

Część 4. Strzykawka 3-częściowa z zawartością 0,9% NaCl

Lp	Opis wyrobu medycznego, parametry, cechy szczególne, rodzaj opakowania, ilość w opakowaniu jednostkowym.	j.m.	Ilość	Opis i parametry oferowanego wyrobu, Nazwa handlowa, Nazwa producenta, Numer katalogowy	Ilość opakowań	Ilość sztuk w opakowaniu	Cena opak. netto w zł.	Stawka VAT %	Cena opak. brutto w zł.	Wartość pozycji netto w zł.	Kwota Vat w zł	Wartość pozycji brutto w zł
1.	Strzykawka 3-częściowa o objętości 10ml z zawartością 10ml roztworu 0,9 % NaCl zakręcona koreczkiem obejmującym połączenie luer lock w sterylnym opakowaniu. Strzykawka zaprojektowana w ten sposób, by minimalizować niezamierzony wsteczny przepływ krwi do światła cewnika (zerowy reflux) podczas stosowania strzykawki. Ogranicznik tłoka uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie poza przestrzeń sterylna tłoka. Do dezynfekcji zaworów bezigłowych, przepłukiwania cewników zakładanych do żyły obwodowej i/ lub centralnej. Pakowana pojedynczo, strylna, jednorazowego użytku, bez lateksu.	szt.	9000	Strzykawka 3-częściowa o objętości 10ml z zawartością 10ml roztworu 0,9 % NaCl zakręcona koreczkiem obejmującym połączenie luer lock w sterylnym opakowaniu. Strzykawka zaprojektowana w ten sposób, by minimalizować niezamierzony wsteczny przepływ krwi do światła cewnika (zerowy reflux) podczas stosowania strzykawki. Ogranicznik tłoka uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie poza przestrzeń sterylna tłoka. Do dezynfekcji zaworów bezigłowych, przepłukiwania cewników zakładanych do żyły obwodowej i/ lub centralnej. Pakowana pojedynczo, strylna, jednorazowego użytku, bez lateksu.  Strzykawka do przepłukiwania BD PosiFlush XS 10ml; Becton Dickinson; 306582	300	30	59,40	8%	64,15	17 820,00	1 425,60	19 245,60

Zgodnie z odpowiedziami Zamawiający:

- dopuszczał strzykawki do stosowania w sterylnym polu posiadające oznakowane kolorystycznie na cylindrze celem rozróżnienia od strzykawek do stosowania poza sterylnym polem;
- dopuszczał strzykawki posiadające oznakowanie strefy sterylnej na cylindrze w postaci grubej przerywanej linii;
- dopuszczał produkt posiadający opublikowane badania kliniczne potwierdzające redukcję zakażeń odczewnikowych cewników centralnych;
- dopuszczał produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III, zgodnie z regulą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745;
- dopuszczał strzykawkę wyposażoną w długi minimum 2cm korek zamykający, umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągania korka, który posiada gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka;
- dopuszczał, aby data ważności i seria LOT były nadrukowane bezpośrednio na cylindrze strzykawki dla łatwej identyfikacji.