

PARAMETRY WYMAGANE

PAKIET 1– PŁYTKOWE TESTY LATEKSOWE I TESTY PASKOWE

- termin ważności odczynników min. 6 miesięcy od daty dostawy ,
- test Syphilis : czułość 99%, swoistość : 99,6%
- krew utajona w kale – testy specyficzne , bez diety; Cut-off 40 ng/ml, czułość 95,3%, swoistość 99,1%
- test Anty-N-DNA zestaw z kontrolą dodatnią i ujemną oraz płytkami
- test na mononukleozę do wykrywania przeciwciał swoistych skierowanych przeciw IEA ZEBRA i VCA p 18 wirusa EBV w surowicy ludzkiej, czułość 93,7%,swoistość 98,7%
- z pierwszą dostawą odczynników muszą być dostarczone karty charakterystyki
- do dostawy dołączyć instrukcję wykonywania testów

Testy immunochromatograficzne pakowane indywidualnie w koperty foliowe umieszczone w zbiorczym opakowaniu. Zestawy testów zawierają wszystkie niezbędne elementy do przeprowadzenia oznaczania tj. fiołki z elektrolitem, probówki, pipetki, instrukcje.

PAKIET 2 – SYSTEM ZAMKNIĘTY DO POBIERANIA KRWI

- wszystkie elementy muszą pochodzić od jednego producenta
- termin ważności probówko – strzykawek min. 4-6 miesięcy od daty dostawy; dopuszcza się termin 6 miesięcy dla probówek koagulologicznych
- wszystkie elementy systemu muszą posiadać znak CE i muszą być zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974)
- bezpłatne przeszkolenie personelu pobierającego krew zapewniające umiejętność stosowania oferowanego systemu – przed pierwszą dostawą towaru oraz wg potrzeb szkolenia dodatkowe na manekinie w trakcie trwania umowy (dotyczy oddziałów szpitala, izby przyjęć i punktu pobrań)
- do pobrania krwi wymagamy dwóch kompatybilnych elementów
 - igły zespolonej na stałe z łącznikiem
 - probówko-strzykawek
- zamawiający wymaga aby oferowany system zamknięty do pobierania krwi żyłnej był typu aspiracyjno-próżniowego

- probówko-strzykawki muszą być zamykane w celu uniknięcia efektu aerozolu
- strzykawko-probówki muszą posiadać zakręcany (gwintowany i dwuzwojowy) korek, umożliwiający prawidłowe otwieranie i zamykanie, pole do opisu umożliwiające zapis niezbędnych informacji oraz:
 - gwarantować wytworzenie podciśnienia tuż przed pobraniem, a także umożliwiać pobranie materiału przez odciągnięcie tłoka;
 - są wystandaryzowane i zapewniają pobranie właściwej ilości krwi
 - zapewniają szybkie wykrzepianie krwi
- igły systemowe powinny posiadać:
 - odpowiednio ukształtowane ostrze
 - silikonowe wnętrze eliminujące wykrzepianie krwi podczas jej pobierania do kilku probówek
 - mały łącznik na stałe zespolony z igłą ułatwiający penetrację tkanki i zapewniający właściwy kąt wkłucia
- wszystkie probówko-strzykawki muszą być z nietłukącego tworzywa
- wymagamy, aby zarówno igły systemowe jak i łączniki były sterylne i pakowane pojedynczo
- wszystkie elementy systemu muszą być do siebie wzajemnie dopasowane, pochodziły od jednego producenta, współpracować ze sobą w sposób bezawaryjny i zapewniać, aby proces pobierania materiału biologicznego był bezpieczny dla osób, którym pobiera się materiał biologiczny i osób pobierających
- zamawiający dostarczy 2 statywy po 1 do OB. Logarytmicznego i 1 do liniowego do użytkowania na czas trwania umowy

PAKIET 3 – SPRZĘT JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

- muszą posiadać znak CE i muszą być zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974)