

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

ZADANIE 1 - Dren do podaży żywienia pozajelitowego.

Dren do podaży żywienia pozajelitowego:

1. Ostry, łatwy do wprowadzenia kolec wykonany z przezroczystego materiału.
2. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr bakteryjny, zgodny z definicją NIOSH, zamykany klapką.
3. Ergonomiczna komora kroplowa, wykonana z bardzo przezroczystego materiału, sztywnego w górnej części.
4. Elastyczna wydłużona dolna część komory kroplowej o dużej pojemności.
5. Wydłużony kołowy kropłomierz; 20 kropli = 1 ml $\text{\textcircled{D}}$ 0,1ml (aqua dest.). Zakres regulatora od 0 do 250 kropli na minutę.
6. 15 mikrometrowy filtr w komorze kropkowej zabezpieczający przed większymi cząsteczkami.
7. Kołowy zacisk rolkowy z zabezpieczeniem na kolec komory kroplowej, po użyciu zestawu, z zastawką zapobiegającą cofaniu się krwi do drenu.

ILOŚĆ: 1600 sztuk.

ZADANIE 2 – Użyczenie 10 objętościowych pomp infuzyjnych oraz dostawa drenów kompatybilnych z użyczoną pompą.

1. Użyczenie 10 objętościowych pomp infuzyjnych, do infuzji dożylnych, dotętnicznej oraz transfuzji.
2. Dreny kompatybilne z zaoferowanymi pompami infuzyjnymi do podaży: płynów, leków, żywienia pozajelitowego, posiadające odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym i zatyczką - **800 sztuk**

ZADANIE 3 – Dreny do pomp typu Infusomat.

Dren do pomp, przezroczysty, typu Infusomat Standard, do podaży płynów, leków, żywienia pozajelitowego, kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego pompami Infusomat fm Space. Długość 250/145 cm. Posiadający odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym i zatyczką, górna część komory kroplowej dopasowana do czujnika kropli, zacisk rolkowy, wyposażony w miejsce zabezpieczające kolec komory kroplowej, krótki silikonowany segment kontaktujący się z mechanizmem pomp, 1szt.

ILOŚĆ – 150 sztuk.

ZADANIE 4 - Aplikator (rozpylacz) do lidokainy w aerozolu – 10 opakowań (1 opakowanie – 100 szt).

ZADANIE 5 – Sterylny żel nawilżający.

Sterylny żel nawilżający zawierający w swoim składzie środek znieczulający – lidokainę 2% i środek antybakteryjny – Chlorheksydynę 0,05%. Postać aplikator 6 ml lub 8,5 g – **2500 sztuk.**

ZADANIE 6 – Paski do oznaczania cukru we krwi kapilarnej.

Paski do oznaczania cukru we krwi kapilarnej – 50 szt. w opakowaniu, znajdujące się na aktualnej liście refundacyjnej Ministra Zdrowia wraz z kompatybilnymi aparatami pomiarowymi w ilości 450 szt. i płynami kontrolnymi w ilości 150 op.

Charakterystyka:

- nie wymagające kodowania,

- pole pomiarowe w szczytowej części paska,
- funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska,
- zakres pomiaru 20-600 mg/dl,
- temperatura przechowywania pasków do min.32°C potwierdzona w instrukcji obsługi pasków lub na opakowaniu pasków,
- termin ważności pasków i płynów kontrolnych co najmniej 3 miesiące od momentu otwarcia,
- dokładność pomiaru: spełnianie normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków, glukometrów i płynów kontrolnych, potwierdzone dokumentem zgodności z w/w normą, dołączonym do oferty,
- instrukcja użytkowania w języku polskim,
- obudowa aparatu odporna na działanie środków dezynfekcyjnych,
- możliwość kontroli na co najmniej 2 poziomach płynów kontrolnych,
- czas pomiaru nie dłuższy niż 7 sekund,

Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z pierwszą dostawą 60 szt. aparatów kompatybilnych do zaofiarowanych pasków i 20 op. płynów kontrolnych. W razie awarii aparatu, sprzedający zobowiązuje się do wymiany na nowy aparat według potrzeb Zamawiającego.

ILOŚĆ: 2600 opakowań (1 opakowanie to 50 sztuk)

ZADANIE 7 – Paski do oznaczania cukru we krwi tętniczej.

Paski do oznaczania cukru we krwi tętniczej, żylniej i włosniczkowej – 50 szt. w opakowaniu wraz z kompatybilnymi aparatami pomiarowymi- 10 szt. + płyny kontrole 10 szt.

Charakterystyka:

- nie wymagające kodowania
- pole pomiarowe w szczytowej części paska
- funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska
- zakres pomiaru 20-600 mg/dl
- zakres hematokrytu 20-60%
- termin ważności pasków i płynów kontrolnych co najmniej 3 miesiące od momentu otwarcia
- dokładność pomiaru: spełnianie normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków, glukometrów i płynów kontrolnych, potwierdzone dokumentem zgodności z w/w normą, dołączonym do oferty.
- instrukcja użytkowania w języku polskim- należy dołączyć do oferty obudowa aparatu odporna na działanie środków dezynfekcyjnych
- możliwość kontroli na co najmniej 2 poziomach płynów kontrolnych
- czas pomiaru nie dłuższy niż 7 sekund

ILOŚĆ: – 100 opakowań (1 opakowanie to 50 sztuk)

ZADANIE 8 – Roztwór zawierający substancję zapobiegającą zapychaniu cewnika.

1. Roztwór zawierający substancję zapobiegającą zapychaniu cewnika oraz o właściwościach przeciwbakteryjnych, w jego skład wchodzi (cyklo)taurolidyna, cytrynian (4%) i urokinaza (25000 IU) – **5 opakowań (opakowanie zawiera 5 fiol. s. subs. + 5 amp. z rozp.)**

2. Roztwór zawierający substancję zapobiegającą zapychaniu cewnika oraz o właściwościach przeciwbakteryjnych, w jego skład wchodzi (cyklo) taurolidyna, cytrynian (4%) i heparyna (500 IU) – **5 opakowań (opakowanie zawiera 10 amp. a 5 ml)**

ZADANIE 9 - Preparaty wiskoelastyczne.

Preparaty wiskoelastyczne:

- sól sodowa hialuronianu,
- stężenie 1,35-1,4%,
- lepkość 10000-500000 mPa/s,
- masa cząsteczkowa 3,2-mln-3,5 mln Daltonów,
- osmolarność 270-400 mOsmol/l,
- pH 6,8-7,5.

ILOŚĆ: 1900 amp.-strzyk. po 1 ml.

ZADANIE 10 – Preparaty wiskoelastyczny kombinowany.

Preparat wiskoelastyczny kombinowany: kohezyjny + dyspersyjny:

- kohezyjna część 0,4 ml, 1% sól sodowa hialuronianu
- dyspersyjna część 0,35 ml 3% sól sodowa hialuronianu, 4% siarczan chondroityny

ILOŚĆ: 100 zestawów (zestaw po 2 amp. - strzyk.)

ZADANIE 11 - Barwnik błękitu trypanu.

Barwnik błękitu trypanu – 0,6 mg/ml (0,06%) - **200 ml** (filoki lub amp. - strzyk., zawierające nie mniej niż 0,5 ml i nie więcej niż 1 ml barwnika.

ZADANIE 12 – Preparat do wybarwiania ciała szklistego oraz błon nasiatkówkowych.

Preparat do wybarwiania ciała szklistego oraz błon nasiatkówkowych -acetonid triamcinolonu w roztworze soli o pH 7,2, bez konserwantów, sterylne, gotowy do użycia.

ILOŚĆ: 10 sztuk.