

## **WYMAGANIA GRANICZNE DLA SYSTEMU ZAMKNIĘTEGO DO POBRAŃ KRWI**

1. Zamknięty system pobierania krwi musi gwarantować możliwość pobrania krwi zarówno techniką aspiracyjną jak i próżniową.
2. Zamknięty system pobierania krwi musi posiadać elementy umożliwiające pobranie krwi na wszystkie badania z jednego wkłucia.
3. Probówka-strzykawki plastikowe muszą być zamykane korkiem eliminującym efekt aerzolowy.
4. Wszystkie probówki-strzykawki muszą być oklejone etykietami.
5. Probówki-strzykawki do surowicy muszą zapewnić pozyskanie materiału w ciągu 20-30 minut. Spełnienie tego wymogu należy potwierdzić stosownym oświadczeniem producenta sprzętu.
6. Igły systemowe, łączniki oraz igły typu „motylek” muszą być sterylne, pakowane pojedynczo i gotowe do użycia bez konieczności łączenia różnych elementów składowych (dot. igieł systemowych i igieł typu „motylek”).
7. Możliwość wkłucia pod dowolnym kątem.
8. Wszystkie elementy systemu zamkniętego muszą być ze sobą kompatybilne.  
Zamawiający preferuje pochodzenie produktów od jednego producenta a w przypadku oferowania produktów pochodzących od różnych producentów, należy dołączyć oświadczenia tych producentów o kompatybilności poszczególnych elementów systemu.
9. Termin ważności wyrobów dla opakowania zamkniętego i otwartego ten sam, nie krótszy niż 6 miesięcy.
10. Atesty dopuszczające przedmioty zamówienia do użytku na terenie kraju (dot. wyrobów medycznych).
11. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do bezpłatnego przeszkolenia personelu medycznego (forma i termin do ustalenia z Zamawiającym, po podpisaniu umowy).
12. Wykonawca ma obowiązek przedstawić potwierdzenie producenta, że probówki

do małopłytkowości rzekomej, nadają się w pełni do badania trombocytów przy pseudotrombocytopenii indukowanej EDTA. Metoda nie wymagająca żadnych przeliczeń.