

Załącznik nr 4 do SWZ

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa kasetów/ testów dedykowanych do przenośnego urządzenia do detekcji narkotyków w ślinie **Drager DrugTest 5000** w ilości **1200 sztuk** spełniających poniższe wymagania:

1. Kasety/testy muszą wykrywać minimum grupy narkotyków tj: amfetamina i jej analogi, benzodiazepiny, kokaina, opiaty, tetrahydrokanabinole (THC);
2. Kasety/testy powinny charakteryzować się: łatwością obsługi, posiadać kontrolę wskazującą odpowiednią ilość próbki śliny;
3. Kasety/testy muszą być opakowane pojedynczo i posiadać widoczne i czytelne oznaczenia na opakowaniu: nazwę urządzenia, datę ważności, numer serii;
4. Opakowanie kaset/testów winno zabezpieczać przed zniszczeniem kasety lub dostaniem się substancji, które mogłyby zafałszować wynik badania;
5. Do każdej kasety/testu musi być dołączona jedna para jednorazowych rękawiczek medycznych (nitrylowych lub lateksowych w rozmiarze L);
6. Opakowanie kasety/testu powinno zapewnić ponowne włożenie do opakowania zużytej testu/kasety i jej zabezpieczenie (zamknięcie np. taśmą klejącą lub strunową);
7. Do pobranych próbek śliny nie mogą być dodawane jakiegokolwiek substancje, poza znajdującymi się w zestawie urządzenia do oznaczania metodą immunologiczną środków działających podobnie do alkoholu;
8. Oferowane artykuły winne być zgodne z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2014 roku w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunków i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie;
9. Okres ważności kasety/testu: min. 12 miesięcy od daty dostawy;
10. Do każdej kasety/testu musi być dołączona instrukcja obsługi w j. polskim.

Załącznik nr 4 do SWZ

Przedmiotem zamówienia jest dostawa kasetów/ testów dedykowanych do przenośnego urządzenia do detekcji narkotyków w ślinie **DrugRead** w ilości **440 sztuk** spełniających poniższe wymagania:

1. Kasety/testy muszą wykrywać minimum grupy narkotyków tj: amfetamina i jej analogi, benzodiazepiny, kokaina, opiaty, tetrahydrokanabinole (THC);
2. Kasety/testy powinny charakteryzować się: łatwością obsługi, posiadać kontrolę wskazującą odpowiednią ilość próbki śliny;
3. Kasety/testy muszą być opakowane pojedynczo i posiadać widoczne i czytelne oznaczenia na opakowaniu: nazwę urządzenia, datę ważności, numer serii;
4. Opakowanie kaset/testów winno zabezpieczać przed zniszczeniem kasety lub dostaniem się substancji, które mogłyby zafałszować wynik badania;
5. Do każdej kasety/testu musi być dołączona jedna para jednorazowych rękawiczek medycznych (nitrylowych lub lateksowych w rozmiarze L);
6. Opakowanie kasety/testu powinno zapewnić ponowne włożenie do opakowania zużytej testu/kasety i jej zabezpieczenie (zamknięcie np. taśmą klejącą lub strunową);
7. Do pobranych próbek śliny nie mogą być dodawane jakiegokolwiek substancje, poza znajdującymi się w zestawie urządzenia do oznaczania metodą immunologiczną środków działających podobnie do alkoholu;
8. Oferowane artykuły winne być zgodne z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2014 roku w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunków i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie;
9. Okres ważności kasety/testu: min. 12 miesięcy od daty dostawy;
10. Do każdej kasety/testu musi być dołączona instrukcja obsługi w j.polskim.