

Verejný obstarávateľ na základe vyhodnotenia PTK rozhodol, že predmetom centrálného nákupu pre zabezpečenie potrieb podriadených organizácií v pôsobnosti MZ SR budú nižšie uvedené položky.

Minimálne technické vlastnosti, parametre a hodnoty predmetu zákazky					
		parametre			
		MJ	min.	max.	presne
časť 1. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, textilná gáza - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3					
1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa
2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
4.	podporuje prirodzenú zástavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa
5.	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj miniinvazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a mierneho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa
6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max.3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobí				vyžaduje sa
13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestáča sa z nástroja)				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 2 Oxidovaná neregenerovaná celulóza, husto pletená tkanina -- spoločné požiadavky pre položky 1,2,3,4,					
1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa
2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný, husto pletená tkanina				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
4.	podporuje prirodzenú zástavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa

5.	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj miniinvazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a mierneho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa
6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
7.	biokompatibilný polymer bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobí				vyžaduje sa
13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestačia sa z nástroja)				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 3. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vláknitý materiál - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3,4					
1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa
2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - fibrilárna vata, netkaný vláknitý materiál				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
4.	podporuje prirodzenú zástavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa
5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch				vyžaduje sa
6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál				vyžaduje sa
13.	aplikácia: vkladá sa do krvácajúcej rany pomocou napr. pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 4. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vláknitý materiál so zvýšenou pevnosťou					
1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa

2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - netkaný vláknitý materiál so zvýšenou pevnosťou				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
4.	podporuje prirodzenú zástavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa
5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch				vyžaduje sa
6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál				vyžaduje sa
13.	aplikácia: vkladá sa do krvácajúcej rany pomocou napr. pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách				vyžaduje sa
14.	vyššia pevnosť materiálu, možné ho zrolovať, zavádzať trokarom,				vyžaduje sa
15.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
16.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
17.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CR s číslom modifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 5. Oxidovaná regenerovaná celulóza, voľne pletená textilná gáza I. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3,

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	voľne pletená/ knitted textilná štruktúra				vyžaduje sa
3.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa
4.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
5.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
6.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov- kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade, ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
7.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
8.	flexibilné a tvárne hemostatikum - prispôsobí sa povrchu				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 6. Oxidovaná regenerovaná celulóza, voľne pletená textilná gáza II. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
----	--	--	--	--	-------------

2.	voľne pletená/ knitted textilná štruktúra				vyžaduje sa
3.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa
4.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
5.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
6.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov- kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade, ak ligácia alebo zastavenia krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
7.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
8.	flexibilné a tvárne hemostatikum - prispôsobí sa povrchu				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 7. Oxidovaná regenerovaná celulóza, vrstvená/fibrilárna forma I. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa
3.	mäkká, poddajná, ľahká a vrstvená/fibrilárna štruktúra umožňujúca oddeľovať vrstvy				vyžaduje sa
4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
5.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
8.	flexibilné a tvárne -prispôsobuje sa povrchu				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
13.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 8. Oxidovaná regenerovaná celulóza, vrstvená/fibrilárna forma II. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa
3.	mäkká, poddajná, ľahká a vrstvená/fibrilárna štruktúra umožňujúca oddeľovať vrstvy				vyžaduje sa

4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
5.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
8.	flexibilné a tvárne -prispôsobuje sa povrchu				vyžaduje sa
9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
13.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 9. Oxidovaná regenerovaná celulóza, husto pletená tkanina so zvýšenou pevnosťou I. - spoločné požiadavky pre položku 1

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	materiál: mäkký, ľahký, vysokopevný v ťahu, pletená oxidovaná regenerovaná celulóza, vo vode nerozpustný				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
5.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
11.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 10. Oxidovaná regenerovaná celulóza, husto pletená tkanina so zvýšenou pevnosťou II. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,

1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	materiál: mäkký, ľahký, vysokopevný v ťahu, pletená oxidovaná regenerovaná celulóza, vo vode nerozpustný				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
5.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa

6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
11.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 11. Želatínová hemostatická špongia (vstrebateľná) - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3,					
1.	zabezpečuje lokálnu adjuvantnú hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a artériové krvácanie,				vyžaduje sa
2.	pH neutrálné (cca 6,5–7,5)				vyžaduje sa
3.	na použitie v suchom, prípadne napustená sterilným roztokom 0,9% NaCl				vyžaduje sa
4.	vo vode nerozpustná				vyžaduje sa
5.	porézna štruktúra				vyžaduje sa
6.	materiál: 100% purifikovaná prasacia želatína (prípustný aj iný živočíšny ekvivalent)				vyžaduje sa
8.	tvarovateľná: v suchom stave je možné krájať do požadovaného tvaru a veľkosti				vyžaduje sa
9.	plne vstrebateľná do 4 až 6 týždňov				vyžaduje sa
10.	skvapalňuje sa -do 5 dní max.				vyžaduje sa
11.	sterilné balenie po 1 ks				vyžaduje sa
12.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
13.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 12. Želatínová hemostatická matrica s možnosťou použitia trombínu					
1.	materiál: ľudský trombín a bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)				vyžaduje sa
2.	bez latexu				vyžaduje sa
3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou matricou				vyžaduje sa
4.	predplnenú striekačku je možné použiť: a) zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl alebo b) s roztokom trombínu				vyžaduje sa
5.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch				vyžaduje sa
6.	Vhodné na aplikáciu na vlhké/krvácajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia				vyžaduje sa
8.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou				vyžaduje sa
9.	absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov				vyžaduje sa
10.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchýmovom krvácaní				vyžaduje sa
11.	pH neutrálna				vyžaduje sa
12.	biokompatibilný, netoxický				vyžaduje sa
13.	jednorazové použitie				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa

15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 13. Oxidovaná regenerovaná celulóza, prášok I. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,					
1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza v práškovej forme, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	aplikátor pre otvorené výkony				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a malé arteriálne krvácanie, ako pomôcka pri ligácií				vyžaduje sa
5.	použitie v suchej forme				vyžaduje sa
6.	účinné vo vlhkom prostredí krvácajúceho poľa				vyžaduje sa
8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
11.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
12.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
13.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 14. Oxidovaná regenerovaná celulóza, prášok II. - spoločné požiadavky pre položky 1,2,					
1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza v práškovej forme, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	aplikátor pre otvorené výkony				vyžaduje sa
3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a malé arteriálne krvácanie, ako pomôcka pri ligácií				vyžaduje sa
5.	použitie v suchej forme				vyžaduje sa
6.	účinné vo vlhkom prostredí krvácajúceho poľa				vyžaduje sa
8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
11.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
12.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
13.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 15. Prášok hemostatický želatínový vstrebateľný sterilný					
1.	zloženie: sterilná želatína živočíšneho pôvodu (z bravčovej kože) vo forme jemného prášku, pri kontakte s krvou absorbuje tekutinu a napučiava, čím vytvára mechanickú zátku, použitie pri chirurgických zákrokoch (okrem očných a urologických) ako hemostatikum pri kapilárnom, venóznom alebo arteriálnom krvácaní				vyžaduje sa
2.	podporuje tvorbu krvných zrazenín (koaguláciu)				vyžaduje sa
3.	forma: suchý, svetložltý až béžový prášok				vyžaduje sa
5.	sterilné balenie vo fľaštičkách alebo vreckách (ks)				vyžaduje sa
6.	účinná látka: želatína (absorbovateľná)				vyžaduje sa

7.	plne vstrebateľný za 4 max. 8 týždňov				vyžaduje sa
8.	hemostáza dosiahnuteľná za 3-10 minút,				vyžaduje sa
9.	ph neutrálna, biokompatibilný, netoxický				vyžaduje sa
10.	kategória: lokálne hemostatikum – materiál na zastavenie krvácania.				vyžaduje sa
11.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 16. Hemostatický obväz z chitosanu

1.	hemostatický obväz určený na rýchlu a účinnú dočasnú kontrolu silného vonkajšieho krvácania, vhodný najmä na akútne a urgentné použitie. Výrobok je založený na bioaktívnej chitosanovej vrstve, ktorá zabezpečuje mechanickú aj biochemickú podporu procesu zrážania krvi				vyžaduje sa
2.	zloženie a mechanizmus účinku:				vyžaduje sa
3.	Chitosan – prírodný polysacharid so schopnosťou okamžite aktivovať hemostázu prostredníctvom elektrostatickej interakcie s erytrocytmi a trombocyty. Nevyžaduje prítomnosť koagulačných faktorov, čím je účinný aj u pacientov s poruchou zrážania krvi				vyžaduje sa
5.	materiál vytvára ochrannú vrstvu na povrchu rany, ktorá zamedzuje ďalšiemu krvácaniu a podporuje lokálne hojenie				vyžaduje sa
6.	obväz zároveň poskytuje antibakteriálnu bariéru účinnú proti širokému spektru mikroorganizmov vrátane rezistentných kmeňov, ako sú (MRSA), (VRE) a Acinetobacter baumannii				vyžaduje sa
7.	produkt je navrhnutý ako nákladovo efektívne, spoľahlivé a bezpečné riešenie na hemostázu a uzáver cievnych prístupov				vyžaduje sa
8.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
9.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
10.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

časť 17. Absorpčný tlakový obväz na zástavu krvácania v oblasti periférnych žíl - spoločné požiadavky pre položku 1

1.	absorpčný hemostatický tlakový obväz určený na zástavu krvácania a prekrytie vpichu v oblasti periférnych žíl po odobratí krvi, po transfúzii, infúzii alebo po ukončení hemodialýzy. Slúži na zabezpečenie lokálnej kompresie a absorpciu zvyškov krvi v mieste vpichu, pričom zároveň chráni kožu pred kontamináciou a mechanickým poškodením				vyžaduje sa
2.	obväz pozostáva z viacvrstvového absorpčného jadra, ktoré účinne viaže krv a telesné tekutiny				vyžaduje sa
3.	vrchná vrstva je priedušná, hypoalergénna a mierne elastická, čo umožňuje prispôsobenie sa tvaru končatiny bez nadmerného napätia				vyžaduje sa
5.	obväz obsahuje tlakovú zónu určenú na presné umiestnenie nad miestom vpichu, ktorá podporuje rýchle zastavenie krvácania				vyžaduje sa
6.	spodná adhezívna vrstva zabezpečuje jemné, ale pevné prichytenie bez poškodenia pokožky pri odstraňovaní				vyžaduje sa
7.	určený výhradne na periférne žily				vyžaduje sa
8.	rýchla a účinná lokálna hemostáza po odobratí krvi alebo odstránení katétra				vyžaduje sa
9.	jednoduché použitie, vhodné aj pre hemodialyzačných pacientov				vyžaduje sa
10.	odstrániť do 2 hodín po aplikácii				vyžaduje sa
11.	hypoalergénny materiál, minimalizujúci riziko podráždenia kože				vyžaduje sa

12.	v prípade pretrvávajúceho krvácania sa musí obvaz okamžite vymeniť				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 18. Oxidovaná regenerovaná celulóza, netkaná textília vrstvená so štíhlymi vláknami - spoločné požiadavky pre položky 1,2,3					
1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	netkaná textília pozostávajúca z viacvrstvových oxidovaných regenerovaných celulóзовých vlákien				vyžaduje sa
3.	kompaktnejšia štruktúra so štíhlymi vláknami poskytujúcu väčšiu kontaktnú plochu priľnutia k povrchu rany, čím sa posilňuje hemostatický účinok				vyžaduje sa
5.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
6.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
7.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 2 min. od podania				vyžaduje sa
8.	vytvára kyslé pH s baktericídnym účinkom				vyžaduje sa
9.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
10.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
11.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 19. Oxidovaná regenerovaná celulóza, štrukturovaná netkaná textília					
1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
2.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa
3.	štruktúrovaná netkaná textília, ktorá sa prispôsobí nerovným povrchom				vyžaduje sa
5.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
6.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
7.	nízka hladina pH 2,5-3,5				vyžaduje sa
8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
11.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 20. Želatínová hemostatická matrica					
1.	materiál: bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)				vyžaduje sa
2.	bez latexu				vyžaduje sa
3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou matricou				vyžaduje sa

5.	predplnenú striekačku je možné použiť zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl				vyžaduje sa
6.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch				vyžaduje sa
7.	vhodné na aplikáciu na vlhké/krvávajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia				vyžaduje sa
8.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou				vyžaduje sa
9.	Absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov				vyžaduje sa
10.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchýmovom krvácaní				vyžaduje sa
11.	PH neutrálna				vyžaduje sa
12.	biokompatibilný, netoxický				vyžaduje sa
13.	jednorazové použitie				vyžaduje sa
14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
časť 21. Oxidovaná regenerovaná celulóza v kombinácii s trilyzínom a PEG, náplast'					
1.	vstrebateľný hemostatický implantát z oxidovanej regenerovanej celulózy impregnovanej pufovacími soľami, trilyzínom a reaktívnym polyetylén glykolom (PEG),				vyžaduje sa
2.	nástup hemostázy do 2 minút,				vyžaduje sa
3.	plne vstrebateľný po 28 dňoch,				vyžaduje sa
4.	použitie pri chirurgických zákrokoch (okrem neurologických, ortopedických, oftalmických a respiračných) ako doplnok k hemostáze,				vyžaduje sa
5.	jednorazové použitie,				vyžaduje sa
6.	sterilné balenie po ks,				vyžaduje sa
7.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa