

Приложение към
Техническите условия и изисквания за
изпълнение на обществената поръчка

Изисквания към филтърните бланки за масов скрининг на новородени с филтърна хартия S/S 903 по позиция 226

Филтърната бланка следва да се състои от 3 делими чрез перфорация участъка:

1-ви участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия S/S 903, с не по-малко от 3 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

2-ри участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия, с не по-малко от 4 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

3-ти участък: състои се от три листа, два от които са изработени от химизирана хартия, с цел с еднократно попълване да бъдат нанесени данни върху трите листа. В този участък се обособяват полета за нанасяне на информация за:

1. Дата на получаване в лабораторията;
2. Майка (№ и година на историята на заболяването, трите имена, дата на раждане, адрес);
3. Личен лекар на майката (име и фамилия, тел. за връзка);
4. Изпращаща болница (адрес, телефон);
5. Дете (№ и година на историята на заболяването, трите имена, час, минута и дата на раждане, зрелост – гестационна седмица, тегло в грамове, недоносено – да или не, етнос, пол, адрес);
6. Лабораторен номер за изследване на ТСХ;
7. Лабораторен номер за изследване на 17ОНР;
8. Лабораторен номер за изследване на ФКУ;
9. Час, минута и дата на вземане на пробата, повторение (да или не);
10. Вид хранене (кърма, адаптирано мляко, тотално парентерално хранене);
11. Дни на мляко или заместител;
12. Кръвопреливане, дата на последно кръвопреливане;
13. Стероиди – дете (да или не);
14. Стероиди – майка (да или не);
15. Антибиотици – дете (да или не);
16. Прилагане на йод – дете (да или не);

Текстовете от т. 1 до т. 16 да са изписани на български език под съответните полета за попълване на информацията.

Размери на филтърната бланка: 21 x 9,5 см – съвместими с размерите на стандартен пощенски плик.

Всяка отделна филтърна бланка да бъде в отделна непромокаема прозрачна опаковка.

На гърба на всяка отделна филтърна бланка да се съдържа инструкция на български език за вземане на кръв от новородени, както и указания за попълването ѝ.