|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| |  | | --- | | **Zadanie 1b**  Przedmiot Zamówienia: **Analizator**  Nazwa i typ/model:  Producent:  Rok produkcji 2019r | | | | |
| Lp. | **Parametry wymagane** | **Warunek** | **Parametry oferowane** |
| 1 | Dwa jednakowe analizatory koagulologiczne (główny – fabrycznie nowy -rok produkcji 2019, back-up - rok produkcji nie dalej niż 2014), pracujące na tych samych odczynnikach, odczynniki i analizatory tego samego producenta . | TAK, podać |  |
| 2 | Wydajność analizatora: minimum 100 oznaczeń PT/godz. i 100 oznaczeń aPTT/godz. | TAK. podać |  |
| 3 | Analizatory w pełni zautomatyzowane pracujące metodami krzepnięciowymi /na zasadzie optycznej/,chromogennymi oraz immunologicznym | TAK |  |
| 4 | Automatyczne układy kompensacji zmętnienia pierwotnego (możliwość pomiaru osoczy lipemicznych, zhemolizowanych, żółtaczkowych). | TAK |  |
| 5 | Pomiar stężenia fibrynogenu metodą Clausa. | TAK |  |
| 6 | Praca z minimum 2 seriami tego samego odczynnika (pamięć krzywych kalibracyjnych). | TAK, podać |  |
| 7 | Możliwość kalibracji INR i ustawienia własnego czasu prawidłowego osocza. | TAK |  |
| 8 | Zautomatyzowany odczyt barkodowy próbek i odczynników (wewnętrzny czytnik barkodów nie wymagający manualnego, pojedynczego skanowania wkładanych na pokład materiałów | TAK |  |
| 9 | Przebijak korków zamkniętego pobrania | TAK |  |
| 10 | System kontrolowania odczynników (objętości, nr serii, daty ważności). | TAK |  |
| 11 | Możliwość swobodnego doładowania odczynników, próbek, kuwet w trakcie pracy. | TAK |  |
| 12 | Możliwość wykonania badania „CITO” w trakcie pracy | TAK |  |
| 13 | Rozbudowany system kontroli jakości uwzgl. Karty Levey-Jeningsa i reguły Westgarda | TAK |  |
| 14 | Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli międzynarodowej (potwierdzone otrzymaniem certyfikatu). | TAK |  |
| 15 | Bezpłatny serwis w czasie trwania umowy ( reakcja serwisu od zgłoszenia awarii- 24 godziny) . | TAK |  |
| 16 | W przypadku awarii przedłużającej się powyżej 24 godzin oferent pokrywa koszty badań wykonanych na zewnątrz laboratorium. | TAK |  |
| 17 | Przystosowanie do pracy w systemie informatycznym ESKULAP firmy Konsultant Komputer – dostawca nieodpłatnie dostarczy protokoły transmisji i na własny koszt podłączy analizator do szpitalnego systemu informatycznego | TAK |  |
| 18 | Oprogramowanie aparatu w języku polskim | TAK |  |
| 19 | W przypadku niedoszacowania oferty, oferent zobligowany jest do pokrycia wielkości niedoszacowania do końca kontraktu. | TAK |  |

**„Jakość”**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametry oceniane** | **Sposób oceny** | **Ilość punktów** |
| 1 | Trwałe źródło światła nie podlegające wymianie przez cały okres użytkowania | TAK – 5  NIE - 0 |  |
| 2 | Możliwość wstawienia do aparatu materiału kontrolnego w oryginalnej buteleczce bez konieczności przelewania | TAK – 5  NIE – 0 |  |
| 3 | Próbki cito w każdej pozycji probówkowej z możliwością przeprogramowania próbki z rutynowej na pilną | TAK – 5  NIE – 0 |  |
| 4 | Płynne odczynniki do D-dimerów wraz z kontrolami (fiolki materiału kontrolnego nie większe niż 1 ml) | TAK – 5  NIE – 0 |  |
| 5 | Liniowość D-dimerów min 7600 ng/ml FEU w pierwszym badaniu | TAK – 10  NIE – 0 |  |

**UWAGI:**

1. Powyższe warunki graniczne stanowią wymagania odcinające.
2. Wszystkie parametry potwierdzone przez producenta.
3. Niespełnienie jednego i więcej z wymaganych powyżej parametrów oraz wymagań co do ich wartości minimalnych spowoduje odrzucenie oferty bez dalszej jej oceny.
4. Brak opisu traktowany będzie jako brak danego parametru w oferowanej konfiguracji urządzenia.

………………………………… podpis