**Załącznik nr 2 do ogłoszenia o zamówieniu**

**CRZP 19/2021**

**Specyfikacja techniczna – parametry techniczne analizatora biochemicznego**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Minimalne parametry / warunki** | **Wymagania/warunek graniczny** | **Parametry/warunki oferowane** |
| 1. | Kraj pochodzenia, nazwa producenta | Podać |  |
| 2. | Oferowany typ/model | Podać |  |
| 3. | Rok produkcji, fabrycznie nowy/używany (nie starszy niż 3 lata) | Podać |  |
| 4. | Serwis gwarancyjny wykonuje firma | Podać |  |
| 5. | Gwarancja nowy min.24 m-ce; używany min.12 m-cy | Podać |  |
| 6. | Reakcja serwisu na zgłoszenie do 24 godzin | Podać | Tak/nie |
| 7. | Liczba pozycji na próbki rutynowe i cito | Podać | Rutynowe……./cito……. |
| **Parametry graniczne** |
|  | **Warunek konieczny** | **Parametry/warunki oferowane (NIEWŁAŚCIWE SKREŚLIĆ- wypełnia wykonawca)** |
| 1. | Automatyczny analizator o ciągłym swobodnym dostępie, wykonujący pomiary pacjent po pacjencie z bezpośrednim odczytem fotometrycznym o rotorze reakcyjnym | tak | tak/nie |
| 2. | Wydajność analizatora min. 150 oznaczeń fotometrycznych na godzinę | tak | tak/nie |
| 3. | Aparat z polskim oprogramowaniem | tak | tak/nie |
| 4. | Analizator z komputerem PC (system operacyjny), drukarką laserową, monitorem LCD  | tak | tak/nie |
| 5. | Analizator wolno stojący | tak | tak/nie |
| 6. | Analizator bez konieczności podłączenia do stacji wody | tak  | tak/nie |
| 7. | System dozujący – igła ze stali nierdzewnej | tak | tak/nie |
| 8. | Automatyczne samopozycjonowanie igły | tak | tak/nie |
| 9. | Wykrywanie poziomu cieczy | tak | tak/nie |
| 10. | System jakości oparty na ogólnoświatowych regułach Westgarda i wykresach Levey-Jennigsa | tak | tak/nie |
| 11. | Zestaw startowy do analizatora: rotory, buteleczki na odczynniki, naczynka pediatryczne, płyny, statywy próbkowe i odczynnikowe | tak | tak/nie |
| 12. | Instalacja oraz szkolenie w zakresie obsługi aparatu | tak | tak/nie |
| 11. | Bezpośrednie odczyty fotometryczne w rotorze reakcyjnym | tak | tak/nie |
| 12. | Analizator posiada właściwe dokumenty dopuszczające do stosowania i używania na terenie Polski, zgodnie z ustawą z dn. 20 maja 2010 r., o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz. 186)oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie; tj. odpowiednie Certyfikaty CE (certyfikat Community European CE) lub   deklarację zgodności lubwpis do rejestru wyrobów medycznych, w zależności od klasyfikacji wyrobu medycznego | tak | tak/nie |
| 13. | Analizator wykonujący pomiary pacjent po pacjencie, a nie test po teście | tak | tak/nie |

**………………………………..**

**Podpis oferenta, pieczęć, data**