

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – PARAMETRY TECHNICZNE

Warunki graniczne dla automatycznego 19 parametrowego analizatora hematologicznego (CBC+ 3 DIFF) do wykonywania oznaczeń in vitro wraz z odczynnikami

LP	Parametry graniczne dla oferowanego analizatora i odczynników	Potwierdzenie spełnienia
1	Analizator fabrycznie nowy – rok produkcji 2009	TAK/NIE*
2	Automatyczna analiza minimum 19 parametrów morfologii krwi z systemem flagowania oraz wydrukiem wyniku z histogramami dla WBC, RBC, PLT	TAK/NIE*
3	Wydajność minimum 60 analiz na godzinę	TAK/NIE*
4	Automatyczne różnicowanie krwinek białych (pływające dyskryminatory) na 3 grupy: Limfocyty, granulocyty i komórki pośrednie	TAK/NIE*
5	Oznaczenie hemoglobiny metodą bezcjankową	TAK/NIE*
6	Możliwość oznaczenia dużych płytek P-LCR	TAK/NIE*
7	Rozkład RBC podany jako RDW-CV i RDW-SD	TAK/NIE*
8	Wynik hematokrytu jako parametr oznaczany uzyskany w wyniku pomiaru, nie wyliczeniowy	TAK/NIE*
9	Automatyczne czyszczenie końcówki pobierającej krew	TAK/NIE*
10	Automatyczne i proste procedury konserwacji – codzienne czyszczenie aparatu nie wymaga otwierania aparatu, jedynie podstawienie odczynnika pod igłę aspiracyjną	TAK/NIE*
11	Wbudowana drukarka	TAK/NIE*
12	<p>Analizator wyposażony w komputer zewnętrzny z monitorem LCD minimum 17” i oprogramowaniem w języku polskim, drukarkę laserową i UPS</p> <p>Wymagania dla oprogramowania:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pamięć dla min 10 000 wyników pacjentów, - możliwość nadawania indywidualnych numerów dla próbek pacjentów, - możliwość wprowadzenia dowolnej ilości wartości referencyjnych w zależności płci i wieku, - oprogramowanie posiadające wbudowany moduł kontroli jakości ,licznik hematologiczny - możliwość ręcznego wprowadzenia korekty wyniku, 	TAK/NIE*

	<ul style="list-style-type: none"> - możliwość dopisania w oprogramowaniu do wyniku rozmazu manualnego, OB., retikulocytów, - wydruk „dziennej książki wyników”, - możliwość podłączenia do 1 komputera z oprogramowaniem dwóch analizatorów, 	
13	Do oferty oferent zobowiązany jest dostarczyć interpretację histogramów wraz z przykładami wyników	TAK/NIE*
14	Oferent zapewni serwis analizatora na swoich odczytnikach	TAK/NIE*
15	Oferent gwarantuje dostęp do nowych oryginalnych tj. pochodzących od producenta części zamiennych do analizatora	TAK/NIE*
16	Instrukcja użytkownika aparatu dostarczona w języku polskim	TAK/NIE*
17	Charakterystyka metodyczna odczytników i karty charakterystyki produktów niebezpiecznych dołączone w języku polskim	TAK/NIE*

***niepotrzebne skreślić**

Kontrola jakości wewnętrzna: poziom normalny N 1 x dziennie, poziom niski L 1 x w tygodniu, poziom wysoki H 1 x w tygodniu. Kontrola międzynarodowa 4 x w roku.

UWAGA! Niespełnienie któregokolwiek z wyżej wymienionych parametrów, lub brak dowodu na jego istnienie skutkować będzie odrzuceniem oferty.

Dowód powinien wynikać z załączonego folderu lub opisu techniczno-eksploatacyjnego aparatu.

Potwierdzam prawdziwość zawartych powyżej danych (podpis wykonawcy)