Załącznik nr 3 – Wymagane parametry graniczne dla analizatora moczu i testów paskowych.

|  |  |
| --- | --- |
| Lp. | Opis parametru granicznego. |
|  | Analizator moczu, nie starszy niż 2015r. |
|  | Odczyt parametrów fizyko – chemicznych moczu : pH, ciężar właściwy, leukocyty, ciała ketonowe, białko, glukoza, azotyny, krew, urobilinogen, bilirubina. |
|  | Wydruk wyniku w wybranych jednostkach. |
|  | Możliwość automatycznego zdefiniowania barwy moczu. |
|  | Kompensacja własnego zabarwienia moczu. |
|  | Wybieranie barwy i klarowności moczu. |
|  | Praca z wykorzystaniem pasków umożliwiających eliminację wpływu kwasu askorbinowego na wynik badania. |
|  | Flagowanie wyników patologicznych. |
|  | Pamięć minimum 150 wyników pacjenta. |
|  | Czytnik barkodów współpracujący z analizatorem. |
|  | Bezpłatne podłączenie do systemu informatycznego działającego w laboratorium. |
|  | Automatyczne usuwanie zużytych pasków. |
|  | Wydajność minimum 100 oznaczeń na godzinę. |
|  | Mocowanie pól testowych bez zastosowania kleju (właściwości hydrofobowe kleju mogą wpływać na rozkład składników testowych, przez co powodować błędne wyniki). |
|  | Możliwość wykorzystania moczy kontrolnych na bazie moczu ludzkiego. |
|  | Raz w roku bezpłatny przegląd analizatora zakończony wpisem do paszportu technicznego. |
|  | Bezpłatny serwis techniczny w trakcie trwania umowy. |
|  | Bezpłatne szkolenie personelu laboratorium w miejscu pracy analizatora. |
|  | Wymagany czas reakcji od momentu zgłoszenia awarii analizatora powinien wynieść 24 godziny. |
|  | Bezpłatny udział w kontroli międzynarodowej RANDOX – program badania ogólnego moczu. |
|  | Wymagane dołączenie do oferty deklaracji zgodności EC na oferowany wyrób. |
|  | Wymóg dołączenia do oferty, zgłoszeń do rejestru wyrobów medycznych i Podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używanie zgodnie z Ustawą o Wyrobach medycznych. |