**Opis Przedmiotu Zamówienia**

**Parametry bezwzględnie wymagane dla pasków i kontroli**

1. Paski na aparat minimum 10 parametrów
2. Testy paskowe z eliminacją wpływu na wynik kwasu askorbinowego – dołączyć odpowiedni dokument przy pierwszej dostawie.
3. Materiał kontrolny paskowy dedykowany do analizatora – 2 poziomy.
4. Zachowana stabilność wszystkich analitów po otwarciu kontroli w temperaturze 15-30°C przez 30 dni.
5. Zakres wykrywalności albumin od 7,5mg/dl.

**Obligatoryjne parametry graniczne wymagane dla analizatora:**

1. Analizator wyposażony w nowy komputer zewnętrzny wraz z monitorem i drukarkę z oprogramowaniem w języku polskim pozwalającym na generowanie wyników (wraz z osadem oczu) i ich archiwizowanie.
2. Analizator fabrycznie nowy lub używany, rok produkcji nie starszy niż 2022 (wyklucza się wersję podemonstracyjną).
3. Wydajność minimum 400 oznaczeń/godzinę.
4. Automatyczny transport i usuwanie pasków.
5. Odczyty minimum 10 parametrów
6. Flagowanie patologicznych odczytów
7. Możliwość wyboru jednostek (konwencjonalne, arbitralne i SI)
8. Automatyczna kalibracja bez dodatkowych pasków kalibracyjnych – potwierdzone odpowiednim fragmentem instrukcji.
9. Aparat posiada kolorowy, dotykowy ekran z menu w języku polskim.
10. Pamięć minimum 2000 wyników.
11. Aparat ma być podpięty do laboratoryjnej sieci komputerowej – Info Medica – wpięcie na koszt Wykonawcy.
12. Wymagany port USB do podłączenia aparatów do laboratoryjnej sieci komputerowej.
13. Aparat, testy paskowe i kontrola pochodzą od jednego producenta.
14. Aparat wyposażony w czytnik kodów kreskowych i drukarkę wewnętrzną.
15. Aparat posiada 3 tryby pracy – rutynowy, CITO, QC.
16. Przez okres trwania umowy (dzierżawy) – koszty serwisu, wszelkich napraw i transportu analizatora ponosi Wykonawca.
17. Udział w międzynarodowej kontroli jakości analizy moczu 1 raz w roku (2 różne próbki w każdej serii kontrolnej – certyfikat możliwy do uzyskania w każdej serii). Wykonawca dysponuje upoważnieniem do dystrybucji w/w kontroli wystawionym przez organizatora (dołączyć dokument do oferty).
18. Udział w międzynarodowym programie kontroli zewnątrz laboratoryjnej.
19. Możliwość wysyłania wyników i otrzymywania raportów przez Internet.
20. Możliwość otrzymywania raportów max. 72h od daty finalnej przez Internet.
21. Zapewnienie opracowania danych zgodnie z częstotliwością podaną w formularzu asortymentowo-cenowym.
22. Możliwość monitorowania pracy więcej niż 1 analizatora bez podnoszenia dodatkowych kosztów.
23. Dostawa zgodnie z harmonogramem rozpoczęcia kontroli.

**Parametry graniczne opisane powyżej stanowią minimum, które analizator oferowany przez Wykonawcę musi spełniać. Niespełnienie któregokolwiek z powyższych wymagań lub brak wymaganych dokumentów spowoduje odrzucenie oferty bez dalszej jej oceny.**