

Charakterystyka przedmiotu zamówienia

Automatyczny system do badań mikrobiologicznych

L.p.	Parametry oceniane	Informacja o spełnianiu warunku ocenianego - należy wpisać słowo "TAK" lub "NIE" bądź wypełnić
1	Butelki do posiewów;podać: plastikowe albo szklane	Podać:
2	Oddzielne podłoża z czynnikiem lizującym i inhibitorami antybiotyków w warunkach beztlenowych:	
3	Oddzielne podłoża do selektywnej hodowli grzybów i drożdżaków:	
4	Możliwość przechowywania butelek w temperaturze pokojowej w przypadku opóźnionego wkładania butelek do aparatu do 48 godzin od pobrania materiału, bez wpływu na wykrywalność drobnoustrojów:	
5	W przypadku wykonania preparatów bezpośrednich z pozytywnych i podejrzanych hodowli – brak w podłożach hodowlanych substancji interferujących i zacierających preparat:	
6	Dostępność opcji ponownego umieszczania w aparacie podłoży z wynikiem dodatnim, wyjętych w celu wykonania preparatów bezpośrednich, w przypadku stwierdzenia preparatu z wynikiem ujemnym :	
7	System z możliwością powiększania o kolejne moduły inkubacyjne	

UWAGA:

Wypełnienie załącznika stanowi deklarację wykonawcy, co do treści oferty. Brak jednoznacznych informacji w niniejszym załączniku, stanowiących o treści oferty spowoduje przyznanie 0 pkt w parametrze, dla którego brak jest informacji, bądź informacja nie jest czytelna.

.....
(podpisy i pieczęcie osób
upoważnionych)

Charakterystyka przedmiotu zamówienia

Automatyczny system do badań mikrobiologicznych

Nazwa, typ, model, producent i klasa wyrobu medycznego

.....

L.p.	Warunki graniczne	Informacja o spełnieniu warunku granicznego - należy wpisać słowo "TAK" lub "NIE"
1	Aparat najnowszy technologicznie z oferty danego producenta nie starszy niż - data produkcji 2016	
2	Liczba miejsc inkubacyjno-pomiarowych w aparacie: minimum 200	
3	Analizator pracujący w trybie ciągłym bez konieczności codziennego uruchamiania	
4	Hodowala i detekcja wzrostu drobnoustrojów w obrębie jednego aparatu	
5	Butelki do hodowli drobnoustrojów stanowią równocześnie podłoża transportowe	
6	System do hodowli drobnoustrojów w warunkach tlenowych i względnie beztlenowych oraz beztlenowych	
7	Możliwość hodowli i detekcji grzybów i drożdżaków	
8	Oddzielne butelki do posiewów bez inhibitorów antybiotyków oraz z inhibitorami antybiotyków	
9	System zapewniający hodowlę drobnoustrojów z krwi	
10	Opcja butelek "pediatrycznych" zawierających inhibitory antybiotyków, przeznaczonych do mniejszej objętości pobranego materiału	
11	Butelki zamknięte, szczelne, po napełnieniu w pełni bezpieczne dla użytkownika	
12	Minimalny termin ważności butelek: 6 miesięcy od momentu dostarczenia.	
13	Rejestracja próbki przy użyciu kodów kreskowych (dostępna opcja manualnego wprowadzenia kodu kreskowego w przypadku jego uszkodzenia)	
14	Butelki do posiewów zaopatrzone w kody kreskowe.	
15	Czytnik kodów kreskowych	
16	Sygnalizacja o dodatniej próbce badanej poprzez sygnał dźwiękowy i świetlny	
17	Możliwość podglądu informacji o próbce na każdym etapie jej inkubacji	
18	Podgląd wykresu próby w trakcie hodowli	
19	Możliwość wyłączenia z pracy pojedynczej celki w przypadku jej awarii	
20	Możliwość zaprogramowania pojedynczej celki z butelką na dowolny okres inkubacji	
21	Statywy do przenoszenia butelek dołączone do aparatu	
22	Komputer wbudowany z oprogramowaniem w wersji graficznej	
23	Analizator wyposażony w UPS umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii oraz przywrócenie pracy analizatora z zachowaniem wszystkich parametrów oraz ciągłości badanych próbek w czasie do 40 minut	
24	Podłączenie aparatu do systemu informatycznego "INFOMEDICA - Laboratorium Mikrobiologiczne" (Asseco Poland S.A.) wraz z uruchomieniem dwukierunkowej transmisji danych pomiędzy systemem informatycznym i aparatem w zakresie zleceń badań i odbioru wyników.	
25	Montaż wszelkich instalacji niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania analizatora, w szczególności klimatyzacji pomieszczenia, gdyby istniejąca wentylacja mechaniczna nawiewno-wywiewna okazała się niewystarczająca. Urządzenia przechodzą na własność zamawiającego od momentu zamontowania.	
26	Dopuszczenie do obrotu i używania dla oferowanego analizatora (należy potwierdzić słowem "TAK" co oznacza gotowość ich przedłożenia na wezwanie)	
27	Deklaracja zgodności z dyrektywą medyczną dla dzierżawionego urządzenia (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), Certyfikat zgodności z dyrektywą medyczną dla dzierżawionego urządzenia wydany przez jednostkę notyfikowaną (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I). *	
28	Pełna instrukcja obsługi systemu oraz opisy podłoży w języku polskim - dopuszcza się wersję elektroniczną zapisaną na CDROM (wymagane dostarczenie wraz z analizatorem).	
29	Pełna instrukcja obsługi systemu oraz opisy podłoży w języku angielskim - dopuszcza się wersję elektroniczną zapisaną na CDROM (wymagane dostarczenie wraz z analizatorem).	
30	Szkolenie personelu laboratoryjnego w zakresie obsługi aparatu w siedzibie Zamawiającego	
31	Szkolenie dla personelu szpitalnego w zakresie prawidłowego pobierania, przechowywania i transportowania krwi w systemie automatycznym wraz z dostarczeniem materiałów edukacyjnych na wszystkie oddziały szpitalne	
32	Automatyczny system do posiewów krwi Wykonawca zainstaluje w pomieszczeniach Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego.	

UWAGA:

Wypełnienie załącznika stanowi deklarację wykonawcy, co do treści oferty. Brak jednoznacznych informacji stanowiących o treści oferty lub niespełnienie któregokolwiek z warunków granicznych spowoduje odrzucenie oferty. Deklaracje stanowiące o treści oferty nie podlegają uzupełnieniu.

- * Dokumenty na wezwanie zamawiającego - (dotyczy wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona).

W przypadku produktów i odczynników do których wymagane są karty charakterystyki substancji niebezpiecznych Wykonawca dostarczy wymagane dokumenty w formie papierowej bądź elektronicznej, do pierwszego zamówienia oraz każdorazowo przy ich aktualizacji

.....
(podpisy i pieczęcie osób upoważnionych)