|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  | załącznik 2a |  |  |  |  |  |  |
| **L.P.** | **PARAMETRY AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA MIKROBIOLOGICZNEGO DO IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW I OKREŚLANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI** | | | | | | **TAK** | **OPIS** |
| 1 | Producent - firma | | | | | |  |  |
| 2 | Nazwa/typ urządzenia | | | | | |  |  |
| 3 | Automatyczny analizator bakteriologiczny rok produkcji min 2020 z oprogramowaniem do przetwarzania testów bakteriologicznych, z pełną gwarancją serwisową producenta w okresie obowiązywania umowy dzierżawy | | | | | | tak |  |
| 4 | Automatyczne przetwarzanie badań od chwili załadowania zainokulowanych testów do etapu interpretacji wyników. | | | | | | tak |  |
| 5 | Pojemność: komory inkubacyjno – pomiarowej min. 40 testów inkubowanych jednoczasowo. | | | | | | tak |  |
| 6 | System identyfikacji badań poprzez kody kreskowe zawierające informację o rodzaju testu oraz danych pacjenta (testy /panele wyposażone w kody kreskowe lub drukarka kodów kreskowych dla testów/paneli w zestawie. | | | | | | tak |  |
| 7 | W zestawie komputer zewnętrzny z drukarką do wydruku raportów i wyników badań oraz UPS. | | | | | | tak |  |
| 8 | W zestawie musi być densytometr do przygotowania wymaganej zawiesiny w skali MacFarlanda z kolonii śluzowych czy małych – zapewnienie na czas umowy wzorców. | | | | | | tak |  |
| 9 | Inokulacja paneli testowych próżniowo w analizatorze lub jednorazowo do wszystkich studzienek reakcyjnych za pomocą specjalnego podciśnieniowego urządzenia pipetującego. | | | | | | tak |  |
| 10 | System pozwalający na ocenę identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów Gram ujemnych, Gram dodatnich za pomocą testów łączonych (identyfikacja i lekowrażliwość) lub oddzielnych paneli dla oceny lekowrażliwości (czas oceny lekowrażliwości 16-24 godziny). Możliwość doboru tzw. szerokich antybiogramów opartych o min. 90 studzienek testowych na indywidualnych panelach MIC. | | | | | | tak |  |
| 11 | Dodatkowa możliwość wykonania na analizatorze testów identyfikacyjnych w kierunku drobnoustrojów Gram ujemnych , Gram dodatnich (16-24 godziny) oraz szybkich 4 godzinnych paneli specjalistycznych do identyfikacji drobnoustrojów z rodzaju Neisseria/Haemophilus, grzybów oraz beztlenowców (z możliwością odczytu wizualnego w celu potwierdzenia rezultatu badania oraz ostatecznego wydania wyniku bez konieczności ich powtarzania). | | | | | | tak |  |
| 12 | Możliwość doboru/zmiany testów o różnym składzie antybiotykowym w zależności od potrzeb laboratorium oraz różnymi zakresami stężeń i aktualnej oferty. | | | | | | tak |  |
| 13 | Dostępne panele MIC do oceny lekowrażliwości drobnoustrojów w oparciu o mikrorozcieńczenie w bulionie zgodnie z normą 20776 (określona ilość bulionu w studzience) wraz z szerokim zestawem leków zgodnie z rekomendacjami EUCAST - testy oparte o min. 90 studzienek testowych przy pojedynczych panelach MIC. | | | | | | tak |  |
| 14 | Możliwość wykrycia mechanizmów oporności: MRSA, MRSE, VISA, GISA, VRE, VRSA, HLAR, ESBL, informacja o prawdopodobnym pojawieniu się karbapenemaz. Dostępne panele z antybiotykami z inhibitorami w tym : Ceftazidime /Avibactam i Ceftalozan/Tazobactam . | | | | | | tak |  |
| 15 | System generujący bezpośrednio wyniki lekowrażliwości niezależnie od wyników ID. | | | | | | tak |  |
| 16 | Możliwość przygotowania wystandaryzowanej zawiesiny bakteryjnej (bez konieczności weryfikacji przy użyciu densytometru) za pomocą specjalnej wykalibrowanej kapilary inokulacyjnej/potwierdzić /ulotka /instrukcja | | | | | | tak |  |
| 17 | Możliwość wydłużenia czasu inkubacji przez analizator w celu wykrycia drobnoustrojów długorosnących (powyżej 16 godzin) a także możliwość wydania wyniku dla np.Vankomycyny po 24 godzinie inkubacji . | | | | | | tak |  |
| 18 | Wymagana jest bieżąca, bezpłatna aktualizacja oprogramowania zgodnie z wymaganiami EUCAST ! | | | | | | tak |  |
| 20 | Oprogramowanie z systemem ostrzegania zgodnym z zasadami EUCAST zawierające wprowadzony zestaw ostrzeżeń i komentarzy z możliwością dopisywania własnych reguł laboratorium w każdym dowolnym momencie (zmiany reguł), bez konieczności aktualizacji producenckiej. Możliwość korzystania z interpretacji CLSI . | | | | | | tak |  |
| 22 | Oprogramowanie w systemie Windows pozwalające na dopasowanie reguł oraz raportów do potrzeb laboratorium, opracowywanie raportów epidemiologicznych. | | | | | | tak |  |
| 23 | Podłączenie analizatora do sieci informatycznej laboratorium - dwukierunkowa transmisja danych obydwu aparatów. | | | | | | tak |  |
| 24 | Dostawa, instalacja i uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy. | | | | | | tak |  |
| 25 | Zapewnienie w ramach umowy szkolenia personelu w trakcie instalacji oraz opieka merytoryczna w trakcie trwania umowy. | | | | | | tak |  |
| 26 | Bezpłatna aktualizacja oprogramowania aparatu wraz z postępem i zmianami w trakcie trwania umowy | | | | | | tak |  |
| 27 | Nieodpłatny serwis na czas trwania umowy. Bezpłatne przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy. | | | | | | tak |  |
| 28 | Czas reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii telefonicznie lub drogą mailową. Urządzenie zastępcze przy naprawie powyżej 5 dni . | | | | | | tak |  |
| 29 | Data ważności testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w analizatorze oraz niezbędnych akcesoriów - min. 4 miesiące od daty dostarczenia do Zamawiającego | | | | | | tak |  |
| 30 | Adres serwisu, nr telefonu - podać. | | | | | |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Przedmiotem zamówienia jest dzierżawa aparatu przez 36 miesięcy. Obejmować powinna: | | | | |  |  |  |
|  | - dostawę, |  |  |  |  |  |  |  |
|  | - instalację, |  |  |  |  |  |  |  |
|  | - uruchomienie systemu, | |  |  |  |  |  |  |
|  | - dokonanie niezbędnych kalibracji i walidacji systemu, | |  |  |  |  |  |  |
|  | - przeszkolenie personelu w zakresie obsługi analizatora i techniki wykonywania badań | | | |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga!!!**

### W kolumnie „WYMAGANE” wyraz „TAK ‘’- oznacza bezwzględny wymóg. Brak żądanej opcji lub niewypełnienie pola odpowiedzi spowoduje odrzucenie oferty.

Zamawiający zastrzega sobie prawo sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów technicznych we wszystkich dostępnych źródłach (w tym u producenta). W przypadku jakichkolwiek wątpliwości Zamawiający wymagać będzie prezentacji aparatury i jej parametrów technicznych.

Do oferty należy dołączyć oświadczenie o posiadaniu materiałów informacyjnych zawierających pełne dane techniczne, w których winny być zaznaczone informacje potwierdzające spełnienie wymagań parametrów granicznych i ocenianych. W przypadku braku potwierdzenia parametrów granicznych i ocenianych zamawiający ma prawo do odrzucenia oferty.

Treść oświadczenia wykonawcy:

1. Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania przetargu do dostarczenia przedmiotu zamówienia spełniającego wyspecyfikowane parametry.
2. Oświadczamy, że oferowany, powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i po jego przekazaniu protokółem odbioru będzie gotowy do eksploatacji, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza typowymi, znormalizowanymi materiałami eksploatacyjnymi )

……………………………………………………………………………..

data, podpis i pieczęć osoby/osób upoważnionej/ych