***Додаток 2***

***до Оголошення про проведення спрощеної закупівлі***

**Аналізатор сечі**

**(ДК 021:2015:38430000-8: Детектори та аналізатори, НК 35774 Аналізатор сечі, напівавтоматизований)**

**Медико–технічні вимоги до аналізатора сечі**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ за/п** | **Найменування технічних параметрів** | **Відповідність вимогам** |
| 1. | Методологія: відбивний фотометр. |  |
| 2. | Пропускна здатність: не менш як 300 тестів/год в звичайному режимі та 800 тестів/год в швидкому режимі. |  |
| 3. | Пам'ять: не менше 2 000 результатів пацієнтів. |  |
| 4. | Довжини хвиль на яких може проводитись вимірювання показників: 460, 550 і 650 нм. |  |
| 5. | Платформа для подачі смужок повинна вміщати не менше 10 смужок. |  |
| 6. | Введення та виведення даних: вбудований термопринтер, рідкокристалічний дисплей. |  |
| 7. | Можливість підключення до ПК або центрального лабораторного комп’ютера. |  |
| 8. | Мова програмного забезпечення: українська. |  |
| 9. | Можливість опційного підключення клавіатури, сканера штрих-кодів. |  |
| 10. | Доступні параметри дослідження: лейкоцити, нітрити, уробіліноген, білок, рН, кров, питома вага, кетони, білірубін, глюкоза, аскорбінова кислота, мікроальбумін, креатинін. |  |
| 11. | Доступні розрахунки співвідношень: співвідношення креатиніну та альбуміну, співвідношення білка та креатиніну. |  |
| 12. | Наявність у виробника контрольного матеріалу людського походження 2-х рівнів, у паспорті якого зазначена запропонована модель приладу (надати інструкцію та паспорт). |  |
| 13. | В комплект аналізатора повинні входити смужки для визначення співвідношення мікроальбуміну до креатиніну – 20 уп. (1000 штук):* Параметри, що визначаються: мікроальбумін та креатинін.
* Можливість проведення процедури контролю якості з використанням адаптованого контрольного матеріалу виробника.
* Температура зберігання: 2-30°C.
* Стабільність після відкриття: не менше 6 місяців.
 |  |

Загальні вимоги:

1. Все обладнання медичного призначення, що пропонується, повинно мати дозвіл на застосування в медичній практиці на території України ( копію декларації відповідності, що підтверджує можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту (ТР).

2. Інструкція українською мовою.

3. Гарантія – 1 рік (за виключенням витратних матеріалів).

4. Наявність гарантійного листа від виробника або його офіційного представника в Україні про можливість постачання та термін постачання апаратів (надати оригінал відповідного документу).

*У разі, якщо у медико-технічних вимогах міститься посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника − читати "або еквівалент"*