*Anexa A*

*la Termenii și Condițiile de Livrare # 20-BST din 27.03.2023*

**Detalii specifice și standarde tehnice**

 **Lotul nr. 1 Analizator biochimic, automat 100 teste, cu sistem de tip deschis**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nr.** | **Denumire produs** | **Specificații (minime obligatorii) solicitate** | **Specificații tehnice oferite** |
|  | Analizator biochimic, automat 100 teste, cu sistem de tip deschis **COD - 150200** | **Descriere** | Analizator automat destinat analizelor biochimice cu sistem deschis de reactivi |  |
| **Sistem analitic** | automat cu calculator integrat sau exterior (procesor, monitor, tastatura+mouse) |  |
| **Parametru** | **Specificația** |  |
| **Tip de lucru** | continuu |  |
| **Tip sistem** | deschis |  |
| randoom acces |  |
| **Capacitatea (teste/oră)** | ≥ 100 (teste fotometrice, fără modulul ISE) |  |
| **Tipul dispozitivului** | staţionar |  |
| **Tip probă** | Ser şi plasmă |  |
| urină |  |
| sînge integru / hemolizat |  |
| CSF (lichid cefalo-rahidian) |  |
| **Tip diluare** | automat |  |
| **Sistem de spălare total automat (cuvă, ac, sistem de dozare)** | da |  |
| **Program control al calității** | da |  |
| **Compartiment reactivi** | cu răcire |  |
| **Rotor cu încălzire pentru probe** | cu termostat la 37 grade C |  |
| **Cuvă pentru probe** | **reutilizabil** | da, (indicați ciclurile posibile de reutilizare) |  |
| **Regimuri de măsurare** | **cinetic** | da |  |
| **mono și bi-cromatic** | da |  |
| **imunoturbidimetrc (Turbidity)** | da |  |
|  |  |
| **controlul cantității de reagent rămas** | da |  |
| **semnalizare lipsă reagent și probă** | da |  |
| **Sistemul de dozare** | **reagenții** | utilizarea a minim 2 metodici: mono și bireagent |  |
| volumul reagentului programabil cu pasul 1 µl |  |
| **sistemul de dozare** | cu sensor de obstacol |  |
| **Alimentarea** | 220 V, 50 Hz |  |
| *Garanția*  | Min. 12 luni Prezența certificatului de garanție obligatorie |  |
| *CERTIFICĂRI* | Declarația de conformitate CE și/sau a Certificatului de conformitate CE |  |
| *ETICHETA/MANUAL DE UTILIZARE* | 1. ETICHETA se prezintă în limba de stat și în una din limbile de circulație internațională conform H.G. 702 „pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale” Secțiunea a 7-a. „Informații furnizate de producător” și anume pct. 48.2. INSTRUCȚIUNEA DE UTILZARE - se prezintă în limba de stat și în una din limbile de circulație internațională conform H.G. 702 „pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale” Secțiunea a 7-a. „Informații furnizate de producător” și anume pct. 51. |  |

 Furnizor: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Adresa Furnizorului: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Tel: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Fax: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 E-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Semnătura autorizată: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Numele si funcția semnatarului: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Data: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ L.Ş.