**SPECIFIKACIJE**

|  |  |
| --- | --- |
| **Naročnik** | Splošna bolnišnica "dr. Franca Derganca" Nova GoricaUlica padlih borcev 13A5290 Šempeter pri Gorici |
| **Oznaka javnega naročila** | **260-4/2023** |
| **Predmet javnega naročila** | **Nakup analizatorjev za Oddelek za laboratorijsko diagnostiko s potrošnim materialom in vzdrževanjem za obdobje sedmih (7) let**Sklop 1: Avtomatski integriran sistem za osnovno analizo urinaSklop 2: Analizatorja za izvedbo kapilarne in agarozne gelske elektroforezeSklop 3: POCT analizatorja za določanje koncentracije CRP |

**Skupne opredelitve**

Naročnik ima v uporabi laboratorijski informacijski sistem L@bis podjetja Fin-Pro d.o.o., v nadaljevanju naročnikov LIS.

**Sklop 1: Avtomatski integriran sistem za osnovno analizo urina**

Predmet javnega naročila zajema dobavo opreme: **Avtomatski integriran sistem za osnovno analizo urina** (v nadaljevanju oprema), dobavljanje pripadajočega potrošnega materiala in vzdrževanje opreme za obdobje sedmih (7) let.

Ponudba mora zajemati v ves material potreben za montažo in povezavo opreme, ki mora biti zajet v ponudbeno ceno.

**Ponujeno:**

**Proizvajalec:**

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Model:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| **Zahtevana tehnična specifikacija** | **IZPOLNI PONUDNIK** |
| **Minimalne zahtevane tehnične specifikacije in funkcionalnosti** | **Dokument in številka strani, na kateri je razvidno izpolnjevanje zahteve** | **Opomba** |
| * 1. Nov in nerabljen, biti mora najnovejši model oziroma izvedba, ki vključuje zadnje spremembe in izboljšave
 |  |  |
| * 1. Mora brezhibno tehnično delovati
 |
| * 1. Skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo)
 |  |  |
| * 1. Navedba najmanj 3 primerljivih laboratorijev v državah Evropske unije kot referenco
 |  |  |
| * 1. Hrup med delovanjem ne sme presegati 65 dB
 |  |  |
| * 1. Mora imeti direkten odtok odpadnih tekočin
 |  |  |
| * 1. Programsko in fizično povezani obe enoti, kemijska in mikroskopska enota
 |  |  |
| * 1. Upravljanje analizatorja preko vgrajenega barvnega zaslona na dotik.

Naročnik dovoli, da ima modul za kvalitetno kemijsko preiskavo vgrajen barvni zaslon na dotik ter modul za mikroskopsko analizo urina posebno delovno postajo z monitorjem |  |  |
| * 1. Zmogljivost analizatorja najmanj 100 vzorcev na uro
 |  |  |
| 1.10. Avtomatski način aspiracije vzorca urina iz epruvet na stojalu |  |  |
| * 1. . Omogočati identifikacijo vzorcev in reagentov preko črtnih kod ali preko RFID
 |  |  |
| 1.12. Možnost prednostnega merjenja nujnih vzorcev |  |  |
| 1.13. Možnost neprekinjenega dodajanja vzorcev |  |  |
| 1.14. Minimalni volumen vzorca urina je 3,0 ml |  |  |
| 1.15. Avtomatsko zaznavanje zadostne količine vzorca |  |  |
| 1.16. Čas do prvega rezultata manj kot 4 minute |  |  |
| 1.17. Analiza kontrolnega materiala s posebno evidenco na analizatorju |  |  |
| 1.18. Možnost shranjevanja najmanj 10.000 rezultatov s slikami |  |  |
| 1.19. Omogočati shranjevanje vseh podatkov na trdem disku računalnika, možnost varnostne kopije (BACK UP) trdega diska ter možnost izvoza podatkov na USB spominsko enoto in možnost izvoza na mrežne pogone |  |  |
| 1.20. Omogočati brezplačen oddaljen dostop za aplikativne potrebe |  |  |
| 1.21. Celokupni čas dnevnega vzdrževanja uporabnika na analitskem sistemu ne sme presegati 30 min |  |  |
| 1.22. Omogočati mora mrežni priklop in dvosmerno povezavo z laboratorijskim informacijskim sistemom, priklop in povezava analitskega sistema na naročnikov LIS morata biti vključena v ponudbeno ceno |  |  |
| 1.23. Popolno preventivno in kurativno vzdrževanje za obdobje sedmih (7) let |
| 1.24. Brezplačna nadgradnja programske opreme za obdobje sedmih (7) let |
| 1.25. Ponudnik mora redno obveščati naročnika o morebitnih spremembah in novostih pri uporabljenih metodah in aplikacijah |
| 1.26. Servisna podpora dostopna v času delovnih dni med 7 in 15 uro, odzivni čas največ 3 ure po klicu in odprava okvare največ 72 ur po prejeti informaciji o okvari, v kolikor okvare ni možno odpraviti v roku 72 ur, mora ponudnik zagotoviti ustrezen enak nadomestni analitski sistem. V primeru, da analitskega sistema ne bo mogoče popraviti oz. bo popravilo trajalo več kot 30 dni, bo ponudnik zamenjal analitski sistem z novim, nerabljenim, ki dosega enake tehnične specifikacije  |
| 1.27. Servisna in aplikativna podpora morata potekati v slovenskem jeziku |
| 1.28. Ponudnik mora zagotoviti dostavo, montažo in zagon ter preizkus delovanja analitskega sistema v 90 dneh od datuma veljavnosti (podpisa) pogodbe |
| 1.29. Ponudnik mora zagotoviti usposabljanje in šolanje laboratorijskega osebja pred zagonom analitskega sistema v rutini in izdati potrdilo o usposobljenosti za delo na analitskem sistemu |
| 1.30. Ponudnik mora zagotoviti dobavo naročenega materiala v treh delovnih dneh od prejema pisnega naročilaRok uporabe naročenega materiala mora biti vsaj 6 mesecev. Ponudnik mora zagotoviti ob dobavah naročenega materiala dobavnico, ki poleg količinskih podatkov vsebuje tudi podatke o serijah in rokih uporabe.Ponudnik mora dokazljivo in sledljivo zagotoviti shranjevanje in transport reagentov, kontrol in ostalega potrošnega materiala, skladno s specifikacijami proizvajalca |
| 1.31. Potrošni material mora biti skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo) |
| 1. **Zahteve za kvalitativne kemijske preiskave urina**
 |
| * 1. Analitski sistem mora omogočati določanje naslednjih parametrov v urinu:
* pH
* specifična teža
* glukoza
* ketoni
* proteini
* bilirubin
* urobilinogen
* nitriti
* levkociti
* eritrociti/hemoglobin
* askorbinska kislina
* motnost
* barva
 |  |  |
| * 1. Uporaba testnih trakov
 |  |  |
| * 1. Princip delovanja: reflektometrija in refraktometrija za določanje specifične teže in motnosti
 |  |  |
| * 1. Minimalna kapaciteta testnih trakov na analizatorju: 150
 |  |  |
| * 1. Stabilnost testnih trakov na analizatorju: 14 dni
 |  |  |
| * 1. Uporaba kalibratorjev ni potrebna
 |  |  |
| * 1. Zamenjava in dodajanje potrošnega materiala v manj kot 3 minutah
 |  |  |
| * 1. Oddajanje rezultatov v SI enotah, konvencionalnih enotah in arbitrarnih enotah
 |  |  |
| 1. **Zahteve za mikroskopsko analizo urina**
 |
| * 1. Upoštevanje standardnih postopkov za mikroskopski pregled sedimenta urina
 |  |  |
| * 1. Centrifugiranje urina z uporabo kivet za mikroskopski pregled sedimenta urina
 |  |  |
| * 1. Slikovni prikaz posnetega sedimenta s funkcijo fokusiranja sestavin sedimenta urina
 |  |  |
| * 1. Oddajanje rezultatov v SI enotah (št.delcev/uL) in konvencionalnih enotah (št.delcev/HPF)
 |  |  |
| * 1. Prepoznavati in klasificirati mora naslednje sestavine urina:
	+ eritrocite
	+ dismorfne eritrocite
	+ akantocite
	+ levkocite
	+ levkocitne skupke
	+ bakterije (okrogle, paličaste bakterije)
	+ različne epitelne celice
	+ hialine cilindre
	+ patološke cilindre
	+ različne kristale
	+ spermije
	+ glivice
	+ sluz
 |  |  |
| * 1. Način določanja:
	+ digitalna mikroskopija
	+ fazni kontrast
 |  |  |
| * 1. Programska oprema mora omogočati avtovalidacijo rezultatov
 |  |  |
| * 1. Zamenjava in dodajanje potrošnega materiala v manj kot 3 minutah
 |  |  |
| 1. **Dodatne zahteve**
 |
| * 1. Navodila za uporabo in vzdrževanje v slovenskem in angleškem jeziku- Ponudnik lahko navodila za uporabo v slovenskem jeziku predloži ob primopredaji opreme.
 |
| * 1. Sistemu mora biti dodana delovna enota z računalnikom in 24″ monitorjem (nastavljiv po višini, nastavljiv nagib, ozek rob, barve) . Naročnik dovoli monitor velikosti 23,8″.
 |
| * 1. Varnostni listi morajo biti v slovenskem jeziku- Ponudnik lahko varnostne liste v slovenskem jeziku predloži ob primopredaji opreme.
 |
| * 1. Dodan mora biti tiskalnik in sistem za neprekinjeno napajanje (UPS)
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti dodatni manjši analizator za kemijsko analizo kot back up
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti brezplačni potrošni material za zagon in verifikacijo analitskih sistemov
 |
| * 1. Ponudnik ponudi ustrezno količino potrošnega materiala za letno izvedbo 15.600 preiskav urina in kontrolnega materiala v dveh nivojih 2 krat dnevno oz. še ostale po priporočilih proizvajalca za obdobje sedmih (7) let
 |

**Sklop 2: Analizatorja za izvedbo kapilarne in agarozne gelske elektroforeze**

Predmet javnega naročila zajema dobavo opreme: **Analizatorja za izvedbo kapilarne in agarozne gelske elektroforeze** (v nadaljevanju oprema), dobavljanje pripadajočega potrošnega materiala in vzdrževanje opreme za obdobje sedmih (7) let.

Ponudba mora zajemati ves material potreben za montažo in povezavo opreme, ki mora biti zajet v ponudbeno ceno.

**Ponujeno:**

**Proizvajalec:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Model:**

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| **Zahtevana tehnična specifikacija** | **IZPOLNI PONUDNIK** |
| **Minimalne zahtevane tehnične specifikacije in funkcionalnosti** | **Dokument in številka strani, na kateri je razvidno izpolnjevanje zahteve** | **Opomba** |
| 1. **Strokovne in tehnične zahteve za analizator kapilarne elektroforeze**
 |
| * 1. Avtomatizirana metoda kapilarne elektroforeze
 |  |  |
| * 1. Nov in nerabljen, biti mora najnovejši model oziroma izvedba, ki vključuje zadnje spremembe in izboljšave
 |  |  |
| * 1. Mora brezhibno tehnično delovati
 |  |  |
| * 1. Skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo)
 |  |  |
| * 1. Navedba najmanj 3 primerljivih laboratorijev v državah Evropske unije kot referenco
 |  |  |
|  |  |  |
| * 1. Identifikacija vzorcev s čitalcem črtnih kod
 |  |  |
| * 1. Možnost kontinuiranega nalaganja vzorcev
 |  |  |
| * 1. Omogoča izvajanje elektroforeze z ločbo serumskih proteinov na 6 frakcij in imunotipizacije
 |  |  |
| 1.10. Istočasna analiza vzorcev na 2 kapilarah pri kontrolirani temperaturi.  |  |  |
| 1.11. Detekcija z devterijevo žarnico, interferenčnimi filtri 200-415 nm, optičnimi vlakni, UV lečami  |  |  |
| 1.12. Zmogljivost ločbe serumskih proteinov: vsaj 20 vzorcev na uro |  |  |
| 1.13. Sledljivost reagentov preko črtnih kod ali preko RFID |  |  |
| 1.14. Izpis numeričnih rezultatov in krivulj z možnostjo uporabe avtomatskega označevanja frakcij in identifikacijskega programa za frakcije, shranjevanje krivulj in rezultatov na trdem disku |  |  |
| 1.15. Dostop do baze podatkov tudi med analizo |  |  |
| 1.16. Možnost večletnega shranjevanja podatkov o rezultatih pacientov, dostop do pacientove zgodovine v vsakem trenutku |  |  |
| 1.18. Sistem kontrole kakovosti |  |  |
| 1. **Strokovne in tehnične zahteve za analizator agarozne gelske elektroforeze**
 |
| 2.1. Semiavtomatski sistem elektroforeze na agaroznem gelu |  |  |
| 2.2. Nov in nerabljen, biti mora najnovejši model oziroma izvedba, ki vključuje zadnje spremembe in izboljšave  |  |  |
| 2.3. Mora brezhibno tehnično delovati |  |  |
| 2.4. Skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo)  |  |  |
| 2.5. Navedba najmanj 3 primerljivih laboratorijev v državah Evropske unije kot referenco |  |  |
|  |  |  |
| 2.7. Namizni aparat naj bo sestavljen iz modula za elektroforezo, modula za barvanje in modula za odčitavanje  |  |  |
| 2.8. Možnost izvajanja naslednjih preiskav: Elektroforezna ločba visoke ločljivosti proteinov v serumu in urinu, elektroforeza proteinov seruma z imunofiksacijo za identifikacijo monoklonalnih proteinov, elektroforeza proteinov urina z imunofiksacijo za določanje monoklonalnih proteinov, glomerulnih in tubulnih proteinov v urinu na enem gelu (urinski profil)  |  |  |
| 2.9. Zmogljivost imunofiksacije proteinov: 15 vzorcev/h  |  |  |
| 2.10. Možnost izbire več kot 60 optimiziranih programov migracije  |  |  |
| 2.11. Možnost izbire več kot 10 programov za barvanje in pranje.  |  |  |
| 2.12. Aplikatorji in geli morajo biti označeni s črtno kodo |  |  |
| 2.13. Temperaturna regulacija z vgrajenim Peltierjevim elementom |  |  |
| 2.14. Grafični prikaz rezultatov in alfanumerični izpis podatkov in rezultatov |  |  |
| 2.15. Izpis rezultatov imunofiksacije in kvantitativnih rezultatov na enem izvidu  |  |  |
| 2.16. Možnost neomejenega shranjevanja podatkov |  |  |
| 2.17. Možnost spremljanja pacientove zgodovine |  |  |
| 1. **Dodatne zahteve**
 |
| * 1. Originalna navodila za uporabo v angleškem in slovenskem jeziku. Lahko originalna navodila za uporabo v angleškem jeziku in krajša delovna navodila v slovenskem jeziku.
 |
| * 1. Varnostni listi morajo biti v slovenskem jeziku
 |
| * 1. Dodana delovna enota z računalnikom in 24″ monitorjem (nastavljiv po višini, nastavljiv nagib, ozek rob, barve) ter tiskalnik in sistem za neprekinjeno napajanje (UPS)
 |
| * 1. Omogočati mora mrežni priklop in dvosmerno povezavo z laboratorijskim informacijskim sistemom, priklop in povezava analitskega sistema na naročnikov LIS morata biti vključena v ponudbeno ceno
 |
| * 1. Popolno preventivno in kurativno vzdrževanje za obdobje sedmih (7) let
 |
| * 1. Brezplačna nadgradnja programske opreme za obdobje sedmih (7) let
 |
| * 1. Ponudnik mora redno obveščati naročnika o morebitnih spremembah in novostih pri uporabljenih metodah in aplikacijah
 |
| * 1. Servisna podpora dostopna v času delovnih dni med 7 in 15 uro, odzivni čas največ 3 ure po klicu in odprava okvare največ 72 ur po prejeti informaciji o okvari. V kolikor okvare ni možno odpraviti v roku treh delovnih dni, mora ponudnik zagotoviti ustrezen enak nadomestni analitski sistem. V primeru, da analitskega sistema ne bo mogoče popraviti oz. bo popravilo trajalo več kot 30 dni, bo ponudnik zamenjal analitski sistem z novim, nerabljenim, ki dosega enake tehnične specifikacije
 |
| * 1. Servisna in aplikativna podpora morata potekati v slovenskem jeziku
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti dostavo, montažo in zagon ter preizkus delovanja analitskega sistema v 90 dneh od datuma veljavnosti (podpisa) pogodbe
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti usposabljanje in šolanje laboratorijskega osebja pred zagonom analitskega sistema v rutini in izdati potrdilo o usposobljenosti za delo na analitskem sistemu
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti dobavo naročenega materiala v petih delovnih dneh od prejema pisnega naročila. Rok uporabe naročenega materiala mora biti vsaj 6 mesecev. Ponudnik mora zagotoviti ob dobavah naročenega materiala dobavnico, ki poleg količinskih podatkov vsebuje tudi podatke o serijah in rokih uporabe. Ponudnik mora dokazljivo in sledljivo zagotoviti shranjevanje in transport reagentov, kontrol in ostalega potrošnega materiala skladno s specifikacijami proizvajalca
 |
| * 1. Ponudnik mora zagotoviti brezplačni potrošni material za zagon in verifikacijo analitskih sistemov
 |
| * 1. Potrošni material mora biti skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo)
 |
| * 1. Ponudnik ponudi ustrezno količino potrošnega materiala za letno izvedbo 2019 preiskav elektroforeze serumskih proteinov in 426 preiskav določitve monoklonskega imunoglobulina, kontrolnega materiala v dveh nivojih oz. še ostale po priporočilih proizvajalca za obdobje sedmih (7) let.

Od opredeljenih 426 preiskav za določitev monoklonskega imunoglobulina na leto je:Serumskih vzorcev: 305Urinskih vzorcev: 121Likvorskih vzorcev: / |

**Sklop 3: POCT analizatorja za določanje koncentracije CRP**

Predmet javnega naročila zajema dobavo opreme: **POCT analizatorja za določanje koncentracije CRP** (v nadaljevanju oprema), dobavljanje pripadajočega potrošnega materiala in vzdrževanje opreme za obdobje sedmih (7) let.

Ponudba mora zajemati ves material potreben za montažo in povezavo opreme, ki mora biti zajet v ponudbeno ceno.

**Ponujeno:**

**Proizvajalec:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Model:**

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| **Zahtevana tehnična specifikacija** | **IZPOLNI PONUDNIK** |
| **Minimalne zahtevane tehnične specifikacije in funkcionalnosti:** | **Dokument in številka strani, na kateri je razvidno izpolnjevanje zahteve** | **Opomba** |
| * 1. Analizator mora biti namenjen določanju koncentracije C-reaktivnega proteina (CRP) v polni krvi (kapilarna in venska kri)
 |  |  |
| * 1. Namenjen mora biti za delo ob pacientu – POCT (point of care testing) analizator
 |  |  |
| * 1. Nov in nerabljen, biti mora najnovejši model oziroma izvedba, ki vključuje zadnje spremembe in izboljšave
 |  |  |
| * 1. Mora brezhibno tehnično delovati
 |
| * 1. Skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo)
 |  |  |
| * 1. Navedba najmanj 3 primerljivih laboratorijev v državah Evropske unije kot referenco
 |  |  |
| * 1. Analizator mora biti namizni, majhen in priročen
 |  |  |
| * 1. Upravljanje analizatorja mora biti preko vgrajenega zaslona na dotik
 |  |  |
| * 1. Kratek čas izvedbe preiskave (do 4 minute)
 |  |  |
| * 1. . Potrebovati mora čim manjšo količino vzorca na analizo (do največ 20 µL krvi)
 |  |  |
| 1.11. Omogočati mora korekcijo glede na hematokrit |  |  |
| 1.12. Programska oprema analizatorja mora preko ekrana voditi operaterja skozi ves postopek meritve |  |  |
| 1.13. Kalibracija analizatorja mora biti avtomatska |  |  |
| 1.14. Omogočati mora identifikacijo vzorcev, reagentov in kontrol ter ostalega potrošnega materiala preko črtnih kod ali preko RFID |  |  |
| 1.15. Na ekranu mora izpisovati LOT reagenta in rok uporabe |  |  |
| 1.16. Možnost uporabe čitalca črtnih kod |  |  |
| 1.17. Možnost povezave z mrežnim tiskalnikom |  |  |
| 1.18. Omogočati mora shranjevanje podatkov, možnost varnostne kopije (BACK UP) ter možnost izvoza podatkov na zunanji elektronski medij - USB spominsko enoto  |  |  |
| 1.19. Možnost pregleda vsaj 50 zadnjih rezultatov preiskav |  |  |
| 1.20. Analiza najmanj dveh nivojev kontrolnega materiala s posebno evidenco na analizatorju |  |  |
| 1.21. Omogočati mora mrežni priklop in dvosmerno povezavo z laboratorijskim informacijskim sistemom, priklop in povezava analitskega sistema na naročnikov LIS morata biti vključena v ponudbeno ceno |  |  |
| 1.22. Popolno preventivno in kurativno vzdrževanje za obdobje sedmih (7) let |
| 1.23. Brezplačna nadgradnja programske opreme za obdobje sedmih (7) let |
| 1.24. Ponudnik mora redno obveščati naročnika o morebitnih spremembah in novostih pri uporabljeni metodi |
| 1.25. Servisna podpora dostopna v času delovnih dni med 7 in 15 uro, odzivni čas največ 3 ure po klicu in odprava okvare največ 72 ur po prejeti informaciji o okvari. V kolikor okvare ni možno odpraviti v roku treh delovnih dni, mora ponudnik zagotoviti ustrezen enak nadomestni analitski sistem. V primeru, da analitskega sistema ne bo mogoče popraviti oz. bo popravilo trajalo več kot 30 dni, bo ponudnik zamenjal analitski sistem z novim, nerabljenim, ki dosega enake tehnične specifikacije |
| 1.26. Potrošni material mora biti skladen z EU (CE IVD) predpisi (regulativo) |
| 1.27. Servisna in aplikativna podpora morata potekati v slovenskem jeziku |
| 1.28. Ponudnik mora zagotoviti dostavo, montažo in zagon ter preizkus delovanja analitskega sistema v 60 dneh od datuma veljavnosti (podpisa) pogodbe |
| 1.29. Ponudnik mora zagotoviti usposabljanje in šolanje laboratorijskega in medicinskega osebja pred zagonom analitskega sistema v rutini in izdati potrdilo o usposobljenosti za delo na analizatorju |
| 1.30. Ponudnik mora zagotoviti dobavo naročenega materiala v treh delovnih dneh od prejema pisnega naročila. Rok uporabe naročenega materiala mora biti vsaj 6 mesecev. Ponudnik mora zagotoviti ob dobavah naročenega materiala dobavnico, ki poleg količinskih podatkov vsebuje tudi podatke o serijah in rokih uporabe. Ponudnik mora dokazljivo in sledljivo zagotoviti shranjevanje in transport reagentov, kontrol in ostalega potrošnega materiala skladno s specifikacijami proizvajalca |
| 1. **Dodatne zahteve**
 |
| 2.1. Navodila za uporabo in vzdrževanje v slovenskem in angleškem jeziku. Zadošča prevod v slovenski jezik za skrajšano verzijo navodil, kot delovno navodilo SOP.  |
| 2.2. Varnostni listi morajo biti v slovenskem jeziku |
| 2.3. Sistemu mora biti dodan čitalec črtnih kod  |
| 2.4 Ponudnik mora zagotoviti brezplačni potrošni material za zagon in verifikacijo analitskih sistemov |
| 2.5. Ponudnik ponudi ustrezno količino potrošnega materiala za letno izvedbo 3.500 hitrih, kvantitativnih testov za določanje koncentracije CRP in kontrolnega materiala 1 krat dnevno, v dveh nivojih za obdobje sedmih (7) let |

Spodaj podpisani pooblaščeni predstavnik ponudnika izjavljam, da ponujeno blago/vse storitve v celoti ustreza/jo zgoraj navedenim opisom.

|  |
| --- |
| **V/na      , dne** |
|  |  |  |
| **Zastopnik/prokurist (ime in priimek)** | **Podpis** | **Žig** |
|  |  |  |