

Załącznik nr 3

Wymagania do pakietu nr 1 (pakiet analityczny).

Inne graniczne warunki specyfikacji – PAKIET ANALITYCZNY	Tak / Nie
Wykonawca zabezpiecza Zamawiającego w pojemniki / próbówki do pobierania materiału, w tym strzykawko – próbówki i inne akcesoria do aspiracyjno – próżniowego zamkniętego systemu pobierania krwi. Koszt wymienionych materiałów Wykonawca wliczy w cenę badania.	
Wykonawca określi wymogi pobierania, przechowywania i transportu materiałów do badań – w formie pisemnej i przekaże je w 1 (pierwszym) dniu trwania umowy.	
Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania badań Grupy I – Badania podstawowe „na cito”, w miarę potrzeb.	
Laboratorium spełnia wymagania rozporządzenia Ministra Zdrowia z 3 marca 2008 r. w sprawie wymagań jakie powinny spełniać medyczne laboratoria diagnostyczne. (Dz.U. Nr 43 poz. 408)	
Udział w kontroli jakości Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej. Certyfikat uczestnictwa za 2010 r – w załączeniu.	
Dostępność laboratorium: całodobowa praca laboratorium	
Informacja o wyniku: - możliwość udzielenia telefonicznie wstępnej i /lub pełnej informacji o wyniku lekarzowi prowadzącemu - przekazanie wyniku w terminie zakończenia badania, co najmniej faksem	

Wymagania do PAKIETU nr 2 (pakiet mikrobiologiczny).

Inne graniczne warunki specyfikacji – PAKIET MIKROBIOLOGICZNY	Tak / Nie
Wykonawca zabezpiecza zamawiającego w wymazówki, pojemniki, próbówki, podłoża transportowe, transportowo-wzrostowe i hodowlane do pobierania materiału do badań w kierunku bakterii tlenowych, beztlenowych, grzybów, prątków gruźlicy, dające możliwość całodobowego pobierania i zabezpieczenia materiału na posiew oraz biologiczne testy kontroli skuteczności sterylizacji. Załączy wykaz stosowanych wymazówek /pojemników / podłoży, zasady pobierania i warunki przechowywania - w formie pisemnej. Koszt wymienionych materiałów zawarty jest w cenie badania.	
Wykonawca określi wymogi pobierania, przechowywania i transportu materiałów do badań – w formie pisemnej i przekaże je w 1 (pierwszym) dniu trwania umowy.	
Prowadzenie diagnostyki zgodnie z aktualnymi rekomendacjami EUCAST oraz stanowiskiem Zespołu Roboczego ds. Wprowadzania Zaleceń EUCAST wraz z wykrywaniem mechanizmów oporności (MRSA, VRE, ESBL, KPC, MBL, inne wg aktualnych zaleceń).	
Laboratorium spełnia wymagania rozporządzenia Ministra Zdrowia z 3 marca 2008 r. w sprawie wymagań jakie powinny spełniać medyczne laboratoria diagnostyczne. (Dz.U. Nr 43 poz. 408)	
Udział w Ogólnopolskim Sprawdzianie Wiarygodności Badań w Mikrobiologii POLMICRO za 2010 rok laboratorium wykonującego badanie – dołączyć kopię Świadectwa Jakości Badań Mikrobiologicznych POLMICRO za 2010 r.	

<p>Wymagania diagnostyczne w zakresie mikrobiologii ogólnej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pełny zakres diagnostyki w kierunku bakterii tlenowych i beztlenowych (w tym diagnostyka <i>Gardnerella</i>, <i>Haemophilus</i>, <i>Neisseria meningitidis</i>, <i>Streptococcus pneumoniae</i>) - pełna diagnostyka grzybów drożdżopodobnych i pleśniowych (w ramach posiewu) z identyfikacją do gatunku i możliwością oznaczenia wrażliwości grzybów drożdżopodobnych na antybiotyki 	
<p>Wymagania w zakresie wyposażenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - automatyczny system do prowadzenia hodowli z krwi / PMR - dostępność podłoży do hodowli z krwi: w warunkach tlenowych i beztlenowych dla pacjentów bez antybiotykoterapii, podłoży z suplementem hamującym antybiotyki oraz podłoży pediatrycznych 	
<p>Dostępność laboratorium:</p> <ul style="list-style-type: none"> - całotygodniowa praca laboratorium - min. 8.godzinny dzień pracy 	
<p>Informacja o wyniku:</p> <ul style="list-style-type: none"> - możliwość udzielenia telefonicznie wstępnej i/lub pełnej informacji o wyniku lekarzowi prowadzącemu - przekazanie wyniku w terminie zakończenia badania, co najmniej faxem 	
<p>Odległość od laboratorium mikrobiologicznego wykonującego badania: nie większa niż 150 km.</p>	
<p>Dla celów statystycznych i epidemiologicznych: wykonanie miesięcznych raportów zbiorczych z posiewów mikrobiologicznych, uwzględniających minimum: dane pacjenta, rodzaj materiału, wynik badania: hodowla (z identyfikacją szczepów) i wynik oznaczenia lekowrażliwości+ wykryte mechanizmy oporności.</p>	

.....
 Data, podpis i pieczęć Wykonawcy