

### Załącznik nr 3

#### Wymagania dla badań analitycznych

Inne graniczne warunki specyfikacji dla badań analitycznych	Tak / Nie
Wykonawca zabezpiecza Zamawiającego w pojemniki / próbówki do pobierania materiału, w tym próbówki lub 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 podstawowych „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 ze zm.)	
Udział w kontroli jakości Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej. Certyfikat uczestnictwa za 2013 r – w załączeniu.	
Dostępność laboratorium: całodobowa praca laboratorium	
Informacja o wyniku: - możliwość udzielenia telefonicznie wstępnej i /lub pełnej informacji o wyniku lekarzowi prowadzącemu - udostępnienie wyników badań w formie elektronicznej i papierowej niezwłocznie po wykonaniu badania (program laboratorium kompatybilny z programem e-zdrowie umożliwiający dwukierunkowy elektroniczny przesył danych z laboratorium do SP ZOZ i z SP ZOZ do laboratorium)	

#### Wymagania dla badań mikrobiologicznych.

Inne graniczne warunki specyfikacji dla badań mikrobiologicznych	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.	
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 ze zm.)	
Udział w Ogólnopolskim Sprawdzianie Wiarygodności Badań w Mikrobiologii POLMICRO za 2016 rok laboratorium wykonującego badanie – dołączyć kopię Świadectwa Jakości Badań Mikrobiologicznych POLMICRO za 2016 r.	
Wymagania diagnostyczne w zakresie mikrobiologii ogólnej: - pełny zakres diagnostyki w kierunku bakterii tlenowych i beztlenowych (w tym diagnostyka Gardnerella, Haemophilus, Neisseria meningitidis, Streptococcus pneumoniae) - pełna diagnostyka grzybów drożdżopodobnych i pleśniowych (w ramach posiewu) z identyfikacją do gatunku i możliwością oznaczenia wrażliwości grzybów drożdżopodobnych na antybiotyki	
Wymagania w zakresie wyposażenia: - 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	
Dostępność laboratorium: - całotygodniowa praca laboratorium - min. 8.godzinny dzień pracy	
Informacja o wyniku: - możliwość udzielenia telefonicznie wstępnej i/lub pełnej informacji o wyniku lekarzowi prowadzącemu - przekazanie w formie elektronicznej i papierowej wyniku w terminie zakończenia badania (program laboratorium kompatybilny z programem e-zdrowie umożliwiający dwukierunkowy elektroniczny przesył danych z laboratorium do SP ZOZ i z SP ZOZ do laboratorium)	
Odległość od laboratorium mikrobiologicznego wykonującego badania nie większa niż 50 km	
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	

Oświadczam, że spełniam wszystkie powyższe wymagania.

.....  
Data, podpis i pieczęć Wykonawcy