

## Załącznik nr 2 B

	<b>WARUNKI GRANICZNE</b>	<b>Tak</b>
1.	Aparat nie starszy niż rok produkcji 2017	
2	System w postaci jednego zintegrowanego aparatu lub niezależnych modułów	
3	Skaner wysokorozdzielczy współpracujący z oprogramowaniem do analizy żeli z możliwością skanowania żeli/materiałów przezroczystych	
4	Możliwość wykonania następujących oznaczeń: - rozdział białek surowicy krwi na 6 frakcji - rozdział białek w moczu na 6 frakcji, z wykorzystaniem moczu natywnego, bez konieczności stosowania zagęszczaczy	
5	Objętość próbki badanej nie większa niż 40 µL	
6	Brak buforu w postaci ciekłej	
7	Automatyczne pobieranie próbek i aplikowanie na żel	
8	Aplikacja próbek za pomocą aplikatorów jednorazowych	
9	Aplikatory bez membran lub dyfuzji próbki przez aplikator	
10	Wszystkie odczynniki w zestawie do proteinogramów gotowe do użycia, a także pozbawione substancji toksycznych i teratogennych	
11	Zautomatyzowane procesy barwienia, odbarwienia i suszenia żeli	
12	Kontrola temperatury dla etapu rozdzielania elektroforetycznego	
13	Możliwość zaprogramowania kilkukrotnego nałożenia próbki na żel (wielokrotna aplikacja tej samej próbki)	
14	Żele do rozdzielania białek w surowicy/moczu pozwalające wykonać do 25 rozdzielonych na jednym żelu	
15	Wbudowany system kontroli jakości	
16	Komputer z monitorem, z aktualnym oprogramowaniem Windows, UPS, drukarka zewnętrzna laserowa	
17	Aparat musi posiadać certyfikat CE	

18	Oprogramowanie do analizy żeli w języku polskim	
19	Instrukcja obsługi w języku polskim	
20	Wykonawca zapewni szkolenie merytoryczne i praktyczne personelu niezwłocznie po instalacji aparatu	
21	Wykonawca zapewni na własny koszt kontrolę międzynarodową do oferowanych badań	
22	Wykonawca zapewni na własny koszt podłączenie do LIS	