

Specifikace glukometrů a systému měření (nominační charakter)		Doplň uchazeč ano (v případě splnění podmínky)
1	Vybavení přístroje minimálním on board data managementem k profesionálnímu použití (zadání IČ uživatele, IČ pacienta, kontrola kvality)	
2	S glukometry musí být dodán sofistikovaný software pro správu dat a dálkovou správu dat a dálkovou konfiguraci co největšího počtu přístrojů (oboustranná komunikace) s možností upgrade dle požadavků zadavatele	
3	Náležitosti a dokumentace pro audit certifikační nebo akreditační (licence OS, licence SW, licence pro uživatele)	
4	Pravidelná technická kontrola (min. 1x ročně), záruka a servis po celou dobu projektu ze strany dodavatele	
5	Opakovatelnost (nepřesnost v rámci série) menší než 3,5 %	
6	Zavedený a fungující systém interní kontroly kvality	
7	Povolená odchylka hodnoty naměřené glukometrem (v krvi) od hodnoty naměřené v laboratoři (v žilní plazmě) maximálně 15%	
8	Pro daný systém glukometrů je k dispozici nezávislý systém externí kontroly kvality	
9	Rozsah měření 0,6 - 33,0 mmol/l	
10	Eliminace nadměrné nebo nedostačující aplikace vzorku	
11	Připojení do stávajícího LIS/NIS (rozhraním RS 232 nebo LAN); uchazeč zajistí funkční připojení do těchto systémů	
12	Variabilní možnost připojení přímo na síť (bez PC jednotky jako mezičlánek)	
13	Připojení všech stanic glukometrů do síťového systému umožňujícího centralizovanou (dálkovou) kontrolu každého přístroje, centralizovaný sběr a přenos dat (identifikace pacienta a provádějícího zaměstnance, datum, čas měření, výsledek měření, číslo a označení přístroje) a předání dat do stávajícího LIS/NIS, zablokování všech funkcí glukometru pro uživatele bez platné certifikace (koordinátor ve FTN)	
14	Glukometr musí být registrován a otestován v ČR dle platné legislativy a vyhovuje všem těmto normám a požadavkům (doložit kopii registrace, atestů apod.)	
15	Ovládání přístroje pomocí identifikace pacienta, operátora (identifikace obsluhy a pacienta čárovým kódem)	
16	Integrovaná čtečka čárových kódů	
17	Volitelné menu pro konfiguraci a nastavení vstupních parametrů	
18	Sledování kontroly kvality, oboustranná komunikace, centrální konfigurace přístrojů a on-line sdílení výsledků v NIS, nejen glukózy ale i ostatních parametrů neodkladné péče (kardiomarkery, ABR, ruční zadání pacientů, testů a výsledků)	
19	Návaznost kalibrační funkce a vlastního měření na certifikovaný referenční materiál	
20	Kompletní dodání všech součástí nabízeného systému minimálně do 4 týdnů od podpisu smlouvy	
21	Uvedení 90% instalovaných glukometrů do rutinního provozu minimálně do 3 týdnů od podepsání smlouvy	
22	Akceptovatelné vzorky krve: kapilární, žilní, arteriální	
23	Možnost zpracování neonatologických vzorků	
24	Archivace a dohledatelnost všech měření pacientů a QC	
25	Synchronizace data a času všech glukometrů	
26	Přenos a vyhodnocení QC připojených analyzátorů v reálném čase, L-J grafy, kumulativní grafy	

Datum:

.....

Jméno a podpis oprávněné osoby