

1.2.13.	Analizatoriaus išmatavimai	Ne didesni kaip 40 cm (plotis) x 60 cm (ilgis) x 50 cm (aukštis)
1.2.14.	Dejonizuoto vandens sunaudojimas	Ne daugiau kaip 1,0 l per dieną, tiriant 300 mėginių neišjungiant analizatoriaus
1.2.15.	Hemoglobino koncentracijos ekstrakcijos buferyje matavimo intervalas	Ne siauresnis kaip 50-1000 ng/ml
1.2.16.	Matavimo rezultatų atsikartojamumas	Ne blogesnis (ne daugiau) kaip 10%, pakartotinai matuojant mėginį vienoje serijoje
1.2.17.	Automatinis prozosos efekto aptikimas	Būtinai
1.2.18.	Galimybė nustatyti tyrimo rezultato priskyrimo teigiamam vertę (cut off value)	Būtinai
1.2.19.	Prietaisas turi būti ne senesnis kaip 2017 m., neeksploatuojamas	Būtinai
1.2.20.	Vidinės kokybės kontrolės	Ne mažiau kaip 2 lygių
1.2.21.	Tyrimo specifiškumas ir jautrumas storosios žarnos navikų bei vėžio atvejų aptikimui	Klinikiniais tyrimais bei mokslinėmis publikacijomis pagrįsta analizatoriumi gaunamų teigiamų tyrimo rezultatų koreliacija su kolonoskopijos rezultatais; tiekėjas turi pateikti įrodymus apie ES šalyse atliktų ne mažiau kaip 100 000 mėginių atrankinių tyrimų rezultatus, nurodant tyrimų jautumą ir specifiškumą. Būtinai pateikti tyrimų bei publikacijų bibliografinės nuorodos arba jų kopijas
1.2.22.	Atitikimas ES direktyvoms	Analizatorius, reagentai bei pagalbines priemones turi atitikti 98/79 EC direktyvą ir pažymėti CE IVD ženklu. Pateikti tai patvirtinančius dokumentus
1.2.23.	Įrangos aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį