

1.2.11.	Sąsaja su LIS (laboratorijos informacinė sistema)	Dvikryptė; tiekėjas privalo užtikrinti analizatoriaus pajungimą i laboratorijoje esamą LIS dviejų mėnesių laikotarpyje po instaliavimo
1.2.12.	Brūkšnių kodų skaitytuvas	Turi būti vidinis barkodų skaitytuvas mėginiams
1.2.13.	Analizatoriaus išmatavimai	Ne didesni kaip 40 cm (plotis) x 60 cm (ilgis) x 50 cm (aukštis)
1.2.14.	Dejionizuoto 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 atskaitojamumas	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., neekspluatuotas	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 jautrumą ir specifiškumą. Būtinai pateikti tyrimų bei publikacijų bibliografinės nuorodas arba jų kopijas
1.2.22.	Atitikimas ES direktyvoms	Analizatorius, reagentai bei pagalbinės priemonės turi atitikti 98/79 EC direktyvą ir pažymėti CE IVD ženklu. Pateikti tai patvirtinančius dokumentus