

SISTEMA MACCHINA-REATTIVI PER L'ESECUZIONE DI TEST DI STERILITA' EMOCOMPONENTI		
ESAMI ESEGUIBILI, TEST ANNUI, FREQUENZA DI ESECUZIONE		
ESAMI COLTURALI PER	n. test/anno	frequenza esecuzione
Batteri aerobi (terreni non resinati)	800	3 colture giornaliere
Batteri anaerobi (terreni non resinati)	800	3 colture giornaliere
Miceti (terreni non resinati)	800	3 colture giornaliere
Batteri aerobi (terreni pediatrici resinati)	1.050	5 colture giornaliere
Batteri anaerobi (terreni resinati)	1.050	5 colture giornaliere
Totale test	4.500	
N.B. I Test richiesti comprendono i controlli di qualità interni.		
CONTROLLI e MATERIALI DI CONSUMO:		
La Ditta dovrà calcolare ed offrire le quantità adeguate di controlli e materiale di consumo accessorio necessario per l'esecuzione dei sovraelencati test, nel numero e con la frequenza indicata.		
STRUMENTI RICHIESTI:		
N. 1 Incubatore per terreni di coltura di emocomponenti, nuovo, di ultima generazione, preferibilmente con tecnica fluorimetrica, corredato di supporto adeguato se da banco, con gruppo di continuità, stabilizzatore di corrente, complementi hardware e ogni altro accessorio necessario al funzionamento del sistema, in numero adeguato (anche modulabile) al carico di lavoro in considerazione del tempo richiesto per il test di sterilità della durata di sette giorni consecutivi.		
REQUISITI MINIMI DI INGRESSO (da possedere tutti, pena l'esclusione)		
Sistema automatico, completamente non invasivo sia nella fase analitica che preanalitica, per il rilevamento della presenza di germi aerobi, anaerobi, miceti negli emocomponenti.		
Capacità di carico del Sistema non inferiore a 200 posti per ciclo lavoro (anche modulabili).		
Fiaconi contenenti sostanze specifiche (resine o altro) per la neutralizzazione di antibiotici eventualmente presenti nel campione.		
Utilizzo di fiaconi pediatrici con ridotto volume di inoculo pari a 1,0 ml.		
Doppio barcode autoadesivo sui fiaconi di cui uno asportabile.		
Conformità del sistema offerto e dei singoli reagenti alla Direttiva CE 98/79 relativa ai sistemi diagnostici in vitro (Direttiva CE/IVD).		