

Numer sprawy: 2019.07.ZP

Załącznik nr 5 do SIWZ

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

NAZWA	PARAMETR WYMAGANY
CZĘŚĆ I ZAAWANSOWANE SYMULATORY PACJENTA WYSOKIEJ WIERNOŚCI	
1. RATUNKOWY SYMULATOR PACJENTA	
PARAMETRY OGÓLNE	
1) Symulator fabrycznie nowy, nieregenerowany, nie powystawowy, nie prototypowy (musi być wytwarzany seryjnie).	TAK
2) Zasilany i sterowany elektrycznie. Wraz z symulatorem dostarczona ładowarka/stacja dokująca 230V AC.	TAK
3) Możliwość pracy bezprzewodowej – wytrzymały akumulator.	TAK
4) Możliwość połączenia się z symulatorem przy pomocy sieci internetowej bezprzewodowej lub sieci radiowej w paśmie standardowym 2,3÷2,4GHz.	TAK
5) Możliwość szybkiego, bezpiecznego (szyfrowanego WPA2 Enterprise/WPA2Personal) podłączenie do istniejących, wybranych sieci bezprzewodowych (WLAN) w paśmie 4915÷5825MHz (5GHz).	TAK
6) Możliwość pracy z symulatorem według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
7) Możliwość szybkiej zmiany fizjologii pacjenta, ustawienia parametrów życiowych.	TAK
8) Biblioteka scenariuszy, możliwość programowania własnych scenariuszy. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.	TAK
9) Zapasowy komplet baterii wielokrotnego ładowania wraz z dedykowanym zasilaczem oraz ładowarką.	TAK
10) Dedykowane walizki lub torby wielorazowego użytku, umożliwiające bezpieczny transport symulatora wraz z jego wyposażeniem.	TAK
11) Co najmniej 3 licencje oprogramowania do pisania scenariuszy.	TAK
12) Dodatkowe elementy zużywalne: a) skóra szyi – 24 szt. b) taśma na tchawicę – 4 szt. c) lubrykant do intubacji – 94 szt. d) pęcherz płuca – 8 szt. e) opłucna do drenażu – 4 szt. f) worek na płyny fizjologiczne z rurkami – 4 szt. g) wkładka IO piszczel – 40 szt. h) skóra piszczeli – 4 szt. i) rany krwawiące – 4 szt.	TAK

j) koncentrat sztucznej krwi – 64 szt.	
13) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
14) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
GŁOWA	
15) Mruganie oczami: co najmniej 3 tryby: szybko, średnio i wolno.	TAK
16) Możliwość ustawienia (zdalna) oczu symulatora w pozycji zamknięte lub otwarte.	TAK
17) Źrenice z możliwością ustawiania ich szerokości oraz reakcji na światło (akomodacja), niezależnie od siebie (np. lewa szeroka bez reakcji, prawa prawidłowa z normalną reakcją).	TAK
18) Możliwość odgięcia głowy do tyłu.	TAK
19) Możliwość wysunięcia żuchwy.	TAK
20) Możliwość wygenerowania szczękocisku.	OCENIANY
UKŁAD ODDECHOWY	
21) Możliwość wygenerowania obrzęku nagłośni i języka oraz kurczu krtani.	TAK
22) Możliwość bezprzrządowego i przrządowego udrażniania dróg oddechowych (rurki u-g i n-g, LMA i LT-D, i-gel, combitube, intubacja dotchawicza).	TAK
23) Możliwość wykonania intubacji dotchawiczej przez usta i przez nos.	TAK
24) Możliwość intubacji oskrzela głównego (prawego).	TAK
25) Rozdęcie żołądka przy nieprawidłowej wentylacji.	TAK
26) Możliwość wylamania zębów, np. podczas nieumiejętnej intubacji.	TAK
27) Możliwość wykonania konikopunkcji i konikotomii.	TAK
28) Możliwość wentylacji za pomocą worka samorozprężalnego z maską i/lub po podłączeniu do urządzeń udrażniających drogi oddechowe (np. LMA, czy LT-D).	TAK
29) Możliwość wentylacji strumieniowej przez tchawicę.	TAK
30) Możliwość wentylacji respiratorem z podłączonym tlenem.	TAK
31) Możliwość ustawienia prawidłowych i patologicznych dźwięków oddechowych słyszalnych w okolicy klatki piersiowej, z tego w co najmniej 2 miejscach z tyłu i 4 z przodu klatki piersiowej.	TAK
32) Możliwość obustronnego nakłucia klatki piersiowej w celu odbarczenia symulowanej odmy opłucnowej.	TAK
33) Możliwość odbarczania symulowanej odmy prężnej.	TAK
34) Możliwość ustawienia i monitorowania wydechowego poziomu CO ₂ przy użyciu rzeczywistego sprzętu (kapnometru).	TAK
35) Symulator umożliwiający zinterpretowanie u niego sinicy za pomocą parametrów fizjologicznych na symulowanym monitorze pacjenta.	TAK
36) Ruchy oddechowe klatki piersiowej jednostronne i obustronne.	TAK
37) Symulator posiadający zmienną podatność płuc i opór dróg oddechowych na intubację lub wentylację.	OCENIANY
UKŁAD KRAŻENIA	
38) Możliwość symulowania sinicy wokół ust pacjenta.	TAK
39) Możliwość monitorowania 3 i 4 odprowadzeniowego EKG z biblioteką rytmów serca.	TAK
40) Możliwość symulacji zapisu EKG z 12 odprowadzeń.	TAK

41) Minimum 5 tonów serca słyszalnych stetoskopem po przyłożeniu do klatki piersiowej.	TAK
42) Możliwość bezpiecznego prowadzenia elektroterapii (defibrylacja, kardiowersja, przezskórna stymulacja elektryczna mięśnia sercowego).	TAK
43) Uciśnięcia klatki piersiowej powodują powstanie wyczuwalnej fali tętna i artefaktów na monitorze.	TAK
44) Możliwość ręcznego pomiaru ciśnienia krwi za pomocą osłuchiwania dźwięków Korotkowa.	OCENIANY
45) Możliwość rejestracji jakości i częstotliwości ucisków klatki piersiowej.	TAK
46) Parametry mierzone podczas RKO powinny być opierane na aktualnych wytycznych ERC.	TAK
47) Tętno wyczuwalne co najmniej na tętnicy szyjnej, promieniowej, udowej, podkolanowej i grzbietowej stopy, zgodne z zapisem EKG.	TAK
48) Napięcie tętna zależne od ciśnienia tętniczego krwi.	OCENIANY
49) Wykrywanie i rejestrowanie palpacyjnego badania tętna.	OCENIANY
50) Możliwość zakładania obwodowych dośńc dożylnych z możliwością podawania leków; dopuszczalny założony na stałe port bez możliwości wkłucia.	TAK
51) Możliwość zakładania dośńc doszpikowych.	TAK
52) Możliwość podaży domięśniowej leków.	TAK
53) Symulator wyposażony w system automatycznego reagowania na leki po wpisaniu parametrów podawanych leków w oprogramowaniu sterującym symulatorem, oferujący możliwość podania dowolnej dawki leku.	TAK
54) Symulator wyposażony w system automatycznego rozpoznawania (podawanych – aplikowanych) leków.	TAK
55) Współpraca z rzeczywistym pulsoksymetrem i ciśnieniomierzem.	OCENIANY
FUNKCJE DODATKOWE	
56) Dźwięki osłuchowe jelit.	TAK
57) Możliwość ustawienia wydzielania: oczy, usta, uszy, nos, skóra (pocenie się).	OCENIANY
58) Możliwość wygenerowania drgawek.	TAK
59) Wyposażony w bibliotekę głosów pacjenta (dźwięki wcześniej nagrane).	TAK
60) Możliwość bezprzewodowego (zdalnego) symulowania głosu pacjenta przez instruktora.	TAK
61) Możliwość wygenerowania krwawienia z kilku miejsc, w tym co najmniej z kończyn górnych.	TAK
62) Wewnętrzne zbiorniki na sztuczną krew.	TAK
63) Pełen zakres ruchu stawów kończyn i szyi.	OCENIANY

<p>64) Bezprzewodowy monitor pacjenta - monitorowane parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) EKG, b) SpO2, c) EtCO2, d) ciśnienie tętnicze, e) nieinwazyjne ciśnienie krwi (NIBP), f) temperatura ciała i temperatura otoczenia, g) wyświetlanie rentgenogramu, h) wyświetlanie 12 - odprowadzeniowego EKG, i) wyświetlanie treści (obrazy, wideo), ustalonych przez użytkownika. 	TAK
<p>65) W wyposażeniu symulatora dołączony komputer typu All in One pełniący rolę symulowanego monitora pacjenta z możliwością konfiguracji wyświetlanych krzywych. Przekątna ekranu 21,5" (cali). Parametry komputera:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Przekątna ekranu 21,5", ekran FHD, b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB, e) Karta sieciowa WLAN b/g/n, GigabitEthernet, f) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). g) Minimum 3 porty USB 3.0, h) Układ TPM w wersji 2.0 i) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. j) Złącze kensington k) Wbudowany zasilacz o mocy maksymalnie 200W. l) Waga maksymalnie 5kg <p>W komplecie: system typu VESA, umożliwiający powieszenie monitora na ścianie sali szkoleniowej lub dedykowany stojak w przypadku braku możliwości instalacji na ścianie.</p>	TAK
<p>66) W wyposażeniu symulatora komputer przenośny (typu laptop lub notebook) kompatybilny z zaoferowanym symulatorem o parametrach umożliwiających sterowanie i obsługę symulatora, Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). oraz obsługujący dedykowane oprogramowanie do obsługi symulatora, aktualizacje oprogramowania w przyszłości. Komputer musi mieć możliwość kontroli parametrów symulatora, uruchamiania wcześniej napisanych scenariuszy oraz oprogramowanie do pisania nowych scenariuszy oraz edycję już istniejących. Wymagana bezpłatna aktualizacja do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotnia możliwość wykorzystania oprogramowania w przypadku zmiany lub uszkodzenia</p>	TAK

<p>komputera.</p> <p>Parametry minimalne komputera</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Komputer przenośny o matowej 14" matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) j) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. k) Obsługa dTPM 2.0 l) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. m) Waga maksymalnie 1,6kg n) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door. <p>W zestawie usztywniona torba na laptopa wykonana z materiału lub tworzywa sztucznego, z wewnętrznym paskiem mocującym laptop, wytrzymałą rączką do przenoszenia oraz paskiem na ramię.</p>	
OGÓLNE WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI, SERWISU I SZKOLENIA	
67) Dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie i przetestowanie symulatora oraz stanowiska sterowania.	TAK
68) Pełne szkolenie instruktorskie na miejscu u użytkownika w zakresie obsługi symulatora, bieżącej obsługi technicznej, wymiany materiałów eksploatacyjnych i tworzenia/edycji scenariuszy o długości minimum 3 dni dla minimum 10 pracowników.	TAK
69) Ilość wliczonych w cenę urządzenia przeglądów w okresie gwarancji: <ul style="list-style-type: none"> a) co najmniej jeden przegląd na każde rozpoczęte 12 miesięcy okresu gwarancji; b) pierwszy przegląd nie wcześniej niż po upływie 11 miesięcy od daty odbioru, kolejne przeglądy: co najmniej jeden przegląd co 12 miesięcy. 	TAK
70) Ostatni przegląd gwarancyjny będzie wykonany w ostatnim miesiącu upływającego okresu gwarancji.	TAK
71) Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i materiałów zużywalnych: minimum 10 lat.	TAK
72) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.	TAK
2. SYMULATOR PORODOWY Z NOWORODKIEM	
PARAMETRY OGÓLNE	
1) Symulator fabrycznie nowy, nieregenerowany, nie powystawowy, nie prototypowy (musi być wytwarzany seryjnie).	TAK

2) Zasilany i sterowany elektrycznie. Wraz z symulatorem dostarczona ładowarka/stacja dokująca 230V AC.	TAK
3) Możliwość pracy bezprzewodowej - wytrzymały akumulator.	TAK
4) Możliwość połączenia się z symulatorem przy pomocy sieci internetowej bezprzewodowej lub sieci radiowej w paśmie standardowym 2,3÷2,4GHz.	TAK
5) Możliwość szybkiego, bezpiecznego (szyfrowanego WPA2 Enterprise/WPA2 Personal) podłączenia do istniejących, wybranych sieci bezprzewodowych (WLAN) w paśmie 4915÷5825MHz (5GHz).	TAK
6) Możliwość pracy z symulatorem według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
7) Możliwość szybkiej zmiany fizjologii pacjenta, ustawienia parametrów życiowych.	TAK
8) Biblioteka scenariuszy, możliwość programowania własnych scenariuszy symulacyjnych. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach łącznie.	TAK
9) W wyposażeniu symulatora zapasowy komplet baterii wielokrotnego ładowania wraz z dedykowanym zasilaczem (ładowarką).	TAK
10) Dedykowane walizki lub torby wielorazowego użytku, umożliwiające bezpieczny transport symulatora wraz z jego wyposażeniem.	TAK
11) Co najmniej 3 licencje oprogramowania do pisania scenariuszy.	TAK
12) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
13) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
14) Możliwość podłączenia do symulatora kobiety dodatkowych przewodów sterujących i zasilających.	TAK
15) Pełna postać rodzącej kobiety do nauki czynności porodowych z zaawansowanym monitorowaniem rodzącej i płodu pozwalająca na naukę kompleksowej opieki nad matką i dzieckiem przed, w trakcie i po porodzie.	TAK
16) dedykowany, realistyczny manekin noworodka z pępowiną i łóżyskiem 17) oraz główką przystosowaną do wyciągania za pomocą kleszczy i podciśnieniowo.	TAK
SYMULATOR PORODOWY	
18) Całkowicie bezprzewodowy system z własnym źródłem energii (wytrzymały akumulator).	TAK
19) Możliwość ustawienia symulatora w następujących pozycjach porodowych, co najmniej: a) na wznak; b) boczna; c) półleżąca; d) kolankowo-łokciowa, e) <i>McRoberts</i> .	TAK
20) Nogi w strzemionach.	TAK
21) Symulator kobiety umożliwiający symulację porodu z koniecznością obrotów płodu oraz różnych technik porodu łącznie z użyciem próżniociągu bądź kleszczy oraz monitorowaniem siły nacisku w trakcie porodu.	TAK

22) Możliwość stosowania chwytów <i>Leopolda</i> .	TAK
UKŁAD KRAŻENIA	
23) Możliwość elektronicznej symulacji częstości serca płodu.	TAK
24) Możliwość elektronicznej symulacji tętna zsynchronizowanego z częstością serca matki.	TAK
25) Wykrywanie i rejestrowanie palpacyjnego badania tętna.	TAK
26) Możliwość prowadzenia uciskania klatki piersiowej -uciśnięcia klatki piersiowej powinny generować wyczuwalne tętno i artefakty w zapisie EKG.	TAK
27) Wykrywanie i monitorowanie częstości i jakości uciśnień wg standardów ERC.	TAK
28) Możliwość elektronicznej symulacji ciśnienia krwi.	TAK
29) Możliwość nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi.	TAK
30) Możliwość ręcznego pomiaru ciśnienia krwi za pomocą osłuchiwania dźwięków Korotkowa.	OCENIANY
31) Możliwość kontroli tętna na tętnicy szyjnej i promieniowej.	TAK
32) Możliwość osłuchiwania tonów serca kobiety rodzącej zsynchronizowanych z rytmem serca płodu.	TAK
33) Możliwość monitorowania pracy serca poprzez elektrody defibrylacyjno - stymulacyjne (np. elektrody samoprzylepne).	TAK
34) Możliwość monitorowania pracy serca za pomocą 4- odprowadzeniowego EKG.	TAK
35) Tętno serca zsynchronizowane z zapisem EKG.	TAK
36) Możliwość symulacji zapisu EKG z 4odprowadzeń.	TAK
37) Możliwość symulacji zapisu EKG z 12 odprowadzeń.	TAK
38) Możliwość prowadzenia bezpiecznej elektroterapii z użyciem realnego sprzętu (prawdziwy defibrylator): defibrylacja, kardiowersja elektryczna, stymulacja elektryczna serca; możliwość zaprogramowania progu skuteczności stymulacji zewnętrznej.	TAK
39) Oprogramowanie zawierające bibliotekę minimum 20 rytmów pracy serca.	TAK
40) Osłuchiwanie minimum 5 tonów serca matki zsynchronizowanych z rytmem serca płodu.	TAK
41) Możliwość regulacji częstości pracy serca w zapisie EKG.	TAK
42) Możliwość wykonania wkłucia dożylnego u kobiety rodzącej.	TAK
43) Możliwość wykonania wkłucia podskórnego i domięśniowego.	TAK
44) System automatycznego reagowania na leki po wpisaniu parametrów podawanych leków w oprogramowaniu sterującym symulatorem, oferujący możliwość podania dowolnej dawki leku.	TAK
45) System automatycznego rozpoznawania (podawanych – aplikowanych) leków.	TAK
46) Współpraca z rzeczywistym pulsoksymetrem i ciśnieniomierzem.	TAK
UKŁAD ODDECHOWY	
47) Możliwość udrożnienia dróg oddechowych w sposób bezprzyrządowy i przyrządowo.	TAK
48) Możliwość generowania własnego oddychania pacjenta - dźwięki oddechowe (prawidłowe i patologiczne), ruchy klatki piersiowej	TAK

jednostronne i obustronne.	
49) Blokada drożności oddechowej oddzielnie dla prawego i lewego płuca kobiety rodzącej realizowana elektrycznie lub pneumatycznie za pomocą oprogramowania przez instruktora.	TAK
50) Możliwość wygenerowania obrzęku języka.	TAK
51) Możliwość wygenerowania zatoru płuca prawego / lewego lub obu jednocześnie.	TAK
52) Wysunięcie żuchwy.	TAK
53) Możliwość odsysania jamy ustnej i dróg oddechowych przy użyciu cewnika.	TAK
54) Możliwość wentylacji workiem samorozprężalnym z maską twarzową.	TAK
55) Konikotomia igłowa.	TAK
56) Możliwość osłuchiwania klatki piersiowej w co najmniej 4 miejscach.	TAK
57) Możliwość osłuchiwania minimum 5 szmerów oddechowych.	TAK
58) Możliwość intubacji przez nos i usta z wykorzystaniem laryngoskopu a także możliwość założenia Combitube, rurki krtaniowej LT-D oraz maski krtaniowej. W zestawie startowym minimum 4 opakowania (każde opakowanie o poj. co najmniej 100ml) dedykowanego środka poślizgowego, powszechnie stosowanego w tego typu procedurach.	TAK
59) Możliwość podłączenia symulatora kobiety rodzącej do respiratora.	TAK
60) Możliwość wykonania symulacji rękoczynu <i>Sellicka</i> .	TAK
GŁOWA	
61) Mruganie oczami; co najmniej 3 tryby: szybko, średnio i wolno).	TAK
62) Możliwość ustawienia (zdalna) oczu symulatora w pozycji zamknięte lub otwarte.	TAK
63) Źrenice z możliwością ustawiania ich szerokości oraz reakcji na światło (akomodacja), niezależnie od siebie (np. lewa szeroka bez reakcji, prawa prawidłowa z normalną reakcją).	TAK
64) Możliwość odgięcia głowy do tyłu.	TAK
65) Możliwość wysunięcia żuchwy.	TAK
66) Możliwość wygenerowania szczękociusku.	OCENIANY
POZOSTAŁE UKŁADY	
67) Możliwość monitorowania dobrostanu płodu za pomocą KTG (możliwość modyfikacji parametrów w zależności od sytuacji klinicznej przedstawionej w symulacji).	TAK
68) Możliwość symulacji drgawek.	TAK
69) Anatomiczna ruchomość bioder kobiety rodzącej.	TAK
70) Realistyczny srom i odbył do badań palpacyjnych.	TAK
71) Możliwość anatomicznego ułożenia ciała i kończyn do porodu.	TAK
72) Możliwość zmiany położenia łożyska.A	TAK
73) Możliwość symulacji odklejenia łożyska.	TAK
74) Możliwość symulacji krwotoku z dróg rodnych (w zestawie startowym preparat do sporządzenia minimum 10 litrów sztucznej krwi), wycisowwania macicy.	TAK
75) Możliwość ustawienia macicy w pozycji skurezonej lub rozluźnionej.	TAK

76) Możliwość cewnikowania pęcherza moczowego z symulacją wypływu moczu (płynu imitującego mocz) co najmniej podczas cewnikowania (zestawie startowym wymienne elementy zużywalne podczas cewnikowania w ilości minimum 2 sztuk każdego elementu,).	TAK
77) Wyposażony w funkcję wydawania słyszalnych dźwięków perystaltyki jelit).	TAK
78) Możliwość osłuchiwania stetoskopem tętna płodu.	TAK
79) Biblioteka głosów pacjentki (dźwięki wcześniej nagrane).	TAK
80) Możliwość emitowania głosu: wcześniej nagrana, a także na żywo, głos podawany przez instruktora (bezprzewodowo).	TAK
81) Możliwość symulacji przez manekin samodzielnych, automatycznych porodów z automatycznym schodzeniem i obrotami noworodka w kanale rodnym w następujących pozycjach noworodka, co najmniej: a. poród prawidłowy w ułożeniu potylicowym przednim lub tylnym, b. dystocja barkowa, c. położenie pośladkowe.	TAK
82) Możliwość wycucia tonów serca płodu.	TAK
83) Możliwość pracy z symulatorem kobiety rodzącej według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
NOWORODEK - wraz z zaawansowanym symulatorem kobiety rodzącej w zestawie z manekinem noworodka, musi być dostarczony symulator noworodka (1 zestaw).	
84) Pełna postać noworodka do nauki zaawansowanej resuscytacji krążeniowo – oddechowej i poporodowych zabiegów reanimacyjnych, odkształcalna główka, możliwość wycucia szwu strzałkowego i ciemiączka, łożysko (nienaruszone i fragmentaryczne), możliwość porodu z użyciem kleszczy i próżnościągu.	TAK
85) Bezprzewodowe i przewodowe sterowanie symulatorem za pomocą oprogramowania przez instruktora.	TAK
86) Zapasowa pępowina – 32 szt.	
87) Nieinwazyjny pomiar ciśnienia tętniczego krwi.	TAK
88) Elektroniczna symulacja tętna zsynchronizowanego z częstością serca - możliwość wycucia tętna.	TAK
89) Możliwość wygenerowania drgawek.	TAK
90) Możliwość osłuchiwania tonów serca i wad zastawkowych.	TAK
91) Wymienna pępowina z możliwością zaciskania, szycia lub cewnikowania.	TAK
92) Możliwość cewnikowania żyły pępowinowej z realnym wypływem krwi i opcją podawania płynów.	OCENIANY
93) Monitorowanie pracy serca za pomocą 3-odprowadzeniowego EKG.	TAK
94) Możliwość symulacji zapisu EKG z 12 odprowadzeń.	TAK
95) Możliwość terapii prądem elektrycznym (defibrylacja, kardiowersja, stymulacja elektryczna mięśnia sercowego).	TAK
96) Oprogramowanie zawierające bibliotekę rytmów pracy serca.	TAK
97) Możliwość badania tonów serca.	TAK
98) Regulacja częstości pracy serca w zapisie EKG.	TAK

99) Możliwość prowadzenia uciskania klatki piersiowej plus rejestracja siły nacisku na klatkę piersiową.	TAK
100) Funkcja oddechu spontanicznego, podczas którego ruchy klatki piersiowej są proporcjonalne do objętości oddechowej i zsynchronizowane ze szmerami oddechowymi. Możliwość niezależnych ustawień dla płuca prawego i lewego zależnie od drożności dróg oddechowych i patologii płucnej.	TAK
101) Możliwość realnego pomiaru i określenia zawartości CO ₂ w wydychanym powietrzu.	OCENIANY
102) Możliwość udrożnienia dróg oddechowych poprzez odchylenie głowy lub wyluksowanie żuchwy.	TAK
103) Możliwość odsysania i wentylacji noworodka.	TAK
104) Możliwość intubacji przez nos i usta z wykorzystaniem laryngoskopu.	TAK
105) możliwość reakcji źrenic na światło.	TAK
106) Mruganie powiekami.	TAK
107) Możliwość osłuchiwania szmerów oddechowych (prawidłowych i patologicznych).	TAK
108) Automatyczne ustawianie oporności dla każdego płuca oddzielnie.	TAK
109) Możliwość symulacji odmy opłucnowej ze zmianami oddechowymi oraz możliwością odbarczenia.	OCENIANY
110) Możliwość symulacji poziomu SpO ₂ krwi z elektronicznym czujnikiem.	TAK
111) Automatyczna funkcja sinienia w przypadku niedotlenienia.	TAK
112) Symulacja głosu noworodka, ruchów spontanicznych oraz wzmożonego i obniżonego napięcia mięśniowego.	TAK
113) Możliwość wykonania wklucia doszypikowego na kończynach dolnych.	TAK
114) Baza gotowych scenariuszy symulacyjnych. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.	TAK
115) Możliwość uzyskania dostępu dożylnego.	TAK
116) Możliwość modyfikacji i budowy nowych scenariuszy przez użytkownika przy użyciu dołączonego oprogramowania, a także praca "na bieżąco" bez przygotowanego wcześniej scenariusza.	TAK
117) Możliwość rejestracji zdarzeń za pomocą kamery sieciowej (kamera nie wymagana w zestawie z noworodkiem).	TAK
123) W wyposażeniu symulatora dołączony komputer typu All in One pełniący rolę symulowanego monitora pacjenta z możliwością konfiguracji wyświetlanych krzywych. Przekątna ekranu 21,5" (cali). Parametry komputera: a) Przekątna ekranu 21,5", ekran FHD, b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB, e) Karta sieciowa WLAN b/g/n, GigabitEthernet, f) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional	TAK

<p>w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO).</p> <ul style="list-style-type: none"> g) Minimum 3 porty USB 3.0, h) Układ TPM w wersji 2.0 i) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. j) Złącze kensington k) Wbudowany zasilacz o mocy maksymalnie 200W. l) Waga maksymalnie 5kg <p>W komplecie: system typu VESA, umożliwiający powieszenie monitora na ścianie sali szkoleniowej lub dedykowany stojak w przypadku braku możliwości instalacji na ścianie.</p>	
<p>124) W wyposażeniu symulatora komputer przenośny (typu laptop lub notebook) kompatybilny z zaoferowanym symulatorem o parametrach umożliwiających sterowanie i obsługę symulatora, zainstalowany aktualny Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). oraz obsługujący dedykowane oprogramowanie do obsługi symulatora, aktualizacje oprogramowania w przyszłości. Komputer musi mieć możliwość kontroli parametrów symulatora, uruchamiania wcześniej napisanych scenariuszy oraz oprogramowanie umożliwiające pisanie nowych scenariuszy oraz edycję istniejących. Wymagana bezpłatna aktualizacja do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotnia możliwość wykorzystania oprogramowania w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera.</p> <p>Parametry minimalne komputera</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Komputer przenośny o matowej 14" matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) j) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. k) Obsługa dTPM 2.0 l) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. 	<p>TAK</p>

<p>m) Waga maksymalnie 1,6kg</p> <p>n) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door.</p> <p>W zestawie usztywniona torba na laptopa wykonana z materiału lub tworzywa sztucznego, z wewnętrznym paskiem mocującym laptop, wytrzymałą rączką do przenoszenia oraz paskiem na ramię.</p>	
125) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
126) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
OGÓLNE WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI, SERWISU I SZKOLENIA	
127) Dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie i przetestowanie symulatora oraz stanowiska sterowania.	TAK
128) Pełne szkolenie instruktorskie na miejscu u użytkownika w zakresie obsługi symulatora, bieżącej obsługi technicznej, wymiany materiałów eksploatacyjnych i tworzenia/edycji scenariuszy o długości minimum 3 dni dla minimum 10 pracowników.	TAK
129) Ilość wliczonych w cenę urządzenia przeglądów w okresie gwarancji: <p>a) co najmniej jeden przegląd na każde rozpoczęte 12 miesięcy okresu gwarancji;</p> <p>b) pierwszy przegląd nie wcześniej niż po upływie 11 miesięcy od daty odbioru, kolejne przeglądy: co najmniej jeden przegląd co 12 miesięcy.</p>	TAK
130) Ostatni przegląd gwarancyjny będzie wykonany w ostatnim miesiącu upływającego okresu gwarancji.	TAK
131) Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i materiałów zużywalnych: minimum 10 lat.	TAK
132) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.	TAK
3. SYMULATOR NIEMOWLĘCIA	
PARAMETRY OGÓLNE	
1) Symulator fabrycznie nowy, nie regenerowany, nie powystawowy, nie prototypowy (musi być wytwarzany seryjnie).	TAK
2) Pełnopostaciowy symulator niemowlęcia, umożliwiający naukę zaawansowanych zabiegów medycznych wykonywanych w sytuacjach krytycznych, manekin charakteryzujący się realizmem cech anatomicznych oraz fizjologicznych i funkcjonalnością, zapewniającą skuteczne szkolenie symulacyjne.	TAK
3) Możliwość bezprzewodowego oraz przewodowego sterowania symulatorem za pomocą oprogramowania instruktora.	TAK
4) W wyposażeniu symulatora oprogramowanie sterujące symulatorem, umożliwiające rejestrację oraz zapis parametrów symulatora oraz wykonanych czynności.	TAK
5) Symulator zasilany i sterowany elektrycznie. Wraz z symulatorem dostarczona ładowarka/stacja dokująca 230V AC.	TAK
6) Możliwość pracy bezprzewodowej - wytrzymały akumulator.	TAK
7) Możliwość połączenia się z symulatorem przy pomocy sieci internetowej bezprzewodowej lub sieci radiowej w paśmie standardowym 2,3÷2,4GHz.	TAK
8) Możliwość szybkiego, bezpiecznego (szyfrowanego WPA2 Enterprise/WPA2 Personal) podłączenia do istniejących, wybranych sieci bezprzewodowych (WLAN) w paśmie 4915÷5825MHz (5GHz).	TAK

9) Możliwość pracy z symulatorem według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
10) Możliwość szybkiej zmiany fizjologii pacjenta, ustawienia parametrów życiowych.	TAK
11) Biblioteka scenariuszy, możliwość programowania własnych scenariuszy symulacyjnych – oprogramowanie. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.	TAK
12) W wyposażeniu symulatora zapasowy komplet baterii wielokrotnego ładowania wraz z dedykowanym zasilaczem i ładowarką.	TAK
13) W wyposażeniu dedykowane walizki lub torby wielorazowego użytku, umożliwiające bezpieczny transport symulatora wraz z jego wyposażeniem.	TAK
14) Co najmniej 3 licencje oprogramowania do pisania scenariuszy:.	TAK
15) Dodatkowe elementy zużywalne: a) koncentrat sztucznej krwi – 64 szt. b) lubrykant do intubacji – 94 szt. c) zestaw do wkluć, wszystkie kończyny – 4 szt.	TAK
16) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
17) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
18) Możliwość podłączenia do symulatora niemowlęcia dodatkowych przewodów sterujących i zasilających.	TAK
UKŁAD ODDECHOWY	
19) Realistyczne anatomiczne struktury takie jak jama ustna czy drogi oddechowe.	TAK
20) Możliwość udrożnienia dróg oddechowych poprzez odchylenie głowy lub wysunięcie żuchwy.	TAK
21) Możliwość stosowania zaawansowanych metod udrażniania dróg oddechowych (rurki u - g czy n - g, LMA, LT-D, intubacja dotchawicza).	TAK
22) Możliwość realnego pomiaru i określenia zawartości CO ₂ w wydychanym powietrzu.	TAK
23) Możliwość realnego pomiaru saturacji.	TAK
24) Możliwość ćwiczenia konikopunkcji gotowym zestawem.	TAK
25) Możliwość dynamicznych zmian w obrębie dróg oddechowych - obrzęk języka, gardła, czy skurez krtani, a także powikłań typu: zaciąganie przestrzeni międzyżebrowych.	TAK
26) Możliwość symulacji różnych typów oddechu (dźwięki, częstotliwość, głębokość poruszania się klatki piersiowej).	TAK
27) Możliwość wygenerowania symulowanej odmy opłucnowej i nauki jej odbarczania sposobem igłowym.	TAK
28) Biblioteka dźwięków osłuchowych.	TAK
29) Możliwość osłuchiwania szmerów oddechowych (prawidłowych i patologicznych).	TAK
30) Możliwość symulacji dźwięków osłuchowych płuc niemowlęcia.	TAK
UKŁAD KRĄŻENIA	

31) Możliwość osłuchiwania tonów serca z dostępną biblioteką dźwięków.	TAK
32) Możliwość wygenerowania sinicy co najmniej w okolicy ust.	TAK
33) Możliwość oceny rytmu serca za pomocą 3 lub 4 elektrod.	TAK
34) Biblioteka rytmów serca do zasymulowania.	TAK
35) Możliwość wygenerowania zapisu 12 - odprowadzeniowego EKG na monitorze pacjenta.	TAK
36) Możliwość pomiaru ciśnienia tętniczego krwi metodą Korotkowa i metodą palpacyjną.	TAK
37) Możliwość pomiaru ośrodkowego ciśnienia krwi - wynik na monitorze pacjenta.	TAK
38) Możliwość pomiaru ciśnienia zaklinowania tętniczek płucnych- wynik na monitorze pacjenta.	TAK
39) Możliwość pomiaru temperatury ciała- wynik na monitorze pacjenta.	TAK
40) Możliwość pomiaru saturacji- wynik na monitorze pacjenta.	TAK
41) Tętno mierzalne w kilku miejscach, zgodne z ciśnieniem krwi i Zapisem EKG.	
42) Oprogramowanie zawierające bibliotekę minimum 30 rytmów pracy serca.	TAK
43) Możliwość rejestracji nacisku na klatkę piersiową.	TAK
44) Możliwość bezpiecznej elektroterapii (defibrylacja, kardiowersja, stymulacja przezskórna).	TAK
45) Możliwość zaprogramowania progu skuteczności stymulacji zewnętrznej.	TAK
46) Możliwość zakładania dojsć dożylnych i doszpiczkowych.	TAK
47) Możliwość dożylnego podawania leków.	TAK
48) Uciśnięcia klatki piersiowej powinny generować wyczuwalne tętno i artefakty w zapisie EKG.	TAK
49) Wykrywanie i monitorowanie częstości i jakości uciśnięć wg standardów ERC.	TAK
50) Wykrywanie i rejestrowanie palpacyjnego badania tętna.	TAK
51) System automatycznego reagowania na leki po wpisaniu parametrów podawanych leków w oprogramowaniu sterującym symulatorem, oferujący możliwość podania dowolnej dawki leku.	TAK
52) System automatycznego rozpoznawania (podawanych – aplikowanych) leków.	TAK
53) Współpraca z rzeczywistym pulsoksymetrem i ciśnieniomierzem.	OCENIANY
54) Wszystkie mierzalne parametry wyświetlane na monitorze pacjenta.	TAK
GŁOWA	
55) Mruganie oczami: co najmniej 3 tryby (szybko, średnio, wolno).	OCENIANY
56) Możliwość ustawienia (zdalna) oczu symulatora w pozycji zamknięte lub otwarte.	TAK
57) Źrenice z możliwością ustawiania ich szerokości oraz reakcji na światło (akomodacja), niezależnie od siebie (np. lewa szeroka bez reakcji, prawa prawidłowa z normalną reakcją).	OCENIANY
58) Możliwość odgięcia głowy do tyłu.	TAK
59) Możliwość wysunięcia żuchwy.	TAK
60) Możliwość wygenerowania szczękociusku.	TAK

POZOSTAŁE UKŁADY	
61) Możliwość symulacji sztywności ciemiączka.	TAK
62) Oprogramowanie przyjazne instruktorowi i proste w obsłudze, pozwalające na samodzielne tworzenie i modyfikowanie scenariuszy, posiadające bibliotekę gotowych scenariuszy.	TAK
63) Monitor pacjenta z możliwością wyświetlania obrazów RTG, USG itp., a także wyświetlania plików zadanych przez instruktora.	TAK
64) Zgodność z aktualnymi wytycznymi resuscytacji ERC.	TAK
65) Możliwość wygenerowania płaczu, kwilenia, kaszlu i innych odgłosów typowych dla niemowlęcia.	TAK
66) W wyposażeniu symulatora dołączony komputer typu All in One pełniący rolę symulowanego monitora pacjenta z możliwością konfiguracji wyświetlanych krzywych. Przekątna ekranu 21,5" (cali). Parametry komputera: a) Przekątna ekranu 21,5", ekran FHD, b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB, e) Karta sieciowa WLAN b/g/n, GigabitEthernet, f) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). g) Minimum 3 porty USB 3.0, h) Układ TPM w wersji 2.0 i) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. j) Złącze kensington k) Wbudowany zasilacz o mocy maksymalnie 200W. l) Waga maksymalnie 5kg W komplecie: system typu VESA, umożliwiający powieszenie monitora na ścianie sali szkoleniowej lub dedykowany stojak w przypadku braku możliwości instalacji na ścianie.	TAK
67) W wyposażeniu symulatora komputer przenośny (typu laptop lub notebook) kompatybilny z zaoferowanym symulatorem o parametrach umożliwiających sterowanie i obsługę symulatora, zainstalowany aktualny Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). oraz obsługujący dedykowane oprogramowanie do obsługi symulatora, aktualizacje oprogramowania w przyszłości. Komputer musi mieć możliwość kontroli parametrów symulatora, uruchamiania wcześniej napisanych scenariuszy oraz oprogramowanie umożliwiające pisanie nowych scenariuszy i edycję istniejących. Wymagana bezpłatna aktualizacja do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotnia możliwość wykorzystania	TAK

oprogramowania w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera. Parametry minimalne komputera a) Komputer przenośny o matowej 14" matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) j) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. k) Obsługa dTPM 2.0 l) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. m) Waga maksymalnie 1,6kg n) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door. 68) W zestawie usztywniona torba na laptopa wykonana z materiału lub tworzywa sztucznego, z wewnętrznym paskiem mocującym laptop, wytrzymałą rączką do przenoszenia oraz paskiem na ramię.	
OGÓLNE WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI, SERWISU I SZKOLENIA	
69) Dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie i przetestowanie symulatora oraz stanowiska sterowania.	TAK
70) Pełne szkolenie instruktorskie na miejscu u użytkownika w zakresie obsługi symulatora, bieżącej obsługi technicznej, wymiany materiałów eksploatacyjnych i tworzenia/edycji scenariuszy o długości minimum 3 dni dla minimum 10 pracowników.	TAK
71) Ilość wliczonych w cenę urządzenia przeglądów w okresie gwarancji: a) co najmniej jeden przegląd na każde rozpoczęte 12 miesięcy okresu gwarancji; b) pierwszy przegląd nie wcześniej niż po upływie 11 miesięcy od daty odbioru, kolejne przeglądy: co najmniej jeden przegląd co 12 miesięcy.	TAK
72) Ostatni przegląd gwarancyjny będzie wykonany w ostatnim miesiącu upływającego okresu gwarancji.	TAK
73) Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i materiałów zużywalnych: minimum 10 lat.	TAK
74) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.	TAK
4. PEDIATRYCZNY SYMULATOR RATUNKOWY	
PARAMETRY OGÓLNE	
1) Symulator fabrycznie nowy, nieregenerowany, nie powystawowy, nie prototypowy (musi być wytwarzany seryjnie).	TAK
2) Pełnopostaciowy symulator dziecka w wieku 5 - 7 lat, umożliwiający naukę	TAK

zaawansowanych zabiegów medycznych wykonywanych w sytuacjach krytycznych. Manekin charakteryzujący się realizmem cech anatomicznych oraz fizjologicznych i funkcjonalnością, zapewniającą skuteczne szkolenie symulacyjne.	
3) Możliwość bezprzewodowego oraz przewodowego sterowania symulatorem za pomocą oprogramowania instruktora.	TAK
4) Oprogramowanie sterujące symulatorem, umożliwiające rejestrację oraz zapis parametrów symulatora oraz wykonanych czynności.	TAK
5) Oprogramowanie umożliwiające opracowanie rozwiniętych, zgodnych z celami szkolenia scenariuszy, obejmujących trendy i programy obsługi, oprogramowanie musi zapewniać komunikację z manekinem i rejestrację zdarzeń w trakcie symulacji.	TAK
6) Wyposażony w bazę gotowych scenariuszy symulacyjnych. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.	TAK
7) Zasilanie i elektryczne sterowanie. Wraz z symulatorem dostarczona ładowarka/stacja dokująca 230V AC.	TAK
8) Możliwość pracy bezprzewodowej – wytrzymały akumulator.	TAK
9) Możliwość połączenia się z symulatorem przy pomocy sieci internetowej bezprzewodowej lub sieci radiowej w paśmie standardowym 2,3÷2,4GH.	TAK
10) Możliwość szybkiego, bezpiecznego (szyfrowanego WPA2 Enterprise/WPA2 Personal) podłączenie do istniejących, wybranych sieci bezprzewodowych (WLAN) w paśmie 4915÷5825MHz (5GHz).	TAK
11) Możliwość pracy z symulatorem według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
12) Możliwość szybkiej zmiany fizjologii pacjenta, ustawienia parametrów życiowych.	TAK
13) Zapasowy komplet baterii wielokrotnego ładowania wraz z dedykowanym zasilaczem (ładowarką).	TAK
14) Dedykowane walizki lub torby wielorazowego użytku, umożliwiające bezpieczny transport symulatora wraz z jego wyposażeniem.	TAK
15) Co najmniej 3 licencje oprogramowania do pisania scenariuszy.	TAK
16) Dodatkowe elementy zużywalne: a) koncentrat sztucznej krwi – 64 szt. b) lubrykant do intubacji – 94 szt. c) skóra do wkluc z systemem żył – 4 szt.	TAK
17) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
18) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
19) Możliwość podłączenia do symulatora dziecka dodatkowych przewodów sterujących i zasilających.	TAK
UKŁAD ODDECHOWY	
20) Możliwość symulowania oddechu spontanicznego: ruchy klatki piersiowej (obustronne lub jednostronne), dźwięki oddechowe (fizjologiczne i patologiczne).	TAK
21) Możliwość jego wentylacji za pomocą worka samorozprężalnego i maski	TAK

twarzowej.	
22) Możliwość rejestrowania wentylacji mechanicznej i jej jakości.	TAK
23) Drogi oddechowe odwzorowane prawidłowo anatomicznie, stosownie dla wieku dziecka.	TAK
24) Możliwość stosowania zaawansowanych metod udrażniania dróg oddechowych (rurki u - g czy n - g, LMA, LT-D, intubacja dotchawicza).	TAK
25) Możliwość symulacji rozdęcia żołądka przy nieprawidłowej wentylacji i intubacji.	TAK
26) Możliwość intubacji oskrzela.	TAK
27) Możliwość dynamicznych zmian w obrębie dróg oddechowych - obrzęk języka, gardła, czy skurcz krtani.	TAK
28) Możliwość ćwiczenia konikopunkcji gotowym zestawem.	TAK
29) Możliwość wygenerowania symulowanej odmy opłucnowej i nauki jej odbarczania sposobem igłowym.	TAK
30) Możliwość osłuchiwania pacjenta z biblioteką dźwięków osłuchowych (prawidłowych i patologicznych).	TAK
31) Symulacja oddechu - możliwość jednostronnego i obustronnego unoszenia i opadania klatki piersiowej.	TAK
UKŁAD KRAŻENIA	
32) Możliwość wygenerowania sinicy co najmniej w okolicy ust.	TAK
33) Możliwość osłuchiwania tonów serca z dostępną biblioteką dźwięków.	TAK
34) Możliwość oceny rytmu serca za pomocą 3 lub 4 elektrod oraz biblioteka rytmów EKG.	TAK
35) Rejestrowanie jakości i częstotliwości ucisków klatki piersiowej w czasie rzeczywistym i dostępność tych danych w formie raportu.	TAK
36) Biblioteka rytmów serca do zasymulowania.	TAK
37) Możliwość wygenerowania zapisu 12 - odprowadzeniowego EKG na monitorze pacjenta.	TAK
38) Możliwość pomiaru saturacji - wynik na monitorze pacjenta.	TAK
39) Możliwość pomiaru ciśnienia zaklinowania tętniczek płucnych - wynik na monitorze pacjenta.	TAK
40) Możliwość pomiaru ośrodkowego ciśnienia krwi - wynik na monitorze pacjenta.	TAK
41) Możliwość pomiaru temperatury ciała- wynik na monitorze pacjenta.	TAK
42) Możliwość pomiaru rzutu serca - wynik na monitorze pacjenta.	TAK
43) Możliwość pomiaru ciśnienia tętniczego krwi metodą Korotkowa i metodą palpacyjną.	TAK
44) Tętno mierzalne w kilku miejscach (co najmniej na tętnicy szyjnej, ramiennej oraz promieniowej), zgodne z ciśnieniem krwi i zapisem EKG.	TAK
45) Siła tętna zmieniająca się w zależności od wartości ciśnienia tętniczego krwi.	TAK
46) Wykrywanie i rejestrowanie palpacyjnego badania tętna.	TAK
47) Możliwość bezpiecznej elektroterapii (defibrylacja, kardiowersja, stymulacja przezskórna).	TAK
48) Możliwość zaprogramowania proggu skuteczności stymulacji zewnętrznej.	TAK
49) Możliwość zakładania dojsć dożylnych i doszpiczkowych.	TAK
50) Symulator posiadający możliwość wykonania iniekcji domięśniowych.	TAK

GŁOWA	
51) Mruganie oczami; co najmniej 3 tryby: (szybko, średnio i wolno).	TAK
52) Możliwość ustawienia (zdalna) oczu symulatora w pozycji zamknięte lub otwarte.	TAK
53) Źrenice z możliwością ustawiania ich szerokości oraz reakcji na światło (akomodacja), niezależnie od siebie (np. lewa szeroka bez reakcji, prawa prawidłowa z normalną reakcją).	TAK
54) Możliwość odgięcia głowy do tyłu.	TAK
55) Możliwość wysunięcia żuchwy.	TAK
56) Możliwość wygenerowania szczękociusku.	TAK
POZOSTAŁE UKŁADY	
57) Zgodność z aktualnymi wytycznymi resuscytacji ERC.	TAK
58) Możliwość wygenerowania drgawek.	TAK
59) Wymienne męskie i żeńskie narządy płciowe.	TAK
60) Funkcja wydawania słyszalnych dźwięków perystaltyki jelit.	TAK
61) Biblioteka głosów pacjenta.	TAK
62) Możliwość bezprzewodowego symulowania głosu pacjenta przez instruktora.	TAK
67) W wyposażeniu symulatora dołączony komputer typu All in One pełniący rolę symulowanego monitora pacjenta z możliwością konfiguracji wyświetlanych krzywych. Przekątna ekranu 21,5" (cali). Parametry komputera: a) Przekątna ekranu 21,5", ekran FHD, b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB, e) Karta sieciowa WLAN b/g/n, GigabitEthernet, f) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). g) Minimum 3 porty USB 3.0, h) Układ TPM w wersji 2.0 i) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. j) Złącze kensington k) Wbudowany zasilacz o mocy maksymalnie 200W. l) Waga maksymalnie 5kg W komplecie: system typu VESA, umożliwiający powieszenie monitora na ścianie sali szkoleniowej lub dedykowany stojak w przypadku braku możliwości instalacji na ścianie.	TAK
63) W wyposażeniu symulatora komputer przenośny (typu laptop lub notebook) kompatybilny z zaoferowanym symulatorem o parametrach umożliwiających sterowanie i obsługę symulatora, zainstalowany aktualny Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną	TAK

<p>Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiające zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). oraz obsługujący dedykowane oprogramowanie do obsługi symulatora, aktualizacje oprogramowania w przeszłości. Komputer musi mieć możliwość kontroli parametrów symulatora, uruchamiania wcześniej napisanych scenariuszy oraz oprogramowanie umożliwiające pisanie nowych scenariuszy i edycję istniejących. Wymagana bezpłatna aktualizacja do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotnia możliwość wykorzystania oprogramowania w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera.</p> <p>Parametry minimalne komputera</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Komputer przenośny o matowej 14" matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiające zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) j) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. k) Obsługa dTPM 2.0 l) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. m) Waga maksymalnie 1,6kg n) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door. <p>64) W zestawie usztywniona torba na laptopa wykonana z materiału lub tworzywa sztucznego, z wewnętrznym paskiem mocującym laptop, wytrzymałą rączką do przenoszenia oraz paskiem na ramię.</p>	
OGÓLNE WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI, SERWISU I SZKOLENIA	
65) Dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie i przetestowanie symulatora oraz stanowiska sterowania.	TAK
66) Pełne szkolenie instruktorskie na miejscu u użytkownika w zakresie obsługi symulatora, bieżącej obsługi technicznej, wymiany materiałów eksploatacyjnych i tworzenia/edycji scenariuszy o długości minimum 3 dni dla minimum 10 pracowników.	TAK
67) Ilość wliczonych w cenę urządzenia przeglądów w okresie gwarancji: <ul style="list-style-type: none"> a) co najmniej jeden przegląd na każde rozpoczęte 12 miesięcy okresu gwarancji; b) pierwszy przegląd nie wcześniej niż po upływie 11 miesięcy od daty odbioru, kolejne przeglądy: co najmniej jeden przegląd co 12 miesięcy. 	TAK
68) Ostatni przegląd gwarancyjny będzie wykonany w ostatnim miesiącu upływającego okresu gwarancji.	TAK

69) Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i materiałów zużywalnych: minimum 10 lat.	TAK
70) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.	TAK
5. MOBILNY SYMULATOR URAZOWY	
PARAMETRY OGÓLNE	
1) Symulator fabrycznie nowy, nieregenerowany, nie powystawowy, nie prototypowy (musi być wytwarzany seryjnie).	TAK
2) Wymiary osoby dorosłej.	TAK
3) Symulator zasilany i sterowany elektrycznie. Wraz z symulatorem dostarczona ładowarka/stacja dokująca 230V AC.	TAK
4) Możliwość pracy bezprzewodowej - wytrzymały akumulator.	TAK
5) Możliwość połączenia się z symulatorem przy pomocy sieci internetowej bezprzewodowej lub sieci radiowej w paśmie standardowym 2,3÷2,4GHz.	TAK
6) Możliwość szybkiego, bezpiecznego (szyfrowanego WPA2 Enterprise/WPA2 Personal) podłączenie do istniejących, wybranych sieci bezprzewodowych (WLAN) w paśmie 4915÷5825MHz (5GHz).	TAK
7) Możliwość pracy z symulatorem według gotowego scenariusza, możliwość zaprogramowania dowolnego scenariusza, jak i praca z symulatorem bez wcześniejszego planowania („na bieżąco”).	TAK
8) Możliwość szybkiej zmiany fizjologii pacjenta, ustawienia parametrów życiowych.	TAK
9) Możliwość transmisji dźwięku na żywo do symulatora i możliwość nagrania własnych odpowiedzi symulatora, biblioteka nagranych odpowiedzi słownych.	TAK
10) Wewnętrzne zbiorniki krwi.	TAK
11) Możliwość zdalnego monitorowania poziomu płynów (krew, łzy, inne wydzieliny).	TAK
12) Możliwość wykorzystania w warunkach środowiska naturalnego.	TAK
13) Biblioteka leków.	TAK
14) Biblioteka scenariuszy, możliwość programowania własnych scenariuszy. W ramach dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z symulatorem min. 20 scenariuszy dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.	TAK
15) Zapasowy komplet baterii wielokrotnego ładowania wraz z dedykowanym zasilaczem (ładowarką).	TAK
16) Dedykowane walizki lub torby wielorazowego użytku, umożliwiające bezpieczny transport symulatora wraz z jego wyposażeniem.	TAK
17) Co najmniej 3 licencje oprogramowania do pisania scenariuszy.	TAK
18) Certyfikat CE (deklaracja zgodności WE) na etapie dostawy.	TAK
19) Instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (na etapie dostawy).	TAK
GŁOWA	
20) Mruganie oczami; co najmniej 3 tryby: szybko, średnio i wolno.	TAK
21) Możliwość ustawienia (zdalna) oczu symulatora w pozycji zamknięte lub otwarte i generowanie ruchu gałek ocznych.	TAK

22) Źrenice z możliwością ustawiania ich szerokości oraz reakcji na światło (akomodacja), niezależnie od siebie (np. lewa szeroka bez reakcji, prawa prawidłowa z normalną reakcją),	TAK
23) Możliwość odgięcia głowy do tyłu.	TAK
24) Możliwość wysunięcia żuchwy.	TAK
25) Możliwość wygenerowania szczękoscisku.	TAK
26) Możliwość wydzielania płynów w okolice oczu, uszu, nosa.	OCENIANY
UKŁAD ODDECHOWY	
27) Możliwość wygenerowania obrzęku nagłośni i języka oraz kurczu krtani.	TAK
28) Realistyczne drogi oddechowe.	TAK
29) Możliwość bezprzyrządowego i przyrządowego udrażniania dróg oddechowych (rurki u-g i n-g, LMA i LT-D, i-gel, combitube, intubacja dotchawicza).	TAK
30) Możliwość wykonania intubacji dotchawiczej przez usta i przez nos.	TAK
31) Możliwość intubacji oskrzela głównego (prawego).	TAK
32) Rozdęcie żołądka przy nieprawidłowej wentylacji,	TAK
33) Możliwość wylamania zębów, np. podczas nieumiejętnej intubacji.	OCENIANY
34) Możliwość obustronnego drenażu opłucnej z wypływem płynu, zestaw CO ₂ .	OCENIANY
35) Możliwość ustawienia i monitorowania wydechowego poziomu CO ₂ przy użyciu rzeczywistego sprzętu (kapnometru).	TAK
36) Ruchy oddechowe klatki piersiowej jednostronne i obustronne.	TAK
37) Symulator posiadający zmienną podatność płuc i opór dróg oddechowych na intubację lub wentylację.	TAK
38) Wykrywanie wentylacji.	TAK
39) Możliwość monitorowania jakości wentylacji pacjenta.	TAK
40) Oddech spontaniczny.	TAK
41) Możliwość wygenerowania symulowanej odmy opłucnowej.	TAK
42) Możliwość odbarczenia symulowanej odmy opłucnowej,	TAK
43) Możliwość wentylacji respiratorem z podłączonym tlenem.	TAK
44) Możliwość ustawienia prawidłowych i patologicznych dźwięków oddechowych słyszalnych w okolicy klatki piersiowej, z tego w co najmniej 2 miejscach z tyłu i 4 z przodu klatki piersiowej.	TAK
45) Możliwość wentylacji strumieniowej przez tchawicę.	OCENIANY
46) Możliwość wykonania konikopunkcji i konikotomii.	TAK
47) Możliwość wentylacji za pomocą worka samorozprężalnego z maską i/lub po podłączeniu do urządzeń udrażniających drogi oddechowe (np. LMA, czy LT-D)	TAK
48) Możliwość obustronnego nakłucia klatki piersiowej w celu odbarczenia symulowanej odmy opłucnowej.	TAK
UKŁAD KRAŻENIA	
49) Możliwość symulowania sinicy wokół ust pacjenta.	TAK
50) Możliwość monitorowania 3 i 4 odprowadzeniowego EKG z biblioteką rytmów serca.	TAK
51) Możliwość symulacji zapisu EKG z 12 odprowadzeń.	TAK

52) Tętno serca słyszalne stetoskopem po przyłożeniu do klatki piersiowej (minimum 5 tonów serca).	TAK
53) Możliwość zatamowania krwawienia przy pomocy stazy taktycznej. Prawidłowo wykonana procedura powoduje zanik krwawienia.	TAK
54) Możliwość bezpiecznego prowadzenia elektroterapii (defibrylacja, kardiowersja, przezskórna stymulacja elektryczna mięśnia sercowego).	TAK
55) Uciśnięcia klatki piersiowej powodują powstanie wyczuwalnej fali tętna i artefaktów na monitorze.	TAK
56) Możliwość ręcznego pomiaru ciśnienia krwi za pomocą odsłuchiwania dźwięków Korotkowa.	TAK
57) Możliwość rejestracji jakości i częstotliwości ucisków klatki piersiowej.	TAK
58) Parametry mierzone podczas RKO powinny być opierane na aktualnych wytycznych ERC.	TAK
59) Tętno wyczuwalne obustronnie co najmniej na tętnicy szyjnej, promieniowej, udowej, podkolanowej i grzbietowej stopy, zgodne z zapisem EKG.	TAK
60) Napięcie tętna zależne od ciśnienia tętniczego krwi.	TAK
61) Wykrywanie i rejestrowanie palpacyjnego badania tętna.	TAK
62) Możliwość zakładania obwodowych dojsć dożylnych z możliwością podawania leków; dopuszczalny założony na stałe port bez możliwości wkłucia.	TAK
63) Możliwość zakładania dojsć doszpikowych.	TAK
64) Możliwość założenia wkłucia domostkowego.	TAK
65) Możliwość podaży domięśniowej leków.	OCENIANY
66) Kilka miejsc krwawienia w tym np. kończyny, brzuch, górna część ciała.	TAK
67) Symulator wyposażony w system automatycznego reagowania na leki po wpisaniu parametrów podawanych leków w oprogramowaniu sterującym symulatorem, oferujący możliwość podania dowolnej dawki leku.	TAK
68) Symulator wyposażony w system automatycznego rozpoznawania (podawanych – aplikowanych) leków.	TAK
69) Współpraca z rzeczywistym pulsoksymetrem i ciśnieniomierzem.	TAK
FUNKCJE DODATKOWE	
70) Dźwięki osłuchowe jelit.	TAK
71) Możliwość ustawienia wydzielania: oczy, usta, uszy, nos, skóra (pocenie się).	OCENIANY
72) Możliwość wygenerowania drgawek.	TAK
73) Wymienne genitalia męskie i żeńskie do procedur cewnikowania urologicznego z funkcją wypływu moczu po prawidłowym założeniu cewnika.	OCENIANY
74) Biblioteka głosów pacjenta (dźwięki wcześniej nagrane) - realistyczna artykulacja.	TAK
75) Możliwość bezprzewodowego (zdalnego) symulowania głosu pacjenta przez instruktora.	TAK
76) Pełen zakres ruchu stawów kończyn i szyi.	TAK
77) Możliwość symulacji krwawień tętniczych i żylnych.	TAK

78) Możliwość zatamowania krwawienia przy pomocy bezpośredniego ucisku lub poprzez procedurę <i>packingu</i> , prawidłowo wykonana procedura powoduje zanik krwawienia.	TAK
79) Możliwość zakładania na symulator dodatkowych ran i modułów urazowych z symulacją za pomocą oprogramowania automatycznych krwawień.	TAK
80) Modułarna budowa kończyn.	TAK
81) Automatyczne reakcje fizjologiczne na utratę krwi.	TAK
82) Możliwość symulacji urazów wszystkich kończyn (w tym amputacji) z wymiennymi kończynami i ranami.	TAK
83) Krwawiące rany dołu pachowego i pachwiny reagujące na ucisk.	TAK
84) Krwawienie tętnicze zsynchronizowane z ciśnieniem krwi i częstotliwością tętna.	TAK
85) Zdrowe kończyny górne i dolne.	TAK
86) Wymienne kończyny urazowe.	TAK
87) Co najmniej 2 tchawice chirurgiczne.	TAK
88) Bezprzewodowy monitor pacjenta - monitorowane parametry: a) EKG, b) SpO2, c) EtCO2, d) ciśnienie tętnicze, e) nieinwazyjne ciśnienie krwi (NIBP), f) temperatura ciała i temperatura otoczenia, g) wyświetlanie rentgenogramu, h) wyświetlanie 12 - odprowadzeniowego EKG, i) wyświetlanie treści (obrazy, wideo), ustalonych przez użytkownika.	TAK
89) W wyposażeniu symulatora dołączony komputer typu All in One pełniący rolę symulowanego monitora pacjenta z możliwością konfiguracji wyświetlanych krzywych. Przekątna ekranu 21,5" (cali). Parametry komputera: a) Przekątna ekranu 21,5", ekran FHD, b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB, e) Karta sieciowa WLAN b/g/n, GigabitEthernet, f) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). g) Minimum 3 porty USB 3.0, h) Układ TPM w wersji 2.0 i) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. j) Złącze kensington k) Wbudowany zasilacz o mocy maksymalnie 200W. l) Waga maksymalnie 5kg	TAK

<p>W komplecie: system typu VESA, umożliwiający powieszenie monitora na ścianie sali szkoleniowej lub dedykowany stojak w przypadku braku możliwości instalacji na ścianie.</p>	
<p>90) W wyposażeniu symulatora komputer przenośny (typu laptop lub notebook) kompatybilny z zaoferowanym symulatorem o parametrach umożliwiających sterowanie i obsługę symulatora, zainstalowany aktualny Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). oraz obsługujący dedykowane oprogramowanie do obsługi symulatora, aktualizacje oprogramowania w przyszłości. Komputer musi mieć możliwość kontroli parametrów symulatora, uruchamiania wcześniej napisanych scenariuszy oraz oprogramowanie umożliwiające pisanie nowych scenariuszy i edycję istniejących. Wymagana bezpłatna aktualizacja do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotnia możliwość wykorzystania oprogramowania w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera.</p> <p>Parametry minimalne komputera</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Komputer przenośny o matowej 14" matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). a) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) b) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. c) Obsługa dTPM 2.0 d) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. e) Waga maksymalnie 1,6kg f) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door. <p>W zestawie usztywniona torba na laptopa wykonana z materiału lub tworzywa sztucznego, z wewnętrznym paskiem mocującym laptop, wytrzymałą rączką do przenoszenia oraz paskiem na ramię.</p>	<p style="text-align: center;">TAK</p>
<p>OGÓLNE WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA</p>	
<p>91) Dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie i przetestowanie symulatora oraz stanowiska sterowania.</p>	<p style="text-align: center;">TAK</p>
<p>92) Pełne szkolenie instruktorskie na miejscu u użytkownika w zakresie obsługi symulatora, bieżącej obsługi technicznej, wymiany materiałów</p>	<p style="text-align: center;">TAK</p>

eksploatacyjnych i tworzenia/edycji scenariuszy o długości minimum 3 dni dla minimum 10 pracowników.	
93) Ilość wliczonych w cenę urządzenia przeglądów w okresie gwarancji: co najmniej jeden przegląd na każde rozpoczęte 12 miesięcy okresu gwarancji; pierwszy przegląd nie wcześniej niż po upływie 11 miesięcy od daty odbioru, kolejne przeglądy: co najmniej jeden przegląd co 12 miesięcy.	TAK
94) Ostatni przegląd gwarancyjny będzie wykonany w ostatnim miesiącu upływającego okresu gwarancji.	TAK
95) Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i materiałów zużywalnych: minimum 10 lat.	TAK
96) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.	TAK
6. STANOWISKA STEROWANIA	
<p>1) 4 zestawy komputerowe, każdy zestaw komputerowy składający się z komputera klasy PC i dwóch monitorów o przekątnej ekranu min. 22" FHD z możliwością montażu VESA, komputery oraz monitory jednego producenta.</p> <p>2) Specyfikacja komputera:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Procesor min. 6 rdzeniowy zgodny z architekturą x86 o częst. Taktowania min 3GHz i min 9216kB pamięci cache. b) Minimum 16GB pamięci RAM DDR4 c) Dysk SSD o pojemności min. 256GB. d) Dedykowana karta graficzna obsługująca min. 2 wyświetlacze. Pamięć video min. 4GB. e) Min. 4 porty USB3.0 f) Złącze USB 3.1 Typ-C g) Min 1 złącze PCIE 16x i 2 złącza PCIE 1x h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Układ TPM, złącze kensington, j) W zestawie klawiatura i mysz producenta komputera. k) Gwarancja producenta on-site przez okres 3 lat. l) Certyfikaty: Energy Star Qualified, EPEAT Gold, CE, RoHS. <p>3) Specyfikacja monitora:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Matryca matowa IPS LED o rozdzielczości FHD i przekątnej ekranu 23,8" b) VESA 100 c) Złącza minimum 1 xVGA, 1 x DP, 1 x HDMI, 2 x USB 2.0, 2 x USB 3.0 d) Jasność min. 250 cd/m2, czas reakcji maks. 6 ms e) Waga maks. 3,2kg. f) Złącze kensington. g) Gwarancja producenta przez okres 3 lat. h) Certyfikaty: Energy Star Qualified, EPEAT Gold, CE, RoHS. 	TAK
4) Instalacja komputerów w dwóch sterowniach zgodnie z planem	TAK

pomieszczeń w załączniku nr zgodnie z załącznikiem nr 9 do SIWZ	
5) Każde stanowisko powinno umożliwiać: <ul style="list-style-type: none"> a) Kontrola kilku symulatorów za pomocą jednego interfejsu, b) Podgląd monitorów pacjenta, c) Możliwość połączenia z symulatorami zewnętrznymi, d) Możliwość kontrolowania parametrów symulatora oraz uruchamiania wcześniej utworzonych/zainstalowanych scenariuszy. e) Zainstalowane oprogramowanie do edycji i tworzenia scenariuszy. f) Możliwość instalacji oprogramowania do sterowania symulatorem przedziału medycznego. g) Dostęp do systemu debriefingu/rejestracji szkoleń, h) Możliwość instalacji oprogramowania sterującego na innych urządzeniach. 	TAK
6) Komputery powinny znaleźć się w dedykowanej szafie RACK na uchwytach lub półkach zgodnie z planem pomieszczeń w załączniku nr X. Monitory oraz urządzenia wejściowe i audio powinny być podłączone do komputera za pomocą systemu wyniesień. Zamawiający zapewni okablowanie (4 włókna światłowodowe SM/4 gniazda/przewody CAT7 pomiędzy stanowiskami, a szafą RACK).	TAK
7) System przyzywowy: każde stanowisko sterowania powinno mieć możliwość obustronnego kontaktu ze stanowiskami szkoleniowymi.	TAK
7. SYSTEM REJESTRACJI SZKOLEŃ/DEBRIEFING/KOMUNIKACJA	
1) Kompleksowy system rejestracji szkoleń obejmujący serwery, archiwizatory, kamery/mikrofony, system interkom. System ma umożliwiać nagrywanie obrazu i dźwięku z sesji symulacyjnych oraz je synchronizować z oprogramowaniem do debriefingu.	TAK
2) System zarządzający oprogramowaniem debriefingowym z dostępem przez przeglądarkę internetową bez konieczności zakupu dodatkowych licencji stanowiskowych.	TAK
3) Oprogramowanie automatycznie przechwytyjące przebiegi sesji szkoleniowej z symulatorów wiodących producentów (min. CAE HC, GAUMARD, LAERDAL, SIMBIONIX) i synchronizujące z nagraniami z kamer dla tych sesji.	TAK
4) Możliwość przechwytywania obrazu ze stacji roboczych i innych źródeł video w ich natywnej rozdzielczości.	TAK
5) Dostęp do zapisanych danych z sesji szkoleniowych przez wewnętrzną sieć.	TAK
6) Funkcja niezależnego i równoczesnego nagrywania sesji w sali symulacyjnej i dostęp online do zarejestrowanych zapisów sesji umożliwiający podgląd bieżącej sesji.	TAK
7) Możliwość wstrzymywania, przewijania nagrań w czasie rzeczywistym bez przerywania nagrywania na żywo.	TAK
8) Eksport nagrań do filmów w postaci plików video wraz ze ścieżką dźwiękową.	TAK
9) Możliwość eksportowania jednej lub wielu kompletnych sesji symulacyjnych na przenośne nośniki danych oraz ich lokalne odtwarzanie na dowolnym komputerze poprzez przeglądarkę internetową w trybie	TAK

offline (zakres danych: dźwięk, video, adnotacje, dane symulatora)	
10) Funkcja indeksacji podczas nagrywania (minimum – data, czas, stanowisko symulacyjne, notatki, członkowie zespołu, dane symulatora, podawane leki, oceny).	TAK
11) Wyszukiwanie danych i nagrań według daty, czasu, stanowiska symulacyjnego, członków zespołu, danych symulatorów, podawanych leków, oceny.	TAK
12) Możliwość oceniania działań ćwiczących za pomocą przyznawania punktacji w skali, ocenianie fragmentów nagrań/rozdziałów	TAK
13) Synchronizacja z przenośną wersją systemu.	TAK
14) Bezpieczny dostęp przy użyciu certyfikatów SSL.	TAK
15) Bezpłatna aktualizacja oprogramowania do najnowszej wersji w okresie trwania gwarancji i dożywotni klucz licencyjny na posiadane oprogramowanie.	TAK
16) Montaż kamer zgodnie z załącznikiem nr 9 do SIWZ 17) Kamery: a) TYP 1: IP FULL HD 25FPS, zoom optyczny min. 10x, funkcja PTZ, zasilanie POE.(9 sztuk) b) TYP 2: FULL HD 25FPS, kamera szerokokątna 360 stopni, zasilanie POE. (1 sztuka) c) TYP 3: zestaw: kamera z mikrofonem FHD 25FPS z opaską na głowę/mocowaniem do okularów, moduł bateryjny: zasilanie bateryjne, min. 10h pracy na jednym ładowaniu, obsługa WIFI/4G LTE, kodeki H.264/AAC, strumieniowanie obrazu na żywo z minimalnym opóźnieniem, wbudowana pamięć pozwalająca na nagrywanie co najmniej 24h obrazu z dźwiękiem. W komplecie dedykowana ładowarka/stacja dokująca. (6 sztuk). 18) Sterowanie kamerami realizowane z pomieszczenia sterowni za pomocą interfejsu aplikacji systemu. 19) Archiwizator w formie dedykowanego serwera o pojemności 16TB w pełni kompatybilny z oprogramowaniem do rejestracji szkoleń. 20) System przyzywowy/interkom do każdego stanowiska symulacji (2 stanowiska stacjonarne, symulator ambulansu medycznego, przedpole). Montaż systemu przyzywowego we wszystkich miejscach poza symulatorem ambulansu medycznego 21) Oprogramowanie do zarządzania Centrum Szkoleniowym pozwalające na ustalanie harmonogramu szkoleń i zarządzania symulatorami będącymi w posiadaniu centrum. Pełna kompatybilność z systemem rejestracji szkoleń. 22) Podsystem do debriefingu – dwa zestawy: serwer, monitor 55”, klawiatura/mysz, kompatybilne z systemem. Miejsca montażu zgodnie z planem w załączniku nr 9 do SIWZ 23) Szkolenie dla użytkowników i administratorów z całości systemu centrum szkoleniowego dla minimum 10 pracowników. Szkolenie powinno trwać minimum 2 dni i obejmować wszystkie aspekty działania centrum szkoleniowego, obsługę jego wszystkich komponentów oraz podstawowy troubleshooting.	

8. DEFIBRYLATOR KLINICZNY	
1) Defibrylator przenośny dla dorosłych i dzieci z wbudowanym uchwytem transportowym o wadze poniżej 10 kg aparatu kpl gotowego do pracy z wszystkimi akcesoriami	TAK
2) Aparat odporny na kurz i zalanie wodą - min. klasa IP55	TAK
3) Czas pracy na akumulatorze: min. 6 godzin ciągłego monitorowania EKG lub min. 100 defibrylacji z max energią	TAK
4) Zasilanie defibrylatora przez uchwyt karetkowy zapewniający możliwość ładowania akumulatora/ów w aparacie oraz zasilanie defibrylatora	TAK
5) Akumulator litowo-jonowy lub równoważny, ze zminimalizowanym efektem pamięci	TAK
6) Defibrylacja dwufazowa w trybie ręcznym i automatycznym , regulacja energii w zakresie min. 2-200J , dostępne 20 poziomów energii zew , gotowość do defibrylacji max energią w max 7 s. , możliwość wykonania kardiowersji	TAK
7) Ekran kolorowy LCD o przekątnej min 6,5" , Możliwość wyświetlenia 4 krzywych dynamicznych jednocześnie	TAK
8) Wyświetlanie na ekranie oraz wydruk na papierze pełnego zapisu 12 odprowadzeń EKG, interpretacji słownej wyników analizy oraz wyników pomiarów amplitudowo-czasowych	TAK
9) Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości min. 80 mm, szybkość wydruku programowana: 25 mm/sek. i 50 mm/sek.	TAK
10) Pamięć wewnętrzna min. 300 zdarzeń i 30 zrzutów ekranowych (monitorowanie, defibrylacja, stymulacja, procedury terapeutyczne).	TAK
11) Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG z analizą, interpretacją słowną i możliwością transmisji przez telefon komórkowy lub modem , /urządzenie do transmisji w kpl z defibrylatorem bez karty sim, przystosowane do pracy z dowolnym operatorem sieci komórkowej/	TAK
12) Zakres pomiaru częstości akcji serca min. 30-300 /min	TAK
13) Wzmocnienie zapisu EKG regulowane w zakresie min. 0,25 do 2,0 cm/mV	TAK
14) Stymulacja zewnętrzna: Tryb asynchroniczny i „na żądanie”	TAK
15) Częstotliwość stymulacji w zakresie min. 40-180 imp/min , prąd stymulacji w zakresie min. 10-140 mA	TAK
16) Pomiar SpO2 w technologii Masimo SET. Zakres pomiaru SpO2: 1-100% i pulsu min 25-240/min	TAK
17) Pomiar ciśnienia w trakcie napelniania mankietu, zsynchronizowany pomiar RR z kablem EKG	TAK
18) Funkcja wspomagania resuscytacji krążeniowo-oddechowej z informacją zwrotną o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Odechowej	TAK
19) Wyświetlanie na ekranie w formie numerycznej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień klatki piersiowej oraz prezentacja graficzna wykresu głębokości uciśnień klatki piersiowej z wyraźnym zaznaczeniem docelowego zakresu 5-6 cm, zgodnie z Wytycznymi 2015	TAK

ERC	
20) Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej z zalecaną częstością, zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej	TAK
21) Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej	TAK
22) Możliwość pomiaru kapnometrii u pacjentów zaintubowanych dorosłych i dzieci	TAK
23) Bezprzewodowa transmisja danych w systemie WiFi 802.11 a/b/g/n; Transmisja 12-odprowadzeniowego zapisu EKG i mierzonych parametrów życiowych do systemu stanowiącego własność Zamawiającego tzn. /transmisja w systemie MedGate/	TAK
24) Wyposażenie: a) Kabel EKG 12-odprow., 1 szt. b) Kabel do stymulacji – 1 szt c) Czujnik SpO2 – klips palcowy dla dorosłych 1 szt., klips palcowy dla dzieci 1 szt. d) Elektrody defibrylacyjne samoprzylepne dla dorosłych 8 kpl. i dzieci min. 2 szt.. e) Mankiet NIBP: standardowy dla dorosłych 1 szt. i dzieci 1 szt. f) Zestaw akcesoriów do pomiaru kapnometrii dla dorosłych i dla dzieci min 1 kpl g) Torba na akcesoria i uchwyt ścienny do ambulansu z funkcją ładowania akumulatora/ów i zasilania defibrylatora po wpięciu aparatu zgodny z normą PN EN 1789 h) Okres gwarancji min. 24 miesiące i) Dokumenty dopuszczające do obrotu w jednostkach medycznych na terenie Polski, zgodnie Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r.	TAK
9. OSPRZĘT DODATKOWY	
1) Projektor stacjonarny (1 sztuka) a) Rozdzielczość natywna FHD, b) Jasność min. 3500 ANSI lumen, c) Kontrast min. 13000:1 d) Wbudowany głośnik 10W, e) Złącza 2 x D-Sub, 1 x RCA, 1 x S-Video, 2 x HDMI, 1 x MHL, 1 x wyjście minijack, 1 x RS232, 1 x USB typ A f) Przekątna ekranu 1,6m – 4,5m g) Żywotność lampy min. 3000h, h) Pilot zdalnego sterowania. i) Uchwyt sufitowy j) Gwarancja producenta przez okres 3 lat.	TAK
2) Projektor mobilny (1 sztuka) a) Rozdzielczość natywna WXGA, b) Jasność min. 3500 ANSI lumen, c) Kontrast min. 13000:1 d) Wbudowany głośnik 10W,	TAK

<ul style="list-style-type: none"> e) Złącza 2 x D-Sub, 1 x RCA, 1 x S-Video, 2 x HDMI, 1 x MHL, 1 x wyjście minijack, 1 x RS232, 1 x USB typ A f) Przekątna ekranu 1,6m – 4,5m g) Żywotność lampy min. 3000h, h) Pilot zdalnego sterowania. i) Waga maks. 2kg j) Gwarancja producenta przez okres 3 lat. 	
<p>3) Szafa rack 19” stojąca, wysokość 42U, głębokość 800mm, drzwi perforowane zamykane na klucz, pełne osłony boczne, maksymalna ładowność min. 450kg, w komplecie wentylatory przystosowane do montażu pod dachem szafy oraz 4 półki RACK. W komplecie z szafą zarządzalne PDU mocowane dedykowanym uchwytem nie zajmującym przestrzeni roboczej, minimum 16 portowe z portem Ethernet do zarządzania (zdalna obsługa działaniem portów zasilających), Szafa oraz PDU tego samego producenta.</p>	TAK
<p>4) Komputer do obsługi szkoleń (3 sztuki)</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Komputer przenośny o matowej 14” matrycy FHD b) Procesor osiągający w teście PassMark CPU Mark wynik min. 7600 punktów (wynik zaproponowanego procesora musi znajdować się na stronie https://www.cpubenchmark.net/high_end_cpus.html), c) Minimum 8GB pamięci RAM DDR4, d) Dysk SSD o pojemności minimum 256GB. e) Wbudowany modem LTE, karta sieciowa WLAN AC, Gigabit Ethernet f) Czytnik linii papilarnych, g) Złącze USB-C / Thunderbolt 3, HDMI, 2 x USB 3.0 h) Zainstalowany oryginalny system operacyjny Windows 10 Professional w języku polskim lub równoważny zapewniający pełną integrację z domeną Active Directory w wersji 2008R2 i umożliwiający zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO). i) Uwierzytelnianie Fast Identity Online (FIDO) j) Możliwość zasłonięcia kamery do wideorozmów. k) Obsługa dTPM 2.0 l) Gniazdo linki zabezpieczającej Kensington. m) Waga maksymalnie 1,6kg n) 3-letnia gwarancja producenta door-to-door. 	TAK
<p>5) Urządzenie wielofunkcyjne (1 sztuka)</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Urządzenie wielofunkcyjne A4 monochromatyczne, laserowe, sieciowe, b) Funkcje drukowania, skanowania, kopiowania, faksowania, c) Normatywny cykl pracy na poziomie 80 000 stron miesięcznie, d) Obsługa języków drukowania HP PCL 6, HP PCL 5c, emulacja HP postscript level 3, PDF, URF, Native Office, PWG Raster, e) Kolorowy ekran dotykowy o przekątnej min. 2,6 cala, f) Port GigabitEthernet, port USB 2.0, port hosta USB, g) Minimum 512MB pamięci RAM, 	TAK

<ul style="list-style-type: none"> h) Automatyczne drukowanie dwustronne, i) Rozdzielczość skanowania 1200DPI, j) Maksymalne zużycie energii 510W, k) Certyfikaty ENERGY STAR®; EPEAT® Silver; CECP; Blue Angel RAL-UZ 205 	
<ul style="list-style-type: none"> 6) Ekran projekcyjny na statywie (2 sztuki): <ul style="list-style-type: none"> a) Biały matowy ekran 100" 16:9, b) Rozwijany ręcznie, wbudowany napinacz i mechanizmy regulacji, c) Kąt widzenia min. 160 stopni, d) Waga maksymalnie 13 kg. 	TAK
CZĘŚĆ II SYMULATOR PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO AMBULANSU SANITARNEGO	
1) Minimalne wymiary wewnętrzne: wysokość 180 cm, szerokość 170 cm, długość: 325 cm.	TAK
2) Wymiary zewnętrzne nie większe, niż: wys. x szer. x dł. : 250 cm x 210 cm x 340 cm. Symulator przedziału medycznego musi zmieścić się w miejscu wytypowanym przez Zamawiającego, zgodnie z załącznikiem nr 9 do SIWZ	TAK
3) Typ zabudowy: kontener	
4) Masa własna (bez wyposażenia i osób) max 1500 kg.	TAK
5) Przygotowanie miejsca do montażu 2 kamer IP i systemu interkomu (przewody CAT6) zintegrowane z systemem rejestracji i debriefingu. Wykonawca zainstaluje dostarczone przez Zamawiającego kamery i system interkom (elementy zakupione w ramach Części I niniejszego postępowania).	TAK
6) Drzwi tylne wysokie, przeszklone, otwierane na boki, min. 180 stopni.	TAK
7) Drzwi boczne prawe otwierane z dodatkowym wewnętrznym uchwytem, przy prawych drzwiach do przedziału medycznego stopień zewnętrzny.	TAK
8) Kolor nadwozia: biały.	TAK
9) Spełniający wymagania zapisane w rozporządzeniu Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002 roku w sprawie warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia (Dz. U. z 2003r. Nr 32, poz. 262, z późn. zm.), normy PN EN 1789 + A2 (ambulans typu C).	TAK
10) Przystosowany do symulacji działań ratunkowych trzyposobowego zespołu ratowniczego: 2 osób personelu medycznego w pozycji siedzącej oraz 1 osoby w pozycji leżącej na noszach.	TAK
11) Logo Zamawiającego na burtach.	TAK
12) Pas odblaskowy barwy niebieskiej dookoła pojazdu na wysokości linii podziału nadwozia, pas mikro pryzmatyczny barwy czerwonej pod niebieskim.	TAK
13) Oświetlenie niebieskie błyskowe typu LED: 2 lampy na tylnej ścianie u góry na linii dachu i po jednej lampie na każdej burcie bocznej, w jej tylnej części w okolicy dachu.	TAK
14) Oświetlenie specjalne: zewnętrzne LED z dwóch stron pojazdu (tył i bok prawy) ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po 2 z każdej strony z możliwością włączania/wyłączania z przedziału medycznego (przy prawych i tylnych drzwiach).	TAK
15) Izolacja termiczna i akustyczna ścian.	TAK

16) Mechaniczna wentylacja nawiewno-wywiewna zapewniająca min. 20-krotną wymianę powietrza na godzinę.	TAK
17) Klimatyzacja przedziału sanitarnego z regulacją siły nawiewu zimnego powietrza zasilana 230V.	TAK
18) Sposób zamocowania nadwozia zapewnia funkcjonalność symulatora ambulansu tak aby odzwierciedlać środowisko pracy. Wyposażony w wieloosiową platformę ruchu pozwalającą na realistyczne odwzorowanie charakteru ruchu pojazdu.	TAK
19) Napis "PAŃSTWOWE RATOWNICTWO MEDYCZNE" wpisany w okrąg z krzyżem medycznym w środku na bocznych ścianach i tylnych drzwiach.	TAK
20) Dodatkowe uchwyty ułatwiające zamykanie po wewnętrznych stronach drzwi.	TAK
21) Zewnętrzny schowek za lewymi drzwiami zewnętrznymi, oddzielony od przedziału medycznego i dostępny od zewnętrznej strony symulatora, z miejscem na umocowanie 2 butli tlenowych po 10 litrów każda, krzeselka kardiologicznego, noszy podbierających, deski ortopedycznej i materaca próżniowego. Dodatkowo zza drzwi zewnętrznych zapewniony dostęp do plecaka medycznego / torby medycznej, do którego jest dostęp także od strony przedziału medycznego.	TAK
22) Zasilanie zewnętrzne 230 V z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym różnicowoprądowym.	TAK
23) Co najmniej 3 gniazda 230V w przedziale medycznym, dwa w okolicy środkowej części przedziału medycznego na lewej ścianie, połączone instalacją elektryczną z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym różnicowoprądowym.	TAK
24) Co najmniej 4 gniazda typu Lexel w przedziale medycznym z bezpiecznikami zabezpieczającymi.	TAK
25) Na prawej ścianie przy fotelu obrotowym panel sterujący, informujący temperaturze wewnętrznej oraz zewnętrznej, z funkcją zegara i kalendarza, informujący o temperaturze w termoboxie, sterujący oświetleniem w przedziale medycznym, sterujący systemem wentylacji, ogrzewania i klimatyzacji przedziału medycznego.	TAK
26) Na prawej ścianie fotel obrotowy z regulowanym położeniem oparcia i trzypunktowymi pasami bezpieczeństwa.	TAK
27) U wezłowania noszy, przy ścianie działowej fotel obrotowy (umożliwiający jazdę tyłem do kierunku jazdy), z systemem przesuwu i możliwością podnoszenia do pionu siedziska, trzypunktowym pasem bezpieczeństwa, zagłówkiem.	TAK
28) Antypoślizgowa podłoga, wyłożona wykładziną łatwo zmywalną i antypoślizgową.	TAK
29) Ściany i sufit, półki, szafki i szuflady wykonane z materiału łatwo zmywalnego, odpornego na działanie środków myjących i odkażających, bez ostrych krawędzi; kolor biały.	TAK
30) Schowek wewnętrzny na dodatkowe wyposażenie ortopedyczne z łatwym dostępem.	TAK
31) Na lewej ścianie szyny z trzema panelami do mocowania uchwytów dla	TAK

sprzętów: defibrylator, respirator, pompa infuzyjna, panele mają mieć możliwość przesuwania i demontażu, tak aby można było sprzęt umieścić według własnego uznania (wykaz sprzętów stanowi załącznik nr 8 do siwz).	
32) Zabudowa meblowa na obu ścianach bocznych: zestaw szafek i półek zabezpieczonych przed niekontrolowanym wypadnięciem ich zawartości, wykonanych z tworzywa sztucznego, z miejscem mocowania następujących sprzętów: KED, deska pediatryczna (pedipack), szyny kramera, torba opatrunkowa,; półki podsufitowe z przezroczystymi szybkami - możliwość przejrzenia zawartości bez konieczności otwierania.	TAK
33) Szafka na ścianie działowej: szafka z blatem roboczym na wysokości 100 cm z pojemnikami na odpady medyczne ostre i miękkie i min. 2 szufladami i możliwością mocowania sprzętu do mechanicznej kompresji klatki piersiowej Autopulse od strony drzwi bocznych.	TAK
34) Podgrzewacz płynów infuzyjnych (termobox) - automatyczne utrzymanie temperatury płynów w nim przechowywanych w granicach 34 - 36 st. C. niezależnie od pory roku; pojemność min. 3 litry.	TAK
35) Uchwyty sufitowe do podwieszania płynów infuzyjnych - co najmniej 2.	TAK
36) Uchwyty sufitowe dla personelu umieszczone wzdłuż noszy.	TAK
37) Miejsce do zamocowania ssaka medycznego elektrycznego (zgodnie z załącznikiem nr 8 do siwz).	TAK
38) Okna o zmatowieniu na 2/3 wysokości.	TAK
39) Oświetlenie rozproszone led obszaru pacjenta i obszaru otaczającego, wzdłuż osi podstawy noszy.	TAK
40) Co najmniej 2 regulowane punkty świetlne w obszarze noszy i jeden nad blatem roboczym.	TAK
41) Centralna instalacja tlenowa: uchwyt na dwie butle tlenowe 10 litrów, zintegrowany panel tlenowy z gniazdem typu AGA z manometrem i przełącznikiem tlenu butla / butla (wybór z której butli ma być pobierany tlen), dodatkowy punkt poboru tlenu (na suficie) z przepływomierzem ściennym na ścianie prawej przy fotelu obrotowym.	TAK
42) 2 duże butle tlenowe (10 litrów przy 150 barach), każda z reduktorem na szybkozłącze typu AGA.	TAK
43) Łączność radiowa: komplet przenośnych radiostacji cyfrowych przystosowanych do symulowania zgłoszeń drogą radiową połączone ze sterownią bezprzewodowo. Kompatybilność z systemem MOTOTRBO DMR.2 stacje dokujące do radiotelefonów z zasilaczem 230V AC.	TAK
44) Kosz na śmieci – co najmniej 2 szt.	TAK
45) Nosze główne <ul style="list-style-type: none"> a) samojezdne z transporterem i ruchomą podstawą, wszystkie mechanizmy powinny być skonstruowane tak, aby zapobiegać uszkodzeniom ciała użytkownika i pacjenta, możliwość zablokowania noszy przed ruchami, b) Część noszowa: umożliwiająca prowadzenie reanimacji, płynne uniesienie tułowia o 75 stopni, umożliwiają zastosowanie pozycji Trendelenburga, umożliwiająca ułożenie zmniejszenie napięcia mięśni 	

<p>brzucha, umożliwiające ustawienie na transporterze przodem i tyłem do kierunku jazdy, z dodatkowym zestawem upręży służącej do transportu małych dzieci,</p> <ul style="list-style-type: none"> c) waga noszy (bez pasów i materaca) maksymalnie 25 kg, d) nośność noszy min. 200 kg, e) zestaw pasów szelkowych i poprzecznych do noszy, f) nosze powinny być wyposażone w składane poręcze boczne, g) materac noszy nieprzepuszczający wody, odporny na silne środki żrące i dezynfekcyjne, wytrzymały na uszkodzenia mechaniczne, łatwy w czyszczeniu o wymiarach min. 190 x 60 cm, h) transporter noszy: wielopoziomowy z min. 6 poziomami regulacji, z niezależną regulacją przedniej i tylnej części, cztery kółka jezdne o średnicy min. 15 cm, możliwość skrętu o co najmniej 180 stopni wszystkich kółek jezdnych, możliwość zahamowania co najmniej 2 kółek, ciężar max 28 kg, i) dopuszczalne obciążenie noszy min. 235 kg, automatyczny system zabezpieczający przed złożeniem się podwozia, zanim kółka najazdowe nie oprą się na podstawie, system automatycznego składania / rozkładania podwozia przy załadunku / rozładunku transportera do / z ambulansu bez jakichkolwiek czynności ze strony obsługi noszy, j) laweta noszy: możliwy boczny przesuw, wysuw na zewnątrz z pochyleniem w dół dla łatwego załadunku i rozładunku noszy, możliwość zastosowania pozycji Trendeleburga, możliwość dojścia do pacjenta z każdej strony. 	TAK
<p>46) Sterowanie systemem</p> <ul style="list-style-type: none"> a) oprogramowanie umożliwiające sterowanie i nadzór nad platformą ruchem ambulansu z późniejszą możliwością rozszerzenia także o symulator przedziału kierowcy (symulator jazdy pojazdem uprzywilejowanym – wszystkie czynności kierowcy odczuwane w przedziale medycznym). Instalacja oprogramowania na stanowiskach komputerowych w sterowniach. (4 komputery), b) możliwość tworzenia scenariuszy ruchu platformy ambulansu, predefiniowane scenariusze odzwierciedlające rzeczywisty ruch samochodu w różnych warunkach, c) możliwość manualnego sterowania platformą, d) otwarty protokół komunikacyjny lub przekazanie danych dot. protokołu komunikacyjnego; Zamawiający chce w przyszłości rozbudować centrum szkoleń o symulator przedziału kierowcy, symulator przedziału medycznego powinien współpracować z rozwiązaniami istniejącymi na rynku lub posiadać możliwość integracji.(symulator jazdy pojazdem uprzywilejowanym – wszystkie czynności kierowcy odczuwane w przedziale medycznym), e) zamawiający wymaga pełnego szkolenia min. 5 osób w miejscu instalacji symulatora z jego obsługi i konfiguracji. 	TAK
<p>47) Pełna 3-letnia gwarancja i 3-letnia rękojmia, czas reakcji serwisu 72h.</p>	TAK

UWAGA!

1. Wszystkie symulatory pacjenta muszą być ze sobą kompatybilne. System rejestracji szkoleń/debriefingu/zarządzania centrum szkoleniowym powinien być kompatybilny z wszystkimi innymi składowymi systemu.
2. Urządzenia do transportowania pacjenta powinny spełniać poniższe wymagania oraz warunki zgodne z obowiązującymi normami – dla urządzeń do transportu pacjenta normę PN-EN 1865-1+A1:2015-08.
3. Wyposażenie symulatora przedziału medycznego powinno spełniać normę PN-EN 1789 +A2: 2015-01.
4. Wszystkie symulatory i składowe symulatorów powinny być dostarczone wraz z dedykowanymi stacjami dokującymi/zasilaczami.– Zamawiający chce utworzyć dedykowane miejsce do ładowania wszystkich urządzeń.
5. W ramach projektu utworzone zostaną dwie sterownie, zawierające wszystkie elementy sterujące składowych systemu (symulatorów, symulatora przedziału medycznego).
6. Zaoferowane scenariusze nie mogą się powtarzać. W ramach umowy Wykonawca przekazuje zamawiającemu min. 100 różnych scenariuszy symulacji dot. opieki przedszpitalnej w stanach zagrożenia życia z zatrzymaniem krążenia w 4 mechanizmach włącznie.

DYREKTOR
Woj. Stacji Pogotowia Ratunkowego
w Szczecinie
Palka
lek. med. Roman Palka