|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Lp | Asortyment | J.m. | Ilość | Cena j. netto [zł] | Wartość netto [zł] | VAT [%] | Cena j. brutto [zł] | Wartość brutto [zł] | Nazwa producenta i nr katalogowy \* |
| 1 | Wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej | szt. | 1 |  |  |  |  |  |   |
|   | **Razem:** |   |   |  |  |  |  |  |  |
|   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|   |  |
|   | \* Jeśli proponowany produkt nie posiada nr katalogowego należy wpisać: nr katalogowy nie jest stosowany |
|   | W trakcie badania i oceny złożonych ofert w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada zapisom i warunkom zawartym w SIWZ Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do przedłożenia dodatkowych kserokopii dokumentów miedzy innymi: ulotek, folderów, kart katalogowych oraz próbek. |
|   | Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 774), jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych - MDR (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów) lub stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się w/w przepisów.Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego po podpisaniu umowy do przedłożenia aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce. |

Załącznik nr 2

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej - 1 sztuka** |  |  |
|  |  |  |  |
|  | **Producent:** |   |
|  | **Nazwa / typ / model:** |   |
|  | **Kraj produkcji:** |   |
|  | **Rok produkcji (nie starsze niż 2022):** |   |
|  | **Wszystkie elementy fabrycznie nowe, nieużywane. Nie dopuszczone są regenerowane, demonstracyjne, testowe) TAK/NIE:** |   |
| **Lp** | **Asortyment** | **Wymagane / Punktowane** | **Parametr oferowany** |
| 1 | Wózek przeznaczony do przewożenia pacjentów w pozycji leżącej, drobnych zabiegów i krótkiego pobytu (leczenia i rekonwalescencji) | Wymagane |   |
| 2 | Konstrukcja wózka wykonana ze stali lakierowanej proszkowo oparta na 2 kolumnach cylindrycznych z osłoną o gładkiej powierzchni łatwej do dezynfekcji (nie osłoniętych tworzywem składającym się w harmonijkę). Platforma leża podzielona na 2 segmenty wypełnione płytami z tworzywa HPL przeziernymi dla promieni RTG na całej długości leża. | Wymagane |   |
| 3 | Platforma leża 2 segmentowa wykonana w formie jednolitego odlewu, zaokrąglona (bez ostrych krawędzi i rogów), łatwa do dezynfekcji, wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków chemicznych i uszkodzeń. | Wymagane |   |
| 4 | Podwozie zabudowane pokrywą z tworzywa sztucznego z miejscem do przechowywania rzeczy pacjenta lub dodatkowego sprzętu (np. butli z tlenem), udźwig minimum 26 kg | Wymagane |   |
| 5 | Rozstaw pomiędzy kolumnami 1080mm ±20mm | Wymagane |   |
| 6 | Dopuszczalne obciążenie robocze wózka (waga pacjent+ osprzęt i dodatkowe urządzenia) - min. 180 kg | Punktowane | powyżej 239 kg - 10 pkt.Poniżej 239 kg - 0 pkt. |
| 7 | Waga całkowita wózka bez materaca do 115 kg | Wymagane |   |
| 8 | Długość całkowita wózka 2170mm±30mm | Wymagane |   |
| 9 | Szerokość całkowita wózka z opuszczonymi barierkami 730mm±10mm | Wymagane |   |
| 10 | Szerokość całkowita wózka z podniesionymi barierkami 790mm±10mm | Wymagane |   |
| 11 | Wymiary leża (przestrzeń dla pacjenta): długość min. 193 cm, szerokość min. 60 cm | Wymagane |   |
| 12 | 2 segmentowe leże całkowicie przezierne dla promieni RTG umożliwiające wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp) i możliwością włożenia kasety RTG od strony wezgłowia, z obu boków wózka i od strony nóg (dostęp 3600) | Wymagane |   |
| 13 | 5 cm prześwit między platformą leża, a wyprofilowaną ramą wózka, w celu łatwego i bezpiecznego wprowadzania kasety RTG z każdej strony wózka (bez ograniczeń). | Wymagane |   |
| 14 | Wózek wyposażony w podziałkę w poprzek i wzdłuż leża oraz wyprofilowaną ramę ułatwiającą pozycjonowanie kasety RTG. | Wymagane |   |
| 15 | Składane, ergonomiczne rączki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy i nóg pacjenta ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej). Obie pary rączek składane poniżej poziomu materaca. Wyklucza się rozwiązania w formie pałąków do prowadzenia wózka. | Wymagane |   |
| 16 | Wózek wyposażony w piąte koło kierunkowe z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej, realizowaną poprzez uniesienie lub dociśnięcie koła do podłoża. Piąte koło zapewnia znacznie lepsze manewrowanie i sterowanie wózkiem. | Punktowane | Tak - 10 pkt.Nie - 0 pkt. |
| 17 | Pojedyncze koła o średnicy co najmniej 20 cm, przynajmniej jedno koło antystatyczne oznaczone odrębnym kolorem dla identyfikacji. Koła bez widocznej metalowej osi obrotu zaopatrzone w osłony zabezpieczające mechanizm kół przed zanieczyszczeniem | Wymagane |   |
| 18 | Hydrauliczna regulacja wysokości leża dostępna z obu stron wózka, za pomocą dźwigni nożnej w zakresie co najmniej: 61 - 91 cm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca) | Wymagane |   |
| 19 | Wózek wyposażony w centralny system hamulcowy, z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół, co do obrotuwokół osi, toczenia i sterowania kierunkiem jazdy, z wyraźnym zaznaczeniem kolorystycznym blokady hamulców (czerwony) i funkcji jazdy kierunkowej (zielony). | Wymagane |   |
| 20 | Centralny system blokowania kół obsługiwany z dwóch stron wózka jedną dźwignią nożną, trójpozycyjny - jazda swobodna, jazda kierunkowa, hamulec. | Wymagane |   |
| 21 | Barierki boczne chromowane, składane (elementy aktywujące zaznaczone odrębnym kolorem) z gładką, wyprofilowaną na całej długości powierzchnią tworzywową ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian. | Wymagane |   |
| 22 | Barierki boczne chowane pod ramę leża gwarantujące brak przerw transferowych. Wyprofilowane barierki z uchwytami do pchania/ciągnięcia na końcu wózka od strony nóg. | Wymagane |   |
| 23 | Regulacja segmentu pleców manualna ze wspomaganiem sprężyn gazowych w zakresie od 0 -90 . | Wymagane |   |
| 24 | Możliwość uniesienia całego segmentu nóg w celu łatwego czyszczenia i dezynfekcji powierzchni bezpośrednio pod leżem, gdzie wprowadza się kasety | Wymagane |   |
| 25 | Pozycja Trendelenburga/ anty-Trendelenburga regulowana hydraulicznie w zakresie 16 przy użyciu pedałów nożnych z obu dłuższych stron wózka | Wymagane |   |
| 26 | Dźwignie regulacji przechyłów: Trendelenburga/AntyTrendelenburga oraz opuszczania leża dostępna od obu stron dłuższych boków wózka, regulacja tych trzech opcji realizowana płynnie za pomocą jednego dedykowanego pedału. | Wymagane |   |
| 27 | Tuleje na wieszaki infuzyjne lub na inne akcesoria każdym narożu wózka | Wymagane |   |
| 28 | Uchwyty na worki urologiczne po obu stronach leża | Wymagane |   |
| 29 | Możliwość instalacji wieszaków infuzyjnych (min. 2 haczyki) lub innych akcesoriów w każdym narożu wózka | Wymagane |   |
| 30 | Materac piankowy, w pokrowcu z osłoną nie zwierającą lateksu, poliestrową, powlekany poliuretanem i poliamidem, z powierzchnią antypoślizgową , nieprzemakalny, o grubości ok. 8 cm, | Wymagane |   |
| 31 | Materac mocowany na rzepy, w sposób uniemożliwiający samoczynne przesuwanie. | Wymagane |   |
| 32 | Konstrukcja umożliwiająca zamontowanie dedykowanej opcjonalnej półki na defibrylator/monitor/uchwyt na dokumentację nie wychodzącej poza obręb wózka | Wymagane |   |
| 33 | Możliwość zamontowania pionowego uchwytu na butlę z tlenem z mocowaniem w każdym narożu leża montowany/demontowany bez użycia narzędzi. W trzech rozmiarach do wyboru. | Wymagane |   |
| 34 | Możliwość zamontowania dedykowanych, opcjonalnych pasów do unieruchamiania pacjenta, do wyboru w różnych opcjach: na kostki, nadgarstki i korpus | Wymagane |   |
| 35 | Teleskopowy chromowany składany wieszak infuzyjny 2 z regulacja wysokości (montaż stały) min. 2 haki. Łatwość użycia jedną ręką. obciążenie minimum 18 kg. Wieszak zintegrowany na stałe z wózkiem, z możliwością składania do poziomu wszerz leża | Wymagane |   |
| 36 | Uchwyt na zamontowanie rolki z papierem do osłaniania i zabezpieczania powierzchni leża | Wymagane |   |
| 37 | Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, Dopuszczenie do obrotu, dokument potwierdzający niepalność materaca | Wymagane |   |
| 38 | Gwarancja min. 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru | Wymagane |   |
| 39 | Zagwarantowana dostępność części zamiennych przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania | Wymagane |   |
| 40 | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski | Wymagane |   |
| 41 | Bezpłatne przeglądy okresowe min. 1 w roku, przez cały okres gwarancji | Wymagane |   |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  | …................................................................................. |
|   |  |  | Podpis |
|   |  |  |  |
|   | Wszędzie tam, gdzie przedmiot zamówienia jest opisany poprzez wskazanie znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia a także funkcjonalności, Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych |
|   | W trakcie badania i oceny złożonych ofert w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada zapisom i warunkom zawartym w SIWZ Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do przedłożenia dodatkowych kserokopii dokumentów miedzy innymi: ulotek, folderów, kart katalogowych oraz próbek. |
|   | Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 774), jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych - MDR (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów) lub stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się w/w przepisów.Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego po podpisaniu umowy do przedłożenia aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce. |