

FORMULARZ CENOWY

Zadanie częściowe nr 10 – Ciepłarka – 2 sztuki

Sprzęt fabrycznie nowy, nie rekondycjonowany, nie powystawowy, Rok produkcji nie starszy niż 2021r.: 2021r. Nazwa: Ciepłarka do płynów infuzyjnych Model / Typ / Producent : 3DW / EmTherm / EmMed					
<i>Przedmiot zamówienia</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Ilość sztuk</i>	<i>Wartość netto (kol. 2 x kol. 3)</i>	<i>Stawka podatku VAT</i>	<i>Wartość brutto (kol. 3 + VAT)</i>
1	2	3	4	5	6
Ciepłarka	28 820,00 zł	2	57 640,00 zł	8%	62 251,20 zł

Lp.	Wymagane parametry i właściwości urządzenia	Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)
1.	Urządzenie mobilne wyposażone w 4 kółka (2 z opcją blokady).	Tak
2.	Dwuwarstwowa obudowa z łatwej do mycia stali nierdzewnej (wnętrze kwasoodporne).	Tak
3.	Przeszkłone drzwi górnej komory i szuflady dolnej komory - szkło hartowane. Drzwi i szuflady z systemem automatycznego domykania się.	Tak
4.	Górna komora specjalnie przystosowana do ogrzewania pościeli, koców, ręczników, obłożeń.	Tak
5.	Energooszczędne oświetlenie górnej komory - LED.	Tak
6.	Trzy półki o regulowanej wysokości, wysuwane na prowadnicach. Dwie zamykane szuflady.	Tak
7.	Panel dotykowy z przyciskami, wyświetlaczem co najmniej 3" oraz wskaźnikiem stand-by.	Tak
8.	Wyświetlacz pokazujący temperaturę rzeczywistą i zadaną.	Tak
9.	Ogrzewacz z dwoma komorami (osobne strefy grzewcze).	Tak
10.	Kurtyna powietrzna w górnej komorze.	Tak
11.	Urządzenie przeznaczone do pracy ciągłej.	Tak
12.	Elektroniczne i mechaniczne (termostat bimetaliczny) zabezpieczenie przed przegrzaniem dla każdej komory.	Tak
13.	Sygnał optyczny wyświetlany na ekranie przy niedomkniętej szufladzie lub drzwiach.	Tak
14.	Alarm optyczny i akustyczny włączający się po 60 sekundach przy niedomkniętej szufladzie lub drzwiach.	Tak
15.	Optyczny i akustyczny alarm "niskiej / wysokiej temperatury", uruchamiany w przypadku wykrycia rozbieżności między temperaturą zadaną i temperaturą rzeczywistą w komorze (dla każdej komory osobno).	Tak

16.	Optyczny i akustyczny alarm w przypadku przegrzania dla każdej komory.	Tak
17.	Tryb czuwania (stand by).	Tak
18.	Pojemność komory co najmniej: 300l netto (364l brutto).	Tak
19.	Maksymalne obciążenie półek: 20 kg.	Tak
20.	Ustawiany przez użytkownika zakres temperatur: 25°C - 70°C \pm 2°C (zmiana o 1°C) (obie komory).	Tak
21.	Zewnętrzne wymiary urządzenia: 740 x 1770 x 790 mm (Szerokość x Wysokość x Głębokość) (+/- 50mm)..	Tak
22.	Zewnętrzne wymiary urządzenia bez odbojników i kółek: 690 x 1770 x 740 mm (S x W x G) (+/- 50mm)..	Tak
23.	Wewnętrzny wymiar komory górnej: 535 x 620 x 500 mm (S x W x G) (+/- 50mm).	Tak
24.	Wymiary półek: 510 x 18 x 455 mm (S x W x G) (+/- 50mm)..	Tak
25.	Wewnętrzny wymiar szuflad: 496 x 187 x 512 mm - górna szuflada, 496 x 242 x 512 mm - dolna szuflada (S x W x G).	Tak
26.	Wewnętrzny wymiar komory dolnej: 590 x 610 x 550 mm (S x W x G) (+/- 50mm).	Tak
27.	Waga do: 240 kg.	Tak
28.	Napięcie zasilania: 220-240 VAC, 50 Hz, prąd znamionowy 5.7 A.	Tak
29.	Moc grzałki (górna komora)co najmniej: 1000 Wat.	Tak
30.	Moc grzałki (dolna komora) co najmniej: 400 Wat.	Tak
31.	Temperatura otoczenia (w trakcie działania): 18 - 30 °C.	Tak
32.	Wyrób medyczny potwierdzony certyfikatem lub deklaracją.	Tak
33.	Opcja "BOOST" pozwalająca na przyspieszenie ogrzewania wsadu poprzez czasowe zwiększenie temperatury grzania.	Tak
34.	Oprogramowanie wyposażone w programator czasowy, pozwalający precyzyjnie ustalić dzienny i tygodniowy cykl pracy urządzenia.	Tak
Pozostałe wymagania		
35.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta	Tak
36.	Wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych w Polsce	Tak

1) Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu na terenie RP i posiadać Deklarację Zgodności oraz spełniać wymagania odpowiednich norm i przepisów, a w szczególności określonych w:

- Ustawie z 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 175),
- Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 05.11.2010r. w sprawie sposobu kwalifikacji wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 215, poz. 1416),
- Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 17.02.2016r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016r. poz. 211),
- Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 22.09.2010r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz. U. z 2010r. nr 186, poz. 1252 z późn. zm.),
- Dyrektywie 2007/47/EC z 21.09.2007r. zmieniającej Dyrektywę 93/42/EWG z 14.04.1993r. - dotyczącej wyrobów medycznych.

2) Sprzęt będzie pozbawiony wszelkich blokad, kodów serwisowych itp. które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do operacji serwisowych lub naprawę aparatu przez inny niż Wykonawca podmiot w przypadku nie korzystania przez Zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy.

3) Wykonawca oświadcza, że oferowany sprzęt jest kompletny, gotowy do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi) oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego.

Wrocław, dnia 19.08.2021r.

Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej: Sylwia Mikulska- Referent ds. zamówień Publicznych i Analiz