

ZAŁĄCZNIK NR 1A (PAKIET 1) WADIUM: 1400,00 zł**Wykaz przedmiotu zamówienia**

Oferuję realizację zamówienia na warunkach określonych w SWZ, za cenę:

LP	Przedmiot zamówienia	Ilość	Cena jednostkowa netto (1 szt.)	VAT (w %)	WARTOŚĆ NETTO ZAMÓWIENIA	WARTOŚĆ BRUTTO ZAMÓWIENIA
1	Kardiomonitor	16	8 680,00 zł	8 %	138 880,00 zł	149 990,40 zł

kwota netto (bez VAT) 138 880,00 zł

Słownie: sto trzydzieści osiem tysięcy osiemset osiemdziesiąt, 0/100 zł

stawka podatku VAT (%) 8 %

cena brutto (z VAT) 149 990,40 zł

Słownie: sto czterdzieści dziewięć tysięcy dziewięćset dziewięćdziesiąt, 40/100 zł

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

(szczegółowy opis przedmiotu zamówienia)

Tabela nr 1. Zestawienie parametrów wymaganych (granicznych)

LP.	PARAMETRY	WYMOGI (warunki/parametry y graniczne)	Wykonawca podaje wymagane informacje Pozycje zaznaczone „xxx.” wykonawca nie wypełnia, tylko potwierdzi pod tabelą spełnienie wymagań podanych w niniejszej tabeli.
Informacje ogólne			
1	Producent/kraj	Podać	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. / Chiny
2	Model/typ	Podać	Monitor pacjenta uMEC12 / uMEC12
I	Parametry ogólne		
1.	Zasilanie AC 230 V 50 Hz sieciowo – akumulatorowe Akumulator LI-ion min 2,5 Ah	Tak	Tak, Zasilanie AC 230 V 50 Hz sieciowo – akumulatorowe Akumulator LI-ion 2,5 Ah
2.	Kardiomonitor stacjonarno przenośny o przekątnej min 10” kolorowy ekran LCD	Tak/podać	Tak, Kardiomonitor stacjonarno przenośny o przekątnej 12,1” kolorowy ekran LCD
3.	Chłodzenie konwekcyjne bez zastosowania wentylatora,	Tak	Tak, Chłodzenie konwekcyjne bez zastosowania wentylatora,
4.	Uchwyt do przenoszenia urządzenia	Tak	Tak, Uchwyt do przenoszenia urządzenia
5.	Parametry mierzone min :EKG/Resp/ST/Arytmia/NIBP/2 Temp/SpO2	Tak/podać	Tak, Parametry mierzone: EKG/Resp/ST/Arytmia/NIBP/2 Temp/SpO2

6.	Czujnik SpO2 z przewodem połączeniowym na palec dla dzieci czujniki kompatybilne w technologii NELCOR	Tak	Tak, Czujnik SpO2 z przewodem połączeniowym na palec dla dzieci. Markowy pomiar saturacji Mindray który obsługuje również czujniki Nellcor (Zamawiający w wyjaśnieniach z dnia 04.04.2022 dopuścił wyżej wymienione rozwiązanie)
7.	Czujnik temperatury powierzchniowej	Tak	Tak, Czujnik temperatury powierzchniowej
8.	Monitorowanie odcinka QT	Tak	Tak, Monitorowanie odcinka QT
9.	Kpl mankietów od noworodków dla dorosłych	Tak	Tak, Kpl mankietów od noworodków dla dorosłych. 3 rozmiary (Zamawiający w wyjaśnieniach z dnia 04.04.2022 dopuścił wyżej wymienione rozwiązanie)
10.	Chłodzenie kardiomonitor pasywne .System chłodzenia oparty wyłącznie o elementy stałe	Tak	Tak, Chłodzenie kardiomonitor pasywne .System chłodzenia oparty wyłącznie o elementy stałe
11.	Uchwyt montażowy kardiomonitora na ścianę	Tak	Tak, Uchwyt montażowy kardiomonitora na ścianę
12.	Karta komunikacji bezprzewodowej kompatybilna z systemem HP Aruba dla 2,4Ghz - g/n/ac dla 5Ghz - n/ac/	Tak	Tak, Karta komunikacji bezprzewodowej kompatybilna z systemem HP Aruba dla 2,4Ghz - g/n/ac dla 5Ghz - n/ac/
13.	Koszyk na akcesoria	Tak	Tak, Koszyk na akcesoria
14.	Stanowisko do zdalnego podglądu i obsługi 16 kardiomonitorów . Prezentacja danych na 2 ekranach dotykowych, certyfikowanych jako wyroby medyczne o przekątnej min. 19””. Ekran dotykowy. Stanowisko wyposażone zasilanie awaryjne typu UPS. Zasilanie 230 VAC zgodnie PN	Tak	Tak, Stanowisko do zdalnego podglądu i obsługi 16 kardiomonitorów BeneVision CMS . Prezentacja danych na 2 ekranach niedotykowych, niemedycznych o przekątnej ekranu 24”. Centrala obsługiwana za pomocą myszki i klawiatury. Stanowisko wyposażone zasilanie awaryjne typu UPS. Zasilanie 230 VAC zgodnie PN (Zamawiający w wyjaśnieniach z dnia 04.04.2022 dopuścił wyżej wymienione rozwiązanie)
15.	Stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych (do min. 48 godzin przynajmniej 12-tu krzywych dynamicznych (nie tylko EKG) dla każdego pacjenta.	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych (do 240 godzin przynajmniej 12-tu krzywych dynamicznych (nie tylko EKG) dla każdego pacjenta.
16.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające wykonywanie szczegółowych pomiarów krzywych dynamicznych (w tym zespołów QRS, odchylenia ST) z wykorzystaniem	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające wykonywanie szczegółowych

	ekranowego narzędzia (np. suwmiarki).		pomiarów krzywych dynamicznych (w tym zespołów QRS, odchylenia ST) z wykorzystaniem ekranowego narzędzia (np. suwmiarki).
17.	Stanowisko centralnego monitorowania zapewniające wyświetlanie alarmów ze wszystkich monitorowanych łóżek. Alarmy przynajmniej 3-stopniowe, rozróżniane wizualnie i dźwiękowo, z identyfikacją alarmującego łóżka	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania zapewniające wyświetlanie alarmów ze wszystkich monitorowanych łóżek. Alarmy 3-stopniowe, rozróżniane wizualnie i dźwiękowo, z identyfikacją alarmującego łóżka
18.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające konfigurację granic alarmowych, a także wyciszanie bieżących stanów alarmowych w monitorach pacjenta	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające konfigurację granic alarmowych, a także wyciszanie bieżących stanów alarmowych w monitorach pacjenta
19.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające zdalne przyjmowanie pacjenta w kardiomonitorze poprzez wprowadzenie jego danych demograficznych za pośrednictwem klawiatury. Wprowadzenie danych w centrali powoduje ich aktualizację na ekranie kardiomonitora.	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające zdalne przyjmowanie pacjenta w kardiomonitorze poprzez wprowadzenie jego danych demograficznych za pośrednictwem klawiatury. Wprowadzenie danych w centrali powoduje ich aktualizację na ekranie kardiomonitora.
20.	System centralnego monitorowania umożliwiający rozbudowę o pobieranie danych demograficznych pacjenta ze szpitalnego systemu informatycznego (HIS), za pośrednictwem protokołu HL7, w celu uproszczenia procesu przyjęcia.	Tak	Tak, System centralnego monitorowania umożliwiający rozbudowę o pobieranie danych demograficznych pacjenta ze szpitalnego systemu informatycznego (HIS), za pośrednictwem protokołu HL7, w celu uproszczenia procesu przyjęcia.
21.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające drukowanie raportów, trendów i zapisów za pomocą sieciowej drukarki laserowej. W ofercie ujęta drukarka sieciowa kompatybilna z centralą oraz oferowanymi kardiomonitorami.	Tak	Tak, Stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające drukowanie raportów, trendów i zapisów za pomocą sieciowej drukarki laserowej. W ofercie ujęta drukarka sieciowa kompatybilna z centralą oraz oferowanymi kardiomonitorami.
22.	System centralnego monitorowania umożliwiający rozbudowę o wysyłanie parametrów życiowych monitorowanych przez oferowane kardiomonitora do szpitalnego systemu informatycznego, za pośrednictwem protokołu HL7, w celu ich archiwizacji.	Tak	Tak, System centralnego monitorowania umożliwiający rozbudowę o wysyłanie parametrów życiowych monitorowanych przez oferowane kardiomonitora do szpitalnego systemu informatycznego, za pośrednictwem protokołu HL7, w celu ich archiwizacji.
II	INNE		
1.	Przeglądy techniczne (należy podać częstotliwość przeglądów w przypadku wymaganych przeglądów technicznych)	Podać/opisać	Przeglądy techniczne co 12 miesięcy
2.	DTR w języku polskim i angielskim oraz katalog wszystkich akcesori (kable, czujników itp.) do urządzeń Wraz ze sprzętem wykonawca dostarczy następujące dokumenty w języku polskim	TAK	Tak, wraz z dostawą urządzenia zostanie dostarczony: DTR w języku polskim i angielskim oraz katalog

	-instrukcję obsługi, -harmonogram przeglądów, -listę dostawców części zamiennych, -listę części wymienianych w trakcie przeglądów i konserwacji, (jeśli dotyczy) -folder z dokładnymi parametrami technicznymi, - instrukcję serwisową – dokumentację techniczno-ruchową wraz szczegółowym wykazem czynności, testy bezpieczeństwa i funkcjonalne -instrukcję konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji - jeśli ma zastosowanie (w formie pisemnej i elektronicznej (PDF))		wszystkich akcesori (kabli, czujników itp.) do urządzeń Wraz ze sprzętem wykonawca dostarczy następujące dokumenty w języku polskim -instrukcję obsługi, -harmonogram przeglądów, -listę dostawców części zamiennych, -listę części wymienianych w trakcie przeglądów i konserwacji, (jeśli dotyczy) -folder z dokładnymi parametrami technicznymi, - instrukcję serwisową – dokumentację techniczno-ruchową wraz szczegółowym wykazem czynności, testy bezpieczeństwa i funkcjonalne -instrukcję konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji - jeśli ma zastosowanie (w formie pisemnej i elektronicznej (PDF))
3.	Autoryzacja producenta na sprzedaż i serwis urządzeń w Polsce w formie pisemnej i elektronicznej (PDF) na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych	TAK	Tak, wraz z dostawą urządzenia zostanie dostarczona: Autoryzacja producenta na sprzedaż i serwis urządzeń w Polsce w formie pisemnej i elektronicznej (PDF) na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych
4.	Wykaz autoryzowanych przedstawicieli serwisowych adres mail nazwa firmy ,telefon	Podać/opisać	Tak, Wykaz autoryzowanych przedstawicieli serwisowych adres mail nazwa firmy ,telefon: Biameditek Sp. z o.o. 15-620 Białystok ul. Elewatorska 58 tel. 85/66 45 200, faks: 85/66 45 266 biameditek@biameditek.pl oraz Centra Techniczne Biameditek sp. z o.o.: 85-027 Bydgoszcz ul. Jagiellońska 103 tel./faks 52/371 59 73 serwis.bydgoszcz@biameditek.pl 40-126 Katowice

			ul. Dulęby 7 tel. 32/258 05 82 serwis.katowice@biameditek.pl 50-512 Wrocław ul. Tarnogajska 11/13 tel./faks: 71/78 45 640 serwis.wroclaw@biameditek.pl Gryfino „Almed” Mirosław Motyl ul. Łużycka 41 74-100 Gryfino tel. 602 444 067 almedserwis@op.pl
5.	Okres udzielanej gwarancji	min.: 24 miesiące	Okres udzielanej gwarancji: 24 miesiące

Wykonawca wypełni tabelę zgodnie z wymogiem Zamawiającego. Miejsca zaznaczone „xxx” Wykonawca nie wypełnia. Wykonawca składając ofertę potwierdza, że oferowane dostawy spełniają wymagania dotyczące oferowanych dostaw wskazane w miejscach „xxx”. Brak żądanej opcji lub niewypełnienie pola odpowiedzi traktowany będzie jako brak danego parametru/warunku w oferowanym asortymencie i spowoduje odrzucenie oferty, z zastrzeżeniem art. 107 ust 2 pzp.

Tabela nr 2

LP.	Parametry oceniane	WYMOGI TAK/NIE	Parametry oferowane przez WYKONAWCĘ (opisać)	Punktacja
1.	Kardiomonitor wyposażony w kieszeń na akcesoria.	Tak/NIE	TAK, Kardiomonitor wyposażony w kieszeń na akcesoria.	TAK, Kardiomonitor wyposażony w kieszeń na akcesoria. TAK - 5 pkt. NIE – 0 pkt. W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje NIE
2.	Długość zapamiętywanych trendów	< 1000 godz	TAK, Długość zapamiętywanych trendów 1200 godzin	Długość zapamiętywanych trendów 1200 godzin < 1000 godz. - 0 pkt. > 1000 godz. - 10 pkt. W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje < 1000 godz

3.	Zapamiętywanie zdarzeń alarmowych oraz zdarzeń wpisanych przez użytkownika	<500 zdarzeń	TAK, Zapamiętywanie zdarzeń alarmowych oraz zdarzeń wpisanych przez użytkownika: 1800 zdarzeń	Zapamiętywanie zdarzeń alarmowych oraz zdarzeń wpisanych przez użytkownika: 1800 zdarzeń >500 zdarzeń – 5pkt. <500 zdarzeń – 0 pkt. W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje <500 zdarzeń
4.	Ilość wykrywanych zaburzeń rytmu	<23	TAK, Ilość wykrywanych zaburzeń rytmu: 24	Ilość wykrywanych zaburzeń rytmu: 24 >23 – 5 pkt. <23 – 0 pkt. W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje <23
5.	Wybór kilku wzorów definicji QT	1 wzór	TAK, Wybór kilku wzorów definicji QT: 4 wzory	Wybór kilku wzorów definicji QT: 4 wzory 1 wzór – 0 pkt. 2 wzory – 4 pkt 3 wzory – 8 pkt 4 i więcej – 10 pkt W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje 1 wzór
6.	Mobilność kliniczna obsługiwana za pomocą interfejsu na smartfonie	Tak/NIE	TAK, Mobilność kliniczna obsługiwana za pomocą interfejsu na smartfonie (podgląd parametrów życiowych pacjenta na smartfonie)	TAK, Mobilność kliniczna obsługiwana za pomocą interfejsu na smartfonie (podgląd parametrów życiowych pacjenta na smartfonie) TAK - 5 pkt. NIE – 0 pkt. W przypadku braku informacji Zamawiający przyjmuje NIE

Wykonawca wypełni tabelę zgodnie z wymogiem Zamawiającego. W przypadku parametru technicznego, będącego zarazem parametrem ocenianym - wymaga się potwierdzenia spełnienia warunku słowem „TAK” lub „NIE” oraz podania oferowanej wartości parametru (należy opisać). Wartość poszczególnego parametru zostanie oceniona w sposób szczegółowo podany w tabeli/ach. Braku jakiegokolwiek odpowiedzi oznacza „NIE”, stosownie do art. 107 ust 3 ustawy pzp - Zamawiający nie będzie wzywał Wykonawcę do uzupełnienia ww. tabeli.

Wykonawca oświadcza, że Zamawiający nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związanych z realizacją przedmiotu zamówienia.

Wykonawca oświadcza, że zaproponowany przedmiot zamówienia jest fabrycznie nowy i spełnia wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego w SWZ, wymienione w tabeli.

Zakres zamówienia obejmuje: dostawę (zakup) oraz montaż, uruchomienie i przeszkolenie personelu.

Okres udzielonej gwarancji na całą oferowany asortyment min: 24 miesiące.

Osoba/~~osobami~~ odpowiedzialna/~~nymi~~ za realizację umowy ze strony Wykonawcy jest/~~są~~: Katarzyna Podgórska, tel. 604 421 133, kpodgorska@biameditek.pl