

FORMULARZ CENOWY

Zadanie częściowe nr 3 – Aparat EKG – 2 szt.

Sprzęt fabrycznie nowy, nie rekondycjonowany, nie powystawowy,

Rok produkcji nie starszy niż 2021r.: 2021r. (uzupełnić)

Nazwa: Aparat EKG OPUS 1 String (uzupełnić)

Model lub typ / Producent: OPUS 1 / String (uzupełnić)

Przedmiot zamówienia	Cena jedn. netto	Ilość sztuk	Wartość netto (kol. 2 x kol. 3)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol. 4 + VAT)
1	2	3	4	5	6
Aparat EKG	6 700,00 zł	4	26 800,00 zł	8%	28 944,00 zł

Lp.	Wymagane parametry i właściwości urządzenia	Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)
Ogólne		
1.	Typ: 12 kanałowy elektrokardiograf	TAK
2.	Wymiary: 350/300/200 mm (+/- 50mm)	TAK Wymiary: 343x295x170 mm
3.	Masa do 6 kg.	TAK Waga: 3,1 kg (z baterią)
4.	Ekran: co najmniej 9 cali (pojemnościowy panel dotykowy)	TAK HD 10,1" pojemnościowy panel dotykowy
5.	Rozdzielczość ekranu: co najmniej 1280 x 800px	TAK
6.	Zasilanie: AC/DC, 100V/250V, 50-60 Hz oraz bateria Li-Ion	TAK
7.	Szerokość papieru: 210 mm (+/- 30mm)	TAK
8.	Drukowanie odprowadzania co najmniej: 1x12, 2x6+1, 4x3+1	TAK
9.	Typ papieru: rolka	TAK
10.	Prędkość zapisu EKG (mm/s) co najmniej: 5; 10; 25; 50; 100	TAK
11.	Czułość (mm/mV) co najmniej: 2,5; 5; 10; 20	TAK
12.	Filtr sieciowy (Hz) co najmniej: 50-60	TAK
13.	Filtr mięśniowy (Hz) co najmniej: 20; 25; 30; 35; 40	TAK
14.	Długość zapisu co najmniej: od 6 s do 40 minut	TAK
15.	Filtr izolinii(Hz) co najmniej: 0,05 – 1,5 Hz	TAK
16.	Profil automatyczny: Tak	TAK
17.	Profil manualny: Tak	TAK
18.	Kardiostymulatory: Pełna detekcja	TAK
19.	Częstotliwość próbkowania: 16 000Hz	TAK
20.	Pamięć wewnętrzna: min. 100 000 badań	TAK
21.	Export/Import co najmniej: HL7, Cloud, PDF	TAK
22.	Interfejs co najmniej: WI-FI/LAN, HDMI, USBx1,	TAK
Pozostałe wymagania		
23.	Wyrób klasy I	TAK

24.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485:2016 oraz ISO 9001:2015 dla producenta lampy	TAK
25.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta	TAK
26.	Wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych w Polsce	TAK
27.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części zamiennych przez okres minimum 10 lat	TAK
28.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o zapewnieniu serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego	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.

Olsztyn, dnia 19.08.2021r.

Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej