



OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA/SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Wykonawca potwierdza wymagany parametr wpisując w kolumnie „Spełnianie” słowo „TAK”. Wpisanie słowa „NIE” lub pozostawienie pustego pola spowoduje odrzucenie oferty. Poniższe parametry wymagane stanowią wymagania odcinające. Nie spełnienie nawet jednego z w/w wymagań spowoduje odrzucenie oferty.

Przedmiot zamówienia: "Dostawa kolposkopu dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Szczercowie"

Ilość: 1 sztuka

Producent:

Nazwa-model/typ:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

WYMAGANIA TECHNICZNE

Lp.	Opis	Parametr wymagany	Odpowiedź Oferenta	
			Spełnianie	Parametr oferowany
INFORMACJE O PRODUKCJI				
1.	Kolposkop Optyczny	TAK		
2.	Odległość robocza 250 mm +/-7mm	TAK		
3.	Powiększenia dla obiektywu : F-250mm : 3,3x5,3x 8,5x 13,6x22x	TAK		
4.	Rozdzielczość , 32, 50, 70, 85, 90 l/mm	TAK		
5.	Pole widzenia mm 66, 42, 26, 16, 10	TAK		
6.	Dopasowanie dioptryjne okularów nie mniejsze niż ±5	TAK		
7.	Zakres regulacji odległości źrenic : 56 – 74 mm regulowany osobnym pokrętelem	TAK		
8.	Kąt pomiędzy osią optyczną obiektywu i okularem 45°	TAK		
9.	Filtr zielony wbudowany w obiektyw kolposkopu	TAK		
10.	Źródło światła LED	TAK		
11.	Cicha wentylacja			
12.	Maksymalne natężenie źródła światła LED 60 000lx	TAK		
13.	Pięcioramienny podłogowy, przejezdny statyw, średnica mniejsza niż 600mm wyposażony w kółka z blokadą hamulcami na przynajmniej 3 kółkach	TAK		
14.	Pokrętko do jednoczesnego hamowania osi obrotu sztycy kolposkopu oraz osi obrotu uchylnego ramienia kolposkopu	TAK		
15.	Minimalna regulacja wysokości 985, mm	TAK		
16.	Maksymalna regulacja wysokości 1275, mm	TAK		
17.	Gumki okularów: anatomiczne i wyjątkowo elastyczne, możliwość dostosowania okularów do pracy w okularach korecyjnych	TAK		
18.	Waga nie więcej niż 35kg	TAK		
19.	Kolposkop optyczny wyposażony z kamerę Full HD wbudowaną w „głowę” kolposkopu, zabudowaną szczelną obudową , bez wystających przewodów	TAK		



20.	Ręczny przycisk robienia zdjęć zlokalizowany poniżej lunetek okulara.	TAK		
21.	Możliwość przeglądania zarejestrowanych lub zaimportowanych obrazów diagnostycznych w postaci oryginalnej lub poddać przetwarzaniu.	TAK		
22.	Gromadzenie, udostępnianie, przesyłanie oraz archiwizacja obrazów diagnostycznych. Archiwizacja bazy danych jest procesem zabezpieczającym przed bezpowrotną utratą danych w przypadku awarii. Archiwizator umożliwia wykonanie kopii bazy danych oraz przechwyconych danych medycznych. Kopie powyższych zbiorów zapisane zostaną w miejscu wskazanym przez użytkownika na dysku lokalnym lub w sieci lokalnej oraz (opcjonalnie) na płycie CD/DVD.	TAK		
23.	Prowadzenie kartoteki pacjentów: - wprowadzanie, edycja i przeglądanie danych osobowych - informacja o zapisanych zdjęciach i filmach oraz datach wykonania - przeszukiwanie bazy danych wg kryteriów: nazwiska, numeru PESEL, numeru karty pacjenta, daty wizyty, zapisanych obrazów medycznych i sekwencji wideo.	TAK		
24.	System archiwizacji kompatybilny z zaofertowanym asortymentem (Kolposkop, „przycisk nożny” tor wizyjny)	TAK		
25.	Połączenie z komputerem za pomocą przewodu USB	TAK		
26.	Wyposażenie w zintegrowaną półkę pod laptopa o wymiarze długość x szerokość 400x300mmz +/- 50mm z możliwością jej obrotu 360o oraz zmianą kąta pochylenia, oraz możliwością jej szybkiego i łatwego demontażu	TAK		
27.	Program analityczno pomiarowy w języku polskim producenta kolposkopu z możliwością robienia zdjęć i nagrywania sekwencji video, generowania raportów po zakończeniu protokołu "Kolposkopii", dodawania zdjęć do raportu.	TAK		
28.	Pełna instrukcja obsługi w języku polskim	TAK		
Pozostałe wymagania				
29.	Instalacja przedmiotu zamówienia we wskazanym miejscu przez Zamawiającego	TAK		
30.	Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji 2017 (nieużywany, nie powystawowy, nie regenerowany, nie rekondukcjonowany nieobciążony prawami osób trzecich)	TAK		
31.	Oferowane urządzenie jest dopuszczone do stosowania i użytkowania w Polsce zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. oraz jest zgłoszone do rejestru w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dokumenty potwierdzające zgłoszenie – wpis do rejestru wyrobów medycznych).	TAK		
32.	Posiadane certyfikaty: certyfikat zgodności oraz certyfikat CE.	TAK		
33.	W okresie gwarancji bezpłatna konserwacja, obsługa serwisowa, aktualizacja oprogramowania, przegląd techniczny wykonany przez autoryzowany serwis producenta, regulacja, kalibracja, wzorcowanie, kontrola bezpieczeństwa zgodnie z wymaganiami producenta wraz z dokonaniem stosownego wpisu w paszporcie technicznym wyrobu medycznego zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (t.j. Dz.U. z 2017, poz. 211). Gwarancja obejmuje: czas i koszty dojazdu serwisanta, pracę serwisu, oględziny i diagnostykę urządzenia, naprawę, wymianę części zamiennych, materiałów i elementów eksploatacyjnych, zużywalnych wskazanych w instrukcji serwisowej przez producenta	TAK		



	wskazanych w instrukcji serwisowej przez producenta do wymiany w czasie odpowiednich przeglądów gwarancyjnych. Wykonawca jest zobowiązany w okresie udzielonej gwarancji, do dokonania, co najmniej 1 nieodpłatnego przeglądu gwarancyjnego w każdym roku jej obowiązywania wraz z konserwacją na warunkach wynikających z gwarancji producenta.			
34.	Nieodpłatne przeglądy okresowe dostarczonego sprzętu, zgodnie z wymaganiami producenta wraz z zestawami części zamiennych, które podlegają wymianie podczas przeglądu w okresie trwającej gwarancji	TAK		
35.	Jeden bezpłatny przegląd pogwarancyjny wraz z konserwacją urządzenia, w terminie nie krótszym niż 10 miesięcy od zakończenia gwarancji	TAK		
36.	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych od daty sprzedaży - min. 10 lat.	TAK		
37.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju	TAK		
38.	Założenie paszportu technicznego dla dostarczonego urządzenia	TAK		
39.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego w zakresie prawidłowej eksploatacji, prawidłowego użytkowania w tym mycia, dezynfekcji i sposobu przechowywania sprzętu.	TAK		
40.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze. Czas naprawy nie dłuższy niż 3 dni robocze liczone od momentu podjęcia naprawy	TAK		
41.	Podstawienie w czasie 48 godzin aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK		
42.	Wymiany przedmiotu zamówienia na nowy w przypadku 3 napraw w okresie trwania gwarancji. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy sprzęt w terminie do 20 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego, z nową gwarancją (gwarancja jest wznawiana)	TAK		

Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej do dostarczenia urządzenia spełniającego wyspecyfikowane parametry.

Oświadczamy, że oferowany sprzęt medyczny o powyżej wyspecyfikowanych parametrach jest fabrycznie nowy, kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do użytku, zgodnie z jego przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

Uwaga:

w kolumnie „Parametr wymagany”

TAK – oznacza bezwzględny wymóg, brak żądanej opcji spowoduje odrzucenie oferty:

....., dnia 2017 r.

.....
Pieczęć imienna i podpisy osób
uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy