

Załącznik nr 3 do SWZ  
Załącznik nr 1 do umowy LI.262.5.2.2023

## FORMULARZ CENOWO –TECHNICZNY - zadanie nr 2

A. Oferuję dostawę przedmiotu zamówienia za cenę:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto (zł)	Wartość netto (zł) 6=4x5	Stawka VAT %	Cena jednostkowa brutto (zł) 8=9/4	Wartość brutto (zł) 9=6+7
1	2	3	4	5	6	7	8	9
I	<b>Stymulator zewnętrzny</b>	szt.	2	8.300,00	16.600,00	8%	8.964,00	<b>17.928,00</b>
Razem cena oferty				-	<b>16.600,00</b>	-	-	<b>17.928,00</b>

B. Oświadczam, że okres gwarancji na przedmiot zamówienia wynosi 24 miesiące.

Oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z niżej wskazanymi parametrami:

I. <b>Stymulator zewnętrzny – 2 szt.</b>		<p>Typ ...stymulator zewnętrzny jednojamowy/kabel</p> <p>Model 53401/5492VL</p> <p>Producent Medtronic Inc.</p> <p>Kraj pochodzenia Szwajcaria</p>
1.	Rok produkcji	2023
2.	Certyfikat CE	
3.	Zasilany baterią, jednojamowy zewnętrzny generator impulsów (EGP), przeznaczony głównie do czasowej stymulacji przeciwdziałającej bradykardii.	
4.	Możliwość zmiany ustawień częstości, impulsu wyjściowego i czułości.	
5.	Zdolność do stymulacji w trybach stymulacji jednojamowej — AAI, AOO, VVI i VOO.	
6.	Czytelne ustawienia częstości, impulsu wyjściowego i czułości.	
7.	Wskaźniki stymulacji i wykrywania — pokazujące interakcje stymulatora czasowego z sercem.	
8.	Wskaźnik niskiego poziomu naładowania baterii.	
9.	Przycisk blokowania/odblokowywania stanowiące zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów.	
10.	Urządzenie ze stałą wartością prądu — aktualny impuls wyjściowy jest utrzymywany na stałym poziomie przy emitowaniu impulsu przez czasowy stymulator.	
11.	Ośłona ochronna zapobiegająca przypadkowemu poruszaniu elementami sterującymi.	
12.	Funkcja autotestu.	
13.	Przycisk zasilania wymagający naciśnięcia i przytrzymania w celu wyłączenia czasowego stymulatora, co zapobiega niezamierzonemu zamknięciu.	
14.	Zabezpieczenie przed niekontrolowanym wzrostem częstości.	
15.	Zabezpieczenie przed wyładowaniem defibrylacyjnym: przez wewnętrzne wyładowania defibrylacyjne o energii maksymalnie 50 J oraz zewnętrzne wyładowania defibrylacyjne o energii maksymalnie 360 J.	
16.	Ciągłe działanie w trakcie wymiany baterii przez co najmniej 30 s.	
17.	Zabezpieczenie elektrostatyczne.	
18.	Zminimalizowana podatność na zakłócenia elektromagnetyczne i magnetyczne.	
19.	Ośłona ochronna elementów sterujących szybkiej stymulacji przedsionkowej zapobiegająca niezamierzonemu użyciu.	
20.	Etykieta ostrzegawcza na elementach sterujących szybkiej stymulacji przedsionkowej.	
21.	W zestawie dwie baterie odpowiednie do urządzenia.	
22.	Czas nieprzerwanego działania urządzenia co najmniej 7 dni	
23.	Wieszak do umieszczenia na stojaku na płyny infuzyjne.	

24.	Tryby stymulacji – Częstość (RATE) o zakresie 30–50 min <sup>-1</sup> , 50–100 min <sup>-1</sup> , 100–170 min <sup>-1</sup> i 170–200 min <sup>-1</sup> oraz tolerancji 30–200 ±2%
25.	Tryby stymulacji - Częstość RAP o zakresie 80–250min <sup>-1</sup> , 250–320min <sup>-1</sup> , 320–430min <sup>-1</sup> i 430–800min <sup>-1</sup> oraz tolerancji 80–360 ±2% i 370–800 ±4%
26.	Tryby stymulacji - Amplituda impulsu wyjściowego o zakresie 0,1–0,4 mA, 0,4–1,0 mA, 1,0–5,0 mA i 5,0–25 mA oraz tolerancji 0,1–20 mA większa z wartości: ±0,1 mA lub ±10% (200–1000 Ω), 20–25 mA ±10% (200–500 Ω)
27.	Tryby stymulacji - Szerokość impulsu (stała) 1,5 ms ±10%
28.	Tryby stymulacji - Impedancja wejściowa) 40 000 Ω
29.	Tryby stymulacji - Czułość 0,4–1mV i 01,0–3,0mV oraz tolerancji ±55%
30.	<b>Informacje dodatkowe</b>
31.	Oferowany sprzęt medyczny musi być kompletny, kompatybilny z akcesoriami, fabrycznie nowy, po instalacji gotowy do użycia zgodnie z jego przeznaczeniem
32.	Zamawiający wymaga instalacji i uruchomienia sprzętu
33.	<b>Okres gwarancji min. 24 miesiące</b>
34.	Wykonanie przeglądów serwisowych – wg zaleceń producenta - w trakcie trwania gwarancji (w tym jeden w ostatnim miesiącu gwarancji)
35.	Wraz z dostarczonym sprzętem Wykonawca prześle Instrukcję obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej, paszport techniczny, kartę gwarancyjną oraz wykaz podmiotów upoważnionych przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania napraw i przeglądów
36.	Szkolenie w zakresie eksploatacji i obsługi sprzętu w miejscu instalacji
37.	Częstość przeglądów wymagana przez producenta zgodnie z instrukcją obsługi.
	Częstotliwość przeglądów 1 raz w roku

C. Oświadczam, że dostarczony Zamawiającemu przedmiot zamówienia spełniać będzie właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

D. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt B i C posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

.....  
Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania  
Wykonawcy