

Zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych

1. Inkubator hybrydowy – 1 szt. (Pediatria)

Producent: Drägerwerk AG & Co. KGaA, Niemcy

Oznaczenie (nazwa, numer katalogowy, model, symbol, typ, itp.): Inkubator Babyleo TN500;

nr katalogowy: 2M60000

Kraj pochodzenia: Niemcy

Rok produkcji: 2024

Cena jednostkowa netto: 130 000,00 zł, podatek VAT 8%%, cena jednostkowa brutto 140 400,00 zł

Lp.	Opis parametru	Parametry wymagane	Parametr oferowany
	Parametry ogólne		
1.	Inkubator zapewniający pełną funkcjonalność inkubatora zamkniętego i inkubatora otwartego przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem.	TAK	Tak. Inkubator zapewniający pełną funkcjonalność inkubatora zamkniętego i inkubatora otwartego przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem.
2.	Inkubator stacjonarny o stabilnej konstrukcji umieszczony na ruchomej podstawie.	TAK	Tak. Inkubator stacjonarny o stabilnej konstrukcji umieszczony na ruchomej podstawie.
3.	Dostęp do wnętrza inkubatora z min. 5 stron.	TAK	Tak. Dostęp do wnętrza inkubatora z 5 stron.
4.	Wysokość od podłogi do materacyka elektrycznie regulowana; zakres regulacji min. 40 cm	TAK	Tak. Wysokość od podłogi do materacyka elektrycznie regulowana; zakres regulacji do 40 cm
5.	Regulacja wysokości dostępna po obu stronach inkubatora.	TAK	Tak. Regulacja wysokości dostępna po obu stronach inkubatora.
6.	Elektryczna regulacja nachylenia materacyka, dostępna z obydwu stron	TAK	Tak. Elektryczna regulacja nachylenia materacyka, dostępna z obydwu stron

	inkubatora, bez ingerencji w przedział pacjenta.		inkubatora, bez ingerencji w przedział pacjenta.
7.	Podwójne kółka jezdne podstawy wszystkie wyposażone w hamulce.	TAK	Tak. Podwójne kółka jezdne podstawy wszystkie wyposażone w hamulce.
8.	Kolorowy dotykowy wyświetlacz, dostępny z obu stron inkubatora.	TAK	Tak. Kolorowy dotykowy wyświetlacz, dostępny z obu stron inkubatora.
9.	Możliwość wyboru między różnymi widokami ekranu.	TAK	Tak. Możliwość wyboru między różnymi widokami ekranu.
10.	Widok ekranu ułatwiający prowadzenie opieki prorozwojowej z wykresami natężenia dźwięku i światła.	TAK	Tak. Widok ekranu ułatwiający prowadzenie opieki prorozwojowej z wykresami natężenia dźwięku i światła.
11.	Możliwość wprowadzenia imienia pacjenta, oraz włączenia ekranu przyjaznego rodzicom.	TAK	Tak. Możliwość wprowadzenia imienia pacjenta oraz włączenia ekranu przyjaznego rodzicom.
12.	Wyposażony w zintegrowane oświetlenie obserwacyjne (robocze) z trzystopniowym regulowanym natężeniem światła.	TAK	Tak. Wyposażony w zintegrowane oświetlenie obserwacyjne (robocze) z trzystopniowym regulowanym natężeniem światła.
13.	Wyposażony w zintegrowane oświetlenie nastrojowe, z możliwością wyboru koloru przez Użytkownika.	TAK	Tak. Wyposażony w zintegrowane oświetlenie nastrojowe, z możliwością wyboru koloru przez Użytkownika.
14.	Wyposażony w zintegrowane delikatne światło nocne umieszczone w przedziale pacjenta.	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	Tak. Wyposażony w zintegrowane delikatne światło nocne umieszczone w przedziale pacjenta.
15.	5 bezuszczelkowych otworów dostępowych (w tym jeden z przepustem na kable lub/i obwody oddechowe) oraz w sumie 10 przepustów.	TAK	Tak. 5 bezuszczelkowych otworów dostępowych (w tym jeden z przepustem na kable lub/i obwody oddechowe) oraz w sumie 10 przepustów.
16.	Dzwonek pielęgniarski, przekazujący po podłączeniu, komunikaty alarmowe o średnim i wysokim priorytecie do	TAK	Tak. Dzwonek pielęgniarski, przekazujący po podłączeniu, komunikaty alarmowe o średnim i

	centralnego systemu alarmowego szpitala.		wysokim priorytecie do centralnego systemu alarmowego szpitala.
17.	Elektrostatyczny filtr powietrza.	TAK	Tak. Elektrostatyczny filtr powietrza.
18.	Cztery uchwyty (nie wgłębienia) umożliwiające stabilny chwyt przy przemieszczaniu urządzenia.	TAK	Tak. Cztery uchwyty (nie wgłębienia) umożliwiające stabilny chwyt przy przemieszczaniu urządzenia.
	Kopuła inkubatora		
19.	Inkubator wyposażony w elektroniczną funkcję ClearView ograniczającą kondensację wilgoci na wewnętrznej stronie pokrywy.	TAK	Tak. Inkubator wyposażony w elektroniczną funkcję ClearView ograniczającą kondensację wilgoci na wewnętrznej stronie pokrywy.
20.	Po podniesieniu kopuły praca w trybie inkubatora otwartego.	TAK	Tak. Po podniesieniu kopuły praca w trybie inkubatora otwartego.
21.	Łóżeczko pacjenta o podstawie wysuwanej obustronnie, min. po 14 cm w jedną i w drugą stronę. Podać.	TAK	Tak. Łóżeczko pacjenta o podstawie wysuwanej obustronnie, do 15,5 cm w jedną i w drugą stronę.
22.	Zintegrowany, zsynchronizowany z innymi źródłami ciepła ogrzewany materacyk, sterowany z pulpitu inkubatora.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Zintegrowany, zsynchronizowany z innymi źródłami ciepła ogrzewany materacyk, sterowany z pulpitu inkubatora.
23.	Manewr podniesienia kopuły i przejścia pomiędzy trybami otwartym/zamkniętym lub zamkniętym /otwartym w czasie nie dłuższym niż 2 sek.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Manewr podniesienia kopuły i przejścia pomiędzy trybami otwartym/zamkniętym lub zamkniętym /otwartym w czasie nie dłuższym niż 2 sek.
24.	Tryb przejściowy zapewniający ciągłe ogrzewanie pacjenta i minimalizujący straty ciepłe – ciągła praca promiennika również podczas pracy w trybie inkubatora zamkniętego.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Tryb przejściowy zapewniający ciągłe ogrzewanie pacjenta i minimalizujący straty ciepłe – ciągła praca promiennika również podczas pracy w trybie inkubatora zamkniętego.
25.	Szuflada do wprowadzania kasety RTG poza przedziałem pacjenta, pełna	TAK	Tak. Szuflada do wprowadzania kasety RTG poza przedziałem pacjenta, pełna

	dostępność z obydwu stron inkubatora bez konieczności przemieszczania noworodka.		dostępność z obydwu stron inkubatora bez konieczności przemieszczania noworodka.
26.	Poziom głośności wewnątrz kopuły inkubatora 40 dB przy wyłączonej tlenoterapii.	TAK	Tak. Poziom głośności wewnątrz kopuły inkubatora 40 dB przy wyłączonej tlenoterapii.
27.	Funkcja wykrywania otwartej ścianki i automatycznego uruchamiania kurtyny cieplnej.	TAK	Tak. Funkcja wykrywania otwartej ścianki i automatycznego uruchamiania kurtyny cieplnej.
	Wilgotność		Wilgotność
28.	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania	TAK	Tak. Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania
29.	Zbiornik na wodę umieszczony poza przedziałem pacjenta.	TAK	Tak. Zbiornik na wodę umieszczony poza przedziałem pacjenta.
30.	Funkcja autoczyszczenia nawilżacza.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Funkcja autoczyszczenia nawilżacza.
31.	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania, wartość nastawiana co 1%.	TAK	Tak. Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania, wartość nastawiana co 1%.
32.	Tryb AUTO zapewniający automatyczny dobór poziomu nawilżania do zadanej temperatury powietrza w inkubatorze.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Tryb AUTO zapewniający automatyczny dobór poziomu nawilżania do zadanej temperatury powietrza w inkubatorze.
	Regulacja temperatury		Regulacja temperatury
33.	Inkubator posiada układ ręcznej i automatycznej regulacji temperatury.	TAK	Tak. Inkubator posiada układ ręcznej i automatycznej regulacji temperatury.
34.	Regulacja temperatury w trybie temperatury powietrza w zakresie 20 do 39 °C w krokach co 0,1 °C.	TAK	Tak. Regulacja temperatury w trybie temperatury powietrza w zakresie 20 do 39°C w krokach co 0,1°C.

35.	Regulacja temperatury w trybie temperatury skóry w zakresie 34 do 38 °C w krokach co 0,1 °C.	TAK	Tak. Regulacja temperatury w trybie temperatury skóry w zakresie 34 do 38°C w krokach co 0,1°C.
	Tlenoterapia		Tlenoterapia
36.	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji stężenia tlenu pod kopułą.	TAK	Tak. Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji stężenia tlenu pod kopułą.
37.	Dreny zasilające w tlen i powietrze o dł. min. 3 m. wtyki AGA	TAK	Tak. Dreny zasilające w tlen i powietrze o dł. 3 m. wtyki AGA
	Monitorowanie		Monitorowanie
38.	Inkubator wyposażony w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry	TAK	Tak. Inkubator wyposażony w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry
39.	Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia światła w przedziale pacjenta.	TAK	Tak. Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia światła w przedziale pacjenta.
40.	Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia dźwięku w przedziale pacjenta.	TAK	Tak. Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia dźwięku w przedziale pacjenta.
41.	Funkcja automatycznego odzwyyczajania pacjenta od inkubatora.	TAK	Tak. Funkcja automatycznego odzwyyczajania pacjenta od inkubatora.
42.	Funkcja akceptacji chłodzenia.	TAK	Tak. Funkcja akceptacji chłodzenia.
43.	Funkcja automatycznego stopniowego ogrzewania pacjenta.	TAK	Tak. Funkcja automatycznego stopniowego ogrzewania pacjenta.
44.	Funkcja kangurowania ułatwiająca prowadzenie kontaktu skóra-do-skóry.	TAK	Tak. Funkcja kangurowania ułatwiająca prowadzenie kontaktu skóra-do-skóry.
45.	Zakres pomiarowy temperatury skóry 13 - 43 °C.	TAK	Tak. Zakres pomiarowy temperatury skóry 13 - 43°C.
46.	Zakres pomiarowy temperatury powietrza 13- 45°C.	TAK	Zakres pomiarowy temperatury powietrza 13 - 45°C.
	Alarmy		Alarmy
47.	Inkubator posiada alarmy akustyczno – optyczne.	TAK	Tak. Inkubator posiada alarmy akustyczno – optyczne.
48.	Automatyczne nastawy alarmów dostępne dla różnych trybów.	TAK	Tak. Automatyczne nastawy alarmów dostępne dla różnych trybów.

49.	Alarm różnicy pomiędzy temperaturami centralną i obwodową.	TAK	Tak. Alarm różnicy pomiędzy temperaturami centralną i obwodową.
	Testy i pozostałe parametry		Testy i pozostałe parametry
50.	Inkubator wykonuje automatycznie test sprawdzający po włączeniu do sieci	TAK	Tak. Inkubator wykonuje automatycznie test sprawdzający po włączeniu do sieci
	Eksploatacja		Eksploatacja
51.	Ścianki boczne kopuły odchylane do czyszczenia i dezynfekcji.	TAK	Tak. Ścianki boczne kopuły odchylane do czyszczenia i dezynfekcji.
52.	Wymiana filtra powietrza bez użycia narzędzi.	TAK	Tak. Wymiana filtra powietrza bez użycia narzędzi.
53.	Ograniczona liczba elementów do demontażu podczas czyszczenia inkubatora. Podać ile.	TAK	Tak. Ograniczona liczba elementów do demontażu podczas czyszczenia inkubatora. 20 elementów
54.	Możliwość ręcznego włączenia blokady ekranu, wysokości inkubatora oraz ustawień tacy materacyka.	TAK	Tak. Możliwość ręcznego włączenia blokady ekranu, wysokości inkubatora oraz ustawień tacy materacyka.
55.	Możliwość ustawienia automatycznej blokady ekranu.	TAK	Tak. Możliwość ustawienia automatycznej blokady ekranu.
56.	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą nastawień. Zmiana większości parametrów wymaga potwierdzenia pokrętle.	TAK	Tak. Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą nastawień. Zmiana większości parametrów wymaga potwierdzenia pokrętle.
	Wyposażenie		Wyposażenie
57.	Czujnik temperatury skóry centralnej do układu regulacji co najmniej 10 szt. / inkubator (jednorazowy).	TAK	Tak. Czujnik temperatury skóry centralnej do układu regulacji 10 szt. / inkubator (jednorazowy).
58.	Czujnik temperatury skóry obwodowej do układu regulacji co najmniej 10 szt. / inkubator (jednorazowy).	TAK	Czujnik temperatury skóry obwodowej do układu regulacji 10 szt. / inkubator (jednorazowy).
59.	Plasterki mocujące czujniki temperatury – odbiaskowe, z hydrożelem min. 100 szt. na inkubator.	TAK	Tak. Plasterki mocujące czujniki temperatury – odbiaskowe, z hydrożelem 100 szt. na inkubator.
60.	Zegar Apgar i stoper będące integralnymi elementami inkubatora.	TAK	Tak. Zegar Apgar i stoper będące integralnymi elementami inkubatora.

61.	Waga zintegrowana z leżem noworodka gwarantująca ważenie bez wyjmowania dziecka z inkubatora; dokładność pomiaru min. 5 g.	TAK	Tak. Waga zintegrowana z leżem noworodka gwarantująca ważenie bez wyjmowania dziecka z inkubatora; dokładność pomiaru 5 g.
62.	Funkcja korygowania zmierzonej masy ciała pacjenta.	TAK	Tak. Funkcja korygowania zmierzonej masy ciała pacjenta.
63.	2 szyny typu GCX do mocowania dodatkowego wyposażenia.	TAK	Tak. 2 szyny typu GCX do mocowania dodatkowego wyposażenia.
64.	Zaopatrzone w silikonowe taśmy, pokrowiec na kopułę umożliwiający prowadzenie fototerapii.	TAK	Tak. Zaopatrzone w silikonowe taśmy, pokrowiec na kopułę umożliwiający prowadzenie fototerapii.
65.	Ramię do podtrzymywania rur oddechowych mocowane do tacy materacyka, z możliwością umiejscowienia w każdym narożniku.	TAK	Tak. Ramię do podtrzymywania rur oddechowych mocowane do tacy materacyka, z możliwością umiejscowienia w każdym narożniku.
66.	Szyna uniwersalna uchylana mocowana z boku.	TAK	Tak. Szyna uniwersalna uchylana mocowana z boku.
67.	Mocowana na odchylanej szynie, dodatkowa lampa do badań lekarskich oraz czynności pielęgnarskich z technologią LED o wysoce wydajnym świetle zabiegowym o zmiennej intensywności, zaprojektowana specjalnie do użytku w warunkach OITN, stworzona do obsługi jedną ręką, z regulowaną temperaturą barwową: zimna biel (niebieska) 4700 K, neutralna biel (biały) 4100 K, biały ciepły (czerwony) 3500 K, oraz z funkcją ściemniania (poziomy ściemniania: 30 000 luksów, 24 000 luksów, 18 000 luksów, 12 000 luksów, 6500 luks). Minimalna żywotność żarówki (LED): 30 000 h	TAK	Tak. Mocowana na odchylanej szynie, dodatkowa lampa do badań lekarskich oraz czynności pielęgnarskich z technologią LED o wysoce wydajnym świetle zabiegowym o zmiennej intensywności, zaprojektowana specjalnie do użytku w warunkach OITN, stworzona do obsługi jedną ręką, z regulowaną temperaturą barwową: zimna biel (niebieska) 4700 K, neutralna biel (biały) 4100 K, biały ciepły (czerwony) 3500 K, oraz z funkcją ściemniania (poziomy ściemniania: 30 000 luksów, 24 000 luksów, 18 000 luksów, 12 000 luksów, 6500 luks). Minimalna żywotność żarówki (LED): 30 000 h

68.	Możliwość doposażenia w przyszłości urządzenia w uchwyt na butle z tlenem.	TAK	Tak. Możliwość doposażenia w przyszłości urządzenia w uchwyt na butle z tlenem.
	GWARANCJA I SERWIS		
1.	Okres gwarancji min. 24 miesiące – proszę podać oferowany okres gwarancji	TAK	Tak. Okres gwarancji 24 miesiące
2.	Proszę podać adres oraz numer telefonu / e-mail najbliższego dla siedziby Zamawiającego punktu serwisowego	TAK	Tak. Punkt serwisowy: Dräger Polska Sp. z o. o. Ul. Sułkowskiego 18a 85-655 Bydgoszcz Tel. 52/ 346 14 33 e-mail: serwis.polska@draeger.com

2. Bilirubinometr – 1 szt. (Pediatria)

Producent: Draeger Medical Systems, Inc.

Oznaczenie (nazwa, numer katalogowy, model, symbol, typ, itp.): Miernik bilirubiny JM105,
nr katalogowy: MU20105

Kraj pochodzenia: USA

Rok produkcji: 2024

**Cena jednostkowa netto: 22 000,00 zł, podatek VAT 8 %, cena jednostkowa brutto
23 760,00 zł**

Lp.	Opis parametru	Parametry wymagane	Parametr oferowany
	Parametry ogólne		
1.	Nieinwazyjny miernik bilirubiny dla noworodków i wcześniaków.	TAK	Tak. Nieinwazyjny miernik bilirubiny dla noworodków i wcześniaków.
2.	Miernik służy do pomiaru zażółcenia tkanki podskórnej noworodków. Urządzenie podaje wynik w formie cyfrowej wartości, która jest bezpośrednio skorelowana z serum	TAK	Tak. Miernik służy do pomiaru zażółcenia tkanki podskórnej noworodków. Urządzenie podaje wynik w formie cyfrowej wartości, która jest bezpośrednio skorelowana z serum

3.	Urządzenie przeznaczone do stosowania przed, w trakcie i po zakończeniu fototerapii.	TAK	Tak. Urządzenie przeznaczone do stosowania przed, w trakcie i po zakończeniu fototerapii.
4.	Pojemność akumulatora pozwalająca na wykonanie przynajmniej 250 pojedynczych pomiarów po pełnym naładowaniu.	TAK	Tak. Pojemność akumulatora pozwalająca na wykonanie 250 pojedynczych pomiarów po pełnym naładowaniu.
5.	Średni błąd pomiarowy maks. +/- 1,5 mg/dl (+/- 25,5 μmol/L) dla pacjentów >35 tygodnia wieku ciążowego.	TAK	Tak. Średni błąd pomiarowy maks. +/- 1,5 mg/dl (+/- 25,5 μmol/L) dla pacjentów >35 tygodnia wieku
6.	Średni błąd pomiarowy maks. +/- 1,6 mg/dl (+/- 27,4 μmol/L) dla pacjentów 24-35 tygodnia wieku ciążowego.	TAK	Tak. Średni błąd pomiarowy maks. +/- 1,6 mg/dl (+/- 27,4 μmol/L) dla pacjentów 24-35 tygodnia wieku
7.	Średni błąd pomiarowy po fototerapii nie większy niż ± 2,3 mg/dL lub ± 39,00 mol/L.	TAK	Tak. Średni błąd pomiarowy po fototerapii nie większy niż ± 2,3 mg/dL lub ± 39,00 mol/L.
8.	Zakres pomiarowy min. 0,0 - 20,0 mg/dL (0 do 340 μmol/L).	TAK	Tak. Zakres pomiarowy. 0,0 - 20,0 mg/dL (0 do 340 μmol/L).
9.	Waga z akumulatorem < 225 g. Podać wagę.	< 225 g 10 pkt	Tak. Waga z akumulatorem 203 g.
10.	Urządzenie wyposażone w lampę ksenonową zapewniającą min. 150 000	TAK – 10 pkt	Tak. Urządzenie wyposażone w lampę ksenonową zapewniającą 150 000
11.	Pamięć min. 100 pomiarów.	TAK – 10 pkt	Tak. Pamięć 100 pomiarów.
12.	Możliwość transmisji danych przez złącze USB protokół HL-7 i CSV.	TAK – 10 pkt	Tak. Możliwość transmisji danych przez złącze USB protokół HL-7 i CSV.
	Wyposażenie		Wyposażenie
13.	Urządzenie wyposażone w stację dokującą.	TAK	Tak. Urządzenie wyposażone w stację dokującą.
14.	Urządzenie wyposażone w port komunikacji USB.	TAK	Tak. Urządzenie wyposażone w port komunikacji USB.
15.	Urządzenie wyposażone w ekran dotykowy.	TAK	Tak. Urządzenie wyposażone w ekran dotykowy.
16.	Urządzenie wyposażone w skaner kodów kreskowych – na potrzeby	TAK	Tak. Urządzenie wyposażone w skaner kodów kreskowych – na potrzeby

17.	Zasilacz 220V.	TAK	Tak. Zasilacz 220V.
18.	Niezbędne akcesoria do wykonania min. 1000 pomiarów łącznie z kalibracją lub testowaniem prawidłowości kalibracji.	TAK	Tak. Urządzenie nie wymaga akcesoriów jednorazowych; wszystkie elementy niezbędne do wykonania 1000 pomiarów łącznie z kalibracją i testowaniem prawidłowości kalibracji dostarczane wraz z urządzeniem.
19.	Film instruktarzowy w języku polskim na płycie CD (przy dostawie).	TAK	Tak. Film instruktarzowy w języku polskim na płycie CD (przy dostawie).
20.	Oprogramowanie do automatycznego zapisu pomiarów w komputerze PC.	TAK	Tak. Oprogramowanie do automatycznego zapisu pomiarów w komputerze PC.
GWARANCJA I SERWIS			
1.	Okres gwarancji min. 24 miesiące – proszę podać oferowany okres gwarancji	TAK	Tak. Okres gwarancji 24 miesiące
2.	Proszę podać adres oraz numer telefonu / e-mail najbliższego dla siedziby Zamawiającego punktu serwisowego	TAK	Tak. Punkt serwisowy: Dräger Polska Sp. z o. o. Ul. Sułkowskiego 18a 85-655 Bydgoszcz Tel. 52/ 346 14 33 e-mail: serwis.polska@draeger.com

3. Lampa do fototerapii – 1 szt. (Pediatria)

Producent: Draeger Medical Systems, Inc.

Oznaczenie (nazwa, numer katalogowy, model, symbol, typ, itp.): Lampa do fototerapii

BiliLux, nr katalogowy: MU20100

Kraj pochodzenia: USA

Rok produkcji: 2024

Cena jednostkowa netto: 33 184,00 zł, podatek VAT 8 %, cena jednostkowa brutto 35 838,72 zł

Lp.	Opis parametru	Parametry wymagane	Parametr oferowany
	Parametry ogólne		
1.	Lampa do fototerapii przeznaczona do użytku na oddziałach szpitalnych specjalizujących się w leczeniu noworodków i niemowląt, w tym na salach noworodków	TAK	Tak. Lampa do fototerapii przeznaczona do użytku na oddziałach szpitalnych specjalizujących się w leczeniu noworodków i niemowląt, w tym na salach noworodków
2.	Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce.	TAK	Tak. Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce.
3.	Lampa LED.	TAK	Tak. Lampa LED.
4.	Przeznaczona dla pacjentów do 3 miesiąca życia.	TAK	Tak. Przeznaczona dla pacjentów do 3 miesiąca życia.
5.	Terapeutyczne światło niebieskie z 5 stopniową regulacją natężenia.	TAK	Tak. Terapeutyczne światło niebieskie z 5 stopniową regulacją natężenia.
6.	Obserwacyjne światło białe.	TAK	Tak. Obserwacyjne światło białe.
7.	Dwie diody białego światła obserwacyjnego, zapewniające równomierne oświetlenie pacjenta podczas jego oceny.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Dwie diody białego światła obserwacyjnego, zapewniające równomierne oświetlenie pacjenta podczas jego oceny.
8.	Emitowane przez lampę światło terapeutyczne o największej intensywności na poziomie 460-490 nm.	TAK	Tak. Emitowane przez lampę światło terapeutyczne o największej intensywności na poziomie 460-490 nm.
9.	Światło terapeutycznego i obserwacyjnego włączane niezależnie.	TAK	Tak. Światło terapeutycznego i obserwacyjnego włączane niezależnie.
10.	Lampa wyposażona w licznik czasu pracy.	TAK	Tak. Lampa wyposażona w licznik czasu pracy.
11.	Oczekiwany max. okres eksploatacji diod LED do fototerapii 50000 godzin.	TAK	Tak. Oczekiwany max. okres eksploatacji diod LED do fototerapii 50 000 godzin.
12.	Możliwość stosowania lampy z inkubatorami otwartymi i zamkniętymi.	TAK	Tak. Możliwość stosowania lampy z inkubatorami otwartymi i zamkniętymi.

13.	Możliwość zamocowania lampy na ramieniu przegubowym lub na wózku jezdnym oraz ustawienia bezpośrednio na kopule inkubatora.	TAK	Tak. Możliwość zamocowania lampy na ramieniu przegubowym lub na wózku jezdnym oraz ustawienia bezpośrednio na kopule inkubatora.
14.	Minimalne pole powierzchni oświetlane przez lampę z wysokości 30 cm, 30x50 cm.	TAK	Tak. Minimalne pole powierzchni oświetlane przez lampę z wysokości 30 cm, 30x50 cm.
15.	Przystosowana do pracy z radiometrem – wynik pomiaru radiometru wyświetlany na głównym ekranie terapeutycznym.	TAK	Tak. Przystosowana do pracy z radiometrem – wynik pomiaru radiometru wyświetlany na głównym ekranie terapeutycznym.
16.	Lampa bez wentylatora do chłodzenia, obudowa lampy bez otworów, ostrych krawędzi i trudno dostępnych zakamarków.	TAK	Tak. Lampa bez wentylatora do chłodzenia, obudowa lampy bez otworów, ostrych krawędzi i trudno dostępnych zakamarków.
17.	Waga lampy do 1,3kg. Podać wagę.	TAK	Tak. Waga lampy 1,2 kg.
18.	Poziom hałasu w trakcie normalnej pracy maks. 21 dB. Podać wartość.	TAK	Tak. Poziom hałasu w trakcie normalnej pracy 20 dB.
19.	Informacje wyświetlane na ekranie lampy w języku polskim .	TAK	Tak. Informacje wyświetlane na ekranie lampy w języku polskim.
20.	Lampa wyposażona w funkcję przesyłania raportu z pracy na USB.	TAK	Tak. Lampa wyposażona w funkcję przesyłania raportu z pracy na USB.
21.	Raporty z ostatnich 3 sesji terapii wysyłane na USB.	TAK – 10 pkt	Tak. Raporty z ostatnich 3 sesji terapii wysyłane na USB.
22.	Raporty z terapii wysyłane na USB uwzględniają poziom natężenia promieniowania w przypadku zastosowania dedykowanego radiometru.	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Raporty z terapii wysyłane na USB uwzględniają poziom natężenia promieniowania w przypadku zastosowania dedykowanego radiometru.
23.	Lampa kompatybilna z Medibus.X lub inną formą transferu danych do systemów monitorowania lub elektronicznej karty pacjenta.	TAK	Tak. Lampa kompatybilna z Medibus.X lub inną formą transferu danych do systemów monitorowania lub elektronicznej karty pacjenta.
24.	Możliwość regulacji konta padania światła.	TAK	Tak. Możliwość regulacji konta padania światła.

25.	Możliwość wstrzymania i wznowienia terapii przy jednoczesnym zarejestrowaniu tej czynności w zapisie terapii eksportowanym na USB - wstrzymanie np. na potrzeby oceny	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	Tak. Możliwość wstrzymania i wznowienia terapii przy jednoczesnym zarejestrowaniu tej czynności w zapisie terapii eksportowanym na USB - wstrzymanie np. na potrzeby oceny
26.	Podgląd następnego terminu przeglądu serwisowego na ekranie lampy.	TAK	Tak. Podgląd następnego terminu przeglądu serwisowego na ekranie
	Wyposażenie dodatkowe		Wyposażenie dodatkowe
27.	Lampa wyposażona podstawę jezdną.	TAK	Tak. Lampa wyposażona podstawę jezdną.
28.	Lampa wyposażona uchwyt na szynę.	TAK	Tak. Lampa wyposażona uchwyt na szynę.
29.	Okularki do fototerapii 20 szt.	TAK	Tak. Okularki do fototerapii 20 szt.
30.	Lampa wyposażona w ramię z szybkozłączką.	TAK	Tak. Lampa wyposażona w ramię z szybkozłączką.
31.	Długość ramienia min. 100cm.	TAK	Długość ramienia min. 100cm.
	GWARANCJA I SERWIS		
1.	Okres gwarancji min. 24 miesiące – proszę podać oferowany okres gwarancji	TAK	Tak. Okres gwarancji 24 miesiące
2.	Proszę podać adres oraz numer telefonu / e-mail najbliższego dla siedziby Zamawiającego punktu serwisowego	TAK	Tak. Punkt serwisowy: Dräger Polska Sp. z o. o. Ul. Sułkowskiego 18a 85-655 Bydgoszcz Tel. 52/ 346 14 33 e-mail: serwis.polska@draeger.com

UWAGA: Zestawienie MUSI być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy i dołączone do oferty. Zaleca się, aby przy podpisywaniu oferty zaznaczyć opcję widoczności podpisu.