Załącznik nr 1

**FORMULARZ-OFERTOWY**

( strona druga)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | Wymagane minimalne parametry –  **Eklektrokardiografu szt.3** | **Wpisać** | **Opis oferowanych parametrów**  **-** opisać w każdym wierszu |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
|  | Producent | wpis w kol.nr 4 |  |
|  | Nazwa i typ | wpis w kol.nr 4 |  |
|  | Kraj pochodzenia | wpis w kol.nr 4 |  |
|  | Wymagane minimalne parametry: W kolumnie nr 3 wpisać **TAK** jeżeli spełnia lub **NIE** jeżeli nie spełnia, w kolumnie nr 4 opisać parametry | wpisać **TAK** lub **NIE** | **Opis oferowanych parametrów**  **-** opisać w każdym wierszu |
|  | Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji nie wcześniej niż w 2023 r. |  |  |
|  | Zasilanie:  z akumulatora oraz z sieci 230V.  Czas pracy z akumulatora zainstalowanego w aparacie – min. 50 badań automatycznych- **parametr punktowany:**  **50 badań włącznie – 0 pkt.**  **Od 50 do 100 badań włącznie – 5 pkt.**  **Powyżej 100 badań – 10 pkt.** |  |  |
|  | Wyświetlacz /ekran LCD graficzny o przekątnej min. 3” do max 5” |  |  |
|  | Rejestracja i analiza 12 odprowadzeń EKG |  |  |
|  | Wyświetlacz winien przedstawiać jednocześnie : min. 3 krzywe EKG z oznaczeniem odprowadzenia, wybraną prędkość i czułość zapisu, włączone filtry, wartość HR lub inop, stan naładowania akumulatora |  |  |
|  | Wydruk na papierze termoczułym o szerokości min. 5 cm max 6 cm |  |  |
|  | Wydruk winien obrazować: krzywe w grupach po 3 odprowadzenia w układzie standardowym, datę i godz. badania, ustawienie filtrów |  |  |
|  | Klawiatura funkcyjna 1- membranowa z przyciskami opisującymi funkcje, dopuszcza się klawiaturę alfanumeryczna |  |  |
|  | Menu w języku polskim |  |  |
|  | Zabezpieczenie przed impulsem defibrylacyjnym |  |  |
|  | Waga aparatu max. do 2 kg  **Parametr punktowany**  **Waga 2kg – 0 pkt.**  **Waga poniżej 2 kg do 1 kg włącznie – 5 pkt.**  **Poniżej 1 kg – 10 pkt.** |  |  |
|  | Wymiary maksymalne: dł. 29 cm szer. ~~22~~ **26** cm, wys. 10 cm |  |  |
|  | **Wyposażenie:** |  |  |
|  | Kabel pacjenta  Elektrody kończynowe ( 4 szt. ) , elektrody przedsercowe 6 szt. pas gumowy o szerokości min. 80 mm utrzymujący elektrody |  |  |
|  | Certyfikat CE potwierdzający zgodność  z Dyrektywą UE nr 93/42/EWG |  |  |
|  | Folder z opisem parametrów urządzenia |  |  |
|  | Instrukcja obsługi w języku polskim |  |  |
|  | Gwarancja min 24 miesięczna, w okresie gwarancji koszty wymaganych przeglądów serwisowych wliczone w cenę oferty. |  |  |
|  | Szkolenie dla personelu medycznego i technicznego w zakresie opisanym w instrukcji użytkowania |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny w Polsce – załączyć autoryzacje i wykaz punktów serwisowych – do dostawy |  |  |
|  | Gwarantowany czas reakcji od zgłoszenia awarii do 72 godz. |  |  |
|  | Gwarantowany czas od zgłoszenia awarii do jej usunięcia w okresie gwarancji do 7 dni roboczych, |  |  |

Wykonawca oświadcza, że sprzęt jest fabrycznie nowy, kompletny i do jego uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem oraz instrukcją użytkowania nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów.

…………………………….

podpis Wykonawcy