**Pakiet nr 1**

**Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR – 20 szt. (DEPOZYT – 2 SZTUKI)**

Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z tabelą:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Nazwa własna** | **Producent** | **Nr katalogowy** | **Cena netto**  **(w zł/jedn.)** | **Ilość**  **sztuk** | **Wartość netto** | **VAT**  **(w %)** | **Wartość**  **brutto** |
| 1. | **Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR** |  |  |  |  | 20 |  |  |  |

**UWAGA**: Oferent wypełniając rubryki trzeciej kolumny powinien wpisać w nie słowa „TAK” lub „NIE” bez podawania wartości liczbowych parametrów technicznych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry graniczne - odcinające stymulatora** | **Warunek graniczny** | **Odpowiedź** |
| Waga urządzenia poniżej 3g | Tak |  |
| Data produkcji – nie wcześniej niż 2024 roku | Tak |  |
| Urządzenie wszczepialne bez dodatkowych elektrod | Tak |  |
| Pamięć wewnętrzna co najmniej 49 min | Tak |  |
| Detekcja arytmii nadkomorowych | Tak |  |
| Możliwość zapamiętania pojedynczego epizodu zgłoszonego przez pacjenta powyżej 5.5 min przed aktywacją zdarzenia | Tak |  |
| Możliwość wykonania badania MRI całego ciała bez stref wykluczeń – skaner 1,5 i 3T | Tak |  |
| Możliwość zdalnego monitoringu | Tak |  |
| Żywotność baterii nie mniej niż 2,5 lata | Tak |  |

**Parametry podlegające ocenie**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Oceniane parametry: Automatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania**  **przedsionków)** | **Wartość lub zakres wartości** | **Odpowiedzi podane przez oferenta** | **Punkty przydzielone przez Zamawiającego** |
| Detekcja arytmii nadkomorowych | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |
| Możliwość zapamiętania pojedynczego epizodu zgłoszonego przez pacjenta powyżej 5.5 min przed aktywacją zdarzenia | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |

**Pakiet nr 2**

**Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR – dla młodych pacjentów - 20 szt. (DEPOZYT – 2 SZTUKI)**

Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z tabelą:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Nazwa własna** | **Producent** | **Nr katalogowy** | **Cena netto**  **(w zł/jedn.)** | **Ilość**  **sztuk** | **Wartość netto** | **VAT**  **(w %)** | **Wartość**  **brutto** |
| 1. | **Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR** |  |  |  |  | 20 |  |  |  |

**UWAGA**: Oferent wypełniając rubryki trzeciej kolumny powinien wpisać w nie słowa „TAK” lub „NIE” bez podawania wartości liczbowych parametrów technicznych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry graniczne - odcinające stymulatora** | **Warunek graniczny** | **Odpowiedź** |
| Czas sterylizacji – 12 miesięcy | Tak |  |
| Data produkcji – nie wcześniej niż 2024 roku | Tak |  |
| Urządzenie wszczepialne bez dodatkowych elektrod | Tak |  |
| Ciągły zapis pętlowy krzywej EKG | Tak |  |
| Automatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania  przedsionków | Tak |  |
| Epizody aktywowane poprzez:  - manualnie przez pacjenta za pomocą aplikacji zainstalowanej na smartfonie pacjenta  - szybki rytm komorowy (parametr programowany)  - wolny rytm komorowy (parametr programowany)  - pauzy  - migotanie przedsionków | Tak |  |
| Możliwość zapamiętania łącznie nie mniej niż 60 minut zapisu EKG | Tak |  |
| Komunikacja Bluetooth |  |  |
| Możliwość zdalnego monitoringu za pomącą aplikacji zainstalowanej na  smartfonie pacjenta | Tak |  |
| Żywotność baterii nie mniej niż 2 lata | Tak |  |

**Parametry podlegające ocenie**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Oceniane parametry: Automatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania**  **przedsionków)** | **Wartość lub zakres wartości** | **Odpowiedzi podane przez oferenta** | **Punkty przydzielone przez Zamawiającego** |
| Automatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania przedsionków | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |
| Możliwość zdalnego monitoringu za pomącą aplikacji zainstalowanej na smartfonie pacjenta | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |

**Pakiet nr 3**

**Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR –** dla pacjentów po udarze kryptogennym - 20 szt. (DEPOZYT – 2 SZTUKI)

Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z tabelą:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Nazwa własna** | **Producent** | **Nr katalogowy** | **Cena netto**  **(w zł/jedn.)** | **Ilość**  **sztuk** | **Wartość netto** | **VAT**  **(w %)** | **Wartość**  **brutto** |
| 1. | **Wszczepialne rejestratory zdarzeń ILR** |  |  |  |  | 20 |  |  |  |

**UWAGA**: Oferent wypełniając rubryki trzeciej kolumny powinien wpisać w nie słowa „TAK” lub „NIE” bez podawania wartości liczbowych parametrów technicznych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry graniczne - odcinające stymulatora** | **Warunek graniczny** | **Odpowiedź** |
| Czas sterylizacji – 12 miesięcy | Tak |  |
| Data produkcji – nie wcześniej niż 2024 roku | Tak |  |
| Urządzenie wszczepialne bez dodatkowych elektrod | Tak |  |
| Algorytmy zwiększające czułość detekcji AF w tym możliwość ustawienia limitu zmienności RR | Tak |  |
| Automatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania  przedsionków | Tak |  |
| Średnia żywotność baterii nie mniej niż 5 lat | Tak |  |

**Parametry podlegające ocenie**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Oceniane parametryAutomatyczna detekcja zaburzeń rytmu: (asystolii, bradykardii oraz migotania**  **przedsionków** | **Wartość lub zakres wartości** | **Odpowiedzi podane przez oferenta** | **Punkty przydzielone przez Zamawiającego** |
| Średnia żywotność baterii nie mniej niż 5 lat | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |
| Algorytmu zwiększające czułość wykrywania AF | Tak – 10 pkt  Nie - 0 |  |  |

**Pakiet nr 4**

**Prowadniki stalowe do koszulek naczyniowych przy wszczepianiu elektrod endokawitarnych do LBB -** 700 szt. (DEPOZYT – 30 SZTUK)

Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z tabelą:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Nazwa własna** | **Producent** | **Nr katalogowy** | **Cena netto**  **(w zł/jedn.)** | **Ilość**  **sztuk** | **Wartość netto** | **VAT**  **(w %)** | **Wartość**  **brutto** |
| 1. | **Prowadniki stalowe do koszulek naczyniowych przy wszczepianiu elektrod endokawitarnych** |  |  |  |  | 700 |  |  |  |

**ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH (ODCINAJĄCYCH)**

**UWAGA**: Oferent wypełniając rubryki trzeciej kolumny powinien wpisać w nie słowa „TAK” lub „NIE” bez podawania wartości liczbowych parametrów technicznych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry graniczne - odcinające stymulatora** | **Warunek graniczny** | |
| Wykonany ze stali medycznej, pokrytej powłoką z PTFE | Tak |  |
| Średnica prowadnika do wyboru 5 średnic: 0,018" / 0,025” / 0,032” / 0,035” / 0,038" | Tak |  |
| Długość prowadnika do wyboru : 150 / 180 / 200 cm atraumatyczna miękka końcówka „J”, z możliwością wyprostowania poprzez ruchomy rdzeń prowadnika | Tak |  |
| Prowadnik ze stali nierdzewnej zakończony z jednej strony końcówką prostą, z drugiej strony końcówką „J” z elementem prostującym ułatwiającym wprowadzenie do igły | Tak |  |

**Pakiet nr 5**

**Prowadniki hydrofilne do odzyskiwania dostępu żylnego –** 50 szt.(DEPOZYT - 5 SZTUK)

Wykonawca powinien przedłożyć ofertę zgodnie z tabelą:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Nazwa własna** | **Producent** | **Nr katalogowy** | **Cena netto**  **(w zł/jedn.)** | **Ilość**  **sztuk** | **Wartość netto** | **VAT**  **(w %)** | **Wartość**  **brutto** |
| 1. | **Prowadniki hydrofilne do odzyskiwania dostępu żylnego** |  |  |  |  | 50 |  |  |  |

**UWAGA**: Oferent wypełniając rubryki trzeciej kolumny powinien wpisać w nie słowa „TAK” lub „NIE” bez podawania wartości liczbowych parametrów technicznych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry graniczne - odcinające stymulatora** | **Warunek graniczny** | |
| Rdzeń nitinolowy, pokryty poliuretanem zawierającym wolfram i hydrofilową powłoką polimerową | Tak |  |
| Średnica prowadnika 0,035” | Tak |  |
| Długość prowadnika : 180 atraumatyczna miękka końcówka „J”, z możliwością wyprostowania poprzez ruchomy rdzeń prowadnika | Tak |  |
| Wysoce elastyczna, zwężająca się końcówka umożliwiająca atraumatyczną i kontrolowaną nawigację | Tak |  |