

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

PN 55/23

Załącznik nr 1 do SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Zakup i dostawa 1 szt. aparatu defibrylatora w ramach realizacji projektu pn. „Doposażenie poradni w ramach Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. J. Gromkowskiego, w celu podniesienia jakości i dostępności usług medycznych na terenie województwa dolnośląskiego”. Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej, Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Program Operacyjny RPO WD 2014-2020, Oś priorytetowa 12 REACT-EU, Działanie 12.1 Zwiększenie jakości i dostępności usług zdrowotnych w walce z pandemią COVID-19

DEFIBRYLATOR		
Producent	Podać	
Kraj	Podać	
Typ/model	Podać	

Lp.	Parametr	Wartość graniczna	Punktacja	Parametr w oferowanym urządzeniu
1.	Aparat fabrycznie nowy	TAK		
2.	Rok produkcji min. 2021 r.	TAK, podać		
3.	Możliwość wysyłania rejestrowanych danych za pomocą IrDA	TAK		
4.	Monitor kolorowy LCD z matrycą punktową min 4,5 cala	TAK		
5.	wyświetlacz: <ul style="list-style-type: none"> rozdzielczość 320 x 240 aktywny, kolorowy LCD, wyświetla min. 3,7 sekundy EKG znaki alfanumeryczne dla wartości 	TAK		
6.	Monitorowanie: <ul style="list-style-type: none"> EKG za pomocą 3 i 5-żyłowych kabli (od 3 do 7 odprowadzeń EKG), wyświetlanie częstotliwości tętna: cyfrowy wyświetlacz wartości o 20-300 bpm.; 	TAK		
7.	Wyświetlanie krzywych EKG i SpO ₂ z prędkością 25 mm/sek	TAK		
8.	Symbol serca miga na wyświetlaczu monitora przy każdym wykryciu QRS	TAK		
9.	Automatyczne przesyłanie danych o pacjencie i urządzeniu	TAK – 20 pkt. NIE – 0 pkt.		
10.	Kapnografia (rekomendacja Klasy I, do potwierdzenia umieszczenia i monitorowania rurki dotchawiczej, zgodnie z wytycznymi AHA i ERC 2010)	TAK		

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

11.	Zaawansowane parametry monitorowania EKG (3- lub 5-żyłowe), stymulację, pulsoksymetrię	TAK		
12.	Dwufazowa technologia defibrylacji z energią do 360J pozwalająca dostarczyć najwyższą możliwą dawkę, w przypadku pacjentów mniej podatnych na defibrylację	TAK		
13.	Urządzenie wykonuje codzienne autotesty w celu potwierdzenia gotowości	TAK		
14.	Wskaźnik stanu naładowania akumulatora	TAK		
15.	Wskaźnik i komunikat o niskim stanie naładowania akumulatora oraz sygnał ostrzegawczy	TAK		
16.	Zasilane wewnętrznym akumulatorem litowo - jonowym, ładowanym z sieci 230V - czas pełnego ładowania akumulatora: <4 godzin; <u>Czas ładowania:</u> <ul style="list-style-type: none"> • czas ładowania do 200J <5 sekund przy w pełni naładowanym akumulatorze; • czas ładowania do 360J <7 sekund przy w pełni naładowanym akumulatorze, • czas ładowania do 360J <10 sekund standardowo (nie dotyczy stanu niskiego naładowania akumulatora). 	TAK		
17.	Wybór energii: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 125, 150, 175, 200, 225, 250, 275, 300, 325 i 360 dżuli oraz sekwencja do konfiguracji przez użytkownika 100–360, 100–360, 100–360 dżuli	TAK		
18.	Synchronizowana kardiowersja – wyzwolenie energii w czasie 60 ms od piksu QRS	TAK		
19.	Czas przygotowania do wstrząsu w przypadku korzystania z w pełni naładowanego akumulatora w normalnej temperaturze pokojowej, urządzenie powinno osiągnąć gotowość do podania impulsu w ciągu maksimum 16 sekund od włączenia urządzenia, jeśli początkowym ustaleniem co do rytmu akcji serca jest zalecana defibrylacja	TAK		

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

20.	Ciężar defibrylatora z monitorem i z pełnym wyposażeniem	max. 6 kg;		
21.	Wewnętrzny akumulator rezerwowowy, czas ładowania akumulatora <4 godzin	czas ładowania akumulatora <4 godzin		
22.	Zasilanie AC: 220-240 VAC 50/60 Hz	220-240 VAC 50/60 Hz		
23.	Całkowity pobór mocy poniżej 120	poniżej 120		
24.	Gwarancja	min.24 miesiące	24 miesiące – 0 pkt. 36 miesięcy –5 pkt. 48 miesięcy–10 pkt. 60 miesięcy–20 pkt.	
25.	Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe - fabrycznie nowe	TAK		