

KALKULACJA CENOWA – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I WARUNKI GWARANCJI

Opis parametrów przedmiotu zamówienia:

nazwa: .....  
 typ: .....  
 kraj pochodzenia: .....  
 rok produkcji: .....

WYMAGANIA TECHNICZNE I KALKULACJA CENOWA -- separatory osoczowe - 4 sztuki

Lp.	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY	JEDN. MIARY	ILOŚĆ	WARTOŚĆ NETTO	STAWKA VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
0.			szt.	4			
1.	<b>Wymiary i masa</b>						
1.1.	Wymiary (przy opuszczonej pokrywie): ok. 540 x 510 x 770 mm. Dopuszcza się tolerancje 5% dla każdego wymiaru.						
1.2.	Masa do 40 kg.						
2.	<b>Pozostałe parametry</b>						
2.1.	Ekran dotykowy.						
2.2.	Waga na urządzeniu a nie z przodu urządzenia.						
2.3.	Kolorowe linie ułatwiające instalację zestawu.						
2.4.	Menu w języku polskim.						
2.5.	Transmisja danych przez WIFI lub przewód Ethernet.						
2.6.	Możliwość personalizacji transmisji danych.						
2.7.	Czytnik kodów kreskowych.						
2.8.	Urządzenie ma obsługiwać zestawy do pobierania osocza składające się z połączonych ze sobą kompletem drenów z filtrem do transfuzji krwi i jej składników, portem do połączenia z czujnikiem ciśnienia, z rotorem i pojemnikiem pustym do przechowywania osocza. Zestaw połączony na etapie produkcji (pojemnik kolekcyjny jest częścią zestawu) znacząco zmniejsza ryzyko kontaminacji oraz zmniejsza ilość odpadów (jedno opakowanie). Wykonawca wraz z urządzeniem dostarczy 4000 zestawów wraz z igłami – termin przydatności do użycia zestawów i igieł wyniesie przynajmniej 36 miesięcy.		Zestaw + igła	4000			



2.9.	Oprogramowanie separatorów w języku polskim.	
2.10.	Oprogramowanie separatorów ma umożliwiać śledzenie i archiwizowanie przebiegu procesu aferezy. Transmisja następujących danych do systemu Bank Krwi produkcji Asseco Poland S.A.: a) numer donacji osocza, b) inne parametry wymagane przez Zmawiającego, które będą ustalone po zawarciu umowy przez Zamawiającego (tj. czas trwania i godz. zakończenia zabiegu, osoba pobierająca, rodzaj i seria zestawu)	
2.11.	Komplet urządzenia zawiera wszelkie akcesoria niezbędne do uruchomienia transmisji danych do Banku Krwi (np. komputer z niezbędnym oprogramowaniem, skaner, okablowanie).	
2.12.	W komplecie z separatorami cztery dopasowane powierzchnią, stabilne, dedykowane stoliki.	
3	<b>Podłączenie do systemu:</b>	
3.1	Możliwość podłączenia przedmiotu zamówienia do systemu informatycznego Zamawiającego (aktualnie Bank Krwi/Asseco) Zamawiającego i zapewnienie transmisji danych w zakresie wszystkich żądanych przez Zamawiającego parametrów. Koszt podłączenia ponosi Wykonawca. Zamawiający wymaga, aby na dzień zakończenia wdrażania systemu diagnostycznego, oferowany przez Wykonawcę system współpracował z systemem informatycznym Zamawiającego.	
4	<b>Odbiór i szkolenie:</b>	
4.1	Wykonawca zapewni na własny koszt prawidłowe dostarczenie, rozładunek i montaż urządzeń Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu w miejscu Zamawiającego fabrycznych opakowań. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia oraz udokumentowania na własny koszt kwalifikacji operacyjnej i instalacyjnej aparatury we współpracy z RCKiK w Krakowie i zgodnie z wymaganiami ISO.	
4.2	Szkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi separatora w języku polskim potwierdzone protokołem.	
5.	<b>Warunki gwarancji i serwisu:</b>	
5.1.	Minimalny okres gwarancji: 36 miesięcy.	Okres gwarancji ..... miesięcy.



5.2.	Serwis z uprawnieniami wymaganymi producenta przedmiotu zamówienia.		
5.3.	Wszystkie czynności serwisowe, w tym przeglądy okresowe w trakcie gwarancji, bezpłatne.		
5.4.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię do 24 godzin od przyjęcia zgłoszenia.	..... godziny od zgłoszenia awarii.	
5.5.	Diagnostyka do 48 godzin od zgłoszenia awarii.	..... godziny od zgłoszenia awarii.	
5.6.	Wykonawca zapewni czas naprawy w siedzibie Zamawiającego do 10 dni roboczych.	..... dni roboczych od diagnostyki.	
6.	<b>Dokumentacja:</b>		
6.1.	Dokumenty gwarancyjne wystawione przez producenta.		
6.2.	Dokumenty gwarancyjne wystawione przez Wykonawcę.		
6.3.	Instrukcje obsługi w języku polskim.		
6.4.	Książka serwisowa.		
6.5.	Ulotki informacyjne do testów w języku polskim.		
6.6.	Deklaracje zgodności CE.		
6.7.	Zgłoszenie wyrobu medycznego jeżeli klasa wyrobu na to wskazuje do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu medycznego do użytkowania (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Tekst jedn. Dz.U. 2020r. poz. 186).		
6.8.	Certyfikaty lub inne dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań Dyrektywy 2004/108/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 15 grudnia 2004 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstwa Państw Członkowskich odnoszących się do kompatybilności elektromagnetycznej i uchylająca dyrektywę 89/336/EWG.		
<b>RAZEM</b>			

....., dnia ..... 2022 r.

.....  
/pieczęć i podpis osoby upoważnionej/

