**Nr. Sprawy 02/PP/2022 *Załącznik nr 3 - do zapytania ofertowego***

**Specyfikacja Techniczna**

Nazwa oferowanego sprzętu:……………………………

Typ:………………………………………………………

Model: …………………………………………………..

Producent: ………………………………………………

Kraj: ……………………………………………………..

Rok produkcji:…………………………………………..

**OPIS TECHNICZNO-JAKOŚCIOWY**

**ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH**

**„ System retraktorowy przeznaczony do operacji w obrębie jamy brzusznej”**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p** | **Parametry techniczne** | **Jednostka/ wartość wymagana (warunek graniczny)** | **Parametr oferowany** |
| 1. | Montowany sterylnie do stołu operacyjnego za pomocą jednoelementowego statywu z klamrą | TAK/NIE |  |
| 2. | System zachowujący całkowitą sterylność obłożenia bez jego uszkodzenia (montaż przez obłożenie) | TAK/NIE |  |
| 3. | Zawierający jednoelementową ramę do mocowania haków opartą o zawiasy kulkowe z możliwością dostosowania jej położenia dowolnie względem pacjenta i stołu operacyjnego | TAK/NIE |  |
| 4. | Umożliwiający zamontowanie haków pod dowolnym kątem wobec ramy | TAK/NIE |  |
| 5. | Możliwość ustawienia ramion haka niezależnie od siebie, | TAK/NIE |  |
| 6. | Umożliwiający zamocowanie dwóch haków w tej samej płaszczyźnie – „jeden na drugim”  (np. pogłębienie zasięgu haka powłokowego hakiem jelitowym) | TAK/NIE |  |
| 7. | Zawierający jednakowe, jednoelementowe klamry zamkowe pasujące do wszystkich haków | TAK/NIE |  |
| 8. | Klamry montowane do boku zarówno względem ramy jak i poszczególnych haków | TAK/NIE |  |
| 9. | Możliwość zamknięcia ramy za pomocą poprzeczki | TAK/NIE |  |
| 10. | Możliwość odrębnego ustawiania obu ramion ramy dzięki podwójnej klamrze zaciskowej zamykającej ramiona | TAK/NIE |  |

Wykonawca oświadcza, że:

1. Okres pełnej, bez wyłączeń gwarancji dla wszystkich zaoferowanych elementów wraz z urządzeniami peryferyjnymi wynosi ………….. (min.24 m-ce górną granicą punktacji gwarancji będzie 60 miesięcy). Okres rękojmi jest równy okresowi gwarancji. W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji biegnie na nowo. W przypadku innych napraw przedłużenie okresu gwarancji o każdy dzień, w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu.

2. Sprzęt/y nie posiadają zabezpieczeń, które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do podstawowych czynności serwisowych przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy. W sytuacji posiadania przez przedmiot umowy zabezpieczeń w dowolnej postaci Wykonawca zobowiązany jest do przekazania Zamawiającemu wszystkich danych (m.in. kodów serwisowych) dających Zamawiającemu dostęp do dokonywania czynności serwisowych.

3. W ramach dostawy sprzętu zostanie dostarczony i zainstalowany komplet akcesoriów, itp. Asortyment niezbędny do uruchomienia i funkcjonowania „ Systemu retraktorowego przeznaczonego do operacji w obrębie jamy brzusznej” jako całości w wymaganej specyfikacji technicznej.

4. Wraz z dostawą sprzętu zostanie przekazana Zmawiającemu:

a) instrukcje obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej – dotyczy także urządzeń peryferyjnych.

b) Instrukcja użytkowania/eksploatacji w języku polskim zawierającą informację w zakresie czynności wymaganych przez producenta, które ma obowiązek wykonywać użytkownik w trakcie eksploatacji sprzętu oraz z wymaganiami w zakresie konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji dla zaoferowanego sprzętu i wyposażenia wraz z podaniem zalecanych preparatów myjących i dezynfekujących.

c) Wykaz specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych jeśli są one wymagane przez wytwórcę wyrobu do prawidłowego i bezpiecznego użytkowania sprzętu, wraz z wykazem dostawców takich części i materiałów

d) wykaz serwisów i/lub serwisantów posiadających uprawnienia do obsługi serwisowej oferowanych urządzeń - należy podać dane teleadresowe oraz sposób kontaktu

e) paszport techniczny, deklaracja zgodności oraz potwierdzenia zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych

f) karta gwarancyjna

…………………………………………..

Podpis Wykonawcy