

Załącznik nr 1A

USZCZEGÓLOWIENIE OFERTY

w postępowaniu na:

„ZAKUP ŚRODKÓW OCHRONY OSOBISTEJ, ŚRODKÓW HIGIENICZNYCH I APARATURY MEDYCZNEJ DLA PODMIOTÓW Z POWIATU SANDOMIERSKIEGO ZAANGAŻOWANYCH W WALKĘ Z EPIDEMIĄ COVID-19”

w celu realizacji projektu

pn. „**WSPARCIE POWIATU SANDOMIERSKIEGO W WALCE Z KORONAWIRUSEM**”
współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego.

ŚRODKI OCHRONY OSOBISTEJ i HIGIENICZNE							
Lp.	Nazwa produktu	Specyfikacja (zgodna z Charakterystyką – zał. nr 4 do postępowania)	Wskazać specyfikację jeśli jest inna niż w Charakterystyce (zał. nr 4)	Ilość sztuk	Cena jednostkowa brutto (PLN)	Wartość brutto (PLN) Iloczyn poz.5 i 6	Termin dostawy (w dniach)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	przyłbice wielokrotnego użytku	regulacja pozwalająca na dokładne dopasowanie, przyłbica powinna być odpowiednio wyprofilowana nie ograniczając ruchów głowy, wygodna również do stosowania z okularami, bardzo łatwa w dezynfekcji (środkami zawierającymi alkohol), całkowita masa przyłbicy: do 0,80 kg; SZYBKA - WYSOKOPRZEZROCYSTA FOLIA PET z łagodnie zaokrąglonymi krawędziami, niepowodującymi "haczenia" o ubrania i włosy, samoodparowująca, grubość szybki min.: 0,50 mm		2290			

2	fartuchy chirurgiczne	Niejałowe, w całości wykonany z włókniny, Zamawiający informuje, że dopuszcza fartuchy chirurgiczne bez normy, bez wzmocnienia na przodzie i rękawach.		1000			
3	kombinezony ochronne	Produkt III kat środków ochrony osobistej . chroniący przed czynnikami biologicznymi ,zgodny z normą PN EN14126.Zapinany na zamek błyskawiczny zakryty listwą, kaptur obszyty i wykończony gumką, brzezi rękawów, nogawek oraz pas wykończone gumkami ściągającymi. Kombinezon wykonany z materiału PP oraz oddychającej warstwy laminowanej, szwy dodatkowo klejone taśmą. Kombinezony pakowane pojedynczo w folię ochronną.		133			
4	maseczki jednorazowe	trzywarstwowe, szyte lub zgrzewane, z gumką. Każda warstwa o grubości min.25 g/m2, odporna na przesiąkanie płynów. Wymagane jest, aby maski posiadały normę EN 14683 typ IIR, deklaracja zgodności CE, zgłoszenie do URPL.		10300			
5	maseczki bawełniane z szytym napisem	- w kolorze granatowym z wyszywanym napisem POLICJA w kolorze białym (250 szt.); - w kolorze czarnym z wyszywanym napisem STRAŻ w kolorze złotym (1250 szt.)		1500			
6	maski z filtrem FFP2	z zaworem wylotowym. Deklaracja zgodności CE, norma europejska.		320			

7	czepek	typu kaptur, 100 szt./opakowanie Zamawiający informuje, że dopuszcza czepek typu hełm, nie wymagana jest norma		200 opak.			
8	rękawice ochronne	Nitrylowe, niejałowe, bezpudrowe (rozmiary S-XL), wewnętrznie chlorowane, przeznaczone do kontaktu z żywnością, rękawice o długości min.230 mm, AQL 1-1,5 zgodnie normami EN 455 (1-4) 100 szt./opakowanie; okres ważności rękawic minimum 12 miesięcy od daty dostawy.		8165 opak.			
9	środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk dla osób szczególnie wrażliwych (pH=5,0-5,5), niealergizujący, zawierający minimum 3 substancje aktywne pochodzące z 3 różnych grup chemicznych, o przedłużonym działaniu, posiadający pozytywną opinię IMiDz lub innego równoważnego instytutu opiniotwórczego Spectrum działania B,V,(HBV, HCV, HIV, Rota), F, Tbc, 5 litrów/szt.		130 szt.			
10	środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk	Preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie etanolu (min. 85g) Zawierający w swoim składzie przynajmniej 7 substancji nawilżających i natłuszczających skórę takich jak: gliceryna, aloes, pantenol. Preparat nie może zawierać pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN		983 szt.			

		14476. Preparat pasujący do dozowników typu Dermados. Spectrum działania B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro, mysi, Adeno, Polio , 0,5 litra/szt. z pompką.					
11	środek bakteriobójczy do dezynfekcji powierzchni	Koncentrat myjąco-dezynfekujący do dużych powierzchni zmywalnych zawierający czynną substancję o właściwościach nietlonych, bez aldehydów, fenoli, QAV, chloru i substancji nadtlenowych. Substancja aktywna glukoprotamina. Możliwość dezynfekcji w obecności pacjentów oraz na oddziałach noworodkowych – (wymagana pozytywna opinia kliniczna IMiDz lub instytucji równoważnej). Preparat spełniający wymogi normy EN 16615. Dostosowany (kanister 6l) do urządzeń dozujących: MX-101, DG-1, DG-2, DG-3. Stężenie użytkowe 2% Spectrum działania B (MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota)- 15 min. Tbc-30 min.		30 kanistrów			
12	dozowniki łokciowe na płyny	Uniwersalny dozownik łokciowy przeznaczony do ekonomicznego i wygodnego dozowania preparatów, przeznaczony do preparatów myjących, pielęgnujących oraz dezynfekujących o pojemności 500ml. Dozownik posiada regulację dozowanej ilości preparatu od 0,5 do 1,5ml. Łatwy do utrzymania w higienicznej czystości. Obudowa dozownika wykonana z bardzo wytrzymałego		20			

		plastiku ABS.					
13	chusteczki dezynfekująco-myjące	Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, zawierające w swoim składzie jako substancje czynne 35g propan-2-ol, 25g propan-1-ol. Skuteczność potwierdzona przy użyciu roztworu odcisniętego z chusteczek. Gotowe do użytku. Spectrum działania B, F, Tbc, V, (Adeno, Noro, Rota) Opakowanie typu flow-pack 200x200mm; 100szt./opakowanie.		610 opak.			
14	preparat do szybkiego mycia sprzętu medycznego	Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Zawierający minimum 3 substancje aktywne w tym 2-propanol, glukoprotaminę, nie zawierający aldehydów. Dozowany w postaci piany. Preparat spełniający wymogi normy EN 16615 poj. 0,75 l/szt.		600 szt.			
15	preparat do mycia rąk dla personelu medycznego	Preparat do mycia i dezynfekcji skóry rąk o przedłużonym czasie działania do 24 godzin. Preparat nie zawiera dodatków zapachowych oraz barwników, nie wymaga spłukiwania. Zawierający w swoim składzie diglukonian chlorheksydyny oraz chlorek didecyldimetyloamonowy. Przebadany zgodnie z normami EN 1499, EN 13727, EN 13624, RKI - V (HBV, HCV, HIV)Gotowy do użycia Spectrum działania B (łącznie z MRSA), F, V, (HBV, HCV, HIV) do 60 sekund, 500 ml/szt.		500 szt.			

16	prześcieradło nieprzemakalne z gumką	Prześcieradło nieprzemakalne frotte z gumką na materac o wym. 140x200 Kolor: krem-banan-żółty Skład: wierzch – frotte min. 82% bawełna, spód - warstwa wodoszczelna - oddychająca membrana 100% polyurethan		50			
17	prześcieradło frotte z gumką	Prześcieradło frotte z gumką na materac o wym. 140x200. Kolor: krem-banan-żółty Rodzaj tkaniny: Jersey 100% bawełna. Gramatura tkaniny: min. 140 g/m ² .		100			

Zadanie 2 – APARATURA MEDYCZNA

Lp.	Nazwa produktu	Specyfikacja (zgodna z Charakterystyką – zał. nr 4 do postępowania)	Wskazać specyfikację jeśli jest inna niż w Charakterystyce (zał. nr 4)	Ilość sztuk	Cena jednostkowa brutto (PLN)	Wartość brutto (PLN) Iloczyn poz.5 i 6	Termin dostawy (w dniach)
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
18A	kardiomonitor kompaktowy	Monitor o budowie kompaktowej tzn. moduły pomiarowe zabudowane wewnątrz obudowy monitora; Ekran kolorowy – aktywna matryca TFT o przekątnej min. 15”; Rozdzielczość ekranu min. 1024 x 768 dpi; Wymiary monitora nie większe niż 370 x 330 x 170mm; Maksymalna waga monitora – 5,5kg; Zasilanie sieciowe: AC 100-240V,		5			

		<p>50/60Hz;</p> <p>Zasilanie z sieci i z wbudowanego akumulatora przez min. 2 godz.;</p> <p>Wymiana akumulatora bez użycia narzędzi i serwisu, możliwość dołożenia 2 akumulatora;</p> <p>Obsługa poprzez klawisze funkcyjne i pokrętło nawigacyjne;</p> <p>Wyświetlanie min. 11 krzywych dynamicznych poza trybem EKG 12 kanałowego;</p> <p>Pamięć trendów min. 168 godzin;</p> <p>Alarmy akustyczne i optyczne;</p> <p>Ustawianie granic alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów;</p> <p>Monitor przystosowany do pracy z wszystkimi grupami wiekowymi: noworodki, dzieci i dorośli;</p> <p>Praca w trybach: Diagnostycznych, Monitorowania, Chirurgicznym;</p> <p>Minimalna konfiguracja ekranu: standard, duże cyfry, podgląd pomiarów NIBP, krótkie trendy, 7 odpr. EKG, OxyCRG, podgląd innego łóżka;</p> <p>Pomiar EKG;</p> <p>EKG z 3/5 odprowadzeń w zestawie kabel 5 odprowadzeniowy;</p> <p>Pomiar HR w zakresie 10~350 ud./min. w trybie 3/5 odprowadzeń;</p> <p>Pomiar respiracji;</p> <p>Impedancyjna metoda pomiaru;</p> <p>Zakres pomiaru min. 0-150 odd./min.;</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego; Wyświetlanie wartości ciśnienia skurczowego, rozkurczowego, średniego; Tryb ręczny, automatyczny, funkcja wspomaganie wykrywania żył oraz funkcja kontroli szczelności mankietu; Interwały pomiarowe: 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 20, 30, 45, 60, 90 minut; 2, 4, 8 godzin; Zestaw mankietów wielorazowych do pomiaru ciśnienia: - dla pacjentów dorosłych – średni - dla pacjentów dorosłych – duży z przewodem powietrznym; Tryby pracy: dorośli, dzieci, noworodki; Pomiar temperatury; Czujnik powierzchniowy na skórę z kablem; Zakres pomiaru temperatury min. 0-50°C; Pomiar saturacji; Cyfrowa metoda pomiaru; Zakres pomiaru saturacji 0-100%; Zakres pomiaru pulsu min. 25-250 ud./min.; Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej; Czujnik na palec dla dorosłych wraz z kablem; Przechowywanie danych; Alarmy: min. 1800 grup zdarzeń</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>alarmowych; Analiza HRV; Wyjście analogowe – możliwość podłączenia oscylografu; Współpraca z centralnym systemem monitoringu poprzez sieć; Oprogramowanie w języku polskim; Możliwość podłączenia do centrali pielęgniarstwa.</p> <p>SPRZĘT MUSI BYĆ KOMPATYBILNY ZE SOBĄ (KARDIOMONITORY I OPROGRAMOWANIE CENTRALI). MUSI GWARANTOWAĆ SWOBODNE PRZEMIESZCZANIE SIĘ MONITORÓW MIĘDZY ODCINKAMI ODDZIAŁU.</p>						
18B	centrala monitorująca do kardiomonit-rów	<p>Zestaw komputerowy: komputer, monitor min. 21,5", drukarka laserowa, zasilacz UPS (podtrzymanie min. 30 min.); Biuurko komputerowe; Oprogramowanie monitorujące dla co najmniej 16 monitorów (możliwość rozbudowy do 66 stanowisk monitorowanych); Komunikacja pomiędzy centralą a monitorami poprzez sieć przewodową; Min. 96 godz. zapisu i podglądu krzywych EKG; Min. 240 godzin trendów przechowywanych danych i odtwarzanych dla każdego monitora; Min. 1000 zapisów alarmowych dla</p>		1				

		<p>każdego monitora; Baza danych dla min. 30 000 pacjentów; Możliwość uruchamiania pomiaru ciśnienia z poziomu centrali; Oprogramowanie w języku polskim. SPRZĘT MUSI BYĆ KOMPATYBILNY ZE SOBĄ (KARDIOMONITORY I OPROGRAMOWANIE CENTRALI). MUSI GWARANTOWAĆ SWOBODNE PRZEMIESZCZANIE SIĘ MONITORÓW MIĘDZY ODCINKAMI ODDZIAŁU.</p>					
19	diatermia (nóż chirurgiczny)	<p>Diatermia mono i bipolarna; Kolorowy ekran dotykowy do komunikacji z użytkownikiem o przekątnej min 10 cali, oprogramowanie w języku polskim; Możliwość diagnozowania oraz wgrywania dostępnego oprogramowania przez sieć WiFi; Możliwość zapamiętania minimum 300 programów i zapisania ich po nazwą użytkownika lub procedury; Możliwość zmiany programu przez operatora w czasie zabiegu z uchwytu monopolarnego za pomocą kombinacji przycisków cięcie/koagulacja oraz wyłącznika nożnego posiadającego przycisk zmiany programów oraz z ekranu diatermii. Możliwość zmiany min 6 wcześniej zaprogramowanych nastaw za pomocą standardowego (dwuprzyciskowego) uchwytu</p>		1			

		<p>monopolarnego oraz wyłącznika nożnego i z ekranu urządzenia;</p> <p>Sterowanie urządzenia za pomocą efektów tkankowych. Urządzenie powinno dozować moc i inne parametry prądu w całkowicie automatyczny sposób tak aby był zachowany nastawiony efekt tkankowy. Nie dopuszcza się możliwości regulacji aparatu przez nastawianie mocy wyjściowej;</p> <p>Funkcja zamykania dużych naczyń z automatycznym startem po prawidłowej aplikacji instrumentu z regulowanym czasem zwłoki oraz automatycznym wyłączeniem po osiągnięciu zamknięcia naczyń. Warunkiem koniecznym jest możliwość aktywacji narzędzi do zamykania dużych naczyń w tzw. Autostarcie oraz z wyłącznika nożnego i rękojeści jeśli posiadają do tego celu odpowiednie przyciski;</p> <p>Możliwość współpracy z przystawką argonową obsługiwana z ekranu diatermii;</p> <p>Możliwość współpracy z odsysaczem dymów operacyjnych obsługiwany z ekranu diatermii;</p> <p>Możliwość współpracy z modułem do preparowania tkanek strumieniem wody;</p> <p>Możliwość używania jednocześnie 2 instrumentów monopolarnych;</p> <p>Moc cięcia monopolarnego min 380W z możliwością nastawienia</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>min 10 efektów tkankowych; Moc koagulacji monopolarnej min 230 W z możliwością nastawienia min 10 efektów tkankowych; Cięcie bipolarne z mocą min 380W z możliwością nastawienia min 10 efektów tkankowych; Moc koagulacji bipolarnej min 190 W z możliwością nastawienia min 10 efektów tkankowych; Program zamykania dużych naczyń z mocą min 350W; Minimum 5 rodzajów cięcia monopolarnego, min 5 rodzajów koagulacji monopolarnej, min 2 rodzaje cięcia bipolarnego i min 2 rodzajów koagulacji bipolarnej, każdy z tych prądów powinien posiadać możliwość nastawienia min 10 elektów tkankowych; Możliwość wymiany gniazd przyłączeniowych na gniazda o innych standardach wtyków przez użytkownika na sali operacyjnej bez konieczności działań serwisowych; Minimum 4 gniazda umożliwiające podłączenie instrumentów mono i bipolarnych oraz 1 gniazdo elektrody neutralnej; <u>Wyposażenie do diatermii opisanej powyżej:</u> Wyłącznik nożny dwuprzyciskowy z funkcją przełączania programów – 1 szt.; Kabel do bipolarnych resektoskopów Storz – 1 szt.;</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

		Elektrody neutralne dzielone z pierścieniem ekwipotencjalnym, powierzchnia kontaktowa 85 cm ² z wyprowadzeniem na klips 50szt.; Kabel do elektrod neutralnych dł. 4m – 1 szt.					
20	Dwukopułowa bezcieniowa lampa operacyjna mocowana do sufitu	<ol style="list-style-type: none"> 1. Dwukopułowa bezcieniowa lampa operacyjna mocowana do sufitu 2. Źródło światła – dwupolowa matryca diodowa złożona z 90 diod w dwóch odcieniach barwy białej ciepłej i zimnej dla czaszy głównej i 60 diod w dwóch odcieniach barwy białej ciepłej i zimnej dla czaszy pomocniczej . Wszystkie diody LED rozmieszczone równomiernie, emitujące światło widzialne o jednakowej temperaturze barwowej w celu eliminacji „efektu tęczy” 3. Regulacja średnicy pola operacyjnego poprzez przełączenie jego rozmiaru z panelu przy przegubie jego czaszy w wartościach 16 lub 23 cm 4. Średnica zewnętrzna z uchwytemi - kopuły głównej max.750 mm., pomocniczej max 650 mm 5. Soczewki lampy wykonane z bezodpryskowego poliwęglanu, zatopione wewnątrz oprawy lub 		1 zestaw			

		<p>umieszczone pod hermetyczną pokrywą poliwęglanową, aby zapobiec gromadzeniu się kurzu.</p> <p>6. Pozycjonowanie kopuły za pomocą uchwyty w kopule</p> <p>7. Elektroniczna regulacja natężenia światła i przełączania średnicy pola operacyjnego z panelu umieszczonego z boku na przegubie czaszy jak również w czaszy bez kamery za pomocą sterylizowanego uchwyty umieszczonego na czaszy lampy .</p> <p>8. Środkowe natężenie oświetlenia regulowane :</p> <p>-dla czaszy głównej ≤ 64000- 160000 luksów, w min. 5 krokach</p> <p>-dla czaszy pomocniczej ≤ 56000 - 130000 luksów , w min. 5 krokach</p> <p>9. Temperatura barwowa z możliwością regulacji w zakresie 3500-5000 ° K</p> <p>10. Wskaźnik oddawania barwy czerwonej R9 > 96</p> <p>11. Głębokość oświetlenia ≥ 95 cm</p> <p>12. Mocowanie kopuły lampy na 2 ruchomych ramionach o łącznej długości min. 160 cm</p> <p>13. Możliwość obrotu ramienia o 360° wokół punktu mocowania</p> <p>14. Możliwość obrotu ramienia o</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>360° na przegubie łączącym ramiona</p> <p>15. Możliwość obrotu kopuły lampy głównej o 360° wokół osi pionowe</p> <p>16. Uchwyt sterylny dla każdej z kopuł</p> <p>17. Żywotność lampy min. 60 000 godzin</p> <p>18. Lampa wyposażona w sterownik umieszczony w obszarze lampy, z możliwością sterowania regulacją natężenia każdej kopuły</p> <p>19. CE,</p> <p>20. Napięcie zasilające 230[V] / 50-60 [Hz]</p> <p>21. Co najmniej w jednej kopule możliwe zamontowanie w przyszłości kamery z bezprzewodową transmisją obrazu video HD</p> <p>22. Gwarancja na urządzenie ≥ 3 lata</p> <p>Parametry oceniane w kryterium – Jakość zgodnie z zapisami SIWZ</p> <p>23. Elektroniczna regulacja natężenia światła za pomocą sterownika umieszczonego na każdej czaszy lampy lub z boku przy każdej czaszy Nie = 0 pkt, Tak = 10 pkt</p> <p>24. Wskaźnik oddawania barw dla</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--



		<p>kopuły głównej ≥ 96 Poniżej 96 = 0 pkt, Równy 96 = 5 pkt Powyżej 96 = 10 punktów</p> <p>25. Wskaźnik oddawania barw dla kopuły pomocniczej ≥ 96 Poniżej 96 = 0 pkt, Równy 96 = 5 pkt Powyżej 96 = 10 punktów</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

..... dnia
miejsowość data

.....
imię i nazwisko, podpis osoby/ osób upoważnionych
do składania oświadczeń woli