**Załącznik nr 1 do Zaproszenia**

**Opis parametrów wymaganych dla: bronchoskopy – zestaw.**

|  |
| --- |
| **Specyfikacja techniczna - opis przedmiotu zamówienia** **(wymagane parametry)** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Sprzęt** | **Liczba sztuk** |
|  | **Bronchoskopy - zestaw** | **2** |
| **Producent………………………………………………** | **Model………………………………………………** |
| **l.p** | **Wymagania Zamawiającego** | **Potwierdzenie lub /Parametry oferowane**  |
|  | Rok produkcji 2017 |  |
|  | Sprzęt fabrycznie nowy |  |
|  | Bronchoskop sztywny długość 42 cm, rozmiar 8,5Fśrednica zewnętrzna 11mm , średnica wewnętrzna 10,4 mm, z -wbudowanymi dwoma kanałami do dwustrumieniowej wentylacji Jet -wbudowanym kanałem do pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych-wbudowanym kanałem do analizy gazowej ,kompatybilny z respiratorem posiadanym przez ZamawiającegoTwinStream CarlReiner szt.2 |  |
|  | Zestaw przewodów do wentylacji i analizy gazowej długość 150 cm szt.2 |  |
|  | Łącznik wentylacji Jet do standardowego bronchoskopu KARL STORZ szt.2 |  |
|  | Optyka HOPKINS 0°, oer.4,5mm , długość 50cm, autoklawowalna szt.1 |  |
|  | **WYMAGANIA DODATKOWE** |  |
|  | Gwarancja 24 miesiące na całość przedmiotu zamówienia |  |
|  | Zapewnienie dostępności części zamiennych przez min. 8 lat od daty zakupu |  |
|  | W przypadku zgłoszenia usterki / awarii naprawa nastąpi w ciągu 5 dni roboczych od daty zgłoszenia |  |
|  | W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 5 dni roboczych wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w okresie 7 dni od daty zgłoszenia awarii |  |
|  | Możliwość maksymalnie 3 awarii o tych samych objawach w przypadku wystąpienia czwartej awarii wymiana aparatu na nowy |  |
|  | Szkolenie personelu medycznego min. 3 osób w zakresie obsługi sprzętu przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego w terminie uzgodnionym z Zamawiającym |  |
|  | Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczona wraz z urządzeniem |  |
|  | Dokumenty potwierdzające iż przedmiot zamówienia jest dopuszczony do użytku na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,Ustawa o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 |  |
|  | Montaż i uruchomienie |  |

....................................……..…… ………..………………………………………..……………………………

 (miejscowość, data) (pieczęć i podpis osoby / osób wskazanych w

 dokumencie, uprawnionej /uprawnionych do

występowania w obrocie prawnym, reprezentowania

Wykonawcy i składania oświadczeń woli w jego imieniu

Art. 297 § 1 KODEKSU KARNEGO: Kto, w celu uzyskania dla siebie lub kogo innego (…) zamówienia publicznego, przedkłada podrobiony, przerobiony, poświadczający nieprawdę albo nierzetelny dokument albo nierzetelne, pisemne oświadczenie dotyczące okoliczności o istotnym znaczeniu dla uzyskania (…) zamówienia, podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.