

Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia: **Dostawa przyrządów ssących elektrycznych** - zadanie 4 i 5

2. Ilość:

Zamówienie gwarantowane:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1.	Przyrząd ssący elektryczny komplet	kpl.	5
2.	Przyrząd ssący elektryczny komplet	kpl.	14

Zamówienie w ramach prawa opcji:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1.	Przyrząd ssący elektryczny komplet	kpl.	5
2.	Przyrząd ssący elektryczny komplet	kpl.	14

3. CPV: 33171000-9

4. Oferty częściowe: *TAK*

5. Wymogi techniczne: *zgodnie z szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia.*

6. Usługi dodatkowe: *transport, załadunek, rozładunek instalacja urządzenia w cenie oferty.*

7. Termin realizacji:

Zamówienie gwarantowane:

do 42 dni kalendarzowych od podpisania umowy, nie później niż do dnia 30.10.2022 r.

Zamówienie w ramach prawa opcji:

do 42 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia, nie później niż do dnia 30.10.2023r

8. Miejsca dostawy: *dostawa, wniesienie, instalacja urządzeń:*

I część (5 kpl) - 1 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Gdańska 147; 85-915 Bydgoszcz

II część (14 kpl) - 2 Wojskowy Szpital Polowy, ul. Hallera 36-38, 50-984 Wrocław

9. Dodatkowe oświadczenia i dokumenty

a) wymagane na etapie składania oferty:

1. Instrukcja użytkowania i eksploatacji.

2. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów,

3. Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski (załączyć autoryzację producenta oraz wykaz punktów serwisowych).

4. Materiały informacyjne na temat przedmiotu oferty, zawierające jego specyfikację techniczną, wykaz części składowych i potwierdzenie parametrów (minimum w zakresie

wymaganym opisem przedmiotu zamówienia) np. prospekty, karty katalogowe, broszury lub inne dokumenty spełniające powyższe wymagania.

5. Certyfikat CE, deklaracja zgodności – jeśli asortyment stanowi wyrób medyczny.

6. Certyfikat CE IVD 98/79/EC dla wyrobu medycznego, deklaracja CE IVD– jeśli asortyment stanowi wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

b) wymagana na etapie dostawy:

1. Paszport do każdego urządzenia w języku polskim dostarczona do każdego urządzenia

2. Karta gwarancyjna do każdego urządzenia zawierająca:

- a) uprawnienia użytkownika z tytułu gwarancji,
- b) wykluczenia gwarancji,
- c) obowiązki użytkownika wynikające z gwarancji, tj. informacje o koniecznych przeglądach stanu technicznego, ich częstotliwości w okresie gwarancji, a także podmiotach, w których przegląd można wykonać (o ile producent/dystrybutor sobie taki zastrzeże).

3. Instrukcja użytkowania i eksploatacji, specyfikacja techniczna, metodyki (w wersji papierowej i elektronicznej) w języku polskim dostarczona wraz z każdym urządzeniem.

10. Wymagania gwarancyjne oraz wymagania w zakresie serwisowania:

10.1. Gwarancja minimum 24 miesiące, w okresie gwarancji koszty wymaganych przeglądów serwisowych wliczone w cenę oferty. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia naprawy max. 72 h. Czas naprawy na terenie Polski - 7 dni roboczych. W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 7 dni wyrób zastępczy o parametrach równoważnych z naprawianym.

10.2. Wymiana sprzętu na nowy – na wniosek użytkownika po 3 nieskutecznych naprawach w okresie gwarancyjnym.

10.3. W okresie zaoferowanego terminu gwarancji bezpłatny serwis gwarancyjny i przeglądy okresowe.

11. Wymagania dot. szkolenia:

Szkolenie praktyczne personelu do czterech razy w ciągu trwania umowy zgodnie ze zgłoszonymi potrzebami użytkownika, potwierdzone protokołem, w terminach uzgodnionych pomiędzy wykonawcą i użytkownikiem (1 WSzP w Gdańsku i 2 WSzP we Wrocławiu). Pomoc techniczna w cenie.

12. Inne wymagania.

Dostarczany wyrób powinien być oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej – Dz. Urz. MON z 07.01.2014, poz. 11.

12. Załączniki:

Załącznik 5.4.1 - SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
PRZYRZĄD SSĄCY ELEKTRYCZNY KOMPLET

1. Przedmiotem zamówienia są: przyrząd elektryczny ssący przeznaczony do precyzyjnego i bezpiecznego odsysania wydzielin pacjenta (krwi, śluzu, flegmy, ropy i innych płynów).

2. Wymagania techniczne:

- 2.1. Wymiary (SxWxG) 40-50x80-90x40-50cm;
- 2.2. Poziom hałasu do 45 dBA;
- 2.3. Ilość portów ssących 2 sztuki
- 2.4. Ilość przełączników pomiędzy portami 1 sztuka;
- 2.5. Możliwość zastosowania wymiennych filtrów bakteryjnych;
- 2.6. Możliwość zastosowania standardowych drenów silikonowych z łącznikiem;
- 2.7. Tryby pracy: tryb cichy; tryb normalny; tryb turbo.
- 2.8. Maksymalna wydajność (mierzona w zakresie pracy ze zbiornikiem na wydzieliny):
 - a) tryb cichy: nie mniejsza niż 40 l/min. i nie większa niż 45 l/min.;
 - b) tryb normalny: nie mniejsza niż 48 l/min. i nie większa niż 55 l/min.;
 - c) tryb turbo: nie mniejsza niż 60 l/min. i nie większa niż 65 l/min.
- 2.9. Przełączanie trybów pracy za pomocą przycisków dotykowych na pulpicie ssaka. Maksymalne podciśnienie: minimum -95 kPa.
- 2.10. Bezobsługowa (niewymagająca konserwacji), bezolejowa, pompa tłokowa, niskoobrotowa (poniżej 110 obrotów / min. przy maksymalnej wydajności).
- 2.11. Gładka, jednoczęściowa obudowa z dotykowym włącznikiem i wskaźnikiem LED, odporna na silne środki dezynfekcyjne.
- 2.12. Ssak na kolumnowym wózku jezdnym, wykonanym ze stopów niekorodujących;
- 2.13. Szyna na akcesoria, zainstalowana na kolumnie.
- 2.14. Wbudowany manometr do pomiaru podciśnienia ze skalą w kPa i mmHg.
- 2.15. Dodatkowo włącznik / wyłącznik nożny.
- 2.16. Precyzyjne ustawianie podciśnienia za pomocą regulatora membranowego.
- 2.17. Wielostopniowe zabezpieczenie przed zassaniem odsysanych płynów do wnętrza pompy.
- 2.18. Ssak przystosowany do pracy ciągłej 24 godz. / dobę bez ryzyka przegrzania
- 2.19. Ssak wyposażony w dwa zbiorniki wielorazowego użytku z podziałką, o pojemności 2,5 l (każdy), wykonane z nietłukącego się tworzywa, do wkładów jednorazowego użytku.

- 2.20. Możliwość stosowania zbiorników wielorazowego użytku na wydzieliny, autoklawowalnych, o różnych pojemnościach.
- 2.21. Ssak wyposażony w zawór przełączający ssanie z jednego zbiornika na drugi bez konieczności odłączania / podłączania drenów.
- 2.22. Ssak wyposażony w dren silikonowy (dren do pacjenta) o długości minimum 2 m i metalowy uchwyt drenu.
- 2.23. Zasilanie aparatu z sieci elektroenergetycznej 230 V;
- 2.24. Masa ssaka z wózkiem: nie większa niż 12 kg.
- 2.25. Cztery kółka jezdne – wszystkie z blokadą.
- 2.26. Opakowanie transportowe wielokrotnego użytku, zabezpieczające przed wilgocią i kurzem z możliwością załadunku przez wózek widłowy.

3. Wymagania dotyczące kodyfikacji:

Klauzula kodyfikacyjna

1. Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS – NATO Codification System).
2. Wykonawca – na wniosek Zamawiającego – zobowiązany jest do:
 - 2.1 Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 2.2 Sporządzenia w umowie wykazu wszystkich wyrobów będących przedmiotem zamówienia z uwzględnieniem: Numeru Referencyjnego – RN (oznaczenia wyrobu pod jakimi jest on rozpoznawany przez Wykonawcę – producenta, dostawcę, podwykonawcę; Numeru Magazynowego NATO – NSN (jeżeli został już przydzielony); Kodu Podmiotu Gospodarki Narodowej – NCAGE (jeżeli został przydzielony) lub – gdy brak NCAGE – danych teleadresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
 - 2.3 Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 2.1 i 2.2 w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 2.1 i 2.2 w imieniu zamawiającego będzie polskie biuro kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700, fax. 261 845 891. W przypadku gdy wyroby wyszczególnione w pkt. 1 są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.