

Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz Szczegółowy Oferty

Oznaczenie postępowania: DA.ZP.242.48.2019

Część I

Lp.	Opis badanego parametru	Ilość zamówienia	Wielkość op.	Ilość op.	Nr katalogowy	Wytwórca	Cena jedn. netto opakowania	Stawka VAT (%)	Cena jedn. brutto opakowania	Wartość netto	Wartość brutto
1	Kasety testowe Troponina I	11 000 oznaczeń									
2	Kasety testowe CRP	3 768 oznaczeń									
3	Kasety testowe D-dimer	2 600 oznaczeń									

Uwaga: ilość zaoferowanych niepodzielnych opakowań należy wyznaczyć tak, aby możliwe było wykonanie wskazanej ilości zamówienia, tzn. należy stosować zaokrąglenie ilości opakowań do pełnych opakowań w górę.

Wartość netto (część I): zł

Słownie:

Wartość brutto (część I): zł

Słownie:

Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz Szczegółowy Oferty

Oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.48.2019**

Część II

Akcesoria, materiały zużywalne do oferowanych analizatorów, w ilości niezbędnej do wykonania zamówienia wymienionego w części I.

Wypełnia Wykonawca:

Lp.	Nazwa materiałów kontrolnych i innych materiałów zużywalnych	Wielkość op.	Ilość op.	Nr katalogowy	Wytwórca	Cena jedn. netto opakowania	Stawka VAT (%)	Cena jedn. brutto opakowania	Wartość netto	Wartość brutto

Wartość netto (część II): zł

Słownie:

Wartość brutto (część II): zł

Słownie:

Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz Szczegółowy Oferty

Oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.48.2019**

Część III - Dzierżawa analizatorów

Lp.	Przedmiot dzierżawy	Ilość	Okres dzierżawy	Cena czynszu netto za 1 m-c dzierżawy	Wartość całkowita netto dzierżawy za 24 m-ce	VAT w %	Cena czynszu brutto za 1 m-c dzierżawy	Wartość całkowita brutto dzierżawy za 24 m-ce
1	Dzierżawa analizatora do oznaczania parametrów krytycznych wraz z analizatorem „Beck up”	1 szt.	24 m-ce					

Koszt dzierżawy - Wartość netto (część III):

Słownie:

Koszt dzierżawy - Wartość brutto (część III):

Słownie:

Część IV

Wartość netto: zł Słownie:

(należy podać sumę wartości netto wyznaczonych w częściach I, II, III, liczbowo i słownie)

Wartość brutto: zł Słownie:

(należy podać sumę wartości brutto wyznaczonych w częściach I, II, III, liczbowo i słownie)

Część V

SZCZEGÓŁOWY OPIS OFEROWANEGO ANALIZATORA DO OZNACZANIA PARAMETRÓW KRYTYCZNYCH

Wykonawca sporządzi dokument wg poniższego wzoru:

- nazwa aparatu:.....
- typ:
- producent:
- rok produkcji:
- wartość analizatora:

Oświadczam, że wyżej wymieniony analizator, spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego, określone poniżej.

Wymagania Zamawiającego:

1. Parametry mierzone: Troponina I, CRP, D-Dimer
2. Analizator automatyczny
3. Rok produkcji analizatora - nie wcześniej niż 2019.
4. Pomiar ilościowy.
5. Mały, stolikowy, kompaktowy, przenośny.
6. Wyłączenie analizatora nie powoduje kasacji pozostałych w analizatorze testów.
7. Maksymalnie dwie reakcyjne części zużywalne (np. kasetę pomiarową i pipetę próbkę)
8. Pomiar wykonywany wyłącznie z systemu zamkniętego (próbówka).
9. Automatyczne wykrywanie ID próbki testowej. Wewnętrzny czytnik kodów kreskowych.
10. Analizy wykonywane z krwi pełnej oraz z osocza, pobranej na antykoagulanty (heparyna lub EDTA), próbka nie wymaga żadnego dodatkowego przygotowania.
11. Pomiar wszystkich parametrów z jednej próbki. Możliwość wyboru testów zgodnie z żądaniem operatora.

12. Automatyczne mieszanie próbek.
13. Bezpieczne pipetowanie krwi przez analizator bez kontaktu operatora z krwią.
14. Czas od pobrania próbki do uzyskania wyniku maksymalnie 21 minut.
15. Rotor odczynnikowy na minimum 100 testów.
16. Analizator wykorzystujący metodę testów immunologicznych, oparta na analizie ilościowej czasu zaniku fluorescencji.
17. Aparat z możliwością ciągłego dodawania próbek, odstępy nie większe niż 5 minut.
18. Możliwość wykonania testu jednocześnie z jednej próbki dla 5 parametrów: np. Troponina I, CRP, D-Dimer
19. Kalibracja raz na serię.
20. Możliwość wykonania nie mniej niż 30 oznaczeń na godzinę.
21. Wbudowany skaner do odczytu ID pacjenta oraz operatora.
22. Pełna, dwustronna komunikacja z LIS/HIS.
23. Wbudowana drukarka, możliwość podłączenia dodatkowej drukarki i klawiatury zewnętrznej.
24. Komunikacja z użytkownikiem i instrukcje w języku polskim.
25. Możliwość zdalnego nadzoru analizatora będącego w tej samej podsięci szpitalnej z poziomu laboratorium przy użyciu dostarczonego przez firmę oprogramowania. System dający możliwość podglądu na żywo statusu analizatora, kontroli jakości, kalibracji, wyników pacjenta zgodnie z wytycznymi dla POCT.
26. Zapewnienie analizatora Back up - rok produkcji nie wcześniej niż 2019, spełniający parametry analizatora parametrów kardiologicznych:
 - nazwa aparatu:
.....
 - typ, producent, rok produkcji:
.....
 - wartość analizatora:
.....

Miejscowość.....dnia.....

.....
/podpis i pieczęćka upoważnionego przedstawiciela/