

SPECYFIKACJA TECHNICZNA*(modyfikacja z 10.10.2023 r.)*Lampa zabiegowa na statywie jezdnym – 2 szt.**

L.p.	Wymagane funkcje / parametry	Wymogi	Odpowiedź TAK, lub krótki opis (wg kolumny „Wymogi”)
1	2	3	4
I.	INFORMACJE OGÓLNE:		
1.	Lampa zabiegowa bezcieniowa na statywie jezdnym	TAK	TAK. Lampa zabiegowa bezcieniowa na statywie jezdnym
2.	Fabrycznie nowy, rok produkcji – 2023.	TAK	TAK. Fabrycznie nowy, rok produkcji – 2023.
3.	Producent.	podać	BenQ Medical Technology Corporation, Tajwan
4.	Typ/model.	podać	Lampa zabiegowa, Seria TriLite LS800, model TriLite LS800-500 Mobile
5.	Klasa wyrobu medycznego.	podać	Klasa I
6.	Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia kopię certyfikatu i deklaracji zgodności.	TAK	TAK. Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE. Dostarczymy wraz z dostawą przedmiotu zamówienia kopię certyfikatu i deklaracji zgodności.
II.	PARAMETRY TECHNICZNE:		
1.	Lampa zabiegowa bezcieniowa mocowana na min. czteroślupowej podstawie jezdnej, ze źródłem światła LED	TAK podać	TAK. Lampa zabiegowa bezcieniowa mocowana na czteroślupowej podstawie jezdnej, ze źródłem światła LED.
2.	Minimum dwa koła z blokadą	TAK podać	TAK. Dwa koła z blokadą.
3.	Źródło światła - diody LED białe, emitujące światło widzialne o jednakowej temperaturze barwowej.	TAK	TAK. Źródło światła - diody LED białe, emitujące światło widzialne o jednakowej temperaturze barwowej.
4.	Zasilanie elektryczne 230 V, 50 Hz	TAK	TAK. Zasilanie elektryczne 230 V, 50 Hz
5.	Sztyca pionowa o wysokości min. 1 400 mm	TAK podać	TAK. Sztyca pionowa o wysokości 1620 mm
6.	Ramię poziome uchylne o długości min. 600 mm	TAK podać	TAK. Ramię poziome uchylne o długości 700 mm
7.	Możliwość obrotu ramienia poziomego w stosunku do sztycy pionowej o minimum 45°	TAK podać	TAK. Możliwość obrotu ramienia poziomego w stosunku do sztycy pionowej o 60°
8.	Kąt odchylenia ramienia poziomego w górę min. 20° a w dół min. 20 °	TAK podać	TAK. Kąt odchylenia ramienia poziomego w górę 25° a w dół 40°
9.	Natężenie światła kopuły min. 100 000 lux	TAK podać	TAK. Natężenie światła kopuły 120 000 lux
10.	Lampa wyposażona w minimum 18 źródeł światła LED	TAK podać	TAK. Lampa wyposażona w 57 źródeł światła LED.

11.	Żywotność układu świetlnego min. 50 000 godzin	TAK podać	TAK. Żywotność układu świetlnego 50 000 godzin.
12.	Regulacja pola zabiegowego	TAK	TAK. Regulacja pola zabiegowego
13.	Regulacja natężenia światła w zakresie min. 25-100%.	TAK podać	TAK. Regulacja natężenia światła w zakresie 25-100%.
14.	Temperatura barwowa dla lampy co najmniej 4300 K	TAK podać	TAK. Temperatura barwowa dla lampy 4300 K
15.	Współczynnik oddawania barw RA co najmniej 95	TAK podać	TAK. Współczynnik oddawania barw RA 97
16.	Średnica pola operacyjnego w zakresie nie mniejszym niż 160 – 210 mm	TAK podać	TAK. Średnica pola operacyjnego w zakresie 160 – 280 mm
17.	Głębokość iluminacji nie mniejsza niż 700 mm	TAK podać	TAK. Głębokość iluminacji 1380 mm
18.	Maksymalny wymiar zewnętrzny kopuły nie większy niż 650 mm	TAK podać	TAK. Wymiar zewnętrzny kopuły 640 mm
19.	W wyposażeniu kopuły co najmniej 2 sztuki uchwytów autoklawowalnych	TAK podać	TAK. W wyposażeniu kopuły 2 sztuki uchwytów autoklawowalnych.
20.	Konstrukcja lampy oraz obudowa szczelne, umożliwiające łatwe czyszczenie i dezynfekcję ogólnodostępnymi środkami	TAK	TAK. Konstrukcja lampy oraz obudowa szczelne, umożliwiające łatwe czyszczenie i dezynfekcję ogólnodostępnymi środkami.
III. DOKUMENTACJA:			
1.	Instrukcje obsługi w języku polskim oraz instrukcja w języku angielskim - dostarczyć wraz z urządzeniem.	TAK	TAK. Instrukcje obsługi w języku polskim oraz instrukcja w języku angielskim - dostarczymy wraz z urządzeniem.
2.	Paszporthy techniczne, licencje, certyfikaty w języku polskim.	TAK	TAK. Paszporthy techniczne, licencje, certyfikaty w języku polskim.
3.	Harmonogram i częstotliwość wymaganych przez producenta przeglądów lub innej obsługi serwisowej wraz ze szczegółowym wykazem prac i części zamiennych, których producent wymaga podczas wykonywania przez serwis okresowych przeglądów technicznych.	TAK	TAK. Harmonogram i częstotliwość wymaganych przez producenta przeglądów lub innej obsługi serwisowej wraz ze szczegółowym wykazem prac i części zamiennych, których producent wymaga podczas wykonywania przez serwis okresowych przeglądów technicznych.
4.	Protokół z informacjami zawierającymi datę zainstalowania urządzeń i termin następnego przeglądu. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia.	TAK	TAK. Protokół z informacjami zawierającymi datę zainstalowania urządzeń i termin następnego przeglądu. Dostarczymy wraz z dostawą przedmiotu zamówienia.

Załącznik wskazuje minimalne wymagania zamawiającego, które muszą zostać spełnione, natomiast wykonawca – wypełniając ten załącznik – oferuje konkretne rozwiązania, charakteryzując w ten sposób zaoferowany asortyment.

Załącznik należy wypełnić w całości, bez wprowadzania zmian w jego treści – stanowi on integralną część oferty – deklarację wykonawcy co do jej treści, stąd brak tego załącznika, zawierającego treści zgodne z wzorem określonym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, spowoduje odrzucenie oferty.

Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) właściwym dla formy organizacyjnej Wykonawcy lub pełnomocnika.