

Łódź, dnia 04.07.2022 roku

Do:

Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej
ul. Postępu 17A, 02-676 Warszawa

Odwołujący:

Bechtold & Co Spółka z ograniczoną
odpowiedzialnością
ul. Dr Seweryna Sterlinga 27/29
90-212 Łódź
KRS: 0000443491

Tel. 42 616 53 61

e-mail: bechtold@bechtold.pl

reprezentowany przez:

Tomasza Bechtold – Prezesa Zarządu

Zamawiający:

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
Telefon: 032 373 23 00; faks : 032 373 23 96

dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie podstawowym dla zamówienia o nazwie: „Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.”. Ogłoszenie nr 2022/BZP 00185318/01 z dnia 30.05.2022 r. Numer postępowania DZP/08 TP/2022.

ODWOŁANIE

Działając w imieniu Odwołującego Bechtold & Co Sp. z o.o. z siedzibą w Łodzi, na podstawie art. 513 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych (dalej: PZP), wnoszę odwołanie:

- Od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego, podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: „Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.”. Ogłoszenie nr 2022/BZP 00185318/01 z dnia 30.05.2022 r. Numer postępowania DZP/08 TP/2022, polegającej na nieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu 1

ZAMAWIAJĄCEMU ZARZUCAM

1. Naruszenie art. 255 pkt 6 PZP poprzez wskazanie podstaw do unieważnienia postępowania niezgodnych ze stanem rzeczywistym w informacji o unieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu nr 1:
 - a. w zakresie niemożliwości spełnienia warunku przez żadnego z wykonawców parametru wymaganego w pkt 6 załącznika nr 5 – Opis parametrów technicznych,
 - b. w zakresie możliwości spełnienia pkt 12, pkt 13 i pkt 49 Opisu parametrów technicznych,
 - c. stanowienia wady urządzenia przez spełnienie pkt 12, pkt 13 i pkt 49 Opisu parametrów technicznych.

W związku z powyższym **wnoszę o** uwzględnienie odwołania i nakazanie Zamawiającemu:

- a) Unieważnienia czynności unieważnienia postępowania
- b) Przeprowadzenie dalszej części postępowania, w tym ponownego badania i oceny ofert
- c) Zwrot na rzecz Odwołującego kosztów postępowania odwoławczego

Ponadto, **wnoszę o** dopuszczenie i przeprowadzenie następujących dowodów:

- Dowód A - Informacja o unieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu nr 1 zamieszczona na mini portalu w dniu 28 czerwca 2022 roku na okoliczność wskazania podstaw unieważnienia postępowania niezgodnych ze stanem rzeczywistym
- Dowód B – Wydruk ze strony polskiego dystrybutora urządzenia VIDIX 7, prod. Medici MedicalSrl
- Dowód C – wydruk ze strony producenta urządzenia Horus HS600, prod. AdamoSrl – Horus
- Dowód D – wydruk ze strony producenta urządzenia DermoGenius Ultra, prod. DermoScan GmbH
- Dowód E – wydruk ze strony producenta Dino-Lite DermaScopeprod. IDCP B.V.
- Dowód F – oferta firmy Consultronix S.A.
- Dowód G – oferta firmy Bechtold& Co Sp. z o. o. (Odwołującego)

INTERES ODWOŁUJĄCEGO

Interes Odwołującego został w niniejszym postępowaniu naruszony z uwagi na fakt, że czynności Zamawiającego objęte odwołaniem uniemożliwiły Odwołującemu udzielenie zamówienia poprzez dokonanie wyboru jego oferty i uzyskanie przedmiotowego zamówienia.

W konsekwencji Odwołujący może ponieść szkodę w związku z brakiem wyboru jego oferty i uzyskania zamówienia, która wynika z naruszenia przez Zamawiającego przepisów PZP, a tym samym Odwołujący posiada legitymację do wniesienia niniejszego środka ochrony prawnej w rozumieniu art. 505 ust.1 PZP.

TERMINY I WYMOGI FORMALNE

Odwołujący informację o unieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu 1 otrzymał od Zamawiającego w dniu 28 czerwca 2022 roku, zatem uwzględniając powyższe termin na wniesienie odwołania wskazany w art. 515 ust. 1 pkt 2 lit. a PZP został dochowany. Odwołujący uiścił wpis od odwołania w wymaganej wysokości, a Zamawiający otrzymał kopię odwołania.

UZASADNIENIE

Zamawiający w pkt 6 Załącznika nr 5 w przedmiotowym postępowaniu wyraźnie wskazał minimalną wymaganą rozdzielczość kamery 1920x1180 pikseli. Parametr ten jest jednym z podstawowych parametrów urządzeń do rejestrowania obrazu i odgrywa kluczową rolę w diagnostyce zmian skórnych, do czego służy wideodermatoskop. Przyjęto się, że rozdzielczość urządzeń może być podawana zarówno poprzez określenie liczby linii (pikseli) w poziomie i w pionie, jak zrobił to Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu, jak i wynikowej ilości linii (pikseli), uzyskiwanej poprzez pomnożenie ilości linii (pikseli) w pionie i w poziomie. Wielkość tą podaje się w milionach pikseli (MPx). Po pomnożeniu 1920x1180 wartość ta dla punktu 6 Załącznika nr 5 przedmiotowego postępowania wynosi 2,27 MPx. Na rynku funkcjonuje kilka urządzeń spełniających ten parametr. Na poparcie Odwołujący zebrał przykładowe urządzenia dostępne na rynku:

- Vidix 7 prod. Medici MedicalSrl – rozdzielczość 2560x1920 pikseli
- Horus HS600 prod. AdamoSrl – Horus – rozdzielczość 4K (3840 × 2160 pikseli)
- DermoGenius Ultra prod. DermoScan GmbH – rozdzielczość 5 MPx
- Dino-Lite DermaScopeprod. IDCP B.V. – rozdzielczość 2592x1944 pikseli

Mając to na uwadze należy spodziewać się, że intencją Zamawiającego było niedopuszczenie urządzeń niższej rozdzielczości i nie stanowi to ograniczenia konkurencji w myśl Art. 99 ust. 4 PZP.

W pkt 12 Załącznika nr 5 Zamawiający wymaga od urządzenia automatycznego wyostrenia kamery (autofokusa) w trybie zdjęć lokalizacyjnych. Parametr nie stanowi kluczowej roli w funkcjonalności tego typu urządzenia, jednak usprawnia operatorowi pracę nie wymagając każdorazowo ręcznego ustawienia ostrości.

Podstawową funkcjonalnością wideodermatoskopu jest monitorowanie zmian skórnych w czasie, na co nie pozwala tradycyjna dermatoskopia z użyciem dermatoskopów ręcznych. Przy ocenie zmian w czasie wykorzystywana jest informacja płynąca z różnicy między zdjęciami, zarówno w kolorach, jak i kształcie. Warunkiem rzetelnego porównania obrazu jest niezmiennosc parametrów ustawienia oświetlenia i optyki przy rejestrowaniu obrazów w różnych punktach czasowych. W układach optycznych o zmiennej ogniskowej (powiększeniu) na ustawienia składa się zarówno powiększenie, jak i ustawienie ostrości. Przy niespełnieniu któregoś z tych wymagań użytkownik może zostać wprowadzony w błąd, co może doprowadzić do błędu w ocenie zmiany skórnej. Przykładem sytuacji, kiedy autofocus w trybie zdjęć dermatoskopowych może doprowadzić do błędu w ocenie są zmiany wyniesione nad powierzchnię skóry. W takim przypadku przy każdym badaniu kontrolnym ostrość może zostać ustawiona w różnych punktach. Z tych powodów wymagane przez Zamawiającego parametry w pkt 13 i 49 są uzasadnione i niezbędne do trafnej diagnostyki. Powyższe stanowi również potwierdzenie, że parametry 12,13 i 49 nie wykluczają się, nie są wadą urządzenia, jak wskazał Zamawiający w uzasadnieniu unieważnienia postępowania - a parametrem wpływającym podniesienie trafności diagnostycznej. Spełnienie parametrów nr 12, 13 i 49 również nie wymaga dostarczenia 2 urządzeń.

Zamawiający informując o unieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu nr 1 w uzasadnieniu faktycznym, w zakresie pkt 6, wskazał, że "nie jest możliwe spełnienie tego warunku przez żadnego z wykonawców". Nawet jeżeli Zamawiający nie dysponował wiedzą rynkową w zakresie dostępnych na rynku urządzeń, otwierając oferty w przedmiotowym postępowaniu uzyskał deklarację 2 oferentów o rozdzielczości co najmniej 1920x1180 w zaoferowanych przez nich urządzeniach, tj. firmy Bechtold& Co Sp. z o.o. z siedzibą w Łodzi oraz Consultronix S.A. z siedzibą w Balicach.

Czynność unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego stanowi wyjątek od ogólnej reguły prowadzenia postępowania w celu zawarcia umowy z wykonawcą, który złożył najkorzystniejszą ofertę. Przesłanki unieważnienia postępowania należy interpretować ściśle, a ciężar udowodnienia ich zaistnienia, zarówno w zakresie okoliczności faktycznych, jak i prawnych, spoczywa na Zamawiającym. Zdaniem Odwołującego Zamawiający nie wykazał w żaden sposób, że postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W związku z wykazaniem brakiem podstaw do unieważnienia w trybie art. 255 pkt 6 PZP i nieprawidłowością uzasadnienia przez Zamawiającego, wnoszę o uwzględnienie odwołania w całości.

Załączniki do odwołania

- Odpis z Krajowego Rejestru Sądowego Odwołującego
- Potwierdzenie doręczenia kopii Odwołania do Zamawiającego
- Dowód uiszczenia wpisu do Odwołania
- Dowód A - Informacja o unieważnieniu postępowania w zakresie Pakietu nr 1 zamieszczona na mini portalu w dniu 28 czerwca 2022 roku na okoliczność wskazania podstaw unieważnienia postępowania niezgodnych ze stanem rzeczywistym
- Dowód B – Wydruk ze strony polskiego dystrybutora urządzenia VIDIX 7, prod. Medici MedicalSrl
- Dowód C – wydruk ze strony producenta urządzenia Horus HS600, prod. AdamoSrl – Horus
- Dowód D – wydruk ze strony producenta urządzenia DermoGenius Ultra, prod. DermoScan GmbH
- Dowód E – wydruk ze strony producenta Dino-Lite DermaScopeprod. IDCP B.V.
- Dowód F – oferta firmy Consultronix S.A.
- Dowód G – oferta firmy Bechtold& Co Sp. z o. o. (Odwołującego)

Za Odwołującego

Tomasz Bechtold

Prezes Zarządu

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 10.05.2022 godz. 16:01:34

Numer KRS: 0000443491

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		22.02.2013		
Ostatni wpis	Numer wpisu	19	Data dokonania wpisu	27.04.2022
	Sygnatura akt	LD.XX NS-REJ.KRS/8886/22/358		
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY DLA ŁÓDZI ŚRÓDMIEŚCIA W ŁÓDZI, XX WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO		

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 470829527, NIP: 7250038929
3.Firma, pod którą spółka działa	BECHTOLD & CO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 4886 SĄD REJONOWY DLA ŁÓDZI-ŚRÓDMIEŚCIA W ŁÓDZI
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. ŁÓDZKIE, powiat ŁÓDŹ, gmina ŁÓDŹ, miejsc. ŁÓDŹ
2.Adres	ul. DR. SEWERYNA STERLINGA, nr 27/29, lok. ---, miejsc. ŁÓDŹ, kod 90-212, poczta ŁÓDŹ, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie		
1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	18.01.1994 R., NOTARIUSZ KATARZYNA BORTEN, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁÓDZI, REPERTORIUM A NR 67/94 - AKT ZAŁOŻYCIELSKI SPÓŁKI. 01.10.2012 R., NOTARIUSZ MARIUSZ WRÓBLEWSKI, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁÓDZI, REPERTORIUM A NR 10434/2012 - ZMIENIONO: § 4, § 8, § 10, § 11, § 16 AKTU

		ZAŁOŻYCIELSKIEGO.
	2	13.12.2016R. NOTARIUSZ MARIUSZ WRÓBLEWSKI, KANCELARIA NOTARIALANA W ŁODZI, REP.A NR 12839/2016 - ZMIENIONO § 3 I § 16 UMOWY SPÓŁKI
	3	9.03.2022 A 698/2022 NOTARIUSZ JULITA KLEPACZKO, KANCELARIA NOTARIALNA PIOTR KLEPACZKO, ZMIANA PAR. 2 I PAR. 4 UMOWY SPÓŁKI , UCHYLENIE DOTYCHCZASOWEJ TREŚCI UMOWY SPÓŁKI I WPROWADZENIE NOWEJ

Rubryka 5

1.Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki	-----
3.Wspólnik może mieć:	WIĘKSZĄ LICZBĘ UDZIAŁÓW
4.Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji?	*****
5.Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku?	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników

1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	BECHTOLD
	2.Imiona	TOMASZ TADEUSZ
	3.Numer PESEL/REGON	59102205695
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	51 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 2.550 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	BECHTOLD
	2.Imiona	MAGDALENA JOLANTA
	3.Numer PESEL/REGON	62122304808
	4.Numer KRS	*****
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	49 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 2.450 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki

1.Wysokość kapitału zakładowego	5 000,00 ZŁ
Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu
--

1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD SPÓŁKI
2.Sposób reprezentacji podmiotu	<p>DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA DOKUMENTÓW W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIONY JEST W PRZYPADKU ZARZĄDU JEDNOOSOBOWEGO - CZŁONEK ZARZĄDU BĄDŹ PROKURENT DZIAŁAJĄCY SAMODZIELNIE.</p> <p>W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA DOKUMENTÓW W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIENIE SĄ - KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU BĄDŹ PROKURENT, DZIAŁAJĄCY SAMODZIELNIE, O ILE CZYNNOŚCI OBEJMUJĄ ROZPORZĄDZENIE PRAWEM LUB MOGĄ SPOWODOWAĆ POWSTANIE ZOBOWIĄZAŃ SPÓŁKI DO ŚWIADCZEŃ DO WYSOKOŚCI 50.000,00 ZŁOTYCH.</p> <p>W SPRAWACH OBEJMUJĄCYCH ROZPORZĄDZENIE PRAWEM LUB MOGĄCYCH SPOWODOWAĆ POWSTANIE ZOBOWIĄZAŃ SPÓŁKI DO ŚWIADCZEŃ O WARTOŚCI PONAD 50.000,00 ZŁ. DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA DOKUMENTÓW WYMAGANE JEST WSPÓŁDZIAŁANIE DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU BĄDŹ CZŁONKA ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM.</p>

Podrubryka 1

Dane osób wchodzących w skład organu

1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	BECHTOLD
	2.Imiona	TOMASZ TADEUSZ
	3.Numer PESEL/REGON	59102205695
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	PREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

Brak wpisów

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności

1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
---	---	---

2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	47, 78, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA POZOSTAŁYCH NOWYCH WYROBÓW PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	2	33, 13, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZĄDZEŃ ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
	3	85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDEKS INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
	4	32, 50, , PRODUKCJA URZĄDZEŃ, INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC DENTYSTYCZNE
	5	74, 90, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ PROFESJONALNA, NAUKOWA I TECHNICZNA, GDZIE INDEKS INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	17.04.2014	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	2	22.04.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	3	29.06.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	4	08.12.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	5	13.07.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	6	09.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	7	27.06.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	8	19.10.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	9	23.09.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	2	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	3	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	4	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	5	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	6	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	7	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	8	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	9	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	OD 01.01.2012 DO 31.12.2012
	2	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	3	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	4	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	5	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	6	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy
--

1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	31.12.2012
---	------------

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 10.05.2022

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie- Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze

Zabrze, dn. 28.06.2022 r.

DZP/08 TP/2022

INFORMACJA O UNIEWAŻNIENIU POSTĘPOWANIA w zakresie Pakietu nr 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na: „**Dostawę sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.**” Sygn. **DZP/08 TP/2022**.

Zamawiający, Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. , działając na podstawie art. 260 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn.zm.) (zwaną dalej Ustawą pzp) **informuje o unieważnieniu postępowania** o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie Pakietu nr 1 tj. Wideodermatoskopu

Uzasadnienie prawne:

Zamawiający unieważnia postępowanie zgodnie z art. 255 pkt. 6) ustawy Pzp – postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Uzasadnienie faktyczne:

Podstawą unieważnienia przetargu w zakresie Pakietu nr 1 tj. wideodermatoskopu są błędy związane z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 5 do SWZ – parametry techniczne, których nie można już poprawić z uwagi na dokonanie czynności otwarcia ofert.

Błędy w opisie dotyczą:

- Pkt 6. Opisu parametrów technicznych - podano błędnie oczekiwaną rozdzielczość jako min. 1920x1180, a powinna ona wynosić min. 1920x1080, co jest tożsame z rozdzielczością HD. Tym samym nie jest możliwe spełnienie tego warunku przez żadnego z Wykonawców,
- Pkt.12, pkt. 13 i pkt. 49 Opisu parametrów technicznych - Zamawiający oczekuje autofokusa automatycznego w trybie zdjęć lokalizacyjnych (punkt 12) oraz autofokusa do trybu dermatoskopowego (punkt 13). Celem autofokusa jest korekcja zdjęć i ich standaryzacja, umożliwiającą wykonywanie zdjęć, które w przyszłości można porównać ze sobą. Równocześnie Zamawiający omyłkowo w punkcie 49. oczekuje „oprogramowania i kamery umożliwiającej tworzenie powtarzalnych (standaryzowanych zdjęć)” jako dodatkowego, odrębnego sprzętu. Ponadto ten parametr zostaje omyłkowo przez Zamawiającego punktowany. Skutkuje to, że punkty 12 i 13 oraz 49 równocześnie się wykluczają, są niemożliwe do spełnienia przez Wykonawców. Spełnienie punktu 49 oraz 12 i 13 stanowi poważną wadę urządzenia i jest niezgodne z oczekiwaniami Zamawiającego, pociągałoby konieczność stosowania odrębnego sprzętu do wykonywania podstawowej działalności diagnostycznej i odrębnego sprzętu do standaryzowania i korekcji zdjęć.

W związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 255 pkt. 6) unieważnia w/w postępowanie w zakresie Pakietu nr 1 tj. Wideoderamtoskopu.

Pouczenie

Od niniejszej decyzji Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej, określone w specyfikacji warunków zamówienia w oparciu o przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych zawarte w dziale IX *środki ochrony prawnej*.



0

Wpisz szukaną frazę ...



Zaloguj się Załóż konto



- O FIRMIE
- SKLEP
- KONTAKT

- SPRZĘT MEDYCZNY
- SPRZĘT REHABILITACYJNY

- STRONA GŁÓWNA
- SPRZĘT MEDYCZNY
- DERMATOLOGIA
- DIAGNOSTYKA
- WIDEODERMATOSKOP CYFROWY VIDIX 7

KATEGORIE

SPRZĘT MEDYCZNY

- BLOK OPERACYJNY
- ODDZIAŁY SZPITALNE / OIOM
- GINEKOLOGIA I POŁOŻNICTWO
- CHIRURGIA
- KARDIOLOGIA
- DERMATOLOGIA
- DIATERMIA CHIRURGICZNE
- DIAGNOSTYKA
- KOSMETOLOGIA
- MEDYCYNĄ MITOCHONDRIALNA
- PULMONOLOGIA
- GABINET LEKARSKI / ZABIEGOWY

SPRZĘT REHABILITACYJNY

SPRZĘT WETERYNARYJNY

SKLEP INTERNETOWY

WALCZYMY Z COVID-19 - SPRZĘT I
URZĄDZENIA MEDYCZNE

REHABILITACJA POCOVIDOWA - SPRZĘT I
URZĄDZENIA



Wideodermatoskop cyfrowy VIDIX 7



VIDIX 7 jest cyfrowym systemem do wideodermoskopii o wysokiej rozdzielczości 5 megapikseli (2560 x 1920). Jego zastosowanie jest proste i intuicyjne. Kamera pozwala na całkowitą swobodę ruchów i odzwierciedla obrazy o różnych powiększeniach z doskonałym odwzorowaniem szczegółów i zachowaną wiernością kolorów.



TRANSPORT



SZKOLENIE



SERWIS

ZAPYTAJ O PRODUKT

WEŹ LEASING TERAZ

VIDIX 7 jest w pełni zintegrowanym urządzeniem, a jego konstrukcja pozwala na maksymalny komfort użytkowania w absolutnym bezpieczeństwie i niezawodno potwierdza coraz większe powodzenie wśród specjalistów.

VIDIX był pierwszym **systemem do wideodermoskopii z dwoma monitorami** dla optymalnej widoczności i lepszej analizy uzyskanych obrazów. Konfiguracja dwumonitorowa jest bardzo istotna przy obserwacji i porównywaniu obrazów historycznych i podglądu na żywo. Specjalne oprogramowanie umożliwia sprawne zarządzanie zapisanymi obrazami.

OPROGRAMOWANIE DERMATOSCOPE 7

Oprogramowanie DERMASCOPE 7 jest bardzo proste w obsłudze i bogate w funkcjonalność.

FUNKCJONALNOŚĆ

- Dane pacjenta
- Zobrazowanie (wyświetlanie, zapis itp)
- Dalsze działania (follow-up)

Korzystanie z tej witryny oznacza wyrażenie zgody na wykorzystanie plików cookies. Więcej informacji możesz znaleźć w naszej Polityce Cookies.

• Porównania w czasie rzeczywistym

Nie pokazuj więcej tego komunikatu

Dowód B - wydruk ze strony lokalnego dystrybutora urządzenia VIDIX 7

- Mapowanie dynamiczne
- Raportowanie w formacie PDF

DZIAŁANIE

- Pełne zarządzanie danymi pacjentów (wprowadzenie, wyszukiwanie) z dedykowanej strony rejestracji
- Łatwe porównanie obrazów historycznych i aktualnych wyświetlanych na żywo
- Uprozczone odwzorowanie poprzez przeciąganie obrazów dermoskopowych bezpośrednio na kliniczne lub na modele
- Zapisywanie raportów w PDF, bezpośrednie drukowanie i kopiowanie na zewnętrzne urządzenia pamięci masowej (USB), a także nagrywanie na CD –
- Korzystanie z przycisków funkcyjnych na klawiaturze (F1-F9) dla bezpośredniego dostępu do głównych funkcji



KAMERA 5MPX VIDIX

5 MPx
high resolution

Kamera 5MPX VIDIX została opracowana ze szczególnym uwzględnieniem ergonomii, co pozwala na prostą obsługę. Wygodny i zrównoważony uchwyt, jak i prosty dostęp do przycisków funkcyjnych sprawiają, że kwalifikuje się ona do zastosowania w codziennej praktyce.

Korzystając z przycisków na uchwycie można wygenerować szereg funkcji, w tym szybkiej rejestracji obrazu i wyboru powiększenia (7x-10x-20x-30x-50x-70x-100x). System jest zaprojektowany dla maksymalnej jakości obrazów dermo-skopowych do 3,5 cm średnicy, zarówno epiluminescencyjnych, jak i polaryzacyjnych, pozwalając również na uzyskanie obrazów klinicznych.

Kamera jest wyposażona w podwójną obręcz oświetlającą z diod LED, co zapewnia prawidłowe oświetlenie i wierne odwzorowanie kolorów zarówno obrazów dermoskopowych jak i klinicznych.



KONFIGURACJE URZĄDZENIA

Urządzenie dostępne jest w dwóch wersjach: standardowej i przenośnej.

Standardowa konfiguracja obejmuje:

- Komputer stacjonarny najnowszej generacji z funkcją automatycznego tworzenia kopii zapasowych
- Dwa wysokiej rozdzielczości monitory 24" 1920x1200
- Kamera 5MPX VIDIX z akcesoriami
- Dedykowane oprogramowanie DERMASCOPE 7
- Wózek zgodny z normami i przepisami bezpieczeństwa
- Drukarka fotograficzna, bezprzewodowa
- Kamera bezprzewodowa (opcja), która może być wykorzystana do zobrazowania całkowitej powierzchni ciała

Konfiguracja urządzenia przenośnego obejmuje:

- Laptop najnowszej generacji

Korzystając z tej witryny oznaczam wyrażenie zgody na wykorzystanie plików cookies. Więcej informacji możesz znaleźć w naszej Polityce Cookies.

- Dedykowane oprogramowanie DERMASCOPE 7

Nie pokazuj więcej tego komunikatu

Dowód B - wydruk ze strony lokalnego dystrybutora urządzenia VIDIX 7

- Walizka
- Kamera bezprzewodowa (opcja)



POZOSTAŁE PRODUKTY Z KATEGORII



[ZOBACZ SZCZEGÓŁY](#)

[ZOBACZ SZCZEGÓŁY](#)

[ZOBACZ SZCZEGÓŁY](#)

[ZOBACZ SZCZEGÓŁY](#)

DANE TELEADRESOWE

Eres Medical Sp. z o.o.
Płuszwice Kol. 64b
21-008 Tomaszowice
E-mail: info@eresmedical.com.pl
Telefon: 815 020 070

Czynne: pon.-pt.: 8.00 - 16.00

NIP: 716-273-51-32, REGON: 060292415

KRS: 0000289966 Kapitał zakładowy: 60.000 zł.

Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego.

Korzystanie z tej witryny oznacza wyrażenie zgody na wykorzystanie plików cookies. Więcej informacji możesz znaleźć w naszej Polityce Cookies.

NR KONTA: Santander Bank Polska SA,
73 1500 1520 1215 2008 6539 0000

Nie pokazuj więcej tego komunikatu

SKLEP ONLINE

- Praca
- Regulamin
- Zasady wysyłki
- Informacja o cookie
- Polityka prywatności



Copyright © Eres Medical



Diagnostics
Dermataskopy
Badanie skóry
Obrazowanie skóry
Widzenie
Akcesoria
Diathermy
Hyfrecator 2000
Coa-Comp
Surtron •
Akcesoria i materiały eksploatacyjne
Smoke Evac
Acu-Evac
Akcesoria
Materiały spawalnicze
Cryosurgery
CryoPro
CryoPro Akcesoria
CryoSuccess
Akcesoria CryoSuccess
Surgical
Ostrza
Kautery
Wykrwawienie
IV i wtryskiwacze
NSV
Nylonowe paski
Stemple i Curettes
Wycofanie

Dowód C - wydruk ze strony producenta Horus_HS600

Markery skóry

Ochrona skóry

Zamknięcie rany

About

Kim jesteśmy

Czym się zajmujemy

Odpowiedzialność i zrównoważony rozwój

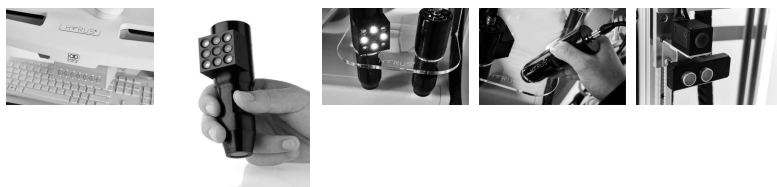
Kariery

Historie

Akademia

Usługa

Kontakt



Horus Advanced HS 600 System obrazowania skóry

HS 600 to pierwszy system o rozdzielczości 4K ULTRA-HD. Jest kompaktowy w obsłudze i łatwy do dostosowania monitora i klawiatury do twoich potrzeb.

Posiada szeroki 22-calowy wielodotkowy ekran dotykowy i sondę 5. generacji z autokalibracją, aby osiągnąć maksymalne wyniki podczas wizyt kontrolnych. Można również jednocześnie podłączyć kilka sond z praktycznymi uchwytami sondy.

[Porównaj produkty](#)

Zapytaj teraz

Wyczyść wszystko ✕ Porównaj teraz

Powiązane produkty

[Zobacz wszystkie](#)



○○○

Adamo
Horus Advanced HS 1000 System obrazowania skóry z FAV
65 450,00 zł



○○○

Adamo
Horus Advanced HS 1000 System obrazowania skóry z trichoskopią
56 750,00 zł



○○○

Adamo
Horus Advanced HS 1000 System obrazowania skóry
50 000,00 zł



○○○

Adamo
Horus Advanced HS 800 System obrazowania skóry

[Porównaj produkty](#) zł

Wyczyść wszystko ✕

Porównaj teraz

You may also like



Horus Advanced HS 1000 Skin Imaging System with FAV
£65,450.00



Horus Advanced HS 1000 Skin Imaging System with Trichoscopy
£56,750.00



Horus Advanced HS 1000 Skin Imaging System
£50,000.00



Horus Advanced HS 800 Skin Imaging System
£32,750.00

Schuco

- Who We Are
- What We Do
- Responsibility & Sustainability
- Careers
- Academy
- Repairs & Servicing
- Contact

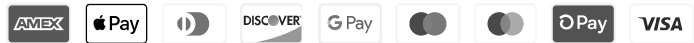
Mailing List

Join our mailing list for exclusive offers, original stories, activism awareness, events and more.

Enter email

Sign up

Share your Schuco Story!



WSZYSTKIE FUNKCJE

Rękojeść aparatu

Ta ergonomiczna konstrukcja zawiera najnowocześniejszą technologię:

Doskonały system optyczny "Made in Germany" w połączeniu z zastrzeżoną kamerą 5 MPixel zapewnia obrazy o wysokiej rozdzielczości przekraczającej Full-HD. Obsługa jest intuicyjna, a waga (tylko 220 g) gwarantuje ergonomiczną obsługę.

Ruchliwość

Szybkie przejście z jednego pokoju egzaminacyjnego do drugiego, do drugiej praktyki lub do wizyty domowej jest łatwe dzięki standardowemu interfejsowi kamery USB, który pozwala pracować na różnych komputerach.



akwizycji obrazu i analizy obrazu. Obejmuje to standaryzację kolorów, korekcję cieniowania i stałe parametry obrazowania. Procedura kalibracji kamery jest integralną częścią oprogramowania DermoGenius, wymaga tylko jednego obrazu karty kalibracyjnej i jest wykonywana tylko raz na kwartał, aby zrekompensować powolny proces starzenia się diod LED i czujnika kamery.

2 tryby akwizycji

- **Tryb na żywo:** Służy do szybkiego badania przesiewowego moli bez wstępnego definiowania lokalizacji, jak zwykle robi się to za pomocą dermatoskopu optycznego; najpierw wykonuje się zdjęcie zmiany, a następnie przypisuje się lokalizację.
- **Tryb standardowy:** Najpierw definiowane są lokalizacje, a następnie zdjęcia są wykonywane jeden po drugim w dół listy (zmiana po zmianie).





Lokalizacja i galeria zdjęć - wszystko w skrócie

Wszystkie obrazy są przechowywane – związane z pacjentem i lokalizacją – w bazie danych, strukturalnej podstawie rozbudowanego oprogramowania DermoScan. Obrazy wykonane aparatem cyfrowym (obrazy makroskopowe) mogą być przechowywane w folderze zdjęć niezwiązanych z lokalizacją, np. zdjęcia całego ciała, które mogą być również używane jako zdjęcie lokalizacyjne.

W galerii wyświetlane są wszystkie zdjęcia pacjenta wraz ze wszystkimi istotnymi danymi (np. data badania lub wycięcia i komentarze do zdjęć), oferując szybki przegląd wszystkich zdjęć leczenia pacjenta. Wyświetlacz galerii umożliwia bardzo wygodne zarządzanie obrazem, ułatwiając wybór zmian w kolejnych kontrolach poprzez chronologiczny układ obrazów.

Pozwala to na prosty wybór zmian do badań kontrolnych, a dzięki chronologicznemu wyświetlaniu zapewnia łatwe zarządzanie obrazem. Każdy obraz w galerii może być oczywiście wyświetlany jako pojedynczy obraz w maksymalnej rozdzielczości. Wbudowana funkcja zoomu umożliwia optymalną ocenę szczegółów w strukturze i kolorze zmiany, która może być również wyświetlana w porównaniu do 4 obrazów obok siebie.

Możliwe jest również wyszukanie obrazu według kodu ICD10 i dodanie indywidualnego komentarza do obrazu.

A date of excision can be entered and assigned to the corresponding image in the gallery. It is clearly flagged (red bar) that the lesion was excised.

Additional features

Documentation: The excellent image quality does not end at the monitor screen; printouts or digital files (PDF), i.e. from findings or overview images simplify the internal documentation in other patient management programs and could be transferred to referring doctors or be given to the patient.

Multiuser and Networking Capabilities: DermoGenius ultra is as stand-alone or multiuser system in a network available. Especially in larger practices and clinics network solutions are usually mandatory and will be appreciated. If needed each PC in a network can be used as image acquisition and evaluation station. We will be happy to find together with you the optimum solution for your enterprise.

Safety: The system is a medical device (Class I) and is compliant with the Medical Device Directory and the EU directive 93/42/EWG

Service: You expect a good quality and competent service feature and no elaborate and expensive service contracts. Our service features include hotline, remote servicing and exchange service, all what makes your working easy and minimizes system off times. Also our robust system design serves this goal (i.e. no moving parts or motors) and makes regular service intervals by the manufacturer obsolete.

Software options for DermoGenius ultra polarised

MoleExpertMicro for image analysis:

MoleExpertMicro is an optional software solution to evaluate dermoscopic images. It is built on many years of experience in computer-aided analysis of pigmented skin lesions.

[More details here](#)

MoleExpertMacro for digital mole mapping:

MoleExpertMacro is an optional software module to identify newly appeared pigmented lesions and to evaluate changes of existing lesions by means of digital photo documentation.

[More details here](#)

TrichoScan, a computer-aided method of determining hair density and hair root status, best suited for progress monitoring in patients with alopecia.

More details here

Fax +49 (0)941 / 59 95 25-99
info@dermoscan.de

Representative in the US:

Mondray Technologies Inc.

500 West Putnam Avenue, Suite 400

06830 Greenwich, CT

info@mondraytechnologies.com

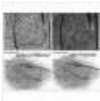
www.mondraytechnologies.com

[Polaryzator DermaScope® HR \(/en/component/eshop/dermascope-polarizer-hr?Itemid=0\)](#)

Polaryzator DermaScope® HR 200x



(/media/com_eshop/products/resized/medl7dm-500x500.jpg)



Marka: [Dino-Lite Medical \(/en/component/eshop/dino-lite-medical\)](#)

Kod produktu: MEDL7DM

Porównywać

Pobierz plik PDF (/en/component/eshop/eshop-download-pdf?product_id=142)

Opis
Specyfikacja

Oświetlenie	
Typ światła/ LED	Biały
Liczba diod LED	8
Włączanie/wyłączanie diod LED:	Tak
Filtr podczerwieni	Filtr podczerwieni >650 nm
Korzystając z tej strony, zgadzasz się na używanie plików cookie zgodnie z opisem w naszej Polityce prywatności.	
Dostępny dyfuzor	Nie
<div>OkNie, dziękuję</div>	

Oświetlenie	
Polaryzator	Tak, liniowe
Optyka	
Powiększenie	10-70x, 200x
Typ obiektywu	Szkło z powłoką antyrefleksyjną
Czujnik	
Typ czujnika	CMOS
Rezolucja	5 megapikseli (2592x1944)
Maksymalna liczba klatek na sekundę	30 kl./s
Zgodność	
Interfejs	Złącze USB 2.0
System operacyjny	Windows 7, 8, 10 i 11, MacOS 10.9 i nowsze
Dołączone oprogramowanie	DinoCapture 2.0 (Windows), DinoXcope (Mac OS)
Obsługiwane formaty obrazów (Windows)	BMP, GIF, PNG, JPG, TIF, RAS, PNM, TGA, PCX, MNG, WBMP, JP2, JPC, PGX
Obsługiwane formaty wideo (Windows)	WMV, FLV, SWF
Obsługiwane formaty obrazów (MacOS)	JPEG, PNG
Obsługiwane formaty wideo (MacOS)	MOV (maks. 1,3 MP)
Standardy obrazowania	DirectShow, UVC
Budownictwo mieszkaniowe	
Materiał obudowy	Obudowa ze stopu aluminium
Blokada powiększenia	Nie
Wymiary	10,5 cm (dł.) x 3,2 cm (gł.)
Ciężar	140g
Długość	1.8m
Funkcje	
Cecha szczególna	Nie
Pomiar	Nie
Wzorcowanie	Nie
Czujnik mikrodotykowy	Tak
Korzystając z tej strony, zgadzasz się na używanie plików cookie zgodnie z opisem w naszej Polityce prywatności.	
Informacja	
OkNie, dziękuję	
Zawartość opakowania	Mikroskop, etui, płyta CD z oprogramowaniem, instrukcja obsługi

Oświetlenie

Informacje gwarancyjne	2 lata gwarancji europejskiej
Zatwierdzenie regulacyjne	Wyroby medyczne klasy 1 – rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych (UE) 2017/745
Przedział cenowy	€500,00 - €750,00

[\(/en/\)](#)

Dino-Lite Europe, IDCP B.V.
Manuscriptstraat 12-14
1321 NN Almere
Holandia
+31(0)20-6186322

Mikroskopy [\(/en/products/microscopes\)](#)


Akcesoria [\(/en/products/accessories\)](#)


Okulary fotograficzne [\(/en/products/eyepiece-cameras\)](#)

Medyczny [\(/en/products/medical\)](#)

Połącz się z nami

 [\(https://www.facebook.com/DLeurop/\)](https://www.facebook.com/DLeurop/)

 [in](https://www.linkedin.com/company/dino-lite-europe) [\(/https://www.linkedin.com/company/dino-lite-europe\)](https://www.linkedin.com/company/dino-lite-europe)

 [v](https://vimeo.com/showcase/6586736) [\(/https://vimeo.com/showcase/6586736\)](https://vimeo.com/showcase/6586736)

 [t](https://twitter.com/Dino_Lite_EU) [\(/https://twitter.com/Dino_Lite_EU\)](https://twitter.com/Dino_Lite_EU)

 [i](https://www.instagram.com/dinoliteeurope/) [\(/https://www.instagram.com/dinoliteeurope/\)](https://www.instagram.com/dinoliteeurope/)

FAQ [\(/en/support-download/faq\)](#)

Gdzie kupić [\(/en/where-to-buy-2/where-to-buy\)](#)

Kontakt [\(/en/contact-en\)](#)

Korporacja <https://www.idcp.eu/index.php/about-idcp/about-idcp>

Oficjalny główny dystrybutor i importer na Europę, Bliski Wschód i Afrykę.
Oświadczenie o ochronie prywatności i Warunki ogólne. [\(/images/downloads/gtc_idcp.pdf\)](#)
Aby wycofać zgodę, użyj **tego formularza** [\(/en/?view=article&id=886&catid=2\)](#)
copyright © 2022 [IDCP B.V.](https://www.idcp.eu) [\(/https://www.idcp.eu\)](https://www.idcp.eu) - Holandia

OFERTA

dotyczy: **przetargu podstawowego na dostawę
sprzętu medycznego**

pakiet nr 1

znak sprawy: **DZP/08 TP/2022**

dla: **Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze**

Załącznik nr 1

FORMULARZ OFERTY

Oferta złożona do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o. NR. DZP/08 TP/2022**

Dane dotyczące Wykonawcy¹:

Nazwa **Consultronix S.A.**
Siedziba **ul. Przemysłowa 17, 32-083 Balice**
Nr telefonu/faks **12/290 22 22**
Adres e-mail: przetargi@cxsa.pl
Adres skrzynki ePUAP ConsultronixSA
NIP 676-01-15-479
REGON 350653389
KRS/ CEDG 0000037779

Rodzaj przedsiębiorstwa jakim jest Wykonawca (zaznaczyć właściwą opcję)²:

- ☐ Mikroprzedsiębiorstwo
- ☐ Małe przedsiębiorstwo
- ☒ Średnie przedsiębiorstwo
- ☐ Inne

Dane dotyczące Zamawiającego

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie - Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze

NIP 648-277-50-49
REGON 272735162

Zarejestrowany w Krajowym Rejestrze Sądowym, prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach,
X Wydział Gospodarczy KRS pod numerem 0000568080

Zobowiązania wykonawcy

Zobowiązuję się wykonać przedmiot zamówienia na poniższych warunkach:

Pakiet nr 1 –Wideodermatoskop

¹ Uwaga: w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wskazać wszystkich Wykonawców występujących wspólnie lub zaznaczyć, iż wskazany podmiot (Pełnomocnik/Lider) występuje w imieniu wszystkich podmiotów składających ofertę wspólną. w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wypełnić dla każdego podmiotu osobno.

² Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które w okresie ostatnich dwóch lat obrotowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 10 pracowników i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa w tym okresie nie przekroczyły równowartości w złotych 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które w okresie ostatnich dwóch lat obrotowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 50 pracowników i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa w tym okresie nie przekroczyła równowartości w złotych 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które nie jest mikroprzedsiębiorstwem ani małym przedsiębiorstwem i które w okresie ostatnich dwóch lat bilansowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 250 pracowników i którego roczny obrót nie przekroczył równowartości w złotych 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza równowartości w złotych 43 milionów EUR

Wartość netto 83 333,33 zł

(słownie: osiemdziesiąt trzy tysiące trzysta trzydzieści trzy złote 33/100)

podatek VAT 6 666,67 zł

Wartość brutto 90 000,00 zł

(słownie: dziewięćdziesiąt tysięcy złotych 00/100)

Okres gwarancji: 24 miesiące (minimum 24)

Wykonawca składając ofertę informuje, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego ~~TAK~~*/NIE (niepotrzebne skreślić)

TAK*:(wskazać należy nazwę produktu/usługi i wartość/ stawkę podatku od towarów i usług)

W przypadku braku wypełnienia przedmiotowego oświadczenia Zamawiający automatycznie przyjmuje, że nie ponosi żadnych zobowiązań z tytułu opłat wynikających z obowiązku podatkowego Wykonawcy zgodnie z zapisami wynikającymi z art. 225 Ustawy pzp.

Należy wypełnić dla tych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę. Pozostałe puste miejsca należy przekreślić lub usunąć.

- **Warunki płatności - Zgodnie z zapisami SWZ tj. 30 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT**
- **Termin wykonania zamówienia - Zgodnie z zapisami SWZ tj. do 6 tygodni (42 dni) od dnia podpisania umowy**

Niniejszym oświadczam, że:

- zapoznałem się z warunkami zamówienia i przyjmuję je bez zastrzeżeń;
- zapoznałem się z postanowieniami załączonego do SWZ wzoru umowy i przyjmuję go bez zastrzeżeń;
- przedmiot oferty jest zgodny z przedmiotem zamówienia;
- jestem związany niniejszą ofertą przez okres **30 dni**, licząc od dnia składania ofert podanego w SWZ;
- Oświadczam/y, że wypełniłem/łam/liśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO³ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu⁴.

Pełnomocnik/ Osoba upoważniona:

Nazwisko, imię Damian Kalita

Stanowisko Dyrektor Departamentu Organizacyjnego

Telefon 12/290 22 22 Fax.....-

³ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

⁴ W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Zakres:

- do reprezentowania w postępowaniu
- ~~do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy~~

Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej

Nazwisko, imię

Stanowisko

Telefon.....Fax.....

Zakres:

- do reprezentowania w postępowaniu
- ~~do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy~~

Niżej podaną część/zakres zamówienia, wykonywać będą w moim imieniu podwykonawcy:

Część/zakres zamówienia -

Nazwa (firma) podwykonawcy

1.....

.....

2.....

.....

Wszelką korespondencję proszę kierować na adres:

.....j.w.....

.....

.....

Zastrzeżenie wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione z uwagi na fakt, iż stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu Ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2019.1010 t.j. z dnia 2019.05.30):

.....-

Inne informacje wykonawcy:

.....-

PAKIET nr 1 - WIDEODERMATOSKOP**Formularz asortymentowo-cenowy**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość Szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Wideodermatoskop	1	83 333,33 zł	83 333,33 zł	8%	90 000,00 zł
	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 5 do SWZ – parametry techniczne.	SUMA		83 333,33 zł	8%	90 000,00 zł

Wartość netto: osiemdziesiąt trzy tysiące trzysta trzydzieści trzy złote 33/100**Wartość brutto: dziewięćdziesiąt tysięcy złotych 00/100**

Załącznik nr 5

Pakiet nr 1 Wideodermatoskop

LP.	Opis parametru	Parametr wymagany	Punktacja	Parametry oferowane przez Wykonawcę
1.	Producent/ Kraj			FotoFinder GmbH, Niemcy
2.	Model/typ			FotoFinder medicam 1000s w konfiguracji vexia
3.	Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe - fabrycznie nowe	TAK		TAK, urządzenie oraz wszystkie elementy składowe - fabrycznie nowe
4.	Rok produkcji aparatu	Min. 2022		TAK, 2022r.
5.	Parametry ogólne			
6.	Rozdzielczość kamery wideodermoskopowej: min 1920x1180 pikseli (HD)	TAK		TAK, rozdzielczość kamery wideodermoskopowej: 1920x1180 pikseli (HD)
7.	Wyświetlanie obrazu min. 60 klatek na sekundę	TAK		TAK, wyświetlanie obrazu 60 klatek na sekundę
8.	Rozdzielczość podglądu na żywo: min. 1920x1080 pikseli (HD)	TAK		TAK, rozdzielczość podglądu na żywo: 1920x1080 pikseli (HD)
9.	Zakres powiększeń min. 20x-140x	TAK		TAK, zakres powiększeń 20x-140x
10.	Informacja o powiększeniu przypisana do wykonanego zdjęcia dermoskopowego	TAK		TAK, informacja o powiększeniu przypisana do wykonanego zdjęcia dermoskopowego
11.	Kamera wyposażona w obiektyw zapewniający rzeczywiste powiększenie optyczne	TAK		TAK, kamera wyposażona w obiektyw zapewniający rzeczywiste powiększenie optyczne
12.	Autofokus w trybie zdjęć lokalizacyjnych - automatyczne wyostwienie obrazu	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK, autofocus w trybie zdjęć lokalizacyjnych - automatyczne wyostwienie obrazu
13.	Układ optyczny skalibrowany do kontaktu ze skórą, z możliwością korekcji (standaryzacja zdjęć)	TAK		TAK, układ optyczny skalibrowany do kontaktu ze skórą, z możliwością korekcji (standaryzacja zdjęć)
14.	Oświetlenie kamery LED	TAK		TAK, oświetlenie kamery LED
15.	Zestaw wymiennalnych adapterów: otwarty do badania bezkontaktowego, dwa zamknięte do badania kontaktowego (najczęściej używane) oraz stożkowy do trudnodostępnych miejsc	TAK		TAK, zestaw wymiennalnych adapterów: otwarty do badania bezkontaktowego, dwa zamknięte do badania kontaktowego (najczęściej używane) oraz stożkowy do trudnodostępnych miejsc
16.	Wbudowany w kamerę tryb	TAK		TAK, wbudowany w kamerę tryb

	światła spolaryzowanego i niespolaryzowanego, przełączane pomocą przycisku na głowicy kamery lub zmiany adaptera			światła spolaryzowanego i niespolaryzowanego, przełączane za pomocą przycisku na głowicy kamery lub zmiany adaptera
17.	Regulacja powiększenia na głowicy kamery	TAK		TAK, regulacja powiększenia na głowicy kamery
18.	Możliwość przypisania numeru do obrazowanej zmiany skórnej w celu tworzenia uporządkowanej fotodokumentacji	TAK		TAK, możliwość przypisania numeru do obrazowanej zmiany skórnej w celu tworzenia uporządkowanej fotodokumentacji
19.	Przechodzenie pomiędzy numerami znamion z poziomu przycisku na głowicy kamery oraz w oprogramowaniu	TAK		TAK, przechodzenie pomiędzy numerami znamion z poziomu przycisku na głowicy kamery oraz w oprogramowaniu
20.	Wykonywanie zdjęć za pomocą przycisku na ekranie monitora lub przycisku na rękojeści kamery	TAK		TAK, wykonywanie zdjęć za pomocą przycisku na ekranie monitora lub przycisku na rękojeści kamery
21.	Procesor min. 6-cio rdzeniowy	TAK		TAK, procesor 8-mio rdzeniowy
22.	Dysk twardy: 2 x 4TB (1 dysk na bazę danych, 1 dysk na kopię zapasową)	TAK		TAK, dysk twardy: 2 x 4TB (1 dysk na bazę danych, 1 dysk na kopię zapasową)
23.	Dedykowany program do tworzenia kopii zapasowej na dysk zewnętrzny	TAK		TAK, dedykowany program do tworzenia kopii zapasowej na dysk zewnętrzny
24.	Dysk SSD minimum 250 GB	TAK		TAK, dysk SSD 250 GB
25.	Pamięć RAM: min. 16GB	TAK		TAK, pamięć RAM: 16GB
26.	Monitor dotykowy LCD minimum 23,8", rozdzielczość minimum 1920x1080 pikseli	TAK		TAK, monitor dotykowy LCD 23,8", rozdzielczość 1920x1080 pikseli
27.	Min. 8 wolnych portów USB (min. 4 x USB 2.0, min. 4x USB 3.0)	TAK		TAK, 8 wolnych portów USB (4 x USB 2.0, 4x USB 3.0)
28.	Graficzny system operacyjny	TAK		TAK, graficzny system operacyjny
29.	Klawiatura, mysz	TAK		TAK, klawiatura, mysz
30.	Zasilanie 230V AC 50Hz	TAK		TAK, zasilanie 230V AC 50Hz
31.	Mobilny wózek na 4 kołach, wyposażony w: półkę na akcesoria dodatkowe, uchwyt na kamerę wideodermoskopową z blokadą zabezpieczającą przed upadkiem kamery, uchwyt na monitor umożliwiający obrót o 90 stopni	TAK		TAK, mobilny wózek na 4 kołach, wyposażony w: półkę na akcesoria dodatkowe, uchwyt na kamerę wideodermoskopową z blokadą zabezpieczającą przed upadkiem kamery, uchwyt na monitor umożliwiający obrót o 90 stopni

32.	Pogram wyposażony w bazę danych umożliwiającą tworzenie kart pacjentów, przechowujących podstawowe dane personalne oraz zdjęcia	TAK		TAK, pogram wyposażony w bazę danych umożliwiającą tworzenie kart pacjentów, przechowujących podstawowe dane personalne oraz zdjęcia
33.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK		TAK, oprogramowanie w języku polskim
34.	Pełna enkrypcja danych z poziomu programu oraz w miejscach przechowywania danych na urządzeniu	TAK		TAK, pełna enkrypcja danych z poziomu programu oraz w miejscach przechowywania danych na urządzeniu
35.	Możliwość zestawienia dwóch zdjęć w celu ich porównania	TAK		TAK, możliwość zestawienia dwóch zdjęć w celu ich porównania
36.	Możliwość przypisania kryterium oceny do znamienia (łagodne, podejrzan, do wycięcia) oraz filtrowanie bazy zdjęć według kryterium	TAK		TAK, możliwość przypisania kryterium oceny do znamienia (łagodne, podejrzan, do wycięcia) oraz filtrowanie bazy zdjęć według kryterium
37.	Moduł porównywania obrazów dermoskopowych z wcześniejszych wizyt	TAK		TAK, moduł porównywania obrazów dermoskopowych z wcześniejszych wizyt
38.	Możliwość przypisania dowolnej ilości zdjęć dermoskopowych do każdej zmiany oznaczonej numerem	TAK		TAK, możliwość przypisania dowolnej ilości zdjęć dermoskopowych do każdej zmiany oznaczonej numerem
39.	Funkcja zaawansowanego wyszukiwania znamion/przypadków/chorób skórnych według wybranego kryterium np. lokalizacja, diagnoza, data wykonania badania	TAK		TAK, funkcja zaawansowanego wyszukiwania znamion/przypadków/chorób skórnych według wybranego kryterium np. lokalizacja, diagnoza, data wykonania badania
40.	Funkcja screening - możliwość wykonania szybkiego badania dermoskopowego struktur na skórze pacjenta, bez konieczności zakładania karty pacjenta	TAK		TAK, funkcja screening - możliwość wykonania szybkiego badania dermoskopowego struktur na skórze pacjenta, bez konieczności zakładania karty pacjenta
41.	Funkcja zdjęć kontrolnych - nałożenie cienia zdjęcia z pierwszej wizyty na podgląd „na żywo” pacjenta podczas wizyty kontrolnej, w celu uzyskania powtarzalnych zdjęć	TAK		TAK, funkcja zdjęć kontrolnych - nałożenie cienia zdjęcia z pierwszej wizyty na podgląd „na żywo” pacjenta podczas wizyty kontrolnej, w celu uzyskania powtarzalnych zdjęć
42.	Funkcja importu zdjęć do programu z zewnętrznych nośników	TAK		TAK, funkcja importu zdjęć do programu z zewnętrznych nośników

43.	Funkcja eksportu zdjęć, np. w formatach: JPEG, BMP, GIF, PNG lub TIFF	TAK		TAK, funkcja eksportu zdjęć, np. w formatach: JPEG, BMP, GIF, PNG lub TIFF
44.	Funkcja kreatora raportów z komentarzami tekstowymi oraz raportów z wizyt z danymi kontaktowymi szpitala	TAK		TAK, funkcja kreatora raportów z komentarzami tekstowymi oraz raportów z wizyt z danymi kontaktowymi szpitala
45.	Możliwość wyboru warunków oświetlenia przy zdjęciach lokalizujących zmiany skórne: światło sztuczne, dzienne, neon, LED, stałe lub automatyczny balans bieli	TAK		TAK, możliwość wyboru warunków oświetlenia przy zdjęciach lokalizujących zmiany skórne: światło sztuczne, dzienne, neon, LED, stałe lub automatyczny balans bieli
46.	Możliwość rozbudowy o dodatkowy obiektyw przeznaczony do dermoskopii wysokich powiększeń, o powiększeniu 400x lub możliwość powiększenia w oprogramowaniu	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK, możliwość rozbudowy o dodatkowy obiektyw przeznaczony do dermoskopii wysokich powiększeń, o powiększeniu 400x lub możliwość powiększenia w oprogramowaniu
47.	Dedykowana aplikacja do trichoskopii przeprowadzająca użytkownika krok po kroku przez proces badania, automatycznie zmieniająca powiększenia zdjęć trichoskopowych, potrzebnych do wykonania prawidłowej analizy obrazu, umożliwiającą współpracę ze zdalnym laboratorium diagnostyki chorób skóry głowy i włosów (telemedycyna)	TAK		TAK, dedykowana aplikacja do trichoskopii przeprowadzająca użytkownika krok po kroku przez proces badania, automatycznie zmieniająca powiększenia zdjęć trichoskopowych, potrzebnych do wykonania prawidłowej analizy obrazu, umożliwiającą współpracę ze zdalnym laboratorium diagnostyki chorób skóry głowy i włosów (telemedycyna)
48.	Możliwość rozbudowy o program ekspercki umożliwiający automatyczną analizę znamion melanocytowych, obliczający powierzchnię zmiany, obwód, przekątne oraz obliczanie wskaźnika asymetrii, wskaźnika wpisania w koło/elipsę, wskaźnika regularności granic oraz symetrii koloru, umożliwiający analizę znamienia przez algorytm sztucznej inteligencji oraz wsparcie lekarza w ocenie zgodnie z 3-punktową, 7-punktową listą kontrolną oraz zasadą ABCD; zawierający bazę/katalog zdjęć zdiagnozowanych przypadków	TAK		TAK, możliwość rozbudowy o program ekspercki umożliwiający automatyczną analizę znamion melanocytowych, obliczający powierzchnię zmiany, obwód, przekątne oraz obliczanie wskaźnika asymetrii, wskaźnika wpisania w koło/elipsę, wskaźnika regularności granic oraz symetrii koloru, umożliwiający analizę znamienia przez algorytm sztucznej inteligencji oraz wsparcie lekarza w ocenie zgodnie z 3-punktową, 7-punktową listą kontrolną oraz zasadą ABCD; zawierający bazę/katalog zdjęć

	do porównywania			zdiagnozowanych przypadków do porównywania
49.	Oprogramowanie i kamera umożliwiające tworzenie powtarzalnych, standaryzowanych zdjęć	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK, oprogramowanie i kamera umożliwiające tworzenie powtarzalnych, standaryzowanych zdjęć
50.	Wymagania ogólne			
51.	Produkt (sprzęt) zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny spełniający wymagania w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974), posiada oznaczenie wyrobu znakiem CE dla którego wystawiono Deklarację Zgodności	TAK		Tak
52.	Przeszkolenie personelu (instruktaż) w zakresie obsługi sprzętu w miejscu instalacji	TAK		TAK
53.	Gwarancja sprzętu min 24 miesiące	TAK, podać		TAK, gwarancja sprzętu 24 miesiące
54.	Gotowość do przystąpienia do naprawy sprzętu w terminie nie dłuższym niż 72 godzin od chwili otrzymania faksem lub emailiem zgłoszenia awarii	TAK		TAK
55.	W przypadku konieczności wykonania naprawy sprzętu w siedzibie serwisu, Wykonawca na czas naprawy dostarczy aparat zastępczy o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w postępowaniu w terminie 72 godz. od chwili poinformowania Zamawiającego o konieczności dokonania naprawy Sprzętu poza miejscem zainstalowania w siedzibie Zamawiającego	TAK		Tak
56.	Zapewnienie w trakcie obowiązywania gwarancji w ramach wynagrodzenia umownego usług serwisowych oraz przeglądu gwarancyjnego obejmującego: bezpłatny dojazd pracownika serwisu, bezpłatną usługę, bezpłatną wymianę części wskazanych przez producenta zgodnie z	TAK		TAK

	zaleceniami producenta dla oferowanego produktu (sprzętu) na rzecz Zamawiającego			
57.	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego min. 8 lat od daty dostawy	TAK		Tak, , okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego min. 8 lat od daty dostawy
58.	Cała dokumentacja techniczna sprzętu w języku polskim	TAK		TAK
59.	Produkt (sprzęt) posiada instrukcję obsługi w języku polskim – dostarczona wraz z dostawą	TAK		TAK
60.	Paszport techniczny (dostawa z urządzeniem)	TAK		TAK
61.	Lista autoryzowanych serwisów na terenie Polski (w przypadku braku - na terenie UE) wraz z danymi teleadresowymi i numerami kontaktowymi	TAK, podać		TAK Serwis CONSULTRONIX SA ul. Przemysłowa 17 32-083 Balice Tel. 12 290 22 22 e-mail: serwis@cxsa.pl

Zamawiający wymaga oznaczenia w złożonych dokumentach, którego z punktów powyższej tabeli dotyczy poszczególna informacja potwierdzająca jego spełnienie.

Ilekoć w treści SWZ, w zakresie dotyczącym opisu przedmiotu, jest mowa o typie/ znaku towarowym, pochodzeniu itd. przyjmuje się, że wskazaniu takiemu towarzyszy wyraz „lub równoważne”. Za asortyment równoważny Zamawiający uzna, ten który posiada te same lub lepsze od opisanych w SWZ parametry techniczne i jakościowe, a jego zastosowanie w żaden sposób nie wpłynie na prawidłowe funkcjonowanie asortymentu zgodnie z przeznaczeniem. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia określił szczegółowo Sprzęt zgodny ze swoimi potrzebami. Zamawiający dopuszcza jednak także możliwość złożenia ofert równoważnych o parametrach nie gorszych, niż określone przez Zamawiającego. Jeśli z opisu przedmiotu zamówienia mogłoby wynikać, iż przedmiot zamówienia został określony przez wskazanie znaku towarowego, patentu lub pochodzenia, przez rozwiązania równoważne Zamawiający rozumie takie, które co najmniej spełniają wymagania określone w w/w załączniku oraz charakteryzują się parametrami technicznymi, jakościowymi i użytkowymi nie gorszymi niż określone w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który zaoferuje rozwiązania równoważne opisywane przez Zamawiającego, jest zobowiązany dołączyć do oferty zestawienie wszystkich zaoferowanych rozwiązań równoważnych oraz wykazać ich równoważność w stosunku do rozwiązań opisanych w załączniku, wskazując nazwę i pozycję opisu przedmiotu zamówienia, których to dotyczy. Opis zaoferowanych rozwiązań równoważnych powinien być na tyle szczegółowy, żeby na jego podstawie Zamawiający mógł ocenić ofertę i rozstrzygnąć, czy zaoferowane rozwiązanie jest równoważne.

Wykonawca:

CONSULTRONIX SPÓŁKA AKCYJNA

ul. Przemysłowa 17; 32-083 Balice

pełna nazwa/firma, adres,

w zależności od podmiotu

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o. NR. DZP/08 TP/2022** prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny w Zabrzu oświadczam, co następuje:

1. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy, tj.:

- oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 pkt 1-6 ustawy.
- oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.-..... ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5*). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące czynności (procedura sanacyjna – samooczyszczenie):

.....-

.....

Na potwierdzenie powyższego przedkładam następujące środki dowodowe:

1)

2)

2. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835):

- oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835).

Dowód F - Oferta Consultronix

Specyfikacja Warunków Zamówienia w postępowaniu o wartości mniejszej niż próg unijny, tryb podstawowy - nr sprawy: DZP/08 TP/2022

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

SYSTEMERKLÄRUNG
SYSTEM DECLARATION

FotoFinder Systems GmbH
Industriestraße 12
84364 Bad Birnbach
Deutschland

SRN: DE-MF-000007084

Wir erklären hiermit, dass nachstehende medizinische und nicht-medizinische Produkte

We declare that the following medical and non-medical devices

Gerät / Device	Basic UDI-DI (if applicable)
Medizinischer / Medical PC "FotoFinder Silent Medical Server"	<i>Nicht anwendbar / not applicable</i>
FotoFinder medicam 1000s mit Zubehör / including accessories	426015845MC001WG
FotoFinder Universe (Version 3)	426015845FFU001XY
Gerätewagen / mobile cart "vexia"	<i>Nicht anwendbar / not applicable</i>
Bildschirm / Monitor	<i>Nicht anwendbar / not applicable</i>
Trenntransformator / Isolating Transformer	<i>Nicht anwendbar / not applicable</i>

zu einem medizinisch elektrischen System in einer Weise, die mit der Zweckbestimmung der Produkte kompatibel ist, gemäß Art. 22 (EU) 2017/745 kombiniert werden:
are combined to a medical electrical system in a manner that is compatible with the intended purpose of the devices by means of Art. 22 (EU) 2017/745:

"FotoFinder vexia"

Basic UDI-DI: 426015845FFS001XJ

Um die Konformität dieser Kombination zu beweisen, haben wir
In order to prove conformity of this combination, we

1. die gegenseitige Vereinbarkeit der Medizin- und gegebenenfalls sonstigen Produkte entsprechend den Hinweisen der Hersteller geprüft und ihre Tätigkeiten entsprechend diesen Hinweisen durchgeführt
verified the mutual compatibility of the devices and, if applicable other products, in accordance with the manufacturers' instructions and have carried out their activities in accordance with those instructions;
2. das System verpackt und die einschlägigen Benutzerhinweise angegeben, unter Einbeziehung der Informationen, die vom Hersteller der Medizin- und sonstigen zusammengestellten Produkte bereitzustellen sind,
packaged the system and supplied relevant information to users incorporating the information to be supplied by the manufacturers of the devices or other products which have been put together
3. die Zusammenstellung von Medizin- und gegebenenfalls sonstigen Produkten zu einem System unter Anwendung geeigneter Methoden der internen Überwachung, Überprüfung und Validierung vorgenommen.
verified and validated the activity of combining devices and, if applicable, other products as a system by appropriate methods

Die einzelnen Produkte, sowie das gesamte System sind nicht steril, weswegen keine Sterilisierungs-Prozesse anwendbar sind.

The individual devices, as well as the system are non-sterile, which is why no sterilization procedures are applicable.

Bad Birnbach, 01.06.2021



Julian Mayer, Authorized Officer

tłumaczenie z j.angielskiego

Deklaracja Zgodności

FotoFinder Systems GmbH
Industriestraße 12
84364 Bad Birnbach
Niemcy

SRN: DE-MF-000007084

Deklarujemy, że poniższe urządzenia medyczne oraz niemedyczne

Urządzenia	Kod UDI-DI (jeśli dotyczy)
Komputer medyczny „FotoFinder Silent Medical Server”	Nie dotyczy
FotoFinder medicam 1000s (łącznie z akcesoriami)	426015845MC001WG
FotoFinder Universe (Wersja 3)	426015845FFU001XY
Wózek „vexia”	Nie dotyczy
Monitor	Nie dotyczy
Transformator	Nie dotyczy

są połączone z medyczno/elektrycznym systemem w sposób zgodny z przeznaczeniem urządzeń na podstawie art. 22(EU) 2017/745

FotoFinder vexia

Kod UDI-DI: 426015845FFS001XJ

Aby potwierdzić zgodność tej kombinacji, oświadczamy, że posiadamy:

1. Wzajemna kompatybilność produktów medycznych i ewentualnie innych produktów jest sprawdzana zgodnie z instrukcjami producenta, a ich działania są wykonywane zgodnie z tymi instrukcjami
2. System jest zapakowany i podane są odpowiednie instrukcje dla użytkownika, w tym informacje, które ma dostarczyć producent wyrobów medycznych i innych zmontowanych wyrobów.
3. Zweryfikowaliśmy i zwalidowaliśmy możliwość łączenia urządzeń i ewentualnie innych produktów w systemie odpowiednimi metodami

Poszczególne urządzenia i cały system nie jest sterylny, dlatego nie można stosować procesów sterylizacji.

Bad Birnbach, dnia 01 czerwca 2021

Julian Mayer, upoważniony pełnomocnik

FotoFinder dermoscope®

Wszechstronny system wideodermoskopowy zapewnia najwyższy komfort pracy. Pozwala zarówno na szybki skan skóry pacjenta w poszukiwaniu oznak czerniaka, jak i na długoterminową fotodokumentację znamion, zmian, chorób skórnych, włosów, czy też paznokci. Dzięki niemu dokumentacja wideo jest jeszcze bardziej wygodna w codziennej praktyce.



Funkcje oprogramowania:

- ☛ Możliwość zestawienia dwóch obrazów overview w celu porównania
- ☛ Możliwość przypisania kryterium oceny do znamienia poprzez zmianę koloru ramki markera
- ☛ Program wyposażony w zarządzanie bazą pacjentów, przechowującą podstawowe dane personalne
- ☛ Moduł compare - porównywanie obrazów z wcześniejszych wizyt
- ☛ Możliwość przypisania dowolnej ilości zdjęć mikro każdej zmianie zaznaczonej na zdjęciu makro
- ☛ Funkcja zaawansowanego wyszukiwania znamion według wybranego kryterium np. lokalizacja, diagnoza, data wykonania badania
- ☛ Funkcja screening - możliwość wykonania zdjęć mikro bez konieczności dodawania pacjenta
- ☛ Funkcja zdjęć kontrolnych follow up – zestawienie zdjęcia z wizyty bazowej z podglądem pacjenta na żywo
- ☛ Funkcja importu zdjęć do programu z zewnętrznych nośników
- ☛ Funkcja eksportu zdjęć w formatach: JPEG, BMP, GIF, PNG, TIFF
- ☛ Funkcja kreatora raportów z komentarzami tekstowymi oraz raportów wizyt z danymi kontaktowymi praktyki lekarskiej
- ☛ Funkcja nagrywania pozyskanych zdjęć na nośnik zewnętrzny
- ☛ Możliwość wyboru warunków oświetlenia przy zdjęciach overview: światło sztuczne, dzienne, neon, LED, stałe lub automatyczny balans bieli
- ☛ Opcjonalnie - dodatkowy obiektyw przeznaczony do kapilaroskopii z powiększeniem 400x
- ☛ Dedykowana aplikacja do trichoskopii przeprowadzająca użytkownika krok po kroku przez proces badania, automatycznie zmieniającą powiększenia zdjęć mikro
- ☛ Oprogramowanie w języku polskim
- ☛ Możliwość przypisania numeru do obrazowanej zmiany skórnej w celu tworzenia uporządkowanej fotodokumentacji
- ☛ Przechodzenie pomiędzy numerami znamion z poziomu przycisku na głowicy kamery oraz w oprogramowaniu
- ☛ Dedykowany program do tworzenia kopii zapasowej na dysk zewnętrzny
- ☛ Pełna enkrypcja danych z poziomu programu oraz w miejscach przechowywania danych na urządzeniu
- ☛ Oprogramowanie i kamera umożliwiające tworzenie powtarzalnych, standaryzowanych zdjęć
- ☛ Opcjonalnie - możliwość rozbudowy o program ekspercki umożliwiający automatyczną analizę znamion melanocytowych, obliczający powierzchnię zmiany, obwód, przekątne oraz obliczanie wskaźnika asymetrii, wskaźnika wpisania w koło/eliipsę, wskaźnika regularności granic oraz symetrii koloru, umożliwiający analizę znamienia przez algorytm sztucznej inteligencji oraz wsparcie lekarza w ocenie zgodnie z 3-punktową, 7-punktową listą kontrolną oraz zasadą ABCD; zawierający bazę/katalog zdjęć zdiagnozowanych przypadków do porównywania



FotoFinder medicam® 1000s

Kamera zapewnia perfekcyjny obraz w dermoskopii kontaktowej i bezkontaktowej. Przyciski sterujące, umieszczone na panelu kamery, umożliwiają łatwą i intuicyjną obsługę – bez konieczności podchodzenia do komputera. Zdjęcie można wykonać również za pomocą przycisku na ekranie monitora. Z poziomu rękojeści kamery można swobodnie przechodzić pomiędzy markerami (znacznikami znamion). Kamera jest bezpośrednio połączona z komputerem złączem HD-SDI. Wbudowany szybki autofocus w trybie micro pracuje bez konieczności manualnego ustawienia, a w trybie overview automatycznie wyostrza obraz.

Obiektyw D-Scope IV

Unikalna technologia TwinLight pozwala na przełączanie, za pomocą przycisku na panelu kamery, światła spolaryzowanego na niespolaryzowany tryb imersyjny. Ponadto obiektyw zapewnia rzeczywiste powiększenie optyczne.

Obraz

Krystalicznie czysty obraz o wysokim kontraście. Doskonała jakość zdjęć zmian skórnych w rozdzielczości Full HD CrystalView® (1920x1180 Mpx), dostępna zarówno w podglądzie na żywo, jak i na wykonanych zdjęciach. Wyświetlanie obrazu to 60 klatek na sekundę.

Oświetlenie i powiększenie

Pierścieniowe, diodowe światło LED gwarantuje oddanie rzeczywistych barw zmian skórnych na obrazie. Zoom optyczny z autofokusem pozwala na powiększenie skokowe od 20x do 140x.

Funkcje oprogramowania:

Zaprojektowane z myślą o bezpieczeństwie pacjenta. Końcówki mają możliwość sterylizacji oraz pozwalają na badanie:

- ☑ znamion płaskich (końcówka zamknięta),
- ☑ zmian wypukłych i naczyniowych (końcówka otwarta),
- ☑ miejsc trudnodostępnych (wąska i długa końcówka stożkowa).

Specyfikacja techniczna:

Procesor: Intel Core i7 Octa-Core

Dysk twardy: 2 x 4TB (1 dysk na bazę danych, 1 dysk na kopię zapasową)

Pamięć RAM: 16 GB

Monitor graficzny LCD 23.8", rozdzielczość 1920x1080 pikseli

SSD minimum 250 GB

System operacyjny: Windows 10 Pro

Możliwość podłączenia do internetu

Dodatkowe: Klawiatura, mysz

Zasilanie: 230V AC 50Hz

8 wolnych portów USB (4 x USB 2.0, 4x USB 3.0)

Wózek na 4 kołach wyposażony w szufladę na akcesoria dodatkowe oraz wieszak na kamerę i uchwyt na monitor umożliwiający obrót o 90 stopni



Załącznik nr 1

FORMULARZ OFERTY

Oferta złożona do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn.: **Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.NR. DZP/08 TP/2022**

Dane dotyczące Wykonawcy¹:

Nazwa: Bechtold & Co Sp. z o.o.
Siedziba: ul. Seweryna Sterlinga 27/29, 90-212 Łódź
Nr telefonu/faks: 42 616 5361
Adres e-mail: bechtold@bechtold.pl
Adres skrzynki ePUAP /Bechtoldsp/domyslna
NIP: 725-003-89-29
REGON: 470829527
KRS/ CEDG : 0000443491

Rodzaj przedsiębiorstwa jakim jest Wykonawca (zaznaczyć właściwą opcję)²:

- ☐ **Mikroprzedsiębiorstwo**
- ☐ Małe przedsiębiorstwo
- ☐ Średnie przedsiębiorstwo
- ☐ Inne

Dane dotyczące Zamawiającego

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie - Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze

NIP 648-277-50-49
REGON 272735162

Zarejestrowany w Krajowym Rejestrze Sądowym, prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach,
X Wydział Gospodarczy KRS pod numerem 0000568080

Zobowiązania wykonawcy

Zobowiązuję się wykonać przedmiot zamówienia na poniższych warunkach:

Pakiet nr 1 –Wideodermatoskop

¹ Uwaga: w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wskazać wszystkich Wykonawców występujących wspólnie lub zaznaczyć, iż wskazany podmiot (Pełnomocnik/Lider) występuje w imieniu wszystkich podmiotów składających ofertę wspólną. w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wypełnić dla każdego podmiotu osobno.

² Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które w okresie ostatnich dwóch lat obrotowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 10 pracowników i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa w tym okresie nie przekroczyły równowartości w złotych 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które w okresie ostatnich dwóch lat obrotowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 50 pracowników i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa w tym okresie nie przekroczyła równowartości w złotych 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które nie jest mikroprzedsiębiorstwem ani małym przedsiębiorstwem i które w okresie ostatnich dwóch lat bilansowych zatrudniało średniorocznie mniej niż 250 pracowników i którego roczny obrót nie przekroczył równowartości w złotych 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza równowartości w złotych 43 milionów EUR

Wartość netto 70 092,59 zł

(słownie: siedemdziesiąt tysięcy dziewięćdziesiąt dwa złote 59/100)

podatek VAT 5 607,41 zł

Wartość brutto 75 700,00 zł

(słownie: siedemdziesiąt pięć tysięcy siedemset złotych 00/100)

Okres gwarancji: 36 miesięcy (minimum 24)

Wykonawca składając ofertę informuje, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego ~~TAK~~/NIE (niepotrzebne skreślić)

W przypadku braku wypełnienia przedmiotowego oświadczenia Zamawiający automatycznie przyjmuje, że nie ponosi żadnych zobowiązań z tytułu opłat wynikających z obowiązku podatkowego Wykonawcy zgodnie z zapisami wynikającymi z art. 225 Ustawy pzp.

- **Warunki płatności - Zgodnie z zapisami SWZ tj. 30 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT**
- **Termin wykonania zamówienia- Zgodnie z zapisami SWZ tj. do 6 tygodni (42 dni) od dnia podpisania umowy**

Niniejszym oświadczam, że:

- zapoznałem się z warunkami zamówienia i przyjmuję je bez zastrzeżeń;
- zapoznałem się z postanowieniami załączonego do SWZ wzoru umowy i przyjmuję go bez zastrzeżeń;
- przedmiot oferty jest zgodny z przedmiotem zamówienia;
- jestem związany niniejszą ofertą przez okres **30 dni**, licząc od dnia składania ofert podanego w SWZ;
- Oświadczam/y, że wypełniłem/łam/liśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO³ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu⁴.

Pełnomocnik/ Osoba upoważniona:

Nazwisko, imię Bechtold Tomasz

Stanowisko Prezes Zarządu

Telefon 515 389 430 Fax 42 616 55 61

Zakres:

- do reprezentowania w postępowaniu
- do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy

Wszelką korespondencję proszę kierować na adres:

Bechtold & Co Sp. z o.o.

ul. Liściasta 17

91-357 Łódź

³Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

⁴W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Wykonawca:

Bechtold & Co Sp. z o.o.
ul. Seweryna Sterlinga 27/29
90-212 Łódź

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o. NR. DZP/08 TP/2022** prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny w Zabrze oświadczam, co następuje:

1. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy, tj.:

- oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust 1 pkt 1-6 ustawy.
- ~~oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące czynności (procedura sanacyjna — samooczyszczenie):~~

.....
.....

~~Na potwierdzenie powyższego przedkładam następujące środki dowodowe:~~

- 1)
- 2)

2. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835):

- oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835).

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne

Dowód G - Oferta Bechtold & Co

Specyfikacja Warunków Zamówienia w postępowaniu o wartości mniejszej niż próg unijny, tryb podstawowy - nr sprawy: **DZP/08 TP/2022**

i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

PAKIET nr 1 - WIDEODERMATOSKOP**Formularz asortymentowo-cenowy**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość Szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	Wideodermatoskop	1	70 092,59 zł	70 092,59 zł	8	75 700,00 zł
	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 5 do SWZ – parametry techniczne.	SUMA		70 092,59 zł	8	75 700,00 zł

Wartość netto: 70 092,59 zł**Wartość brutto: 75 700,00 zł**

Załącznik nr 5

Pakiet nr 1 Wideodermatoskop

LP.	Opis parametru	Parametr wymagany	Punktacja	Parametry oferowane przez Wykonawcę
1.	Producent/ Kraj			Canfield Scientific GmBh
2.	Model/typ			Visiomed D200EVO
3.	Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe - fabrycznie nowe	TAK		TAK, Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe - fabrycznie nowe
4.	Rok produkcji aparatu	Min. 2022		Tak, 2022
5.	Parametry ogólne			
6.	Rozdzielczość kamerywideodermoskopowej: min 1920x1180 pikseli (HD)	TAK		Tak, rozdzielczość kamery wideodermoskopowej 3096 x2080 pikseli
7.	Wyświetlanie obrazu min. 60 klatek na sekundę	TAK		Tak, wyświetlanie obrazu 60 klatek na sekundę
8.	Rozdzielczość podglądu na żywo: min. 1920x1080 pikseli (HD)	TAK		Tak, rozdzielczość podglądu na żywo 1920x1080 pikseli
9.	Zakres powiększeń min. 20x- 140x	TAK		Tak, zakres powiększeń 15x-200x
10.	Informacja o powiększeniu przypisana do wykonanego zdjęcia dermoskopowego	TAK		Tak, informacja o powiększeniu przypisana do wykonanego zdjęcia dermoskopowego
11.	Kamera wyposażona w obiektyw zapewniający rzeczywiste powiększenie optyczne	TAK		Tak, kamera wyposażona w obiektyw zapewniający rzeczywiste powiększenie optyczne
12.	Autofokus w trybie zdjęć lokalizacyjnych - automatyczne wyostwienie obrazu	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	Tak, autofocus w trybie zdjęć lokalizacyjnych - automatyczne wyostwienie obrazu

13.	Układ optyczny skalibrowany do kontaktu ze skórą, z możliwością korekcji (standaryzacja zdjęć)	TAK		Tak, układ optyczny skalibrowany do kontaktu ze skórą, z możliwością korekcji (standaryzacja zdjęć)
14.	Oświetlenie kamery LED	TAK		Tak, oświetlenie kamery LED
15.	Zestaw wymiennalnych adapterów: otwarty do badania bezkontaktowego, dwa zamknięte do badania kontaktowego (najczęściej używane) oraz stożkowy do trudnodostępnych miejsc	TAK		Tak, zestaw wymiennalnych adapterów: otwarty do badania bezkontaktowego, dwa zamknięte do badania kontaktowego (najczęściej używane) oraz stożkowy do trudnodostępnych miejsc
16.	Wbudowany w kamerę tryb światła spolaryzowanego i niespolaryzowanego, przełączane pomocą przycisku na głowicy kamery lub zmiany adaptera	TAK		Tak, wbudowany w kamerę tryb światła spolaryzowanego i niespolaryzowanego, przełączane za pomocą zmiany adaptera
17.	Regulacja powiększenia na głowicy kamery	TAK		Tak, regulacja powiększenia na głowicy kamery
18.	Możliwość przypisania numeru do obrazowanej zmiany skórnej w celu tworzenia uporządkowanej fotodokumentacji	TAK		Tak, możliwość przypisania numeru do obrazowanej zmiany skórnej w celu tworzenia uporządkowanej fotodokumentacji
19.	Przechodzenie pomiędzy numerami znamion z poziomu przycisku na głowicy kamery oraz w oprogramowaniu	TAK		Tak, przechodzenie pomiędzy numerami znamion z poziomu przycisku na głowicy kamery oraz w oprogramowaniu
20.	Wykonywanie zdjęć za pomocą przycisku na ekranie monitora lub przycisku na rękojeści kamery	TAK		Tak, wykonywanie zdjęć za pomocą przycisku na ekranie monitora lub przycisku na rękojeści kamery

21.	Procesor min. 6-cio rdzeniowy	TAK		Tak, procesor 6-cio rdzeniowy
22.	Dysk twardy: 2 x 4TB (1 dysk na bazę danych, 1 dysk na kopię zapasową)	TAK		Tak, Dysk twardy: 2 x 4TB (1 dysk na bazę danych, 1 dysk na kopię zapasową)
23.	Dedykowany program do tworzenia kopii zapasowej na dysk zewnętrzny	TAK		Tak, dedykowany program do tworzenia kopii zapasowej na dysk zewnętrzny
24.	Dysk SSD minimum 250 GB	TAK		Tak, dysk SSD 250 GB
25.	Pamięć RAM: min. 16GB	TAK		Tak, Pamięć RAM: 16GB
26.	Monitor dotykowy LCD minimum 23,8", rozdzielczość minimum 1920x1080 pikseli	TAK		Tak, monitor dotykowy 23,8", rozdzielczość 1920x1080
27.	Min. 8 wolnych portów USB (min. 4 x USB 2.0, min. 4x USB 3.0)	TAK		Tak, 8 wolnych portów USB (4x USB 2.0, 4 x USB 3.0)
28.	Graficzny system operacyjny	TAK		Tak, graficzny system operacyjny
29.	Klawiatura, mysz	TAK		Tak, klawiatura, mysz
30.	Zasilanie 230V AC 50Hz	TAK		Tak, zasilanie 230V AC 50Hz
31.	Mobilny wózek na 4 kołach, wyposażony w: półkę na akcesoria dodatkowe, uchwyt na kamerę wideodermoskopową z blokadą zabezpieczającą przed upadkiem kamery, uchwyt na monitor umożliwiający obrót o 90 stopni	TAK		Tak, mobilny wózek na 4 kołach, wyposażony w: półkę na akcesoria dodatkowe, uchwyt na kamerę wideodermoskopową z blokadą zabezpieczającą przed upadkiem kamery, uchwyt na monitor umożliwiający obrót o 90 stopni
32.	Pogram wyposażony w bazę danych umożliwiającą tworzenie kart pacjentów, przechowujących podstawowe dane personalne oraz zdjęcia	TAK		Tak, Pogram wyposażony w bazę danych umożliwiającą tworzenie kart

				pacjentów, przechowujących podstawowe dane personalne oraz zdjęcia
33.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK		Tak, Oprogramowanie w języku polskim
34.	Pełna enkrypcja danych z poziomu programu oraz w miejscach przechowywania danych na urządzeniu	TAK		Tak, Pełna enkrypcja danych z poziomu programu oraz w miejscach przechowywania danych na urządzeniu
35.	Możliwość zestawienia dwóch zdjęć w celu ich porównania	TAK		Tak, Możliwość zestawienia dwóch zdjęć w celu ich porównania
36.	Możliwość przypisania kryterium oceny do znamienia (łagodne, podejrzone, do wycięcia) oraz filtrowanie bazy zdjęć według kryterium	TAK		Tak, Możliwość przypisania kryterium oceny do znamienia (łagodne, podejrzone, do wycięcia) oraz filtrowanie bazy zdjęć według kryterium
37.	Moduł porównywania obrazów dermoskopowych z wcześniejszych wizyt	TAK		Tak, Moduł porównywania obrazów dermoskopowych z wcześniejszych wizyt
38.	Możliwość przypisania dowolnej ilości zdjęć dermoskopowych do każdej zmiany oznaczonej numerem	TAK		Tak, Możliwość przypisania dowolnej ilości zdjęć dermoskopowych do każdej zmiany oznaczonej numerem
39.	Funkcja zaawansowanego wyszukiwania znamion/przypadków/chorób skórnych według wybranego kryterium np. lokalizacja, diagnoza, data wykonania badania	TAK		Tak, Funkcja zaawansowanego wyszukiwania znamion/przypadków w/chorób skórnych według wybranego kryterium m. in.

				lokalizacja, diagnoza, data wykonania badania
40.	Funkcja screening - możliwość wykonania szybkiego badania dermoskopowego struktur na skórze pacjenta, bez konieczności zakładania karty pacjenta	TAK		Tak, Funkcja screening - możliwość wykonania szybkiego badania dermoskopowego struktur na skórze pacjenta, bez konieczności zakładania karty pacjenta
41.	Funkcja zdjęć kontrolnych - nałożenie cienia zdjęcia z pierwszej wizyty na podgląd „na żywo” pacjenta podczas wizyty kontrolnej, w celu uzyskania powtarzalnych zdjęć	TAK		Tak, Funkcja zdjęć kontrolnych - nałożenie cienia zdjęcia z pierwszej wizyty na podgląd „na żywo” pacjenta podczas wizyty kontrolnej, w celu uzyskania powtarzalnych zdjęć
42.	Funkcja importu zdjęć do programu z zewnętrznych nośników	TAK		Tak, Funkcja importu zdjęć do programu z zewnętrznych nośników
43.	Funkcja eksportu zdjęć, np. w formatach: JPEG, BMP, GIF, PNG lub TIFF	TAK		Tak, Funkcja eksportu zdjęć, np. w formacie JPEG
44.	Funkcja kreatora raportów z komentarzami tekstowymi oraz raportów z wizyt z danymi kontaktowymi szpitala	TAK		Tak, Funkcja kreatora raportów z komentarzami tekstowymi oraz raportów z wizyt z danymi kontaktowymi szpitala
45.	Możliwość wyboru warunków oświetlenia przy zdjęciach lokalizujących zmiany skórne: światło sztuczne, dzienne, neon, LED, stałe lub automatyczny balans bieli	TAK		Tak, automatyczny balans bieli
46.	Możliwość rozbudowy o dodatkowy obiektyw przeznaczony do dermoskopii wysokich powiększeń, o	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	Tak, możliwość powiększenia w oprogramowaniu

	powiększeniu 400x lub możliwość powiększenia w oprogramowaniu			
47.	Dedykowana aplikacja do trichoskopii przeprowadzająca użytkownika krok po kroku przez proces badania, automatycznie zmieniająca powiększenia zdjęć trichoskopowych, potrzebnych do wykonania prawidłowej analizy obrazu, umożliwiającą współpracę ze zdalnym laboratorium diagnostyki chorób skóry głowy i włosów (telemedycyna)	TAK		Tak, Dedykowana aplikacja do trichoskopii przeprowadzająca użytkownika krok po kroku przez proces badania, automatycznie zmieniająca powiększenia zdjęć trichoskopowych, potrzebnych do wykonania prawidłowej analizy obrazu, umożliwiającą współpracę ze zdalnym laboratorium diagnostyki chorób skóry głowy i włosów (telemedycyna)
48.	Możliwość rozbudowy o program ekspercki umożliwiający automatyczną analizę znamion melanocytowych, obliczający powierzchnię zmiany, obwód, przekątne oraz obliczanie wskaźnika asymetrii, wskaźnika wpisania w koło/eliipsę, wskaźnika regularności granic oraz symetrii koloru, umożliwiającą analizę znamienia przez algorytm sztucznej inteligencji oraz wsparcie lekarza w ocenie zgodnie z 3-punktową, 7-punktową listą kontrolną oraz zasadą ABCD; zawierający bazę/katalog zdjęć zdiagnozowanych przypadków do porównywania	TAK		Tak, Możliwość rozbudowy o program ekspercki umożliwiający automatyczną analizę znamion melanocytowych, obliczający powierzchnię zmiany, obwód, przekątne oraz obliczanie wskaźnika asymetrii, wskaźnika wpisania w koło/eliipsę, wskaźnika regularności granic oraz symetrii koloru, umożliwiającą analizę znamienia przez algorytm

				sztucznej inteligencji oraz wsparcie lekarza w ocenie zgodnie z 3-punktową, 7-punktową listą kontrolną oraz zasadą ABCD; zawierający bazę/katalog zdjęć zdiagnozowanych przypadków do porównywania
49.	Oprogramowanie i kamera umożliwiające tworzenie powtarzalnych, standaryzowanych zdjęć	TAK/NIE	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	Tak, Oprogramowanie i kamera umożliwiające tworzenie powtarzalnych, standaryzowanych zdjęć
50.	Wymagania ogólne			
51.	Produkt (sprzęt) zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny spełniający wymagania w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974), posiada oznaczenie wyrobu znakiem CE dla którego wystawiono Deklarację Zgodności	TAK		Tak, Produkt (sprzęt) zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny spełniający wymagania w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974), posiada oznaczenie wyrobu znakiem CE dla którego wystawiono Deklarację Zgodności
52.	Przeszkolenie personelu (instruktaż) w zakresie obsługi sprzętu w miejscu instalacji	TAK		Tak, Przeszkolenie personelu (instruktaż) w zakresie obsługi sprzętu w miejscu instalacji
53.	Gwarancja sprzętu min 24 miesiące	TAK, podać		Tak, gwarancja 36 miesięcy

54.	Gotowość do przystąpienia do naprawy sprzętu w terminie nie dłuższym niż 72 godzin od chwili otrzymania faksem lub emailiem zgłoszenia awarii	TAK		Tak, Gotowość do przystąpienia do naprawy sprzętu w terminie nie dłuższym niż 72 godzin od chwili otrzymania faksem lub emailiem zgłoszenia awarii
55.	W przypadku konieczności wykonania naprawy sprzętu w siedzibie serwisu, Wykonawca na czas naprawy dostarczy aparat zastępczy o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w postępowaniu w terminie 72 godz. od chwili poinformowania Zamawiającego o konieczności dokonania naprawy Sprzętu poza miejscem zainstalowania w siedzibie Zamawiającego	TAK		Tak, W przypadku konieczności wykonania naprawy sprzętu w siedzibie serwisu, Wykonawca na czas naprawy dostarczy aparat zastępczy o parametrach nie gorszych niż zaoferowany w postępowaniu w terminie 72 godz. od chwili poinformowania Zamawiającego o konieczności dokonania naprawy Sprzętu poza miejscem zainstalowania w siedzibie Zamawiającego
56.	Zapewnienie w trakcie obowiązywania gwarancji w ramach wynagrodzenia umownego usług serwisowych oraz przeglądu gwarancyjnego obejmującego: bezpłatny dojazd pracownika serwisu, bezpłatną usługę, bezpłatną wymianę części wskazanych przez producenta zgodnie z zaleceniami producenta dla oferowanego produktu (sprzętu) na rzecz Zamawiającego	TAK		Tak, Zapewnienie w trakcie obowiązywania gwarancji w ramach wynagrodzenia umownego usług serwisowych oraz przeglądu gwarancyjnego obejmującego: bezpłatny dojazd pracownika serwisu, bezpłatną usługę, bezpłatną wymianę części wskazanych przez producenta zgodnie z zaleceniami producenta dla oferowanego

				produktu (sprzętu) na rzecz Zamawiającego
57.	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego min. 8 lat od daty dostawy	TAK		Tak, Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego - 8 lat od daty dostawy
58.	Cała dokumentacja techniczna sprzętu w języku polskim	TAK		Tak, Cała dokumentacja techniczna sprzętu w języku polskim
59.	Produkt (sprzęt) posiada instrukcję obsługi w języku polskim – dostarczona wraz z dostawą	TAK		Tak, Produkt (sprzęt) posiada instrukcję obsługi w języku polskim – dostarczona wraz z dostawą
60.	Paszport techniczny (dostawa z urządzeniem)	TAK		Tak, Paszport techniczny (dostawa z urządzeniem)
61.	Lista autoryzowanych serwisów na terenie Polski (w przypadku braku - na terenie UE) wraz z danymi teleadresowymi i numerami kontaktowymi	TAK, podać		Tak, Bechtold & Co Sp. z o. o. Liściasta 17 91-357 Łódź Tel. 42 616 53 61 bechtold@bechtold. pl

Zamawiający wymaga oznaczenia w złożonych dokumentach, którego z punktów powyższej tabeli dotyczy poszczególna informacja potwierdzająca jego spełnianie.

Ileokroć w treści SWZ, w zakresie dotyczącym opisu przedmiotu, jest mowa o typie/ znaku towarowym, pochodzeniu itd. przyjmuje się, że wskazaniu takiemu towarzyszy wyraz „lub równoważne”. Za asortyment równoważny Zamawiający uzna, ten który posiada te same lub lepsze od opisanych w SWZ parametry techniczne i jakościowe, a jego zastosowanie w żaden sposób nie wpłynie na prawidłowe funkcjonowanie asortymentu zgodnie z przeznaczeniem. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia określił szczegółowo Sprzęt zgodny ze swoimi potrzebami. Zamawiający dopuszcza jednak także możliwość złożenia ofert równoważnych o parametrach nie gorszych, niż określone przez Zamawiającego. Jeśli z opisu przedmiotu zamówienia mogłoby wynikać, iż przedmiot zamówienia został określony przez wskazanie znaku towarowego, patentu lub pochodzenia, przez rozwiązania równoważne Zamawiający rozumie takie, które co najmniej spełniają wymagania określone w w/w załączniku oraz charakteryzują się parametrami technicznymi, jakościowymi i użytkowymi nie gorszymi niż określone w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który zaoferuje rozwiązania równoważne opisywane przez Zamawiającego, jest zobowiązany dołączyć do oferty zestawienie wszystkich zaoferowanych rozwiązań równoważnych oraz wykazać ich równoważność w stosunku do rozwiązań opisanych w załączniku, wskazując nazwę i pozycję opisu przedmiotu zamówienia, których to dotyczy. Opis zaoferowanych rozwiązań równoważnych powinien być na tyle szczegółowy, żeby na jego podstawie Zamawiający mógł ocenić ofertę i rozstrzygnąć, czy zaoferowane rozwiązanie jest równoważne.