

..... dnia

.....
[pieczęćka firmowa]**OFERTA****I. DANE WYKONAWCY:**

1. Pełna nazwa

.....

2. Przedstawiciel producenta*

.....

3. Adres i siedziba [kod, miejscowość, ulica, powiat, województwo]

.....

.....

4. Adres do korespondencji [wypełnić jeśli jest inny niż adres siedziby]

.....

.....

5. REGON

6. Telefon [z numerem kierunkowym]

7. Faks [z numerem kierunkowym]

8. E-mail

II. PRZEDMIOT OFERTY:

dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie „przetargu nieograniczonego” przez:
Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia, Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa
 reprezentujący na podstawie udzielonego pełnomocnictwa
Centrum Onkologii – Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie

znak: **ZZP-153/17** na:

DOSTAWA, INSTALACJA/MONTAŻ I URUCHOMIENIE FABRYCZNIE NOWEJ APARATURY MEDYCZNEJ:
AKCELERATOR (PRZYSPIESZACZ) LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY

Postępowanie w ramach realizacji zadań Narodowego Programu Zwalczenia Chorób Nowotworowych pn.
 „Doposażanie zakładów radioterapii w Polsce” w 2017r.

III. PODSTAWOWE INFORMACJE DOTYCZĄCE CENY OFERTY I KRYTERIÓW

DOSTAWA, INSTALACJA/MONTAŻ I URUCHOMIENIE FABRYCZNIE NOWEJ APARATURY MEDYCZNEJ: AKCELERATOR (PRZYSPIEZACZ) LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY W LICZBIE 1 SZTUKA

1. Cena oferty

Wartość wpisana w kolumnie 4 jest ceną ofertową braną pod uwagę przy porównaniu ofert (waga w ocenie ofert : 59 pkt w łącznej punktacji) - zgodnie z rozdz. VI ust. 2 pkt 2.1. SIWZ (kryterium nr 1):

PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA	IŁOŚĆ	% VAT	CENA CAŁKOWITA BRUTTO ZA CAŁOŚĆ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA*
1	2	3	4
PRZYSPIEZACZ LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY	1		-zł
PRODUCENT			
TYP			
ROK PRODUKCJI			
DOSTAWA MONTAŻ I UTYLIZACJA STAREGO URZĄDZENIA, INSTALACJA I URUCHOMIENIE NOWEJ APARATURY			-zł
ADAPTACJA POMIESZCZEŃ			-zł
SZKOLENIA PRACOWNIKÓW	14		-zł
Łącznie:			-zł

* cena brutto wyrażona do 2 miejsc po przecinku

Cena całkowita brutto – za całość przedmiotu zamówienia – zgodnie z kolumną Nr 4 (wiersz łącznie) – wynosi słownie:

2. Parametry jakościowe/techniczne przedmiotu zamówienia (waga w ocenie ofert : 41 pkt w łącznej punktacji) - zgodnie z rozdz. VI ust. 2 pkt 2.2. SIWZ (kryterium nr 2).

Wartość punktowa w kryterium nr 2 parametry jakościowe/techniczne przedmiotu zamówienia dokonana będzie na podstawie szczegółowego opisu parametrów podlegających ocenie, który stanowi załącznik nr 3 do formularza oferty.

(UWAGA: należy wypełnić załącznik nr 3 do oferty)

IV. POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMOGÓW SIWZ DOTYCZĄCYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY

1. **Terminy, wielkość i warunki dostawy** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 1 i 3 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]:

Niniejszym potwierdzam i akceptuję terminy, wielkości i warunki dostaw określone w rozdz. V pkt 1 i 3 SIWZ.

2. **Oświadczam, iż oferowany przedmiot zamówienia posiada następujące świadectwa i certyfikaty** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 2 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]:

Nazwa dokumentu
..... zał. nr

Nazwa dokumentu
..... zał. nr

Nazwa dokumentu
..... zał. nr

3. **Okres i warunki gwarancji** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 4 SIWZ]:

Niniejszym potwierdzam i akceptuję okres i warunki gwarancji określone w rozdz. V pkt 4 SIWZ.

4. **Warunki płatności** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 5 SIWZ]:

Niniejszym potwierdzam i akceptuję warunki płatności określone w rozdz. V pkt 5 SIWZ.

5. **Sposób kalkulacji ceny** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 6 SIWZ]:

Niniejszym potwierdzam sposób kalkulacji ceny przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale V pkt 6 SIWZ.

6. **Obowiązki wykonawcy** [Zgodnie z rozdziałem V pkt 7 SIWZ]:

Niniejszym przyjmuję do wiadomości i wyrażam zgodę na obowiązki Wykonawcy zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale V pkt 7 SIWZ.

V. WPLATA WADIUM

[Zgodnie z rozdziałem II Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]

1. **Forma, w jakiej zostało wniesione wadium:**

..... zał. nr

2. **Numer konta, na jakie Zamawiający dokonuje zwrotu wadium:**

.....
(wypełnia się w przypadku wniesienia wadium w pieniądzu)

VI. OŚWIADCZAM, ŻE ZAPOZNAŁEM SIĘ ZE SPECYFIKACJĄ ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA I POTWIERDZAM SPEŁNIENIE WSZYSTKICH ZAWARTYCH W NIEJ WYMOGÓW

VII. POTWIERDZAM PRZYJĘCIE DO WIADOMOŚCI ORAZ WYRAŻAM ZGODĘ NA WARUNKI I USTALENIA, KTÓRE BĘDĄ WPROWADZONE DO UMOWY

[Zgodnie z załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]

VIII. CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, KTÓRYCH WYKONANIE WYKONAWCA ZAMIERZA POWIERZYĆ PODWYKONAWCOM ORAZ NAZWY (FIRMY) PODWYKONAWCÓW

[zgodnie z art. 36b ustawy P.z.p. / Patrz rozdział V pkt 8 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]

TAK / NIE *

niepotrzebne skreślić*Jeśli **TAK należy wypełnić

**IX. INFORMACJE STANOWIĄCE TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA W ROZUMIENIU
PRZEPISÓW O ZWALCZANIU NIEUCZLIWEJ KONKURENCJI**

[Patrz rozdział I pkt 23 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia]

TAK / NIE *

**niepotrzebne skreślić*

Określenie stron oferty, na której znajduje się tajemnica przedsiębiorstwa

.....

Wskazanie sposobu zabezpieczenia (np. złożenie w osobnej kopercie)

.....

i określenie czego dotyczy :

.....

Wykazanie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa :

.....

X. POTWIERDZENIE ZGODNOŚCI ZAŁĄCZONYCH KOPII Z ORYGINAŁAMI

Niniejszym oświadczam, iż wszystkie załączone do oferty kopie dokumentów są zgodne z oryginałem.

Ponadto oświadczamy, że:

- dostarczony przedmiot zamówienia będzie spełniał wszystkie wymagania zawarte w SIWZ, oraz będzie gotowy do eksploatacji bez żadnych dodatkowych kosztów ze strony Zamawiającego,
- jesteśmy związani ofertą przez okres 90 dni od upływu terminu składania ofert,
- w przypadku, gdy nasza oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, podpiszemy umowę w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

_____, dnia ___/___/____ r.

*podpis i pieczęć imienna osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy*

LP.	WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO OFERTY	STRONA OFERTY
1.	Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania	
2.	Oferowane parametry techniczno-eksploatacyjne i warunki graniczne	
3.	Zestawienie parametrów ocenianych aparatury medycznej	
4.	Oświadczenie wykonawcy potwierdzające spełnienie parametrów ocenianych <i>(jeżeli nie występują w postaci FMI)</i>	

Oferta wraz z załącznikami zawiera łącznie _____ ponumerowanych stron.

_____, dnia ___/___/_____ r.

*podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania firmy*

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO OFERTYPOSTĘPOWANIE ZNAK: **ZZP- 153/17**

PROWADZONE W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO PRZEZ
 ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH PRZY MINISTRZE ZDROWIA NA:
DOSTAWA, INSTALACJA/MONTAŻ I URUCHOMIENIE FABRYCZNIE NOWEJ
APARATURY MEDYCZNEJ: AKCELERATOR (PRZYSPIESZACZ) LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY

Pieczęć ubiegającego się o zamówienie

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

POTWIERDZAJĄCE BRAK PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

- zgodnie z rozdz. IV ust. 1 pkt 1.6.,1.7.,1.8. SIWZ

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]: _____

reprezentując firmę [o ile dotyczy]: _____

oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy nie orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne.

_____, dnia ___/___/_____ r.

*podpis i pieczęć imienna osoby upoważnionej do reprezentowania firmy
 lub podpis osoby fizycznej*

oświadczam, że ww. wykonawca/ firma w rozumieniu ustawy z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych nie zalega z opłacaniem podatków i opłat lokalnych.

_____, dnia ___/___/_____ r.

*podpis i pieczęć imienna osoby upoważnionej do reprezentowania firmy
 lub podpis osoby fizycznej*

oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy:

- nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne*
- wydano wyrok lub decyzję*

Jeśli tak: Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub informacja o zawarciu wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.

*niepotrzebne skreślić

_____, dnia ___/___/_____ r.

*podpis i pieczęć imienna osoby upoważnionej do reprezentowania firmy
 lub podpis osoby fizycznej*

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO OFERTY

POSTĘPOWANIE ZNAK: ZZZP- 153/17

PROWADZONE W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO PRZEZ
ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH PRZY MINISTRZE ZDROWIA NA :DOSTAWA, INSTALACJA/MONTAŻ I URUCHOMIENIE FABRYCZNIE NOWEJAPARATURY MEDYCZNEJ: AKCELERATOR (PRZYSPIESZACZ) LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY*Pieczęć ubiegającego się o zamówienie*

PRZYSPIESZACZ LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY _____

PRODUCENT _____

TYP _____

ROK PRODUKCJI _____

Oferowane parametry techniczno-eksploatacyjne i warunki graniczne

Nижe wymienione parametry/warunki graniczne stanowią wymagania odcinające - niespełnienie nawet jednego z wymagań spowoduje odrzucenie oferty.

L.P.	WYMAGANY PARAMETR / WARUNEK GRANICZNY	WARTOŚĆ WYMAGANA	WARTOŚĆ OFEROWANE PRZEZ WYKONAWCĘ/POTWIERDZENIE PARAMETRU GRANICZNEGO
Przyspieszacz liniowy, generujący wiązki fotonowe z i bez filtra spłaszczającego, z wyposażeniem obejmującym: kolimator wielolistkowy, opcję dynamicznej IMRT typu Sliding Window, system wizualizacji EPID, zintegrowany system obrazowania rentgenowskiego IGRT z opcją CBCT, opcję radioterapii łukowej VMAT, oraz wiązki elektronowe, stację roboczą sterującą akceleratorem stanowiącą element wykorzystywanego przez Zamawiającego systemu zarządzania ARIA			
PARAMETRY WIĄZEK FOTONOWYCH – PROMIENIOWANIE X - WIĄZKA Z FILTREM SPŁASZCZAJĄCYM (FF) ORAZ WIĄZKA BEZ FILTRA SPŁASZCZAJĄCEGO (FFF)			
1.	Energie fotonowe z filtrem spłaszczającym (FF): 6 MV i 15MV	TAK	
2.	Moce dawek w trybie napromieniania dla wiązki fotonów X-6MV z filtrem spłaszczającym, dla pełnego zakresu pól: od $\leq 100 \text{ MU/min}$ do $\geq 500 \text{ MU/min}$.	TAK	
3.	Moce dawek w trybie napromieniania dla wiązki fotonów X-15MV z filtrem spłaszczającym, dla pełnego zakresu pól: od $\leq 100 \text{ MU/min}$ do $\geq 600 \text{ MU/min}$.	TAK	
4.	Niskie moce dawek dla wiązek fotonów 6MV i 15MV z filtrem spłaszczającym, dla pełnego zakresu pól: minimum 1 wartość w zakresie od $\leq 40 \text{ MU/min}$ do $\geq 60 \text{ MU/min}$	TAK	
5.	Zmienna moc dawki podczas emisji promieniowania, dla wiązek fotonowych 6MV i 15MV z filtrem spłaszczającym, w zakresie od $\leq 40 \text{ MU/min}$ do $\geq 500 \text{ MU/min}$	TAK	
6.	Energia fotonowa bez filtra spłaszczającego (FFF): 6 MV	TAK	
7.	Zakres mocy dawek w trybie napromieniania dla wiązki fotonów FFF 6MV, dla pełnego zakresu pól: w zakresie 400 MU/min do 1400 MU/min .	TAK	
8.	Moce dawek w trybie napromieniania dla wiązki fotonów 6MV FFF, dla pełnego zakresu pól: minimum 5 wartości, różniących się o co najmniej 200 MU/min	TAK	
9.	Zmienna moc dawki podczas emisji promieniowania, dla wiązki fotonowej 6MV bez filtra spłaszczającego (FFF), w zakresie od 400 MU/min do 1400 MU/min	TAK	
PARAMETRY WIĄZEK ELEKTRONOWYCH			
10.	Energie wiązek elektronowych: co najmniej 5 energii 6, 9, 12, 15, 18 MeV	TAK	

11.	Moce dawek w trybie napromieniania dla każdej z wiązek elektronów: ≥ 500 MU/min	TAK	
12.	Aplikatory elektronowe dla pól o wymiarach z zakresu 6x6, do 20x20 cm	TAK	
13.	Aplikatory elektronowe kodowane w standardzie systemu weryfikacji i zarządzania Aria	TAK	
14.	Oferowany zestaw aplikatorów jest wyposażony w ramki do przygotowywania indywidualnych wylewek elektronowych – minimum 30 ramek	TAK	
PARAMETRY AKCELERATORA			
15.	Odległość SAD = 100cm	TAK	
16.	Tolerancja ustawienia odległości SAD=100cm (od źródła do izocentrum): $\leq 0,2$ cm	TAK	
17.	Średnica izocentrum mechanicznego (przy obrocie ramienia i kolimatora): ≤ 1 mm	TAK	
18.	Średnica izocentrum mechanicznego (przy obrocie ramienia, kolimatora i stołu): $\leq 1,5$ mm	TAK	
19.	Zakres obrotu ramienia: 360 o (± 180 o)	TAK	
20.	Dokładność obrotu ramienia: $\leq 0,5$ o	TAK	
21.	Prędkość obrotu ramienia: zmienna podczas emisji wiązki w zakresie od 0 do 350° / min	TAK	
22.	Dokładność obrotu kolimatora: $\leq 0,5$ o	TAK	
23.	Odległość pomiędzy kolimatorem MLC z zamontowanym uchwytem akcesoriów, a izocentrum ≥ 30 cm	TAK	
24.	Maksymalne pole napromieniania o regularnym, kwadratowym kształcie 40 x 40 cm w izocentrum (dla wiązek fotonowych)	TAK	
25.	System dozymetrii oparty na komorach jonizacyjnych zamkniętych lub otwartych. W przypadku komór otwartych automatyczna korekcja na ciśnienie i temperaturę otoczenia.	TAK	
26.	System symulacji świetlnej pola terapeutycznego	TAK	
27.	Optyczny wskaźnik odległości	TAK	
28.	Akcelerator wyposażony w awaryjny licznik dawki	TAK	
29.	Działo elektronowe oddzielne od sekcji przyspieszającej	TAK	
30.	Realizacja pól asymetrycznych w osi X i Y	TAK	
31.	Filtry klinowe – fizyczne (wkładane lub zmotoryzowane). Zakres realizowanych kątów łamiących klinów 15st - 60st	TAK	
32.	Zestaw tac do osłon indywidualnych dla wiązek fotonowych (min 25 szt.)	TAK	
33.	Konstrukcja akceleratora gwarantująca możliwość jednoczesnego stosowania klinów i osłon	TAK	
STÓŁ TERAPEUTYCZNY			
34.	Przesuwanie blatu stołu w osiach X, Y i Z	TAK	
35.	Rotacja podłogi stołu w zakresie co najmniej $\pm 95^\circ$	TAK	
36.	Błat wykonany z włókna węglowego	TAK	
37.	Ruchy stołu sterowane automatycznie ze sterowni w trybie korekcji IGRT	TAK	
38.	Możliwość awaryjnego opuszczenia stołu w przypadku braku zasilania	TAK	
39.	Dokładność obrotu stołu: $\leq 0,3^\circ$	TAK	
40.	Dokładność przesuwu blatu stołu w osiach X, Y i Z: $\leq 0,5$ mm	TAK	
41.	Nośność stołu: ≥ 150 kg	TAK	
42.	Automatyczna korekcja współrzędnych X, Y i Z na podstawie obrazowania wykonanego systemem IGRT oferowanego akceleratora	TAK	
WYPOSAŻENIE AKCELERATORA			
43.	Komplet centratorów laserowych (szt. 3).	TAK	
44.	System monitorowania pomieszczenia akceleratora – audio i wideo	TAK	
45.	Monitor LCD wyświetlający ustawione na akceleratorze parametry wewnątrz bunkra terapeutycznego	TAK	
46.	Mechaniczny front pointer	TAK	
KOLIMATOR WIELOLISTKOWY			
47.	Liczba listków	≥ 120	
48.	Liczba banków listków w kolimatorze	2	
49.	Liczba listków w banku	≥ 60	

50.	Maksymalne pole ograniczane kolimatorem MLC	$\geq 40 \text{ CM X } 40 \text{ CM}$	
51.	Szerokości wszystkich listków w izocentrum $\leq 1 \text{ cm}$	TAK	
52.	Realizacja planów leczenia statycznych i techniką łuku konformalnego, IMRT oraz VMAT	TAK	
53.	Przeciek promieniowania między listkami	MAX. 3%	
54.	Minimalna odległość pomiędzy dwoma naprzeciwległymi listkami MLC podczas emisji promieniowania	$\leq 5 \text{ MM}$	
55.	Maksymalne wysunięcie listka przy pozostałych listkach niewysuniętych:	$\geq 15 \text{ CM}$	
56.	Przeplatanie listków MLC z naprzeciwległych banków - listki z banku1 kolimatora MLC mogą znajdować się pomiędzy listkami z banku2 podczas emisji wiązki	TAK	
57.	Sterowanie kolimatorem wielolistkowym przez komputer sterujący oferowanym akceleratorem	TAK	
58.	Automatyczne ustawianie kształtu pola MLC poprzez komputer sterujący oferowanym akceleratorem	TAK	
59.	Pełna weryfikacja poprawności parametrów napromieniania w technice dynamicznej radioterapii łukowej IMRT poprzez system sterowania oferowanego akceleratora	TAK	
SYSTEM WIZUALIZACJI EPID			
60.	Portalowy system wizualizacji w wiązce promieniowania EPID (Electronic Portal Imaging Device) zintegrowany z akceleratorem	TAK	
61.	Detekcja obrazu oparta o technologię amorficznego krzemu (aSi)	TAK	
62.	Powierzchnia czynna: $\geq 40 \times 40 \text{ cm}$	TAK	
63.	Rozdzielczość $\geq 1024 \times 1024$ pikseli	TAK	
64.	Bezwzględna rozdzielczość przestrzenna $\leq 0.4 \text{ mm}$	TAK	
65.	Obrazowanie portalowe we wszystkich terapeutycznych wiązkach fotonowych z filtrem spłaszczającym oferowanego akceleratora	TAK	
66.	Obrazowanie portalowe we wszystkich terapeutycznych wiązkach fotonowych bez filtra spłaszczającego oferowanego akceleratora	TAK	
67.	Ramię detektora umożliwiające pełne schowanie detektora w ramieniu akceleratora	TAK	
68.	Detektor przesuwany w osiach X i Y w zakresie min. 11,5cm w każdej z osi	TAK	
69.	Dokładność pozycjonowania detektora względem izocentrum wiązki terapeutycznej MV: $\leq 2 \text{ mm}$	TAK	
70.	Sterowanie ruchem za pomocą wspólnej kasety sterującej całym akceleratorem	TAK	
OPROGRAMOWANIE SYSTEMU WIZUALIZACJI EPID			
71.	zapamiętywanie obrazów systemu EPID w bazie danych obrazowych systemu ARIA	TAK	
72.	porównywanie on-line, na stacji sterującej akceleratorem, obrazów systemu EPID z obrazami DRR z wykorzystywanego systemu planowania leczenia Eclipse, zawartymi w bazie danych systemu ARIA	TAK	
73.	Symulacja ustawienia listków kolimatora wielolistkowego na obrazach symulacyjnych i portalowych	TAK	
74.	Oprogramowanie systemu EPID wbudowane w stację sterującą oferowanym akceleratorem	TAK	
75.	Oprogramowanie dozymetryczne do weryfikacji dynamicznych planów leczenia IMRT oraz VMAT wykorzystujące obrazy z oferowanego systemu EPID i pozwalające na ich przeglądanie oraz ocenę	TAK	
ZINTEGROWANY SYSTEM OBRAZOWANIA RENTGENOWSKIEGO DLA TECHNIKI IGRT			
76.	Sprzęt i oprogramowanie systemu IGRT jest integralnym elementem akceleratora, umożliwiające realizację funkcji „Image Guided Radiation Therapy” (IGRT) w oparciu o technologię rekonstrukcji tomograficznej Cone Beam CT	TAK	
77.	Oferowany systemy IGRT oparty na technologii wiązki kilowoltowej do 150 kV, uzyskującej obrazy wiązką kilowoltową w osi prostopadłej w stosunku do megawoltowej wiązki terapeutycznej	TAK	
78.	Zintegrowany System Obrazowania Rentgenowskiego IGRT zamocowany bezpośrednio na oferowanym akceleratorze	TAK	

79.	Material detektora promieniowania X: aSi	TAK	
80.	Rozdzielczość $\geq 1024 \times 768$ pikseli	TAK	
81.	Obszar aktywny: $\geq 39.0 \times 29.0$ cm	TAK	
82.	Maksymalna prędkość akwizycji obrazu: ≥ 15 ramek/sek	TAK	
83.	Przetwornik A/D ≥ 14 bit	TAK	
84.	Zakres ruchu detektora: - Pionowo: ≥ 80 cm - Poziomo (poprzecznie): ≥ 30 cm - Poziomo (podłużnie przy SID=140cm): ≥ 30 cm	TAK	
85.	Dokładność pozycjonowania detektora względem izocentrum: ≤ 1 mm	TAK	
86.	Napięcie lampy rentgenowskiej od 40 kV do 140 kV	TAK	
87.	Pojemność cieplna lampy rentgenowskiej $\geq 1\,200\,000$ HU	TAK	
88.	Lampa rtg wyposażona w kolimator promieniowania X o następujących cechach: a) Sterowany przez komputer sterujący oferowanego akceleratora b) System kontrolny zapobiegający napromienieniu nieaktywnej części detektora	TAK	
89.	Nakładanie obrazów uzyskanych poprzez Zintegrowany System Obrazowania Rentgenowskiego na obrazy DRR, odczytane z bazy danych wykorzystywanego systemu ARIA	TAK	
90.	Nakładanie obrazów 3D CBCT uzyskanych poprzez Zintegrowany System Obrazowania Rentgenowskiego na obrazy 3D pacjenta wraz z konturami narządów anatomicznych, odczytane z bazy danych wykorzystywanego systemu ARIA	TAK	
91.	Korekcja ustawienia stołu terapeutycznego w osiach X, Y i Z wyliczana na podstawie dwóch ortogonalnych obrazów kilowoltowych, wykonanych systemem IGRT, nałożonych na obrazy referencyjne DRR z systemu Eclipse	TAK	
92.	Korekcja ustawienia stołu terapeutycznego w osiach X, Y i Z wyliczana na podstawie dwóch ortogonalnych obrazów: kilowoltowego, wykonanego systemem IGRT i megawoltowego, wykonanego portalem elektronicznym, nałożonych na obrazy referencyjne DRR z systemu Eclipse	TAK	
93.	Korekcja ustawienia stołu terapeutycznego w osiach X, Y i Z wyliczana na podstawie nałożenia rekonstrukcji 3D z obrazów CBCT ze Zintegrowanego Systemu Obrazowania Rentgenowskiego na obrazy 3D z systemu Eclipse	TAK	
94.	Zdalne sterowanie stołem terapeutycznym oferowanego akceleratora w celu korekcji jego ustawienia, wyliczonych dowolną z wyżej wymienionych metod	TAK	
95.	Tryby pracy klinicznej Systemu Obrazowania Rentgenowskiego IGRT:	TAK	
95.1	Tryb nakładania obrazów radiograficznych kV – kV z repozycjonowaniem stołu terapeutycznego	TAK	
95.2	Tryb nakładania obrazów radiograficznych kV – MV z repozycjonowaniem stołu terapeutycznego	TAK	
95.3	Tryb lokalizacji markerów rtg z repozycjonowaniem stołu terapeutycznego	TAK	
95.4	Tryb wstępnej weryfikacji na podstawie obrazu fluoroskopowego	TAK	
95.5	Tryb CBCT z repozycjonowaniem stołu terapeutycznego	TAK	
95.6	Tryb podglądu anatomii pacjenta podczas emisji wiązki terapeutycznej	TAK	
96.	Oprogramowanie systemu IGRT wbudowane w stację sterującą akceleratorem	TAK	
OPCJA RADIOTERAPII VMAT			
97.	Realizacja przez oferowany akcelerator dynamicznej radioterapii lukowej VMAT, z wykorzystaniem wszystkich wymaganych wiązek fotonowych, zarówno z filtrem spłaszczającym jak i bez filtra spłaszczającego.	TAK	
98.	Pełna dawka frakcyjna może być podana przy jednym obrocie ramienia akceleratora	TAK	
99.	Ciągła, dynamiczna i jednoczesna synchronizacja mocy dawki emitowanego promieniowania fotonowego ruchu listków kolimatora wielolistkowego oraz prędkości obrotu ramienia akceleratora w czasie włączonej ekspozycji promieniowania	TAK	

100.	Realizacja napromieniania w technice VMAT z automatycznym dosłanianiem przez szczęki podstawowe tej części pola, która w danym segmencie VMAT jest całkowicie przesłonięta listkami kolimatora wielolistkowego	TAK	
101.	przesyłanie planu leczenia w technice VMAT z bazy danych wykorzystywanego systemu ARIA do oferowanego akceleratora	TAK	
102.	Zautomatyzowany proces realizacji napromieniania planu VMAT na oferowanym akceleratorze	TAK	
103.	Pełna weryfikacja poprawności parametrów napromieniania w technice VMAT poprzez system sterowania oferowanego akceleratora	TAK	
104.	zapamiętywanie danych o zrealizowanym napromienianiu w technice VMAT w bazie danych wykorzystywanego systemu ARIA	TAK	
KOMPUTEROWY SYSTEM STEROWANIA OFEROWANYM AKCELERATOREM			
105.	Zintegrowana konsola sterująca akceleratorem oraz kontrolująca akcelerator wraz z całym wyposażeniem, tj.: - systemem generowania wiązek terapeutycznych - kolimatorem wielolistkowym, - systemem obrazowym megawoltowym (EPID) i kilowoltowym (IGRT), - stołem terapeutycznym	TAK	
106.	System Automatycznego Sekwencjonowania Pól – automatyczne i bezpośrednie (bez operacji import/eksport) przekazywanie wszystkich ustawień mechanicznych i fizycznych (w tym kolimatora MLC) dla kolejnych pól w realizowanym planie leczenia z wykorzystywanego systemu ARIA do akceleratora	TAK	
107.	System oprogramowania pozwalający na automatyczne przeprowadzanie zaplanowanych procedur kontroli jakości oferowanego akceleratora wraz z kolimatorem wielolistkowym i systemem obrazowania EPID oraz IGRT i analizę uzyskanych wyników na podstawie wykonanego obrazowania kV lub MV z wykorzystaniem oferowanego fantomu do kontroli jakości zintegrowanego systemu IGRT	TAK	
108.	System antykolizyjny zapewniający bezpieczeństwo ruchów oferowanego akceleratora, w tym głowicy, systemu portalowego EPID i IGRT oraz stołu terapeutycznego, poprzez detekcję potencjalnych kolizji i zapobieganie tym kolizjom z ciałem pacjenta oraz własnymi elementami, z zastosowaniem: a) zabezpieczeń poprzez dotyk i/lub ucisk (np. typu touch guards) b) zabezpieczeń pojemnościowych poprzez dotyk	TAK	
109.	Konsola sterująca akceleratorem umożliwia automatyczne ustawianie i weryfikację parametrów akceleratora na podstawie danych z wykorzystywanego systemu weryfikacji i zarządzania Aria	TAK	
OPCJA AUTOMATYCZNEJ REALIZACJI IMRT DLA DUŻYCH PÓL			
110.	Opcja umożliwia ustawienie maksymalnej liczby MU dla jednego pola terapeutycznego = 1999 MU	TAK	
INTEGRACJA AKCELERATORA W WYKORZYSTYWANYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO SYSTEMIE ZARZĄDZANIA RADIOTERAPIĄ ARIA			
111.	Ustawianie na akceleratorze parametrów terapeutycznych odczytanych z bazy wykorzystywanego systemu ARIA	TAK	
112.	Automatyczna weryfikacja poprawności ustawień parametrów na akceleratorze z parametrami zaplanowanymi dla każdego z kolejnych pól w sesji	TAK	
113.	Zapisywanie w posiadanej bazie danych systemu Aria danych o przeprowadzonym napromienieniu	TAK	
114.	Kompletny system zarządzania pracą oferowanego akceleratora oraz kontrolą parametrów jego pracy obejmujący stację roboczą i oprogramowanie	TAK	
ZAGADNIENIA OGÓLNE			

115.	Oferowany akcelerator wysokoenergetyczny spełnia normy IEC w zakresie: - przecieków promieniowania - dokładności ustawień i odczytów kontrolowanych parametrów - systemu dozymetrii wiązek terapeutycznych, w szczególności zainstalowanie dwóch niezależnych kanałów monitorowania dawki z uwzględnieniem korekcji ciśnienia i temperatury otoczenia; wyposażenia w mechanizmy blokujące i wskaźniki zapewniające właściwe działanie przyspieszacza	TAK	
116.	Oferowany akcelerator wysokoenergetyczny został wyprodukowany w 2017 r.	TAK	
117.	Świadectwo CE dla oferowanego akceleratora w zakresie zgodności systemu zarządzania jakością producenta z wymogami dyrektywy 93/42/EEC LUB Potwierdzenie rejestracji w Rejestrze Wyrobów Medycznych wg ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679 z 2010r.)	TAK	
118.	Okres gwarancji 48 miesiące. Gwarancja liczona od daty uruchomienia aparatury potwierdzonego podpisaniem protokołu uruchomienia i końcowego odbioru aparatury	TAK	
119.	Wykonawca udziela pełnej gwarancji na: roboty adaptacyjno – instalacyjne na okres 48 miesięcy od dnia podpisania protokołów uruchomienia i końcowego, oraz na urządzenia IT tj.: komputery, monitory, drukarka komputerowa, mysz, klawiatura, skaner komputerowy na okres 24 miesięcy od dnia podpisania protokołu uruchomienia i końcowego odbioru aparatury.	TAK	
120.	Przeglądy gwarancyjne aparatury zgodnie z zaleceniami producenta w czasie obowiązywania gwarancji, dokonywane na koszt Wykonawcy, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Użytkownikiem	TAK	
121.	Uzgodniony harmonogram przeglądów zostanie dostarczony do Kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej w dniu uruchomienia przedmiotu umowy.	TAK	
122.	Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca.	TAK	
123.	Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia awarii aparatury w terminie 48 godzin. W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w terminie 10 dni roboczych od daty zgłoszenia.	TAK	
124.	W przypadku złożenia przez Zamawiającego 3 (trzech) uzasadnionych reklamacji w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części na nową a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części, do wymiany aparatury na nową. Dotyczy to aparatu jak i urządzeń będących elementem usługi prac adaptacyjno budowlanych..	TAK	
125.	Czas usuwania usterek, wad oraz ewentualnej naprawy wyłączony będzie z okresu gwarancyjnego. Czas trwania gwarancji zostanie automatycznie wydłużony o czas trwania usuwania usterek, wad oraz naprawy. Każde rozpoczęte 24h godziny przerwy pracy aparatu jest liczone, jako jeden dzień kalendarzowy przedłużenia gwarancji aparatu i usługi prac adaptacyjno budowlanych.	TAK	
126.	Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres 10 lat od podpisania umowy	TAK	
127.	Dla zakupionej aparatury Wykonawca zobowiązany jest założyć Paszport aparatury	TAK	
128.	W przypadku wykonania naprawy gwarancyjnej - potwierdzeniem wykonania usługi będzie karta pracy serwisu podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego oraz wpis do Paszportu aparatury	TAK	

129.	Wraz z urządzeniem Wykonawca dostarczy następujące dokumenty w języku polskim: - kartę gwarancyjną w języku polskim - dokumentację techniczną aparatury, - specyfikację katalogową (handlową) aparatury - paszport aparatury - wykaz autoryzowanych podmiotów serwisowych na terenie Polski - listę dostawców części zamiennych - instrukcję obsługi w języku polskim - instrukcję konserwacji, mycia elementów, sterylizacji dla poszczególnych elementów oferowanej konfiguracji – jeśli ma zastosowanie	TAK	
130.	Wykonanie prac adaptacyjno budowlanych niezbędnych do posadowienia aparatu zgodnie z załącznikiem nr 3 do umowy.	TAK	
131.	Gwarancja na prace adaptacyjno budowlane min 48 miesięcy	TAK	

Oświadczam, że przekazany przedmiot zamówienia będzie posiadał wymienione powyżej parametry oraz będzie gotowe do eksploatacji bez dodatkowych zakupów.

*podpis i pieczęćka imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania firmy*

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO OFERTY

POSTĘPOWANIE ZNAK: ZZZP- 153/17

PROWADZONE W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO PRZEZ
ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH PRZY MINISTRZE ZDROWIA NA :DOSTAWA, INSTALACJA/MONTAŻ I URUCHOMIENIE FABRYCZNIE NOWEJAPARATURY MEDYCZNEJ: AKCELERATOR (PRZYSPIESZACZ) LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY*Pieczęć ubiegającego się o zamówienie*

PRZYSPIESZACZ LINIOWY WYSOKOENERGETYCZNY _____

PRODUCENT _____

TYP _____

ROK PRODUKCJI _____

L.P.	PARAMETR OCENIANY	OCENA	WARTOŚĆ OFEROWANE PRZEZ WYKONAWCĘ
Przyspieszacz liniowy, generujący wiązki fotonowe z i bez filtra spłaszczającego, z wyposażeniem obejmującym: kolimator wielolistkowy, opcję dynamicznej IMRT typu Sliding Window, system wizualizacji EPID, zintegrowany system obrazowania rentgenowskiego IGRT z opcją CBCT, opcję radioterapii łukowej VMAT, oraz wiązki elektronowe, stację roboczą sterującą akceleratorem stanowiącą element wykorzystywanego przez Zamawiającego systemu zarządzania ARIA			
WYMIENNOŚĆ PACJENTÓW POMIĘDZY POSIADANYM AKCELERATOREM WYSOKOENERGETYCZNYM TRUEBEAM FIRMY VARIAN A OFEROWANYM AKCELERATOREM, W ZAKRESIE WIĄZEK 6MV I 15MV Z FILTREM SPŁASZCZAJĄCYM, 6MV BEZ FILTRA SPŁASZCZAJĄCEGO ORAZ WIĄZEK ELEKTRONOWYCH			
1.	Realizacja dowolnego planu leczenia wiązkami fotonowymi 6MV i 15MV z filtrem spłaszczającym, przygotowanego dla posiadanego akceleratora TrueBeam, na oferowanym akceleratorze, bez konieczności przeliczania rozkładów dawek i przygotowywania nowych zestawów osłon, zestawów aplikatorów dla wiązek elektronowych	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
2.	Techniki terapii wiązkami megawoltowymi 6MV i 15MV z filtrem spłaszczającym, dostępne w posiadanym akceleratorze TrueBeam, są identyczne z technikami terapeutycznymi dostępnymi na akceleratorze oferowanym w zakresie: - radioterapia statyczna (dla wiązek X) - radioterapia obrotowa (dla wiązek X) - tryb radioterapii z zastosowaniem klina dynamicznego (dla wiązek X) - tryb radioterapii dynamicznego łuku konformalnego (dla wiązek X) - tryb radioterapii dynamicznej IMRT „Sliding Window“ (dla wiązek X) tryb dynamicznej radioterapii łukowej VMAT (dla wiązek X)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
3.	Wiązki fotonowe X-6MV i X-15MV z filtrem spłaszczającym (FF) zgodne dozymetrycznie z wiązkami X-6MV i X-15MV z filtrem spłaszczającym posiadanego akceleratora TrueBeam	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
AKCELERATOR			
4.	Typ generatora mocy RF: klistron	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
5.	Triodowe działo elektronowe	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
6.	Klin dynamiczny, realizowany poprzez ruch szczęki kolimatora	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	

7.	Płynna zmiana mocy dawki podczas emisji promieniowania, dla obydwu wymaganych wiązek fotonowych z filtrem spłaszczającym, w zakresie od 0 do co najmniej 600MU/min	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
8.	Wartość maksymalna mocy dawki dla wiązki fotonów 6MV z filtrem spłaszczającym	≥ 600 JM/MIN – 1 PKT < 600 – 0 PKT	
9.	Wiązka fotonowa megawoltowa do obrazowania portalowego o energii nie niższej niż 1 MV i nie wyższej niż 3 MV	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
10.	Niedokładność ustawienia kąta obrotu ramienia: $\leq 0,3^\circ$	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
KOLIMATOR WIELOLISTKOWY MLC			
11.	Kolimator wielolistkowy (MLC) identyczny jak w posiadanym akceleratorze TrueBeam	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
12.	Przekraczanie osi centralnej wiązki przez listki o wartość > 15 cm (w odległości izocentrum)	≥ 15 CM – 1 PKT < 15 – 0 PKT	
13.	Minimalna odległość pomiędzy naprzeciwległymi listkami MLC w trybie terapeutycznym	0 CM (LISTKI MOGĄ SIĘ ZE SOBĄ STYKAĆ) – 1 PKT > 0 CM – 0 PKT	
SYSTEM WIZUALIZACJI W WIĄZCE MV PORTAL IMAGING EPID			
14.	Rozdzielczość detektora $\geq 1200 \times 1200$ pikseli	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
15.	Detektor przesuwany w osiach X, Y i Z w zakresie min. 30cm w każdej z osi	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
16.	Niedokładność pozycjonowania detektora względem izocentrum wiązki terapeutycznej MV $\leq 0,5$ mm	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
17.	Maksymalna wydajność zbierania informacji obrazowej przez detektor portalowy	≥ 20 RAMEK/SEK – 1 PKT < 20 RAMEK/SEK – 0 PKT	
18.	Zakres mocy dawek: co najmniej od 50 do 2400 MU/min w trybie obrazowania przy SID = 150 cm co najmniej od 50 do 2400 MU/min w trybie dozymetrycznym przy SID = 100 cm	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
19.	Saturacja detektora umieszczonego w izocentrum przy mocy dawki wiązki fotonowej nie mniejszej niż 3000 MU/min	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
20.	System dozymetrii portalowej jest zintegrowany z oferowanym akceleratorem i posiadanym systemem planowania teleradioterapii Eclipse	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
ZINTEGROWANY SYSTEM OBRAZOWANIA RENTGENOWSKIEGO DLA TECHNIKI IGRT			
21.	Maksymalna wydajność zbierania informacji obrazowej przez detektor zintegrowanego systemu IGRT w trybie CBCT	≥ 15 RAMEK / SEK – 1 PKT < 15 RAMEK / SEK – 0 PKT	
22.	Rozdzielczość detektora $\geq 1200 \times 1200$ pikseli	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
23.	Lampa rentgenowska oraz detektor promieniowania zamocowane na zrobotyzowanych ramionach, sterowanych automatycznie ze sterowni akceleratora	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
24.	Detektor przesuwany w osiach X, Z i Y w zakresie min. 30cm w każdej z osi	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
25.	Niedokładność pozycjonowania detektora względem izocentrum wiązki terapeutycznej MV: $\leq 0,5$ mm	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
26.	Lampa rtg wyposażona w kolimator promieniowania X o następujących cechach: a) Niezależne, asymetryczne przesłony X1, X2, Y1 i Y2 b) System automatycznych, zmotoryzowanych filtrów do modyfikacji wiązki obrazującej c) Filtry sterowane automatycznie przez komputer sterujący oferowanego akceleratora stosownie do wybranego trybu obrazowania i obszaru anatomicznego	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
27.	Tryb on-line akwizycji i automatycznego nakładania obrazu 2D kV na obraz 2D MV, z automatycznym obliczaniem offsetu pacjenta i automatyczną korekcją współrzędnych X, Y i Z stołu terapeutycznego	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
28.	Oprogramowanie systemu IGRT wbudowane w stację sterującą akceleratorem	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	

29.	Pojemność cieplna lampy rtg $\geq 1\ 500$ kWh	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
KOMPUTEROWY SYSTEM STEROWANIA OFEROWANYM AKCELERATOREM			
30.	System do aktywnej korekcji pozycjonowania ramion systemu EPID i zintegrowanego systemu IGRT a) Określanie położenia izocentrum systemu EPID b) Określanie położenia izocentrum zintegrowanego systemu IGRT c) Aktywna korekcja pozycji ramion w zależności od kąta ramienia akceleratora w celu uzyskania zbieżności położenia izocentrow	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
31.	System antykolizyjny zapewniający bezpieczeństwo ruchów oferowanego akceleratora, w tym głowicy, systemu portalowego EPID i IGRT oraz stołu terapeutycznego, poprzez detekcję potencjalnych kolizji i zapobieganie tym kolizjom z ciałem pacjenta oraz własnymi elementami, z zastosowaniem zabezpieczeń optycznych (np. systemy laserowe) nadzorujących określone strefy ruchów	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
32.	System antykolizyjnych ruchów wbudowany w konsolę oferowanego akceleratora i umożliwiający prezentację w czasie rzeczywistym poszczególnych ruchów i potencjalnych kolizji na ekranie konsoli zlokalizowanej w sterowni aparatu	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
INTEGRACJA OFEROWANEGO AKCELERATORA Z WYPOSAŻENIEM W WYKORZYSTYWANYM SYSTEMIE WERYFIKACJI I ZARZĄDZANIA ARIA ORAZ PLANOWANIA LECZENIA ECLIPSE			
33.	Odczytywanie przez akcelerator wszelkich planów leczenia, przygotowanych dla oferowanego akceleratora w dowolnej technice radioterapii, zapamiętanych w wykorzystywanej bazie danych systemu Aria, odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
34.	Zapamiętywanie przez oferowany akcelerator wszelkich zrealizowanych planów leczenia, w dowolnej technice radioterapii, w wykorzystywanej bazie danych systemu Aria, odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
35.	Zapamiętywanie w bazie danych wykorzystywanego systemu ARIA wyliczonych na podstawie obrazowania IGRT kV i zastosowanych korekcji współrzędnych stołu odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
36.	Zapamiętywanie danych o zrealizowanym napromienianiu w bazie danych wykorzystywanego systemu ARIA odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
37.	Zapamiętywanie obrazów systemu EPID w bazie danych obrazowych systemu ARIA odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
38.	Porównywanie on-line, na stacji sterującej akceleratorem, obrazów systemu EPID z obrazami DRR z wykorzystywanego systemu planowania leczenia Eclipse, zawartymi w bazie danych systemu ARIA odbywa się bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/eksport)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
39.	Kilowoltowe obrazy radiograficzne 2D, uzyskane z systemu IGRT oferowanego akceleratora, są zapamiętywane w bazie danych wykorzystywanego systemu ARIA bezpośrednio i automatycznie (bez operacji import/export)	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
40.	Automatyczne i bezpośrednie (bez operacji import/export) odczytywanie z serwera wykorzystywanego systemu Aria obrazów referencyjnych typu DRR, zawartych w planach leczenia przygotowanych w wykorzystywanym systemie planowania leczenia Eclipse	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	
41.	Automatyczne i bezpośrednie (bez operacji import/export) odczytywanie z serwera wykorzystywanego systemu Aria obrazów 3D pacjenta wraz z konturami narządów anatomicznych, zawartych w planach leczenia przygotowanych w wykorzystywanym TPS Eclipse	TAK – 1 PKT NIE – 0 PKT	

UWAGA:

Do oferty należy dołączyć szczegółową specyfikację techniczną zaoferowanych urządzeń/aparatury medycznej zawierająca nazwę sprzętu, nazwę producenta, charakterystykę oraz certyfikaty i/lub świadectwa i/lub oryginalne katalogi ze zdjęciami - foldery (firmowe materiały informacyjne - FMI), wydane przez producenta, w których powinny być zaznaczone wszystkie wymagane przez Zamawiającego parametry techniczne podlegające weryfikacji i ocenie, zgodne z opisem przedmiotu zamówienia (podane w rubrykach w załączniku nr 2 oraz 3 do oferty).

UWAGA:

W przypadku braku tych parametrów w firmowych materiałach informacyjnych - FMI, Wykonawca zobowiązany jest to potwierdzenia tych danych stosownym oświadczeniem, podpisanym przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Oświadczenie należy złożyć w miejscu do tego przewidzianym w druku oferty.

UWAGA:

Wobec braku jednoznacznego potwierdzenia w FMI lub w oświadczeniu Wykonawcy wartości parametrów oferowanych, Zamawiający w przypadku wątpliwości ma prawo ocenić podany parametr oceną zero. W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji parametrów oferowanych urządzeń/aparatury medycznej na podstawie oryginalnych materiałów producenta.

*podpis i pieczęćka imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania firmy*