



Załącznik nr 1
do Zapytania ofertowego
PKN/2/002962/26

I. Przedmiot zapytania ofertowego: ZAKUP I DOSTAWA WRAZ Z SERWISEM DEFIBRYLATORA AED

II. Producent: AED IPAD SP1 lub zamiennik o tych parametrach.

III. Adres dostawy: ORLEN S.A., Chemików 7, 09-411 Płock, Zakład Produkcyjny, DZ. 7B

IV. Termin realizacji: 21 dni kalendarzowych od daty podpisania Umowy

V. Dostawa i koszty wysyłki: po stronie Oferenta.

VI. Wymagania techniczne

Wymagania dotyczące urządzenia	
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, data produkcji nie starsze niż 2025.
2	Wyrób medyczny oznakowany znakiem CE.
3	Instrukcja obsługi oraz komunikaty głosowe w języku polskim.
4	Możliwość stosowania u osób dorosłych i dzieci bez konieczności wymiany elektrod.
5	Typ defibrylatora: półautomatyczny AED. Technologia defibrylacji: dwufazowa. Energia wyładowania dla dorosłych: do 200 J. Możliwość redukcji energii dla pacjentów pediatrycznych za pomocą przełącznika lub dedykowanego trybu dziecięcego. Automatyczna analiza rytmu serca pacjenta. Automatyczne ładowanie energii po wykryciu rytmu wymagającego defibrylacji.
6	Komunikaty głosowe prowadzące ratownika przez cały proces resuscytacji. Wizualne instrukcje obsługi na urządzeniu. Automatyczne wykrywanie podłączenia elektrod. Detekcja jakości podłączenia elektrod. Informowanie o konieczności wykonania RKO. Metronom wspomagający prowadzenie uciśnień klatki piersiowej. Funkcja wykrywania ruchu pacjenta podczas analizy rytmu.
7	Uniwersalne elektrody dla dorosłych i dzieci. Możliwość przełączenia urządzenia w tryb pediatryczny bez wymiany elektrod. Okres przydatności elektrod minimum 2 lata.
8	Zasilanie z baterii jednorazowej. Czas gotowości do pracy minimum 4 lata. Możliwość wykonania minimum 200 wyładowań lub minimum 8 godzin ciągłej pracy pojemności baterii. Możliwość samokontroli stanu baterii.
9	Wizualny wskaźnik gotowości urządzenia do pracy. Sygnalizacja uszkodzenia lub konieczności wymiany materiałów eksploatacyjnych.

10.	Automatyczny zapis danych zdarzenia ratunkowego. Rejestracja EKG oraz przebiegu akcji ratowniczej.
11.	Stopień ochrony obudowy minimum IP55. Odporność na wstrząsy i drgania podczas transportu i użytkowania. Możliwość pracy w szerokim zakresie temperatur otoczenia.
12.	Bateria zainstalowana lub dostarczona wraz z urządzeniem. Komplet elektrod uniwersalnych dla dorosłych i dzieci. Torba transportowa. Instrukcja obsługi w języku polskim. Karta gwarancyjna.
13.	Etykieta informująca o wyposażeniu pomieszczenia w defibrylator – minimum 3 sztuki etykiet wg normy PN-EN ISO 7010
14.	Defibrylator ma być w skrzynce umożliwiającej zamontowanie na ścianę (wymagane podanie wymiarów montażowych).
Wymagania dotyczące serwisu	
15.	W ramach zakupu urządzenia ma być uwzględnione wykonywanie serwisów gwarancyjnych zgodnie z zaleceniami producenta. Na czas napraw i serwisów ma być zapewnione urządzenie zastępcze.
16.	Firma ma zapewnić serwis gwarancyjny minimum 36 miesięcy od daty zakupu urządzenia.
17.	Firma ma zapewnić serwis pogwarancyjny oraz wykonywanie przeglądów serwisowych po upływie 36 miesięcy dla zakupionego urządzenia.
18.	Oferent w ciągu 72 godzin od daty zgłoszenia ma zapewnić usługę serwisową/naprawę
Wymagania dotyczące gwarancji	
19.	Gwarancja producenta minimum 5 lat. Autoryzowany serwis na terenie Polski. Dostępność materiałów eksploatacyjnych przez cały okres użytkowania urządzenia.
Kryterium równoważności	
Zamawiający dopuści urządzenie równoważne pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań technicznych określonych powyżej oraz parametrów nie gorszych od defibrylatora AED iPad SP1 półautomatycznego.	

VII. Wymagane dokumenty (obligatoryjnie dołączone w języku polskim):

W wersji elektronicznej prosimy o załączenie na Platformie Connect:

- a) pełna oferta techniczna tj:
 - i. dokumentacja techniczna,
 - ii. deklaracja zgodności UE,
 - iii. deklaracja zgodności CE,

- iv. Identyfikator UDI,
 - v. certyfikat zgodności PN-EN 60601,
 - vi. certyfikat zgodności PN-EN 60529 nie mniej niż klasa IP55,
 - vii. instrukcja obsługi i konserwacji urządzenia,
 - viii. dokument potwierdzający, że oferowany wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych w rozumieniu dyrektyw MDD 93/42/EEC i/lub MDR 2017/745/EU oraz krajowej ustawy o wyrobach medycznych
- b) wypełniony kwestionariusz (Załącznik nr 2 do RFP)