



ZADANIE NR 6 ZAKUP - - PĘTLA INDUKCYJNA - 1 sztuka.		
<p>Opis ogólny: system składający się z wzmacniacza pętli oraz przewodu ułożonego w pomieszczeniu; przesyłanie dźwięku bezpośrednio do aparatu słuchowego osoby niedosłyszącej, korzystającej z aparatów słuchowych lub implantów ślimakowych (wyposażonych w cewkę indukcyjną „T” lub „MT”) ,poprawa jakości odbioru dźwięku w miejscach publicznych; zgodność z normami i standardami dla urządzeń wspomagających słyszenie.</p>		
Nazwa parametru	Wartość parametru	Informacja oferenta o spełnieniu parametru
RODZAJ URZĄDZENIA	PĘTLA INDUKCYJNA	
Oferent		
Producent		
Pełna nazwa i typ urządzenia	Podać	
Kraj pochodzenia	Podać	
Rok produkcji 2025-2026 (fabrycznie nowy)	Podać	
Mikrofon biurkowy na „gęsiej szyjce”	TAK	
Zasilanie: sieciowe 230 V : zasilacz	TAK	
Zgodność z normą PN-EN 60118-4 (dotyczącą charakterystyki pola magnetycznego).	TAK	
Obsługa powierzchni $\geq 100 \text{ m}^2$	Podać	
Automatyczna kontrola wzmocnienia (AGC) zapewniająca stabilny poziom dźwięku.	TAK	
Wskaźnik poziomu pola magnetycznego	TAK	
Wejścia audio: min. 1 x mikrofonowe (XLR/Jack), 1 x liniowe (RCA/Jack) do podłączenia dźwięku zewnętrznego (np. z systemu nagłośnienia). 1 x wyjście typu (Jack) 3,5 mm na słuchawki.	Podać	
System musi skutecznie eliminować pogłos i hałas otoczenia, przesyłając czysty dźwięk bezpośrednio do aparatu słuchowego.	TAK	
Zakres usług Wykonawcy: montaż, instalacja i konfiguracja, kalibracja urządzenia – ustawienie parametrów pola magnetycznego zgodnie z normą PN-EN 60118. Przeszkolenie pracowników Zamawiającego z obsługi urządzenia.	TAK	
Komplet oznaczeń informujących o pętli indukcyjnej zgodny z normami dostępności.	TAK	
Instrukcja obsługi w języku polskim (dostarczyć wraz z aparatem)	TAK	
Urządzenie objęte min. 24 miesięczną gwarancją producenta, w okresie trwania gwarancji bezpłatne wykonanie wszystkich przeglądów zalecanych przez producenta. Urządzenie fabrycznie nowe, wolne od wad fizycznych i prawnych, nie posiadać żadnych śladów użytkowania, posiadające wszystkie konieczne dopuszczenia, atesty i certyfikaty (wymagane przepisami prawa). Żaden element dostawy ani jego część składowa, nie może być rekondukcjonowana. Urządzenie powinno posiadać aktualny certyfikat WE/ CE deklarację zgodności zgodnie z	Podać	



Fundusze Europejskie
dla Rozwoju Społecznego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz.U. z 2022 r. poz. 974)		
---	--	--