



**RIZ.271.3.2026**

Załącznik nr 1 do SWZ Załącznik nr 1 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia dla CZĘŚCI 5  
Załącznik nr 3.1 do SWZ – Opis przedmiotu umowy / Załącznik nr 1 do Umowy

### **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA DLA CZĘŚCI 5 - SPRZĘT MEDYCZNY**

**Zakup wyposażenia ratowniczo-gaśniczego dla jednostki OSP w Kaszewicach w ramach zadania:  
„Zakup samochodów pożarniczych dla jednostek OSP z terenu Gminy Kluki”.**

#### **Wymagania ogólne dla Części 5:**

- 1) Wszystkie elementy wyposażenia muszą być fabrycznie nowe i wyprodukowane nie wcześniej niż w 2025 roku.
- 2) Najpóźniej w dniu dostawy sprzętu Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia instrukcji obsługi oferowanego sprzętu w języku polskim, w formie papierowej lub elektronicznej (np. PDF). Instrukcja musi być kompletna, zrozumiała dla użytkownika oraz zgodna z dokumentacją producenta, powinna umożliwiać prawidłową i bezpieczną eksploatację.
- 3) Instrukcje dla sprzętu medycznego mają być zgodne z wymaganiami dla wyrobów medycznych.
- 4) Wszystkie dokumenty (m.in. Świadectwa Dopuszczenia CNBOP (Centrum Naukowo-Badawcze Ochrony Przeciwpowodziowej – Państwowy Instytut Badawczy) muszą być ważne na dzień składania ofert oraz w dniu dostawy sprzętu.
1. Wykonawca w ramach dostawy urządzenia przeprowadzi instruktaż z zakresu bezpiecznej obsługi i konserwacji sprzętu w siedzibie jednostki OSP Kaszewice.
2. Zamawiający wymaga udzielenia gwarancji na okres minimum 96 miesięcy na defibrylator od daty bezusterkowego odbioru stwierdzonego na protokole odbioru podpisanym przez przedstawiciela Zamawiającego i Wykonawcy natomiast elektrody stanowią odrębny czas przydatności do użytku. Długość gwarancji stanowi jedno z kryterium wyboru ofert.
3. Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski, realizowany przez podmiot posiadający uprawnienia producenta do wykonywania napraw i czynności serwisowych oferowanego sprzętu. Serwis musi umożliwiać prawidłową realizację zobowiązań gwarancyjnych w całym okresie ich obowiązywania.
4. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne o parametrach technicznych i funkcjonalnych nie gorszych niż opisane poniżej. Ciężar udowodnienia równoważności spoczywa na Wykonawcy.



Część 5 – Sprzęt medyczny				Dokumenty odbiorowe
Lp.	Sprzęt	Opis wymagań	Ilość	
1	<b>Defibrylator AED</b> - Fabrycznie nowy, półautomatyczny defibrylator zewnętrzny (AED), przystosowany do pracy w ekstremalnych warunkach terenowych. Urządzenie musi prowadzić ratownika przez proces reanimacji za pomocą jasnych komend głosowych w języku polskim oraz sygnalizacji wizualnej.	<p>Wymagane minimalne parametry:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Zamawiający wymaga, aby zestaw był wyposażony w elektrody umożliwiające ich stosowanie zarówno u pacjentów dorosłych, jak i pediatrycznych, bez konieczności wymiany elektrod na inny typ. Dopuszcza się rozwiązania realizujące powyższą funkcjonalność w szczególności poprzez zastosowanie przełącznika trybu pracy (np. klucza pediatrycznego) lub równoważnego mechanizmu zmiany parametrów pracy urządzenia (automatyczne obniżenie energii wyładowania i zmiana instrukcji CPR (resuscytacji krążeniowo-oddechowej)). Zamawiający nie dopuszcza konieczności stosowania oddzielnych elektrod pediatrycznych jako odrębnego wyposażenia podstawowego.</li> <li>2) Urządzenie musi posiadać wbudowany tryb treningowy, pozwalający na prowadzenie szkoleń bez konieczności używania oddzielnego defibrylatora szkoleniowego (wymagana współpraca z elektrodami treningowymi).</li> <li>3) Wysoka klasa szczelności (min. IP55 lub rozwiązanie równoważne (Za rozwiązanie równoważne uważa się: ochrona przed wnikaniem czynników zewnętrznych: pył może wnikać w niewielkich ilościach, ale nie zakłóca pracy urządzenia; odporność na wodę laną z dowolnego kierunku (np. deszcz, mycie wężykiem o umiarkowanym ciśnieniu)).</li> <li>4) Bateria litowo-manganowa, nieładowalna, zapewniająca min. 200 wyładowań lub 4 lata gotowości w trybie czuwania zgodnie z wytycznymi Państwowego Ratownictwa Medycznego.</li> </ol>	1 kpl.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) Oferowane wyroby, o ile podlegają wymaganiom prawa Unii Europejskiej dotyczącym oznakowania CE, muszą posiadać deklarację zgodności UE wystawioną przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela,</li> <li>2) Instrukcja obsługi i konserwacji w języku polskim,</li> <li>3) Karta gwarancyjna</li> <li>4) Dokumenty potwierdzające parametry techniczne.</li> </ol>



		<p>5) Skład zestawu:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- klucz pediatryczny lub równoważny mechanizm zmiany parametrów pracy urządzenia opisany powyżej,</li><li>- elektrody terapeutyczne (aktywujący tryb dziecięcy),</li><li>- bateria o długiej żywotności,</li><li>- skrzynka transportowa, profesjonalna walizka wodoszczelna, pyłoszczelna, odporna na zgniecenia),</li><li>- zestaw ratowniczy (nożyczki medyczne, maseczka do resuscytacji krążeniowo-oddechowej, rękawiczki, golarka).</li></ul>		
--	--	--	--	--