

Nr referencyjny: AdG.26.02.2026

Załącznik nr 7a do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia**CZĘŚĆ 1 – OTOSKOP – 1 szt.**

- Oferowane urządzenie jest fabrycznie nowe, nieużywane, niebędące wyrobem demonstracyjnym ani ekspozycyjnym, pochodzi z bieżącej produkcji producenta, jest dostępne w aktualnej ofercie handlowej oraz wolne od wad fizycznych i prawnych.
- Okres gwarancji jakości wynosi min. 24 miesiące.
- Serwis gwarancyjny realizowany na terenie Polski lub w sposób zapewniający realizację napraw bez ponoszenia kosztów transportu przez Zamawiającego.
- Wykonawca zapewnia dostępność serwisu pogwarancyjnego, części zamiennych oraz wsparcia technicznego po upływie okresu gwarancji.
- Czas reakcji serwisu – maksymalnie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii (rozumiany jako podjęcie kontaktu oraz rozpoczęcie procedury naprawczej).

Lp.	Nazwa parametru	Opis parametru, funkcji, wymagania minimalne
1	Opis ogólny	Otoskop światłowodowy z oświetleniem LED, urządzenie profesjonalne dedykowane do gabinetów lekarskich
2	Oświetlenie	Źródło światła LED
		System światłowodowego prowadzenia światła zapewniający natychmiastowe osiągnięcie pełnej mocy oświetlenia po włączeniu
		Mechanizm umożliwiający płynną (ciągłą) regulację jasności światła LED
		Funkcja automatycznego wyłączenia oświetlenia po zakończeniu badania lub bezczynności, zapewniającą oszczędność energii baterii/akumulatora bez konieczności ręcznego wyłączenia za każdym razem
3	Zasilanie	Rękojeść kompatybilna z głowicą otoskopową LED; dopuszcza się różne standardy połączeń, o ile zapewniają pełną kompatybilność i bezpieczeństwo
		Akumulator wbudowany, ładowalny bez konieczności jego wyjmowania lub rozwiązanie równoważne zapewniające tę samą funkcjonalność np. litowo-jonowy
4	Optyka	Obrotowa, szklana soczewka powiększająca minimum 3x, z możliwością uchylenia na bok dla łatwiejszego dostępu do przewodu słuchowego.
5	Konstrukcja	Obudowa głowicy wykonana z metalu lub innego trwałego materiału medycznego o porównywalnej odporności. System mocowania wzierników zapewniający trwałe i bezpieczne połączenie (np. bagnetowy lub równoważny).
6	Standardy i normy:	Urządzenie medyczne posiadające certyfikat CE oraz zgodność z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 – MDR

Nr referencyjny: AdG.26.02.2026

7	Wymagania dodatkowe:	Instrukcja obsługi, specyfikacje oraz dokumenty potwierdzające spełnianie standardów i norm w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski
---	----------------------	---