Zakres czynności jakie muszą być wykonane podczas przeglądu:

ZADANIE NR 1

1. **Przegląd monitorów Draeger Infinity** **Delta – 4 szt., nr seryjne:**
* 6003250976,
* 6000243179,
* 6000317278,
* 6003296071

wraz z wymianą części eksploatacyjnych (zgodnie z zaleceniami producenta)

1. **Przegląd parowników Draeger Vapor 2000 – 4 szt.**

wraz z wymianą części eksploatacyjnych (zgodnie z zaleceniami producenta)

1. **Przegląd aparatów do znieczulania Draeger Fabius Tiro – 4 szt., nr seryjne:**
* ARZK-0131
* ARZK-0130
* ASBM-0385
* ASBM-0384

wraz z wymianą części eksploatacyjnych (zgodnie z zaleceniami producenta)

1. **Przegląd monitorów Draeger SCIO FOUR – 4 szt., nr seryjne:**
* ARZJ-0121
* ARZJ-0120
* ASBL-0052
* ASBL-0053

wraz z wymianą części eksploatacyjnych (zgodnie z zaleceniami producenta)

ZADANIE NR 2

1. **Przegląd Inkubatora Draeger C2000, nr seryjny EU29871 – 1 szt.**

wraz z wymianą części eksploatacyjnych (zgodnie z zaleceniami producenta)

Przegląd sprzętu należy wykonać nie później niż do dnia 24.08.2024 r. Dodatkowo dla aparatów Fabius Tiro należy uwzględnić przegląd okresowy, tj. 6 miesięcy po przeglądzie głównym.

*Zamawiający dopuszcza zastosowanie elementów eksploatacyjnych równoważnych lub nie gorszych od elementów oryginalnych prod. Draeger.*

**UWAGA!!!**

**Wymiana poszczególnych części eksploatacyjnych musi zostać odnotowana
w paszporcie technicznym urządzenia.**

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, kierując się bezpieczeństwem pacjentów, serwis świadczący usługę powinien:

1. Dysponować określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi;
2. Posiadać określone przez wytwórcę instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone
w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności
3. Zatrudniać osoby posiadające określone przez wytwórcę kwalifikacje i doświadczenie zawodowe. Zamawiający wymaga oświadczenia, że Oferent posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia – druk Wykonawcy.
4. Posiadać legalizowaną i wymaganą przez producenta aparaturę kontrolno-pomiarową. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wykonał przegląd przy użyciu zalegalizowanej i wymaganej przez producenta aparatury kontrolno-pomiarowej. Niniejszy fakt Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić za pomocą oświadczenia, o którym mowa w kryteriach formalnych niniejszego zapytania ofertowego.
5. Wymieniać części zgodnie z instrukcją techniczną/instrukcją obsługi producenta.