

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

I. Opis przedmiotu zamówienia.

Gmina Miejska Przemyśl dla poprawy bezpieczeństwa mieszkańców oraz osób przebywających na terenie miasta Przemyśla planuje montaż defibrylatorów zewnętrznych AED w ilości 30 sztuk zgodnie z zestawieniem zamówienia stanowiącym załącznik nr B.

Urządzenia te planuje się zainstalować na obiektach stanowiących własność Gminy Miejskiej Przemyśl oraz na obiektach użyteczności publicznej, w ilości 21 sztuk oraz w pojazdach komunikacji miejskiej, policji i straży miejskiej w ilości 9 sztuk.

Na etapie realizacji zamówienia, może nastąpić zmiana lokalizacji defibrylatorów zewnętrznych (AED) w inne miejsca niż zakładano.

Przedmiotem zamówienia jest kompleksowa usługa w zakresie dostawy i montażu defibrylatorów zewnętrznych AED wraz ze wszystkimi częściami składowymi, wyposażeniem, akcesoriami, w miejscach wskazanych przez Zamawiającego oraz wykonanie dokumentacji projektowej do uzyskania pozwolenia na budowę (obiekty wpisane indywidualnie do rejestru zabytków) oraz zgłoszenia budowy obiektów nie wymagających pozwolenia na budowę (na obszarze wpisanym do rejestru zabytków historycznego układu urbanistycznego miasta).

Do zadań WYKONAWCY należy montaż defibrylatorów AED w szafkach/kapsułach zgodnie z załączonym wykazem miejsc lokalizacji stanowiącym załącznik nr A do niniejszego opisu przedmiotu zamówienia tj.:

- a/ wewnątrz budynku w ciągach komunikacyjnych,
- b/ na ścianach elewacyjnych obiektów użyteczności publicznej lub na wolnostojących postumentach bezpośrednio przy ścianach budynków,
- c/ w pojazdach komunikacji miejskiej, straży miejskiej i policji.

1. Przedmiot zamówienia musi spełniać, co najmniej następujące wymagania:

- a/ funkcjonalność: defibrylator powinien być półautomatyczny lub automatyczny, prosty w obsłudze, niezawodny i stale gotowy do użycia - szczegółowe parametry zostały określone w dalszej części OPZ,
- b/ trwałość: defibrylator musi być odporny na uszkodzenia - szczegółowe parametry odporności zostały określone w dalszej części OPZ,
- c/ bezpieczeństwo użytkownika: defibrylator podczas pracy musi być bezpieczny dla użytkownika i poszkodowanego - szczegółowe parametry zostały określone w dalszej części OPZ,
- d/ stan techniczny: dostarczone urządzenia muszą być sprzętem pełnowartościowym, fabrycznie nowym w pierwszym gatunku – data produkcji nie może być z przed miesiąca maja 2021r.

2. Lokalizacja urządzeń AED w tym informacja o sposobie montażu (na ścianie/na postumencie) winna odbywać się zgodnie z załączonym wykazem stanowiącym integralną część niniejszego OPZ.
3. Zamówienie obejmuje również oznakowanie lokalizacji urządzeń tj. tablice informacyjne, strzałki kierunkowe oraz zainstalowanie oprogramowania zapewniającego monitorowanie stanów pracy zamontowanych urządzeń AED.

II. Wymagania techniczne dla defibrylatorów zewnętrznych AED

L.p.	Parametr	Opis i wymagania minimalne
1.	Rodzaj defibrylatora	Półautomatyczny lub automatyczny, przenośny defibrylator zewnętrzny AED z funkcją analizy rytmu serca, z możliwością pracy w dwóch trybach dla dorosłych i dla dzieci (konwersja w tryb dla dzieci poprzez przycisk lub klucz pediatryczny).
2.	Stan defibrylatora	Fabrycznie nowy, rok produkcji 2021 nie będący urządzeniem wystawowym, ekspozycyjnym, szkoleniowym, pozbawiony blokad serwisowych. Produkt I gatunku, pełnowartościowy.
3.	Tryb pracy defibrylatora	Półautomatyczny – urządzenie winno zapewniać odrębne (nieautomatyczne) wywoływanie defibracji (np. wyposażone w dwa przyciski; jeden przycisk uruchamiający urządzenie i drugi przycisk wywołujący wstrząs). Uruchomienie defibrylatora i uzyskanie przez niego gotowości do pracy nie wymaga wykonania żadnych dodatkowych czynności oprócz włączenia urządzenia.
4.	Język komunikatów głosowych	Po uruchomieniu urządzenie winno wydawać komunikaty głosowe instruujące użytkownika o sposobie postępowania o działaniach, które powinien wykonać w celu podjęcia akcji ratowniczej z użyciem defibrylatora AED. Komunikaty głosowe muszą być podawane w języku polski oraz poprzez możliwość ręcznego przełączenia w języku angielskim i ukraińskim.
5.	Czas uzyskania gotowości defibrylatora do pracy	Czas uzyskania przez defibrylator pełnej gotowości do wywołania wstrząsu rozumiany jako czas od rozpoczęcia analizy EKG do momentu gotowości urządzenia do wywołania pierwszej defibracji nie może przekraczać 10 sekund, zgodnie z zaleceniami Europejskiej Rady Resuscytacji.
6.	Testowanie	Urządzenie samodzielnie i automatycznie musi przeprowadzić procedurę testu sprawności urządzenia co najmniej 1 raz na 24 godziny.
7.	Sygnalizacja sprawności, gotowości do pracy defibrylatora	Defibrylator musi być wyposażony w widoczny wskaźnik optyczny (widoczny w świetle dziennym) lub/ i dźwiękowy informujący o: - gotowości urządzenia do pracy, - technicznej sprawności urządzenia lub jej braku, - wymaganej defibracji lub braku wskazań do jej przeprowadzenia, - prowadzonej analizie rytmu serca i ewentualnych zakłóceniach.
8.	Algorytm pracy defibrylatora	Algorytm postępowania musi być zgodny z aktualnymi wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji z możliwością aktualizacji oprogramowania w przypadku zmiany algorytmu postępowania bez konieczności wymiany całego urządzenia lub odesłania go do producenta. Automatyczna analiza EKG. Automatyczne dostosowanie energii wyzwalania impulsu defibracyjnego w zależności od wyniku analizy.
9.	Wymagania dotyczące pracy,	Urządzenie powinno zapewniać pełną i trwałą rejestrację danych o jego działaniu. W szczególności rejestrować co najmniej włączenie urządzenia

	rejestrowania i przenoszenia danych	oraz zdarzenia zasadnicze (wykrycie ruchu, analizę EKG, zalecenia wykonania wstrząsu, informację o wykonanym wstrząsie). Urządzenie powinno zapewniać rejestrację danych we wbudowanej pamięci wewnętrznej lub na karcie pamięci dostarczonej wraz z urządzeniem. Dostarczone urządzenie musi być gotowe do rejestracji danych. Urządzenie powinno mieć możliwość transferu pełnych danych zapisanych na wewnętrznej wbudowanej pamięci do komputera PC (karta pamięci, kabel USB lub łączność bezprzewodowa).
10.	Metronom i asysta wykonania RKO	Urządzenie musi posiadać funkcję metronomu oraz co najmniej instrukcję wykonywania ucisków i oddechów zastępczych.
11.	Bateria	Bateria winna być fabrycznie nowa tak jak dostarczone urządzenie. Bateria winna być dedykowana przez producenta tego urządzenia. Bateria nieładowna urządzenia powinna posiadać termin gwarancji określony przez producenta (okres przydatności do użytku) nie krótszy niż 4 lata. Zasilanie urządzenia powinno zapewniać wykonanie nie mniej niż 100 wyładowań z maksymalną energią (dane potwierdzone przez producenta).
12.	Elektrody	Urządzenie powinno być wyposażone w minimum 1 komplet elektrod samoprzylepnych. Na elektrodach winien widnieć instruktaż (rysunkowy) prawidłowego umieszczenia na ciele ratowanego. Elektrody powinny posiadać termin gwarancji (okres przydatności do użytku) minimum 2 lata.
13.	Waga defibrylatora	Waga maksymalna urządzenia nie powinna przekraczać 2,5 kg.
14.	Klasa ochrony	Defibrylator musi być wykonany w podwyższonym stopniu ochrony przed kurzem, pyłem, wilgocią i wstrząsem nie mniej niż klasy ochrony IP 55 wg kryteriów normy PN-EN 60529
15.	Opakowanie	Urządzenie przenośne powinno być umieszczone w torbie, walizce transportowej z kieszenią na dodatkowe wyposażenie zestawu.
16.	Szafka/kapsuła defibrylatora wewnątrz obiektu	Szafka/kapsuła musi być dostarczona w zestawie AED. Materiał wykonania szafki/kapsuły: tworzywo ABS lub inne równoważne tworzywo wysokoudarowe zapewniające odporność na upadek z wysokości minimum 1,5 metra z zachowaniem odporności na uszkodzenia mechaniczne.
17.	Szafka/kapsuła defibrylatora na zewnątrz obiektu	Szafka/kapsuła musi być dostarczona w zestawie AED. Materiał wykonania szafki/kapsuły: tworzywo ABS lub inne równoważne tworzywo wysokoudarowe zapewniające odporność na upadek z wysokości minimum 1,5 metra. Szafka/kapsuła musi zapewnić poprawne działanie urządzenia przy zewnętrznej temperaturze powietrza od minus 20 ⁰ C do plus 50 ⁰ C (wyposażona w moduł grzewczy i chłodzący). Wykonana z odpornych na uszkodzenia mechaniczne (podstawa z tworzywa ABS lub innego równoważnego tworzywa, a front z przezroczystego poliwęglanu) i odpornej na negatywny wpływ zewnętrznych czynników atmosferycznych. Powinna być wyposażona w zintegrowany alarm dźwiękowy i świetlny sygnalizujący otwarcie szafki/kapsuły. Dla obiektów i terenów objętych ochroną konserwatorską zabytków lub wpisanych do rejestru zabytków powinna spełniać kryteria zaleceń konserwatorskich wskazanych w opinii przez Podkarpackiego Wojewódzkiego Konserwatora Zabytków. Szafka/kapsuła montowana na zewnątrz obiektu ma być podłączona do instalacji elektrycznej.
18.	Dodatkowe wyposażenie zestawu	Wymagane wyposażenie dla każdego urządzenia AED, minimum 2 pary rękawiczek medycznych, nożyczki medyczne, minimum 2 jednorazowe maszynki do usuwania owłosienia, maska ratownicza do sztucznego

		oddychania, materiał dezynfekujący do przetarcia klatki piersiowej, folia życia.
19.	Przeglądy i czynności konserwacyjne	<p>Urządzenie nie może wymagać przeglądu po każdorazowym użyciu.</p> <p>Jeżeli producent tego wymaga, to w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia, przegląd urządzenia będzie dokonywany na koszt WYKONAWCY. W przypadku gdy urządzenie poddawane jest (w okresie gwarancji) przeglądowi, naprawie gwarancyjnej lub wgraniu nowego oprogramowania WYKONAWCA zobowiązany jest do zapewnienia na czas serwisowania pełnowartościowego, kompletnego urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych niż oferowane.</p>
20.	Gwarancja	<p>Wymagany jest autoryzowany przez producenta serwis gwarancyjny i pogwarancyjny.</p> <p>Minimum 8 letni okres gwarancji producenta urządzenia i w tym okresie bezpłatny serwis wraz z gwarancją udostępnienia na czas serwisu pełnowartościowego kompletnego defibrylatora zastępczego.</p> <p>W okresie gwarancji WYKONAWCA sprzętu ponosi wszystkie koszty napraw gwarancyjnych oraz wymiany elektrod i baterii.</p> <p>Wykonawca zobowiązany jest przedstawić ZAMAWIAJĄCEMU dokument potwierdzający przejęcie przez producenta zobowiązań gwarancyjnych (w pełnym wymiarze gwarancji). W okresie objętym gwarancją urządzenia dostawca nieodpłatnie dokonuje wymiany baterii i elektrod w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zakończenia się ich terminu przydatności do użycia, - uzasadnionej sytuacją zagrożenia życia użycia urządzenia.
21.	Funkcja zdalnego monitorowania	<p>Defibrylatory winny być dostarczone wraz z systemem zdalnego monitorowania następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none"> - informacja o stanie gotowości/braku gotowości defibrylatora AED do użycia (np. awaria urządzenia, brak komunikacji z urządzeniem, niski poziom naładowania baterii, braku zasilania w energię elektryczną, zbyt niska temperatura), - użycie urządzenia AED, - stan otwarcia i zamknięcia szafki/kapsuły. <p>Informacja o lokalizacji defibrylatora AED, jego przemieszczanie w oparciu o GPS z dokładnością do +/- 10 metrów.</p> <p>System zdalnego monitorowania winien być realizowany poprzez technologię GPS.</p> <p>Nadzór nad urządzeniami winien być administrowany poprzez dedykowaną bazę danych, dopuszcza się spełnienia wymagania poprzez wykorzystanie portalu www, w którym będą raportowane z możliwością zdalnego dostępu.</p> <p>Urządzenie w przypadku otwarcia szafki/kapsuły winno generować informację na stanowisku dyżurnego w Straży Miejskiej w postaci wyskakującego okna na pierwszym planie. Alarm ten winien być w formie wizualnej wyświetlany na stanowisku, priorytetowy w stosunku do innych prowadzonych na stanowisku operacji komputerowych (automatyczne pojawienie się okna na pierwszym planie).</p> <p>Ww. system winien być obsługiwany za pomocą jednego narzędzia, program/aplikacja kompatybilna z systemem operacyjnym komputerów ZAMAWIAJĄCEGO – Windows.pl i przeglądarki internetowej.</p> <p>Przez minimalny 8 letni okres gwarancji urządzenia WYKONAWCA winien zapewnić na własny koszt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - łączność GSM, - jej nieprzerwalne administrowanie i natychmiastowe reagowanie (zgodnie z umową) na awarie techniczne zgłaszane automatycznie przez urządzenie z jednoczesnym poinformowaniem dyżurnego Straży Miejskiej.

22.	Usuwanie awarii urządzenia	W przypadku zgłoszenia awarii urządzenia AED czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 48 godzin. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania urządzenia zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 24 godziny przez 7 dni w tygodniu.
23.	Serwis/obsługa pogwarancyjna	Serwis pogwarancyjny powinien obejmować gwarancję dostawcy na zapewnienie pełnej sprawności urządzenia AED po okresie gwarancji udzielonej przez producenta. W tym okresie dostawca winien zagwarantować bezpłatny serwis i dokonywanie napraw na podzespołach i elementach producenta urządzenia AED. Nie wymaga się by serwis pogwarancyjny obejmował wymagany czasokres wymiany baterii i elektrod dla których mija okres ich przydatności względnie ich użycia podczas ratowania życia. Okres obsługi pogwarancyjnej winien obejmować co najmniej 2 lata.
24.	Warunki przechowywania defibrylatora	Temperatura od minus 20 ⁰ C do plus 50 ⁰ C
25.	Certyfikaty	Dostarczone urządzenie winno spełniać wymagania deklaracji zgodności CE, zgodnie z dyrektywą medyczną 93/42/EEC oraz normą PN-EN 60601 lub równoważne.

III. Wymagania dla dokumentacji projektowej

- Należy opracować dwa komplety dokumentacji projektowej dla poszczególnych lokalizacji tj. dla obiektów wpisanych indywidualnie do rejestru zabytków w celu uzyskania pozwolenia na budowę i dla obiektów zlokalizowanych w obszarze wpisanym do rejestru zabytków historycznego układu urbanistycznego miasta w celu zgłoszenia budowy obiektów nie wymagających pozwolenia na budowę, zgodnie z załącznikiem A.
- Projekt powinien składać się z części opisowej i graficznej uwzględniający opis techniczny, branże architektoniczno-budowlaną oraz elektryczną. Projekt musi spełniać wymagania Prawa budowlanego oraz zalecenia Podkarpackiego Wojewódzkiego Konserwatora Zabytków.
- Dokumentacja projektowa winna być opracowana przez osobę/osoby posiadające wymagane uprawnienia, z umieszczeniem kserokopii uprawnień w dokumentacji projektowej.
- Dokumentacja projektowa powinna być opracowana zgodnie z:
 - Ustawa z dnia 7 lipca 1994 r. Prawo budowlane (tekst jednolity Dz. U.2020.1333)
 - Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 12 kwietnia 2002r. w sprawie warunków technicznych, jakim powinny odpowiadać budynki i ich usytuowanie (t.j. Dz. U. 2019.1065)
 - Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 2 września 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu i formy dokumentacji projektowej, specyfikacji technicznych wykonania i odbioru robót budowlanych oraz programu funkcjonalno-użytkowego (t.j. Dz. U. 2013.1129)
 - Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 11.09.2020r. (t.j. Dz. U. 2020.1609) w sprawie szczegółowego zakresu i formy projektu budowlanego.

IV. Wymagania dla zasilania w energię elektryczną urządzeń AED

- Wykorzystanie zasilania z instalacji wskazanej przez Zamawiającego/Właściciela obiektu, zgodnie z załączonym wykazem (załącznik nr A).
- Przekrój przewodu zasilającego, typ zabezpieczenia oraz typ zasilacza winny wynikać z obliczeń elektrycznych.
- Zastosowanie zasilacza dedykowanego przez producenta w celu zasilenia ogrzewania szafki/kapsuły AED.

4. Przekrój przewodu zasilania maty grzewczej winna być dostosowana do gniazd szafki/kapsuły.
5. Urządzenia elektryczne należy instalować w sposób niedostępny dla osób trzecich.
6. Przewody powinny być układane zgodnie z obowiązującymi Normami.

V. Wymagania dodatkowe dla urządzeń AED montowanych na ścianie budynku (na zewnątrz/wewnątrz budynku)

1. Sposób montowania szafki/kapsuły uzależniony jest od rodzaju materiału budowlanego z którego wykonano ścianę wewnętrzną i elewacji budynku. Sposób właściwego montażu należy uwzględnić w dokumentacji projektowej.
2. Szafka/kapsuła powinna mieć formę okrągłą w preferowanym kolorze brązowym a front z przezroczystego poliwęglanu (zgodnie z zaleceniami Wojewódzkiego Konserwatora Zabytków).

VI. Wymagania dodatkowe dla urządzeń AED na postumentach wolnostojących

1. Dla obiektów wpisanych indywidualnie do rejestru zabytków lub objętym obszarem wpisanym do rejestru zabytków historycznego układu urbanistycznego miasta, zachowanie dla postumentów formy i szaty graficznej zgodnie z wytycznymi Konserwatora Zabytków.
2. Montaż:
 - a/ Postument stalowy winien być zamocowany do fundamentu za pomocą kotw chemicznych, względnie na fundamentach jako prefabrykatakach z zakotwionymi szpilkami lub zabetonowany na miejscu, z uwzględnieniem sił, jakie mogą oddziaływać na postument – warunki atmosferyczne (silne wiatry) oraz względów codziennego użytkowania w tym prób wandalizmu.
 - b/ Postumentów wg przyjętych założeń projektowych:
 - Postument stalowy wykonany z profili zamkniętych wykończonych z materiałów o podwyższonych parametrach wytrzymałościowych na warunki atmosferyczne oraz ewentualne uszkodzenia mechaniczne, kolor grafitowy,
 - Wysokość postumentu do 1,8 m,
 - Na postumencie zapewnić wzmocnienia przygotowane pod montaż szafki/kapsuły na wysokości 1,5 m,
 - Wewnątrz postumentu zapewnić trasę poprowadzenia instalacji elektrycznej dla potrzeb podłączenia modułu grzewczego/chłodzącego w szafce/kapsule oraz innych urządzeń i systemów zdalnego monitorowania stanu urządzenia AED.

VII. Wymagania dodatkowe dla urządzeń AED umieszczonych w pojazdach komunikacji miejskiej oraz policji i straży miejskiej

Montaż uchwytów/kapsuł w pojazdach komunikacji miejskiej oraz toreb transportowych do przewożenia urządzeń AED w pojazdach służb mundurowych.

VIII. Wymagania w zakresie oznakowania urządzeń

1. Szafka/kapsuła do przechowywania defibrylatorów winna być oznakowana symbolem AED (zgodnie z przyjętym międzynarodowym oznakowaniem defibrylatorów). Tablica informacyjna w kolorze grafitowo-białym zaś oznakowanie kierunkowe (strzałki) w kolorze brązowo-białym (zgodnie z zaleceniami Wojewódzkiego Konserwatora Zabytków).
2. Tablice informacyjne należy zamontować nad urządzeniem AED, natomiast strzałki kierunkowe z podaną odległością do urządzenia umocować na istniejących słupach informacyjnych, wskazanych przez Zamawiającego.
3. Tablica informacyjna z płyty kompozytowej wykonanej z dwóch warstw aluminium, połączonych rdzeniem z polietylenu o niskiej gęstości, o grubości minimum 3 mm.

IX. Termin realizacji zamówienia

- prace projektowe – do 30 dni od dnia zawarcia umowy
- roboty budowlano-montażowe – do 60 dni od dnia zawarcia umowy

X. Kod CPV

- 45310000-3 roboty instalacyjne elektryczne
- 33182100-0 defibrylatory,
- 51400000-6 usługi instalowania sprzętu medycznego i chirurgicznego,
- 71220000-6 usługi projektowania architektonicznego.

Rozmieszczenie stacjonarnych automatycznych defibrylatorów AED na terenie miasta w obszarze wpisanego do rejestru zabytków historycznego układu urbanistycznego:

Lp.	Ulica	Lokalizacja	Miejsce	Rejestr zabytków
1.	Dworskiego 96	Stadion JUWENIA – budynek szatni zawodników	zewnątrz - budynek szatni zawodników	A-1493
2.	A. Mickiewicza 30	Przemyski Ośrodek Sportu i Rekreacji	wewnątrz – hall nowego budynku hali sportowej od strony parkingu	A-1493
3.	Słowackiego 21	Budynek I Liceum Ogólnokształcącego	wewnątrz – klatka schodowa budynku szkoły	A-1493
4.	Plac Legionów 6	Budynek nr 6	zewnątrz – elewacja budynku	A-1493
5.	Sportowa 2	Zielony Rynek	zewnątrz – elewacja budynku administracyjnego	A-1493
6.	Jagiellońska (prawa strona)	Przystanek autobusowy	zewnątrz – konstrukcja przystanku	A-1493
7.	Jagiellońska (lewa strona)	Przystanek autobusowy	zewnątrz – konstrukcja przystanku	A-1493
8.	22 Stycznia 8	Budynek krytej pływalni	zewnątrz – elewacja budynku od strony wejścia technicznego	A-1493
9.	Plac Konstytucji/ul. 3 Maja 4	Budynek szaleatów miejskich	zewnątrz – elewacja budynku	A-1493
10.	3 Maja 19	Budynek „Domu handlowego Szpak”	zewnątrz – ściana boczna filara budynku	A-1493
11.	Bpa J. Glazera 9	Budynek PCK	zewnątrz – elewacja budynku	A-1493
12.	Gen. Boruty Spiechowicza 1	Budynek Szkoły nr 6	zewnątrz – elewacja budynku przy wejściu głównym	A-1493
13.	Grunwaldzka 81	Budynek Szkoły nr 16	zewnątrz – elewacja budynku przy wejściu głównym	A-1493
14.	Ojca Św. Jana Pawła II 70	Budynek PSM	zewnątrz – elewacja budynku od strony ulicy	A-1493
15.	Wodna 11	Budynek Urzędu Miejskiego	zewnątrz – wejście główne do budynku	A-1493

Rozmieszczenie stacjonarnych automatycznych defibrylatorów AED na obiektach wpisanych indywidualnie do rejestru zabytków:

Lp.	Ulica	Lokalizacja	Miejsce	Rejestr zabytków
1.	Władycze 3	Wieża Zegarowa	zewnątrz – elewacja budynku przy wejściu	A-589
2.	Rynek 1	Urząd Miejski	zewnątrz – ścian boczna przy wejściu głównym do budynku	A-812
3.	Św. Jana Nepomucena 3	Budynek parterowy (dawna plebania)	zewnątrz – ściana boczna budynku przy wjeździe	A-1491
4.	Aleja 25 Polskiej Drużyny Strzeleckiej 1	Plac przed Zamkiem	zewnątrz – postument przy elewacji obiektu od strony restauracji	A-275
5.	Zamkowa 1	Mur ogrodzeniowy	zewnątrz – ściana muru od ul. Katedralnej	A-495
6.	Jagiellońska 2	Budynek handlowy - Reformacji	zewnątrz – elewacja frontowa przy schodach do kościoła	A-477

Załącznik nr B

Zestawienie elementów zamówienia

Lp.	Nazwa	Nazwa jednostki	Ilość
1.	Defibrylator AED	szt.	30
2.	Szafka/kapsuła zewnętrzna	szt.	19
3.	Szafka/kapsuła wewnętrzna	szt.	2
4.	Uchwyt/kapsuła - dla komunikacji miejskiej	szt.	5
5.	Torba transportowa - pojazdy służb mundurowych	szt.	4
6.	Postument stalowy	szt.	1
7.	Tablica informacyjna	szt.	26
8.	Strzałki kierunkowe	szt.	42