

RAPORT TECHNICZNY

Zamawiający raport:	PKO Leasing ul. Świętokrzyska 36, 00-116 Warszawa
Numer zlecenia:	80/28/10/2024/PKO LEASING REMARKETING
Numer wewnętrzny:	21/058065
Wykonawca raportu:	Piotr Bałaziński
Przedmiot raportu:	Urządzenie do redukcji cellulitu, ujędrniania skóry D-Actor 100
Nr fabryczny:	0S.13662
Data sporządzenia raportu:	08-11-2024



Cel i przeznaczenie raportu

Celem raportu jest określenie wartości rynkowej i wartości dla wymuszonej sprzedaży przedmiotu wyceny dla potrzeb określenia ceny wywoławczej na aukcji, na rzecz PKO Leasing S.A.

Przedmiot raportu

W dniu 31-10-2024 r. przeprowadzono oględziny na terenie placu PKO LEASING REMARKETING 05-600 Słomczyn ul. Metalowa 10

Przedmiotem raportu jest Urządzenie do redukcji cellulitu, ujędrniania skóry D-Actor 100

Dane identyfikacyjne

Nazwa:	Urządzenie do redukcji cellulitu, ujędrniania skóry
Producent:	Storz Medical AG
Typ/model:	D-Actor 100
Numer fabryczny:	0S.13662
Rok produkcji:	2021

Podstawowe dane techniczne i wyposażenie

Napięcie zasilania zasilacza:	230 V
Masa własna:	60 kg
Wyposażenie:	Przewód zasilania Dwie głowice

Informacje dotyczące stanu technicznego i dokumentacji

Urządzenie znajduje się wewnątrz zabezpieczone przed działaniem czynników atmosferycznych

Urządzenie zostało podłączone do zasilania oraz uruchomione. Wykonano krótką symulację ruchów roboczych dwóch głowic. Praca głowic w ograniczonym zakresie, bez uwag.

Urządzenie posiada zabrudzenia rączek głowic oraz zarysowania obudowy.

Jedna z głowic komunikuje błąd: 2036400, brak tabletu do urządzenia

Istnieje możliwość wykrycia dodatkowych braków lub niesprawności po zmontowaniu urządzenia i przeprowadzeniu pełnej próby pracy.

Na tabliczce znamionowej znajduje się znak CE co jest deklaracją producenta że urządzenie spełnia wymagania dyrektyw UE. Okazano paszport techniczny, brak ważnego przeglądu, termin wykonania 11.2023

Stan maszyny określa się jako dobry.

Szczegółowy stan widoczny na załączonej dokumentacji zdjęciowej.

Uwaga:

Oględziny przedmiotu zostały przeprowadzone na placu i dotyczyły sprzętu poleasingowego, bez możliwości weryfikacji w działaniu i/lub uruchomienia. W związku z tym ocena stanu technicznego opiera się wyłącznie na oględzinach wizualnych.

W związku z tym istnieje możliwość ujawnienia uszkodzeń i usterek poza opisanymi w wycenie, w trakcie uruchomienia i eksploatacji przedmiotu.

Zalecamy zatem skorzystanie z możliwości oględzin przedmiotu we własnym zakresie, najlepiej przy udziale wybranego serwisu lub mechanika/serwisanta, co pozwoli na pełniejszą weryfikację stanu technicznego i kompletności przed udziałem w aukcji.

CE:

Rzecznawca nie dokonał weryfikacji, czy przedmiot spełnia wymagania dyrektywy maszynowej UE. Ocena stanu technicznego maszyny opiera się wyłącznie na oględzinach oraz informacjach umieszczonych na tabliczce znamionowej, a także na ewentualnie okazanej dokumentacji. Dokumentacja ta nie była jednak weryfikowana pod kątem jej poprawności ani kompletności. Zalecamy przeprowadzenie dodatkowej weryfikacji zgodności maszyny z wymogami dyrektywy maszynowej we własnym zakresie, przed udziałem w aukcji i rozpoczęciem użytkowania.

Zastrzeżenia ograniczające

Sporządzający niniejszy raport/opinię zastrzega, że:

- Niniejszy raport służy wyłącznie do oszacowania wartości rynkowej przedmiotu wyceny i nie może być wykorzystywany do żadnego innego celu, niż wymieniony powyżej. W szczególności raport nie może stanowić podstawy do oceny cech i stanu wycenianego obiektu przy jego zakupie.
- Rzeczoznawca nie bierze na siebie odpowiedzialności za wady ukryte (prawne i fizyczne) oraz ewentualne skutki wynikające z dalszego użytkowania przedmiotu raportu, a także za skutki wykorzystania samej wyceny.
- Powyższy raport nie jest ekspertyzą stanu technicznego przedmiotu wyceny i za taką nie może być uznawany, w szczególności nie może być traktowany jako gwarancja sprzedaży przedmiotu raportu za oszacowaną wartość.
- Niniejszy raport nie może być publikowany w całości w jakimkolwiek dokumencie bez zgody wykonawców i bez uzgodnienia z nimi formy i treści takiej publikacji.
- Wycenę przeprowadzono w oparciu o dostarczoną dokumentację oraz badanie organoleptyczne wycenianego obiektu. Nie prowadzono badań diagnostycznych oraz weryfikacji warsztatowej przedmiotu wyceny.
- Niniejszy raport został sporządzony na podstawie oględzin przedmiotu w warunkach występujących w miejscu jego udostępnienia.
- Nie badano poprawności i/lub budowy numerów identyfikacyjnych/seryjnych obiektu oraz nie weryfikowano prawdziwości danych obiektu.

Załączniki

Dokumentacja zdjęciowa poniżej.















ITP

STORZ MEDICAL

BUDOWA GŁOWICY R-SW URZĄDZENIA DUOLITH SD ULTRA

- 1 Aplikator
- 2 Obudowa aplikatora
- 3 Powłoka amortyzująca
- 4 Wyświetlacz
- 5 Rękojeść
- 6 Część obudowy z kaniadą w środku



Głowica posiada wbudowany czujnik nacisku. Jego wskazanie widoczne jest po boku ekranu w postaci poruszającej się linii sygnalizującej jakość docisku. Obszar wskazany na wyświetlaczu podzielony jest na trzy obszary, należy pracować przy docisku mieszczącym się w centralnym obszarze.

INSTRUKCJA KONSERWACJI GŁOWICY R-SW

KROK 1: CZYSZCZENIE GŁOWICY R-SW



- 1 Odłącz urządzenie od sieci elektrycznej i odłącz przewód głowicy od urządzenia.
- 2 Odkręć obudowę aplikatora od głowicy.
- 3 Oczyszcz głowicę z zewnątrz z żelu zabiegowego. Po czym zdezynfekuj głowicę środkiem zawierającym alkohol.
- 4 Wykręć gniazdo kaniady plastikim kluczem dołączonym do urządzenia.
- 5 Wymij gniazdo z głowicy.
- 6 Wyczyść kaniadę szczotką dołączoną do zestawu (wyciągnij wcześniej nabój), po wyczyszczeniu złóż głowicę.

KROK 2: CZYSZCZENIE APLIKATORA

- 1 Rozkręć obudowę aplikatora
- 2 Wyciągnij aplikator ze środka
- 3 Umyj wszystkie części pod bieżącą wodą



- 4 Do mycia i dezynfekowania części załóż się stosowanie myjki ultradźwiękowej i środka dezynfekującego przeznaczony do wrażliwych na ciepło wyrobów medycznych wielokrotnego użytku, osusz części przez zamontowaniem

KROK 3: WYMIANA AFLIKATORA



- 1 Odłącz urządzenie od sieci elektrycznej i odłącz przewód głowicy od urządzenia.
- 2 Odkręć obudowę aplikatora od głowicy
- 3 Wyjmij aplikator z obudowy
- 4 Włóż aplikator do obudowy, skręć obudowę z aplikatorem w środku
- 5 Przykręć obudowę z aplikatorem w środku do głowicy R-SW
- 6 Po wymianie aktywatora upewnij się, że aplikator jest poprawnie przykręcony do głowicy



OGÓLNE ZASADY

- ✓ Regularne czyszczenie głowicy zapewnia jej doskonałą higienę i działanie, do czyszczenia należy stosować środki na bazie alkoholu.
- ✓ Głowicę a w szczególności aktywator należy dokładnie czyścić i dezynfekować po każdym zabiegu.
- ✓ Wszystkie prace z głowicą powinien przeprowadzać przeszkolony personel.
- ✓ Ważne jest aby podczas czyszczenia głowicy środek czyszczący nie przedostał się do wnętrza głowicy jak i jej przewodu.

CZYSZCZONA CZĘŚĆ	PROCEDURA	CZĘSTOŚĆ WYKONYWANIA
Rękojeść „lufa” głowicy, kanuła	Czyszczenie szczotką od zewnątrz i wewnątrz.	Codziennie lub co 20 000 strzałów (w zależności co nastąpi szybciej)
Aplikator i oringi	Mycie w myłce ultradźwiękowej i dezynfekcja	Po każdym zabiegu lub pacjencie
Aplikator, kanuła, nabój i oringi	Wymiana na nowy	Po uszkodzeniu (powyżej 1 000 000 strzałów)

Uwaga: Używaj wyłącznie oryginalnych części i akcesoriów. Nie należy pracować gdy jakkolwiek część głowicy R-SW jest uszkodzona. Jeżeli zobaczysz, że jakaś składowa głowicy jest uszkodzona niezwłocznie skontaktuj się z serwisem.



Nazwa urządzenia: D-actor
Numer seryjny: OS 13662
Rok produkcji: 2021
Użytkownik: [REDACTED]

Dostawca: ITP S.A.
ul. Domaniewska 37
02-672 Warszawa
tel. +48 722 008 002

itp@itpsa.pl

ITP S.A. SERWIS
ul. Modułarna 11a
02-238 Warszawa
tel. +48 22 233 00 23

serwis@itpsa.pl

Zgodnie z art. 13 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) informuję, iż:

- 1) Administratorem Pana/Pani danych osobowych jest: ITP S.A. ul. Domaniewska 37, 02 672 Warszawa (dalej „Administrator”).
- 2) Kontakt z administratorem danych osobowych możliwy jest za pomocą poczty tradycyjnej na adres: ul. Domaniewska 37, 02-672 Warszawa lub drogą e-mailową pod adresem: itp@itpsa.pl
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu realizacji usługi gwarancyjnej/reklamacyjnej - na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. b ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r.
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą wyłącznie podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa lub podmioty współpracujące w procesie reklamacji
- 5) Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres 2 lat
- 6) posiada Pani/Pan prawo do żądania od administratora dostępu do danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania oraz prawo do przenoszenia danych
- 7) ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego
- 8) podanie danych osobowych jest dobrowolne


BIOMEDICAL COMPANY

2

KARTA TECHNICZNA

01. Producent:

Storz Medical AG
Lohstampfstrasse 8
8274 Targenwilen - Switzerland

02. Serwis oraz przeglądy techniczne:

Serwis oraz przeglądy techniczne urządzenia mogą być przeprowadzane wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta. Przegląd techniczny urządzenia potwierdza poprawność parametrów pracy urządzenia oraz możliwość jego dalszej eksploatacji. Ważność przeglądu wynosi 1 rok.

Zgłoszenia usterek przyjmowane są za pośrednictwem serwisu internetowego:

<http://www.itpsa.pl/serwis>

lub drogą telefoniczną na numer:

+48 22 233 00 23


BIOMEDICAL COMPANY

3

DOPUSZCZENIE DO EKSPLOATACJI

Data wykonania przeglądu technicznego	Wykonawca przeglądu	Data następnego przeglądu	UWAGI
27/10/2021		10/2022	—
09.11.2023		11.2023	—

Data wykonania przeglądu technicznego	Wykonawca przeglądu	Data następnego przeglądu	UWAGI























































