

TECHNICKÁ SPECIFIKACE

NÁZEV VEŘEJNÉ ZAKÁZKY

ZDRAVOTNICKÉ PŘÍSTROJE PRO ROKYCANSKOU NEMOCNICI, A.S. - INFUZNÍ TECHNIKA

ČÁST VEŘEJNÉ ZAKÁZKY

ČÁST 1 - INFUZNÍ PUMPA

ZADAVATEL

Název zadavatele:	Rokycanská nemocnice, a.s.				
Sídlo:	Voldušská 750, 337 01 Rokycany			IČO:	26360900
Statutární zástupce:	Prof. MUDr. Vladislav Třeška, DrSc. - předseda představenstva, Mgr. Jaroslav Šíma, MBA - člen představenstva				
Druh VZ:	dodávky	Režim VZ:	nadlimitní	Druh řízení:	otevřené řízení

DODAVATEL

Název dodavatele:	Fresenius Kabi s.r.o.				
Sídlo:	Na Strži 1702/65, 140 00 Praha 4			IČO:	25135228
Statutární zástupce:	Eva Vencovská, MBA, jednatelka	Kontaktní osoba:	Zuzana Frolíková		

POKYNY K VYPLNĚNÍ TECHNICKÉ SPECIFIKACE

- V souladu se čl. 5.3 Zadávací dokumentace dodavatel vyplní tabulku níže v pravém vyznačeném sloupci. Ve druhém sloupci zleva zadavatel specifikoval parametry požadovaného přístroje, počet kusů, délku záruky a další požadavky.

- V úvodu pravého sloupce dodavatel **vybere ANO nebo NE podle toho, zda nabízený přístroj (zařízení, zboží) komplexně splňuje požadavky zadavatele**. Také u každého řádku, ve kterém je v levém sloupci stanoven požadovaný parametr, dodavatel v příslušném pravém sloupci doplní ANO nebo NE, zda je požadavek splněn a napíše konkrétní nabízený parametr (je-li to možné). V případě zatření „NE“ bude dodavatel vyloučen ze zadávacího řízení. To platí i v případě, pokud některý parametr nebude vyhovovat nebo nebude objasněn.

- Dodavatel dále **vyplní v pravém sloupci název nabízeného přístroje (zařízení, zboží), sériové číslo a název výrobce**. Jestliže se jedná o parametry zvláštní nebo nad stanovený minimální (příp. maximální) rozsah, dodavatel je blíže specifikuje.

- Dodavatel je **oprávněn nabídnout zboží s jinými parametry za podmínky**, že se jedná o **parametry objektivně lepší, resp. srovnatelně výhodnější než základní vymezení zadavatele**. Méně výhodný parametr se považuje za nesplnění požadavku, ledaže se vejde do přípustné odchylky nebo se jedná o číselný přepis, který bude objasněn.

- K doplnění specifikace dodavatel předloží v nabídce související dokumenty (výrobní listy, prohlášení o shodě, certifikáty), požadované v této příloze, popř. v Zadávací dokumentaci. Bude-li výrobní list nebo obdobný dokument v cizím jazyce, předloží dodavatel jeho prostý překlad v českém jazyce.

- **Není přípustné měnit strukturu tabulky** v této příloze. Za nesplnění zadávacích podmínek bude požadováno slučování, vypouštění, doplňování nebo jiná úprava stanovených položek, pokud by mohla mít za následek neporovnatelnost nabídek.

- Zadavatel je oprávněn požadovat upřesnění a doplnění technické specifikace, kterou zpracoval dodavatel. V případě pochybností si může zadavatel ověřit údaje jiným způsobem, například ze strany externích odborníků.

TECHNICKÁ SPECIFIKACE

TECHNICKÁ SPECIFIKACE ZADAVATELE				VLASTNÍ SPECIFIKACE NABÍZENÉHO ZBOŽÍ OD DODAVATELE	
1.	NÁZEV PŘÍSTROJE/ZAŘÍZENÍ/ZBOŽÍ	Počet kusů	Záruka v měsících	Nabízený přístroj/zařízení/zboží komplexně splňuje požadavky zadavatele:	ANO
		Infuzní pumpa		24	<p>Název: AGILIA VP MC CZ</p> <p>Sériové číslo: bude doplněno při instalaci, Z019646 - katalogové číslo</p> <p>Výrobce: Fresenius Kabi AG</p> <p>DODAVATEL KE KAŽDÉMU PARAMETRU DOPLNÍ ANO ČI NE, ZDA NABÍZENÉ ZBOŽÍ SPLŇUJE POŽADAVEK A NAPÍŠE KONKRÉTNÍ NABÍZENÝ PARAMETR (JE-LI TO RELEVANTNÍ)</p>
<p>Závazná specifikace zadavatele:</p> <p>Infuzní pumpa - musí být, umět, obsahovat následující technické parametry:</p> <p>Přesnost dávkování: $\pm 5\%$,</p> <p>Minimální rozsah rychlosti dávkování: 1 – 999 ml/hod</p> <p>Nastavení dodaného objemu v rozsahu od 1 do 9999 ml</p> <p>Možnost nastavení v režimu rychlost/objemu nebo objem/čas</p> <p>Bolusy - manuální i s přednastavením objemu</p> <p>Možnost podání bolusu v rozsahu min. 1 - 999 ml/hr a 1-99 ml</p> <p>Mechanické, automatické zabezpečení proti volnému průtoku infuzní kapaliny - zabránění volného toku infuze do pacienta při otevření dvířek pumpy</p> <p>Antibolusová funkce při okluzi</p> <p>Nastavitelný limit okluzního tlaku minimálně ve třech úrovních v rozsahu min. 100-750 mmHg</p> <p>Možnost funkce eliminující riziko podání nežádoucího bolusu po odstranění okluze infuzního setu</p> <p>Systém KVO s více rychlostmi v rozsahu min. 1-5 ml/h</p> <p>Detektor vzduchu s nastavitelným alarmovým limitem</p> <p>Nastavení limitu alarmu s rozsahem nastavení velikosti jedné bubliny 10 - 250 μl</p> <p>Ke každé pumpě je požadováno dodání kapkového senzoru</p> <p>Použití různých infuzních setů v pumpě, minimálně: set pro běžnou infuzi, set pro transfuzi a set pro fotocitlivé léky</p> <p>Napájení 230V / 50 Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 8 hodin provozu při rychlosti 25 ml/h , automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě</p>				<p>ANO / $\pm 5\%$ nebo lépe ve většině klinických případech</p> <p>ANO / 0,1–1500 ml/h</p> <p>ANO / 0,1–9999 ml.</p> <p>ANO</p> <p>ANO / 1500 ml/h, nastavitelný od 50ml/h do 1500 ml/h po přírůstku 50 ml/h., ruční nebo naprogramovatelný</p> <p>ANO / 0,1–1000 ml, 0,01–9999 jednotek / 1 vteřina – 24 h.</p> <p>ANO / Všechny sety zahrnují bezpečnostní zámeček SafeClip</p> <p>ANO</p> <p>ANO / 2 dostupné režimy: variabilní nebo režim 3 přednastavených úrovní – v rozsahu od 50 do 750 mmHg.</p> <p>ANO</p> <p>ANO / Automatické zachování průchodnosti žíly odstupňované po 1 ml/h (nastavitelné od 1 po 20 ml/h)</p> <p>ANO</p> <p>ANO / 0 -250 μl</p> <p>ANO</p> <p>ANO</p> <p>ANO / doba provozu > 8 h při 25 ml/h</p>	

<p>Stupeň krytí dle ČSN EN 60529 min. IP22 chránící všechny části přístroje proti zatečení desinfekce/infuze</p> <p>Bezpečnostní a kontrolní funkce s akustickými a vizuálními alarmy: vzduch v lince, okluze, vybitá baterie, otevřené dvířka</p> <p>Upevnění na infuzní stojan o průměru min. 20-40 mm nebo eurolištu</p> <p>Hmotnost max. 2 kg vč. akumulátoru a upevnění na stojan/eurolištu</p> <p>Čitelný a přehledný displej - minimálně jednoznačná identifikace alarmů</p> <p>Provoz infuzní pumpy ze sítě i mimo dokovací stanici (síťový adaptér bude součástí každé infuzní pumpy)</p>	<p>ANO / IP22</p> <p>ANO</p> <p>ANO</p> <p>ANO / Přibližně 2 kg</p> <p>ANO / viz. návod str 21–5.5 displej a symboly</p> <p>ANO</p>
<p>Přístroj musí být z důvodu ochrany předchozích investic plně propojitelný - kompatibilní (vzájemně slučitelný, snášelivý a spojitelný) se všemi stávajícími dokovacími stanicemi na pracovišti zadavatele Rokycanské nemocnice a.s.</p> <p>Dokovací stanice: FRESENIUS KABI typ LINK + AGILIA EU"</p>	<p>ANO</p>
<p>U všech numericky stanovených specifikací je povolena odchylna +/- 10 %.</p>	<p>Přílohy: Technický list - 07b_Technicky_list_Agilia_VP_MC_CZ</p>
	<p>V Praze</p>