

PHILIPS

SNT+

PHILIPS LUMIFY

mobilní tabletový ultrazvukový systém

Základní parametry

- dynamický rozsah minimálně 170 dB,
- min. 5 letá záruka na dodávané sondy s automatickou bezplatnou aktualizací SW revizí, beznutnosti licence
- možnost současného vyšetření na všech nabízených sondách,
- možnost provozu /vyšetření/ bez nutnosti dobíjet zařízení min. 6 hodin
- SW pro Android i iOS



Přístroj obsahuje min. následující zobrazovací módy

- B mode na základních frekvencích i pomocí THI,
- barevné mapování,
- pulzní doppler s automatickou optimalizací a měřením
- M-mode,
- compoundní zobrazování,
- speckle reduction,
- automatická úprava celkové zisku i TGC,
- software pro zvýraznění jehly

Správa dat

- možnost ukládání patientských dat do vnitřní databáze přístroje,
- možnost načítání patientských dat pomocí čárového kódu,
- export dat v DICOM formátu pomocí WiFi,
- možnost odesílání uložených patientských dat v PC formátech pomocí emailového klienta.



PHILIPS

SNT+

Zobrazovací displej

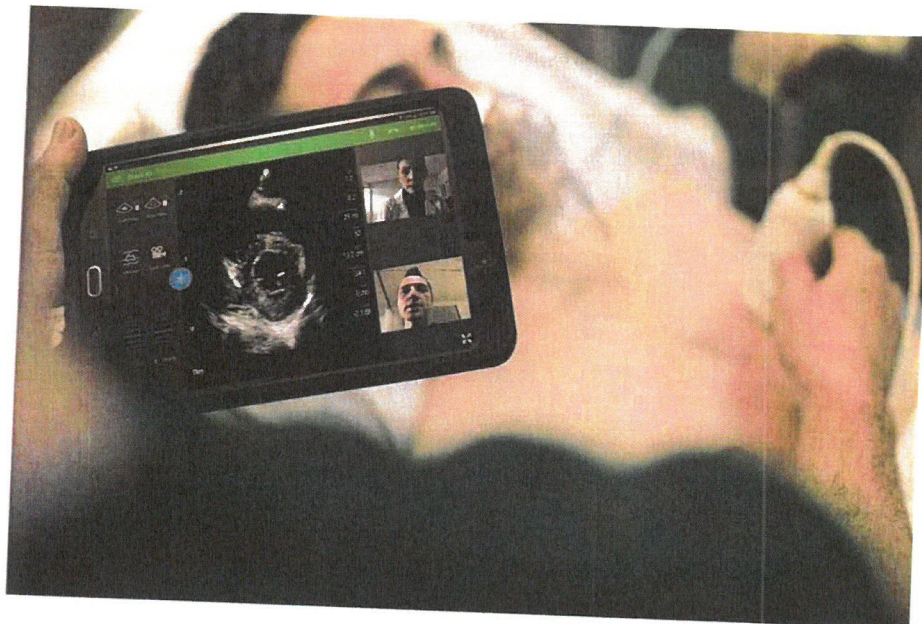
- Samsung Galaxy Tab S9 128 GB se zobrazovací displej 11" palců a HD rozlišením (2560x1440 pixelů)
- možnost připojení mechanické klávesnice přes USB nebo bluetooth

Požadované ultrazvukové sondy

- lineární sonda
 - minimálním frekvenčním rozsah 4-12 MHz,
 - velikost aktivní plochy 34 mm,
 - min. zobrazovací módy – 2D, THI, barevný doppler, compound zobrazení, speckle reduction
 - váha do 110 gramů
- sektorová sonda
 - minimálním frekvenčním rozsah 1-4 MHz,
 - velikost FOV min. 90°,
 - min. zobrazovací módy – 2D, THI, barevný doppler, speckle reduction
 - váha do 100 gramů

Obsah balení jedné sady

- Originální brašna Philips
- 1x sonda Philips Lumify L12-4
- 1x sonda Philips Lumify S4-1
- 1x vozík BM s držákem na tablet i sondy
- Propojovací kabel USB-C ke každé sondě (2x)
- Tablet Samsung Galaxy Tab S9



Příloha č. 3



NABÍDKA 25NV-MH-0037

DODAVATEL

SNT Plus s.r.o.
Novodvorská 994/138
142 00, Praha 4

ODBĚRATEL

Krajská nemocnice T. Bati, a. s.
Havlíčkovo nábřeží 600
760 01, Zlín
Česká republika

IČ: 25701576
DIČ: CZ25701576

Platnost od: 04.04.2025 Platnost do: 04.05.2025

Záruka: 60/24 měsíců

Dodací lhůta: 2 týdnů

Referent dod:

Reference zákazníka: 25NV-MH-0037

IČ: 27661989
DIČ: CZ27661989

Místo dodání:

Ultramobilní ultrazvuk Philips Lumify, nabídka obsahuje:

1x kardiologická sonda S4-1

1x vaskulární sonda Lumify L12-4

1x tablet Samsung Galaxy Tab S9

1x vozík Bluemed s držákem na tablet a sondy

Záruka 60 měsíců na UZV Lumify včetně propojovacího kabelů. Záruka 24 měsíců na tablet a vozík. Výdrž až 6 hodin skenování na jedno nabití tabletu. Připojení pomocí kabelu zaručuje vysokou kvalitu zobrazení bez latence. SW včetně aktualizací zdarma bez nutnosti licencí (i na vlastní zobrazovací zařízení). Váha sond méně než 140 gramů.

Položka	Popis	Ks	Cena/Ks	Celkem bez DPH	DPH %	DPH	Celkem s DPH
FUS6882	Lumify L12-4 Bundle	1	181 000,00	181 000,00	21 %	38 010,00	219 010,00 Kč
FUS6884	Lumify S4-1 Bundle	1	181 000,00	181 000,00	21 %	38 010,00	219 010,00 Kč
TABLET_Lumify_S9	Tablet S9	1	16 000,00	16 000,00	21 %	3 360,00	19 360,00 Kč
VOZIK_BM	Vozík BM	1	18 000,00	18 000,00	21 %	3 780,00	21 780,00 Kč
Celkem:				396 000,00		83 160,00	479 160,00 Kč

REKAPITULACE DPH - CELKEM

Sazba	Základ	DPH	S DPH
21,0 %	396 000,00	83 160,00	479 160,00 Kč
Cena bez DPH:			396 000,00 Kč
Celkem DPH:			83 160,00 Kč
Celkem s DPH:			479 160,00 Kč

DECLARATION OF CONFORMITY



LEGAL MANUFACTURER:
Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431 USA

Product Generic Name	Lumify Diagnostic Ultrasound System, Lumify Diagnostic Ultrasound System iOS, Lumify Circular Edition System (Refurbished)
Model Name	Lumify Diagnostic Ultrasound System, Lumify Diagnostic Ultrasound System iOS
Starting Software Revision	1.9 (Android), 2.0 (iOS), 3.0 (Android), 4.0 (Android), 4.0.1 (Android), 2.0.2(iOS), 5.0 (iOS)
SRN	US-MF-000002237
EC Certificate Number	MDR 720600
Conformity Assessment	Annex IX
BUDI-DI	0884838BM433SV
CND Code	Z110401
GMDN Code	40761
Intended Use	Diagnostic ultrasound imaging and fluid flow analysis of the human body.
2017/745/EU Class	Class IIa
Classification Rule	Rule 1 & 10

Signed for and on the behalf of Philips Ultrasound:

Date: 07 May 2024
Location: Bothell, Washington, USA

Head of Regulatory Affairs

Person Responsible for Regulatory Compliance

PDM Doc. ID: 265059_MEMO
PDM Doc. Version J
Document ID: 2004000509
Document Version: 2
ARIS Template ID: 2007000624
ARIS Template Version: 2

Philips Information Classification: Internal
Printed copies are uncontrolled unless
authenticated

DECLARATION OF CONFORMITY



LEGAL MANUFACTURER:
Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431 USA

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

I, on behalf of Philips Ultrasound LLC, located at 22100 Bothell Everett Hwy, Bothell, WA 98021, USA, hereby declare that the devices covered by the present declaration are in conformity with the following regulations:

- EU MDR 2017/745/EU concerning medical devices;
- Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.

Notified Body

The manufacturer has been certified by the notified body noted below to EN ISO 13485:2016, and complies with Annex IV of the Medical Device Regulation.

The British Standards Institution (BSI),
Say Building, John M. Keynesplein 9,
1066 EP Amsterdam, Netherlands

Note that the notified body number does not apply to the RoHS Directive nor RED.

European Authorized Representative (SRN: NL-AR-000001422)

For additional information regarding this Declaration, please contact your local Philips Ultrasound affiliate or the Philips Ultrasound European Authorized Representative noted below.

Philips Medical Systems Nederland B.V.,
Veenpluis 6, 5684PC Best, The Netherlands

_____ See page 1 for list of products, accessories and authorizing date and signature _____

DECLARATION OF CONFORMITY



2797



LEGAL MANUFACTURER:
Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431 USA

Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce.

Jménem společnosti Philips Ultrasound LLC, se sídlem na adrese 22100 Bothell Everett Hwy, Bothell, WA 98021, USA, tímto potvrzují, že zařízení, na která se vztahuje toto prohlášení, jsou ve shodě s následujícími předpisy:

- nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích;
- směrnici 2011/65/EU Evropského parlamentu a Rady ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních;

Oznámený subjekt	Výrobce je certifikován oznámeným subjektem uvedeným níže dle normy EN ISO 13485:2016 a splňuje přílohu IV směrnice o zdravotnických prostředcích. British Standards Institution (BSI), Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, Netherlands
Poznámka: Číslo oznámeného subjektu se nevztahuje ke směrnici RoHS ani k RED.	
Autorizovaný zástupce pro EU (SRN: NL-AR-000001422)	Pokud máte zájem o další informace týkající se tohoto prohlášení, obraťte se na místní pobočku Philips Ultrasound nebo autorizovaného zástupce pro EU společnosti Philips Ultrasound uvedené níže. Philips Medical Systems Nederland B.V., Veenpluis 6, 5684PC Best, The Netherlands

