

Technická specifikace a minimální požadavky na Videogastroskop (část 2)

Dodavatel	Z TECHNIK s.r.o.
Výrobce	OLYMPUS MEDICAL SYSTEMS CORP., Japonsko
Označení přístroje	GIF-H185

Popis parametru	žadovaná nabízená hodnota	uchazečem nabízená hodnota	Závaznost
Videogastroskop			
Zobrazovací systém - barevný CCD čip.	ANO	ANO	Vyžadováno
Optický systém: - zorné pole minimálně 140° - směr pohledu přímý pohled - hloubka pole minimálně 3,0 – 100,0 mm - minimální rozlišovací vzdálenost instrumentária od distálního konce 3,0 mm	ANO	Optický systém: - zorné pole 140° - směr pohledu přímý pohled - hloubka pole 2,0 – 100,0 mm - minimální rozlišovací vzdálenost instrumentária od distálního konce 3,0 mm	Vyžadováno
Zaváděcí tubus: - zevní průměr distálního konce maximálně 9,2 mm - zevní průměr tubusu maximálně 9,2 mm - pracovní délka minimálně 1030,0 mm - celková délka maximálně 1345,0 mm	ANO	Zaváděcí tubus: - zevní průměr distálního konce 9,2 mm - zevní průměr tubusu 9,2 mm - pracovní délka 1030,0 mm - celková délka 1345,0 mm	Vyžadováno
Pracovní kanál – vnitřní průměr minimálně 2,8 mm.	ANO	Pracovní kanál – vnitřní průměr 2,8 mm	Vyžadováno
Ohybová část – rozsah angulace: - nahoru minimálně 210° - dolů minimálně 90° - doprava minimálně 100° - doleva minimálně 100°	ANO	Ohybová část – rozsah angulace: - nahoru 210° - dolů 90° - doprava 100° - doleva 100°	Vyžadováno
Přístroj musí být z důvodu ochrany předchozích investic plně propojitelný - kompatibilní (vzájemně slučitelný, snášenlivý a spojitelný) se všemi stávajícími videoendoskopickými systémy na pracovišti zadavatele Nemocnice Strakonice. V případě emergentních situací – havárií, event. oprav musí být zajištěna kompatibilita s videoprocesory (CV-190; CV-190; CV-165; CV-145; CV-145) a se zdroji studeného světla (CLV-190; CLV-190; CLE-165; CLE-145; CLE-145). Kompatibilita musí být také zajištěna směrem k používaným automatickým dezinfektorům miniETD2 Plus GA.	ANO	ANO	Vyžadováno

Podklady pro instalaci			
Rozměry (výška x šířka x hloubka)	Uveďte rozměry pro instalaci nártky		informativní položka
Hmotnost	Uveďte hmotnost		informativní položka
Napájení	Uveďte napětí (V) výkon (W)		informativní položka
Požadavky na instalaci	Uveďte ostatní požadavky na instalaci		informativní položka
Životnost přístroje dle výrobce	Uveďte životnost přístroje dle výrobce	10 let	informativní položka

Pro převzetí zařízení musí být dodáno a splněno:

- Návod k použití v českém jazyce – v písemné podobě (na oddělení), v elektronické podobě na CD (na technické oddělení).
- Návod musí být přeložený výrobcem nebo alespoň překlad výrobcem potvrzený.
- Prohlášení o shodě v kopii. Všechny přístroje musí mít certifikát dle direktivy 93/42/EHS jako zdravotnický prostředek.
- Potvrzení o splnění ohlašovací povinnosti podle §29 zákona 268/2014 Sb.
- Autorizační protokol od výrobce obsahující pověření k servisu a záručování.
- Závazné stanovení ceny za provádění odborné údržby podle §65 zákona č. 268/2014 Sb. po uplynutí záruční doby.
- Instruktaž v takové úrovni, aby mohly alespoň dvě osoby provádět instruktaž dalších zaměstnanců dle §61 čl.2, zákona č.268/2014 Sb.
- Provádění odborné údržby podle §65 zákona č. 268/2014 Sb. po dobu trvání záruční doby přístroje dle objednávky zadavatele.
- Realizace odborné údržby po dobu životnosti přístroje dle periody uvedené výrobcem v návodu k použití.
- Po provedení odborné údržby požadujeme ZP označit viditelně štítkem s vyznačením data příští kontroly.

Zadavatel uvádí, že dle § 90 odst. 1 a 2 zákona v návaznosti na § 90 odst. 3 zákona umožňuje nabídnout i jiné, rovnocenné řešení.