

<b>Defibrilátor 1 kus</b>	<b>Cena - , v Kč bez DPH</b>
---------------------------	------------------------------

### 1. Technické požadavky:

<b>Minimální zadavatelem požadované technické parametry</b>	<b>Uchazečem nabízená hodnota</b> <i>(uchazeč vyplní všechny řádky, u číselných údajů uvedením hodnoty parametru u ostatních slovem splňuje)</i>
<i>(uchazeč do nabídky uvede přesné obchodní označení, model výrobce)</i>	
<u>Název přístroje:</u>	
<u>Defibrilátor 1 kus</u>	
<u>Medicínský účel, použití, indikace:</u>	
Přenosný defibrilátor/monitor k zajištění anesteziologické péče	
<u>Technické parametry, funkce</u>	
– Popis ovládacích tlačítek na přístroji, doprovodné texty na obrazovce přístroje, hlasové výzvy v češtině	
–	
– Jednoduché, intuitivní ovládání	
– Bifazický defibrilační výboj s eskalací energie výboje do 360J v manuálním i automatickém režimu	
– Jemná volba energií pro defibrilaci v manuálním režimu : 2J, 3J, 4J, 5J, 6J, 7J, 8J, 9J,10J,20J,30J ..... do 360J	
– Režim manuální externí defibrilace přes pevné defibrilační elektrody pro dospělé	
– Režim manuální externí defibrilace přes pevné defibrilační elektrody pro děti	
– Režim manuální externí defibrilace přes samolepící podgelované defibrilační elektrody /na jedno použití/ pro dospělé	
– Režim manuální externí defibrilace přes samolepící podgelované defibrilační elektrody /na jedno použití/ pro děti	
– Režim poloautomatické externí defibrilace (AED)se systémem doporučení výboje přes samolepící podgelované defibrilační elektrody /na jedno použití/	
– Plně barevný LCD monitor se zobrazením měřených grafických (křivka EKG, SpO <sub>2</sub> ), číselných hodnot a textových výzev	
– Monitorace EKG třísvodým kabelem EKG (možnost rozšíření na měření EKG pětisvodovým kabelem); pevnými elektrodami nebo samolepícími elektrodami	
– Vestavěná tiskárna s možností tisku EKG křivky a SpO <sub>2</sub> křivky (pokud je měřena) a ostatních měřených hodnot a reálných i uložených událostí	
– Synchronizovaná kardioverze	
– Provádění neinvazivní kardiostimulace přes samolepící podgelované defibrilační elektrody /na jedno použití/ - v režimu i ON DEMAND	
– Měření saturace krve SpO <sub>2</sub> (křivka, hodnoty) včetně prstového klipu pro měření SpO <sub>2</sub> pro opakované použití	
– Napájení přístroje ze sítě (provoz a dobíjení – ze sítě 230V) s pevně vestavěnou vnitřní záložní baterií, která je součástí přístroje a umožní provoz přístroje mimo síť 230 V	
– Signalizace a zpráva o nízkém napětí baterie	
– Vestavěná paměť na kritické události – archivace posledních cca 50 událostí /data o pacientovi, jednotlivé úkony a křivky/	

– Možnost tisku a přenosu dat na PC - pro archivaci a další zpracování záznamů pacientů včetně potřebného software pro práci s daty na PC, včetně funkčního přenosu dat z přístroje na PC	
– Automatické každodenní testování přístroje s možností tisku a indikace případné závady	
– Maximální hmotnost kompletního přístroje s baterií a veškerým příslušenstvím max do cca 8 kg	
– Vysoká kapacita vestavěné baterie .... minimální doba monitorace cca 100 min, minimální počet výbojů 200J ... 100	
– Defibrilátor kompatibilní s přístroji Lifepak 20,	

**2. Dodané přístrojové vybavení musí být nové, nerepasované a nepoužité.**

**3. Součástí dodání (obsažené v ceně):**

- Doprava na místo plnění, instalace, uvedení do provozu
- Předvedení přístroje, provedení funkční zkoušky dodaného zařízení
- Instruktaž dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích (§61 – platí pro AIZP, ZP třídy IIb a III, a tam, kde to stanovil výrobce, musí provádět osoba pověřená výrobcem), případně zaškolení obsluhy
- Dodání příslušné dokumentace (prohlášení o shodě, návod k obsluze v tištěné i elektronické podobě, protokoly z provedených revizí, vyplněný formulář Seznam dodané techniky)

**4. Pravidelné prohlídky, a opravy prováděné v rámci záruky (24 měsíců) bezplatně:**

- Pravidelná bezpečnostně technická kontrola dle z. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích (nařízená výrobcem, u ZP třídy IIb a III, pokud interval prohlídky nestanoví výrobce, provádí se min. po 2 letech; součástí BTK je provádění elektrické kontroly, pokud se jedná o elektrozařízení, případně elektorevize, pokud se jedná o pevně připojené zařízení,

**5. Požadavek na doklady nezbytně předkládané s nabídkou:**

- Prohlášení o shodě
- Autorizace výrobce k distribuci a servisu nabízeného zařízení
- Návod k obsluze v českém jazyce v elektronické podobě (CD)
- Doklad osvědčující jeho způsobilost k prodeji, distribuci a servisu zdravotnických prostředků (doklad o registraci dle z. č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích)
- Kompletní požadavky připravenosti instalace včetně parametrů pro nastěhování přístroje a příslušenství a požadavky na dodávky médií