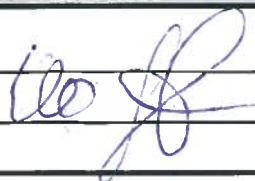


KRYCÍ LIST NABÍDKY

1. Veřejná zakázka		
Veřejná zakázka na dodávky zadaná v otevřeném řízení dle zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů		
Název:	Přístrojové vybavení-IC Nemocnice Písek, a.s.	
2. Základní identifikační údaje		
2.1 Zadavatel		
Obchodní firma nebo název / Obchodní firma nebo jméno a příjmení:	Nemocnice Písek, a.s.	
Sídlo / Místo podnikání, popř. místo trvalého pobytu:	Karla Čapka 589, 397 01 Písek	
IČ:	26095190	
Osoba oprávněná za zadavatele jednat:	MUDr. Jiří Holan, MBA - předseda představenstva Ing. Dana Krákorová - místopředsedkyně představenstva	
Kontaktní osoba:		
Tel./fax:		
E-mail:		
2.2 Uchazeč		
Obchodní firma nebo název / Obchodní firma nebo jméno a příjmení:	S & T Plus s.r.o.	
Sídlo / Místo podnikání, popř. místo trvalého pobytu:	Novodvorská 994, 142 21 Praha 4	
IČ:	25701576	
Osoba oprávněná jednat jménem či za uchazeče:	RNDr. Ivo Strnad, jednatel	
Spisová značka v obchodním rejstříku či jiné evidenci, je-li uchazeč v ní zapsán	OR vedeny u MS v Praze, oddíl C, vložka 62478	
Kontaktní osoba:	Ing. Dušan Drábek	
Tel./fax:	239047524 / 239047549	
E-mail:	dusan.drabek@sntplus.cz	
3. Nabídková cena část 3		
Cena celkem bez DPH:	Samostatně DPH:	Cena celkem včetně DPH:
2.155.000,- CZK	301.700,- CZK	2.456.700,- CZK
4. Měna, ve které je nabídková cena v bodu 3. uvedena		
CZK (Kč)		
5. Osoba oprávněná jednat jménem či za uchazeče		
Podpis osoby oprávněné jednat jménem či za uchazeče:		
Titul, jméno, příjmení:	RNDr. Ivo Strnad	
Funkce:	jednatel	
Datum:	26.9.2012	



S&T Plus s.r.o.

Novodvorská 994
142 21 Praha 4
tel.: +420 239 047 500

Doklady k prokázání splnění kvalifikace



Výpis ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů vygenerovaný informačním systémem o veřejných zakázkách

Výpis ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů

vedeného podle § 125 a násled. zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů

Údaje o dodavateli zapsané v seznamu k 03.09.2012

1. Identifikační údaje o dodavateli

1.1. Obchodní firma/Název

S & T Plus s.r.o.

1.2. Právní forma

Společnost s ručením omezeným

1.3. Sídlo

Novodvorská 994

14221 Praha

Česká republika

1.4. IČO

25701576

1.5. Statutární orgán

Jméno a příjmení statutárního orgánu nebo jeho členů	Funkce ve statutárním orgánu
Ing. Václav Kraus	jednatel
RNDr. Ivo Strnad	jednatel

Způsob a rozsah jednání

Jménem společnosti jedná každý jednatel samostatně.

2. Základní kvalifikační předpoklady, jejichž splnění dodavatel prokázal

Dodavatel prokázal ministerstvu pro místní rozvoj v souladu s ustanovením § 53 odst. 3 zákona, že:

- § 53 odst. 1 písm. a)
nebyl pravomocně odsouzen pro trestný čin spáchaný ve prospěch organizované zločinecké skupiny, trestný čin účasti na organizované zločinecké skupině, legalizace výnosů z trestné činnosti, podílnictví, přijetí úplatku, podplacení, nepřímého úplatkářství, podvodu, úvěrového podvodu, včetně případů, kdy jde o přípravu nebo pokus nebo účastenství na takovém trestném činu, nebo došlo k zahlazení odsouzení za spáchání takového trestného činu; jde-li o právnickou osobu, musí tento předpoklad splňovat jak tato právnická osoba, tak její statutární orgán nebo každý člen statutárního orgánu a je-li statutárním orgánem dodavatele či členem statutárního orgánu dodavatele právnická osoba, musí tento předpoklad splňovat jak tato právnická osoba, tak její statutární orgán nebo každý člen statutárního orgánu této právnické osoby; podává-li nabídku či žádost o účast zahraniční právnická osoba prostřednictvím své organizační složky, musí předpoklad podle tohoto písmene splňovat vedle uvedených osob rovněž vedoucí této organizační složky; tento základní kvalifikační předpoklad musí dodavatel splňovat jak ve vztahu k území České republiky, tak k zemi svého sídla, místa podnikání či bydliště,
- § 53 odst. 1 písm. b)
nebyl pravomocně odsouzen pro trestný čin, jehož skutková podstata souvisí s předmětem podnikání dodavatele podle zvláštních právních předpisů nebo došlo k zahlazení odsouzení za spáchání takového trestného činu; jde-li o právnickou osobu, musí tuto podmínku splňovat jak tato právnická osoba, tak její statutární orgán nebo každý člen statutárního orgánu a je-li statutárním orgánem dodavatele či členem statutárního orgánu dodavatele právnická osoba, musí tento předpoklad splňovat jak tato právnická osoba, tak její statutární orgán nebo každý člen statutárního orgánu

orgánu této právnické osoby; podává-li nabídku či žádost o účast zahraniční právnická osoba prostřednictvím své organizační složky, musí předpoklad podle tohoto písmene splňovat vedle uvedených osob rovněž vedoucí této organizační složky; tento základní kvalifikační předpoklad musí dodavatel splňovat jak ve vztahu k území České republiky, tak k zemi svého sídla, místa podnikání či bydliště,

- § 53 odst. 1 písm. c)
v posledních třech letech nenaplnil skutkovou podstatu jednání nekalé soutěže formou podplácení podle zvláštního právního předpisu,
- § 53 odst. 1 písm. d)
vůči jehož majetku neprobíhá nebo v posledních třech letech neproběhlo insolvenční řízení, v němž bylo vydáno rozhodnutí o úpadku nebo insolvenční návrh nebyl zamítnut proto, že majetek nepostačuje k úhradě nákladů insolvenčního řízení, nebo nebyl konkurs zrušen proto, že majetek byl zcela nepostačující nebo zavedena nucená správa podle zvláštních právních předpisů,
- § 53 odst. 1 písm. e)
není v likvidaci,
- § 53 odst. 1 písm. f)
nemá v evidenci daní zachyceny daňové nedoplatky, a to jak v České republice, tak v zemi sídla, místa podnikání či bydliště dodavatele,
- § 53 odst. 1 písm. g)
nemá nedoplatek na pojistném a na penále na veřejné zdravotní pojištění, a to jak v České republice, tak v zemi sídla, místa podnikání či bydliště dodavatele,
- § 53 odst. 1 písm. h)
nemá nedoplatek na pojistném a na penále na sociální zabezpečení a příspěvku na státní politiku zaměstnanosti, a to jak v České republice, tak v zemi sídla, místa podnikání či bydliště dodavatele,
- § 53 odst. 1 písm. i)
nebyl v posledních 3 letech pravomocně disciplinárně potrestán či mu nebylo pravomocně uloženo kárné opatření podle zvláštních právních předpisů, je-li podle § 54 písm. d) požadováno prokázání odborné způsobilosti podle zvláštních právních předpisů; pokud dodavatel vykonává tuto činnost prostřednictvím odpovědného zástupce nebo jiné osoby odpovídající za činnost dodavatele, vztahuje se tento předpoklad na tyto osoby,
- § 53 odst. 1 písm. j)
není veden v rejstříku osob se zákazem plnění veřejných zakázek.
- § 53 odst. 1 písm. k)
nebyla mu v posledních 3 letech pravomocně uložena pokuta za umožnění výkonu nelegální práce podle zvláštního právního předpisu.

3. Profesní kvalifikační předpoklady, jejichž splnění dodavatel prokázal

3.1 Profesní kvalifikační předpoklady dle ustanovení § 54 písm. a) dodavatel prokázal:

Výpisem z obchodního rejstříku

3.2 Oprávnění k podnikání dle ustanovení § 54 písm. b) dodavatel prokázal:

Název dokladu	Vystavil	Předmět podnikání	Obory činnosti	Datum vystavení	Datum platnosti
Živnostenský list 310002-306598	Obvodní úřad městské části Praha 4	Koupě zboží za účelem jeho dalšího prodeje a prodej		18.10.1999	
Živnostenský list 31005-289199	Obvodní úřad městské části Praha 4	Výroba a opravy lékařských přístrojů a nástrojů a zdravotnických potřeb (v režimu živnosti volné)		18.10.1999	
Živnostenský list 310005-288699	Obvodní úřad městské části Praha 4	Výroba, instalace a opravy elektronických zařízení		18.10.1999	

4. Datum podání žádosti o zápis do seznamu a jiné důležité informace

Dodavatel podal žádost o zápis do seznamu dne 18.05.2007. Rozhodnutí o zápisu dodavatele do seznamu nabylo právní moci dne 22.05.2007.
Poslední aktualizace zápisu v seznamu byla provedena dne 07.03.2012.

Správnost tohoto výpisu se potvrzuje
Česká republika - Ministerstvo pro místní rozvoj

Datum: 03.09.2012

Evidenční číslo: CP2012007422



Elektronicky
podepsáno certifikátem
lsvz2.mmr.cz
dne 3.9.2012

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ

Identifikační údaje firmy:

S&T Plus s.r.o.

Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4

IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,

Pod Zahradami 151, Praha 10

V souladu s požadavky zákona o veřejných zakázkách 137/2006 Sb. prohlašuji tímto čestně, že:

Společnost S & T Plus s.r.o. je ekonomicky a finančně způsobilá splnit veřejnou zakázku „Přístrojové vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“.

V Praze dne 25. září 2012

Toto čestné prohlášení podepisuji jako:



S&T Plus s.r.o.
Novodvorská 994 ②1
142 21 Praha 4
IT SOLUTIONS & SERVICES tel.: +420 239 047 500

RNDr. Ivo Strnad
jednatel společnosti S&T Plus s.r.o.

SEZNAM VÝZNAMNÝCH DODÁVEK V POSLEDNÍCH 3 LETECH

Uchazeč:

S&T Plus s.r.o.; Novodvorská 994, 142 21 Praha 4, IČO: 25701576
 Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273, Pod Zahradami 151, Praha 10

Prohlašuji tímto čestně, že uchazeč provedl v posledních 3 letech následující významné zakázky:

Název objednatele	Předmět zakázky	Rozsah plnění v Kč bez DPH	Doba a místo provedení dodávky	Zástupce investora
Hospimed spol. s r.o.	Telemetrický monitorovací systém Philips IntelliVue	2.616.545,-	02 / 2011 FNHK	Hana Růžičková Tel: 225 001 502 Fax: 225 001 522
PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.	Pacientský monitorovací systém Philips IntelliVue	10.384.000,-	02 / 2011 CKTCH, Brno	Veronika Všetečková Tel: 221 595 111
PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.	Telemetrický monitorovací systém Philips IntelliVue	3.006.608,18	03/2011 CKTCH, Brno	Veronika Všetečková Tel: 221 595 111

V Praze dne 26. září 2012

Toto čestné prohlášení podepisuji jako:



S&T PLUS S.R.O.
 Novodvorská 994
 142 21 Praha 4
 Tel: +420 239 047 500

RNDr. Ivo Strnad
 jednatel společnosti

REFERENČNÍ LISTINA

Identifikační údaje firmy:

S & T Plus s.r.o.

Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4

IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,

Pod Zahradami 151, Praha 10

Objednatel: HOSPIMED spol. s r.o.
Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3

Charakter zakázky: Philips IntelliVue – telemetrický monitorovací systém

Místo plnění: Fakultní nemocnice Hradec Králové – I. Interní klinika

Termín plnění: únor 2011

Finanční objem: 2.616.545,- Kč bez DPH

Za objednatele potvrzují, že uvedené údaje jsou pravdivé, že dodávka proběhla v souladu s podmínkami uvedenými v kupní smlouvě a že nainstalované zařízení bylo kompletní a funkční.

V Praze dne 29. června 2011

Za objednatele:



HOSPIMED, spol. s r.o.
ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
130 00 Praha 3, Malešická 2251/51
Tel: 225 007 511, Fax: 225 001 522
DIČ: CZ00676853...

HOSPIMED spol. s r.o.

REFERENČNÍ LISTINA

Identifikační údaje firmy:

S & T Plus s.r.o.

Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4

IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,

Pod Zahradami 151, Praha 10

Objednatel: PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.
Juarezova 17, 160 00 Praha 6

Charakter zakázky: Philips IntelliVue – patientský monitorovací systém

Místo plnění: CKTCH, Brno

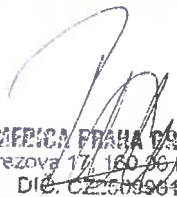
Termín plnění: únor 2011

Finanční objem: 10.384.000,- Kč bez DPH

Za objednatele potvrzují, že uvedené údaje jsou pravdivé, že dodávka proběhla v souladu s podmínkami uvedenými v kupní smlouvě a že nainstalované zařízení bylo kompletní a funkční.

V Praze dne 29. června 2011

Za dodavatele:



PROMEDICA PRAHA GROUP a.s.
Juarezova 17, 160 00 Praha 6
DIČ: CZ0609049
Zapsaná u Městského soudu v Praze
..... oddíl B, vložka 4492 11
PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.

REFERENČNÍ LISTINA

Identifikační údaje firmy:

S & T Plus s.r.o.

Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4

IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,

Pod Zahradami 151, Praha 10

Objednatel: PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.
Juarezova 17, 160 00 Praha 6

Charakter zakázky: Philips IntelliVue – telemetrický monitorovací systém

Místo plnění: CKTCH, Brno

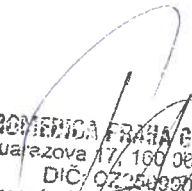
Termín plnění: březen 2011

Finanční objem: 3.006.608,18 Kč bez DPH

Za objednatele potvrzují, že uvedené údaje jsou pravdivé, že dodávka proběhla v souladu s podmínkami uvedenými v kupní smlouvě a že nainstalované zařízení bylo kompletní a funkční.

V Praze dne 29. června 2011

Za dodavatele:


PROMEDICA PRAHA GROUP a.s.
Juarezova 17, 160 00 Praha 6
DIČ: CZ25439019
zapsaná u Městského soudu v Praze
oddíl B, vložka 4492 ①

PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.



DECLARATION OF CONFORMITY

Philips Medizin Systeme
Böblingen GmbH
Hewlett-Packard Str.2
71034 Böblingen
Germany

Declares under our sole responsibility that the product:

Product Name: Intellivue Patient Monitor MP2, MP5, MP5T, MP5SC, MP20, MP30, MP40, MP50, MP60, MP70, MP80, MP90, MX800, MX700, MX600 and Intellivue Multi-Measurement Module X2

Product Model Number or Designator: M8102A, M8105A, M8105AT, M8105AS, M8001A, M8002A, M8003A, M8004A, M8005A, M8007A, M8008A, M8010A, 865240, 865241, 865242 and M3002A

Including the components: M8023A, M8048A, M8025A, M8026A, M8027A, M8045A, M8016A, 865297, 865243, 865244

And measurement modules: M3001A, M3012A, M3014A, M3015A, M3015B, M3016A,

Plug-In modules: M1006B, M1011A, M1012A, M1014A, M1018A, M1020B, M1021A, M1027A, M1029A, M1032A, M1034A, M1116B, 865115

Starting Revision: SW Revision: H.1

Device Classification: IIB, Rule 10

Global Medical Device Nomenclature Code (GMDN): 36872 (M8102A, M8105A, M8105AT, M8105AS, M8001A, M8002A, M8003A, M8004A, M3002A); 33586 (M8005A, M8007A, M8008A, M8010A, M8016A, 865240, 865241, 865242); 42528 (M8048A, 865243); 36553 (M3001A, M3002A, M3012A, M3014A, M3015A, M3015B, M3016A); 36554 (M1020B); 41221 (M8025A); 36861 (M8026A); 35508 (M8045A), 36550 (M1006B), 15200 (M1011A, M1021A), 36561 (M1012A), 15965 (M1014A), 36898 (M1018A), 37323 (M1027A), 36562 (M1029A), 36862 (M1032A, M1034A, 865115), 36534 (865297), 36861 (865244)

Product Options/Accessories: All, except patient connected accessories

To which this Declaration relates is in conformity with the provisions of Council Directive: 93/42/EEC (Medical Devices Directive).

The Manufacturer is certified by the Notified Body listed below to EN ISO 13485 and Annex II-Section 3.2 of the Medical Device Directive (Certificate Number 0366/MDD/659100-II).

Name/Address of Notified Body: VDE Testing & Certification Institute,
Merianstr. 28, D-63069 Offenbach/Main, Germany

Supplementary Information:

The products listed above have been tested in a typical configuration as described in the Manufacturer's accompanying documentation, and are fully compliant with the standards listed below. Additionally the products listed above have been designed, manufactured, tested, and found to be compatible with the devices and accessories described by the manufacturer in the devices accompanying documentation:

EN 60601-1:1990 + A1:1993 + A2:1995

EN 60601-1-2: 2001 + A1:2006

Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance
Medical electrical equipment – Part 1-2: General requirements for safety and essential performance – Collateral standard: Electromagnetic compatibility, requirements and tests

Signature:

Date: 10-June-2011

Printed Name: Hauke Schik
Title: Director, Quality & Regulatory Affairs

Place of Issue: Böblingen

CE 0366**PROHLÁŠENÍ O SHODĚ**

Philips Medizin Systeme
 Böblingen GmbH
 Hewlett-Packard Str. 2
 71034 Böblingen
 Německo

prohlašuje výhradně na svou vlastní odpovědnost, že tyto výrobky:

Název výrobku:	IntelliVue Patient Monitor MP2, MP5, MP5T, MP5SC, MP20, MP30, MP40, MP50, MP60, MP70, MP80, MP90, MX800, MX700, MX600 a IntelliVue Multi-Measurement Module X2
Číslo modelu výrobku nebo označení:	M8102A, M8105A, M8105AT, M8105AS, M8001A, M8002A, M8003A, M8004A, M8005A, M8007A, M8008A, M8010A, 865240, 865241, 865242 a M3002A
Včetně komponent:	M8023A, M8048A, M8025A, M8026A, M8027A, M8045A, M8016A, 865297, 865243, 865244
A měřicí moduly:	M3001A, M3012A, M3014A, M3015A, M3015B, M3016A
Zásuvní moduly:	M1006B, M1011A, M1012A, M1014A, M1018A, M1020B, M1021A, M1027A, M1029A, M1032A, M1034A, M1116B, 865115
Počáteční revize:	Revize SW: H.1
Klasifikace prostředku:	IIB, předpis 10

Kód podle Univerzálního nomenklaturního systému zdravotnických prostředků (GMDN): 36872 (M8102A, M8105A, M8105AT, M8102AS, M8001A, M8002A, M8003A, M8004A, M3002A); 33586 (M8005A, M8007A, M8008A, M8010A, M8016A, 865240, 865241, 865242); 42528 (M8048A, 865243); 36553 (M3001A, M3002A, M3012A, M3014A, M3015A, M3015B, M3016A); 36554 (M1020B); 41221 (M8025A); 36861 (M8026A); 35508 (M8045A), 36550 (M1006B), 15200 (M1011A, M1021A), 36561 (M1012A), 15965 (M1014A), 36898 (M1018A), 37323 (M1027A), 36562 (M1029A), 36862 (M1032A, M1034A, 865115), 36534 (865297), 36861 (865244)

Volitelné prostředky/doplňky k výrobku: Všechny, kromě doplňků připojených k pacientovi

To, čeho se týká toto prohlášení, je v souladu s ustanoveními Směrnice Rady č. 93/42/EHS (směrnice p zdravotnických prostředcích).

Výrobce je certifikovaný notifikovaným orgánem, který je uveden níže, podle EN ISO 13485 a přílohy II – § 3.2 směrnice o zdravotnických prostředcích (osvědčení číslo 0366/MDD/659100-II).

Jméno/adresa notifikovaného orgánu: VDE Testing & Certification Institute,
 Merianstr. 28, D-63069 Offenbach/Main, Německo

Dodatečné informace:

Výše uvedené výrobky byly testovány v typické konfiguraci jak popsáno v průvodní dokumentaci výrobce a jsou v plně souladu s normami uvedenými níže. Dále výrobky uvedené výše byly konstruovány, vyrobeny, testovány a jsou v souladu s prostředky a doplňky, které výrobce popsal v průvodní dokumentaci k prostředkům.

EN 60601-1:1990 + A1:1993 + A2: 1995

Zdravotnická elektrická zařízení – část 1: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a základní výkon

EN 60601-1-2: 2001 + A1:2006

Zdravotnická elektrická zařízení – část 1-2: Všeobecné požadavky na bezpečnost a základní výkon – doplňková norma: Elektromagnetická kompatibilita, požadavky a testy

Podpis:

Datum: 10. června 2011

nečitelný podpis

Jméno: Hauke Schik
 Funkce: ředitel, jakost a regulační záležitosti

Místo vydání: Böblingen

TLUMOČNICKÁ DOLOŽKA

Jako tlumočnický německého a anglického jazyka, jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Brně dne 28. února 1994 (č.j. Spr 1518-93), stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny. Jedná se o prostou kopii originální listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem⁴³..... deníku, položka číslo¹⁴⁰²⁴.....

Dne^{11. 01. 2012}.....

.....
L.S. Podpis tlumočnicka

Tlumočnick:
Ing. Pavel Skřivánek



PHILIPS



DECLARATION OF CONFORMITY

**Philips Medical Systems
3000 Minuteman Road
Andover, MA. 01810-1099
USA**

Declares under our sole responsibility that the product:

Product Name: IntelliVue Information Center Application Software For M3140, M3145, M3150, M3151, M3154, M3155, M3169, M3170 and M3177

Product Model Number or Designator: M3290A

Revision: M.0

Device Classification: Class IIb, rule 10

Global Medical Device Nomenclature Code (GMDN): 38470

Product Options/Accessories: As described in the Instructions For Use.

To which this Declaration relates is in conformity with the provisions of Council Directive: 93/42/EEC (Medical Devices Directive).

The Manufacturer is certified by the Notified Body listed below to EN ISO 13485 and Annex II-Section 3.2 of the Medical Device Directive. Copies of the Quality System certificates are available upon request.

**Name/Address of Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH / TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65; 80339 MÜNCHEN; Germany**

**Authorized EU Representative: Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034
Böblingen, Germany**

Supplementary Information:

The software has been verified compatible and is suitable for use with the IntelliVue M3140, M3145, M3150, M3151, M3154, M3155, M3169, M3170 and M3177, as well as the M3160 & M3176B/C recorders, as described in accompanying documents.

Signature:

Date: 30-June-2010

Printed Name: David Lanfranchi

Place of Issue: Andover

Title: Senior Manager, Regulatory Affairs



PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

PHILIPS

Philips Medical Systems
3000 Minuteman Road
Andover, MA. 01810-1099
USA

Prohlašuje na svou výhradní odpovědnost, že produkt:

Název produktu: Aplikační software informačního centra IntelliVue pro M3140, M3145, M3150, M3151, M3154, M3155, M3169, M3170 a M3177

Číslo vzoru produktu nebo označení: M3290A

Revize: M.0

Klasifikace zařízení: třída IIb, pravidlo 10

Kód globální nomenklatury zdravotnických prostředků (GMDN) je: 38470

Možnosti/příslušenství produktu: jak je popsáno v návodu k použití.

na který se vztahuje toto prohlášení, je ve shodě s ustanoveními Směrnice Rady 93/42/EHS (Směrnice o zdravotnických prostředcích).

Výrobce je potvrzen níže uvedeným notifikovaným orgánem pro EN ISO 13485 a Přílohu II Oddíl 3.2 Směrnice o zdravotnických prostředcích. Kopie osvědčení systému kvality jsou k dispozici na požádání.

Název/adresa notifikovaného orgánu: TÜV SÜD Product Service GmbH / TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65; 80339 MÜNCHEN; Německo

Oprávněný zástupce v EU: Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034
Böblingen, Německo

Doplňující informace:

Tento software byl ověřen jako kompatibilní a je vhodný k použití s produkty IntelliVue M3140, M3145, M3150, M3151, M3154, M3155, M3169, M3170 a M3177 a rovněž rekordéry M3160 a M3176B/C, jak je popsáno v doprovodných dokumentech.

Podpis: - *nečitelný podpis* -

Datum: 30. června 2010

Jméno tiskacím: David Lanfranchi

Místo vydání: Andover

Funkce: Vyšší manažer pro záležitosti regulace

(Formulář č. A-Q2920-00316-F3 Rev. D)
Identifikační číslo dokumentu: 865267-90007

Revize č. A

Stránka 1 z 1

TLUMOČNICKÁ DOLOŽKA

Jako tlumočnický německého a anglického jazyka, jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Brně dne 28. února 1994 (č.j. Spr 1518-93), stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny. Jedná se o prostou kopii originální listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem⁷⁵..... deníku, položka číslo¹⁶⁸⁷⁵.....

25. 09. 2012

Dne




L.S. Podpis tlumočnicka



Tlumočnický:
Ing. Pavel Skřivánek



PHILIPS



DECLARATION OF CONFORMITY

Philips Medical Systems
3000 Minuteman Road
Andover, MA. 01810-1099
USA

Product Name: HeartStart XL+
Product Model Number or Designator: 861290

Control Designator: Serial Number US911XXXXX or higher

Device Classification: *Class 2B, according to Annex IX, Rule 9 of Directive 93/42/EEC*

Global Medical Device Nomenclature Code (GMDN): 33820

Product Options	989803167281	989803147691	M3543A	M4745A
/Accessories:	M5526A	M1783A	M3525A	M3528A
	M3529A			

Product Upgrades:	861395	861396	861397	861401
	861402			

To which this Declaration relates, when shipped, will be in conformity with the provisions of Council Directive: 93/42/EEC (Medical Devices Directive) as amended by 2007/47/EC.

The Manufacturer is certified by the Notified Body listed below to EN ISO 13485 and Annex II-Section 3.2 of the Medical Device Directive. Copies of the certificates are available upon request.

Name/Address of Notified Body: TÜV SÜD- Product Services GmbH, Zertifizierstelle, Ridlerstrasse 65,
80339, MÜNCHEN, GERMANY

Authorized EU Representative: Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034
Böblingen, Germany

Supplementary Information:

The products listed above have been tested in a typical configuration as described in the Manufacturer's accompanying documentation. Some accessories which are not medical devices were also tested in the configuration. These are listed below:

989803171281 989803171701 989803171271 989803171291
989803171281 M4759A

Product upgrade numbers listed above do not change the CE marking status of the product that receives the upgrade. The upgrade by itself is not a finished medical device and therefore does not need to contain the CE mark.

Signature:

Date of Issue: September 16, 2011

Printed Name: Mark Puopolo

Place of Issue: Andover, MA

Title: Sr. Manager, Regulatory Affairs

CE₀₁₂₃

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Philips Medical Systems
3000 Minuteman Road
Andover, MA. 01810-1099
USA

Název výrobku: HeartStart XL+
Typové číslo výrobku nebo označení: 861290

Kontrolní označení: sériové číslo US911XXXXX nebo vyšší

Klasifikace prostředku: třída 2B v souladu s přílohou IX, pravidlo 9 Směrnice Rady 93/42/EHS

Kód podle Globální nomenklatury zdravotnických prostředků (GMDN): 33820

Varianty výrobku	989803167281	989803147691	M3543A	M4745A
/ příslušenství:	M5526A	M1783A	M3525A	M3528A
	M3529A			

Vyšší verze (upgrade):	861395	861396	861397	861401
výrobku	861402			

kterého se toto prohlášení týká, bude v okamžiku přepravy v souladu s ustanoveními Směrnice Rady 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích ve znění Směrnice Evropské parlamentu a Rady 2007/47/ES.

Výrobce je certifikován níže uvedeným notifikovaným orgánem podle EN ISO 13485 a přílohy II odst. 3.2 směrnice o zdravotnických prostředcích. Kopie certifikátů jsou na požádání k dispozici.

Název/adresa notifikovaného orgánu: TÜV SÜD-Product Services GmbH, Zertifizierstelle, Ridlerstrasse 65, 80339, MNICHOV, NĚMECKO

Autorizovaný zástupce pro EU: Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034, Böblingen, Německo

Doplňující informace:

Výrobky uvedené výše byly testovány v typické konfiguraci, jak je uvedena v doprovodné dokumentaci výrobce. V konfiguraci bylo testováno i některé příslušenství, které není zdravotnickým prostředkem. Toto příslušenství je uvedeno níže:

989803171261	989803171701	989803171271	989803171291
989803171281	M4759A		

Číslo vyšších verzí (upgradů) výrobků uvedená výše nemění podmínky pro označení výrobku, který má vyšší verzi, označením CE. Vyšší verze výrobku sama o sobě není konečným zdravotnickým prostředkem, a nemusí být tudíž označena označením CE.

Podpis: *(nečitelný podpis)*

Jméno strojopisně: Mark Puopolo

Datum vydání: 16. září 2011

Funkce: hlavní manažer, právní oddělení

Místo vydání: Andover, MA

Formulář č.A-Q2920-00316-F3 Rev. D)
identifikační číslo dokumentu: A-861290-90007

Revize č.: A

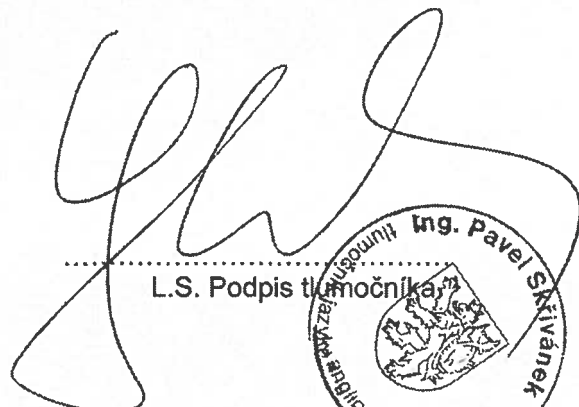

Strana 1 z 1

TLUMOČNICKÁ DOLOŽKA

Jako tlumočnický německého a anglického jazyka jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Brně, dne 28. února 1994 (č.j. Spr 1518-93) stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem⁴¹~~72~~..... deníku, položka číslo¹⁵³⁴¹.....

Dne 24. 11. 2011


.....
L.S. Podpis tlumočnický


Tlumočnický:
Ing. Pavel Skřivánek

Čestné prohlášení

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ

Identifikační údaje firmy:

S&T Plus s.r.o.
Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4
IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,
Pod Zahradami 151, Praha 10

V souladu s požadavky §68 odst. 3. zákona o veřejných zakázkách 137/2006 Sb. prohlašuji tímto čestně, že:

Žádný ze statutárních orgánů, nebo členů statutárních orgánů společnosti S & T Plus s.r.o. nebyl v posledních třech letech od konce lhůty pro podání nabídek v pracovním, funkčním či obdobném poměru u zadavatele.

Společnost S & T Plus s.r.o. nemá formu akciové společnosti.

Společnost S & T Plus s.r.o. neuzavřela a neuzavře zakázanou dohodu podle zvláštního právního předpisu v souvislosti s veřejnou zakázkou „Přístrojové vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“.

V Praze dne 26. září 2012

Toto čestné prohlášení podepisuji jako:



S&T Plus s.r.o.
Novodvorská 994 ②1
142 21 Praha 4
tel.: +420 239 047 500

RNDr. Ivo Strnad
jednatel společnosti S&T Plus s.r.o.

Nabídková cena

Cenová nabídka č.: DD-12-181

Platnost od: 26.9.2012

Platnost do: 1.5.2013

Referent dod.: Drábek, Dušan

Referent odb.:

Dodavatel

Adresa: S&T Plus s.r.o.

Novodvorská 994
142 21 Praha 4

IČO: 25701576

DIČ: CZ25701576

Odběratel

Adresa: Nemocnice Písek, a.s.

Iktové centrum
Karla Čapka 589
397 23 Písek

IČO: 26095190

DIČ: CZ26095190

Popis: Nabídková cena pro část 3: Monitorovací přístroje

Nabídková cena je stanovena jako nejvýše přípustná a obsahuje veškeré náklady nutné pro plnění předmětu veřejné zakázky, a to po celou dobu plnění veřejné zakázky.

Nabídková cena za plnění veřejné zakázky je cenou konečnou a obsahuje následující položky:

Základní cenu zboží, clo, dopravu do místa určení, instalaci, uvedení do provozu, likvidaci odpadu a obalů, instalaci zboží, individuální a komplexní vyzkoušení, předvedení funkčnosti, zaškolení obsluhy dle §22 zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích, poskytování bezplatného záručního servisu po dobu 24 měsíců a provádění pravidelných servisních prohlídek předepsaných výrobcem a zákonem 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích po dobu záruční lhůty bezplatně.

Záruční lhůta: 24 měsíců.

Doba plnění: do 6 týdnů po podpisu smlouvy.

Splatnost daňového dokladu: do 60 dnů od jeho prokazatelného doručení kupujcímu.

Položka	Popis	Množ.	Jednotk. cena	Cena bez DPH	DPH (%)	DPH	Cena s DPH
1.3.1 Lůžko resuscitační/JIP – Monitor s EEG - 8ks							
M8003A	IntelliVue MP40 - EKG, Resp., SpO2, NIBP, IBP, Teplota, EEG	8	218 500,00	1 748 000,00	14	244 720,00	1 992 720,00 CZK
				1 748 000,00		244 720,00	1 992 720,00 CZK
1.3.2 Transportní lůžko – monitor – 1 ks							
M8003A	IntelliVue MP40 - EKG, Resp., SpO2, NIBP, IBP, Teplota	1	159 700,00	159 700,00	14	22 358,00	182 058,00 CZK
				159 700,00		22 358,00	182 058,00 CZK
1.3.3 Centrální stanice pro monitoring vitálních funkcí – 1 ks							
865436	IntelliVue M3150 centrální monitor pro 8 lůžek	1	127 200,00	127 200,00	14	17 808,00	145 008,00 CZK
				127 200,00		17 808,00	145 008,00 CZK
1.3.4 Defibrilátor s monitorem a externí stimulací – 1 ks							
861290	HeartStart XL+ Defibrilátor / Monitor	1	120 100,00	120 100,00	14	16 814,00	136 914,00 CZK
				120 100,00		16 814,00	136 914,00 CZK
CELKEM				2 155 000,00		301 700,00	2 456 700,00 CZK

DPH (%)	Základ DPH	DPH	Celkem s DPH
14 %	2 155 000,00	301 700,00	2 456 700,00 CZK
Celkem:	2 155 000,00	301 700,00	2 456 700,00 CZK

Návrh kupní smlouvy

Kupní smlouva č. DD-12-181

uzavřená ve smyslu § 409 a násl. zákona č. 513/1991 Sb., v platném znění - obchodní
zákoník mezi:

S&T Plus, s.r.o
Novodvorská 994
142 21 Praha 4
Jednatel: RNDr. Ivo Strnad – jednatel
společnosti

IČO: 25701576
DIČ : CZ25701576
bank. spoj.: Česká spořitelna, a. s.
č.ú.: 477 0192/0800
zapsaná: 14. října 1998, oddíl C, vložka 62478,
Městský soud v Praze

dále jen prodávající

a Nemocnice Písek, a.s.
Karla Čapka 589
397 01 Písek
Jednatel: MUDr. Jiří Holan, MBA –
předseda představenstva
Ing. Dana Krákorová – místopředsedkyně
představenstva

IČO: 26095190
DIČ: CZ26095190
bank. spoj.: Komerční banka, a.s.
č.ú.: 20830271/0100
zapsaná: OR vedený u KS v Českých
Budějovicích, odd. B, vl. 1462

dále jen kupující

1. Předmět smlouvy

- 1.1. Předmětem smlouvy jsou práva a povinnosti smluvních stran při koupi a prodeji nové zdravotnické techniky (dále jen "zboží") v rámci projektu "Přístrojové vybavení-IC Nemocnice Písek, a.s.", registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01/08.07646. Přesná specifikace zboží je nedílnou součástí této kupní smlouvy nabídka č. DD-12-181 včetně technické specifikace.
- 1.2. Prodávající má povinnost dodat zboží do místa plnění, instalovat zboží, uvést jej do provozu, individuálně i komplexně vyzkoušet a předvést jeho funkčnost vč. zaškolení obsluhy dle §22 zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů a vyplnit Předávací protokol dle požadavků kupujícího.
- 1.3. Prodávající má povinnost dodat prohlášení o shodě, příslušnou dokumentaci dle zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů a příp. doklady dle zákona č. 18/1997 Sb. v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné.
- 1.4. Prodávající má povinnost dodat spolu se zbožím veškeré doklady nutné k převzetí a k užívání zboží, návody k ovládání (návod na obsluhu v českém jazyce 1x v písemné podobě a 1x na CD) a servisní manuály v listinné podobě v českém jazyce.
- 1.5. Kupující se touto smlouvou zavazuje zboží od prodávajícího převzít a zaplatit kupní cenu podle této smlouvy.

2. Kupní cena

- 2.1. Kupní cena předmětu smlouvy byla stanovena po vzájemném ujednání smluvních stran následovně:

Celková cena bez DPH:	2.155.000,- CZK
DPH ve výši 14%:	301.700,- CZK
Celková cena včetně DPH:	2.456.700,- CZK

- 2.2. Cena zahrnuje: clo, dopravu do místa určení, instalaci, uvedení do provozu, likvidaci odpadu a obalů, instalaci zboží, individuální a komplexní vyzkoušení, předvedení funkčnosti a zaškolení obsluhy dle §22 zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů.
- 2.3. Kupní cena je stanovena jako cena nejvýše přípustná a obsahující veškeré náklady prodávajícího nutné pro plnění předmětu smlouvy ke dni zahájení plnění smlouvy a to po celou dobu plnění smlouvy. Kupní cena včetně DPH je závazná a nejvýše přípustná a to i při změně sazby DPH.
- 2.4. Platební podmínky:**
 - 2.4.1. Prodávající bude fakturovat kupní cenu za zboží (jednotlivé přístroje) po splnění dodávky ke dni podpisu Zápisu o předání a převzetí. Faktura – daňový doklad musí být doručen na adresu kupujícího. Datem uskutečnitelného plnění je den podpisu Zápisu o předání a převzetí.
 - 2.4.2. Kupující nebude poskytovat prodávajícímu zálohy.
 - 2.4.3. Daňový doklad bude splatný do 60 dnů od jeho prokazatelného doručení kupujícímu.
 - 2.4.4. Veškeré účetní doklady musejí obsahovat náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů.
 - 2.4.5. Každý doklad bude označen názvem projektu včetně slova „projekt“ (Projekt „Přístrojové vybavení-IC Nemocnice Písek, a.s.“) a registračním číslem projektu (CZ.1.06/3.2.01/08.07646).
 - 2.4.6. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného zaslání náležitě doplněných či opravených dokladů.
 - 2.4.7. Přílohu vydaných účetních dokladů tvoří dodací list a kopie Zápisu o předání a převzetí přístroje.
 - 2.4.8. Úhrada faktury bude provedena bezhotovostním převodem z účtu kupujícího na účet prodávajícího.

3. Dodací podmínky

- 3.1. Doba plnění: do 6 týdnů ode dne podepsání kupní smlouvy oběma smluvními stranami.
- 3.2. Místem plnění se rozumí místo instalace na adrese: Nemocnice Písek, a.s., Karla Čapka 589, 397 01 Písek.
- 3.3. Prodávající je povinen informovat kupujícího o přesném termínu dodání zboží, a to nejpozději 48 hodin před realizací dodávky.
- 3.4. Kupující je povinen informovat prodávajícího o přesném termínu připravenosti pracoviště k provedení instalace, uvedení do provozu a k předvedení funkčnosti zboží, a to nejméně 7 dní před započítáním instalace, resp. předvedením funkčnosti.
- 3.5. Předmět smlouvy se považuje za splněný, pokud zboží (každý přístroj jednotlivě) bylo:
 - 3.5.1. Řádně předáno včetně příslušné dokumentace
 - 3.5.2. instalováno
 - 3.5.3. individuálně a komplexně vyzkoušeno
 - 3.5.4. převzato kupujícím v místě jeho sídla formou písemného protokolu
 - 3.5.5. provedeno předvedení funkčnosti, popř. vyškolení obsluhy podle §22 zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů.
- 3.6. O dodávce zboží (každého jednotlivého přístroje, pokud nebude dohodnuto jinak) bude vyhotoven Předávací protokol, který musí obsahovat zejména:
 - 3.6.1. název a sídlo prodávajícího a kupujícího

- 3.6.2. označení dodacího listu
- 3.6.3. označení smlouvy
- 3.6.4. označení dodaného zboží (název dle rozpočtu projektu) včetně výrobního čísla
- 3.6.5. datum dodání, instalace a předvedení funkčnosti obsluhujícímu personálu
- 3.6.6. stav zboží v okamžiku jeho předání a převzetí
- 3.6.7. doklad o provedeném individuálním a komplexním vyzkoušení
- 3.6.8. doklad o předvedení funkčnosti zboží
- 3.7. Zápis podepíše oprávněný zástupce prodávajícího i kupujícího, přičemž podpisem Předávacího protokolu dochází k převzetí a předání zboží a ke splnění předmětu plnění. Předmět smlouvy je splněn předáním a převzetím veškerého požadovaného zboží (všech přístrojů).

4. Instalační podmínky

- 4.1. Kupující je povinen zpřístupnit pro instalaci přístroje dodaného podle této smlouvy vyhovující prostory a zajistit odpovídající podmínky pro provoz (t.j. s běžnými hodnotami vlhkosti a prašnosti pro nemocniční prostředí, se schválenou elektrickou instalací dle ČSN 332140).

5. Odpovědnost za vady, záruka za jakost zboží, záruční pod. a servis

- 5.1. Jakost zboží je určena zadávacími podmínkami veřejné zakázky „Přístrojové vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“, touto smlouvou a platnými právními předpisy
- 5.2. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zboží v délce 24 měsíců ode dne předání zboží. Prodávající není oprávněn účtovat jakékoliv náklady na provedení záručních oprav.
- 5.3. Reakční doba v níž je prodávající povinen zahájit nepřerušovanou servisní činnost při poruše zboží je maximálně 24 hodin od nahlášení závady, nedohodnou-li se strany jinak. Nahlášení závady je provedeno na dispečink servisního oddělení prodávajícího (fax 239 047 549, telefon 239 047 505, e-mail: servis@sntplus.cz).
- 5.4. Opravy se budou provádět na místě instalace zařízení u uživatele. V případě neopravitelných závad bude oprava provedena výměnou zařízení za ekvivalentní typ.
- 5.5. Prodávající má povinnost zapůjčit náhradní přístroj po dobu dílenské nebo dlouhodobé opravy. Dlouhodobou opravou se rozumí oprava trvající déle než 5 pracovních dnů.
- 5.6. Prodávající má povinnost provádět pravidelné servisní prohlídky předepsané výrobcem a zákonem 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, vstupních a následných validací nebo kalibrací parametrů a to bezplatně po dobu záruční lhůty.
- 5.7. Škodu vzniklou kupujícímu případným vadným plněním je prodávající povinen kupujícímu uhradit v plné výši.
- 5.8. Nebezpečí škody na zboží přechází na zadavatele okamžikem jeho převzetí.

6. Sankce za prodlení

- 6.1. Sankce za prodlení v dodávce. V případě prodlení prodávajícího s dodávkou zboží má kupující nárok na smluvní pokutu ve výši 0,05% z kupní ceny vč. DPH za každý i započatý den prodlení. Kupující si vyhrazuje právo na určení způsobu úhrady smluvní pokuty, a to i formou zápočtu proti kterékoliv splatné pohledávce prodávajícího vůči kupujícímu.
- 6.2. Sankce za prodlení v placení. V případě prodlení kupujícího s úhradou fakturované ceny má prodávající nárok na úrok z prodlení ve výši 0,01% z celkové dlužné částky za každý i započatý den prodlení.
- 6.3. Sjednáním smluvní pokuty nejsou dotčeny nároky smluvních stran na náhradu škody.

7. Vyšší moc

- 7.1. Žádná ze smluvních stran nezodpovídá za jakékoli zpoždění nebo nesplnění závazků vyplývajících z této kupní smlouvy, pokud je toto zpoždění nebo nesplnění způsobené událostmi, které prokáže, že je nezávinná nebo jsou zapříčiněny vyšší mocí.

8. Povinnosti prodávajícího

- 8.1. Proávající má povinnost umožnit poskytovateli dotace kontrolu dodávky, tedy splnění podmínek projektu.
- 8.2. Proávající má povinnost dle ustanovení §2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, být osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
- 8.3. Proávající má povinnost archivovat originální vyhotovení smlouvy, její dodatky, originály účetních dokladů a dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této smlouvy po dobu 10 let od zániku závazku vyplývajících ze smlouvy, minimálně však do roku 2021. Po tuto dobu je prodávající povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy.

9. Obecná a závěrečná ustanovení

- 9.1. Smluvní strany se v souladu s §262 odst. 1 zákona č. 513/1991 Sb., obchodního zákoníku v platném znění, dohodly, že tato smlouva, jakož i právní vztahy z této smlouvy vyplývající, se řídí obchodním zákoníkem v platném znění.
- 9.2. Pokud nebylo v této smlouvě ujednáno jinak, řídí se právní vztahy z ní vyplývající a vznikající platným právním řádem ČR.
- 9.3. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění zadávací dokumentace veřejné zakázky „Přístrojové vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“ a zveřejnit podmínky a obsah uzavřených smluvních vztahů. Proávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
- 9.4. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
- 9.5. Smlouva se vyhotovuje ve čtyřech stejnopisech. Každá smluvní strana obdrží po dvou exemplářích.
- 9.6. Nedílnou součástí této smlouvy je zadávací dokumentace a nabídka uchazeče/proávajícího v rámci veřejné zakázky „Přístrojové vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“
- 9.7. Smlouva nabývá platnosti a účinnosti připojením podpisu obou smluvních stran.

10. Přílohy

- 10.1. Cenová nabídka DD-12-181
- 10.2. Technická specifikace předmětu smlouvy

V Praze dne : 26.9.2012

V Písku dne :

Prodávající (podpis, razítko):

Kupující (podpis,razítko):

RNDr. Ivo Strnad
jednatel společnosti



MUDr. Jiří Holan, MBA – předseda
představenstva

Ing. Dana Krákorová – místopředsedkyně
představenstva

Cenová nabídka č.: DD-12-181

Platnost od: 26.9.2012

Platnost do: 1.5.2013

Referent dod.: Drábek, Dušan

Referent odb.:

Dodavatel

Adresa: S&T Plus s.r.o.

Novodvorská 994
142 21 Praha 4

IČO: 25701576

DIČ: CZ25701576

Odběratel

Adresa: Nemocnice Písek, a.s.

Iktové centrum
Karla Čapka 589
397 23 Písek

IČO: 26095190

DIČ: CZ26095190

Popis: Nabídková cena pro část 3: Monitorovací přístroje

Nabídková cena je stanovena jako nejvýše přípustná a obsahuje veškeré náklady nutné pro plnění předmětu veřejné zakázky, a to po celou dobu plnění veřejné zakázky.

Nabídková cena za plnění veřejné zakázky je cenou konečnou a obsahuje následující položky:

Základní cenu zboží, clo, dopravu do místa určení, instalaci, uvedení do provozu, likvidaci odpadu a obalů, instalaci zboží, individuální a komplexní vyzkoušení, předvedení funkčnosti, zaškolení obsluhy dle §22 zákona 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích, poskytování bezplatného záručního servisu po dobu 24 měsíců a provádění pravidelných servisních prohlídek předepsaných výrobcem a zákonem 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích po dobu záruční lhůty bezplatně.

Záruční lhůta: 24 měsíců.

Doba plnění: do 6 týdnů po podpisu smlouvy.

Splatnost daňového dokladu: do 60 dnů od jeho prokazatelného doručení kupujícím.

Položka	Popis	Množ.	Jednotk. cena	Cena bez DPH	DPH (%)	DPH	Cena s DPH
1.3.1 Lůžko resuscitační/JIP – Monitor s EEG - 8ks							
M8003A	IntelliVue MP40 - EKG, Resp., SpO2, NIBP, IBP, Teplota, EEG	8	218 500,00	1 748 000,00	14	244 720,00	1 992 720,00 CZK
				1 748 000,00		244 720,00	1 992 720,00 CZK
1.3.2 Transportní lůžko – monitor – 1 ks							
M8003A	IntelliVue MP40 - EKG, Resp., SpO2, NIBP, IBP, Teplota	1	159 700,00	159 700,00	14	22 358,00	182 058,00 CZK
				159 700,00		22 358,00	182 058,00 CZK
1.3.3 Centrální stanice pro monitoring vitálních funkcí – 1 ks							
865436	IntelliVue M3150 centrální monitor pro 8 lůžek	1	127 200,00	127 200,00	14	17 808,00	145 008,00 CZK
				127 200,00		17 808,00	145 008,00 CZK
1.3.4 Defibrilátor s monitorem a externí stimulací – 1 ks							
861290	HeartStart XL+ Defibrilátor / Monitor	1	120 100,00	120 100,00	14	16 814,00	136 914,00 CZK
				120 100,00		16 814,00	136 914,00 CZK
CELKEM				2 155 000,00		301 700,00	2 456 700,00 CZK

DPH (%)	Základ DPH	DPH	Celkem s DPH
14 %	2 155 000,00	301 700,00	2 456 700,00 CZK
Celkem:	2 155 000,00	301 700,00	2 456 700,00 CZK

1.3.1 Lůžko resuscitační/JIP – Monitor s EEG – 8ks

Philips IntelliVue MP40 – technický popis / splnění technických požadavků

- modulární monitor,
- 12" barevná TFT LCD obrazovka (SVGA rozlišení, 800x600) s ovládáním navigačním kolečkem zobrazující 6 křivek a numerické hodnoty s vynikající čitelností, zobrazení 13 křivek při 12ti svodovém EKG,
- zobrazení je uživatelsky konfigurovatelné (umístění křivek a numerických hodnot, 20 profilů zobrazení), včetně profilu velkých čísel,
- optimalizace monitoru pro dospělé, děti a novorozence s možností výběru,
- intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní v českém jazyce,
- *měřené parametry:*
 - multiparametrový modul základní: EKG, Respiration (impedanční), NIBP (manuální, automatický a sekvenční režim, měření pulzu), SpO₂, IBP, Teplota,
 - modul EEG - poskytuje dva kanály křivek EEG spolu s kompresní spektrální analýzou (CSA). Pomocí FFT se provádí výpočet následujících parametrů pro každý kanál: SEF – spektrální mezní frekvence, MDF – střední dominantní frekvence, PPF – frekvence špičkového výkonu, TP – celkový výkon a procento celkového výkonu v každém frekvenčním pásmu – Alfa, Beta, Theta a Delta. Používá 5-elektrodové napojení s možností výběru z 5 montáží spolu s kontinuální hodnocením impedance. Montáže lze modifikovat dle přání uživatele.
- možnosti rozšíření o další parametry/moduly:
 - celkem až 4x IBP včetně ICP, CO₂ (duální mainstream/sidestream), C.O. – srdeční výdej (Swan_Ganz)/C.C.O. – PiCCO (kontinuální srdeční výdej), SO₂ (ScvO₂/SvO₂), EEG, BIS, spirometrie, analýza anestetických plynů,
- EKG snímání 3, 5 nebo 6 žilovým kabelem včetně derivovaného 12svodového EASI (pouze 5 elektrod) – standard,
- grafické a tabulkové trendy 48 hodin,
- rozšířená komplexní multisvodová analýza arytmií,
- analýza ST segmentu na všech monitorovaných svodech včetně ST mapování,
- analýza QT/QTc segmentu,
- klinické kalkulace – hemodynamické, ventilační, oxygenační, lékové
- unikátní algoritmus FAST SpO₂ pro přesné měření i při nízké perfusi, eliminující pohybové artefakty napříč všemi věkovými skupinami,
- alarmy – 3 typy se vzájemným audiovizuálním rozlišením,
- automatické nastavení alarmových limit zvoleného pacienta,
- ukládání alarmových zpráv,
- přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad),



- přenos dat a alarmů mezi monitory – bed to bed komunikace, automatické zobrazení alarmů,
- přenos dat na centrální monitor IntelliVue,
- integrovaný upevňovací mechanismus na polici,
- integrované napájení v monitoru,
- Rozměry (šířka x výška x hloubka): 365 x 330 x 217 mm,
- Hmotnost: 8,5 kg.

Požadovaný parametr:	Splnění:
modulární monitor s barevnou LCD obrazovkou min. 12"	ANO, 12" barevná LCD obrazovka
zobrazení minimálně 6 křivek pro libovolně zvolené parametry a numerické údaje	ANO, zobrazení 6 křivek a numerických parametrů
snadné ovládání v českém jazyce	ANO
tabulkové a grafické trendy s minimálně 48 hodinami záznamu	ANO, tabulkové a grafické trendy 48 hodin
hemodynamické kalkulace	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
alarmy – minimálně 3 typy se vzájemným audiovizuálním odlišením	ANO, 3 typy
přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad)	ANO
přenos dat na centrální monitor	ANO
integrovaný upevňovací mechanismus monitoru na polici	ANO
integrované napájení v monitoru	ANO
požadované měření těchto parametrů (moduly):	
EKG – monitor 3/5 žilovým kabelem, možnost využití 5 žilového kabelu s derivací 12 svodového EKG	ANO
NIBP s režimy manuálního a automatického měření, včetně měření pulzu	ANO
teplota	ANO
SpO2	ANO
EEG	ANO
IBP (tento požadavek pouze na 1 monitoru, na ostatních monitorech tato funkce není požadována)	ANO, na všech monitorech
Vzhledem k umístění monitorů s EEG modulem k resuscitačním lůžkům a monitorům s EEG modulem k JIP lůžkům na jedné JIP v jedné místnosti, bychom rádi unifikovali z hlediska obsluhy tyto monitory, což znamená, že by měly být stejného typu - jak pro resuscitační lůžka, tak pro JIP lůžka.	ANO, jsou stejného typu

1.3.2 Transportní lůžko – monitor – 1 ks

Philips IntelliVue MP40 – technický popis / splnění technických požadavků

- modulární monitor,
- 12" barevná TFT LCD obrazovka (SVGA rozlišení, 800x600) s ovládáním navigačním kolečkem zobrazující 6 křivek a numerické hodnoty s vynikající čitelností, zobrazení 13 křivek při 12ti svodovém EKG,
- zobrazení je uživatelsky konfigurovatelné (umístění křivek a numerických hodnot, 20 profilů zobrazení), včetně profilu velkých čísel,
- optimalizace monitoru pro dospělé, děti a novorozence s možností výběru,
- intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní v českém jazyce,
- *měřené parametry:*
 - multiparametrový modul základní: EKG, Respirace (impedanční), NIBP (manuální, automatický a sekvenční režim, měření pulzu), SpO2, IBP, Teplota,
- možností rozšíření o další parametry/moduly:
 - celkem až 4x IBP včetně ICP, CO2 (duální mainstream/sidestream), C.O. – srdeční výdej (Swan_Ganz)/C.C.O. – PiCCO (kontinuální srdeční výdej), SO2 (ScvO2/SvO2), EEG, BIS, spirometrie, analýza anestetických plynů,
- EKG snímané 3, 5 nebo 6 žilovým kabelem včetně derivovaného 12svodového EASI (pouze 5 elektrod) – standard,
- grafické a tabulkové trendy 48 hodin,
- rozšířená komplexní multisvodová analýza arytmií,
- analýza ST segmentu na všech monitorovaných svodech včetně ST mapování,
- analýza QT/QTc segmentu,
- klinické kalkulace – hemodynamické, ventilační, oxygenační, lékové
- unikátní algoritmus FAST SpO2 pro přesné měření i při nízké perfusi, eliminující pohybové artefakty napříč všemi věkovými skupinami,
- alarmy – 3 typy se vzájemným audiovizuálním rozlišením,
- automatické nastavení alarmových limit zvoleného pacienta,
- ukládání alarmových zpráv,
- přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad),
- přenos dat a alarmů mezi monitory – bed to bed komunikace, automatické zobrazení alarmů,
- přenos dat na centrální monitor IntelliVue,
- integrovaný upevňovací mechanismus na polici,
- integrované napájení v monitoru,
- provoz na akumulátory, (2x akumulátor = až 5 hodin provozu) s integrovaným dobíjením,
- Rozměry (šířka x výška x hloubka): 365 x 330 x 217 mm,
- Hmotnost: 8,5 kg.



Požadovaný parametr:	Splnění:
modulární monitor s barevnou LCD obrazovkou min. 12"	ANO, 12" barevná LCD obrazovka
zobrazení minimálně 6 křivek pro libovolně zvolené parametry a numerické údaje	ANO, zobrazení 6 křivek a numerických parametrů
snadné ovládání v českém jazyce	ANO
tabulkové a grafické trendy s minimálně 48 hodinami záznamu	ANO, tabulkové a grafické trendy 48 hodin
hemodynamické kalkulace	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
alarmy – minimálně 3 typy se vzájemným audiovizuálním odlišením	ANO, 3 typy
přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad)	ANO
přenos dat na centrální monitor	ANO
integrováný upevňovací mechanismus monitoru na polici	ANO
integrované napájení v monitoru	ANO
požadované měření těchto parametrů (moduly):	
EKG – monitor 3/5 žilovým kabelem, možnost využití 5 žilového kabelu s derivací 12 svodového EKG	ANO
NIBP s režimy manuálního a automatického měření, včetně měření pulzu	ANO
teplota	ANO
SpO2	ANO
baterie pro provoz monitoru při transportu	ANO
minimální dobu provozu monitoru na baterie 3 hodiny	ANO, až 5 hodin

1.3.3 Centrální stanice pro monitoring vitálních funkcí – 1 ks

Philips IntelliVue M3150 centrální monitor – technický popis / splnění technických požadavků

Centrální monitor pro všechny typy oddělení. Zahrnuje v sobě vlastnosti patientské centrály, komplexní analýzu arytmií, analýzu ST úseku, analýzu QT/QTc úseku, plného záznamu křivek 48 hodin (Full disclosure system), záznamu trendů 48 hodin a tisk patientských dat.



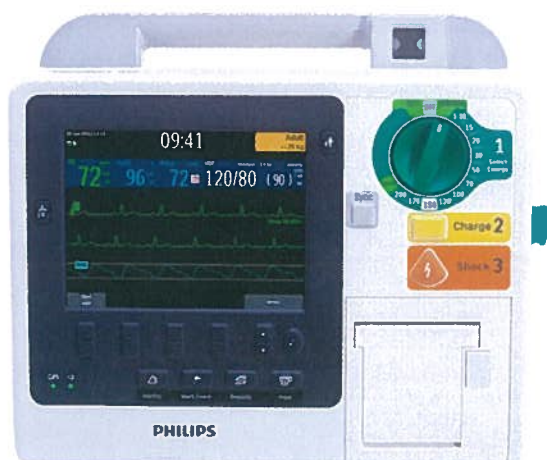
- přenáší všechny sledované hodnoty z lůžkového monitoru na centrální monitor,
- obousměrná komunikace s připojenými monitory,
- bed-to-bed komunikace – přehled o monitorech v síti včetně alarmových stavů,
- zobrazení všech dat od lůžkových monitorů,
- připojení všech typů Philips - IntelliVue monitorů a telemetrie,
- konfigurace pro 8 pacientů s možností rozšíření až na 32 pacientů/lůžek,
- intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní – software – v českém jazyce
- patentovaný systém prosvíceného pozadí sektoru alarmovaného pacienta usnadňuje identifikaci pacienta, u něhož nastal alarmový stav
- 3 úrovně akustických a vizuálních alarmů na obrazovce centrální stanice - shodné s patientskými monitory,
- záznam a prohlížení trendů 48 hodin do paměti v tabulkové i grafické formě,
- záznam alarmů včetně křivek do paměti s možností prohlížení a tisku,
- záznam a prohlížení 48 hodin plných křivek v paměti (Full Disclosure),
- záznam 12ti svodového EKG včetně tisku,
- komplexní analýza arytmií,
- analýza ST segmentu,
- analýza QT/QTc segmentu,
- tisk dat a automatických nebo manuálních zpráv na připojené laserové tiskárně i přímo z připojených monitorů,
- 1x 19" LCD monitor, klávesnice, polohovací zařízení (myš), laserová tiskárna, záložní zdroj napájení (UPS) – zajištění proti výpadku napájení, switch,

Požadovaný parametr:	Splnění:
současné připojení a sledování 8 pacientů	ANO, pro 8 pacientů
minimálně 19" LCD barevný displej, laserová tiskárna (A4), UPS – záložní zdroj energie	ANO, 19" LCD barevný displej
obousměrná komunikace s připojenými monitory	ANO
tisk na tiskárně i z připojených monitorů	ANO
zobrazení všech dat z lůžkového monitoru	ANO
ukládání a prohlížení trendů (tabulkově i graficky), minimálně 48 hodin záznamu	ANO, 48 hodin trendů
ukládání a prohlížení úplných křivek, minimálně 48 hodin záznamu	ANO, 48 hodin záznamu
ukládání a prohlížení zachycených alarmů včetně křivek	ANO
záznam 12 svodového EKG s tiskem	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
analýza ST úseku	ANO
kompatibilita se současně dodanými monitory a s transportním monitorem.	ANO

1.3.4 Defibrilátor s monitorem a externí stimulací – 1 ks

Philips HeartStart XL+ defibrilátor / monitor – technický popis / splnění technických požadavků

- Bifázický defibrilátor / monitor s manuálním i poloautomatickým AED režimem
- Indikátor použitelnosti a led dioda nabíjení pro okamžitou kontrolu
- Synchronizovaná kardioverze v základním vybavení
- Monitorace EKG (3 svody), nastavitelné alarmy EKG
- Neinvazivní kardiostimulace - v režimu demand (fixní) nebo non-demand (volitelná)
- Dospělý, dětský a neonatální režim
- Externí defibrilační elektrody s indikátorem kontaktu s tělem pacienta a s integrovanými defibrilačními elektrodami pro děti
- Defibrilátor provádí automaticky testy připravenosti - denně, týdně a měsíčně
- Multifunkční elektrody, které jsou používány pro AED mód, stimulaci, kardioverzi a monitoring a jsou použitelné pro všechny věkové kategorie
- Volba energie od 1 do 200 J
- Bifázický defibrilátor s kompenzací výboje dle impedance pacienta
- Baterie se nabíjí přímo v přístroji – led kontrolka na předním panelu – není nutná manuální kontrola nabíjení personálem
- Display: barevný TFT LCD, rozměr: 6,5“
- Displej – zobrazení 3 křivek, numerické hodnoty, limity alarmů, stav pacienta
- Otočný knoflík slouží pro zapnutí přístroje a zároveň pro výběr energie
- Jednoduché 3 kroky použití: 1. Výběr energie, 2. Stisknutí nabíjení, 3. Podání výboje
- Integrovaná tiskárna – EKG rytmy, patientské události, sumář úkonů, trendy vitálních funkcí, 50 mm šíře papíru
- Doba nabíjení na doporučených 150J: 3 sekundy, na 200 J méně než 5 sekund
- Kapacita baterie: min. 3 hodiny plného monitoringu pacienta
- Provoz z elektrické sítě i baterie
- Typ baterie: dobíjitelná lithium ion
- Rozměry přístroje: výška: 23cm, šířka 29,6 cm, hloubka 27,9 cm
- Váha: 6,6 kg včetně baterie, roličky papíru a kabelu multifunkčních elektrod



Požadovaný parametr:	Splnění:
bifázický defibrilátor pro děti a dospělé s nastavitelnou energií výboje min. 2-200 J, s kompenzací výboje dle impedance pacienta	ANO, 1 – 200J
doba nabití na maximální energii maximálně 6 sekund	ANO, méně než 5 sekund
defibrilátor s integrovaným monitorem EKG (3 svody)	ANO
nastavitelné alarmy EKG	ANO
externí defibrilační elektrody s indikátorem kontaktu s tělem pacienta s integrovanými defibrilačními elektrodami pro děti	ANO
synchronní výboj – možnost synchronizované kardioverze	ANO
neinvazivní kardiostimulace	ANO
integrováný zapisovač	ANO
provoz z elektrické sítě i baterie	ANO

Další doklady a informace

Servisní podmínky po záruční době

Technická specifikace předmětu plnění

Servisní podmínky po záruční době

Místo servisu v ČR:

S & T Plus s.r.o., Novodvorská 994, 142 21 Praha 4

Kontakt: telefon 239 047 505, fax 239 047 549, e-mail: servis@sntplus.cz

hodinová sazba práce technika: 690,- Kč bez DPH

kilometrovné: 7,50 Kč bez DPH / km

ztrátový čas technika na cestě: 250,- Kč bez DPH

doba nástupu na opravu v pozáruční době: do 24 hodin od nahlášení

bezplatné zapůjčení náhradního přístroje v případě déle trvající opravy: ANO

1.3.1 Lůžko resuscitační/JIP – Monitor s EEG – 8ks

Philips IntelliVue MP40 – technický popis / splnění technických požadavků

- modulární monitor,
- 12" barevná TFT LCD obrazovka (SVGA rozlišení, 800x600) s ovládáním navigačním kolečkem zobrazující 6 křivek a numerické hodnoty s vynikající čitelností, zobrazení 13 křivek při 12ti svodovém EKG,
- zobrazení je uživatelsky konfigurovatelné (umístění křivek a numerických hodnot, 20 profilů zobrazení), včetně profilu velkých čísel,
- optimalizace monitoru pro dospělé, děti a novorozence s možností výběru,
- intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní v českém jazyce,
- *měřené parametry:*
 - multiparametrový modul základní: EKG, Respirace (impedanční), NIBP (manuální, automatický a sekvenční režim, měření pulzu), SpO2, IBP, Teplota,
 - modul EEG - poskytuje dva kanály křivek EEG spolu s kompresní spektrální analýzou (CSA). Pomocí FFT se provádí výpočet následujících parametrů pro každý kanál: SEF – spektrální mezní frekvence, MDF – střední dominantní frekvence, PPF – frekvence špičkového výkonu, TP – celkový výkon a procento celkového výkonu v každém frekvenčním pásmu – Alfa, Beta, Theta a Delta. Používá 5-elektrodové napojení s možností výběru z 5 montáží spolu s kontinuální hodnocením impedance. Montáže lze modifikovat dle přání uživatele.
- možnost rozšíření o další parametry/moduly:
 - celkem až 4x IBP včetně ICP, CO2 (duální mainstream/sidestream), C.O. – srdeční výdej (Swan_Ganz)/C.C.O. – PiCCO (kontinuální srdeční výdej), SO2 (ScvO2/SvO2), EEG, BIS, spirometrie, analýza anestetických plynů,
- EKG snímané 3, 5 nebo 6 žilovým kabelem včetně derivovaného 12svodového EASI (pouze 5 elektrod) – standard,
- grafické a tabulkové trendy 48 hodin,
- rozšířená komplexní multisvodová analýza arytmií,
- analýza ST segmentu na všech monitorovaných svodech včetně ST mapování,
- analýza QT/QTc segmentu,
- klinické kalkulace – hemodynamické, ventilační, oxygenační, lékové
- unikátní algoritmus FAST SpO2 pro přesné měření i při nízké perfusi, eliminující pohybové artefakty napříč všemi věkovými skupinami,
- alarmy – 3 typy se vzájemným audiovizuálním rozlišením,
- automatické nastavení alarmových limit zvoleného pacienta,
- ukládání alarmových zpráv,
- přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad),



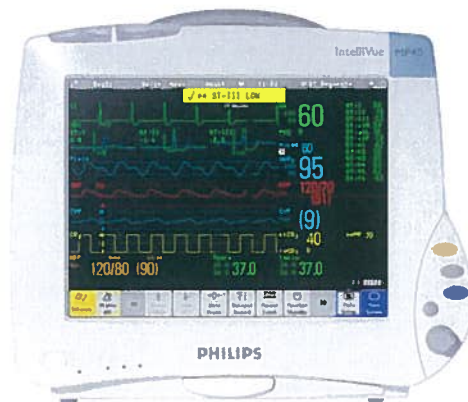
- přenos dat a alarmů mezi monitory – bed to bed komunikace, automatické zobrazení alarmů,
- přenos dat na centrální monitor IntelliVue,
- integrovaný upevňovací mechanismus na polici,
- integrované napájení v monitoru,
- Rozměry (šířka x výška x hloubka): 365 x 330 x 217 mm,
- Hmotnost: 8,5 kg.

Požadovaný parametr:	Splnění:
modulární monitor s barevnou LCD obrazovkou min. 12"	ANO, 12" barevná LCD obrazovka
zobrazení minimálně 6 křivek pro libovolně zvolené parametry a numerické údaje	ANO, zobrazení 6 křivek a numerických parametrů
snadné ovládání v českém jazyce	ANO
tabulkové a grafické trendy s minimálně 48 hodinami záznamu	ANO, tabulkové a grafické trendy 48 hodin
hemodynamické kalkulace	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
alarmy – minimálně 3 typy se vzájemným audiovizuálním odlišením	ANO, 3 typy
přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad)	ANO
přenos dat na centrální monitor	ANO
integrovaný upevňovací mechanismus monitoru na polici	ANO
integrované napájení v monitoru	ANO
požadované měření těchto parametrů (moduly):	
EKG – monitor 3/5 žilovým kabelem, možnost využití 5 žilového kabelu s derivací 12 svodového EKG	ANO
NIBP s režimy manuálního a automatického měření, včetně měření pulzu	ANO
teplota	ANO
SpO2	ANO
EEG	ANO
IBP (tento požadavek pouze na 1 monitoru, na ostatních monitorech tato funkce není požadována)	ANO, na všech monitorech
Vzhledem k umístění monitorů s EEG modulem k resuscitačním lůžkům a monitorům s EEG modulem k JIP lůžkům na jedné JIP v jedné místnosti, bychom rádi unifikovali z hlediska obsluhy tyto monitory, což znamená, že by měly být stejného typu - jak pro resuscitační lůžka, tak pro JIP lůžka.	ANO, jsou stejného typu

1.3.2 Transportní lůžko – monitor – 1 ks

Philips IntelliVue MP40 – technický popis / splnění technických požadavků

- modulární monitor,
 - 12" barevná TFT LCD obrazovka (SVGA rozlišení, 800x600) s ovládáním navigačním kolečkem zobrazující 6 křivek a numerické hodnoty s vynikající čitelností, zobrazení 13 křivek při 12ti svodovém EKG,
 - zobrazení je uživatelsky konfigurovatelné (umístění křivek a numerických hodnot, 20 profilů zobrazení), včetně profilu velkých čísel,
 - optimalizace monitoru pro dospělé, děti a novorozence s možností výběru,
 - intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní v českém jazyce,
- *měřené parametry:*
- multiparametrový modul základní:
EKG, Respirace (impedanční), NIBP (manuální, automatický a sekvenční režim, měření pulzu), SpO2, IBP, Teplota,
- možností rozšíření o další parametry/modules:
- celkem až 4x IBP včetně ICP, CO2 (duální mainstream/sidestream), C.O. – srdeční výdej (Swan_Ganz)/C.C.O. – PiCCO (kontinuální srdeční výdej), SO2 (ScvO2/SvO2), EEG, BIS, spirometrie, analýza anestetických plynů,
- EKG snímané 3, 5 nebo 6 žilovým kabelem včetně derivovaného 12svodového EASI (pouze 5 elektrod) – standard,
 - grafické a tabulkové trendy 48 hodin,
 - rozšířená komplexní multisvodová analýza arytmií,
 - analýza ST segmentu na všech monitorovaných svodech včetně ST mapování,
 - analýza QT/QTc segmentu,
 - klinické kalkulace – hemodynamické, ventilační, oxigenační, lékové
 - unikátní algoritmus FAST SpO2 pro přesné měření i při nízké perfusi, eliminující pohybové artefakty napříč všemi věkovými skupinami,
 - alarmy – 3 typy se vzájemným audiovizuálním rozlišením,
 - automatické nastavení alarmových limit zvoleného pacienta,
 - ukládání alarmových zpráv,
 - přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad),
 - přenos dat a alarmů mezi monitory – bed to bed komunikace, automatické zobrazení alarmů,
 - přenos dat na centrální monitor IntelliVue,
 - integrovaný upevňovací mechanismus na polici,
 - integrované napájení v monitoru,
 - provoz na akumulátory, (2x akumulátor = až 5 hodin provozu) s integrovaným dobíjením,
 - Rozměry (šířka x výška x hloubka): 365 x 330 x 217 mm,
 - Hmotnost: 8,5 kg.



Požadovaný parametr:	Splnění:
modulární monitor s barevnou LCD obrazovkou min. 12"	ANO, 12" barevná LCD obrazovka
zobrazení minimálně 6 křivek pro libovolně zvolené parametry a numerické údaje	ANO, zobrazení 6 křivek a numerických parametrů
snadné ovládání v českém jazyce	ANO
tabulkové a grafické trendy s minimálně 48 hodinami záznamu	ANO, tabulkové a grafické trendy 48 hodin
hemodynamické kalkulace	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
alarmy – minimálně 3 typy se vzájemným audiovizuálním odlišením	ANO, 3 typy
přenos dat a nastavení mezi monitory pomocí modulu (transport/překlad)	ANO
přenos dat na centrální monitor	ANO
integrováný upevňovací mechanismus monitoru na polici	ANO
integrované napájení v monitoru	ANO
požadované měření těchto parametrů (moduly):	
EKG – monitor 3/5 žilovým kabelem, možnost využití 5 žilového kabelu s derivací 12 svodového EKG	ANO
NIBP s režimy manuálního a automatického měření, včetně měření pulzu	ANO
teplota	ANO
SpO2	ANO
baterie pro provoz monitoru při transportu	ANO
minimální dobu provozu monitoru na baterie 3 hodiny	ANO, až 5 hodin

1.3.3 Centrální stanice pro monitoring vitálních funkcí – 1 ks

Philips IntelliVue M3150 centrální monitor – technický popis / splnění technických požadavků

Centrální monitor pro všechny typy oddělení. Zahrnuje v sobě vlastnosti patientské centrály, komplexní analýzu arytmií, analýzu ST úseku, analýzu QT/QTc úseku, plného záznamu křivek 48 hodin (Full disclosure system), záznamu trendů 48 hodin a tisk patientských dat.



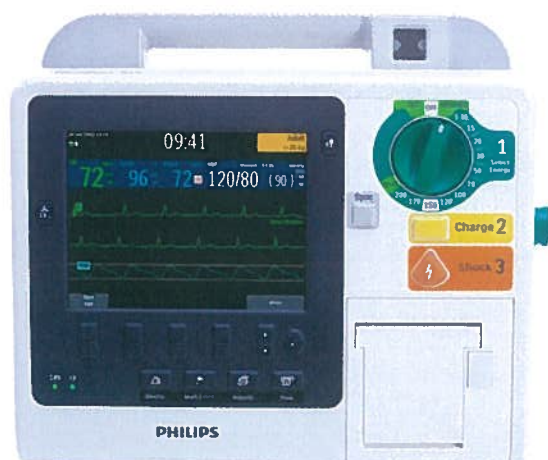
- přenáší všechny sledované hodnoty z lůžkového monitoru na centrální monitor,
- obousměrná komunikace s připojenými monitory,
- bed-to-bed komunikace – přehled o monitorech v síti včetně alarmových stavů,
- zobrazení všech dat od lůžkových monitorů,
- připojení všech typů Philips - IntelliVue monitorů a telemetrie,
- konfigurace pro 8 pacientů s možností rozšíření až na 32 pacientů/lůžek,
- intuitivní ovládání – uživatelské rozhraní – software – v českém jazyce
- patentovaný systém prosvíceného pozadí sektoru alarmovaného pacienta usnadňuje identifikaci pacienta, u něhož nastal alarmový stav
- 3 úrovně akustických a vizuálních alarmů na obrazovce centrální stanice - shodné s patientskými monitory,
- záznam a prohlížení trendů 48 hodin do paměti v tabulkové i grafické formě,
- záznam alarmů včetně křivek do paměti s možností prohlížení a tisku,
- záznam a prohlížení 48 hodin plných křivek v paměti (Full Disclosure),
- záznam 12ti svodového EKG včetně tisku,
- komplexní analýza arytmií,
- analýza ST segmentu,
- analýza QT/QTc segmentu,
- tisk dat a automatických nebo manuálních zpráv na připojené laserové tiskárně i přímo z připojených monitorů,
- 1x 19" LCD monitor, klávesnice, polohovací zařízení (myš), laserová tiskárna, záložní zdroj napájení (UPS) – zajištění proti výpadku napájení, switch,

Požadovaný parametr:	Splnění:
současné připojení a sledování 8 pacientů	ANO, pro 8 pacientů
minimálně 19" LCD barevný displej, laserová tiskárna (A4), UPS – záložní zdroj energie	ANO, 19" LCD barevný displej
obousměrná komunikace s připojenými monitory	ANO
tisk na tiskárně i z připojených monitorů	ANO
zobrazení všech dat z lůžkového monitoru	ANO
ukládání a prohlížení trendů (tabulkově i graficky), minimálně 48 hodin záznamu	ANO, 48 hodin trendů
ukládání a prohlížení úplných křivek, minimálně 48 hodin záznamu	ANO, 48 hodin záznamu
ukládání a prohlížení zachycených alarmů včetně křivek	ANO
záznam 12 svodového EKG s tiskem	ANO
komplexní analýza arytmií	ANO
analýza ST úseku	ANO
kompatibilita se současně dodanými monitory a s transportním monitorem.	ANO

1.3.4 Defibrilátor s monitorem a externí stimulací – 1 ks

Philips HeartStart XL+ defibrilátor / monitor – technický popis / splnění technických požadavků

- Bifázický defibrilátor / monitor s manuálním i poloautomatickým AED režimem
- Indikátor použitelnosti a led dioda nabíjení pro okamžitou kontrolu
- Synchronizovaná kardioverze v základním vybavení
- Monitorace EKG (3 svody), nastavitelné alarmy EKG
- Neinvazivní kardiostimulace - v režimu demand (fixní) nebo non-demand (volitelná)
- Dospělý, dětský a neonatální režim
- Externí defibrilační elektrody s indikátorem kontaktu s tělem pacienta a s integrovanými defibrilačními elektrodami pro děti
- Defibrilátor provádí automaticky testy připravenosti - denně, týdně a měsíčně
- Multifunkční elektrody, které jsou používány pro AED mód, stimulaci, kardioverzi a monitoring a jsou použitelné pro všechny věkové kategorie
- Volba energie od 1 do 200 J
- Bifázický defibrilátor s kompenzací výboje dle impedance pacienta
- Baterie se nabíjí přímo v přístroji – led kontrolka na předním panelu – není nutná manuální kontrola nabíjení personálem
- Display: barevný TFT LCD, rozměr: 6,5“
- Displej – zobrazení 3 křivek, numerické hodnoty, limity alarmů, stav pacienta
- Otočný knoflík slouží pro zapnutí přístroje a zároveň pro výběr energie
- Jednoduché 3 kroky použití: 1. Výběr energie, 2. Stisknutí nabíjení, 3. Podání výboje
- Integrovaná tiskárna – EKG rytmy, patientské události, sumář úkonů, trendy vitálních funkcí, 50 mm šíře papíru
- Doba nabíjení na doporučených 150J: 3 sekundy, na 200 J méně než 5 sekund
- Kapacita baterie: min. 3 hodiny plného monitoringu pacienta
- Provoz z elektrické sítě i baterie
- Typ baterie: dobíjitelná lithium ion
- Rozměry přístroje: výška: 23cm, šířka 29,6 cm, hloubka 27,9 cm
- Váha: 6,6 kg včetně baterie, roličky papíru a kabelu multifunkčních elektrod



Požadovaný parametr:	Splnění:
bifázický defibrilátor pro děti a dospělé s nastavitelnou energií výboje min. 2-200 J, s kompenzací výboje dle impedance pacienta	ANO, 1 – 200J
doba nabití na maximální energii maximálně 6 sekund	ANO, méně než 5 sekund
defibrilátor s integrovaným monitorem EKG (3 svody)	ANO
nastavitelné alarmy EKG	ANO
externí defibrilační elektrody s indikátorem kontaktu s tělem pacienta s integrovanými defibrilačními elektrodami pro děti	ANO
synchronní výboj – možnost synchronizované kardioverze	ANO
neinvazivní kardiostimulace	ANO
integrováný zapisovač	ANO
provoz z elektrické sítě i baterie	ANO

Prohlášení o počtu listů

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ

Identifikační údaje firmy:

S&T Plus s.r.o.
Sídlo: Novodvorská 994, 142 21 Praha 4
IČO: 25701576

Statutární orgán:

Jednatel: RNDr. Ivo Strnad, r.č. 640721/2273,
Pod Zahradami 151, Praha 10

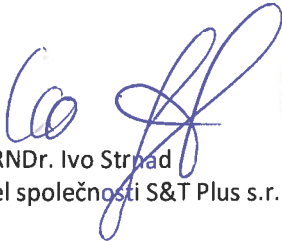
Prohlašuji tímto čestně, že:

Nabídka společnosti S & T Plus s.r.o. v rámci veřejné zakázky „Přístrojové

vybavení – IC Nemocnice Písek, a.s.“ obsahuje 51 listů.

V Praze dne 25. září 2012

Toto čestné prohlášení podepisuji jako:


RNDr. Ivo Strnad
jednatel společnosti S&T Plus s.r.o.

 **S&T Plus s.r.o.**
Novodvorská 994 (21)
142 21 Praha 4
tel.: +420 239 047 500