

Požadovaná zdravotnická technika	<b>Tromboelastograf</b>
----------------------------------	-------------------------

**1. Technické požadavky:**

Minimální zadavatelem požadované technické parametry	Uchazečem nabízená hodnota
<i>(uchazeč vyplní všechny řádky, u číselných údajů uvedením hodnoty parametru, u ostatních Splňuje / Nesplňuje)</i>	
<b>Název přístroje:</b>	
<i>(uchazeč uvede přesné obchodní označení, model, výrobce)</i>	
<b>Medicínský účel, použití, indikace:</b>	
Přístroj pro akutní diagnostiku poruch hemostázy. Umožňuje pořízení globálního profilu hemostázy, rychlou diagnostiku funkce fibrinogenu, krevních destiček, fibrinolýzy, heparinu a dalších koagulačních parametrů	
<b>Technické parametry, funkce:</b>	
• Plně automatický tromboelastograf	
• 4-kanálový přístroj: umožňuje provádět až 4 vyšetření paralelně /současně	
• Kompaktní konstrukce, snadno přenosný, odolný vůči vibracím a otřesům	
• Mechanický princip detekce: klinicky ověřená mechanická detekce změny viskoelasticity krve mezi navzájem pohybujícími se stěnami (simulace proudící krve)	
• Automatické dávkování vzorku přímo z uzavřené zkumavky – bez nutnosti pipetování nebo jiného manuálního dávkování vzorku	
• Přehledné zobrazení výsledků: křivka i numerická data současně v jednom okně	
• Vyšetření z plné krve (např. citrátová krev)	
• Kompletní profil hemostázy z jednoho měření	
• Jednoduché ovládání pomocí dotykového displeje	
• Intuitivní software pro komfortní řízení přístroje, ukládání, zpracování a export výsledků	
• Čtečka čárových kódů	
• Připojení tiskárny	

**2. Kompatibilita:**

- není požadována.

**3. Prostorové a instalační nároky/ omezení:**

- Nejsou.

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

- Doprava, stěhování na místo na příslušné klinické pracoviště
- Instalace, uvedení do provozu
- Vstupní validace
- Předvedení přístroje, provedení funkční a převírací zkoušky dodaného zařízení
- Instrukce 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 zkoušek a měření, vyplněný formulář Seznam dodané techniky)

**5. Pravidelné prohlídky, validace, revize 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
- Pravidelná verifikace, validace systému (u laboratorních nebo měřících přístrojů)

**6. 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 způsobilost k prodeji, distribuci a servisu zdravotnických prostředků (doklad o registraci dle z. č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích) a doklad o notifikaci ZP dle z. č. 268/2014 Sb. (pokud je nabízený přístroj zdravotnický prostředek)
- Kompletní požadavky připravenosti instalace včetně parametrů pro nastěhování přístroje a příslušenství a požadavky na dodávky médií