

Naše zn.: 2017../FNBRNO – 15.2.1 – Va/Mo  
Vaše zn.: -

V Brně 23. ledna 2017

## Výzva k podání nabídky k veřejné zakázce malého rozsahu

### 1. Vymezení předmětu plnění

Předmětem plnění je dodávka **9 ks elektrokardiografů** (3 ks typ 1 a 6 ks typ 2) pro více klinik Fakultní nemocnice Brno, Pracoviště medicíny dospělého věku, Jihlavská 20, Brno, dle technické specifikace uvedené v příloze č. 1 této výzvy.

Medicínský účel - 12 kanálové EKG s detekcí stimulovaných pulsů, současné zobrazení svodů na displeji, kontinuální indikace svodů s žádným či špatným signálem. Identifikace špatně umístěných svodů, interpretace EKG pro dospělé a pro děti, interpretace dle pohlaví.

Zadavatel požaduje přístroje nové, nikoliv demo, repasované nebo jakkoliv již dříve použité.

Přístroje musí splňovat veškeré technické požadavky stanovené pro jejich uvedení na trh a do provozu dle právních předpisů, zejména zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů a pokud se jedná o zdravotnický prostředek dle zákona č. 268/2014 Sb. (zákon o zdravotnických prostředcích), v platném znění, s uvedením klasifikační třídy a to v českém jazyce.

### 2. Obchodní podmínky

Podrobné obchodní podmínky, včetně platebních podmínek, jsou obsaženy ve vzorovém textu kupní smlouvy, která je přiložena jako příloha č. 2 k této výzvě a je její nedílnou součástí. Zadavatel požaduje, aby zájemce využil vzorový text kupní smlouvy k předložení vlastnoručně podepsaného návrhu kupní smlouvy osobou oprávněnou jednat za zájemce. Zadavatel si vyhrazuje právo před uzavřením smlouvy text návrhu smlouvy změnit.

Zájemce je oprávněn a současně povinen doplnit žlutě označená volná místa v textu vzorové kupní smlouvy (tj. identifikace uchazeče, nabízená kupní cena, identifikace oprávněného statutárního zástupce uchazeče) a neoddělitelně k návrhu kupní smlouvy připojit přílohu obsahující přesnou technickou specifikaci zboží (viz čl. II.1. vzorového textu kupní smlouvy).

V případě, že přístroje obsahují pouze firmware, uchazeč odstraní ze vzorového textu smlouvy modře podbarvený text, pokud je součástí dodávky i samostatný software a licence, odstraní uchazeč z textu smlouvy červeně podbarvený text.

Zadavatel považuje smlouvu za uzavřenou dnem jejího podepsání smluvními stranami, nikoli dnem sjednání obsahu smlouvy, čímž vylučuje aplikaci § 1725 zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, v platném znění.

### 3. Další podmínky zadavatele

Součástí nabídky musí být, v českém jazyce:

- **ES prohlášení o shodě** v souladu se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů a pokud se jedná o zdravotnický prostředek dle zákona č. 268/2014 Sb. (zákon o zdravotnických prostředcích), v platném znění, s uvedením klasifikační třídy a to v českém jazyce,
- registrovaný dodavatel a servis v ČR (doklad o splnění zákona č. 268/2014 Sb., § 26 a § 28 v platném znění) - v případě zdravotnického prostředku,
- **návod k přístroji na CD/DVD** (manuál v ČJ a AJ – je-li výroba přístroje mimo ČR),
- **označení přístroje „CE“** (na přístroji a v uživatelském manuálu).

Zadavatel doporučuje zájemcům též předložit následující dokumenty; jejich nedoložení není jakkoliv sankcionováno, je zcela na vůli zájemce, zda dokumenty zadavateli poskytne:

- dokument s uvedením místa servisu, hodinové sazby, kilometrovného, doby nástupu na opravu, možnosti zapůjčení náhradního přístroje po dobu dílenské nebo dlouhodobé opravy (déle než 72 hodin),
- seznam možného příslušenství včetně aktuálních cen,
- seznam pracovišť vybavených daným typem přístroje,
- roční náklady na spotřební materiál,
- cena náhradních dílů, které je dle doporučení výrobce nutné po dobu životnosti přístroje pravidelně měnit (cena za ks, perioda výměny),
- celková cena předepsaných servisních služeb (včetně opakovaně měněných ND, PM kitů apod.) po dobu životnosti (uvést výrobcem stanovenou životnost) přístroje (cena za výrobcem předepsané preventivní prohlídky, servisní údržby, kalibrace, validace, revize, ND s omezenou životností, PM (preventive maintenance) / SM (service maintenance) kity...) nebo za dobu 10 ti let (není-li životnost přístroje výrobcem stanovena),
- čestné prohlášení dodavatele, že zabezpečí servisní podporu výrobku na minimálně 10 let od dodání/ukončení výroby,
- doplnění níže uvedené tabulky:

Místo servisu	Servisní práce: Kč/ hod	Cestovné: Kč/ km	Doba nástupu na opravu v záruce / mimo záruku	Zapůjčení náhradního přístroje po dobu dílenské opravy	Četnost předepsané servisní kontroly / PBTk	Cena předepsané servisní kontroly / PBTk	Klasifikační třída zdravotnického přístroje
Poznámky							

Pozn.: Tyto dokumenty jsou čistě informativní, požadované za účelem zjištění případných pozáručních servisních podmínek zájemce, možností dokoupení příslušenství, apod.

Zadavatel si vyhrazuje právo řízení na veřejnou zakázku zrušit (z jakéhokoliv důvodu) až do okamžiku uzavření smlouvy s vybraným uchazečem.

#### 4. Požadavky na způsob zpracování nabídkové ceny

Celková nabídková cena bude zpracována v Kč bez DPH, včetně DPH, s vyčíslením DPH zvlášť a s uvedením sazby DPH, a bude zahrnovat veškeré náklady spojené s dodávkou předmětu plnění, tj. zejména dopravu zboží do místa dodání, obaly, naložení, složení, pojištění během dopravy, případné clo, instalaci, uvedení do provozu, provedení funkční zkoušky, vstupní a následné validace nebo kalibrace parametrů, recyklační poplatky (pouze u zboží, které tomuto poplatku podle zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech, ve znění pozdějších předpisů, podléhá), preventivní bezpečnostně technické kontroly bez nároku na úplatu nad rámec kupní ceny.

Cena bude stanovena jako maximální a nepřekročitelná a její změna bude možná jen v případě legislativních změn, které mají prokazatelný vliv na výši nabídkové ceny.

#### 5. Způsob hodnocení nabídek

Nabídka bude hodnocena podle základního hodnotícího kritéria, kterým je nejnižší nabídková cena bez DPH.

#### 6. Poskytování dodatečných informací

V případě, že některý z dodavatelů bude mít jakýkoliv dotaz vztahující se k zadávacím podmínkám veřejné zakázky, musí tento dotaz podat prostřednictvím profilu zadavatele, jímž je elektronický nástroj E-ZAK. Žádost o dodatečnou informaci k zadávacím podmínkám je dodavatel povinen doručit zadavateli nejpozději 5 pracovních dnů před uplynutím lhůty pro podání nabídek. Zadavatel odešle dodavateli odpověď na jeho žádost nejpozději do 11:00 hodin posledního pracovního dne předcházejícího poslednímu dni lhůty pro podání nabídek. Zadavatel může poskytnout dodavatelům dodatečné informace k zadávacím podmínkám i bez předchozí žádosti. Dodatečné informace, včetně přesného znění případné žádosti, poskytne zadavatel hromadně i všem ostatním dodavatelům prostřednictvím svého profilu (<https://ezak.fnbrno.cz/>).

#### 7. Způsob zpracování nabídky

Nabídka bude zpracována v českém jazyce a předložena v jednom originále v písemné formě v listinné podobě a také **1x v datové podobě** na elektronickém nosiči (CD/DVD...) a bude vložena do obálky označené slovy „Nabídka - **Elektrokardiografie** - Neotevírat“, kde uchazeč doplní čísla částí, do nichž podává nabídky.

Nabídka bude obsahovat:

- obsah nabídky - seznam předkládaných dokumentů,
- krycí list zájemce obsahující identifikační údaje uchazeče, a to obchodní firmu nebo název, sídlo, právní formu, IČ, DIČ, bankovní spojení, statutární orgán, telefonní, faxové a e-mailové spojení, adresu pro doručování písemností, internetovou adresu apod.,
- návrh kupní smlouvy (dle 2. bodu této výzvy) podepsaný osobou oprávněnou jednat jménem zájemce nebo za zájemce včetně přílohy č. 1 návrhu smlouvy,
- návrh servisní smlouvy podepsaný osobou oprávněnou jednat jménem zájemce nebo za zájemce na zabezpečení správy middleware systému po celou dobu jeho provozu v prostředí zadavatele vzdáleným přístupem (účinnost dnem dodání přístrojů),
- doklady dle 3. bodu této výzvy,
- cenová nabídka dle 4. bodu této výzvy.

**Zadavatel upozorňuje uchazeče, že nebude-li nabídka obsahovat vyplněný návrh vzorové smlouvy podepsaný osobou oprávněnou jednat za uchazeče, jedná se o důvod pro vyloučení uchazeče z další účasti v zadávacím řízení.**

Nabídka bude zabezpečena takovým způsobem, který znemožní vyjmout jednotlivé listy nabídky. Opatření proti vyjmutí listů, uplatňuje zadavatel zejména z důvodů vyloučení možnosti neoprávněné

manipulace. Jednotlivé listy nabídky budou číslovány nepřetržitou číselnou řadou. Jako poslední list nabídky bude doloženo prohlášení uchazeče, podepsané statutárním zástupcem uchazeče, o počtu stran nabídky.

## **8. Lhůta a místo podání nabídky**

### **Lhůta:**

- lhůta pro podání nabídky se stanovuje do 6. 2. 2017 do 11,00 hod.

### **Místo:**

- poštou doporučeně na adresu:

**Fakultní nemocnice Brno  
Odbor obchodu a marketingu - Obchodní oddělení  
Jihlavská 20  
625 00 Brno**

- osobně na výše uvedené adrese pavilon P, Odbor obchodu a marketingu – Obchodní oddělení, přízemí, dveře č. 1070 v pracovních dnech od 8,00 do 11,00 hod.

## **9. Název a sídlo zadavatele**

Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno

Ing. Lenka Vamberská  
vedoucí obchodního oddělení

### **Přílohy:**

Příloha č. 1 - Technická specifikace  
Příloha č. 2 - Vzorová kupní smlouva

Vyřizuje: Iva Momirovová, tel. 532 232 674

## Technická specifikace

Zadavatel upozorňuje, že v případě číselně vyjádřených technických parametrů je možné se od nich odchýlit o +/- 10%, pokud to jejich povaha umožňuje a za podmínky splnění požadovaného účelu. U obecných požadavků na elektrickou bezpečnost a napájení a dalších požadavků, u nichž je tak výslovně uvedeno, se odchýlit nelze.

### Zadávací podmínky na EKG přístroje a SW pro záznam EKG pro FN Brno

12 kanálové EKG s detekcí stimulovaných pulsů, současné zobrazení svodů na displeji, kontinuální indikace svodů s žádným či špatným signálem. Identifikace špatně umístěných svodů, interpretace EKG pro dospělé a pro děti, interpretace dle pohlaví.

#### Technická specifikace pojízdného EKG přístroje, typ 1

**3 ks**

##### Požadované vlastnosti:

- 12 svodové EKG s interpretací a detekcí stimulovaných pulzů
- Přímopíšící EKG stiskem naskládaný termopapír ve formátu A4 (210x297 mm)
- Mobilní přístroj s ergonomickým transportním vozíkem s antistatickými kolečky, brzdou a úložným prostorem pro příslušenství
- Připravenost k natáčení do max. 10 s od zapnutí přístroje
- Automatický a manuální režim
- Nastavitelná rychlost posuvu papíru 5/10/25/50 mm.s<sup>-1</sup>
- Tisk požadované konfigurace svodů ve formátech minimálně 4x3, 2x6, 1x12
- Plná lokalizace do ČJ (menu, komunikace, ovládání, interpretace)
- LCD barevný displej pro zobrazení EKG, min. 17"
- Současné zobrazení všech svodů na displeji, kontinuální indikace svodů s žádným či špatným signálem, indikace špatného umístění (prohození) svodů
- Interní kapacita paměti na minimálně 150 EKG záznamů
- Kontinuální záznam do paměti přístroje minimálně 20 minut
- Napájení na síť (230 V/50 Hz) a na akumulátor, interní baterie na min. 50 EKG záznamů (stránek A4) a tisk minimálně 100 stránek EKG
- Plnohodnotná alfanumerická klávesnice pro vkládání dat
- Možnost připojení běžné čtečky čárového kódu (1D, USB) pro zadávání identifikačního čísla pacienta
- Odolnost proti zatečení roztoků do klávesnice a přístroje
- Interpretace EKG pro dospělé a pro děti, interpretace dle pohlaví
- Predikce akutní ischemie myokardu dle věku, pohlaví
- Možnost rozšířit přístroj o LVP (Late Ventricular Potentials) = analýza pozdních potenciálů (hodnocení komorové depolarizace ve vztahu k riziku vzniku komorových arytmií)
- Detekce kardiostimulátoru ze všech svodů
- Vzorkovací frekvence min. 40 000 vzorků/sec/kanál pro registraci kardiostimulátoru
- Bezdrátový přenos EKG signálu z pacienta do EKG přístroje pro záznam/tisk
- Šířka vstupního pásma min. 0,05 až 250 Hz
- Vestavěné filtry s možností vypnutí filtrace - rozsah min. 40-150 Hz
- Přímé připojení do LAN zadavatele pro export pořizovaných EKG
- Připojení k síti typu Fast Ethernet nebo Gigabit Ethernet

- rozhraní - konektor RJ-45, propojovací kabel UTP cat. 5e mezi zařízením a přípojkou datové sítě v potřebné délce
- protokol - síťový provoz výhradně prostřednictvím TCP/IP
- povinné nastavení síťové adresy - na DHCP (adresa IP musí být fixována na adresu MAC prostředky IT)
- Podpora DICOM Modality Worklist Synchronizace interního času přístroje se serverem
- Servis v ČR

## **Technická specifikace pojížděného EKG přístroje, typ 2**

**6 ks**

### **Požadované vlastnosti:**

- 12 svodové EKG s interpretací a detekcí stimulovaných pulzů
- Přímopíšící EKG s tiskem na skládaný termopapír ve formátu A4 (210x297 mm)
- Mobilní přístroj s ergonomickým transportním vozíkem s antistatickými kolečky, brzdou a úložným prostorem pro příslušenství
- Konfigurace volby svodů musí splňovat normu IEC
- Vysoká odolnost při velkém provozním zatížení
- Vzorkovací frekvence 40 000 Hz/kanál pro registraci kardiostimulátoru
- Registrace kardiostimulátoru (důvod pro vysoké vzorkovací frekvence)
- Bezdrátový přenos EKG signálu z pacienta do EKG přístroje pro záznam/tisk – především pro možnost umístění přístroje mimo infekční prostředí, případně exponovaný prostor v okolí pacienta na JIP/ARO při natáčení záznamu
- Přenos/záznam(tisk) ve všech standardních režimech
- Kontrola kontaktu elektrod (jmenovitá detekce nefunkčních elektrod)
- Automatická kontrola správného umístění hrudních elektrod
- Vestavěné filtry svalového třesu a síťového šumu 40-150Hz / 50Hz
- Interpretace záznamu
- Frekvenční rozsah: dolní hranice 0,05 Hz - horní hranice 300 Hz
- Podsvícený displej min. 4,5" se zobrazením všech 12 svodů EKG
- zobrazení všech svodů bez nutnosti přepínání
- Plnohodnotná alfanumerická klávesnice pro zadávání patientských dat
- Ochrana proti defibrilačnímu výboji
- Nastavitelná rychlost posuvu papíru (5/25/50 mm.s<sup>-1</sup>)
- Nastavitelná velikost křivky
- Tisk ve všech standardních formátech na termocitlivé hlavě pořizovaného EKG
- Automatický i manuální režim záznamu
- Funkční klávesy pro automatické i manuální provedení záznamu
- Umožňující libovolně dlouhý záznam ve formátu 12 svodů nebo 6+6 s přepínáním, automat ve všech standardních formátech 12, 6+6 na 1 list, 6+6 na dva listy, ...
- Plnohodnotný provoz z vestavěné baterie (min. 100 záznamů) i ze sítě (baterie je součástí dodávky)
- Lokalizace do českého jazyka (menu, komunikace, ovládání)
- Připravenost k natáčení EKG do 10 s od zapnutí
- Paměť pro uložení min 100 záznamů s následnou možností exportu
- Přímé připojení do LAN zadavatele pro export pořizovaných EKG
- Připojení k síti typu Fast Ethernet nebo Gigabit Ethernet
  - rozhraní - konektor RJ-45, propojovací kabel UTP cat. 5e mezi zařízením a přípojkou datové sítě v potřebné délce
  - protokol - síťový provoz výhradně prostřednictvím TCP/IP

- povinné nastavení síťové adresy - na DHCP (adresa IP musí být fixována na adresu MAC prostředky IT)
- Možnost připojení běžné čtečky čárového kódu 1D, USB pro zadávání identifikačního čísla pacienta
- Podpora DICOM Modality Worklist
- Synchronizace interního času přístroje se serverem
- Záruční i pozáruční servis v ČR s desetiletou garancí

### **Další technická specifikace platí pro oba typy požadovaných elektrokardiografů**

#### **Požadované specifikace pro připojení EKG typ 1 a EKG typ 2 do middleware systému**

- Přenos dat ve formátu „raw dat“, aby je bylo možno dodatečně upravovat v middleware systému EKG, tzn. upravit rozměření, změnu filtrace a zesílení
- Přenos záznamů do middleware systému ze všech EKG přístrojů plně automatizovaný (pouze odeslat pořízený záznam z EKG, záznam bude automaticky uložen ve formátu DICOM, PDF a XML pro další zpracování bez dalšího zásahu uživatele)
- Součástí dodávky budou SW licence pro propojení všech 8 ks EKG do middleware systému (nebo 3 ks pro část č. 1 a 5 ks pro část č. 2 - pokud dodavatel podává nabídku pouze pro jednu z částí veřejné zakázky)
- Bezdrátové Wi-Fi připojení
  - Podporované přenosové normy: 802.11 g/n (2,4 GHz), 802.11 a/n (5 GHz).
  - Podporované šifrování: WPA2 (TKIP, AES, zadavatel upřednostňuje AES, podporovaná délka klíče min. 16 hexadecimálních znaků).
  - Generování WPA2 klíče zajišťuje zadavatel (útvár Centrum informatiky, oddělení systémové a technické podpory), instalaci WPA2 klíče do zařízení zajišťuje dodavatel/servisní organizace.
  - Autentizace: Radius (EAP TLS, PEAP v 0).
  - Podporované certifikáty: Podpora délky klíče 2048 bitů, podpora hashovací funkce SHA-512. Generování a vystavování certifikátů zajišťuje zadavatel (útvár Centrum informatiky, oddělení systémové a technické podpory), prvotní instalaci certifikátů do zařízení zajišťuje dodavatel/servisní organizace. Platnost certifikátu činí 1 rok, je možné zajistit automatickou obnovu (o nový certifikát může zařízení požádat automaticky a obdrží nový certifikát s platností na další rok, službu zajišťuje zadavatel) nebo může být prováděno manuálně (zadavatelem generovaný certifikát bude instalován do zařízení dodavatelem/servisní organizací).
- MultiMode optické rozhraní nebo konektor RJ45 v případě metalického rozhraní
  - připojení k síti typu Fast Ethernet nebo Gigabit Ethernet
  - rozhraní - konektor RJ-45, propojovací kabel UTP cat. 5e mezi zařízením a přípojkou datové sítě v potřebné délce
  - protokol - síťový provoz výhradně prostřednictvím TCP/IP
  - povinné nastavení síťové adresy - na DHCP (adresa IP musí být fixována na adresu MAC prostředky IT)

#### **Požadavky na Middleware systém pro EKG**

- Zadavatel požaduje dodávku centrálního prostředí middleware, které zajistí automatickou bezobslužnou komunikaci s nabízenými EKG přístroji a zajistí obousměrnou komunikaci s okolními IS v rozsahu min.:
  - Výstupní formáty:
    - DICOM 3.0 – není akceptováno encapsulated PDF či jiné DICOMizované dokumenty

- PDF
- XML
- DICOM Modality Worklist
- Napojení na centrální registr pacientů (MWL nebo čtečka čárových kódů na straně přístroje)
- Zadavatel požaduje provoz systému v prostředí virtualizační platformy VMware vSphere 6.5
- Zadavatel požaduje provoz aplikační části systému v operačním systému MS Windows Server 2012 R2 (licence poskytne zadavatel)
- Zadavatel požaduje časově neomezenou multilicenci pro neomezený počet PC či uživatelů FN Brno
- Uchazeč zabezpečí správu middleware systému po celou dobu jeho provozu v prostředí zadavatele vzdáleným přístupem na základě samostatné servisní smlouvy
- Systém middleware musí publikovat výsledky vyšetření ve sdíleném úložišti zadavatele ve výše uvedených formátech
- Zadavatel zajistí načítání a archivaci výstupních dat ve formátu PDF z tohoto sdíleného úložiště do prostředí EHR
- Předmětem dodávky je rozhraní pro načítání dat ve formátu DICOM a PDF z tohoto sdíleného úložiště a archivaci ve formátu DICOM a encapsulated PDF do stávajícího systému MARIE PACS (dodavatel OR-CZ, spol. s.r.o., [www.orcz.cz](http://www.orcz.cz))
- Uchazeč zajistí možnost prohlížení výstupů middleware v provozovaném prohlížeči MARIE Server Web archivačního MARIE PACS systému zadavatele
- Systém middleware musí umožnit ukládat data z EKG modalit bez Worklistů do sdílené složky pro následné zpracování například v aplikaci ePodatelna zadavatele před odesláním do Marie PACS
- Uchazeč k nabídce přiloží "DICOM Conformance Statement" v elektronické podobě

#### **Požadavky na rozhraní pro načítání dat do MARIE PACS**

- Zadavatel požaduje dodávku rozšíření systému MARIE PACS o komunikační rozhraní pro načítání dat ve formátu DICOM a PDF ze sdíleného úložiště middleware a archivaci ve formátu DICOM a encapsulated PDF do stávajícího systému MARIE PACS (dodavatel OR-CZ, spol. s.r.o., [www.orcz.cz](http://www.orcz.cz))
- Toto rozhraní musí být součástí certifikovaného zdravotnického prostředku MARIE PACS tř. IIb.

#### **Požadavky na diagnostický systém**

Zadavatel požaduje na vybraných stanicích možnost spouštění specializovaného SW pro práci s EKG vyšetřeními s min. následující funkcionalitou:

- Záznamy klidového EKG musí umožňovat popis EKG křivek, jejich automatickou interpretaci (v závislosti na věku a pohlaví včetně dětských pacientů). Křivky tedy nesmí být archivovány v PACS systému pouze v obrazovém formátu (jako např. PDF, jpg, encapsulated PDF apod.)
- Systém musí umět měnit parametry pořízeného EKG záznamu při jeho vyhodnocování (amplitudu, rychlost posuvu, nastavení použitých filtrů)
- Systém musí umožňovat libovolně měnit sestavy EKG záznamu (4x3, 2x6, 1x12 apod.)
- Systém musí obsahovat pokročilé nástroje pro manuální rozměření EKG signálu (časové a amplitudové kalipery) jejich následný popis a vyhodnocování
- Zadavatel požaduje časově neomezenou multilicenci pro neomezený počet PC či uživatelů FN Brno
- Požadavky na provoz aplikace:
  - 1. Instalace SW je povolena pouze do %PROGRAMFILES%. V případě, že to aplikace umožní, bude uživatelům poskytována přes DFS ze síťového úložiště. Pokud to neumožní, bude virtualizována technologií VMware ThinApp, v případě, že nebude aplikace plně funkční, bude nainstalována do %PROGRAMFILES%



- 2. Aplikace musí fungovat bez práv správce
- 3. Nesmí být vytvářeny složky a soubory v kořenovém adresáři systémového oddílu
- 4. V případě nutnosti síťové komunikace musí být uvedeny požadavky na nastavení parametrů sítě (např.: porty, vzdálená IP, atd.)
- 5. Aplikace nesmí pro svůj provoz vyžadovat jiná oprávnění k OS, než která má v defaultním nastavení nastavena skupina Users
- 6. Nesmí být jakýmkoliv způsobem manipulováno s oprávněními jednotlivých položek registru OS

#### **Další požadavky:**

- požadujeme nový přístroj (ne demo, ne repase, ...)
- označení přístroje „CE“ (na přístroji a v uživatelském manuálu)
- délka záruky min. 24 měsíců
- odborná údržba (pravidelné bezpečnostně technické kontroly a servisní prohlídky), předepsané výrobcem a zákonem č. 268/2014 Sb. (§ 65) v platném znění, vstupní a následné validace nebo kalibrace parametrů, musí být prováděny v záruční době bezplatně (včetně potřebného materiálu) a bez vyzvání
- bezplatné zaškolení/instruktaž (dle § 61 zák. 268/2014 Sb. v platném znění) uživatele na pracovišti k obsluze přístroje, včetně doložení pověření školitele výrobcem, v případě opakování v záruční době zdarma
- kompletní nabídka včetně technických údajů v českém jazyce s oceněním jednotlivých položek
- 1x **návod v ČJ** (1x tištěný) - při dodání přístroje
- součástí **nabídky a předání** bude elektronický nosič (CD/DVD, ...) kde bude:
  - Prohlášení o shodě
  - CE certifikát
  - Uživatelský manuál v ČJ
  - Uživatelský manuál v AJ (je-li výroba přístroje mimo ČR)