**SPECIFIKACIJE**

|  |  |
| --- | --- |
| **Naročnik** | **Splošna bolnišnica "dr. Franca Derganca" Nova Gorica**  **Ulica padlih borcev 13A**  **5290 Šempeter pri Gorici** |
| **Oznaka javnega naročila** | 270-1/2020 |
| **Predmet javnega naročila** | **Nabava artroskopskega stolpa** |

1. **VRSTA, LASTNOSTI, KAKOVOST IN IZGLED PREDMETA JAVNEGA NAROČILA/PONUDBE**

Ponujeno: Proizvajalec: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Model: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| **Zahtevana tehnična specifikacija** | **Stran v prospektni dokumentaciji, kjer je razvidno izpolnjevanje zahteve** |
| Artroskopski stolp , se sestoji iz sledečih glavnih komponent: | |
| 1. 4K UHD video procesor; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Glava kamere 4K s 3m kabel; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Izvor svetlobe za 4K kamero (Ksenon); 1 kos   Lahko tudi LED izvor svetloba, vkolikor ponudnik zagotovi ustrezne adapterje. |  |
|  |  |
| 1. Minimalno 31 col med. 4K monitor; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Endoskopski voziček z nosilcem za monitor; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Optika 4 mm 30°; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Trokar z obturatorjem; 1 kos |  |
|  |  |
| 1. Svetlobni kabel 2,8 mm dolž.3 m; 1 kos   Lahko svetlobne kable različnih dimenzij, vkolikor ponudnik zagotovi ustrezne adapterje. |  |
|  |  |
| 1. Ustrezni sterilizacijski kaseti ; 2 kos |  |
|  |  |

|  |
| --- |
| **DODATNI OPIS** |
| Ponujen aparat mora biti rabljen ali demo stolp, leto proizvodnje 2015 ali novejši, ter mora imeti najmanj 6 mesečno garancijo. Naročnik dopušca ponudbo nove opreme.  V ceno mora biti vključena dobava, inštalacija in zagon opreme na lokaciji naročnika, prikaz delovanja opreme in kompletni stroški servisiranja opreme v garancijski dobi na lokaciji naročnika (ali nadomestna oprema za čas servisa na drugi lokaciji)  Izpolnjevanje pogojev, določenih v Zakonu o zdravilih in medicinskih pripomočkih o registraciji dobavitelja medicinskih pripomočkov ter CE certifikat ponujenega medicinskega pripomočka skladno s PECA sporazumom.  Gospodarski subjekt zagotavlja da bo za celotno dobo eksploatacije aparata (5 let) zagotavljal pooblaščeno servisno službo, preko katere bo izvajal servisne preglede in popravila skladno z navodili proizvajalca, oziroma na poziv naročnika v najkrajšem možnem času, popravila aparata izven garancijskega roka (odzivni čas za odpravo napak, pomanjkljivosti ali okvar ponujenih aparatov najdalj štiri (4) ure od sprejema sporočila o okvari) .  Odprava napak, pomanjkljivosti ali okvar največ v 3 delovnih dneh od dneva prejema obvestila (oz. Po dogovoru z naročnikom), zagotavljanje originalnih rezervnih delov in njihovo vgraditev (rok dobave nadomestnih delov in njihova vgraditev ne bo daljši od 14 dni).  Gospodarski subjekt zagotavlja da v kolikor se napaka na aparatu ne odpravi v 3-eh delovnih dneh oz. izvajalec ne zagotovi pravočasno rezervnega dela, izvajalec priskrbi vsaj enakovreden nadomestni aparat dokler napaka ni odpravljena.  Gospodarski subjekt zagotavlja, da bo za ceno navedeno v ponudbi, po dobavi in montaži, izvedel usposabljanje osebja naročnika (usposabljanje mora biti organizirano na instaliranem aparatu; Usposabljanje mora izvajati aplikacijski specialist proizvajalca v slovenščini ali angleščini. Oseba, ki usposablja osebje naročnika za rokovanje z dobavljenima aparatoma mora imeti certifikat proizvajalca);  Gospodarski subjekt zagotavlja, da bo po končani montaži pred primopredajo predal naročniku tudi naslednjo dokumentacijo:  • Navodila za uporabo ter o načinu preizkušanja in vzdrževanja v slovenskem jeziku;  • Originalna navodila za uporabo v angleškem jeziku („User manual“);  • Kompletno tehnično dokumentacijo oz. tehnični opis v angleškem jeziku („Service manual“). Dokumentacija mora biti v pisni in računalniški obliki. Vsebuje podatke o montaži, priključitvi, delovanju, uporabi in vzdrževanju, navodila o odpravi motenj in okvar, servisnih in verifikacij, risbe in sheme, opozorila na nevarnosti pri uporabi in načine za njihovo odpravo, opozorila na nevarne lastnosti aparata, navodila za hrambo, podatke in skice rezervnih delov ipd;  • Certifikat harmonizirane smernice za MDD93/42/EEC za medicinske naprave in CE označbo o skladnosti na omenjeno direktivo. Nalepka naj bo po možnosti pritjena tudi na aparat.  • Zapisnik o funkcionalnem preizkusu in instalacijsko poročilo;  Ponujeni aparati morajo ustrezati predpisom varstva pri delu ter standardom in normativom, ki jih narekujejo predpisi Republike Slovenije in EU.   * Gospodarski subjekt bo pred primopredajo naročniku v računalniški obliki dostavil Navodila za uporabo ter o načinu preizkušanja in vzdrževanja v slovenskem jeziku; Originalna navodila za uporabo v angleškem jeziku (User manual) in kompletno tehnično dokumentacijo oz. tehnični opis v angleškem jeziku. |

Spodaj podpisani pooblaščeni predstavnik ponudnika izjavljam, da ponujeno blago/vse storitve v celoti ustreza/jo zgoraj navedenim opisom.

V/na       , dne

Ime in priimek:

Žig in podpis: