|  |
| --- |
| Obsah obrázku text, Písmo, logo, symbol  Popis byl vytvořen automaticky |
|  |
|  |
|  |
|  |
| Technická specifikace |
| k veřejné zakázce malého rozsahu s názvem |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| „Batohy pro výjezdové skupiny ZZS SK – část G“ |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |

Technická specifikace

1. Účel Technické specifikace a její vyplnění ve výběrovém řízení
   * + - 1. Tato technická specifikace stanoví závazné požadavky na dodávaný předmět plnění. Následky jejich nedodržení stanoví smlouva, jíž je tato technická specifikace součástí.
         2. Dodavatel ve výběrovém řízení vyplní technickou specifikaci pouze v barevně označených částech (typicky v částech vymezujících naplnění závazných požadavků nabízeného plnění). Dodavatel není oprávněn upravovat jiné než barevně označené části technické specifikace, zejména pak není oprávněn upravovat konkrétní závazné požadavky.
         3. U číselně vyjádřených technických parametrů je při vyplnění dodavatelem připuštěn toleranční rozsah +/- 10 % od hodnot požadovaných, pokud touto změnou nebude narušena požadovaná kvalita a funkce dodávaného plnění a pokud v této technické specifikaci nejsou uvedeny žádné zvláštní toleranční rozsahy. Technické parametry, označené jako minimální (resp. maximální) musí být dodrženy bez možnosti uplatnit toleranci. Ostatní odchylky a požadavky na přesnost musí splňovat platné právní předpisy, technické normy apod. Pokud dodavatel nabídne parametr, který nedosahuje (u min. hodnoty), resp. překračuje (u max. hodnoty) hodnoty, bude tato skutečnost považována za nesplnění zadávacích podmínek se všemi z toho vyplývajícími dopady.
         4. Pokud tato technická specifikace nebo jiná část zadávacích podmínek obsahuje názvy určitých dodavatelů nebo výrobků, nebo patentů na vynálezy, užitné vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, je umožněno použití i jiných, kvalitativně a technicky rovnocenných řešení, které budou splňovat požadavky na předmět plnění.
2. Závazné požadavky
   1. Znění závazných požadavků
      1. Ampulárium posádky RZP

|  |  |
| --- | --- |
| Ampulárium posádky RZP | |
| Prohlášení dodavatele o splnění níže uvedených požadavků | ANO/NE |

* + - * 1. Předmět plnění musí splňovat následující požadavky:
        2. *Rozměry:* 240 x200 x 50 mm (š x v x h), tolerance ± 5 %.
        3. Gumové lišty pro různé velikosti ampulí (4 x 23 ampulek).
        4. Vnitřní pevná mezistěna s pružnými úchyty.
        5. Rozdělení do dvou sekcí.
        6. Přepážky s lištami vytvářející úložné kapsy.
        7. Na vrchní stěně průhledná kapsa.
        8. Na zadní stěně suché zipy pro upevnění k záchranářskému batohu.
        9. Odolné proti vodě, prachu, špíně.
        10. Lze čistit běžnými dezinfekčními prostředky.
        11. *Barva:* oranžová
    1. Ampulárium na opiáty

|  |  |
| --- | --- |
| Ampulárium na opiáty | |
| Prohlášení dodavatele o splnění níže uvedených požadavků | ANO/NE |

* + - * 1. Předmět plnění musí splňovat následující požadavky:
        2. *Rozměry ve švech:* 90x110x40 mm (š x v x h), tolerance ± 5 %.
        3. *Hmotnost:* 110 g, tolerance ± 10 %.
        4. *Plášť:* 3vrstvý sendvič z nánosového textilu s vnitřní molitanovou výplní, barevné provedení zpravidla oranžové.
        5. *Části ampulária:* víko, komora, třístranný spirálový zip, kovová U lišta se 7 úchyty ampulí o objemu 1-2 ml.
        6. Ampulárium se otevírá jako kniha. Po rozepnutí zipu a rozevření ampulária je víko vlevo a komora vpravo. Na vnitřní ploše víka je transparentní okénko (55x75 mm) pro vložení údajů k ampulím. Na vnější ploše víka jsou reflexní pásky.
        7. V komoře ampulária je vyjmutelné plastové plato, na kterém je připevněna kovová U lišta. Na ní je 7 otvorů opatřených gumovými vložkami pro uchycení ampulí za krček. Na zadní ploše komory je průvlečné poutko z popruhu š. 50 mm.
  1. Doplňující součástí dodávaného plnění
     + - 1. Součástí dodávaného předmětu plnění musí dále být:

|  |  |
| --- | --- |
| platná osvědčení, certifikáty a atesty, pokud jsou pro některé specifické druhy výrobků vydávány k tomu oprávněnými osobami dle zvláštních předpisů | NE |
| prohlášení o shodě (posouzení shody dle směrnice rady EHS č. 93/42/EHS) a dokumenty vyžadované zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů | NE |
| návod k použití v českém jazyce | NE |
| provedení instruktáže až 10 zaměstnanců Zadavatele | NE |
| autorizace výrobce zdravotnického prostředku, že účastník může provádět servis a instruktáže obsluhujícího personálu na daném zdravotnickém prostředku, který je předmětem plnění, dle zákona č. 89/2021 Sb., zákon o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů. | NE |
| registrace SÚKL, že účastník smí provádět servis a instruktáže personálu nemocnice na manipulaci se zdravotnickým prostředkem, který je předmětem Veřejné zakázky, dle zákona č. 89/2021 Sb., zákon o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů. | NE |