Příloha č. 2 ZD (Příloha č. 1 smlouvy o výpůjčce)

Technická specifikace předmětu plnění – požadavky na výpůjčku 2 ks koagulometrů

|  |  |
| --- | --- |
| *Zadavatel:* | Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace |
| *sídlo zadavatele:* | Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě |
| *zastoupený:* | JUDr. Věrou Palečkovou |
| *IČO:* | 00842001 |
| *název VZ:* | Dílčí dodávky reagencií, kontrolních a kalibračních materiálů a provozního spotřebního materiálu včetně výpůjčky 2 ks koagulometrů |
| *druh zadávacího řízení:* | nadlimitní veřejná zakázka na dodávky zadávaná v otevřeném řízení |
| *ev. č. ve VVZ:* | ………………. |
| *ev. č. VZ u zadavatele:* | 03/25/VZ |

1. Předmětem plnění veřejné zakázky jsou pravidelné dílčí dodávky reagencií, kontrolních a kalibračních materiálů a provozního spotřebního materiálu včetně výpůjčky 2 ks nových, nemodulárních, nerepasovaných koagulometrů na dobu jejich použitelnosti. Požadavky na reagencie, kontrolní a kalibrační materiály a provozní spotřební materiál jsou uvedeny v samostatné příloze č. 2 ZD ze dne (dále jen „ZD“); požadavky na předmět výpůjčky – 2 ks koagulometrů (dále také „zařízení“) jsou uvedeny níže v tomto dokumentu.
2. Specifikace druhů vyšetření prováděných na předmětech výpůjčky a jejich předpokládaný počet jsou uvedeny v příloze č. 1 ZD. Tyto údaje vychází ze statistik zadavatele.
3. Předmět veřejné zakázky, resp. předmět výpůjčky musí splňovat z pohledu kvality všechny příslušné předepsané normy a musí být v souladu s platnou legislativou pro tuto oblast zejména:

* s Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS (dále jen „nařízení MDR“); případně se směrnicí 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (dále jen „směrnice MDD“);
* s Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU) 2017/746 – ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a o zrušení směrnice 98/79/ES a rozhodnutí Komise 2010/227/EU (dále jen „Nařízení č. 2017/746 – o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro“) ve znění Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU)
* s Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU) 2022/112 ze dne 25. ledna 2022, kterým se mění nařízení (EU) 2017/746, pokud jde o přechodná ustanovení pro některé diagnostické zdravotnické prostředky in vitro a odklad použitelnosti podmínek v případě prostředků vyráběných a používaných v rámci zdravotnických zařízení (dále jen „Nařízení Evropského parlamentu a rady (EU) 2022/112, kterým se mění nařízení (EU) 2017/746“
* se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění a jeho případných prováděcích předpisů v platném znění (dále jen „zákon č. 375/2022 Sb.“);
* s vyhláškou č. 377/2022 Sb. o provedení některých ustanovení zákona o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro
* se zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů;
* se zákonem č. 378/2007 o léčivech ve znění pozdějších předpisů
* vyhlášky č. 143/2008 Sb. o stanovení bližších požadavků pro zajištění jakosti a bezpečnosti lidské krve a jejích složek (vyhláška o lidské krvi) ve znění pozdějších předpisů
* se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími nařízeními vlády a vyhláškami vztahujícími se k problematice zdravotnických prostředků
* s harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN vztahujícími se k předmětu smlouvy.

1. Níže uvedené technické nepodkročitelné požadavky na předmět výpůjčky jsou absolutní, resp. nepodkročitelné. To znamená, že nesplnění některého z nich bude mít za následek vyloučení účastníka z účasti v zadávacím řízení. Proto je účastník povinen v nabídce dostatečně a jednoznačně prokázat, že dané požadavky splňuje.
2. Technické NEPODKROČITELNÉ požadavky na předmět výpůjčky

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| pol.č. | **Parametr** | **Status** | **Druh technického parametru** | **Reálná hodnota (vyplní účastník)** | **kde uvedeno v nabídce**  **(strana/oddíl/příloha v nabídce)** |
| **KOAGULOMETRY– 2 kusy** | | | | | |
| 1. | Dva stejné, nové, nemodulární, nerepasované plně automatické koagulometry pro provádění koagulačních, chromogenních, imunologických (LIA) a agregačních testů v souladu s platnou legislativou – viz výše odst. 3.  Včetně řídících počítačů s příslušným softwarem pro bezproblémový provoz zařízení.  Řídící počítače s kompletním HW a SW vybavením (s řídícím SW pro obsluhu koagulometrů), platnost licence minimálně po dobu výpůjčky včetně bezplatného update/upgrade předepsaného výrobcem. Řídící počítače musí být napojeny na dodané záložní zdroje (UPS).  Rok výroby ne starší než 2023. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne**  **rok výroby……** | **…….** |
| 2. | Součástí dodávky každého koagulometru musí být veškeré příslušenství nezbytné pro správu a plnou funkci koagulometru – monitor, klávesnice, myš, čtečka pro manuální mód, čtečka pro načítání reagencií, kontrolních a kalibračních materiálů a informací z příbalových letáků, kompresor apod. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 3. | Spektrum testů, které koagulometr musí umět provádět:   * Koagulační   + PT   + APTT   + Fibronogen dle Clausse   + Trombinový čas   + Faktor VIII   + Protein S aktivita   + ProC Global (normalizovaný poměr) * Chromogenní   + Antitrombin   + anti Xa – LMWH   + Protein C * Imunologické   + D-dimer * Agregační-optická- z plazmy bohaté na PLT   + ADP, Kolagen, Epinefrin, Ristocetin, Kyselina arachidonová ([mOD] procento maximální agregace) | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 4. | Souběžné stanovení koagulačních parametrů pomocí koagulačních, chromogenních, imunologických i agregačních principů měření | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 5. | Měření agregací je součástí nabízených koagulometrů. V případě, že agregace nejsou součástí koagulometrů, musí uchazeč dodat samostatný přístroj a druhý přístroj jako jeho plnohodnotnou zálohu. Dodané samostatné přístroje musí být také v souladu s platnou legislativou – viz výše odst. 3 | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 6. | Softwarově integrovaná preanalytická kontrola vzorků na hemolýzu, ikteritu a lipemii, kterou lze uživatelsky nastavit a lze rovněž provést nastavení specifické na jednotlivé testy. Součástí preanalytické kontroly vzorků musí být také kontrola naplnění zkumavky. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 7. | Měření za využití vlnových délek min. 340, 405, 575, 660 a 800 nm. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 8. | Výkon koagulometru min. 170 PT+APTT testů za hodinu. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne …testů/hod** | **…….** |
| 9. | Souběžné vyšetření min. 30 parametrů na 1 vzorek. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne počet……** | **…….** |
| 10. | Přístroj musí být vybaven minimálně 10 inkubačními a 10 měřicími kanály, ve všech kanálech musí být možno měřit koagulační, chromogenní i imunologické testy souběžně. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne**  **…. měř. pozic**  **…… ink. pozic** | **…….** |
| 11. | Přístroj musí být vybaven více pipetory: zvlášť na vzorky a zvlášť na reagencie. Pipetor na vzorky umí pracovat s uzavřenou zkumavkou, u které propíchne víčko a aspiruje vzorek nebo má zařízení, které odstraní víčko ze zkumavky a poté aspiruje vzorek. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne počet....** | **…….** |
| 12. | Použití primárních odběrových zkumavek, a to i zkumavek o vnějším průměru 15 mm a výšce 75 mm bez víčka, pediatrické zkumavky. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 13. | Vkládání vzorků pomocí nosičů (racků) vhodných pro různé typy odběrových zkumavek (uzavřených i otevřených) (min. Vacuteiner, Dispolab, Sarstedt, Tapval (Aquisel – objem 1,0 ml)) | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 14. | Měření vzorků výlučně po jednotlivých pacientech | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 15. | Musí umět předřazení statimových vzorků. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 16. | Kontinuální vkládání vzorků do přístroje bez nutnosti přerušení práce přístroje a bez nutnosti zásahu obsluhy do softwaru (v případě obousměrné komunikace s LIS) | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 17. | Integrovaná čtečka čárových kódů pro identifikaci vzorků a reagencií. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 18. | Ruční externí čtečka čárových kódů a 2D kódů pro načítání šarží reagencií a deklarovaných hodnot kalibrátorů, kontrol a reagencií s šaržovými daty. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 19. | Musí být umožněn tisk vlastního čárového kódu v případě, že originální čárový kód na lahvičce s reagencií je poškozený nebo chybí. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 20. | Práce s malými objemy vzorků – pro základní koagulaci (PT, APTT, FBG, AT, DD) max. 50 μl vzorku na jedno vyšetření (pediatrické vzorky). | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 21. | Musí umět měření mikrometody pro případ velmi malého objemu vzorku. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 22. | Minimalizace mrtvého objemu – např. nakloněním lahvičky. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 23. | Identifikace vzorku, kdy kód vzorku na zkumavce je čten a kontrolován přímo v analyzátoru těsně před aspirací – vyloučení záměny. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 24. | Musí umět taktéž manuální zadání identifikace vzorku přímo do analyzátoru. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 25. | Podavač na min. 20 vzorků on-board. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 26. | Použití primárních lahviček reagencií. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 27. | Identifikace reagencií, kontrolních materiálů, čistících a dalších roztoků pomocí čárového, QR kódu nebo RFID čipu. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 28. | Automatizované nahrávání nových šarží reagencií. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 29. | Hlídání objemu reagencií, předpokládaný počet testů množství kyvet a dalšího spotřebního materiálu „on board“. Možnost sledování stavu reagencií a spotřebního materiálu graficky na obrazovce, včetně příslušných akustických alarmů. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 30. | Chlazení reagencií na +4°C až +12°C ± 2°C. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 31. | Celková správa kalibrací (včetně uživatelské autorizace), kontrol a výsledků, včetně jejich výstupů na laserové tiskárně. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 32. | Musí umět použít více šarží stejné reagencie současně (min. 3 šarže). | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 33. | K jedné šarži musí software přístroje evidovat alespoň 5 kalibračních křivek v historii. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 34. | Doplňování kyvet bez přerušení práce přístroje. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 35. | Použití jednotlivých kyvet – minimalizace odpadu spotřebního materiálu. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 36. | Součástí SW vybavení přístroje je program kontroly kvality včetně vyhodnocení, grafického zpracování, výpočtu odchylek a možností tisku. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 37. | Po dobu zápůjčky servis a pravidelné preventivní servisní prohlídky zdarma, servis do 24 hodin 7 dní v týdnu. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 38. | Zaškolení obsluhy a další konzultace s aplikačním specialistou v českém jazyce po celou dobu výpůjčky. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 39. | V externím hodnocení kvality (SEKK) musí mít nabízené koagulometry vlastní hodnotící skupinu, aby bylo možné výsledky EHK vyhodnotit, tzn. musí být ve skupině min. 5 účastníků se stejným měřícím systémem. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 40. | Hlavní promývací (systémový) roztok – destilovaná voda (není tím myšleno specifické promývání pipetorů). | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 41. | Obsluha přes dotykovou obrazovku nebo klávesnici a počítačovou myš. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 42. | Přihlašování se do SW pomocí uživatelských účtů (definice minimálně 20 uživatelských účtů), musí umět nastavení několika úrovní přihlášení. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 43. | Obousměrná komunikace s laboratorním informačním systémem FONS OpenLIMS (fy Stapro) - součástí předmětu plnění je také napojení analyzátoru do Informačního systému OpenLIMS firmy Stapro, a to na náklady dodavatele; Výzvu k součinnosti poskytovatele Informačního systému OpenLIMS s dodavatelem zajistí zadavatel | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 44. | Záloha výsledků kontroly kvality a ve formátu PDF přes USB výstup. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 45. | Záloha primárních pacientských dat s možností dohledat ke konkrétnímu vzorku šarži reagenci pro měření, údaje o kalibraci, kontrole kvality a přihlášeném operátorovi. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 46. | Jednoduchá denní údržba– maximálně 15 minut denně. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 47. | Musí umět generovat provozní deník. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 48. | Back-up – software pro zálohování a následnou obnovu systému a veškerých nastavení koagulometru. Ze zálohy musí být možná kompletní obnova dat i nastavení celého systému. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 49. | Součástí dodávky záložní zdroj napájení (UPS), který musí mít takovou kapacitu, aby bylo možné v případě výpadku el. proudu dokončit rozpracované analýzy – pro každý koagulometr. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 50. | Součástí dodávky laserová tiskárna pro tisk výsledkových listů, kontrol atd. (barevný oboustranný tisk), připojení přes USB rozhraní) - pro každý koagulometr. | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 51. | HOT line 24/7 v českém jazyce | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |
| 52. | **Součástí příslušenství jsou také potřebné redukce na lahvičky a mikrocupy do stojánků (pro reagencie), redukce na lahvičky a mikrocupy (pro pufry) od každého typu redukce min. 5 kusů pro každý analyzátor** | požadováno | **absolutní,** dále nehodnocený parametr | **ano-ne** | **…….** |

1. Další technické nepodkročitelné, resp. absolutní požadavky na předmět plnění:

* **Technické podmínky pro výpůjčku předmětu výpůjčky, jeho instalaci a zprovoznění**
  1. Realizace výpůjčky (dodávka, montáž, instalace a zprovoznění předmětu výpůjčky) musí být uskutečněna, aby neohrozila provoz laboratoře, respektive, aby byl provoz laboratoře omezen pouze minimálně. Současné koagulometry budou odstraněny až po provedení instalace, kalibrace, verifikace, zajištění oboustranné komunikace s laboratorním informačním systémem FONS OpenLims fy Stapro (zajistí dodavatel na své náklady) a vstupní verifikace (zajistí zadavatel) – demontáž a odstranění stávajících koagulometrů zajistí zadavatel. ANO – NE\*
  2. Instalace koagulometrů včetně ověření jejich funkčnosti, technických parametrů a zaškolení personálu, musí proběhnout v rámci jednoho týdne. Následně proběhne verifikace, ze strany zadavatele, za účelem ověření deklarovaných parametrů – viz odst. 6.3. Při nesplnění deklarovaných parametrů nedojde k převzetí nabízeného plnění. Po odstranění stavů, způsobujících neúspěšnou verifikaci, musí být provedena verifikace opakovaně, a to za podmínek uvedených dle odst. 6.3 ANO – NE\*
  3. Jako podmínka pro ověření deklarovaných parametrů a převzetí nabízeného plnění, proběhne verifikace metod zadavatelem, a to v rozsahu:

- 40 testů (PT, APTT, FIB, AT, TT, DD, Anti Xa LMWH) pro mezipřístrojové porovnání

- 40 testů (PT, APTT, FIB, AT, TT, DD, Anti Xa LMWH) pro opakovatelnost

- 40 testů (PT, APTT, FIB, AT, TT, DD, Anti Xa LMWH) pro hodnocení interní kvality (IHK)

- 20 testů (PCG, F VIII, PS, PC) pro mezipřístrojové porovnání

- 20 testů (PCG, F VIII, PS, PC) pro opakovatelnost

- 20 testů (PCG, F VIII, PS, PC) pro hodnocení interní kvality (IHK)

- 10 testů agregace (pro každý induktor)

Reagencie, kontrolní a kalibrační materiály a provozní spotřební materiál pro potřeby této verifikace budou dodány bezplatně na náklady dodavatele.

ANO – NE\*

* 1. Nabízené předměty plnění je možné instalovat ve stávajících prostorových podmínkách bez nutnosti stavebních úprav (maximální rozměry 720 x 906 x 1350 mm (Š x H x V mm) ANO – NE\*
* **Technické podmínky pro zaškolení obsluhy**
  1. Kompletní podpora pracoviště, zaškolení pracovníků – písemný záznam – pro získání erudice v práci s novým zařízením v min. rozsahu 2 – 5 pracovních dnů (dle potřeby zadavatele) ANO – NE\*
  2. V rámci zaškolení pracovníků obsluhy budou také zaškoleni vybraní pracovníci za účelem provádění dalších školení v uživatelském rozsahu (např. nově příchozího personálu) – písemný záznam pověření/certifikát – v souladu s ustanovením zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích. V případě nevydání certifikátu bude zaškolení provádět firemní aplikační specialista na vyžádání vypůjčitele, a to po dobu výpůjčky bezplatně ANO – NE\*
* **Technické podmínky na autorizované servisní zabezpečení**
  1. Po celou dobu výpůjčky budou pro koagulometry prováděny potřebné pravidelné servisní úkony (např. verifikace, bezpečnostně technická kontrola – BTK...), o kterých bude hlavní kontaktní osobě zadavatele uvedené ve smlouvě o výpůjčce (technik oddělení zdravotnické techniky) a případně i uživateli předán písemný záznam ve formě protokolu. ANO - NE
  2. Po celou dobu výpůjčky musí dodavatel na své náklady provádět upgrade HW a SW vždy na nejnovější komerčně dostupnou verzi, a to v souladu s výše uvedenou platnou legislativou; ANO – NE\*
  3. Provádění autorizovaného servisního zabezpečení po celou dobu výpůjčky bezúplatně; servis včetně potřebných náhradních dílů po dobu výpůjčky a zdarma; ANO – NE\*
  4. Dostupnost servisu 7 dní v týdnu, nástup na opravu do 24 hod.; ANO – NE\*
  5. Max. lhůta na odstranění závady od nástupu na opravu bez potřeby dodání náhradních dílů – 24 hodin od nástupu na opravu; ANO – NE\*
  6. Max. lhůta na odstranění závady od nástupu na opravu při potřebě dodání náhradních dílů pro zprovoznění ZP – 3 pracovní dny od nástupu na opravu ANO – NE\*
* **Ostatní požadavky na nabídku ve vztahu k předmětu výpůjčky**
  1. V rámci nabídky účastník zadávacího řízení k nabízenému předmětu k výpůjčce předloží:

1. produktové listy s technickou specifikací nabízeného zboží (technické listy, produktová data, fotografie, schémata, katalogová čísla aj.) ANO – NE\*
2. návody k obsluze/uživatelské příručky v českém jazyce (dle platné legislativy) ANO – NE\*
3. prohlášení o shodě ve vztahu ke konkrétnímu nabízenému plnění (kopie v českém jazyce) včetně identifikace zboží (kód, typ, model apod.); ANO – NE\*
4. registraci osoby k distribuci zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dle platné legislativy) ANO – NE\*
5. registraci osoby provádějící servis zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dle platné legislativy) ANO – NE\*
6. v rámci prokázání profesní kvalifikace minimálně 3 certifikáty odborné způsobilosti alespoň 3 servisních techniků pro předmět plnění nabízený k výpůjčce ANO – NE\*
7. v rámci prokázání profesní kvalifikace minimálně 2 certifikáty odborné způsobilosti alespoň 2 aplikačních specialistů pro předmět plnění nabízený k výpůjčce ANO – NE\*
8. prohlášení výrobce o kybernetické bezpečnosti MDS2, pokud byl výrobcem vydán ANO – NE\*
9. Odhad životnosti:
   1. Kvalifikovaný odhad životnosti nabízených koagulometrů v běžném provozu, vyjádřený v rocích nebo v měsících, případně v počtu provedených měření, spolu s popisem metodiky, ze které tento odhad vychází, např. údaje výrobce, provozní zkušenosti, testovací protokoly apod. (tento údaj slouží pro posouzení dlouhodobé udržitelnosti nabízeného řešení a nebude považován za závaznou garanci životnosti.)

Odhad životnosti:…………………………...

Popis metodiky, ze které odhad vychází: …………………………………………….

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Tímto stvrzujeme pravdivost VŠECH výše uvedených údajů.

V …………………………… dne …………………..

………………………………….

razítko, jméno a podpis oprávněné osoby účastníka zadávacího řízení