

A.felhívás visszavonás- Klinikai defibrillátorok

I.D.: 106000915

Melléklet(ek):

- portal_ehr-215002024.pdf

A szerződés típusa:	Árubeszerzés	A dokumentum típusa:	Visszavonás / Módosítás / Helyesbítés
CPV kódok:	33182100-0	Ajánlatkérő szervezet:	Győr-Moson-Sopron Vármegyei Petz Aladár Egyetemi Oktató Kórház

Rövid összefoglaló: 3 db Klinikai defibrillátor beszerzése:
- bifázisos hullámforma;
- manuális és AED üzemmód;
- szívfrekvencia mérés min. 20-240 BPM;
- pacer funkció (fix, demand);
- nyomtató;
- nibp -spo2 -min. 7" kijelző;
- akkumulátoros üzemmód;
- tömeg: max 10 kg

Ajánlattevő kötelessége továbbá a klinikai defibrillátorok szerződés szerinti feltételekkel történő csomagolása, valamint határidőben történő szállítása, a Vevő birtokába és tulajdonába adása, továbbá a jóállás időtartama alatt elvégzendő kötelező karbantartási feladatok és javítások elvégzése is.

A megajánlott eszköz I. osztályba sorolt orvostechnikai eszköz, ezért meg kell felelnie a 4/2009. (III.17.) EüM rendeletben előírt követelményeknek, azoknak rendelkezniük kell gyártói megfelelőségi nyilatkozattal és - ha az orvostechnikai eszköz forgalomba hozatalához az orvostechnikai eszközökről szóló rendelet alapján szükséges - CE megfelelősé

Összefoglaló: 3 db Klinikai defibrillátor beszerzése: - bifázisos hullámforma; - manuális és AED üzemmód; - szívfrekvencia mérés min. 20-240 BPM; - pacer funkció (fix, demand); - nyomtató; - nibp - spo2 -min. 7" kijelző; - akkumulátoros üzemmód; - tömeg: max 10 kg Ajánlattevő kötelessége továbbá a klinikai defibrillátorok szerződés szerinti feltételekkel történő csomagolása, valamint határidőben történő szállítása, a Vevő birtokába és tulajdonába adása, továbbá a jótállás időtartama alatt elvégzendő kötelező karbantartási feladatok és javítások elvégzése is. A megajánlott eszköz I. osztályba sorolt orvostechnikai eszköz, ezért meg kell felelnie a 4/2009. (III.17.) EüM rendeletben előírt követelményeknek, azoknak rendelkezniük kell gyártói megfelelőségi nyilatkozattal és - ha az orvostechnikai eszköz forgalomba hozatalához az orvostechnikai eszközökről szóló rendelet alapján szükséges - CE megfelelőség
