

MFKV/144-1/2019.22

ADÁSVÉTELI SZERZŐDÉS

amely létrejött egyrészről a **Markhot Ferenc Oktatókórház és Rendelőintézet** (a továbbiakban: **Vevő**)

székhely:	3300 Eger, Széchenyi u 27-29.
törzskönyvi nyilvántartási szám:	813837
egységes statisztikai számjel:	15813839-8610-312-10
adószám:	15813839-2-10
bankszámlaszám:	10035003-00333111-00000000
képviseli:	Dr. Vácitay József főigazgató

másrészről a **"VATNER" Kft. és BLUEMED Plusz Kft. közös ajánlattevők**

Közös ajánlattevők vezető tagja cégneve:	"VATNER" Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.
székhely:	7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.
cégjegyzékszám:	14-09-303763
adószám:	11814292-2-14
bankszámlaszám:	11614009-01491300-14000005 (Erste Bank)
képviseli:	Vati Péter

Közös ajánlattevők tagja cégneve:	BLUEMED Plusz Kft.
székhely:	2091 Etyek, Liliom köz 2.
cégjegyzékszám:	07-09-028627
adószám:	26231208-2-07
bankszámlaszám:	10101126-04423600-01005007 (Budapest Bank)
képviseli:	Blazsevác Péter

A Közös ajánlattevők tagjai a 2019. november 15-én létrejött közös ajánlattételről szóló Megállapodás szerint egyetemleges felelősséget vállalnak a szerződése teljesítésére, és felhatalmazták a Közös ajánlattevőket vezető céget a közös ajánlattevők képviselőjére.

mint **Eladó** (a továbbiakban: **Eladó**)

(Vevő és Eladó a továbbiakban együttesen: **Szerződő Felek** vagy **Felek**) között, az alulírott helyen és napon, az alábbi feltételekkel.

I. ELŐZMÉNYEK

1. Vevő vissza nem terítendő támogatást nyert az 1098/2018 (III.19) Kormányhatározatban foglalt „Családbarát születés” pályázati program keretében. A támogatására vonatkozó Támogatói Okirat (iktatószám: AEEK/39835-1/2019) 2019. május 31-én hatályba lépett, a támogatás szakmai tartalmának megvalósításához szükséges árukat Vevő a jelen szerződés keretében szerzi be.
2. Vevő a közbeszerzésekről szóló 2015. évi CXLI. tv. (továbbiakban: Kbt.) Harmadik rész, 113.§ (1) bekezdése szerinti összefoglaló tájékoztatóval induló nyílt közbeszerzési eljárást folytatott le. A hivatkozott EKR001234932019 számú közbeszerzési eljárás tárgya az alábbiak szerint került meghatározásra: „Családbarát születési osztály eszközeinek beszerzése”

3. Eladó a közbeszerzési eljárás során „**1. rész: Szülőszobai eszköz**” ajánlattételi rész tekintetében a legkedvezőbb ajánlatot tette, ezért Vevő a jelen szerződést köti vele a közbeszerzés tárgyában.
4. A szerződéses feladatok részletes tartalmát a tárgyban lefolytatott közbeszerzési eljárás Eljárást megindító felhívása és kapcsolódó Közbeszerzési Dokumentumok, a nyertes ajánlattevő ajánlata, továbbá az ajánlatkérő által esetlegesen nyújtott kiegészítő információk határozzák meg.
5. A közbeszerzési eljárás során keletkezett valamennyi dokumentum a jelen adásvételi szerződés elválaszthatatlan részét képezik, ideértve különösen, de nem kizárólagosan az eljárást megindító felhívást, a közbeszerzési dokumentációt, kiegészítő tájékoztatást (adott esetben), valamint az Eladó által beadott ajánlat anyagát is.
6. Az ezen dokumentációkban foglaltak a jelen adásvételi szerződésben foglaltakkal egyezően kötelező érvényűek a felekre nézve abban az esetben is, ha valamely rendelkezésüket a jelen adásvételi szerződés nem vagy nem teljes mértékben tartalmazza. Amennyiben a jelen adásvételi szerződés, illetőleg a közbeszerzési eljárás keretében keletkezett valamely dokumentum tartalma között ellentét merülne fel, úgy a felek jogviszonyában mindig az ezen ellentétes rendelkezések közül a Vevőre nézve kedvezőbb rendelkezést kell alkalmazni.
7. Eladó a jelen szerződés aláírásával kijelenti, hogy a leszállítandó árukra vonatkozó, a szerződéskötést megelőző közbeszerzési eljárásban az Eladói feladatokkal kapcsolatban az ajánlattevők rendelkezésére bocsátott dokumentumokat, a Vevő követelményeit megismerte, azok tartalmát elfogadta, az eljárás során az elvégzendő áruszállítással kapcsolatban további információ kérésére vonatkozó lehetőségével tisztában volt, minden az ajánlattételhez szükséges választ, információt megkapott, a szerződés rendelkezéseit mindezekre is tekintettel magára nézve kötelezőnek elfogadja.
8. Az államháztartásról szóló 2011. évi CXCV. törvény (továbbiakban: Áht.) 41.§ (6) bekezdése, továbbá az államháztartásról szóló törvény végrehajtásáról szóló 368/2011. (XII. 31.) Korm. rendelet 50. § (1a) bekezdése alapján, és a nemzeti vagyronról szóló 2011. évi CXCVI. törvény 3.§ (1) bekezdés 1. pontjára figyelemmel az Eladó jelen szerződés aláírásával nyilatkozik, hogy a jelen pontban megjelölt jogszabályhelyeket ismeri. Jelen szerződés aláírásával Eladó nyilatkozik továbbá, hogy átlátható szervezetnek minősül. Eladó tudomásul veszi, hogy Vevő nem köthet vele érvényesen visszterhes szerződést, illetve a létrejött ilyen szerződés alapján nem teljesíthet kifizetést, amennyiben Eladó a nyilatkozata ellenére nem minősül átlátható szervezetnek.
9. Felek rögzítik, hogy a Vevő jelen pont szerinti feltétel ellenőrzése céljából, a jelen szerződésből eredő követelések elévüléséig az Áht. 55.§-ban foglaltak szerint jogosult az Eladó átláthatóságával összefüggő, az Áht. 55.§-ban meghatározott adatokat kezelni. Az Eladó a jelen pont szerinti nyilatkozatban foglaltak változása esetén arról haladéktalanul köteles a Vevőt tájékoztatni. Valótlan tartalmú nyilatkozat alapján kötött jelen szerződést a Vevő azonnali hatállyal, erre való hivatkozással felmondja vagy – ha a jelen szerződés teljesítésére még nem került sor – a jelen szerződéstől eláll, amelyet az Eladó tudomásul vesz. A felmondással (elállással) egyidejűleg a valótlan tartalmú nyilatkozatból esetlegesen keletkező és a Vevőt ért hátrányok, károk tekintetében Eladó köteles helytállni.

II. SZERZŐDÉS TÁRGYA

10. Eladó jelen szerződés keretén belül vállalja és a szerződést megelőző közbeszerzés során tett ajánlatának megfelelő áruk tulajdonjogának átruházását és a kiegészítő szolgáltatások teljesítését. Az áruk és termékek pontos megnevezéseit és műszaki tulajdonságait a jelen szerződés 1. sz. mellékletében kerülnek feltüntetésre, mely tartalmazza Eladó nyertes ajánlatának ár táblázatát és műszaki adatlapjait.
11. Szerződő felek rögzítik, hogy jelen szerződés keretében kizárólag új termék szállítható. Eladó kijelenti, hogy a jelen szerződés keretében általa leszállított valamennyi termék megfelel a vonatkozó szabványoknak, és törvényben, illetve a törvényhez kapcsolódó hatályos rendeletekben, valamint az előzmény közbeszerzési eljárás dokumentumaiban és jelen szerződésben foglaltaknak. Az Eladó funkcionálisan és esztétikailag egyaránt kifogástalan minőségű termék szállítására köteles. Eladó

tudomásul veszi, hogy mindezekért a Ptk.-ban foglalt szabályok szerint szavatossági és kárfelelősséggel tartozik.

III. SZERZŐDÉS IDŐTARTAMA

- 12.Szerződő felek rögzítik, hogy jelen szerződés 1. számú mellékletét képező műszaki leírásban meghatározott terméket jelen szerződés hatálybalépését követő **45 napon** belül kell leszállítani, beüzemelni és a betanítást, valamint a próbaüzemet sikeresen lefolytatni.
- 13.Szerződő felek rögzítik, hogy Vevő hozzájárulását adja az előteljesítéshez. Eladó köteles a Vevőt a teljesítés idejéről 5 naptári nappal korábban értesíteni.

IV. A TELJESÍTÉS HELYE

- 14.IV.1. A jelen szerződés tárgyát képező terméket Eladó a Vevővel történt előzetes egyeztetés műszaki leírásban foglaltak alapján az alábbi helyszínre köteles szállítani: Markhot Ferenc Oktatókórház és Rendelőintézet (3300 Eger, Markhot Ferenc út 1-3.)

V. FIZETÉSI FELTÉTELEK

- 15.Eladó 2 darab vég számla benyújtására jogosult:

A "VATNER" Kft. jogosult a teljesítés 73,1%-ról, nettó 21.416.655,- azaz huszonegymillió-négyezerhatszázötvenöt forint +ÁFA, összesen bruttó 27.199.152,-, azaz huszonhétmillió-százkilencvenkilencezer-százötvenkét forint értékben számlát kiállítani.

A BLUEMED Kft. jogosult a teljesítés 26,9%-ról, nettó 7.881.095,- azaz hétmillió-nyolcszáznyolcvanezer-kilencvenöt forint +ÁFA, összesen bruttó 10.008.991, tízmillió-nyolcezer-kilencszázkilencvenegy forint értékben számlát kiállítani.

Eladó a vég számla benyújtására a műszaki leírásban meghatározott termék leszállítását, sikeres beüzemelését, betanítást és sikeres órás próbaüzem tartását követően jogosult, a Vevő által kiállított teljesítési igazolás alapján.

Megnevezés	Próbaüzem időtartama	Betanítás idő tartama	Sikeres próbaüzem feltétele	Feladatot végző cég megnevezése
Szülőágy	1 óra	1 óra	Az ágy és mozgató funkciói hiba mentesen működnek	"VATNER" Kft.
Magzatélesztő asztal, neopuff csecsemő újraélesztő egységgel	1 óra	1 óra	A berendezés hibamentesen működik a próbaüzem időszaka alatt	"VATNER" Kft.
CTG monitor vezetékes	30 perc	30 perc	A berendezés részegységei hiba üzenet mentesen működnek	BLUEMED PLUSZ Kft.
Vezeték nélküli CTG monitor	30 perc	30 perc	A berendezés részegységei hiba üzenet mentesen működnek	BLUEMED PLUSZ Kft.
CTG központi monitor	1 óra	1 óra	A berendezés részegységei hiba üzenet mentesen működnek	BLUEMED PLUSZ Kft.

- 16.Felek az átadás-átvétel során jegyzőkönyvet vesznek fel, melynek tartalmaznia kell a leszállított termék megnevezését, azok mennyiségét, az esetleges, az átvétel során észlelhető minőségi kifogásokat, a

csomagolás sértetlenségére vonatkozó információt. Továbbá kötelesek jegyzőkönyvet felvenni a beüzemelés, próbaüzem tartásáról és betanítás megtörténtéről.

17. A fenti jegyzőkönyv(ek) a számla kiállításának alapjául szolgáló teljesítésigazolás kiállításának feltétele.
18. A számlák összege magukban foglalják a termék árát, azok esetleges importjával, forgalmazásával kapcsolatos minden költséget és közterhet (vámok és illetékek), a teljesítés helyére történő szállítás költségét, továbbá a minőségtanúsítványokat, forgalmazási jogosítványokat, kezelési utasításokat, beüzemelés, betanítás és a próbaüzem megtartásának teljes költségét is. A jelen szerződés tárgyát képező termék tételes ellenértékét a jelen szerződés 1. sz. melléklete tartalmazza. Az Eladó a fenti áron felül többletköltséget semmilyen jogcímen nem érvényesíthet.
19. Az Áfa mértékére, elszámolására a mindenkor hatályos Áfa törvény rendelkezései az irányadóak.
20. Szerződő felek rögzítik, hogy az ellenérték teljesítése az alábbiak szerint történik:
- A szerződés és a kifizetések pénzneme a forint (HUF).
 - A szerződés ellenértéke nettó **29.297.750,-** forint, azaz huszonkilencmillió-kétszázkilencvenhétezer-hétszázötven forint + 27 % ÁFA, azaz a teljes összeg bruttó **37.208.143,-** forint, azaz harminchétmillió-kétszáznyolcezer-száznegyvenhárom forint
21. Vevő a teljesítés ellenértékét utólag, Eladó – szerződésnek és a jogszabályoknak megfelelően kiállított – számlája Vevő általi kézhezvételének napját követően a Kbt. 135. § (1), (6) pontjainak rendelkezései és a 2013. évi V. törvény (a továbbiakban: Ptk.) 6:130. § (1) és (2) bekezdésében foglaltak szerint, banki átutalással egyenlíti ki (utófinanszírozás szabályai szerint) a számla Vevő általi kézhezvételét követő 30 napon belül.
22. A benyújtott számlák kötelező melléklete a Vevő által kiadott teljesítésigazolás. A teljesítés igazolására a Kbt. 135. § (1) bekezdésben foglalt rendelkezés az irányadó.
23. A megrendelés akkor tekinthető teljesítettnek, ha:
- A terméket az Eladó a teljesítés helyére, a teljesítési határidőn belül leszállítja, és a termék megfelelnek a mennyiségi és minőségi követelményeknek, valamint
 - A szállítólevél és/vagy az átadás-átvételi jegyzőkönyv aláírásra került és,
 - Valamennyi vállalt szerződéses feltétel maradéktalanul teljesítésre került.
24. Import szállítás esetén a jelen szerződéssel vagy az abban foglaltak teljesítésével kapcsolatban Magyarországon kívül felmerülő adókat és illetékeket Eladó viseli, a megajánlott ellenérték fix.
25. Vevő nyilatkozik, hogy a finanszírozás utófinanszírozással történik, tehát Eladó által kiállított számlák ellenértékét Vevő utalja Eladó részére. A szerződés tárgyát képező beszerzés a központi költségvetésből származó forrásból támogatott. A projekt támogatási intenzitása: 100,000000%, finanszírozás módja: utófinanszírozás.
26. Eladót a Vevő késedelmes fizetése esetén a Ptk. rendelkezéseiben rögzített mértékű késedelmi kamat illeti meg (Ptk. 6:155. §).

VI. ELADÓ JOGAI ÉS KÖTELEZETTSÉGEI

27. Eladó feladata saját költségére és veszélyére a terméknek teljesítési helyre történő szállítása és azok rendeltetésszerű használatra kész állapotban a Vevő birtokába adása. A leszállított termék beüzemelése, próbaüzem tartása és a műszaki leírásban foglaltak szerinti feltételekkel az Eladó feladata.
28. Eladó a vonatkozó közbeszerzési eljárást megindító felhívás és kapcsolódó dokumentumok, továbbá a vonatkozó jogszabályi előírások szerint köteles eljárni. Köteles a Vevőt minden olyan körülményről

haladéktalanul értesíteni, amely tevékenységének eredményességét, vagy határidőre vagy az előírt minőségben való elvégzését veszélyezteti, vagy gátolja.

29. Eladó és alkalmazottai az áruszállítás, beüzemelés, betanítás, próbaüzem megatartása céljából Vevő területeire a teljesítéshez szükséges időre – adott esetben a mindenkori házirend betartása mellett – belépési joggal rendelkeznek azzal, hogy Vevő előzetesen leadott lista alapján biztosítja a dolgozók és a gépjárművek szabad bejutását az Eladó részére.
30. Az Eladó az átadás pontos időpontjáról 5 naptári nappal korábban értesíteni köteles a Vevőt.
31. Vevő képviselője az átvételt megtagadhatja, amennyiben az Eladó hibásan teljesít, különösen, ha
- a termékhez nem csatoltak szállítólevelet,
 - nem a megrendelt típusú termék kerül átadásra, illetve helyettesítő terméknek megajánlott termék a megajánlott műszaki tulajdonságokkal nem rendelkezik
 - sérült termék kerül leszállításra.
 - a leszállított termékeknek nem felelnek meg az ajánlattétel során megadott specifikációnak, valamint azoknak a szakmai jellemzőknek/paramétereknek, melyek a hivatkozott közbeszerzési eljárás során az Eladó ajánlatban csatolt specifikációban szerepelnek. Az átadás-átvétel csak a megfelelő telepítés és a sikeres próba üzem után történhet meg, mely során Eladó demonstrálja a megajánlott termék a megajánlott specifikációban szereplő paramétereit/tulajdonságait.
32. Eladó a leszállított termék vonatkozásában **12 hónap** teljes körű jótállás (garancia) nyújtására köteles az eredményes átadás-átvétel napjától számítva.
33. Amennyiben a gyártói garancia ezt meghaladó mértékű valamely termék vonatkozásában, úgy az érintett termék esetében az az irányadó.
34. Eladó a leszállított termék által – azok rendeltetésszerű használata mellett – a Vevőnek és/vagy harmadik személyeknek (a termék hibájára vagy saját tevékenységére visszavezethetően) okozott károkért teljes körű felelősséget vállal.
35. Vevő kizárólag a mind műszaki, mind funkcionálisan hibátlan teljesítést fogadja el szerződés szerűnek. Vevő köteles az Eladót haladéktalanul írásban értesíteni bármely általa felismert, illetve tudomására jutott hibáról vagy kifogásról.
36. Alvállalkozók bevonására a Kbt. 138.§ rendelkezései az irányadók. Eladó legkésőbb a szerződés megkötésének időpontjában köteles a Vevőnek valamennyi olyan alvállalkozót bejelenteni, amely részt vesz a szerződés teljesítésében, és – ha a megelőző közbeszerzési eljárásban az adott alvállalkozót még nem nevezte meg – a bejelentéssel együtt nyilatkozni arról is, hogy az általa igénybe venni kívánt alvállalkozó nem áll kizáró okok hatálya alatt. Eladó a szerződés teljesítésének időtartama alatt köteles a Vevőnek minden további, a teljesítésbe bevonnival kívánt alvállalkozót előzetesen bejelenteni, és a bejelentéssel együtt nyilatkozni arról is, hogy az általa igénybe venni kívánt alvállalkozó nem áll kizáró okok hatálya alatt. Az Eladó a jogosan igénybe vett alvállalkozóiért úgy felel, mintha a munkát maga végezte volna, jogosulatlan igénybevétel esetén felelős minden olyan kárért is, amely anélkül nem következett volna be.

VII. A SZERZŐDÉSSZEGÉS

37. Az Eladónak a teljesítését jelen szerződés szerint kell végeznie. Szerződő felek a késedelmes, hibás és a nem teljesítés esetére – a Ptk. vonatkozó rendelkezéseinek figyelembevételével – az alábbi kötbérfizetési kötelezettségben állapodnak meg:
38. Az Eladó kötbérfizetési kötelezettséggel tartozik, ha olyan okból, amelyért felelős:

- késedelmesen teljesít;
 - a teljesítés felróható magatartása (mulasztása) miatt meghiúsul (nem teljesítés).
39. Kötbér a Polgári Törvénykönyvről szóló 2013. évi V. törvény (a továbbiakban: Ptk.) 6:186. § (1) bekezdésének megfelelően akkor fizetendő, ha a kötelezett felelős a szerződésszegésért.
40. Amennyiben az Eladó elmulasztja a szerződésben vállalt kötelezettségeinek teljesítését a vállalt ütemezéssel, illetve határidőn belül, a Vevő késedelmi kötbérre jogosult. A késedelmi kötbér alapja a késedelemmel érintett termék nettó ellenértéke, mértéke a késedelem minden naptári napja után napi 0,5% a kötbéralapra vetítetten, de összesen legfeljebb a késedelemmel érintett termék nettó ellenértékének 15 %-a.
41. Vevőnek jogában áll az esedékessé vált kötbért a vételárba beszámítani a Kbt. 135. § (6) bekezdését figyelembe véve.
42. A meghiúsulási kötbért Vevő abban az esetben érvényesíti, ha az Eladó olyan okból, amelyért felelős nem teljesít, illetve a késedelem meghaladja a 30 naptári napot és Vevő a szerződést azonnali hatályú felmondással megszüntetheti. A meghiúsulási kötbér mértéke a meghiúsulással érintett termék nettó vételárának 15%-a.
43. A Vevő felmondási jogát az Eladóhoz intézett írásbeli nyilatkozattal gyakorolhatja. Az elállás az Eladó kötbér- és kártérítési fizetési kötelezettségét nem érinti.
44. Eladó mentesül a szerződésszegés következményei alól, ha bizonyítja, hogy kötelezettségeit vis maior miatt nem tudta teljesíteni. A Vevőt az akadály beálltáról és megszüntetéséről haladéktalanul, utólag is igazolható módon értesíteni kell.
45. A késedelmes teljesítés esetén a kötbér megfizetése a szerződés szerű teljesítés kötelezettsége alól nem mentesít; míg a szerződés egészének meghiúsulása esetén megfizetett kötbér a további teljesítés követelését kizárja.
46. A kötbér érvényesítése nem zárja ki a szerződést megszegő fél kártérítési felelősségét, melyért helytállni tartozik.
47. Amennyiben a szerződés teljesítése során bármikor az Eladó számára olyan körülmény áll elő, amely akadályozza a teljesítést, úgy írásban haladéktalanul értesítenie kell a Vevőt a késedelem tényéről, okairól és várható elhúzódásáról. Az értesítés elmulasztásának következményeit az Eladó viseli.

VIII. HATÁLYBA LÉPÉS

48. Jelen szerződés a szerző felek általi aláírással lép hatályba, azzal a kitételrel, hogy a közbeszerzések központi ellenőrzéséről és engedélyezéséről szóló 320/2015. (X. 30.) Korm. rendelet 13. § (1) bekezdés a) vagy b) pontja szerinti tartalmú utóellenőrzési tanúsítvány hiányában a szerződés nem lép hatályba.

IX. EGYÉB RENDELKEZÉSEK

49. A Felek a szerződés tartama alatt minden tekintetben a másik fél érdekeit is szem előtt tartva, a jóhiszeműség és az együttműködés kölcsönös kötelezettségének figyelembevételével járnak el.

50. Kapcsolattartás

- Vevő részéről kapcsolattartásra kijelölt személy:

kapcsolattartó neve: Csillik Pál Anyaggazdálkodási és Műszergazdálkodási ov.

telefon: 36/411-444/1501

e-mail: csillik.pal@mfxk.hu

lm

- Eladó részéről kapcsolattartásra kijelölt személy:

kapcsolattartó neve: Wolf Péter ("VATNER" Kft.)

telefon: +36 30 820 1134

e-mail: wolf.peter@vatner.hu

kapcsolattartó neve: Labancz István (BLUEMED PLUSZ Kft.)

telefon: +36 30 343 0077

e-mail: monitorok@bluemed.hu

51. Amennyiben a fent megjelölt személyek vonatkozásában változás állna be, úgy helyettük automatikusan a feladatuk ellátására kijelölt új munkatárs értendő.
52. Szerződő felek képviselői kijelentik, hogy a jelen szerződés megkötéséhez szükséges felhatalmazással és képviseleti joggal rendelkeznek és a szerződést a szükséges információk birtokában és a felhatalmazások alapján kötik meg.
53. Jelen szerződés és annak mellékletei csak a szerződő felek közös megegyezésével, írásos formában, a Kbt. 141 § rendelkezései figyelembe vételével módosíthatók.
54. Nem minősül szerződésmódosításnak a felek cégjegyzékben nyilvántartott adataiban, így különösen a székhelyében, képviselőiben, bankszámlaszámában bekövetkező változás, továbbá a szerződéskötés és teljesítés során eljáró szervezet és a kapcsolattartók adataiban bekövetkező változás. Az említett változásokról az érintett fél a másik felet – az eset körülményeitől függően – vagy előzetesen írásban 10 napos határidővel, vagy a változás bekövetkezését (bejegyzését) követő 10 napon belül köteles értesíteni.
55. Minden, a jelen szerződés keretében a felek által egymásnak küldött értesítésnek írott formában (ajánlott levélben, telefaxon) kell történnie. Ezen értesítések hatálya a címzett általi átvételkor, illetve a neki történő kézbesítéskor áll be.
56. Jelen szerződés mellékletei a szerződés elválaszthatatlan részét képezik.
57. Eladó a Kbt. 136. § (1) bekezdés a) pontja alapján kötelezettséget vállal arra, hogy nem fizet, illetve számol el a jelen szerződés teljesítésével összefüggésben olyan költségeket, melyek a Kbt. 62. § (1) bekezdés k) pont ka)-kb) alpontja szerinti feltételeknek nem megfelelő társaság tekintetében merülnek fel, és melyek Eladó adóköteles jövedelmének csökkentésére alkalmasak.
58. Eladó a Kbt. 136. § (1) bekezdés b) pontja alapján kötelezettséget vállal arra, hogy a jelen szerződés teljesítésének teljes időtartama alatt tulajdonosi szerkezetét a Vevő számára megismerhetővé teszi és a Kbt. 143. § (3) bekezdés szerinti ügyletekről a Vevőt haladéktalanul értesíti.
59. A külföldi adóilletőségű Eladó köteles a szerződéshez arra vonatkozó meghatalmazást csatolni, hogy az illetősége szerinti adóhatóságtól a magyar adóhatóság közvetlenül beszerezhet az Eladóra vonatkozó adatokat az országok közötti jogsegély igénybevétele nélkül.
60. Vevő jogosult és egyben köteles a szerződést felmondani - ha szükséges olyan határidővel, amely lehetővé teszi, hogy a szerződéssel érintett feladata ellátásáról gondoskodni tudjon -, ha
- a. az Eladóban közvetetten vagy közvetlenül 25%-ot meghaladó tulajdoni részesedést szerez valamely olyan jogi személy vagy személyes joga szerint jogképes szervezet, amely tekintetében fennáll a Kbt. 62. § (1) bekezdés k) pont kb) alpontjában meghatározott feltétel;
 - b. az Eladó közvetetten vagy közvetlenül 25%-ot meghaladó tulajdoni részesedést szerez valamely olyan jogi személyben vagy személyes joga szerint jogképes

szervezetben, amely tekintetében fennáll a 62. § (1) bekezdés k) pont kb) alpontjában meghatározott feltétel.

A fenti a) és b) pontok szerinti felmondás esetén Eladó a jelen szerződés megszűnése előtt már teljesített szolgáltatás szerződésszerű pénzbeli ellenértékére jogosult.

61. Vevő köteles a szerződést felmondani, vagy a Ptk.-ban foglaltak szerint attól elállni, ha a szerződés megkötését követően jut tudomására, hogy a szerződő fél tekintetében a közbeszerzési eljárás során kizáró ok állt fenn, és ezért ki kellett volna zárni a közbeszerzési eljárásból.

62. Az Eladó a Kbt. 136. § (2) bekezdésében foglaltak fennállásakor a jelen szerződés mellékleteként csatolja a szükséges Kbt.-ben foglaltaknak megfelelő dokumentumot.

63. A Kbt. 143. § (1) bekezdése alapján Vevő a szerződést felmondhatja, vagy - a Ptk.-ban foglaltak szerint - a szerződéstől elállhat, ha:

- a. feltétlenül szükséges a szerződés olyan lényeges módosítása, amely esetében a Kbt. 141. § alapján új közbeszerzési eljárást kell lefolytatni;
- b. az Eladó nem biztosítja a Kbt. 138. §-ban foglaltak betartását, vagy az Eladó személyében érvényesen olyan jogutódlás következett be, amely nem felel meg a Kbt. 139. §-ban foglaltaknak; vagy
- c. az EUMSZ 258. cikke alapján a közbeszerzés szabályainak megszegése miatt kötelezettségszegési eljárás indult vagy az Európai Unió Bírósága az EUMSZ 258. cikke alapján indított eljárásban kimondta, hogy az Európai Unió jogából eredő valamely kötelezettség tekintetében kötelezettségszegés történt, és a bíróság által megállapított jogsértés miatt a szerződés nem semmis.

64. Felek a másik fél súlyos szerződésszegése esetén jogosultak jelen szerződést írásban, egyoldalú nyilatkozattal, azonnali hatállyal felmondani.

65. Súlyos szerződésszegésnek minősül:

- a. Eladó részéről:
 - i. a vonatkozó hatósági előírások be nem tartása,
 - ii. ha a szerződés teljesítése alatt a Közbeszerzési Döntőbizottság a közbeszerzési szabályok megsértése miatt határozatával elmarasztalja Eladót.
- b. Vevő részéről:
 - i. 30 napon túli fizetési késedelem,
 - ii. a szállítás végzéséhez szükséges ingatlanra történő bejutás akadályozása.

X. Bíróság, alkalmazandó jog

66. Felek a szerződés teljesítése során keletkezett jogvitákat elsősorban egyeztetés útján próbálják meg rendezni.

67. A Felek közötti jogvita elbírálásához elsődlegesen a szerződés rendelkezéseit kell figyelembe venni. Amennyiben a szerződés a vitás kérdésre nem tartalmaz rendelkezést, sorrendben az ajánlat, – adott esetben – a kiegészítő tájékoztatás(ok), az eljárást megindító felhívás, illetve a Közbeszerzési Dokumentumok tartalma az irányadó.

68. A szerződésben nem szabályozott kérdések tekintetében a Kbt., a Polgári Törvénykönyv rendelkezései valamint a benyújtott ajánlat és az eljárást megindító felhívás illetve a vonatkozó Közbeszerzési Dokumentumok feltételei és előírásai az irányadóak.

Felek jelen szerződést átolvasást és egyeztetést követően, mint akaratukkal mindenben megegyezőt cégszerűen jóváhagyólag írják alá.

Dátum: Eger, 2020. január 2.

Dr. Vácity József
főigazgató

Vevő
**Markhot Ferenc Oktatókórház és
Rendelőintézet**



Vatner Kft.
1400 Kaposvár, Kenyérgyár u. 1.
adószám: 11814292-2-14
S/2

Vati Péter
ügyvezető

Eladó
**"VATNER" Ipari, Kereskedelmi és
Szolgáltató Kft.**

Blazsevác Páter
ügyvezető igazgató

Eladó
BLUEMED Plusz Kft.

Pénzügyileg ellenjegyzem:

Mészárosné Kiss Rózsa
mb. gazdasági igazgató

**Markhot Ferenc Oktatókórház és
Rendelőintézet**



BLUEMED Plusz Kft.
2091 Etyek, Liliom köz 2.
Adószám: 26231208-2-07

BLUEMED Plusz Kft.
2091 Etyek, Liliom köz 2.
Adószám: 26231208-2-07

EKR001280272019

Markhot Ferenc Oktatókórház és Rendelőintézet

(3300 Eger, Széchenyi út 27-29.)

„Családbarát szülészeti osztály eszközeinek beszerzése”

tárgyú

Kbt. 113. § (1) bekezdés szerinti nemzeti nyílt közbeszerzési eljárás

1. részajánlat

AJÁNLAT

KÖZÖS AJÁNLATTEVŐK:

"VATNER" Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.

(székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.)

közös ajánlattevők képviselője

BLUEMED Plusz Kft. (székhely: 2091 Etyek, Liliom köz 2.

közös ajánlattevők nem vezető tagja

Tartalom

Közös ajánlattevők megállapodása	3
MEGÁLLAPODÁS	3
Aláírási címpéldányok.....	6
Műszaki megfelelőségi nyilatkozat.....	9
Ártáblázat	22
Képes termékismertető.....	24
Referencia nyilatkozat.....	31
CE megfelelőség értékelési tanúsítvány.....	32
Ajánlattevő forgalmazási jogosultságát igazoló engedély	38

Közös ajánlattevők megállapodása

MEGÁLLAPODÁS közös ajánlattételről

Cég neve, székhelye: közös ajánlattevők vezető tagja:	VATNER Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Korlátolt Felelősségű Társaság 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.
A Szerződés aláírása során ajánlattevőt képviselő személy neve ¹	VATI Péter
Kapcsolattartó személy telefonszáma	+36308240140
Kapcsolattartó személy e-mail címe	vati.peter@vatner.hu
A szerződés teljesítése során ajánlattevő részéről kapcsolattartó személy neve ²	Wolf Péter
Kapcsolattartó személy telefonszáma	+36308201134
Kapcsolattartó személy e-mail címe	wolf.peter@vatner.hu
Ajánlattevő cégjegyzékszám	14 09 303763
Ajánlattevő adószáma	11814292-2-14
Ajánlattevő által a szerződéskötéshez megadott bankszámlaszám	Erste Bank 11614009-01491300-14000005

Cég neve, székhelye: közös ajánlattevők nem vezető tagja:	BLUEMED Plusz Korlátolt Felelősségű Társaság 2091 Etyek, Liliom köz 2.
A Szerződés aláírása során ajánlattevőt képviselő személy neve ^[1]	Blazsevác Péter
Kapcsolattartó személy telefonszáma	+36302000009
Kapcsolattartó személy e-mail címe	blazsevacz@bluemed.hu
A szerződés teljesítése során ajánlattevő részéről kapcsolattartó személy neve ^[2]	Labancz István
Kapcsolattartó személy telefonszáma	+36303430077
Kapcsolattartó személy e-mail címe	monitorok@bluemed.hu
Ajánlattevő cégjegyzékszám	07-09-028627
Ajánlattevő adószáma	26231208-2-07
Ajánlattevő által a szerződéskötéshez megadott bankszámlaszám	Budapest Bank 10101126-04423600-01005007

megállapodnak abban, hogy a **Markhot Ferenc Kórház által, „Családbarát szülészeti osztály eszközeinek beszerzése”** tárgyú közbeszerzési eljárás 1. részajánlati körében, a Kbt. 35. §-a alapján **közösen teszünk ajánlatot**, valamint a tárgyi közbeszerzési eljárás eredményeképpen létrejövő szerződés teljesítésével kapcsolatban - a későbbi együttműködési megállapodás fontosabb tartalmi kérdéseiben - előzetesen - az alábbi megállapodást kötik:

Kijelentjük, hogy jelen megállapodás az ajánlat benyújtásának napján érvényes és hatályos és hatálya, teljesítése, alkalmazhatósága vagy végrehajthatósága nem függ felfüggesztő (hatályba léptető), illetve bontó feltételtől és harmadik személy, illetve hatóság jóváhagyásától.

Tudomásul vesszük, hogy a Kbt. 35. § (6) bekezdése alapján a szerződés teljesítéséért egyetemlegesen felelünk, továbbá az egymás közötti és külső jogviszonyunkra a Ptk. 6:29 §-ában és 6:30. §-ában foglaltak az irányadók.

¹ Akkor kell kitölteni, ha nem azonos az 1. pontban megadott adatokkal

² Akkor kell kitölteni, ha nem azonos az 1. pontban megadott adatokkal

Közös akarattal ezennel úgy nyilatkozunk, hogy **Vati Péter**, mint a közös ajánlattevők nevében eljárni jogosult képviselő **VATNER Kft.** (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) cégjegyzésre jogosult képviselője, korlátozás nélkül és kizárólagosan jogosult a közös ajánlattevők (konzorcium) valamennyi tagját képviselni, egyrészt az ajánlatkérővel szemben a közbeszerzési eljárásban, másrészt a különböző, felek által megteendő, illetve megtehető jognyilatkozatokban.

A meghatalmazás kiterjed a felolvasólap aláírására (az ajánlat benyújtására, tárgyalás esetén az ajánlat módosítására, illetőleg fenntartására, valamint adott esetben a visszavonásra), nem terjed ki azonban a közbeszerzési eljárás eredményeképpen létrejött szerződés megkötésére (módosítására, megszüntetésére, illetőleg bármely más jognyilatkozat megtételére), továbbá tagok a számláikat önállóan állítják az ajánlatkérőként szerződő fél részére.

A közös ajánlattevők (konzorcium) vezetője kötelezettséget vállal arra, hogy a közbeszerzési eljárást, illetőleg az annak eredményeképpen létrejövő szerződés teljesítését érintő kérdésekben folyamatosan egyeztet a többi konzorciumi taggal, minden lényeges kérdést illetően pontos tájékoztatást ad.

Közös akarattal ezennel úgy nyilatkozunk, hogy a teljes jogú képviselőre (az ajánlattétellel kapcsolatos valamennyi jognyilatkozat megtételére, a közös ajánlattevők teljes jogú képviselőre, az ajánlat aláírására) az Ajánlatkérő által kiírt (cím: 3300 Eger, Széchenyi u. 27-29.), „**Családbarát szülészeti osztály eszközeinek beszerzése**” tárgyú nyílt közbeszerzési eljárásban, a VATNER Kft. (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) ajánlattevő részéről Vati Péter ügyvezető, ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője teljes joggal jogosult.

A tárgyi közbeszerzési eljárásban a közös ajánlattevők képviselőiben a kapcsolattartásra a VATNER Kft. (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) ajánlattevő részéről Vati Péter ügyvezető teljes joggal jogosult.
Vati Péter telefon és telefax száma: +36-30-824-0140, fax: +36-82-510-540

Közös akarattal ezennel úgy nyilatkozunk, hogy az EKR-ben elektronikus úton teendő nyilatkozatok megtételére a nevünkben (BLUEMED Plusz Korlátolt Felelősségű Társaság) történő eljárásra a VATNER Kft. (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) ajánlattevő részéről Vati Péter ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője teljes joggal jogosult.

Vati Péter ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője (a közös ajánlattevők képviselőit jogosult gazdasági szereplő) **Markhot Ferenc Kórház által, „Családbarát szülészeti osztály eszközeinek beszerzése”** tárgyú közbeszerzési eljárás 1. részajánlati körében az EKR-ben elektronikus úton teendő nyilatkozatok megtételekor az egyes közös ajánlattevők képviselőiben eljárhat.

A beszerzés tárgyának megvalósítása során felmerülő feladatokat egymás között az alábbiak szerint osztjuk fel:

VATNER Kft. feladatkörében, teljesítésben való részvétel:

- eszközök szállítása,
- a projekt koordinálása,
- 73,1%

BLUEMED PLUSZ Kft. feladatkörében:

- eszközök szállítása,
- 26,9%
- az alábbi táblázatban szereplő termékek szállítása, üzembe helyezése és betanítása

Konzorciumi partner	Megnevezés	Darabszám
VATNER Kft	Szülőágy	6
	Magzatélesztő asztal, neopuff csecsemő újraélesztő egységgel	1
BLUEMED PLUSZ Kft.	Vezetékes CTG monitor	3
	Vezeték nélküli CTG monitor	1
	CTG központi monitor	1

HATÁSKÖRÖK:

VATNER Kft. a feladatkörében ellátott teljesítésben rendelkezik hatáskörrel.
BLUEMED PLUSZ Kft. a feladatkörében ellátott teljesítésben rendelkezik hatáskörrel.

A szerződés teljesítésének irányítása:

A szerződés teljesítésének irányítására az alábbi megbízott személy(ek) kerül(nek) kijelölésre:

VATNER Kft. (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) részéről: Vati Péter
BLUEMED PLUSZ Kft. (székhely: 2091 Etyek, Liliom köz 2.) részéről Labancz István

Felelősség vállalás

Felek kijelentik, hogy az ajánlati felhívásban foglalt valamennyi feltételt megismerték, megértették és azokat elfogadják.

A közös ajánlattevők együttesen és egyetemlegesen vállalnak kötelezettséget és felelősséget a szerződéses kötelezettségek teljesítésére.

A közös ajánlattevők megállapodása (szerződése) vonatkozásában az alábbi feltételeket is figyelembe vesszük:

- felfüggesztő (hatályba) léptető, illetve bontó feltétel nélküli,
- a szerződés hatálya beálltának vagy megszűntének valamely időponthoz kötése nélküli, továbbá;
- Harmadik személy beleegyezéséhez, illetve hatóság jóváhagyásához való kötése nélkül, a közös ajánlattevői szerződés valamennyi tagjának az aláírásával hatályba kell lépnie.

A Felek álláspontjukat a kijelölt megbízottak útján egyeztetik.

A Felek a jelen együttműködési megállapodást, mint akaratukkal mindenben egyezőt, véleményeltérés nélkül elfogadják és cégszerű aláírással hitelesítik.

Jelen megállapodás hatálya legalább a közbeszerzési eljárás alapján megkötött szerződés hatályának lejártáig tart.

Kelt: Budapest, 2019. november hó 15. napján.

.....
Vati Péter, mint a "VATNER" Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Korlátolt Felelősségű Társaság (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője

.....
BLUEMED PLUSZ Korlátolt Felelősségű Társaság (székhely: 2091 Etyek, Liliom köz 2.) ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője

Alírási címpéldányok

ALÍRÁSI CÍMPÉLDÁNY

Alírott Vati Péter (született: Kaposvár, 1986. szeptember 5-én, anyja neve: Tóth Marianna) 1138 Budapest, Danubius utca 5. 5. em. 4. sz. alatti lakos a - VATNER KFT. (7400 Kaposvár, Zárda u. 13.) ügyvezetője a céget akként jegyzem, hogy a cég kézzel, géppel írt, illetve előnyomott vagy nyomtatott cégneve alá nevemet - közjegyző által hitelesített formában - önállóan írom alá.

Vati Péter

43014/H/1159/2019. ügyszám.

Én, doktor Törzsök Csaba, mint doktor Csillag Attila közjegyző helyettese tanúsítom, hogy a fenti okiratot Vati Péter (aki Kaposvár helységben, 1986. szeptember 5. napján született, anyja neve: Tóth Marianna, személyazonosító igazolvány száma: 766923DF, lakcímet igazoló hatósági igazolvány száma: 549459 LJ) 1138 Budapest, Danubius utca 5. 5. em. 4 a. szám alatti lakos - aki képviselői jogosultságát az Igazságügyi Minisztérium Céginformációs és az Elektronikus Cégeljárásban Közreműködő Szolgálatnál történő betekintéssel igazolta - előttem saját kezűleg írta alá. Az Ügyfél tudomásul vette a közjegyzőhelyettes tájékoztatását a közjegyzőkről szóló 1991. évi XLII. törvény 122.§ (2) - (10) bekezdéseiben foglaltakról, vagyis a személyazonosság on-line ellenőrzésére vonatkozó rendelkezésekről.

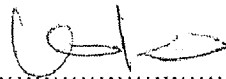
Kaposvár, 2019. (ketted)ezter-tizenkilenc) év október hónap 3. (három) napján.



Közzététel:
Munkadíj: 3.000,- Ft
Köz. Alkalm.: 1.200,- Ft
Közvetítés: 750,- Ft
Összesen: 4.950,- Ft

ALÁÍRÁSI CÍMPÉLDÁNY

Alulírott Vati István (született: 1961. február 1-én, anyja neve: Deák Éva) 7400 Kaposvár, Zárda u. 13. sz. alatti lakos a – VATNER KFT. (7400 Kaposvár, Zárda u. 13.) ügyvezetője a céget akként jegyzem, hogy a cég kézzel, géppel írt, illetve előnyomott vagy nyomtatott cégneve alá nevemet – közjegyző által hitelesített formában – önállóan írom alá.



Vati István



DR. HALÁSZ JÁNOS
közjegyző
7400 Kaposvár
Fő. u. 17. I/2.
Telefon: 82/411-737

43020/H/566/2015. Ügyszám. -----
Tanúsítom, hogy, Vati István (Kaposvár, 1961. február 1. anyja neve: Deák Éva) Kaposvár, Zárda u. 13. szám alatti lakos, aki személyazonosságát az előttem felmutatott 168800 NA számú személyazonosító igazolványával, lakcímét a 354187 XL számú lakcímet igazoló hatósági igazolványával igazolta, ezt az aláírási címpéldányt előttem sajátkezűleg írta alá. -----
Kelt, Kaposvár, 2015. (kettőezer-tizenötödik) évi december hónap 21. (huszonegyedik) napján. -----

Dr. Hornung Judit
közjegyzőhelyettes

Díjjegyzék:

Munkadíj	1 000 Ft
Költségátalány	400 Ft
Leírási díj:	100 Ft
Összesen	1 500 Ft

azaz egyezer-ötszáz forint.

ALÁÍRÁSI CÍMPÉLDÁNY

Alulírott **Blazsevác Péter** születési neve **Blazsevác Péter** (született: Budapest, 1973. augusztus 04., anyja neve: Szilágyi Katalin) 2119 Pécel, Bem utca 36. szám alatti lakos, mint a **BLUEMED Plusz Korlátolt Felelősségű Társaság** (2091 Etyek, Liliom köz 2.) **ügyvezetője** (vezető tisztségviselője) a céget akként jegyzem, hogy a kézzel, géppel előírt, előnyomott, illetve nyomtatott cégszöveg alá a nevemet **önállóan** az alábbiak szerint írom:



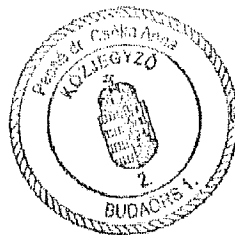
Blazsevác Péter



Papóc dr. Csóka Anna
Közjegyző
2040 Budaörs
Szabadság út 137. 02/1.
Levelezési cím:
2041 Budaörs, Pf. 137

Ügyszám: 14011/H/218/2019.

Alulírott budaörsi közjegyző-helyettes tanúsítom, hogy a fenti aláírási címpéldányt -----
Blazsevác Péter születési neve **Blazsevác Péter** (született: Budapest, 1973. augusztus 04., anyja neve: Szilágyi Katalin) 2119 Pécel, Bem utca 36. szám alatti lakos, aki a személyazonosságát a 896234KA számú személyazonosító igazolvánnyal, lakcímét a 342815 FL számú lakcímet igazoló hatósági igazolvánnyal igazolta, **előttem saját kezűleg írta alá.** --
Megjegyzés: az Ügyfél tudomásul vette a közjegyző-helyettes tájékoztatását a közjegyzőkről szóló 1991. évi XLI. törvény 122. § (2)-(10) bekezdéseiben foglaltakról, vagyis a személyazonosság on-line ellenőrzésére vonatkozó rendelkezésekről. -----
Kelt Budaörsön, 2019. (kettőezer-tizenkilencedik) év március hó 01. (első) napján. -----



Dr. Kékedi Judit
Közjegyző-helyettes

Műszaki megfelelőségi nyilatkozat

1. rész: Szülőszobai eszközei

1. Szülőágy

Beszerezendő mennyiség:	6 db
Az ajánlott készülékek gyártója:	Borcad Medical AS
Az ajánlott készülék típusa:	AVE2

Orvos szakmai-műszaki minimum követelmények meghatározása:

Minimum követelmények, elvárások	Súlyszám	Előírt jellemző, érték (igen/érték)	Ajánlott jellemző (igen/nem/érték)
Elektrosztatikus porfestéssel, vagy ezzel egyenértékű eljárással kezelt vázszerkezet, varrásmentes, antibakteriális bőrrel bevont fekvőfelület és lábtartó		Igen	Igen. Elektrosztatikus porfestéssel kezelt vázszerkezet, varrásmentes, antibakteriális bőrrel bevont fekvőfelület és lábtartó
Fekvőfelület (matrac) vastagsága		min. 100 mm	Igen. Fekvőfelület (matrac) vastagsága 100 mm
Mindkét oldalról központilag fékezhető kerekek (4 db)		igen	Igen. Mindkét oldalról központilag fékezhető kerekek (4 db)
Szülőágy emelőszerkezetetönkös kialakítású. Előny a megléte!	5	Kérjük megadni! (igen: 5 pont; nem: 0 pont)	Igen. Szülőágy emelőszerkezetetönkös kialakítású
Kerék átmérő		min.: 150 mm	Igen. Kerék átmérő 150 mm
Beépített akkumulátor		Igen	Igen. Beépített akkumulátor
Beépített vezérlő egység a személyzet számára, mely legyen zárolható, vezérelje min. a következő beállításokat: magasság dőlésszög Trendelenburgpozíció		Igen, kérjük megadni	Igen. Beépített vezérlő egység a személyzet számára, mely zárolható, vezérli a következő beállításokat: magasság dőlésszög Trendelenburg pozíció

Beépített vezérlő egység az anyá számára minimum magasság és háttámla állítással		Igen	Igen. Beépített vezérlő egység az anyá számára magasság és háttámla állítással
CPR funkció – elektromosan és mechanikusan állítható		Igen	Igen. CPR funkció – elektromosan és mechanikusan állítható
Min. IPX4 IP-védettség		Igen, kérjük megadni	Igen. IPX4 IP-védettség
Ülőrész állítási lehetőség		min. 0...+15°	Igen. Ülőrész állítási lehetőség 0-18,5°
Háttámla állítási szög		min.: -10..... +60°	Igen. Háttámla állítási szög -10/+70°
Elektromos magasságállítás		min.: 60-100 cm	Igen. Elektromos magasságállítás 60-105 cm
Trendelenburg pozíció		min.: 0-10°	Igen. Trendelenburg pozíció 0-10°
Min. 3 részes fekvőfelület,		Igen	Igen. 5 részes fekvőfelület: 1 db hátrész, 1 db ülőrész, 1 db középső lábtartó, 2 db csészés lábtartó
Kézzel pozicionálható lábtartó		Igen	Igen. Kézzel pozicionálható lábtartó
Az ülőlap szintje alá süllyeszthető és ülőlap alá pozicionálható középső lábrész		Igen	Igen. Az ülőlap szintje alá süllyeszthető és ülőlap alá pozicionálható középső lábrész
Szülőágy lábrészének középső része egy kézzel pozicionálható (leengedhető, betolható illetve visszahúzható a fekvőfelület síkjába emelhető) Előny a megléte!	5	Kérjük megadni! (igen: 10 pont; nem: 0 pont)	Igen. Szülőágy lábrészének középső része egy kézzel pozicionálható (leengedhető, betolható illetve visszahúzható a fekvőfelület síkjába emelhető)
Ülőlap alól kihúzható rozsdamentes acél tál, minimum 8 l-es		Igen	Igen. Ülőlap alól kihúzható rozsdamentes acél tál, 8 l-es

Kaizer Kft.
1038 Budapest, Zrínyi u. 13.
Telefon: 1 81 4232-2-18

Távírányító – kezelő személyzet számára -, funkcionális beállítási gombokkal		Igen	Igen. Távírányító – kezelő személyzet számára -, funkcionális beállítási gombokkal
Terhelhetőség		min.: 230 kg	Igen. Terhelhetőség: betegsúly 240 kg; össz. terhelhetőség 245 kg
Fekvőfelület teljes hossza		max.: 2150 mm	Igen. Fekvőfelület teljes hossza 2122 mm
Ágy szélesség		max.: 1000mm	Igen. Ágy szélesség 980 mm
Tartozékok : Standard lábtartó (1 pár) Infúziós állvány tartó, és előkészítés (mindkét oldalon a fejrésznél) Eltávolítható kapaszkodó az anyák számára, mindkét oldalon Mindkét oldalon állítható oldalrács		Igen, kérjük megadni	Igen. Tartozékok: Standard lábtartó (1 pár) Infúziós állvány tartó, és előkészítés (mindkét oldalon a fejrésznél) Eltávolítható kapaszkodó az anyák számára, mindkét oldalon Mindkét oldalon állítható oldalrács

2. Magzatélesztő asztal, csecsemő újraélesztő egységgel

Beszerzendő mennyiség:	1 db
Az ajánlott készülékek gyártója:	Draeger Medical Systems, Inc
Az ajánlott készülék típusa:	Resuscitaire

Orvos szakmai-műszaki minimum követelmények meghatározása:

Minimum követelmények, elvárások	Súlyszám	Előírt jellemző, érték (igen/érték)	Ajánlott jellemző (igen/nem/érték)
Gurulóállvány, fékezhető kerekkel		igen	Igen. Gurulóállvány, fékezhető kerekkel
Állítható állványmagasság		igen	Igen. Állítható állványmagasság
Lehajtható oldalfalak		igen	Igen. Lehajtható oldalfalak
Ágy dönthetősége		min. $\pm 10^\circ$	Igen. Ágy dönthetősége $\pm 10^\circ$
Oldalra kihúzható röntgentálca		igen	Igen. Oldalra kihúzható röntgentálca
Sugárzó hő biztosítás		igen	Igen. Sugárzó hő biztosítás
Bőr-hőmérsékletszabályozás		igen	Igen. Bőr-hőmérséklet szabályozás
Kézi-hőmérsékletszabályozás		igen	Igen. Kézi-hőmérséklet szabályozás
Riasztási funkció		igen	Igen. Riasztási funkció
Hőmérséklet beállítási tartomány		min. 35 – 38°C	Igen. Hőmérséklet beállítási tartomány 34 – 38°C
Hőmérséklet kijelző egység		igen	Igen. Hőmérséklet kijelző egység
Fektető matrac		igen	Igen. Fektető matrac
Beépített APGAR óra		igen	Igen. Beépített APGAR óra
Vizsgálólámpa		igen	Igen. Vizsgálólámpa
Infúziós állvány		igen	Igen. Infúziós állvány
Monitortartó polc		igen	Igen. Monitortartó polc
Tároló fiók		igen	Igen. Tároló fiók
Resuscitációs egység az alábbi egységekkel		igen	Igen. Resuscitációs egység az alábbi egységekkel
O ₂ /Levegő keverő		min. 21 – 100%	Igen. O ₂ /Levegő keverő 21 – 100%

Kórház Kft.
 1133 Budapest, Zrínyi u. 13.
 2024.02.28.

Váladákszívó, szabályzóval, mérővel, váladákszívó edénnyel		igen	Igen. Váladákszívó, szabályzóval, mérővel, váladákszívó edénnyel
Áramlásadagoló		igen	Igen. Áramlásadagoló
Kötelezően szállítandó tartozékok készülékenként:		igen	Igen. Kötelezően szállítandó tartozékok készülékenként:
Hálózati kábelek		igen	Igen. Hálózati kábelek
1 db fektető matrac		igen	Igen. 1 db fektető matrac

3. Vezetékes CTG monitor

Beszerezendő mennyiség:	3 db
Az ajánlott készülékek gyártója:	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH
Az ajánlott készülék típusa:	Avalon FM20

Orvos szakmai-műszaki minimum követelmények meghatározása:

Minimum követelmények, elvárások	Súlyszám	Előírt jellemző, érték (igen/érték)	Ajánlott jellemző (igen/nem/érték)
Antepartum vizsgálatokra alkalmas készülék		igen	Igen. Antepartum vizsgálatokra alkalmas készülék
Anyai HR monitorizálásának lehetősége		igen	Igen. Anyai HR monitorizálásának lehetősége
Iker terhesség vizsgálata 2 UH fej használatával		igen	Igen. Iker terhesség vizsgálata 2 UH fej használatával
Ikerterhesség monitorozására alkalmas		igen	Igen. Ikerterhesség monitorozására alkalmas
Egyszerre akár 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége non-invazív úton.		igen	Igen. Egyszerre akár 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége non-invazív úton.
Magzati mozgásprofil monitorizálása és regisztrálása automatikusan (FMP)		igen	Igen. Magzati mozgásprofil monitorizálása és regisztrálása automatikusan

			(FMP)
Nyomógomb nélküli kialakítás az infekcióveszély minimálisra csökkentése miatt		igen	Igen. Nyomógomb nélküli kialakítás az infekcióveszély minimálisra csökkentése miatt
UH fej automatikusan ráfókuszál a magzat szívére		igen	Igen. UH fej automatikusan ráfókuszál a magzat szívére
Ikermonitorozásnál görbék eltolási lehetősége (szétválasztása)		igen	Igen. Ikermonitorozásnál görbék eltolási lehetősége (szétválasztása)
Detektálható magzati szívfrekvencia tartománya		min. 50 – 240 b/min, kérjük megadni!	Igen. Detektálható magzati szívfrekvencia tartománya 50-240 b/min
Egyszerű kezelhetőség		igen	Igen. Egyszerű kezelhetőség
Infekciómentes kialakítás		igen	Igen. Infekciómentes kialakítás
Színeskijelző		igen	Igen. Színeskijelző
A vezetékesCTG monitorÉrintőképernyős kijelzővel rendelkezik. Előny a megléte!	5	Kérjük megadni! (igen: 10 pont; nem: 0 pont)	Igen. A vezetékes CTG monitor Érintőképernyős kijelzővel rendelkezik.
Kijelző mérete		min.: 6 ”	Igen. Kijelző mérete 6,5”
A kijelző dőlésszöge állítható		min.: 0...60 °	Igen. A kijelző dőlésszöge állítható 0-60°
Magzati szívfrekvenciák kijelzése		igen	Igen. Magzati szívfrekvenciák kijelzése
A vezetékesCTG monitor a CTG paramétereinek megjelenítésének lehetőségeközponti monitoron. Előny a megléte!	5	Kérjük megadni! (igen: 10 pont; nem: 0 pont)	Igen. A vezetékes CTG monitor a CTG paramétereinek megjelenítésének lehetőségeközponti monitoron.
Szívfrekvencia riasztás alsó és felső határérték beállításra		igen	Igen. Szívfrekvencia riasztás alsó és felső

			határérték beállításra
Figyelmeztetés, ha a kettő (három) UH fej ugyanarra a magzatra fókuszál		igen	Igen. Figyelmeztetés, ha a kettő (három) UH fej ugyanarra a magzatra fókuszál
Riasztási késleltetés beállíthatósága (riasztási határérték átlépése után csak a beállított idő után riaszt)		igen	Igen. Riasztási késleltetés beállíthatósága (riasztási határérték átlépése után csak a beállított idő után riaszt)
Riasztási lehetőség anyai HR és az opcionális anyai NIBP paraméterekre		igen	Igen. Riasztási lehetőség anyai HR és az opcionális anyai NIBP paraméterekre
Szívhang kihangosítás lehetősége		igen	Igen. Szívhang kihangosítás lehetősége
Technikai riasztások		igen	Igen. Technikai riasztások
Minimum 7 kristályos doppler fej a szívhangméréshez		Igen, kérjük megadni!	Igen. 7 kristályos doppler fej a szívhangméréshez
Ultrahang fej kimenő teljesítménye		Max.: Iob 4 mW/cm ² Kérjük megadni!	Igen. Ultrahang fej kimenő teljesítménye Iob 2,38 mW/cm ²
Vízhatlan UH és TOCO fej kialakítás		igen	Igen. Vízzátlan UH és TOCO fej kialakítás
Bemerítéssel fertőtleníthető UH és TOCO fej		igen	Igen. Bemerítéssel fertőtleníthető UH és TOCO fej
UH jel minőségjelzése minimum három fokozatban		igen	Igen. UH jel minőségjelzése minimum három fokozatban
Méh aktivitás kijelzés		igen	Igen. Méh aktivitás kijelzés
Toco fej tartomány 0 – 100 relatív egység		igen	Igen. Toco fej tartomány 0 – 400 relatív egység
Anyai EKG paraméter méréssel bővíthető		igen	Igen. Anyai EKG paraméter méréssel bővíthető
Magzati EKG paraméter méréssel bővíthető		igen	Igen. Magzati EKG paraméter méréssel

			bővíthető
IUP paraméter méréssel bővíthető		igen	Igen. IUP paraméter méréssel bővíthető
Beépített nyomtató		igen	Igen. Beépített nyomtató
Nyomtató felbontása		min.: 8 pont/mm	Igen. Nyomtató felbontása 8 pont/mm
Szívfrekvenciák (akár 3), méhaktivitás, Anyai szívfrekvencia, NIBP, FMP paraméter folyamatos nyomtatásának opciója		igen	Igen. Szívfrekvenciák (akár 3), méhaktivitás, Anyai szívfrekvencia, NIBP, FMP paraméter folyamatos nyomtatásának opciója
1, 2 illetve 3 cm/perc sebességű hőnyomtatás		Igen, kérjük megadni!	Igen. 1, 2 illetve 3 cm/perc sebességű hőnyomtatás
Beépített, nyomtatásban is megjelenő dátum és időpont		igen	Igen. Beépített, nyomtatásban is megjelenő dátum és időpont
Nyomatott papíron megjelenő annotációk (dátum, idő, páciens név, stb.) száma és felsorolása		igen	Igen. Nyomatott papíron megjelenő annotációk (dátum, idő, páciens név, stb.) száma és felsorolása
A készülék akkumulátoros működésre képes, az akkumulátor kapacitása min.: 2 óra üzemidő.		min.: 2 óra üzemidő	Igen. A készülék akkumulátoros működésre képes, az akkumulátor kapacitása: 2 óra üzemidő.
A készülék monitorozó rendszerbe szervezhető		igen	Igen. A készülék monitorozó rendszerbe szervezhető
A készülék vezeték nélküli UH és TOCO fejfel kiegészíthető		igen	Igen. A készülék vezeték nélküli UH és TOCO fejfel kiegészíthető
Tartozékok			Igen. Tartozékok
A készülékhez az alábbi tartozékokat kell szállítani, készülékenként: 2 db magzati UH fej		igen	Igen. A készülékhez az alábbi tartozékok, készülékenként:

<p>1 db tokograph fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transducerek rögzítésére, 1 csomag/tekeres rekorder papír</p>			<p>2 db magzati UH fej 1 db tokograph fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transducerek rögzítésére, 1 csomag/tekeres rekorder papír</p>
--	--	--	---


Vallner KR
100 Kőbányai út 13.
2000 Győr
Tel: 06-99/222-214

4. Vezeték nélküli CTG monitor

Beszerzendő mennyiség:	1 db
Az ajánlott készülékek gyártója:	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH
Az ajánlott készülék típusa:	Avalon Basestation CL

Orvos szakmai-műszaki minimum követelmények meghatározása:

Minimum követelmények, elvárások	Súlyszám	Előírt jellemző, érték (igen/érték)	Ajánlott jellemző (igen/nem/érték)
Kompatibilis a megajánlott CTG készülékekkel		igen	Igen. Kompatibilis a megajánlott CTG készülékekkel
Antepartum /Intrapartum vizsgálatokra alkalmas készülék		igen	Igen. Antepartum /Intrapartum vizsgálatokra alkalmas készülék
Vezeték nélküli magzati UH mérés		igen	Igen. Vezeték nélküli magzati UH mérés
Iker monitorozásra alkalmas kiépítés (2 UH fejjel)		igen	Igen. Iker monitorozásra alkalmas kiépítés (2 UH fejjel)
Vezeték nélküli TOCO mérés		igen	Igen. Vezeték nélküli TOCO mérés
Vízálló vezeték nélküli fejek		igen	Igen. Vízálló vezeték nélküli fejek
A vezeték nélküli fejek üzemideje		min.: 8 óra	Igen. A vezeték nélküli fejek üzemideje 8 óra
Vezeték nélküli CTG készülék egyszerre akár 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége további vezeték nélküli UH fej használata esetén non-invazív úton. Előny a megléte!	3	Kérjük megadni! (igen: 10 pont; nem: 0 pont)	Igen. Vezeték nélküli CTG készülék egyszerre 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége további vezeték nélküli UH fej használata esetén non-invazív úton.
Vezeték nélküli CTG készülék Vezeték nélküli anyai NBP mérést biztosító modullal kiegészíthető. Előny a tulajdonság megléte!	2	Kérjük megadni! (igen: 5 pont; nem: 0 pont)	Igen. Vezeték nélküli CTG készülék Vezeték nélküli anyai NBP


 Vattner Kft.
 7430 Kécskés, Zrínyi u. 13.
 telefon: 1-80-222-223

			mérést biztosító modullal kiegészíthető.
Vezeték nélküli CTG készülék vezeték nélküli anyai SpO2 mérést biztosító modullal kiegészíthető. Előny a tulajdonság megléte!	5	Kérjük megadni! (igen: 5 pont; nem: 0 pont)	Igen. Vezeték nélküli CTG készülék vezeték nélküli anyai SpO2 mérést biztosító modullal kiegészíthető.
Hatókörön kívül való tartózkodás esetén riasztás		igen	Igen. Hatókörön kívül való tartózkodás esetén riasztás
Transzducer keresés funkció		igen	Igen. Transzducer keresés funkció
Beépített töltő a fejek akkumulátorának töltéséhez, állapotjelző LED		igen	Igen. Beépített töltő a fejek akkumulátorának töltéséhez, állapotjelző LED
A készülékhez az alábbi tartozékokat kell szállítani, készülékenként: 2 db vezeték nélküli magzati UH fej 1 db vezeték nélküli TOCO fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transducerek rögzítésére, 1 csomag/tekercs rekorder papír		igen	Igen. A készülékhez az alábbi tartozékokat kell szállítani, készülékenként: 2 db vezeték nélküli magzati UH fej 1 db vezeték nélküli TOCO fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transducerek rögzítésére, 1 csomag/tekercs rekorder papír

5. CTG központi monitor

Beszerzendő mennyiség:	1 db
Az ajánlott készülékek gyártója:	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH
Az ajánlott készülék típusa:	Intelli Space Perinatal központ

Vanier Kft
1229 Keszthelyi út 13-14
2024.02.14

Orvos szakmai-műszaki minimum követelmények meghatározása:

Minimum követelmények, elvárások	Súlyszám	Előírt jellemző, érték (igen/érték)	Ajánlott jellemző (igen/nem/érték)
Kompatibilis a jelen ajánlatkérésben szereplő, megajánlott, 3 db vezetékes és 1 db vezeték nélküli érzékelőkkel rendelkező CTG monitorokkal		igen	Igen. Kompatibilis a jelen ajánlatkérésben szereplő, megajánlott, 3 db vezetékes és 1 db vezeték nélküli érzékelőkkel rendelkező CTG monitorokkal
Szülészeti és Nőgyógyászati információkezelő rendszer		igen	Igen. Szülészeti és Nőgyógyászati információkezelő rendszer
A hálózatba kötött kardiokográfokról paraméterek és görbék megjelenítése, riasztások megjelenítése, a regisztrátumok elektronikus archiválása		igen	Igen. A hálózatba kötött kardiokográfokról 1 paraméterek és görbék megjelenítése, riasztások megjelenítése, a regisztrátumok elektronikus archiválása
A rendszerbe min. 4 db CTG készülék adatainak egyidejű megjelenítése		igen	Igen. A rendszerbe 4 db CTG készülék adatainak egyidejű megjelenítése
A későbbiekben licencvásárlással min 30 CTG készülék adatainak megjelenítése		igen	Igen. A későbbiekben licencvásárlással 30 CTG készülék adatainak megjelenítése
PC és/vagy virtuális környezet támogatása		igen	Igen. PC és/vagy virtuális környezet támogatása
web alapú kliens a rendszerhez való hozzáféréshez		igen	Igen. Web alapú kliens a rendszerhez való hozzáféréshez
Egyedi felhasználói jogosultságok kezelése		igen	Igen. Egyedi

			felhasználói jogosultságok kezelése
Újszülött állapot adminisztrációs felület		igen	Igen. Újszülött állapot adminisztrációs felület
Anyai állapot adminisztrációs felület		ige	Igen. Anyai állapot adminisztrációs felület
Terhességgel kapcsolatos adatok adminisztrációja		igen	Igen. Terhességgel kapcsolatos adatok adminisztrációja
Anyai vérveszteség grafikus ábrázolása, I/O grafikonon		igen	Igen. Anyai vérveszteség grafikus ábrázolása, I/O grafikonon
CTG készülék képének közvetlen elérése a szoftverből		igen	Igen. CTG készülék képének közvetlen elérése a szoftverből
Opcionálisan egyéb medikai rendszerekhez illeszthető		igen	Igen. Opcionálisan egyéb medikai rendszerekhez illeszthető
Színes lézernyomtató A4		igen	Igen. Színes lézernyomtató A4
Opcionálisan egyedi igények szerint konfigurálható felhasználói felület lehetősége		igen	Igen. Opcionálisan egyedi igények szerint konfigurálható felhasználói felület lehetősége
Riportok és Statisztikák készítésének lehetősége		igen	Igen. Riportok és Statisztikák készítésének lehetősége
Központi LCD monitor képátló		min.: 24 ”	Igen. Központi LCD monitor képátló 24”

Ártáblázat

EKR001280272019 – Szülészobai ellátás és szoptatás támogató eszközök beszerzése
1. rész: Szülészobai eszközök


ÁRTÁBLÁZAT

Ajánlattevő név:	"VATNER" Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Kft. közös ajánlattevők képviselője, vezető tagja BLUEMED Plusz Kft. közös ajánlattevők nem vezető tagja
Ajánlattevő székhelye:	(székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) (székhely: 2091 Etyek, Liliom köz 2.


Sorszám	Megnevezés	Megajánlott termék gyártója	Megajánlott termék típusa	Mennyiség darab	Egység ár (nettó Ft)	Összesen (nettó Ft)
1.	Szülőágy	Borcad Medical AS	AVE2	6	3 222 000,00	19 332 000,00
2.	Magzatélesztő asztal, neopuff csecsemő újraélesztő egységgel	Draeger Medical Systems, Inc	Resuscitaire	1	2 085 750,00	2 085 750,00
3.	Vezetékes CTG monitor	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH	Philips Avalon	3	1 070 000,00	3 210 000,00
4.	Vezeték nélküli CTG monitor	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH	Philips Avalon FM20	1	1 890 000,00	1 890 000,00
5.	CTG központi monitor	Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH	Philips CTG	1	2 780 000,00	2 780 000,00

Nettó Ajánlati Ár*	29 297 750,00
ÁFA 27%	7 910 392,50
Bruttó ár	37 208 142,50

Kelt: Budapest, 2019. november hó 15. napján.


 VATNER IPR
 Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Korlátolt Felelősségű Társaság
 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.
 Adószám: 143-00892-237

.....
 Vati Péter, mint a "VATNER" Ipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Korlátolt Felelősségű Társaság (székhely: 7400 Kaposvár, Kenyérgyár utca 1.) ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője



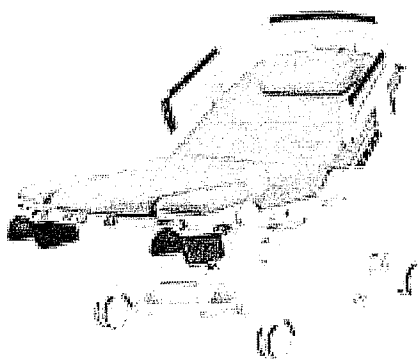
.....
 BLUEMED PLUSZ Korlátolt Felelősségű Társaság (székhely: 2091 Etyek, Liliom köz 2.) ajánlattevő cégjegyzésre jogosult képviselője

Képes termékismertető



Borcad Medical AS


AVE2 szülőágy



Ilusztráció

Elektrosztatikus porfestéssel kezelt vázszerkezet, varrásmentes, antibakteriális bőrrel bevont fekvőfelület és lábtartó
Fekvőfelület (matrac) vastagsága 100 mm
Mindkét oldalról központilag fékezhető kerekek (4 db)
Szülőágy emelőszerkezete tönkös kialakítású
Kerék átmérő 150 mm
Beépített akkumulátor
Beépített vezérlő egység a személyzet számára, mely zárolható, vezérli a következő beállításokat:
magasság, dőlésszög, Trendelenburg pozíció
Beépített vezérlő egység az anya számára magasság és háttámla állítással
CPR funkció – elektromosan és mechanikusan állítható
IPX4 IP-védettség
Ülőrész állítási lehetőség 0-18,5°
Háttámla állítási szög -10/+70°
Elektromos magasságállítás 60-105 cm
Trendelenburg pozíció 0-10°
5 részes fekvőfelület: 1 db hátrész, 1 db ülőrész, 1 db középső lábtartó, 2 db csészés lábtartó
Kézzel pozicionálható lábtartó
Az ülőlap szintje alá süllyeszthető és ülőlap alá pozicionálható középső lábbrész
Szülőágy lábbrészének középső része egy kézzel pozicionálható (leengedhető, betolható illetve visszahúzható a fekvőfelület síkjába emelhető)
Ülőlap alól kihúzható rozsdamentes acél tál, 8 l-es
Távírányító – kezelő személyzet számára -, funkcionális beállítási gombokkal
Terhelhetőség: betegsúly 240 kg; össz. terhelhetőség 245 kg
Fekvőfelület teljes hossza 2122 mm
Ágy szélesség 980 mm
Tartozékok:
Standard lábtartó (1 pár)

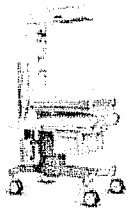
Infúziós állvány tartó, és előkészítés (mindkét oldalon a fejrésznél)
Eltávolítható kapaszkodó az anyák számára, mindkét oldalon
Mindkét oldalon állítható oldalrács


Kálmán Kőr
2400 Kaposvár, Zrínyi u. 13.
Telefon: 181-4322-23

Dräger

Draeger Medical Systems, Inc

Resuscitaire magzatélesztő asztal, csecsemő újraélesztő egységgel



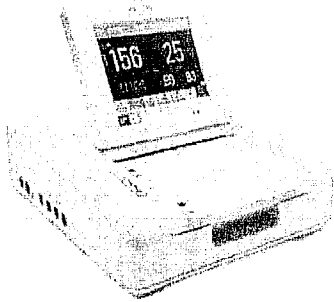
Illusztráció

- Gurulóállvány, fékezhető kerekkel
- Állítható állványmagasság
- Lehajtható oldalfalak
- Ágy dönthetősége $\pm 10^\circ$
- Oldalra kihúzható röntgentálca
- Sugárzó hő biztosítás
- Bőr-hőmérsékletszabályozás
- Kézi-hőmérsékletszabályozás
- Riasztási funkció
- Hőmérséklet beállítási tartomány $34 - 38^\circ\text{C}$
- Hőmérséklet kijelző egység
- Fektető matrac
- Beépített APGAR óra
- Vizsgálólámpa
- Infúziós állvány
- Monitortartó polc
- Tároló fiók
- Resuscitációs egység az alábbi egységekkel
- O₂/Levegő keverő 21 – 100%
- Váladékszívó, szabályzóval, mérővel, váladékszívó edénnyel
- Áramlásadagoló
- Kötelezően szállítandó tartozékok készülékenként:
- Hálózati kábelek
- 1 db fektető matrac

2488 Könyvtár, Csaba u. 13.
számvár. 1052-2-14
Vetner Kft.
2014

PHILIPS

Philips MedizinSystemeBöblingen GmbH
Divízió: Philips Medical Systems Nederland B.V.
Vezetékes CTG monitorAvalon FM20



Illusztráció

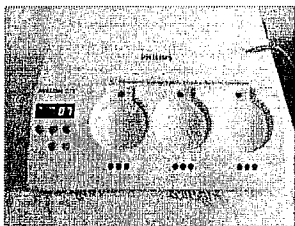
Antepartum vizsgálatokra alkalmas készülék
Anyai HR monitorizálásának lehetősége
Iker terhesség vizsgálata 2 UH fej használatával
Ikerterhesség monitorozására alkalmas
Egyszerre akár 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége non-invazív úton.
Magzati mozgásprofil monitorizálása és regisztrálása automatikusan (FMP)
Nyomógomb nélküli kialakítás az infekcióveszély minimálisra csökkentése miatt
UH fej automatikusan ráfókuszál a magzat szívére
Ikermonitorozásnál görbék eltolási lehetősége (szétválasztása)
Detektálható magzati szívfrekvencia tartománya 50-240 b/min
Egyszerű kezelhetőség
Infekciómentes kialakítás
Színes kijelző
A vezetékesCTG monitorÉrintőképernyős kijelzővel rendelkezik.
Kijelző mérete 6,5"
A kijelző dőlésszöge állítható 0-60°
Magzati szívfrekvenciák kijelzése
A vezetékesCTG monitor a CTG paramétereinek megjelenítésének lehetősége központi monitoron.
Szívfrekvencia riasztás alsó és felső határérték beállításra
Figyelmeztetés, ha a kettő (három) UH fej ugyanarra a magzatra fókuszál
Riasztási késleltetés beállíthatósága (riasztási határérték átlépése után csak a beállított idő után riaszt)
Riasztási lehetőség anyai HR és az opcionális anyai NIBP paraméterekre
Szívhang kihangosítás lehetősége
Technikai riasztások
7 kristályos doppler fej a szívhangméréshez
Ultrahang fej kimenő teljesítménye ob 2,38 mW/cm²
Vízhatlan UH és TOCO fej kialakítás
Bemerítéssel fertőtleníthető UH és TOCO fej
UH jel minőségjelzése minimum három fokozatban
Méh aktivitás kijelzés
Toco fej tartomány 0 – 400 relatív egység

Anyai EKG paraméter méréssel bővíthető
Magzati EKG paraméter méréssel bővíthető
IUP paraméter méréssel bővíthető
Beépített nyomtató
Nymotató felbontása 8 pont/mm
Szívfrekvenciák (akár 3), méhaktivitás, Anyai szívfrekvencia, NIBP, FMP paraméter folyamatos nyomtatásának opciója
1, 2 illetve 3 cm/perc sebességű hőnyomtatás
Beépített, nyomtatásban is megjelenő dátum és időpont
Nyomtatott papíron megjelenő annotációk (dátum, idő, páciens név) száma és felsorolása
A készülék akkumulátoros működésre képes, az akkumulátor kapacitása: 2 óra üzemi idő.
A készülék monitorozó rendszerbe szervezhető
A készülék vezeték nélküli UH és TOCO fejjel kiegészíthető
Tartozékok:
A készülékhez az alábbi tartozékok, készülékenként: 2 db magzati UH fej 1 db tokograph fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transducerek rögzítésére, 1 csomag/tekerccs rekorder papír

2420 Készülék
2014.06.13
2420 Készülék
2014.06.13
2420 Készülék
2014.06.13

PHILIPS

Philips MedizinSystemeBöblingen GmbH
Divízió: Philips Medical Systems Nederland B.V.
Vezeték nélküli CTG monitor AvalonBasestation CL



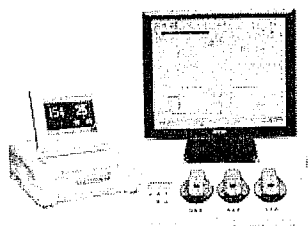
Illusztráció

Kompatibilis a megajánlott CTG készülékekkel
Antepartum /Intrapartum vizsgálatokra alkalmas készülék
Vezeték nélküli magzati UH mérés
Iker monitorozásra alkalmas kiépítés (2 UH fejjel)
Vezeték nélküli TOCO mérés
Vízálló vezeték nélküli fejek
A vezeték nélküli fejek üzemideje 8 óra
Vezeték nélküli CTG készülék egyszerre 3 különböző magzati FHR monitorozásának lehetősége további vezeték nélküli UH fej használata esetén non-invazív úton.
Vezeték nélküli CTG készülék Vezeték nélküli anyai NBP mérést biztosító modullal kiegészíthető.
Vezeték nélküli CTG készülék vezeték nélküli anyai SpO2 mérést biztosító modullal kiegészíthető.
Hatókörön kívül való tartózkodás esetén riasztás
Transzducer keresés funkció
Beépített töltő a fejek akkumulátorának töltéséhez, állapotjelző LED
A készülékhez az alábbi tartozékokat kell szállítani, készülékenként:
2 db vezeték nélküli magzati UH fej 1 db vezeték nélküli TOCO fej 1 db rugalmas abdominális heveder a transzducerek rögzítésére, 1 csomag/tekercs rekorder papír

Walter KR
2000. szeptember 14. 2000. szept. 14.
Szőnyegi 182-2228-2218
572

PHILIPS

Philips MedizinSystemeBöblingen GmbH
Divízió: Philips Medical Systems Nederland B.V.
IntelliSpacePerinatal központ



Illusztráció

Kompatibilis a jelen ajánlatkérésben szereplő, megajánlott, 3 db vezetékes és 1 db vezeték nélküli érzékelőkkel rendelkező CTG monitorokkal

Szülészeti és Nőgyógyászati információkezelő rendszer

A hálózatba kötött kardiokográfokról paraméterek és görbék megjelenítése, riasztások megjelenítése, a regisztrátumok elektronikus archiválása

A rendszerbe 4 db CTG készülék adatainak egyidejű megjelenítése

A későbbiekben licencvásárlással 30 CTG készülék adatainak megjelenítése

PC és / vagy virtuális környezet támogatása

Web alapú kliens a rendszerhez való hozzáféréshez

Egyedi felhasználói jogosultságok kezelése

Újszülött állapot adminisztrációs felület

Anyai állapot adminisztrációs felület

Terhességgel kapcsolatos adatok adminisztrációja

Anyai vérvesztés grafikus ábrázolása, I/O grafikonon

CTG készülék képének közvetlen elérése a szoftverből

Opcionálisan egyéb medikai rendszerekhez illeszthető

Színes lézernyomtató A4

Opcionálisan egyedi igények szerint konfigurálható felhasználói felület lehetősége

Riportok és Statistikák készítésének lehetősége

Központi LCD monitor képátoló 24"

2009. május 13. 10:00
Központi
Központi
Központi

Referencia nyilatkozat

Alulírott Vati Péter (név) a(z) VATNER Kft. 7400 Kaposvár, Kerékgyár u. 1. (ajánlattevő neve és székhely) képviselőjeként Markhot Ferenc oktatókórház és Rendelőintézet(székhely: 3300 Eger Széchenyi út 27-29.)Ajánlatkérő által kiírt Családbarát Szülészet Pályázati Program „Családbarát, családközpontú szülészeti és koraszülött intenzív ellátás infrastrukturális feltételeinek fejlesztése” CSBSZ 2018 című felhívás keretében „Családbarát szülészeti osztály eszközeinek beszerzése” tárgyú közbeszerzési eljárásban az alábbi referenciát mutatjuk be:

1. rész:

A szerződés tárgya, megnevezése és helye	6 db CTG berendezés,5 db szülőágy szállítása
Teljesítés ideje, kezdete, befejezése, év, hó, nap	2017.04.03-2017.08.04.
Szerződést kötő másik fél megnevezése, valamint a részéről információát adó személy neve és telefonszáma	Medintelligence Kft. 1142 Budapest, Szőnyi út 21/a. +3617002875. Dr. Fenesi Balázs, ügyvezető
Nyilatkozat arra vonatkozóan, hogy a teljesítés az előírásoknak és a szerződésnek megfelelően történt-e,	Igen

Kelt: Kaposvár, 2019. év 11. hónap 15. napján

(cégszerű aláírás)³

³ Vezető tagnak szükséges aláírnia.

CE megfelelőség értékelési tanúsítvány



EC DECLARATION OF CONFORMITY

According to Council Directive 93/42/EEC, Annex VII

We,

BORCAD Medical a.s., based in Fryčovice 673, 739 45, Czech Republic,
ID company No.: 05342341

Incorporated in the Register of Companies by the Regional Court in Ostrava,
file number B 10855

as a producer of the medical device

Name: Birthing bed

Type designation: AVE 2

Model designation: PPB (Models are specified in the technical documentation of the product)

Specified purpose of use: Birthing bed serves for woman (para) before and during giving birth and after giving birth.


Classification of the medical device: Class I nonsterile, without measuring function, according to Annex IX MDD 93/42/EEC – rule 12.

declare herewith that properties of the product mentioned meet Essential requirements of the Medical Device Directive, 93/42/EEC as amended by European Parliament and Council 2007/47/EC. The product's characteristics comply with applicable specific requirements in regulation (EC) No 1907/2006 and in directives: 2006/42/EC, 2011/65/EU.

Evaluation of conformity was carried out according to Annex VII of Council Directive 93/42/EEC as amended.

The product mentioned complies with the following harmonized standards, which were used for assessing of conformity: ČSN EN 60601-1 ed. 2:2007, ČSN EN 60601-1-2 ed. 3:2016, IEC / EN 60601-2-52:2009, IEC / EN 60601-1-6 ed. 3:2010, IEC / EN 62366:2007, ČSN EN ISO 13485:2012, ČSN EN ISO 14971:2012, ČSN EN ISO 10993-1:2009, ČSN EN ISO 10993-5:2009, ČSN EN ISO 10993-10:2013

In Fryčovice, date: 17th March 2017



Martin Těšitel, Executive director



stamp



Rev: 01/2017/PE

BORCAD Medical a.s.
Fryčovice 673, 739 45 Fryčovice, Czech Republic
Tel.: +420 568 610 831, fax: +420 568 668 087, e-mail: info@borcadmedical.com

0011
www.borcadmedical.com
www.gracia.eu | www.avo2.eu

Borcad
Ce megfelelőségi nyilatkozat
Hivatkozva az 93/42/CEE tanácsi direktíva, VII cikkelyére

Mi, Borcad Medical a.s. helyileg (cím), cégazonosító szám: 05342341
B01855-ös számon, az Ostrava-i helyi bíróság által bejegyzett cég

mint gyártója a medikai eszközöknek

Név: Szülőágy
Típus jelölés: AVE2
Modell jelölés: PPB (modellek specifikálva a termék technikai dokumentációjában)
Specifikus használati ok: Szülőágy szolgáltatást nőknek, mielőtt, mialatt szülnék, miután szülnék.
Medikai eszköz osztályozása: nem steril i. osztály, mérési funkció nélkül, hivatkozva a 93/42/CEE IX MDD cikkely 12. szabályzatára

igazoljuk, hogy a termékterület megfelel a fő Medikai direktíva követelményeinek, 93/42/CE, amint a 2007/47/CE szerint módosítva lett az Európai Parlament és Tanács által. A termékek karakterisztikája megfelel alkalmazható specifikus követelményekkel a 1907/2006 és 2006/42/CE, 2011/65/EU számú (EU) szabályzatnak.
Megfelelési értékelés a 93/42/CEE Tanácsi direktíva VII-es melléklete szerint történt.

A termék megfelel a következő harmonizált standardokkal, amik megfelelésre használtak:
CSN EN60601-1 (továbbiakban felsorolva)

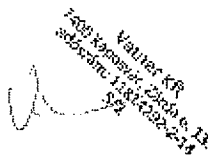
(város, dátum)	(bélyegző)
Martin Tesitel, Végrehajtási direktor	Bélyegző

Rev: 01/2017/PE


CE

Mercad Medical a.s
(cím)
(elérhetőségek)
elérhetőségek)

0011
(webes elérhetőség)
(webes


Kaučner Kř
Fúzió központosítási központ
száma: 114/2017-2-14

Dräger

	EC Declaration of Conformity <i>EG Konformitätserklärung</i>	Date / Datum 2017-06-21
	European Directive 93/42/EEC, Annex II European Directive 2011/65/EU <i>Europäische Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II</i> <i>Europäische Richtlinie 2011/65/EG</i>	Document ID / Dokument Nr. MD206-011-1706-006-11

Draeger Medical Systems, Inc.
 3135 Quarry Road
 Telford, PA 18969
 USA

EC Representative: Drägerwerk A G & Co. KGaA
 Moislinger Allee 53-55
 23542 Luebeck
 Germany

hereby declares that the / *erklärt hiermit, dass*

Product name / <i>Produktbezeichnung</i>	Medical device / <i>Medizinprodukt</i>	Device Class	UMDNS Code / GMDN Code
Resuscitaire	Infant Radiant Warmer	I Ib	13-250 / 17433

meets the provisions of the following European Directives:

- 93/42/EEC on medical devices. An examination of the quality management system has been carried out following Annex II.3 of the directive by the notified body TÜV Süd Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany, EC No. 0123. The quality management system also complies to EN ISO 9001 and EN ISO 13485.

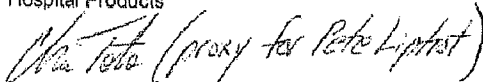
- 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment. This declaration is effective for products placed on the market as of the date of issue / the indicated serial numbers. Any modifications of the medical device not authorized by Draeger Medical will invalidate this declaration.

mit den Bestimmungen der folgenden europäischen Richtlinien übereinstimmt:

-93/42/EWG über Medizinprodukte Eine Überprüfung des Qualitätsmanagementsystems, nach den Regeln wie in Anhang II.3 der Richtlinie beschrieben, wurde durch die Benannte Stelle TÜV Süd Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany, EU Kennnummer 0123, vorgenommen. Das Qualitätsmanagementsystem erfüllt weiterhin die Anforderungen gemäß EN ISO 9001 und EN ISO 13485.

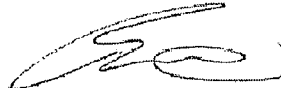
-2011/65/EU zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten. Diese Erklärung ist gültig für ab dem Ausstellungsdatum / den angegebenen Seriennummern in Verkehr gebrachte Produkte. Jede nicht durch Draeger Medical autorisierte Modifikation an dem Medizinprodukt führt zur Ungültigkeit dieser Erklärung.

Vice President, Engineering Excellence
 Thermoregulation, Connect & Develop
 Hospital Products



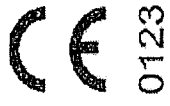
Pete Liptrot

Director, Quality Assurance, & Compliance
 Processes, Quality & Regulatory



Bryan Overton

Draeger Medical Systems, Inc.
 3135 Quarry Road
 Telford, PA 18969, USA
 Tel: 215 721 5400
 Fax: 215 721 5524
 info@draeger.com

	EK Megfelelőségi Nyilatkozat	Dátum 2017-06-21
	A 93/42/EEK sz. Európai Irányelv II. melléklete A 2011/65/EU Európai Irányelv	A dokumentum azonosítószáma MD206-011-1706-006-11

Draeger Medical Systems, Inc.
3135 Quarry Road
Telford, PA 18969
USA

EU képviselő: Drägerwerk AG & Co. KGaA
Moislinger Allee 53-55
23542 Luebeck
Germany

ezennel tanúsítjuk, hogy a

A termék neve	Orvostechnikai eszköz	Besorolás	UMDNS kód / GMDN kód
Resuscitaire	Csecsemő Sugárzó Melegítő	II b	13-250/ 17433

megfelel az alábbi Európai Irányelveknek:

- az orvostechnikai eszközökre vonatkozó, 93/42/EGK sz. Irányelv. A minőségirányítási rendszer ellenőrzését a II.3. számú mellékletben meghatározott módon végezte el az EK 0123-as bejegyzési szám alatt nyilvántartásba vett szervezet, a TÜV SÜD Product Service GmbH, melynek címe: Németország 80339, München, Ridlerstrasse 65. A minőségirányítási rendszer megfelel az EN ISO 9001 és az EN ISO 13485 számú szabványok előírásainak is.
- bizonyos veszélyes anyagok elektromos és elektronikai eszközökben történő felhasználását tiltó 2011/65/EU Irányelv.

A jelen nyilatkozat azokra a termékekre érvényes, amelyek kiadásának napján a piacon hozzáférhetők. Az orvostechnikai eszköz minden olyan módosítása, amelyre a Dräger Medical nem adott engedélyt, érvénytelené teszi a jelen nyilatkozatot.

Elnök Helyettes, Kuratás & Fejlesztés
Újszülött Ellátás & Hőmérsékletszabályozás

Igazgató, Minőségbiztosítás &
Panaszkezelési Eljárások,
Minőségügy & Szabályozás

(Olvasnaptatlan aláírás)
Pete Liprot

(Olvasnaptatlan aláírás)
Bryan Overton

Draeger Medical Systems, Inc.
3135 Quarry Road
Telford, PA 18969 USA
Telefonszám: 215 721 5100
Telefax: 215 721 5424
info@draeger.com

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認証証書 ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, III or III)

No. G1 15 06 52098 001

Manufacturer: Philips Medizin Systeme
Böblingen GmbH
Hewlett-Packard Strasse 2
71034 Böblingen
GERMANY

Facility(ies): Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH
Hewlett-Packard Strasse 2, 71034 Böblingen, GERMANY

Product Category(ies): Multi-parameter patient monitors,
incl. Transducer, accessories, connections
for the measurement, display Data transfer
directly or indirectly derived parameters
(e.g. alarms, Arrhythmia detection)
Anesthesia gas monitors, incl. Accessories
Fetal monitors (also wireless), incl. Transducers
and Accessories
Health record systems
- obstretical Monitoring and archiving system
- Patient Data Server
Software for patient record systems

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: 713062191

Valid from: 2015-08-01

Valid until: 2020-01-22

Date, 2015-07-28

Hans-Helner Junker



TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body with identification no. 0123

Page 1 of 1

TÜV SÜD Product Service GmbH · Zertifizierstelle · Ridlerstraße 65 · 80339 München · Germany

TUV®

AT / UR 33

EC-TANÚSÍTVÁNY

Teljes minőségbiztosítási rendszer

(II. melléklet a 93/42/EEC Orvosi Eszközök Irányelveiből, kivéve a 4. szakasz)

(IIa, IIb és III osztályú Készülékek)

A tanúsítvány száma: G1 15 06 52098 001

Gyártó:

**Philips Medizin Systeme
Böblingen GmbH**
Hewlett-Packard Strasse 2
71043 Böblingen
Németország

Termék kategória(ák):

Többparaméteres páciens monitorok; beleértve a transzduktorokat, kiegészítőket, csatlakozókat a mérési paraméterekhez, közvetlenül vagy közvetve származtatott paraméterek adatátviteli kijelzőit (pl. riasztások, arrhythmia előrejelzés); Anesztéziái gáz monitorok, beleértve a kiegészítőit; Magzati monitorok (vezeték nélküli verziókat beleértve) beleértve a transzduktorokat és a kiegészítőket; Egészségügyi Nyilvántartó rendszerek
– Szülészeti monitorozó és archiváló rendszerek,
– Páciens adat szerverek
Szoftverek a páciens adat rendszerekhez

A TÜV SÜD Product Service GmbH Tanúsító Testülete tanúsítja, hogy a fent említett vállalat minőségirányítási rendszert vezetett be a tervezés, gyártás és a fent említett termékek / II. melléklet, 3. szakasz a 93/42/EEC Orvosi Eszközök Irányelveinek termék kategóriának a végső ellenőrzésénél. A minőségbiztosítási rendszer összhangban van ennek az irányelvnek a rendelkezésével és ismétlődő vizsgálat tárgya. A III. osztályba tartozó termékek marketingjénél egy további II.4 fejezetnek a tanúsítása kötelező. Lásd a túloldalon levő megjegyzéseket is!

A jelentés száma:

713062191

Érvényes -tól:

2015-08-01

Érvényes -ig:

2020-01-22

Kelt: 2015-07-28

Hans-Heiner Junker

TÜV-SÜD Product Service GmbH egy tanúsító szervezet 93/42/EEC Tanácsi előírásoknak megfelelően az orvosi eszközök terén a 0123 azonosítószám alapján.

1/1 oldal

TÜV SÜD Product Service GmbH – Zertifizierstelle – Ridlerstrasse 65 – 80339 München - Németország

Ajánlattevő forgalmazási jogosultságát igazoló engedély



Member of LINET Group

Date: 1.4.2019

Authorization Letter

We undersigned, the company

BORCAD Medical a.s.
Fryčovice 673
739 45 Fryčovice
Czech Republic

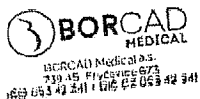
Hereby certify that the company

Vatner Kft. with its registered office at Kaposvár, Zárda u. 13, 7400 Hungary is our authorized dealer and technical service company in Hungary.

Vatner Kft. is authorized to distribute, promote, install, advertise, supply and provide aftersales for our product in Hungary.

In case of changing the representation in Hungary, we, Borcad Medical a.s., undertake to inform the above change to the medical equipment department in a written form promptly and to take necessary measures so the company continues offering its services to the formerly sold equipment.

This authorization letter shall be valid until 31.3.2020 and subject to renewal thereafter.



Petr Zima
Petr Zima
COO

BORCAD Medical a.s.
Fryčovice 673, 739 45 Fryčovice, Czech Republic
Tel: +420 558 640 631, fax: +420 558 668 087
email: borcadmedical@borcadmedical.com

0011

www.borcadmedical.com
www.gracie.eu | www.ave2.eu

Borcad Medical

Linet csoport tagja

Dátum: 2019.04.01.

Maghatalmazó levél

Mi, az alulírott cég:

Borcad Medical a.s.
(cím)

ezúton igazoljuk, hogy a vállalat:

Vatner Kft, melynek bejegyzett címe 7400 Kaposvár, Zárda u. 13. Magyarország a meghatalmazott értékesítőnk és technikai szerviz cégünk Magyarországon.

Vatner Kft. jogosult Magyarországon termékeinket értékesíteni, promotálni, installálni, reklámozni, ellátni és biztosítani eladás utáni tevékenységeket.

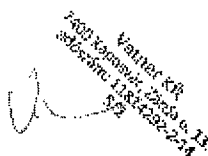
Magyarországi reprezentációnk cseréje esetén mi, a Borcadvállaljuk, hogy haladéktalanul írásban értesítjük a fenti változásról az orvosi berendezések osztályát, és megtesszük a szükséges intézkedéseket annak érdekében, hogy a vállalat folyamatosan felajánlja szolgáltatásait a korábban eladott készülékekre.

Ez a meghatalmazás levél 2020.03.31-ig lesz érvényes, ezt követően megújítjuk.

(aláírás, bélyegző)

PetrZima
Ügyvezető

(Cégnév 0011, elérhetőségek)



Vatner Kft.
7400 Kaposvár, Zárda u. 13.
Adószám: 183422224
52

