

Príloha č. 4/5A k Zápisnici z vyhodnotenia ponúk

Verejný obstarávateľ:	Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s., Cesta k nemocnici 1, 974 01 Banská Bystrica, Slovenská republika
Postup:	Zadávanie nadlimitnej zákazky postupom verejnej súťaže s uplatnením § 66 ZVO
Predmet zákazky:	„Vybavenie elektrofyziologických sál a pracoviska oddelenia arytmií“
Označenie vo Vestníku verejného obstarávania:	Ú. v. EÚ: 2025/S 017-52584 zo dňa 24.01.2025 Vestník VO č. 18/2025, 1818 – MST zo dňa 27.01.2025
Uchádzač:	Messer Medical Home Care Slovakia, s. r. o., Piešťanská 12, 915 01 Nové Mesto nad Váhom, IČO:46378979, SK – časť 2

Vyhodnotenie ponuky z hľadiska splnenia požiadaviek verejného obstarávateľa na predmet zákazky stanovených v oznámení o vyhlásení verejného obstarávania a v súťažných podkladoch:

	POŽIADAVKA	SPLNIL/NESPLNIL/IRELEVANTNÉ	POPIS PLNENIA
1.	Príloha č. 1 <u>Všeobecné informácie o uchádzačovi</u> - identifikačné údaje uchádzača v rozsahu odporúčaného vzoru v Prílohe č. 1 týchto súťažných podkladov.	SPLNIL	Komisia v ponuke uchádzača neidentifikovala vyplnenú prílohu č. 1 súťažných podkladov (uchádzač ju deklaroval v dokumente „Obsah cenovej ponuky“). Komisia v ponuke uchádzača neidentifikovala Prílohu č. 1 alebo obdobný dokument. Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa 26.02.2025. Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a predložil prílohu č. 1 v súlade so súťažnými podkladmi.

			Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovu – na základe splnomocnenia.
2.	Príloha č. 2 <u>Identifikácia osoby, ktorej služby alebo podklady uchádzač využil pri vypracovaní ponuky.</u> Vypracuje uchádzač, ak ponuku nevypracoval sám v rozsahu podľa prílohy č. 2. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	IRELEVANTNÉ	Uchádzač vo svojej ponuke nepredložil prílohu č. 2 „Identifikácia osoby, ktorej služby alebo podklady uchádzač využil pri vypracovaní ponuky“. Z uvedeného vyplýva, že uchádzač vypracoval ponuku sám a nevyužil ďalšie osoby pri jej vypracovaní.
3.	Príloha č. 3 <u>Čestné vyhlásenie o vytvorení skupiny dodávateľov</u> v prípade, ak je uchádzačom skupina dodávateľov v rozsahu podľa prílohy č. 3. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	IRELEVANTNÉ	Uchádzač vo svojej ponuke nepredložil prílohu č. 3 „Čestné vyhlásenie o vytvorení skupiny dodávateľov“. Z uvedeného vyplýva, že uchádzač nepredkladá ponuku v rámci skupiny dodávateľov.
4.	Príloha č. 4 <u>Plná moc pre jedného z členov skupiny dodávateľov</u> , v prípade, ak je uchádzačom skupina dodávateľov v rozsahu podľa prílohy č. 4. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	IRELEVANTNÉ	Uchádzač vo svojej ponuke nepredložil prílohu č. 4 „Plná moc pre jedného z členov skupiny dodávateľov“, ponuku nepredkladá skupina dodávateľov a plná moc pre jedného z členov sa neuplatňuje.
5.	Príloha č. 5 <u>Čestné vyhlásenie o akceptovaní obchodných podmienok dodania predmetu zákazky</u> , že uchádzač v celom rozsahu bez akýchkoľvek výhrad akceptuje všetky podmienky verejného obstarávateľa, týkajúce sa verejnej súťaže. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 5 „Čestné vyhlásenie o akceptovaní obchodných podmienok dodania predmetu zákazky“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.04.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovu – na základe splnomocnenia. Komisia konštatuje nesprávny dátum podpísania dokumentu – zrejme sa jedná o chybu v písaní a správne má byť uvedené 22.02.2025 ako v prípade ostatných dokumentov.

			<p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa 26.02.2025.</p> <p>Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a predložil doklad prílohu č. 5. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia.</p>
6.	Príloha č. 6 <u>Zoznam dôverných informácií</u> v rozsahu podľa prílohy č. 6. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 6 „Zoznam dôverných informácií“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia. Uchádzač neoznačil žiadne informácie/doklad za dôverné.
7.	Príloha č. 7 <u>Čestné vyhlásenie k spracúvaniu osobných údajov</u> v rozsahu podľa prílohy č. 7. súťažných podkladov. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 7 „Čestné vyhlásenie k spracúvaniu osobných údajov“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou na základe splnomocnenia.
8.	Príloha č. 8 <u>Čestné vyhlásenie o neprítomnosti konfliktu záujmov uchádzača</u> v rozsahu podľa prílohy č. 8 súťažných podkladov. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 8 „Čestné vyhlásenie o neprítomnosti konfliktu záujmov uchádzača“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti – Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia.
9.	Príloha č. 9 <u>Vyhlásenie o subdodávkach</u> – uchádzač predloží vyhlásenie, že celý predmet zákazky dodá vlastnými kapacitami alebo uvedie podiel zákazky, ktorý má v úmysle zadať subdodávateľom s uvedením navrhovaných subdodávateľov a predmetov subdodávok v rozsahu podľa prílohy č. 9 súťažných	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 9 „Vyhlásenie o subdodávkach“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia. Uchádzač nevyužije subdodávky/subdodávateľov a celý predmet zákazky dodá vlastnými kapacitami.

	podkladov. Požadovaný doklad musí záujemca predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.		
10.	Príloha č. 10 <u>Návrh na plnenie kritérií pre príslušnú časť</u> v rozsahu podľa Prílohy č. 10 v nadväznosti na prílohu č. 12 súťažných podkladov, vypracovaný podľa Kapitoly F. Kritériá na vyhodnotenie ponúk a spôsob ich uplatnenia súťažných podkladov a Kapitoly D. Spôsob určenia ceny súťažných podkladov.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 10 „Návrh na plnenie kritérií“ pre časť 2. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia. Údaje uvedené v prílohe č. 10 sa zhodujú s ponukou cenou uvedenou v systéme JOSEPHINE.
11.	Príloha č. 11 Návrh rámcovej dohody – nevyžaduje sa predloženie zo strany uchádzača pokiaľ uchádzač predložil prílohu č. 5, kde vyjadril svoj súhlas so všetkými zmluvnými podmienkami.	SPLNIL	Uchádzač predložil vyplnený návrh Kúpnej zmluvy – prílohu č. 11A – pre časť 2. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 22.02.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia. Uchádzač svoj súhlas so zmluvnými podmienkami zároveň vyjadril podpísaním prílohy č. 5 Súťažných podkladov.
	Doklady preukazujúce naplnenie požiadaviek na predmet zákazky		
12.	Príloha č. 12 <u>Opis a cena predmetu zákazky</u> Vyplnenú Prílohu č. 12 týchto SP, v ktorej uchádzač uvedie informáciu, či ním ponúkaný produkt spĺňa, resp. nespĺňa verejným obstarávateľom definované požiadavky na predmet zákazky (v prípade, ak ponúkaný produkt nespĺňa definované požiadavky uvedie ekvivalentnú hodnotu ním ponúkaného produktu). Uchádzač uvedie informáciu, kde sa parametre ním ponúkaného produktu nachádzajú v priloženom prospektovom materiály (resp.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil Prílohu č. 12 „Opis a cena predmetu zákazky“ pre časť 2 vo formáte pdf – sken. Sken zo dňa 22.02.2025 je podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia, je súčasťou návrhu kúpnej zmluvy. Uchádzač deklaruje splnenie všetkých požiadaviek na predmet zákazky. V zmysle súťažných podkladov „Uchádzač uvedie informáciu, kde sa parametre ním ponúkaného produktu nachádzajú v priloženom prospektovom materiály (resp. inom

	<p>inom predloženom doklade, napr. číslo strany alebo vyznačenie farebne v texte prospektového materiálu a pod.) pre účely overenia správnosti uchádzačom uvedených údajov. Z vyplnenej Prílohy č. 12 týchto SP musí jednoznačne vyplývať, že všetky ponúkané produkty spĺňajú verejným obstarávateľom požadované minimálne technické vlastnosti, parametre a hodnoty položky predmetu zákazky. Verejný obstarávateľ bude akceptovať aj iný – ekvivalentný výrobok, za predpokladu, že má kvalitatívne výhodnejšie parametre a výkonnostné charakteristiky, technické vlastnosti, parametre a hodnoty ako tie, ktoré požaduje verejný obstarávateľ. Pri predložení ekvivalentných výrobkov je dôkazné bremeno na strane uchádzača. V prípade nepreukázania kvalitatívne výhodnejších parametrov uchádzačom si verejný obstarávateľ vyhradzuje právo neakceptovať takýto ekvivalentný výrobok.</p>		<p>predloženom doklade, napr. číslo strany alebo vyznačenie farebne v texte prospektového materiálu a pod.) pre účely overenia správnosti uchádzačom uvedených údajov.</p> <p>Komisia ani v jednom z predložených prospektových materiálov, príručiek neidentifikovala vyznačenie plnenia parametra – rovnako tak uchádzač uvedenú informáciu – odvolávku neuviedol ani v prílohe č. 12 súťažných podkladov.</p> <p>Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa 26.02.2025.</p> <p>Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a doručil prílohu č. 12 doplnenú o odvolávky na príslušný dokument.</p> <p>Komisia overila splnenie parametrov.</p>
13.	<p>Vyhlásenie o zhode - Ponúkaný produkt musí spĺňať technické požiadavky, ktoré sa na určený výrobok vzťahujú v súlade so Zákonom č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov a zároveň musí byť označený značkou CE, čím dané označenie deklaruje, že vlastnosti určeného výrobku spĺňajú technické požiadavky, ktoré sú na určený výrobok kladené a rovnako deklaruje, že boli dodržané postupy posudzovania zhody ustanovené zákonom o zhode alebo iným osobitným predpisom. Požadovaný doklad musí uchádzač predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf s názvom „Vyhlásenie</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil dokumenty</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dokument ES Vyhlásenie o zhode (EC Declaration of conformity) na Telemetrický systém ApexPro, Verzia V4 (modely 420-460 Mhz). Výrobca GE Medical Systems USA (výrobný závod GE Healthcare Critikom de México S. de R.L de C.V) deklaruje, že výrobky sú v zhode s požiadavkami smernice 93/42/EHS a 2011/65/EU. Zároveň uvádza zoznam zosúladených štandardov používaných na označovanie CE. Súčasťou je aj Dodatok k ES vyhláseniu o zhode na diely a doplnky k Telemetrickému systému. D Dokument je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - Dokument ES Vyhlásenie o zhode (EC Declaration of conformity) na CARESCAPE ONE. Výrobca GE

<p>o zhode“. Vyhlásenie o zhode musí byť predložené v slovenskom alebo českom jazyku, ale nevyžaduje sa úradný preklad. Uchádzač zároveň prehlási, že ním ponúkaný tovar je označený značkou CE resp. predloží iný doklad o označení ponúkaného tovaru značkou CE.</p>		<p>Medical Systems USA deklaruje, že výrobky sú v zhode s požiadavkami smernice 93/42/EHS a 2011/65/EU. Zároveň uvádza zoznam zostavených štandardov používaných na označovanie CE. Dokument je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. Uvedený dokument bol zároveň predložený aj čisto v anglickom jazyku.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dokument ES Vyhlásenie o zhode (EC Declaration of conformity) – CARESCAPE Canvas 1000. Výrobca GE Healthcare Finland Oy deklaruje, že výrobok je v súlade s požiadavkami smernice o zdravotníckych pomôckach 2017/745 a v súlade s požiadavkami smernice 2011/65/EU. Doklad je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. Uvedený doklad uchádzač zároveň predložil aj čisto v anglickom jazyku. <p>Komisia v zmysle súťažných podkladov neidentifikovala doklad, v ktorom uchádzač prehlási, že ním ponúkaný tovar je označený značkou CE resp. predloží iný doklad o označení ponúkaného tovaru značkou CE. Komisia v ponuke uchádzača neidentifikovala predloženie dôkazu o označení všetkých ponúkaných položiek zákazky (t.j. CANVAS 1000, Carescape One, Carescape central station, APEX PRO, Carescape T4) značkou CE ani prehlásenie uchádzača, že tovar je uvedenou značkou označený.</p> <p>Chýba vyhlásenie o zhode na Centrálny monitor.</p> <p>Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa 26.02.2025.</p>
--	--	---

		<p>Uchádzač doručil dňa 28.02.2025 vysvetlenie svojej ponuky. Uchádzač predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dokument ES Vyhlásenie o zhode (EC Declaration of conformity) na Telemetrický systém ApexPro, Verzia V4 (modely 420-460 Mhz). Výrobca GE Medical Systems USA (výrobný závod GE Healthcare Critikom de México S. de R.L de C.V) deklaruje, že výrobky sú v zhode s požiadavkami smernice 93/42/EHS a 2011/65/EU. Zároveň uvádza zoznam zosúladených štandardov používaných na označovanie CE. Súčasťou je aj Dodatok k ES vyhláseniu o zhode na diely a doplnky k Telemetrickému systému. D Dokument je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - ES Vyhlásenie o zhode pre CARESCAPE Central Station v2 (CSCS v 2) - deklaruje, že výrobok je v súlade s požiadavkami smernice o zdravotníckych pomôckach 92/42/EHS a v súlade s požiadavkami smernice 2011/65/EU. Doklad je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - Dokument ES Vyhlásenie o zhode (EC Declaration of conformity) na CARESCAPE Canvas 1000 (so softvérom). Výrobca GE Healthcare Finland Oy deklaruje, že výrobky sú v zhode s požiadavkami smernice 2017/745 a 2011/65/EU. Dokument je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - ES Certifikát – schváleného úplného systému zabezpečenia kvality vydaný spoločnosťou GMED GROUPE LNE vydaný v Paríži 01.06.2024 na kategóriu pomôcok Kardiologické zariadenia a systémy monitorovania pacienta, Klinické monitorovacie systémy a systémy pre medicínsku telemetriu, Katétrizačné alebo elektrofyziologické laboratórne systémy, Kardiologické monitory a príslušenstvo, Pacientske monitory,
--	--	--

			<p>Elektrokardiografy a systémy monitorovania pacienta.</p> <ul style="list-style-type: none"> - GMED certifikuje, že na základe záverov zdravotníckej pomôcky vyhovujú požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS. – Dátum expirácie certifikátu 26.05.2026. Výrobky sú označené značkou CE 0459 – dokument predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - ES Certifikát – Systém manažérstva kvality EÚ v zmysle nariadenia EU 2017/745 o Zdravotníckych pomôckach na výroby Monitorovacie prístroje vitálnych funkcií a iné. – Výrobca: GE Medical Systems Information Technologies, Inc. Wauwatosa, USA – expirácia 30.10.2025. – dokument predložený v anglickom a slovenskom jazyku- CE 0197. - EU Certifikát – v zmysle smernice Rady EU 2017/745 pre výrobcu GE Healthcare Finland Oy, Helsinki Finsko – posúdenie zhody so smernicou rady EU 2017/745 zo dňa 08.06.2022 – CE 0537.
14.	<p><u>Prospektový materiál (resp. iný doklad)</u>, prostredníctvom ktorého uchádzač jednoznačne preukáže, že všetky ním ponúkané produkty spĺňajú verejným obstarávateľom požadované minimálne technické vlastnosti, parametre a hodnoty položky predmetu zákazky a prostredníctvom ktorého bude môcť verejný obstarávateľ jednoznačne posúdiť splnenie ním definovaných požiadaviek na predmet zákazky. Prospektový materiál (resp. iný doklad) musí obsahovať popis všetkých funkcií a technických parametrov ponúkaného produktu tak, aby na základe nich mohol verejný obstarávateľ jednoznačne posúdiť splnenie všetkých ním požadovaných minimálnych technických vlastností, parametrov a hodnôt. Prospektový</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prospektový materiál resp. iný doklad.</p> <p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ApexPro CH Telemetry – Connecting intelligence and care – prospekt – predložený v slovenskom anglickom jazyku, - ApexPro CH Telemetry – prospekt predložený len v anglickom jazyku. - Prospektový materiál – CARESCAPE – CANVASTM1000 Monitor pacienta – prospektový materiál predložený v slovenskom jazyku. - Používateľská príručka pre CARESCAPE CENTRAL STATION (model MAI750, MAI800 a MAS800) – predložená v slovenskom jazyku, - Prospektový materiál CARESCAPE – Centrálna stanica – výkonný prehľad, efektívny dizajn – prospekt

	<p>materiál musí byť predložený v slovenskom alebo českom jazyku, ale nevyžaduje sa úradný preklad.</p>		<p>predložený v slovenskom jazyku,</p> <ul style="list-style-type: none"> - Prospektový materiál CARESCAPE ONE – Monitoring System – All in One – dokument predložený v slovenskom a anglickom jazyku, - CARESCAPE ONE – používateľská príručka – predložená v slovenskom jazyku, - Prospektový materiál CARESCAPE ONE Monitoring System – dokument predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - CARESCAPE Telemetry Server and ApexPro Telemetry System – prospektový materiál predložený len v anglickom jazyku, - Používateľská príručka – CARESCAPE Canvas™1000 a CARESCAPE Canvas™ SMART DISPLAY – predložená v slovenskom jazyku, - CARESCAPE Pacient Data Module – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - BIS Modul, E-BIS – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - Single-width airway module, E-miniC – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - CARESCAPE Respiratory Modules – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Pacient Monitors, Datex-Ohmeda Record Inteface (DRI) for Serial Communications – prospektový materiál predložený len v anglickom jazyku, - Uchádzač predložil doklad o kompatibilite monitorov a systémov – doklad je predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Dokument Kompatibilita zariadenia GE Healthcare – predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Modul kontinuálneho merania srdcového výdaja, E-
--	---	--	---

		<p>PiCCO (Continuous Cardiac Output Module, E-PiCCO) – prospektový materiál predložený v anglickom a slovenskom jazyku,</p> <ul style="list-style-type: none"> - Neuromuskulárny prenosný modul, E-NMT (Neuromuscular Transmission Module, E-NMT) – prospektový materiál predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Dokument „Spez._Module_bro_EN.pdf“ predložený len v anglickom jazyku. <p>Komisia zároveň konštatuje, že v zmysle bodu 17.1.11.1 uchádzač ani v prospektovom materiáli nevyznačil plnenie jednotlivých parametrov – komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky a doloženie uvedených dokumentov v slovenskom jazyku.</p> <p>Komisia požiadala dňa 26.02.2025 uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - CARESCAPE CANVAS 1000 a CARESCAPE CANVAS SMART DISPLAY – príručka s doplnkovými informáciami – v slovenskom jazyku, - ApexPro CH Telemetry – Connecting intelligence and care – prospekt – predložený len v anglickom jazyku zároveň priložili rovnaký prospekt v anglickom a slovenskom jazyku. - CARESCAPE Canvas™ Mounting Options for Clinical Applications – predložený v anglickom jazyku – komisia uvedený doklad akceptuje, vzhľadom na fakt, že sa jedná o náčrt a demonštratívny predvedenie možností uchytenia monitorov.
--	--	---

			<ul style="list-style-type: none"> - CARESCAPE Central Station Používateľská príručka Číslo modelu: MAI750, MAI800 a MAS800 – v slovenskom jazyku, - CARESCAPE Telemetry Server and ApexPro Telemetry System Version 5.0 – predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - CARESCAPE Respiratory Modules – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Pacient Monitors, Datex-Ohmeda Record Inteface (DRI) for Serial Communications – dokument predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - Device Compatibility GE HealthCare – dokument predložený v anglickom a slovenskom jazyku, - BIS Modul, E-BIS – prospektový materiál je predložený v anglickom a slovenskom jazyku. - GE Healthcare Rýchla príručka 12-zvodové monitorovanie ST - dokument je predložený v anglickom a slovenskom jazyku.
15.	Potvrdenie ŠUKL , resp. iné doklady , ktoré nahrádzajú požadované potvrdenie vo vzťahu ku všetkým produktom (neoverená kópia).	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil kódy ŠUKL (potvrdené podpisom – konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia) pre:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Monitor patientsky CARESCAPE Canvas Smart Display / 1000 / D19 - P4751A: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=129369 2. Prístroj Carescape ONE so softvérom a príslušenstvom – P0402A: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=125017

			<p>3. Stanica centrálna monitorovacia CARESCAPE – P97247: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=121862</p> <p>Komisia overila uvedené ŠUKL kódy na stránke. Platnosť kódov, ktorú deklaruje uchádzač už na stránke uvedená nie je, kódy sú platné.</p> <p>Komisia v ponuke uchádzač neidentifikovala ŠUKL pre GE APEX PRO receiver, GE Carescape T14 Transmitter.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie dňa 26.02.2025.</p> <p>Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a predložil pridelenie ŠUKL pre:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Stanica centrálna monitorovacia CARESCAPE – P97247: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=1218622. Systém telemetrický Apex Pro – P73435: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=61012 <p>APEX PRO receiver a GE CARESCAPE T14 Transmitter sú súčasťou telemetrického systému s rovnakým ŠUKL.</p> <p>Komisia overila uvedené ŠUKL kódy na stránke. Platnosť kódov, ktorú deklaruje uchádzač už na stránke uvedená nie je, kódy sú platné.</p>
--	--	--	---

16.	<p>Potvrdenie o autorizovanom servise vydané výrobcom ponúkaných produktov (neoverenú kópiu), ktorým uchádzač preukáže schopnosť vykonávať autorizovaný servis. Ak uchádzač nemá uvedené potvrdenie, predloží neoverenú kópiu zmluvy so servisnou organizáciou, ktorá požadované potvrdenie má a zároveň potvrdenia o autorizovanom servise vydané výrobcom ponúkaného produktu (neoverenú kópiu) servisnej organizácie.</p>	SPLNIL	<p>Komisia v ponuke uchádzača neidentifikovala potvrdenie o autorizovanom servise vydané výrobcom ponúkaných produktov. Uchádzač predložil len v anglickom jazyku dokument, ktorý hovorí o predĺžení platnosti zmluvy do 31.03.2025 medzi GE Medical Systems Polska Sp. Z. o.o.. Uvedený dokument je bez prekladu do slovenského jazyka. Dokument nehovorí nič o obsahu zmluvy, ktorú predlžuje.</p> <p>Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa 26.02.2025.</p> <p>Dňa 28.02.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a predložil „Splnomocnenie“, kde GE Medical Systems Polska Sp. Z o.o., ktorá s pridruženými spoločnosťami sú etablovanými a renomovanými výrobcami, respektíve dodávateľmi výrobkov a služieb vrátane Monitorovacích riešení, Vitálnych funkcií, Potrieb a príslušenstva atď., potvrdzuje, že Messer Medical Home Care Slovakia, s. r. o. je ich distribútor pre predaj a servis produktov na Slovensku a v Českej republike a je oprávnený dovážať, dávať na trhu, predávať, uvádzať do prevádzky a vykonávať servis uvedených produktov a zúčastňovať sa na verejných a súkromných súťažiach vo vlastnom mene, na vlastný účet a vyjednávať a podpisovať príslušné zmluvy. Podmienky distribučného vzťahu sa riadia Medzinárodnou distribučnou zmluvou, ktorá sa v krátkom čase obnovuje. Splnomocnenie je platné do 31.03.2025. Dokument je vo forme skenu (vo formáte pdf). podpísaný manažérkou pre plnenie povinností dílerov spoločnosti GE Medical Systems Polska Sp. Z o.o.. Uchádzač predložil v anglickom a slovenskom jazyku dokument, ktorý hovorí o predĺžení platnosti zmluvy do 31.03.2025 medzi GE Medical Systems Polska Sp. Z. o.o.. Vo vysvetlení uchádzač uvádza, že platnosť zmluvy skončila</p>
-----	---	--------	--

			31.01.2025, pripravuje sa nová zmluva, do jej dopisu uzatvorili dodatok o predĺžení platnosti aktuálnej zmluvy do 31.03.2025.
17.	<u>Zoznam a kontaktné údaje servisných stredísk dodávateľa pre potreby plnenia zmluvy.</u>	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil „Zoznam servisných stredísk predávajúceho pre potreby plnenia predmetu kúpy“, kde uchádzač uviedol meno, priezvisko, telefonický a mailový kontakt a miesto výkonu piatich servisných technikov. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia.
18.	<u>Kontaktné údaje na Klientske pracovisko uchádzača – tzv. „Hotline“, „Helpdesk“, „Call centrum“ pre potreby plnenia zmluvy.</u>	SPLNIL	Uchádzač v rovnakom dokumente ako je bod 17. tohto hárku uviedol „Klientske pracovisko predávajúceho – tzv. „Hotline“, „Helpdesk“, „Call centrum“ – klientským pracoviskom je pracovisko v Novom Meste nad Váhom, kde uchádzač uviedol aj mailový a telefonický kontakt na pracovníka. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia.
19.	Príloha č. 13 súťažných podkladov – čestné vyhlásenie uchádzača, že žiadna z osôb/subjektov na strane uchádzača/dodávateľa nie je uvedená v prílohe I nariadenia Rady (EÚ) č. 269/2014 o reštriktívnych opatreniach.	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 13 v súlade so súťažnými podkladmi. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný dňa 22.02.2025 konateľom spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia.
20.	Iné dokumenty	SPLNIL	Uchádzač predložil „Obsah cenovej ponuky“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál podpísaný dňa 22.02.2025 Ing. Jaroslavom Tonkovičom – konateľom spoločnosti a Ing. Margitou Vernerovou – na základe splnomocnenia. Ing. Margita Vernerova – koná v mene spoločnosti na základe splnomocnenia, ktoré komisia neidentifikovala v ponuke uchádzača. Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie ponuky. Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie ponuky dňa

			26.02.2025. Dňa 28.02.2025 predložil uchádzač vysvetlenie ponuky a doložil plnomocenstvo v anglickom a slovenskom jazyku. Plná moc je zo dňa 09.12.2020 podpísaná konateľmi spoločnosti Ing. Jaroslavom Tonkovičom a Nik De Corte. Plná moc prijatá dňa 31.12.2020 pánom Ing. Tonkovičom a Ing. Vernerovou. Doklad je vo formáte pdf – sken notárom overeného orginálu.
	CELKOVÉ HODNOTENIE		SPLNIL

Uchádzač: **Messer Medical Home Care Slovakia, s. r. o., Piešťanská 12, 915 01 Nové Mesto nad Váhom, IČO:46378979, SK** nesplnil požiadavky verejného obstarávateľa.

V Banskej Bystrici, dňa 03.03.2025

Meno, priezvisko:

Podpis:

MUDr. Adrian Bystriansky, MSc., MPH

.....

MUDr. Vladimír Fedorák

.....

MUDr. Martin Škamla

.....

Ing. Miroslava Majchútová

.....