

Príloha č. 1 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:	MRI prístroj
Označenie vo Vestníku verejného obstarávania:	Ú. v. EÚ: 2025/S 097-326905 zo dňa 21.05.2025 Vestník VO č. 102/2025, 8527 – MST zo dňa 23.05.2025
Uchádzač:	ELMED, s. r. o., Neresnícka cesta 13, 960 01 Zvolen, IČO: 47043024

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	Uchádzač vo svojej ponuke predložil Titulný list ponuky vyplnený podľa vzoru (údaje podľa vzoru) v Prílohe č. 1 SP. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.
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 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.
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	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 6 „Zoznam dôverných informácií“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. Uchádzač neoznačil žiadne informácie/doklad za dôverné.</p> <p>Uchádzač dňa 04.07.2025 v rámci vysvetlenia ponuky doručil verejnému obstarávateľovi prílohu č. 6 „Zoznam dôverných informácií“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 03.07.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. Uchádzač označil za dôverné vložené obrázky – grafické zobrazenia plnenia jednotlivých parametrov špecifikácie a produktové listy predložené v rámci ponuky.</p>

			<p>Uchádzač zároveň predložil aj samostatný dokument „Zoznam dôverných informácií“. Uvedený dokument obsahuje rovnaké dôverné informácie ako Príloha č. 6 – v zmysle súťažných podkladov. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p> <p>Dňa 07.07.2025 doručil uchádzač opätovne prílohu č. 6 „Zoznam dôverných informácií“ a predchádzajúci zoznam doplnil o dôverné informácie: „Aktualizáciu Zoznamu osôb v Čestnom vyhlásení podľa § 32 ods. 7 za spoločnosť Siemens Healthcare, s. r. o.“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 03.07.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p>
7.	<p>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.</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 7 „Čestné vyhlásenie k spracúvaniu osobných údajov“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p>
8.	<p>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.</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 8 „Čestné vyhlásenie o neprítomnosti konfliktu záujmov uchádzača“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti – Ing. Ivanom Dropčom.</p>
9.	<p>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 podkladov. Požadovaný doklad musí záujemca</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 9 „Vyhlásenie o subdodávkach“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p> <p>Uchádzač využije subdodávky/subdodávateľov. Subdodávateľom je spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o., Lamačská cesta 3/B, 841 04 Bratislava, IČO: 48146676 s podielom na realizácii zákazky 98 % - predmetom subdodávky je MRI prístroj.</p>

	predložiť vo forme naskenovaného originálu, vo formáte .pdf.		Uchádzač dňa 04.07.2025 v rámci vysvetlenia ponuky doručil verejnému obstarávateľovi prílohu č. 9 „Vyhlásenie o subdodávkach“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. Uchádzač využije subdodávky/subdodávateľov. Subdodávateľom je spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o., Lamačská cesta 3/B, 841 04 Bratislava, IČO: 48146676 s podielom na realizácii zákazky 98 % - predmetom subdodávky je MRI prístroj, spoločnosť MEDIS Nitra, spol. s r. o., Nitra – MRI ventilátor s podielom 0,5 %, spoločnosť Saegeling Medizintechnik, s. r. o., Bratislava - MRI monitor VF, MRI infúzna pumpa, detektor kovov s podielom 1%, spoločnosť SANOVA Pharma GesmbH, Viedeň, Rakúsko – MRI injektor – s podielom 0,5 %.
10.	Príloha č. 10 Návrh na plnenie kritérií návrh na plnenie kritérií v rozsahu podľa Prílohy č. 10 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“. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. 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. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. Uchádzač svoj súhlas so zmluvnými podmienkami zároveň vyjadril podpísaním prílohy č. 5 Súťažných podkladov.
	Doklady preukazujúce naplnenie požiadaviek na predmet zákazky		

12.	<p>Príloha č. 13 Špecifikácia predmetu zákazky Vyplnenú Prílohu č. 13 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. 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. 13 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>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil Prílohu č. 13 „Špecifikácia predmetu zákazky. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 16.06.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom</p> <p>Uchádzač v prílohe č. 13 uviedol ku každej položke špecifikácie odvolávku na dokument a číslo strany, kde sa uvedený parameter nachádza. Po kontrole jednotlivých položiek špecifikácie komisia konštatuje:</p> <p>V riadku 24 – udané : „áno na oboch cievkach“ len na jednej cievke – Biomatrix Head/neck 20</p> <p>V riadku 35 – sedí ale na str. 168</p> <p>V riadku 91 – absentujú dané parametre – chýba text udaný v špecifikácii</p> <p>V riadku 96 – sedí ale na str. 121 nie 123</p> <p>V riadku 140 - motion compensation v cardiac suite na str. 24-25 nenájdené (len na 206)</p> <p>V riadku 145 - chýba text - ...“možnosť užívateľom definovaných mapovacích schém“... len všeobecne spomenutý myomapping</p> <p>V riadku 163 – produktový list nenájdený</p> <p>V riadku 167 – nie je napísaná konkrétna strana</p> <p>V riadku 176-180 – produktový list nenájdený</p> <p>V riadku 194 a 195 – str. 220 nie 222 v položke 195 nie je napísaný explicitne 12’’ monitor</p> <p>V riadku 207 – v dodanom produktovom liste nie sú všetky udané parametre</p> <p>Uchádzač zároveň v riadku 64, 164, 165, 168 (bodovaný parameter), 190 – 193, 196 – 198, 200- 202 (bodované parametre), 204-206 uviedol poznámku neobsiahnuté v produktovom liste. Komisia požiada uchádzača o vysvetlenie a preukázanie schopnosti plnenia daných parametrov.</p>
-----	---	--------	---

		<p>V riadkoch 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 199 rovnako uviedol poznámku neobsiahnuté v produktovom liste. Vzhľadom na to, že sa jedná o poskytované služby ako dodanie, zaškolenie, napojenie na NIS, uchádzač podpísaním špecifikácie deklaruje, že ich je schopný v rámci plnenia zákazky zabezpečiť a komisia tieto odpovede akceptuje.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie a doplnenie ponuky dňa 01.07.2025.</p> <p>Uchádzač zaslal odpoveď na žiadosť o vysvetlenie dňa 04.07.2025 a zároveň v rámci vysvetlenia ponuky predložil Prílohu č. 13 s upraveným odvolávkami na príslušný dokument a stranu. Uchádzač zároveň predložil list „Odpoveď ELMED“, v ktorom zdôvodňuje plnenie parametrov a predkladá dôkazy. Doklad je vo formáte pdf – naskenovaný originál zo dňa 03.07.2025 podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p> <p>Uchádzač vo svojej ponuke k položkám č. 64, 164, 165, 166, 182–183, 196–199, 200–202, 204–206 a 208 predložil čestné vyhlásenie, v ktorom deklaruje, že všetky požadované položky a funkcionality budú dodané v plnom súlade s požiadavkami verejného obstarávateľa, a to napriek tomu, že nie sú explicitne uvedené v produktových listoch alebo katalógoch výrobcu.</p> <p>Komisia v postavení verejného obstarávateľa poukazuje na to, že podľa bodu 17.1.13.3 súťažných podkladov je uchádzač povinný preukázať splnenie požiadaviek na technické parametre prostredníctvom prospektového materiálu (resp. iného dokladu), ktorý umožní</p>
--	--	--

			<p>jednoznačné posúdenie splnenia všetkých minimálnych technických vlastností, parametrov a hodnôt. Predmetné položky sa týkajú najmä:</p> <ul style="list-style-type: none"> • technickej a IT infraštruktúry (napr. UPS, pracovné stanice, počítačové príslušenstvo), • inštaláčnych, servisných a podporných služieb (napr. inštalácia, školenie, servisný systém), • doplnkového vybavenia alebo príslušenstva, ktoré je technicky bežne zabezpečiteľné prostredníctvom štandardne dostupných produktov. <p>Tieto požiadavky nepredstavujú kľúčové zobrazovacie ani klinické funkcie hlavného prístroja, ale ide o doplnkové prvky, ktoré sú technicky a zmluvne dodávateľom zabezpečiteľné.</p> <p>Vzhľadom na:</p> <ul style="list-style-type: none"> • formuláciu súťažných podkladov, • charakter týchto položiek, • a jednoznačnú deklaráciu uchádzača v čestnom vyhlásení, <p>považuje komisia predložené čestné vyhlásenie za dostatočný dôkaz o splnení požiadaviek podľa zákona č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní, konkrétne v zmysle bodu 17.1.13.3 súťažných podkladov.</p> <p>Komisia konštatuje, že uchádzač splnil všetky požiadavky technickej špecifikácie, resp. potvrdil, že všetky služby a možnosti konfigurácie HW a SW vie v rámci dodávky splniť.</p>
13.	<p>Vyhlásenie o zhode - Ponúkaný produkt musí spĺňa technické požiadavky, ktoré sa na určený výrobok vzťahuje v súlade so Zákonom č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku,</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil dokumenty:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Vyhlásenie ES o zhode – v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka – výrobca Siemens Healthcare GmbH, Nemecko,

<p>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 o zhode“. Predložený doklad musí byť úradne preložený do slovenského jazyka.</p>		<p>zdravotnícka pomôcka: MAGNETON Vida (systém magnetickej rezonancie), dokument deklaruje, že zdravotnícka pomôcka je v súlade so smernicami - Smernica Rady 93/42/EHS zhoda komplexného systému zabezpečenia kvality podľa Prílohy II okrem kapitoly II.4 (potvrdené TÚV SÚD Product Service GmbH, Nemecko – notifikačný orgán), Smernica Európskeho parlamentu a Rady č. 2011/65/EU, Príslušná harmonizovaná norma: EN 50581:2012. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 31.03.2017. CE označenie v zmysle vyhlásenia je CE0123.</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. ES Vyhlásenie o zhode – v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka – výrobca Siemens Healthcare GmbH, Nemecko, názov výrobku: syngo.via (rádiologický aplikačný softvér na spracovanie obrazu DICOM, dokument deklaruje, že výrobok je v súlade s Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach – Trieda IIb (podľa pravidiel 11 prílohy VIII k nariadeniu). Zhodu systému riadenia kvality osvedčil notifikovaný orgán TÚV SÚD Product Service GmbH, Nemecko. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 19.04.2021. CE označenie v zmysle vyhlásenia je CE0123. 3. ES – Prehlásenie o zhode - v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do českého jazyka – výrobca ulrich GmbH, Nemecko – označenie výrobku ulricheasyINJECT MAX 2M, ulricheasyINJECT Max 3. Dokument deklaruje, že výrobok je v súlade so Smernicou 93/42/EHS o zdravotníckych pomôckach, príloha II bez (4). Zhodu systému riadenia kvality osvedčil notifikovaný orgán TÚV SÚD Product Service GmbH, Nemecko. CE označenie v zmysle vyhlásenia je CE0123. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 10.11.2015. 4. Vyhlásenie o zhode – v anglickom, nemeckom,
---	--	---

			<p>francúzkom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka – výrobca Hamilton Medical AG, Švajčiarsko, názov výrobku: HAMILTON-MR1. Výrobky sú zaradené do rizikovej triedy IIb, podľa pravidiel 9 a 12. Zhoda posudzovaná podľa prílohy IX (oddiel 1 (2,3), II, (4) III. Trieda IIb (podľa pravidiel 11 prílohy VIII k nariadeniu). Zhodu systému riadenia kvality osvedčil notifikovaný orgán TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Nemecko. CE označenie v zmysle vyhlásenia je CE0197. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 16.05.2024 s platnosťou do 23.12.2025.</p> <p>5. Vyhlásenie o zhode /podľa BS EN ISO/IEC 17050-1:2004/ – v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka – výrobca Metrasens Limited, Spojené kráľovstvo – výrobok Ferroguard Assure Entry Control System – nástenný, Ferroguard Guardian Entry Control – voľne stojaci, Ferroguard Guardian Entry Control – nástenný, Ferroguard Screener, Ferroguard Screener (určený pre Čínu), Portable Security Pole, CellSense Search System. Výrobky sú v súlade so smernicami: 2004/108/ES, 2006/95/ES, 2011/65/EÚ, boli navrhnuté a vyrobené v súlade s normami: EN 61326-1, EN 61010-1. Vyhlásenie o zhode deklaruje označenie výrobku značkou CE. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 05.08.2013.</p> <p>6. Vyhlásenie o zhode - v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do českého jazyka – výrobca Iradimed Corporation USA, autorizovaný zástupca: Medical Device Safety Service GmbH, Nemecko – názov výrobku: systém infúznej pumpy MRIdium 3860+ a príslušenstvo. Spôsob certifikácie podľa prílohy II Certififikáty s označením ES č. 1434-MDD-408/2019 a 1434-MDD-409/2019, zariadenia triedy IIa a IIb. Uplatnená smernica Rady 93/42/ES, normy IEC 60601-1, IEC 60601-2-24, ISO 80601-2-61.</p>
--	--	--	---

			<p>Zhodu systému osvedčil notifikovaný orgán „Poľské centrum pre testovanie a certifikáciu“ – označenie CE1434. Vyhlásenie o zhode bolo vydané 05.05.2020.</p> <p>7. Vyhlásenie o zhode - v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do českého jazyka – výrobca Iradimed Corporation USA, autorizovaný zástupca v EU: Medical Device Safety Service GmbH, Nemecko – názov výrobku: MRI patientský monitorovací systém. Predmet vyhlásenia je v súlade s smernicou Rady EU 93/42/Es v znení smernice 2007/47/ES vrátane požiadaviek prílohy 1. Harmonizované normy podľa, ktorých bola prehlásená zhoda: IEC 60601-1, IEC 60601-1-2, IEC 60601-1-6, IEC 60601-1-8, IEC 60601-2-27, IEC 80601-2-30, IEC 60601-2-34, IEC 60601-2-49, ISO 80601-2-55, ISO 80601-2-56, ISO 80601-2-61, ISO 10993, IEC 62133, IEC 62304, IEC 10993, ISO 13485, ISO 14971, ISO 15223. Zhodu systému osvedčil notifikovaný orgán „Ente Certificazione Nacchine SRL, Taliansko“ – označenie CE1282.</p>
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</p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil prospektový materiál resp. iný doklad, prostredníctvom ktorého preukazuje splnenie špecifikácie.</p> <p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Produktový list podľa syngo MR XA60 – MAGNETON Vida – dokument je predložený v slovenskom jazyku. - Produktový list syngo.via – verzia softvéru VB80 – dokument je predložený v slovenskom jazyku, - Produktový list - HAMILTOM-MR1 – technické špecifikácie – dokument je predložený v slovenskom jazyku. - Produktový list - MRidium 3860+ pump- infúzna pumpa do prostredia MR – technický list – dokument

<p>požadovaných minimálnych technických vlastností, parametrov a hodnôt. Prospektový materiál musí byť predložený v slovenskom alebo českom jazyku.</p>		<p>je predložený v slovenskom jazyku,</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detektor feromagnetických predmetov Ferroguard Assure Entry Control – Wall-mounted – prospekt (tech. list). Dokument je predložený v slovenskom jazyku, - Technický list UlricheasyInject Max3 – dokument je predložený v slovenskom jazyku, - Produktový list – Iradimed 3880 – transportný monitor životných funkcií do MR prostredia – dokument je predložený v slovenskom jazyku. <p>Odvolávky uvedené v prílohe č. 13 sú vo väčšine prípadov identifikovateľne v priložených prospektoch. Pri rozdieloch uvedených v časti vyhodnotenia prílohy č. 13 požiada komisia uchádzača o vysvetlenie (vid'. riadok 12 tohto hodnotiaceho hárka.</p> <p>Komisia v ponuke uchádzača neidentifikovala Produktový list syngo.via XL Server Performance.pdf, - na ktorý sa odvoláva uchádzač v riadku 163, zároveň nebol nájdený produktový list/prospekt Siemens_cvi42_User_Manual_6.0.3_sk_SK.pdf (riadok špecifikácie ponuky 176-180).</p> <p>Komisia požiadala dňa 01.07.2025 uchádzača o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Dňa 04.07.2025 doručil uchádzač vysvetlenie ponuky a v rámci neho:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Produktový list syngo MR XA60 (Magnetom Vida) v slovenskom jazyku, - Návod na použitie – ulricheasyINJEKCT MAX 3/MAX 2M – v českom jazyku, - Produktový/Údajový list syngo.via HW konfigurácia servera – Performance (Produktový list syngo.via XL Server Performance) – v slovenskom jazyku,
---	--	--

			<ul style="list-style-type: none"> - Návod na použitie – cvi42 – Verzia 6.0 – v slovenskom jazyku, - Produktový list syngo.via – Verzia softvéru VB 80 – v slovenskom jazyku, - Čestné prehlásenie dodávateľa spoločnosti Sanova Pharma GmbH, Viedeň, Rakúsko, že na injektor na podávanie kontrastných látok v prostredí MR – MAX 3 značky ulrich je možné použiť aj fľašu o objeme 500 ml – dokument je v českom jazyku; - Čestné vyhlásenie subdodávateľa spoločnosti Siemens Healthcare s. r. o., Bratislava, že tovar bude dodaný a nakonfigurovaný so všetkými položkami a funkcionalitami – dokument je v slovenskom jazyku podpísaný dňa 02.07.2025 Ing. Vladimírom Šolíkom – výkonným riaditeľom a konateľom a Ing. Tiborom Kakašom na základe plnej moci. Dňa 06.07.2025 doručil uchádzač Plnomocenstvo, kde spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o., Bratislava v zastúpení Ing. Vladimírom Šolíkom - konateľ a Ing. Martinom Petrufom – konateľ splnomocňuje Ing. Vladimíra Šolíka a Ing. Tibora Kakaša, aby v akýchkoľvek veciach týkajúcich sa Splnomocniteľa konali bez obmedzenia v obchodnoprávných, správnych, daňových, trestných, občianskoprávných veciach. Splnomocnenie vydané dňa 10.08.2015 v Bratislave na dobu neurčitú – overené notárom. <p>Uchádzač zároveň v rámci vysvetlenia ponuky predložil Prílohu č. 13 s upraveným odvolávkami na príslušný dokument a stranu.</p>
15.	Potvrdenie ŠUKL , resp. iné doklady , ktoré nahrádzajú požadované potvrdenie vo vzťahu ku všetkým produktom (neoverená kópia).	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil kódy ŠUKL pre: <ol style="list-style-type: none"> 1. Magneton Vida – P97611 https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-

			<p>verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=12226</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. syngo.via – zobrazovací softvér – P 94767 https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=119380 3. Prístroj pre umelú ventiláciu pľúc HAMILTON – MR1 – P91136 https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=107997 4. Injektor kontrastných látok ulricheasyINJECT Max 2m/Max 3 – P96263 https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=120877 5. Systém monitorovací patientsky 3880 MRI s bezdrôtovým vzdialeným tabletom 3885T MRI – P2074A https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=126691 6. Systém infúznej pumpy MRIdium 3860+ - P2024A https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/pomocne-stranky/detail-zdravotnickej-pomocky?page_id=1377&zp_id=126641 7. Ferroguard Assuer Entry Control – Wall – mounted – Detektor feromagnetických predmetov (výrobca METRASENS) – nie je zdravotníckou pomôckou t.j. nie je registrovaný na ŠUKL
--	--	--	--

			Komisia overila kód na stránke ŠUKL. Tovary sú registrované na ŠUKL, registrácie sú platné.
16.	<p><u>Potvrdenie o autorizovanom servise vydané výrobcom ponúkaných produktov</u> (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>Uchádzač vo svojej ponuke predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Splnomocnenie, v ktorom je deklarované, že spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o., Lamačská cesta 3/B, 841 01 Bratislava udelila spoločnosť Siemens Healthineers AG, Mníchov, Nemecko práva na predaj zmluvných produktov na zmluvnom území. To zahŕňa právo poskytovať adekvátne technické služby na pravidelnú údržbu a oprava zmluvných produktov na zmluvnom území a dovážať príslušné náhradné diely, ktoré sú v tejto súvislosti potrebné. Zmluvným územím je Slovenská republika. Medzi zmluvné produkty okrem iných patrí aj Magnetická rezonancia. Na základe uvedeného má spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o. oprávnenie na zmluvnom území obchodovať so zmluvnými produktami, sprostredkovať ich predaj a predávať ich. Splnomocnenie je platné od 01.01.2025 do 31.12.2025. Doklad je vyhotovený v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka. (tovar: MRI prístroj MAGNETON VIDA, syngo.via, servis) - Splnomocnenie – od HAMILTON MEDICAL AG, Švajčiarsko, ktorá splnomocňuje spoločnosť MEDIS NITRA GmbH (spol. s r. o.), Nitra-Dražovce ako distribútora na území Slovenskej republiky. Spoločnosť MEDIS NITRA spol. s r. o. je oprávnená predkladať žiadosti, dohodnúť a uzatvárať zmluvy o dodávke ventilátorov, spotrebného materiálu a náhradných dielov spoločnosti HAMILTON MEDICAL. Zároveň potvrdzuje, že na území Slovenskej republiky je k dispozícii servis zdravotníckeho zariadenia. Zaväzuje sa poskytovať

			<p>špecializované školenia odborníkom s cieľom zabezpečiť profesionálnu inštaláciu a servis zariadení na území Slovenskej republiky. Spoločnosť MEDIS NITRA spol. s r. o. je na základe predchádzajúceho písomného súhlasu výrobcu oprávnená určiť na zmluvnom území jedného alebo viacerých subdistribútorov. Plná moc je platná do 31.05.2026. Doklad je vyhotovený v anglickom jazyku spolu s úradným prekladom do slovenského jazyka. (tovar: HAMILTON-MR1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Splnomocnenie od spoločnosti IRADIMED CORPORATION, USA, v ktorom potvrdzuje, že spoločnosť Saegeling Medizintechnik, s. r. o., Bratislava je výhradným zástupcom na území Slovenskej republiky pre distribúciu a servis jej poruktov a že zamestnanci Saegeling Medizintechnik, s. r. o. sú plne certifikovaní na výkon záručnej aj pozáručnej servisnej činnosti a pravidelne absolvujú všetky potrebné kurzy a školenia. Doklad je dvojjazyčný anglicko-slovenský, vyhotovený dňa 23.05.2025 podpísaný riaditeľom predaja pre Európu Volkertom Wagenaarom (tovar: transportný monitor životných funkcií do MR prostredia IRadimed 3880, infúzna pumpa MRIdium 3860+). - Splnomocnenie od spoločnosti Metransens Ltd so sídlom v Spojenom kráľovstve, v ktorom potvrdzuje, že spoločnosť Saegeling Medizintechnik, s. r. o. Bratislava je zástupcom na území Slovenskej republiky pre distribúciu a servis jej produktom a že zamestnanci Saegeling Medizintechnik, s. r. o., sú plne certifikovaní na výkon záručnej a pozáručnej servisnej činnosti a pravidelne absolvujú všetky potrebné kurzy a školenia. Doklad je dvojjazyčný anglicko-slovenský, vyhotovený dňa 27.05.2025 podpísaný riaditeľom rozvoja obchodu pre región EMEA Marian Zare. (tovar: Ferroguard Assure Entry Control
--	--	--	--

			<p>SAEGELING (transportný monitor životných funkcií do MR prostredia IRadimed 3880, Detektor feromangnetických predmetov Ferroguard Assure Entry Control – Wall-mounted)</p> <p>Uchádzač zároveň predložil Zmluvu o spolupráci so spoločnosťou Siemens Healthcare s. r. o.. Predmetom zmluvy je úprava práv a povinností pri poskytovaní odborných a technických kapacít zo strany Siemens Healthcare, s. r. o. pre spoločnosť ELMED. Poskytnutie technických a odborných kapacít sa týka preukázania splnenia podmienok účasti ako aj poskytnutia odbornej a technickej spôsobilosti. Spoločnosť Siemens Healthcare s. r. o. zároveň súhlasí s použitím svojich technických a odborných kapacít v prípade úspešnej účasti spoločnosti ELMED, s. r. o. v zákazke po celú dobu platnosti zmluvy, ktorá je výsledkom tohto verejného obstarávania. Doklady použité na preukázanie Osobitných požiadaviek na plnenie sú prílohou tejto zmluvy: Výpis zo zoznamu hospodárskych subjektov, Vyhlásenie o zhode, Prospektový materiál, Zoznam a kontaktné údaje servisných stredísk, Zoznam a kontaktné údaje na klientske pracovisko, Autorizácia, Vyhlásenie o ŠUKL registrácii, Zoznam dodávok tovaru. Dokument bol vyhotovený 17.06.2025, podpísaný je konateľom spoločnosti ELMED s. r. o. Ivanom Dropčom a zástupcami spoločnosti Siemens Healthcare s. r. o. – Ing. Vladimírom Šolíkom, výkonným riaditeľom a konateľom a Ing. Martinom Petruřom, finančným riaditeľom a konateľom.</p> <p>Komisia požiadala uchádzača o vysvetlenie resp. doplnenie ponuky, akým spôsobom zabezpečí plnenie autorizovaného servisu v rámci plnenia zákazky u ostatných „subdodávateľov“ (MEDIS NITRA s. r. o., Saegeling Medizintechnik s. r. o.).</p> <p>Uchádzač bol požiadaný o vysvetlenie svojej ponuky dňa 01.07.2025 o vysvetlenie ponuky.</p> <p>Dňa 04.07.2025 zaslal uchádzač vysvetlenie ponuky</p>
--	--	--	---

			<p>a predložil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Splnomocnenie od spoločnosti ulrich GmbH & Co. KG, Nemecko, v ktorom splnomocňuje spoločnosť Sanova Pharma GesmgH na distribúciu produktov spoločnosti ulrich na území Rakúska, Českej republiky, Slovenska, Švajčiarska, Kazachstanu, Uzbekistanu, Ukrajiny, Turkmenistanu, Kirgizska, Tadžikistanu a Arménka – ide o injektory kontrastných látok/médií a spotrebný materiál, doplnky a náhradné diely na tieto zariadenia. Zároveň má spoločnosť Sanova Pharma GesmbH oprávnenie na predaj, montáž a poskytnutie servisu na uvedené produkty. Doklad je platný od 01.01.2025 do 31.12.2026. - Zmluvu o spolupráci uzatvorenú medzi spoločnosťou MEDIS Nitra, spol. s r. o., Nitra a spoločnosťou ELMED, s. r. o., Zvolen. Predmetom zmluvy je splnenie podmienok technickej a odbornej spôsobilosti v súvislosti s plnením záručného servisu predmetu zákazky. Zmluva bola uzatvorená dňa 16.06.2025, podpísaná konateľmi spoločností Karolom Janovičom MBA (MEDIS Nitra, spol. s r. o.) a Ing. Ivanom Dropčom (ELMED s. r. o.). - Zmluvu o spolupráci uzatvorenú medzi spoločnosťou Saegeling Medizintechnik, s. r. o., Bratislava a spoločnosťou ELMED, s. r. o., Zvolen. Predmetom zmluvy je splnenie podmienok technickej a odbornej spôsobilosti v súvislosti s plnením záručného servisu predmetu zákazky. Zmluva bola uzatvorená dňa 16.06.2025, podpísaná konateľmi spoločností JUDr. Henrietou Töppel Durmis (Saegeling Medzintechnik, s. r. o.) a Ing. Ivanom Dropčom (ELMED s. r. o.). - Zmluvu o spolupráci uzatvorenú medzi spoločnosťou SANOVA Pharma GesmbH, Viedeň, Rakúsko a spoločnosťou ELMED, s. r. o., Zvolen. Predmetom zmluvy je splnenie podmienok technickej a odbornej
--	--	--	--

			<p>spôsobilosti v súvislosti s plnením záručného servisu predmetu zákazky. Zmluva bola uzatvorená dňa 16.06.2025, podpísaná konateľmi spoločností Christianom Plachom a Wolfgangom Wacekom (SANOVA Pharma GesmbH) a Ing. Ivanom Dropčom (ELMED s. r. o.).</p>
17.	<p><u>Zoznam a kontaktné údaje servisných stredísk dodávateľa pre potreby plnenia zmluvy.</u></p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil dokument „Zoznam a kontaktné údaje servisných stredísk“. Kde uviedol zoznam servisných stredísk a ich adresy. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný dňa 17.06.2025 subdodávateľom – spoločnosťou Siemens Healthcare s. r. o., Lamačská cesta 3/B, 841 01 Bratislava – výkonným riaditeľom a konateľom Ing. Vladimírom Šolíkom a finančným riaditeľom a konateľom Ing. Martinom Petruřom.</p> <p>Uchádzač v rámci odpovede na žiadosť o vysvetlenie ponuky, ktorú doručil dňa 04.07.2025, predložil dokument „Kontaktné údaje servisného strediska“, kde uviedol, že spoločnosť ELMED, s. r. o. v pozícii servisného strediska zabezpečí pre verejného obstarávateľa (vzhľadom na obsah ponuky prostredníctvom subdodávateľov) servis MRI injektora, MRI ventilátora, MRI monitora vitálnych funkcií, MRI infúznej pumpy a detektora kovov.</p> <p>Dokument je podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.</p>
18.	<p><u>Kontaktné údaje na Klientske pracovisko uchádzača – tzv. „Hotline“, „Helpdesk“, „Call centrum“ pre potreby plnenia zmluvy.</u></p>	SPLNIL	<p>Uchádzač vo svojej ponuke predložil „Kontaktné údaje na Klientske pracovisko“. Doklad je vyhotovený subdodávateľom – spoločnosťou Siemens Healthcare s. r. o., Lamačská cesta 3/B, 841 01 Bratislava. V dokumente je uvedená internetová adresa, kontaktný e-mail a telefónne číslo na klientské pracovisko. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný dňa 17.06.2025 výkonným riaditeľom a konateľom Ing. Vladimírom Šolíkom a finančným riaditeľom a konateľom Ing. Martinom Petruřom.</p>

			Uchádzač v rámci odpovede na žiadosť o vysvetlenie ponuky, ktorú doručil dňa 04.07.2025 predložil dokument „Kontaktné údaje na Klientské pracovisko, kde uviedol, že spoločnosť ELMED, s. r. o., Zvolen bude v pozícii klientskeho pracoviska pre MRI injektor, MRI ventilátor, MRI monitor vitálnych funkcií, MRI infúziu pumpu a detektor kovov. V dokumente uviedol mailový a telefonický hotline kontakt. Dokument je podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.
19.	Vyplnená prílohu č. 14 <u>Bodovacia tabuľka;</u>	SPLNIL	Uchádzač vo svojej ponuke predložil prílohu č. 14 Bodovaciu tabuľku v súlade so súťažnými podkladmi. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom. Komisia posúdi správnosť počtu pridelených bodov po odpovedi na žiadosť o vysvetlenie z dôvodu, že uchádzač pri niektorých bodovaných parametroch nepredložil dôkaz o plnení parametra. Komisia po doručení vysvetlenia uchádzača konštatuje, že body sú pridelené správne a vysvetlenie ponuky nemalo vplyv na bodové hodnotenie uchádzača.
20.	Príloha č. 15 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.		Uchádzač vo svojej ponuke predložil Prílohu č. 15 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. Doklad je vo formáte pdf – sken podpísaný dňa 06.06.2025 konateľom spoločnosti Ing. Ivanom Dropčom.
21.	Iné dokumenty	SPLNIL	-----
	CELKOVÉ HODNOTENIE		SPLNIL

Uchádzač: **ELMED, s. r. o., Neresnícka cesta 13, 960 01 Zvolen, IČO: 47043024, SK** splnil požiadavky verejného obstarávateľa.

V Banskej Bystrici, dňa 08.07.2025

Meno, priezvisko:

Podpis:

MUDr. Jozef Sivák, EBIR

.....

MUDr. Maroš Daxner

.....

MUDr. Martin Sucháč, MPH, EBIR

.....

Ing. Miroslava Majchútová

.....