



**МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ**  
**УПРАВА ЗА ВОЈНО ЗДРАВСТВО**  
Војномедицинска академија

Бр. 6710 - 12  
04 AUG 2016

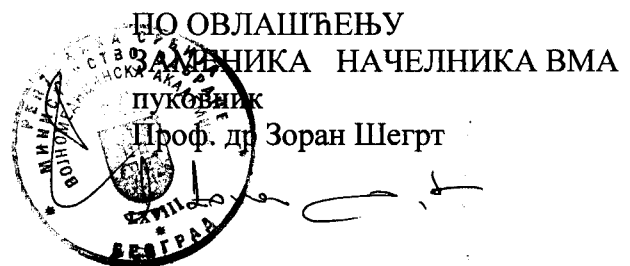
**ИЗМЕНА И ДОПУНА КОНКУРСНЕ ДОКУМЕНТАЦИЈЕ**  
**ОТВОРЕНИ ПОСТУПАК ЈАВНЕ НАБАВКЕ ДОБРА ПО ПАРТИЈАМА број 267/2016**

На основу члана 63. Закона о јавним набавкама ("Службени гласник РС" бр. 124/12, 14/2015 и 68/15, на даље: Закон), Војномедицинска академија врши следеће измене и допуне конкурсне документације, и то:

Мења се образац „ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ КОЈЕ ПОНУЂЕНО ДОБРО МОРА ДА ПОСЕДУЈЕ И ЕЛЕМЕНТИ ТЕХНИЧКЕ ПОДРШКЕ“, ПАРТИЈА 1 6 - I - 4 ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА, стране 36 и 37 као у прилогу.

МЂ/ЈМ

Прилог: страна 36 и 37



Достављено:  
-уз омот предмета  
Објављено:  
-на Порталу УЈН РС  
-на интернет страници МО

**ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ КОЈЕ ПОНУЂЕНО ДОБРО МОРА ДА ПОСЕДУЈЕ И  
ЕЛЕМЕНТИ ТЕХНИЧКЕ ПОДРШКЕ**

Упутство за попуњавање обрасца 6 - I - 4 (техничке карактеристике које понуђено добро мора да поседује и елементи техничке подршке)

Понуђач је у обавези да попуни образац 6 - I - 4 тако што попуњава могуће две колоне из обрасца и то:

- колону «да ли испуњава тражену карактеристику ДА/НЕ» у којој уписује «да» ако испуњава или «не» ако не испуњава тражену техничку карактеристику и,
- колону «локација где се тачно налази у проспектној и техничкој спецификацији или изјави произвођача» у којој уписује број стране на којој је маркирао (подвукао) тражену техничку карактеристику или наводи «изјава» ако је испуњавање тражене техничке карактеристике доказао оригиналном изјавом произвођача.

**ПАРТИЈА 1**

**6 - I - 4**

**ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА**

	<b>ТРАЖЕНЕ ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ ПАЦИЈЕНТ МОНИТОРИНГ СИСТЕМА ПАЦИЈЕНТ МОНИТОРА ЦЕНТРАЛНО УМРЕЖЕНИХ (табелу обавезно попунити)</b>	<b>Колич ина у комади ма</b>	<b>Да ли испуњава тражену каракте- ристику ДА/НЕ</b>	<b>Локација где се тачно налази у проспектној и техничкој спецификацији или изјави произвођача/ инозаступника</b>
1.1.	Пацијент монитор мора да ради са свим категоријама пацијената (одрасли, деца и неонатуси)	1		
1.2.	Екран пацијент монитора минималне дијагонале 15 инча.	1		
1.3.	Приказ минимум 8 кривих истовремено	1		
1.4.	Пацијент монитор мора да поседује интерну интегрисану батерију капацитета минимум 1 сат	1		
1.5.	Пацијент монитор мора да поседује наменски вишезглобни носач за монтажу	1		
1.6.	Пацијент монитора мора да поседује активне функције и могућност праћење следећих параметра: - Мониторинг дијагностички 12-канални ЕКГ - Анализа аритмија и СТ сегмета - Мониторинг срчане фреквенције ХР - Мониторинг НИБП –неинвазивни притисак - Мониторинг респирација - Мониторинг ЦВП - Мониторинг ИБП-инвазивни притисак, 2 канала - Мониторинг SpO2- сатурација - Мониторинг телесне температуре	1		
1.7.	Монитор мора да поседује могућност једноставне опционе надоградње -Мерење Ц.О термо дилуциона метода -Мерење SvO2 сатурација O2 мешене венске крви -Мерење ЕЕГ вишеканални електро енцефалограф -Мерење пацијент спирографије -Мерење континуираног Ц.О-ПиЦО метода.	1		
1.8.	Тренд меморија за анализу мерних вредности пацијената у последњих 48 сата или више	1		
1.9.	Уз пацијент монитор се испоручује следећи потрошни материјал. -Комплет за мерење ЕКГ (пет одвода) респирације и ХР	1		

	-Комплет за мерење НИБП са три вишекратне манжетне различитих величина -Комплет за мерење телесне температуре са вишекатним сензором - Комплет за мерење два ИБП-истовремено -Комплет за мерење ЦВП -Адекватни носачи за шински систем			
	<b>ТРАЖЕНА ТЕХНИЧКА КАРАКТЕРИСТИКА</b> (табелу обавезно попунити) <b>ЦЕНТРАЛНА ЈЕДИНИЦА</b>	Количина у комади ма	Да ли испуњава тражену карактеристику ДА/НЕ	Локација где се тачно налази у проспектној и техничкој спецификацији или изјави произвођача/инозаступника
1.10.	<b>Централна јединица за повезивање минимум 3 пацијент монитора.</b>	1		
1.11.	Систем мора да садржи 2 дисплеја високе резолуције минимум 21 инча, тастатура за унос пацијент података и ласерски штампач А4 високе резолуције за штампање резултата,	1		
1.12.	Централна јединица мора да омогући преглед аларма (визуелних и звучних) кривих, нумеричких мерних вредности и пацијент историје свих монитора у мрежи,	1		
1.13.	Могућност стартовања НИБП мерења са централне јединице,	1		
1.14.	Централна јединица мора да омогући 120 сати историје пацијената, укључујући све аларме или мануелно начињене снимке,	1		
1.15.	Централна јединица мора да поседује могућност једноставне опционе надоградње,	1		
1.16.	Сва опрема која се испоручује: пацијент монитор, централна јединица, пацијент сет мора бити регистрована у агенцији за лекове и медицинска средства(АЛИМС)	1		

**П О Н У Ђ А Ч**

У

дана

(штампано име и презиме)

(пун потпис)

**МП**

(читак отисак печата)