

Adásvételi Szerződés

amely létrejött egyrészről a

Vasútegészségügyi Szolgáltató Nonprofit Közhasznú Korlátolt Felelősségű Társaság

1062 Budapest, Podmaniczky u. 109.

adószáma: 18159422-2-42

bankszámlaszáma: 10032000-00286325-00000017

cégjegyzékszám: 01-09-919878

képviseli: Dr. Pásztélyi Zsolt ügyvezető

mint Vevő (továbbiakban: **Vevő**),

másrészről a(z)

MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi Korlátolt Felelősségű Társaság

2400 Dunaújváros, Petőfi Sándor utca 63.

adószáma: 24132880-2-07

bankszámlaszáma: 10300002-10582755-49020017

cégjegyzékszám: 07-09-022953

képviseli: Tóth Péterné ügyvezető

mint Eladó (továbbiakban: **Eladó**)

között alulírott helyen és időben az alábbi feltételek szerint.

PREAMBULUM

A **Vevő** (mint ajánlatkérő) a közbeszerzésekről szóló 2015. évi CXLI. törvény alapján uniós nyílt közbeszerzési eljárást bonyolított le „**ultrahang készülékek beszerzése**” tárgyában. **Eladó** (mint ajánlattevő) részt vett a közbeszerzési eljárásban, és a benyújtott ajánlatokat megvizsgáló szakértői bizottság javaslata alapján, Vevő döntése szerint ezen eljárást **a(z) 2. rész vonatkozásában** megnyerte.

A fentiek alapján az ajánlati dokumentációban rögzített feltételeknek eleget téve **Felek** az alábbi szerződést kötik:

1. A szerződés tárgya

- 1.1. A szerződés tárgya a közbeszerzési dokumentumokban részletesen meghatározott minőségű

1 db kardiológiai- és érvizsgálati célra alkalmas ultrahang-diagnosztikai készülék beszerzése 1 db phased-array szektor és 1 db lineáris vizsgáló fejjel

1 db radiológiai, hasi, ér és lágyszövet vizsgálati célra is alkalmas ultrahang-diagnosztikai készülék beszerzése 1 db konvex, 1 db lineáris (érvizsgálatokra alkalmas) és 1 db lineáris (lágyszövet és ízületi vizsgálatokra alkalmas) vizsgáló fejjel

bbn
C5


(a továbbiakban: **Áru**) jelen szerződés szerinti feltételekkel való határidős adásvétele (szállítása), továbbá (amennyiben az adott termék esetében értelmezhető és releváns) telepítése, üzembe helyezése, felhasználók betanítása, garanciális ideje alatti kötelező karbantartások elvégzése.

- 1.2. Az **Árunak** meg kell felelnie a jelen szerződés 1. számú mellékletében foglalt műszaki leírásnak, valamint az **Eladó** által az ajánlatában benyújtott műszaki dokumentumokban rögzített jellemzőknek, illetve paramétereknek, feltételeknek. Az **Eladó** (mint ajánlattevő) ajánlatban benyújtott felolvasólapot jelen szerződés 2. számú melléklete tartalmazza, amellyel a szerződés eleget tesz a Kbt. 131. § (2) bekezdésében foglaltaknak.
- 1.3. (Amennyiben az adott termék esetében értelmezhető és releváns) az **Eladó** az eszköz(ök) használatának oktatását a **Vevővel** egyeztetett helyen, időben és módon végzi. **Vevő** köteles az **Eladót** az oktatás időpontját megelőző 8 munkanappal írásban értesíteni. A betanításhoz szükséges tananyagot az **Eladó** a **Vevő** rendelkezésére bocsátja (lehetőség szerint elektronikusan is), **Eladó** a felhasználók oktatásához ésszerűen szükséges példányban sokszorosítja legkésőbb az oktatások kezdési időpontjára minden oktatásban résztvevő felhasználó részére.

2. Vételár

- 2.1 A **Vevő** által a szerződés ellenértékeként az **Eladónak** fizetendő összeg:

nettó 30 339 000,- Ft + Áfa, azaz nettó harmincmillió-háromszázharminckilencezer forint + Áfa

Az Áfa a mindenkor érvényes mérték szerint értendő.

A tételes ártáblázatot a melléklet tartalmazza.

- 2.2 A számla benyújtható az eszköz leszállítását, (amennyiben az adott termék esetében értelmezhető és releváns: telepítését, üzembe helyezését, betanítását) és átvételét követően. Az eszköz árát jelen szerződés 2. számú melléklete tartalmazza. A számlát a 4. pont szerinti teljesítési hely nevére és címére kell kiállítani. Az **Eladó** a számlán köteles feltüntetni az eljárás azonosító számát (PTS-218).

3. Fizetési mód

- 3.1. A **Vevő** az alábbi 4. pont szerinti teljesítési helyen való teljesítést követően az általa igazolt teljesítés alapján, átutalással, az **Eladó** által kiállított számla ellenében fizeti meg a fenti 2.1. pont szerinti vételárat az **Eladó** MKB Bank Zrt-nél vezetett 10300002-10582755-49020017 számú számlájára a Kbt. 130. § (1) és (6) bekezdésében foglaltak szerint a számla kiállításától számított 30 napon belül. A fizetési esedékesség **Eladó** által a **Vevőnek** igazoltan, egyidejűleg átadott áruszámla és átvételi elismervény dátumától kezdődik.
- 3.2. Az **Áru** tulajdonjoga a vételár teljes kifizetése (az az időpont, amikor **Vevő** bankja által átutalt összeg **Vevő** bankja által **Vevő** számláján terhelésre kerül) után száll át **Vevőre**.

3.3. **Vevő** késedelmes fizetése esetén **Eladó** a Ptk. 6:155. §-a szerinti késedelmi kamat számlázására jogosult.

4. Teljesítési hely

a Vasútegészségügyi Nonprofit Közhasznú Korlátolt Felelősségű Társaság, Pécsi Egészségügyi Központ, 7623 Pécs, Szabadság utca 30.

5. Szállítási feltételek és határidők

5.1. Teljesítési határidő: a szerződéskötéstől számított 6 hét

Eladó előteljesítésre csak a **Vevő** írásos beleegyezése alapján jogosult.

5.2. Az **Árunak** a teljesítési helyig történő szállításáért, biztosításáért az **Eladó** külön díjazást nem igényelhet.

5.3. Az **Eladó** az **Árunak** a teljesítési helyre eljuttatásához alkalmas fuvarozási módot kell választania, és kellő gondossággal kell eljárnia a fuvarozó kiválasztásában.

6. Csomagolás

6.1. Az **Eladó** az **Árut** a fuvarozás módjának megfelelő csomagolásban szállítja le. A csomagokon (ládakon) fel kell tüntetni a megfelelő kezelésre és tárolásra vonatkozó feliratokat, illetve címkéket.

7. Az áru átvétele, tárolása

7.1. Az **Áru** fuvarozótól történő átvétele és szükség szerinti raktározása a **Vevő**, vagy a **Vevő** által kijelölt személy feladata. A **Vevő** kellő időben köteles tájékoztatni az **Eladót** az átvételre jogosult személyéről.

7.2. A **Vevő** az **Árut** a fuvarozótól bruttó súly és/vagy darabszám szerint veszi át. Az **Áru**, fuvarozótól történő átvételekor a **Vevő** kizárólag a csomagoláson külsőleg észlelhető sérülések és hiányosságok esetén köteles a fuvarozóval szemben bejelenteni a kárigényt és erről az **Eladót** haladéktalanul értesíti. Ha a **Vevő** megítélése szerint szükséges, a (láda) bontásra - a (láda) bontás helyének és időpontjának a megjelölésével - rövid úton meghívja az **Eladót**, és a rendeltetési helyen történő elhelyezést megelőzően az **Eladó** jelenlétében bontja fel a csomagot/ládát. A (láda) bontás során tapasztalt sérülésekről vagy hiányokról a **Felek** jegyzőkönyvet vesznek fel. Ha az **Eladó** a (láda) bontáson az értesítés ellenére nem jelenik meg, a **Vevő** által felvett jegyzőkönyv a **Felek** által együttesen felvett jegyzőkönyvnek minősül.

8. Ellenőrzések és vizsgálatok

8.1. A **Vevő** az **Áru** átadás-átvétele során jogosult elvégezni mindazon vizsgálatokat és méréseket annak megállapítása végett, hogy az **Áru** megfelel-e a szerződésben foglalt feltételeknek, így különösen a műszaki specifikációban leírtaknak. A vizsgálatok alapját a szerződés technikai specifikációja képezi.

8.2. Ha az átadás-átvétel során a **Vevő** azt állapítja meg, hogy az **Áru** nem felel meg a szerződésben foglalt feltételeknek, így különösen a műszaki specifikációban

bbn 

leírtaknak, akkor a **Vevő** - a választása szerint - az **Áru** kicserélését, kijavítását vagy az ár megfelelő csökkentését követelheti, és megjelölheti a kicserélés vagy a kijavítás határidejét, az **Eladó** pedig köteles a **Vevő** által megjelölt igényt haladéktalanul és térítésmentesen kielégíteni.

9. Szavatosság, jótállás, szerviz

9.1. Az **Eladó** szavatolja és garantálja, hogy

a) az általa a szerződés keretén belül szállított **Áru** az ajánlatában feltüntetettek szerint használatban nem volt, és – hacsak a jelen szerződés másként nem rendelkezik – tartalmazza a legutóbbi összes kivitelezési és anyagbeli fejlesztéseket,

b) a szállított **Áru** alkalmas a rendeltetésszerű használatra, valamint mentes mindenfajta tervezési, anyagbeli, kivitelezési, illetve az **Eladó** vagy közreműködői tevékenységével vagy mulasztásával bármilyen más módon összefüggő hibáktól,

c) a szállított **Áru** a közbeszerzési dokumentációban megjelölt feltételek mellett az **Eladó** ajánlatában megjelölt jótállási időtartama alatt megőrzi a használhatóságát.

9.2. A **Vevő** köteles írásban haladéktalanul értesíteni az **Eladó** a szavatosság, illetve a jótállás alapján érvényesíteni kívánt bármilyen igényről.

9.3. A szavatosság, illetve a jótállásnak az **Eladó** ajánlatában megjelölt időtartama alatt az **Eladó**, illetve az **Eladónak** az ajánlatban megjelölt közreműködője a fenti 8.2 pontban foglaltak megfelelő alkalmazásával köteles a **Vevő** szavatossági, illetve jótállási igényét kielégíteni.

9.4. Ha az **Eladó** nem, vagy nem szerződésszerűen tesz eleget a fenti 9.3 pont szerinti kötelezettségének, akkor a **Vevő** az **Eladó** költségére, kockázatára és felelősségére jogosult - de nem köteles - minden ésszerű intézkedést megtenni az **Áru** kicserélése vagy kijavítása érdekében.

9.5. A szavatossági, illetve garancia idő alatt bejelentett igények a szavatossági, illetve garancia idő lejáta után is érvényesíthetők.

9.6 A jótállás időtartama:

Az alapgép vonatkozásában:

kardiológiai ultrahang készülék

12 hónap + az ajánlatban vállalt további 0 hónap, összesen 12 hónap

radiológiai ultrahang készülék

12 hónap + az ajánlatban vállalt további 24 hónap, összesen 36 hónap

A vizsgálófejek vonatkozásában:

12 hónap

Az ellenszolgáltatás tartalmazza a termékek jótállási időn belüli kötelező karbantartásainak **Eladó** általi elvégzését.

9.7 Hivatalos magyarországi szerviz: GE Hungary Kft., 1138 Budapest, Bence utca 3.

A hibabejelentés elérhetőségei:
Telefon: +36-1-465-9100
Fax: +36-1-479-3202
E-mail: ge.szerviz@ge.com

- 9.8 Az alkatrész utánpótlást **Eladó** évre vállalja.
- 9.9 A jótállási idő teljes tartama alatt a hibabejelentéstől számítva **Eladó** max. 24 órán belül megkezdi a javítást / hibaelhárítást.

10. Kötbér

- 10.1. A jelen szerződésben rögzített bármely kötelezettsége késedelmes teljesítése esetén az **Eladó** az alábbi mértékű kötbért köteles fizetni a **Vevőnek**:

- késedelmi kötbér: ha a szerződésben rögzített határidőre az eszközök átadása olyan okból nem történik meg, amely tekintetében **Eladó** felelős, **Eladó** késedelmi kötbér fizetésére köteles; a kötbér mértéke: a késedelemmel érintett termékek nettó ellenszolgáltatásának 1%-a/nap; kötbérmaximum: 10 napi tétel

A jelen szerződésben rögzített bármely kötelezettsége nem a szerződésben foglalt minőségben / paramétereknek megfelelően történő teljesítése esetén az **Eladó** (a hiba kijavítása mellett) az alábbi mértékű kötbért köteles fizetni a **Vevőnek**:

- hibás teljesítési kötbér: amennyiben **Eladó** a szerződésben foglalt kötelezettségeit olyan okból nem a szerződésben foglalt követelményeknek megfelelően teljesíti, amiért **Eladó** felelős, **Eladó** a hibás teljesítési késedelmi kötbér fizetésére köteles; a kötbér mértéke: a hibás teljesítéssel érintett termékek nettó ellenszolgáltatásának 1%-a/nap a hiba kijavításáig terjedő időszakra; kötbérmaximum: 10 napi tétel

- 10.2. Meghiúsulási kötbér: amennyiben a szerződés teljesítése olyan okból hiúsul meg, amely tekintetében **Eladó** felelős, **Eladó** meghiúsulási kötbér fizetésére köteles, amelynek mértéke a nettó ellenszolgáltatás 10%-a
- 10.3. A kötbér kifizetése nem érinti a **Vevő** azon jogát, hogy a szerződésszegéssel okozott és a kötbér összegével nem fedezett kárának megtérítését követelje.

11. A Vevő elállási joga

- 11.1. A **Felek** megállapodnak, hogy a **Vevő** az **Eladó** 2 hetet meghaladó késedelme esetén jogosult a szerződéstől elállni és az **Eladótól** a kára megtérítését követelni.

- 11.2. A **Vevő** a Kbt. 143. § (3) bekezdése alapján jogosult és egyben köteles a szerződést felmondani - ha szükséges olyan határidővel, amely lehetővé teszi, hogy a szerződéssel érintett feladata ellátásáról gondoskodni tudjon – ha

- 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;
- az **Eladó** közvetetten vagy közvetlenül 25%-ot meghaladó tulajdoni részesedést szerez valamely olyan jogi személyben vagy személyes joga szerint jogképes

BBU 

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

- 11.3. A Kbt. 136. § (1) bekezdés a) pontja alapján az **Eladó** nem fizethet, illetve számolhat el a szerződés teljesítésével összefüggésben olyan költségeket, amelyek a Kbt. 62. § (1) bekezdés k) pont ka)-kb) alpontja szerinti feltételeknek nem megfelelő társaság tekintetében merülnek fel, és amelyek az **Eladó** adóköteles jövedelmének csökkentésére alkalmasak. Az **Eladó** a szerződés teljesítésének teljes időtartama alatt tulajdonosi szerkezetét a **Vevő** számára megismerhetővé teszi és a Kbt. 143. § (3) bekezdés szerinti ügyletekről a **Vevőt** haladéktalanul értesíti.
- 11.4. A **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.

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

12. Import és egyéb engedélyek, adók, illetékek

- 12.1. Az **Eladó** a közbeszerzési dokumentációban előírtak szerint a saját költségére köteles biztosítani a **Vevő** részére az **Áruk** felhasználásához szükséges engedélyeket, legkésőbb a szállítás megkezdéséig.
- 12.2. Ha az **Eladó** nem magyar gazdálkodó szervezet, a jelen szerződéssel vagy az abban foglaltak teljesítésével kapcsolatban adókat és illetékeket az **Eladó** viseli az importált **Áruk** után.

13. Egyéb feltételek

- 13.1. A jelen szerződés csak a Kbt. 141. §-a által megszabott feltételek szerint, a szerződő **Felek** közös megegyezésével, írásos formában módosítható.
- 13.2. 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.
- 13.3. Az **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. Az **Eladó** a szerződés teljesítésének időtartama alatt köteles a **Vevőnek** minden további, a teljesítésbe bevonni kívánt alvállalkozót előzetesen bejelenteni, és a bejelentéssel együtt nyilatkozni arról is, hogy az általa igénybe venni kívánt alvállalkozó nem áll kizáró okok hatálya alatt.

- 13.4. Minden, a jelen szerződés keretében a **Felek** által egymásnak küldött értesítésnek írott formában (ajánlott levélben, telefaxon) kell történnie. Ezen értesítések hatálya a címzett általi vételkor, illetve neki történő kézbesítéskor áll be. A **Felek** közötti levelezése nyelve: magyar.
- 13.5. A jelen szerződés 4 példányban magyar nyelven készült, amelyből **Eladó** 2 példányt vesz át.
- 13.6. A jelen szerződés mellékletei, valamint az **Eladó** által benyújtott ajánlat és a közbeszerzési dokumentáció a szerződés elválaszthatatlan részét képezik. Ha a szerződést alkotó okmányok között ellentmondás mutatkozik, akkor - ebben a sorrendben - a jelen szerződés, a jelen szerződés mellékletei, az **Eladó** által benyújtott ajánlat, illetve a közbeszerzési dokumentáció tartalma az irányadó.
- 13.7. A szerződő **Felek** mentesülnek a jelen szerződésből fakadó kötelezettségeinek nem, vagy részleges teljesítésével kapcsolatos felelősség alól, ha a nem teljesítés elháríthatatlan erők következménye. Elháríthatatlan erőn az olyan, az illetékes Kereskedelmi Kamara által igazolt körülményeket kell érteni, melyek a jelen szerződés aláírását követően felmerülő, előreláthatatlan események következtében állnak be. Ilyennek tekinthetők főképp, de nem kizárólag a háború, földrengés, tűzvész, általános sztrájk, robbanás, általános anyag- és üzemanyaghiány. Az elháríthatatlan erő által érintett fél köteles a másik felet a vis major helyzet bekövetkeztéről, illetve megszűntéről 15 napon belül értesíteni.
- 13.8. A szerződő **Felek** a szerződés teljesítése során kötelesek együttműködni, az **Eladó** különösen köteles együttműködni a teljesítés során a **Vasútegészségügyi Nonprofit Közhasznú Kft.** részéről az átadás-átvétel lebonyolítására kijelölt személyekkel, igazgatókkal.
- 13.9. **Eladó** köteles a szerződés mellékleteként nyilatkozni.

14. Választott bíróság, alkalmazott jog

A jelen szerződésből eredő jogvitákat a szerződő **Felek** megkísérik békés úton rendezni. Amennyiben ez 30 napon belül nem vezet eredményre, a szerződő **Felek** a vita elbírálása céljából értékhatártól függően kikötik a hatáskörrel rendelkező Bíróság kizárólagos illetékességét.

- 14.1. A jelen szerződésben nem, vagy nem kimerítően szabályozott kérdések tekintetében a Polgári Törvénykönyv, valamint a közbeszerzésekről szóló 2015. évi CXLI. törvény szabályai az irányadók.
- 14.2. Jelen szerződést **Felek** elolvasás és értelmezés után, mint akaratukkal mindenben megegyezőt cégszerű aláírásukkal látják el.

beu 


Jelen Szerződés négy (4), szó szerint megegyező példányban készült.

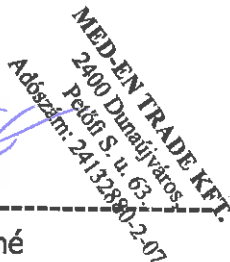
Budapest, 2019. április 12.





Dr. Pásztélyi Zsolt
ügyvezető
Vasútegészségügyi Szolgáltató Nonprofit
Közhasznú Korlátolt Felelősségű Társaság
Vevő





Tóth Péterné
ügyvezető
MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi
Korlátolt Felelősségű Társaság
Eladó

Mellékletek:

- Felolvasólap, Ártáblázat
- Műszaki specifikáció, Megajánlott termékek
- Átláthatósági nyilatkozat

Kbt. 67. § (4) bek.

Nyilatkozat

Kbt. 67. § (4) bekezdés alapján

- Nyilatkozat megerősítése, hogy a szerződés teljesítéséhez nem veszünk igénybe a Kbt. 62. § (1) - (2) bekezdése szerinti kizáró okok hatálya alá eső alvállalkozót.

Nyilatkozat folyamatban levő változásbejegyzési eljárásról

Nyilatkozat

folyamatban levő változásbejegyzési eljárásról

Nyilatkozom, hogy MED-EN TRADE ajánlattevő vonatkozásában
Orvosi Műszer
Kereskedelmi Korlátolt
Felelősségű Társaság

a cégnyilvánosságról, a bírósági cégeljárásról és a végelszámolásról szóló 2006. évi V. tv. (Ct.) szerinti:

- változásbejegyzési eljárás van folyamatban.
 nincs változásbejegyzési eljárás folyamatban.

- Nyilatkozat megerősítése

Nyilatkozat összeállító

Egyéb nyilatkozatok

Felolvasólap

Ajánlattevő adatai

Hivatalos neve	MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi Korlátolt Felelősségű Társaság
Székhely irányítószám	2400
Város	Dunaújváros
Cím	Petőfi Sándor Utca 63.
Adószám	24132880207

Felolvasólap

1. nettó ajánlati összár (HUF 30 339 000
, előny a kisebb)

2. (1) a phased-array szektor 30
vizsgálófej minimum előírást
(90 fok) meghaladó
látószöge (a minimum feletti
érték, fok, min. 90 fok, előny
a több)

3. (1) speciális véráramlás megjelenítési mód (igen / nem, előny a megléte)
4. (1) automatikus kardiológiai Doppler mérések: MV E/A, AV Vmax, AV Trace, LVOT Vmax, LVOT Trace (igen / nem, előny a megléte)
5. (1) az alapgép vonatkozásában a minimálisan előírt (12 hónap) jótállás felett vállalt többlet jótállás mértéke (a többlet vállalás mértéke, hónap, maximum további 24 hónap, előny a több) 0
6. (2) a légycső és ízület vizsgálatokra alkalmas lineáris vizsgálófej minimális előírást (576) meghaladó kristáyelemek száma (a minimális feletti szám, előny a több) 432
7. (2) a megajánlott készülékekkel használhatók az ajánlatkérő tulajdonában lévő L6-12-RS és E8C-RS típusú vizsgálófejek (igen / nem, előny a megléte)
8. (2) minden megajánlott vizsgálófejjel alkalmazható speciális véráramlás megjelenítési mód (igen / nem, előny a megléte)
9. (2) az alapgép vonatkozásában a minimálisan előírt (12 hónap) jótállás felett vállalt többlet jótállás mértéke (a többlet vállalás mértéke, hónap, maximum további 24 hónap, előny a több) 24

EJKD I. rész

I. rész: A közbeszerzési eljárásra és az ajánlatkérő szerve vagy a közszolgáltató ajánlatkérőre vonatkozó információk

Közzétételre vonatkozó információ

Olyan közbeszerzési eljárásoknál, amelyekben az eljárást megindító felhívást az Európai Unió Hivatalos Lapjában tették közzé az I. részben előírt információ automatikusan beolvasásra kerül, feltéve, hogy a fent említett elektronikus ESPD szolgáltatást használják az egységes európai közbeszerzési dokumentum kitöltéséhez.

Az Európai Unió Hivatalos lapjában közzétett vonatkozó hirdetmény hivatkozási adatai:

Hirdetmény száma 1952/2019

A hirdetmény száma a Hivatalos Lap S sorozatában 2019/S 024-052065

Amennyiben az Európai Unió Hivatalos lapjában nincs közzétéve a közbeszerzési eljárást megindító hirdetmény, az ajánlatkérő szervnek vagy a közszolgáltató ajánlatkérőnek meg kell adnia azokat az információkat, amelyek lehetővé teszik a közbeszerzési eljárás egyértelmű azonosítását (pl. a nemzeti színű közzététel hivatkozási adatait)

PTS-218 ultrahang készülékek beszerzése

	mennyiség (db)	nettó egységár (HUF/db)	ÁFA (%)	ÁFA (HUF)	bruttó egységár (HUF/db)	nettó összegár (HUF)	ÁFA (HUF)	bruttó összegár (HUF)
a szállítandó eszköz megnevezése								
radiológiai vizsgálati célra alkalmas ultrahang diagnosztikai készülék	1			- Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft
konvex transducer hasi vizsgálathoz	1			- Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft
lineáris transducer lágyrész- és érvizsgálathoz	1			- Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft
lineáris transducer mammiográfias és izületi vizsgálatokra	1			- Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft	0,00 Ft
1. rész összesen	4							0,00 Ft

	mennyiség (db)	nettó egységár (HUF/db)	ÁFA (%)	ÁFA (HUF)	bruttó egységár (HUF/db)	nettó összegár (HUF)	ÁFA (HUF)	bruttó összegár (HUF)
a szállítandó eszköz megnevezése								
kardiológiai- és érvizsgálati célra alkalmas ultrahang diagnosztikai készülék	1	12 410 000,00 Ft	27%	3 350 700,00 Ft	15 760 700,00 Ft	12 410 000,00 Ft	3 350 700,00 Ft	15 760 700,00 Ft
phased-array szektor transducer	1	1 110 000,00 Ft	27%	299 700,00 Ft	1 409 700,00 Ft	1 110 000,00 Ft	299 700,00 Ft	1 409 700,00 Ft
lineáris transducer	1	1 440 000,00 Ft	27%	388 800,00 Ft	1 828 800,00 Ft	1 440 000,00 Ft	388 800,00 Ft	1 828 800,00 Ft
radiológiai, hasi, ér és lágyrész vizsgálati célra is alkalmas ultrahang diagnosztikai készülék	1	10 290 000,00 Ft	27%	2 778 300,00 Ft	13 068 300,00 Ft	10 290 000,00 Ft	2 778 300,00 Ft	13 068 300,00 Ft
konvex transducer	1	1 304 000,00 Ft	27%	352 080,00 Ft	1 656 080,00 Ft	1 304 000,00 Ft	352 080,00 Ft	1 656 080,00 Ft
lineáris transducer érvizsgálathoz	1	1 435 000,00 Ft	27%	387 450,00 Ft	1 822 450,00 Ft	1 435 000,00 Ft	387 450,00 Ft	1 822 450,00 Ft
lineáris transducer lágyrész és izületi vizsgálatokra	1	2 389 000,00 Ft	27%	634 500,00 Ft	2 984 500,00 Ft	2 389 000,00 Ft	634 500,00 Ft	2 984 500,00 Ft
2. rész összesen	7							8 191 530,00 Ft

Kelt: Dunaújváros, 2019. március 12.

Tóth Péterné
ügyvezető
MED-EN TRADE Kft.

MED-EN TRADE KFT.
H-2400 Dunaújváros,
Petőfi S. u. 63.
Adószám: 24132880-2-07

* Az ajánlattevőnek a kék színnel jelölt cellákat kell kitölteni.
** Az ajánlattevőnek a zöld színnel jelölt cellák adatait kell a felkérés alapján feltüntetni.
*** Amennyiben a megajánlott berendezés a felsorolásokon túl további önálló elem(ek)ből áll, akkor az(oka)t külön sorban fel kell tüntetni az ártáblázatban.

2. rész

1 db kardiológiai- és érvizsgálati célra alkalmas ultrahang-diagnosztikai készülék beszerzése 1 db phased-array szektor és 1 db lineáris vizsgáló fejjel

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
a megajánlott készülék pontos típusa:	Kérjük megadni	Vivid S60N v202 NOR
a megajánlott készülék gyártója:	Kérjük megadni	GE Vingmed Ultrasound A/S
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17) EüM rendelet szerinti osztályba sorolás:	Kérjük megadni	Iia
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Uniós Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	Kérjük megadni	Norvégia
Vizsgálati területek:		
Kardiológiai vizsgálatok	Igen	Kardiológiai vizsgálatok
Érvizsgálatok	Igen	Érvizsgálatok
A készülék méretei:		
A készülék hossza, szélessége (cm)	Kérjük megadni	Hossz: 76 cm, szélesség: 54 cm
Képzőanyag műszaki paramétereit:		
Rendszer dinamika tartomány Min. 200 dB	Igen Kérjük megadni	200 dB
Szűrkeségi fokozatok száma Min. 256 db	Igen Kérjük megadni	256 szűrkeségi fok
Minimális vizsgálati mélység Max. 4 cm	Igen Kérjük megadni	2 cm
Maximális vizsgálati mélység Min. 30 cm	Igen Kérjük megadni	36 cm
Monitor:		
Monitor mérete Min. 21"	Igen Kérjük megadni	21,5"

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
Monitor típusa LCD	Igen	LCD monitor
Hajlékony karon minden irányban eltolható, magassága a kezelőfelülettől függetlenül állítható	Igen	Hajlékony karon minden irányban eltolható, magassága a kezelőfelülettől függetlenül állítható
Dönthető/forgatható	Igen	Dönthető/forgatható
Kezelőfelület:		
Háttér világítású funkciógombok	Igen	Háttér világítású funkciógombok
Érintőképernyős vezérlés különálló érintőképernyővel	Igen	Érintőképernyős vezérlés különálló érintőképernyővel
Az érintőképernyő mérete Min. 12"	Igen Kérjük megadni	Az érintőképernyő mérete 12"
A kezelőfelület magassága állítható	Igen	A kezelőfelület magassága állítható
A kezelőfelület oldalirányban elfordítható	Igen	A kezelőfelület oldalirányban elfordítható
Vizsgálófejek, transducerek		
Csatlakoztatható vizsgálófejek száma Min 3 db aktív képalakító	Igen Kérjük megadni	4 db aktív képalakító vizsgálófej csatlakozó, 1 db aktív nem-képalakító Doppler ceruzafej csatlakozó
Phased-array szektor vizsgálófej transthoracalis kardiológiai vizsgálatokra		
Pontos típusa	Kérjük megadni!	3Sc-RS
a megajánlott készülék gyártója:	kérjük megadni	GE Vingmed Ultrasound A/S
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17.) EUM rendelet szerinti osztályba sorolása:	kérjük megadni	IIa
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Unió Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	kérjük megadni	Norvégia

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
A phased-array szektor vizsgálófej B-módban (beleértve a szöveti harmonikus képalkotást is) beállítható, a monitoron számszerűen, MHz-ben megjelenő frekvenciatartománya Min. 1,5 – 4,5 MHz, kérjük	Igen, adja meg a beállítható frekvencia értékeket!	1,3 – 4,5 MHz
A phased-array szektor vizsgálófej kristályelemeinek száma Min 64	Igen Kérjük megadni	64 kristályelem
A phased-array szektor vizsgálófej látószöge min. 90 fok	kérjük megadni előny a nagyobb	90 fok + 30 fok = 120 fok
A phased-array szektor vizsgálófej homogén egykristályos vagy akusztikus erősítőréteges technológiát tartalmaz a képminőség javítására	Igen	Akusztikus erősítőréteges technológia a 3Sc-RS vizsgálófejben
Lineáris vizsgálófej érvizsgálatokra		
Pontos típusa	Kérjük megadni!	9L-D
a megajánlott készülék gyártója:	kérjük megadni	GE Vingmed Ultrasound A/S
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17.) EüM rendelet szerinti osztályba sorolása:	kérjük megadni	IIa
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Uniós Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	kérjük megadni	Norvégia
A lineáris vizsgálófej B-módban (beleértve a szöveti harmonikus képalkotást is) beállítható, a monitoron számszerűen, MHz-ben megjelenő frekvenciatartománya Min. 3,0 -10,0 MHz	Igen, kérjük, adja meg a beállítható frekvencia értékeket!	2,4 – 10,0 MHz

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
A lineáris vizsgálófej kristályelemeinek száma Min. 192	Igen Kérjük megadni	192 kristályelem
A lineáris vizsgálófej látómezőjének nagysága 35 – 55 mm	Igen Kérjük megadni	45 mm
Üzem módok:		
B-mód	Igen	B-mód
M-mód	Igen	M-mód
Color Doppler	Igen	Color Doppler
Power Doppler, [REDACTED]	Igen	Power Doppler
Speciális véráramlás megjelenítési mód, amely nem a Doppler elven alapul, a B-képből szűrővel van előállítva és nem függ a véráramlás és az ultrahang nyáláb által bezárt szögtől	Kérjük megadni előny a megléte	B-Flow üzemmód, amely nem a Doppler elven alapul, a B-képből szűrővel van előállítva és nem függ a véráramlás és az ultrahang nyáláb által bezárt szögtől
PW Doppler nagy ismétlési frekvenciával	Igen	PW Doppler és HPRF (Nagy pulzus ismétlési frekvenciájú) Doppler
CW Doppler	Igen	CW Doppler
Triplex mód: 2D+Color+PW szimultán	Igen	Triplex mód: 2D+Color+PW szimultán
Triplex mód: 2D+Color+CW szimultán	Igen	Triplex mód: 2D+Color+CW szimultán
Spektrális és Color szöveti Doppler	Igen	Spektrális és Color szöveti Doppler
Képmínőség:		
Maximális képváltási frekvencia B-módban Min. 1000 kép/másodperc	Igen Kérjük megadni	1500 kép/másodperc
Maximális képváltási frekvencia color Doppler módban Min. 500 kép/másodperc	Igen Kérjük megadni	700 kép/másodperc
Beépített presetek a különböző alkalmazásokhoz	Igen	Beépített presetek a különböző alkalmazásokhoz
Szöveti harmonikus képalkotás	Igen	3. generációs szöveti harmonikus képalkotás
Szemcsesség csökkentő képjavító eljárás (pl. XRES, SRI, HI-REZ vagy ezekkel egyenértékű technika)	Igen	UD Clarity és UD Speckle Reduce szemcsesség csökkentő képalkotás

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
A szemcséesség csökkentő képjavító eljárás beállítási fokozatainak száma Min. 3 fokozat	Igen Kérjük megadni	5 fokozatban állítható
Real time térbeli compound technika (Sono CT, CrossXBeam vagy ezzel egyenértékű technika)	Igen	Real time térbeli compound képkötés
Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával B-módban élő képen	Igen	Automatikus szöveti képtimalizálás B-módban egy gomb megnyomásával élő képen
Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával PW Doppler-módban élő képen	Igen	Automatikus spektrum optimalizálás PW Doppler módban egy gomb megnyomásával élő képen
Archiválás		
Cine memória	Igen	Cine memória
A készülékbe beépített merevlemez mérete Min 500 GB	Igen Kérjük megadni	A készülékbe beépített merevlemez mérete 500 GB (0,5 TB)
A páciens adatok, képek, mérési eredmények tárolása páciens adatbázisban	Igen	A páciens adatok, képek, mérési eredmények tárolása páciens adatbázisban
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott B-módú képen az erősítés és a dinamikatarománymindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott B-módú képen az erősítés és a dinamikataromány mindegyike utólag állítható
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott color Doppler képen az erősítés, a szintérikép és az alapvonal mindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott color Doppler képen az erősítés, a szintérikép és az alapvonal mindegyike utólag állítható
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott PW Doppler spektrumon az erősítés, a szögkorrekció, a vízszintes eltérítési sebesség és az alapvonal mindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott PW Doppler spektrumon az erősítés, a szögkorrekció, a vízszintes eltérítési sebesség és az alapvonal mindegyike utólag állítható
Készülékbe beépített CD/DVD-író/olvasó	Igen	Készülékbe beépített CD/DVD-író/olvasó

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
Képek exportja USB pen drive-ra közvetlenül az ultrahang készülékről	Igen	Képek exportja USB pen drive-ra közvetlenül az ultrahang készülékről
Állóképek exportja JPEG, vagy BMP, vagy TIFF formátumban	Igen	Állóképek exportja JPEG formátumban
Mozgóképek exportja AVI formátumban	Igen	Mozgóképek exportja AVI formátumban
Mérési és számítási programok:		
Kardiológiai mérések	Igen	Kardiológiai mérések
Automatikus kardiológiai Doppler mérések: MV E/A, AV Vmax, AV Trace, LVOT Vmax, LVOT Trace	előny a megléte	Automatikus kardiológiai Doppler mérések: MV E/A, AV Vmax, AV Trace, LVOT Vmax, LVOT Trace
Valós idejű, automatikus Doppler számítások érvizsgálatoknál	Igen	Valós idejű, automatikus Doppler számítások érvizsgálatoknál
Kimenetek, perifériák:		
USB kimenet	Igen	USB kimenet
Ethernet	Igen	Ethernet
Fekete-fehér videoprinter	Igen	Fekete-fehér videoprinter
Egyéb feltételek		
Magyar nyelvű kezelési utasítás megléte	Igen	Magyar nyelvű kezelési utasítás
CE tanúsítvány	Igen	CE tanúsítvány, száma G1 160323782082

1 db radiológiai, ér és lágyrész vizsgálati célra is alkalmas ultrahang-diagnosztikai készülék beszerzése 1 db konvex és 2 db lineáris vizsgáló fejjel

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
Készülék pontos típusa:	Kérjük megadni	Logiq P9 R3
a megajánlott készülék készülék gyártója:	Kérjük megadni	GE Ultrasound Korea Ltd.
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17) EüM rendelet szerinti osztályba sorolás:	Kérjük megadni	IIa
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Unió Vámkodekx létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	Kérjük megadni	Koreai Köztársaság
Vizsgálati területek:		
Hasi vizsgálatok	Igen	Hasi vizsgálatok
Érvizsgálatok	Igen	Érvizsgálatok
Lágyrész vizsgálatok	Igen	Lágyrész vizsgálatok
Ízületi vizsgálatok	Igen	Ízületi vizsgálatok
A készülék méretei:		
A készülék hossza, szélessége (cm)	Kérjük megadni	Hossz: 74 cm, szélesség: 52,5 cm
Képképzés műszaki paramétereit:		
Rendszer dinamika tartomány Min. 200 dB	Igen Kérjük megadni	270 dB kompozit rendszer dinamika tartomány
Szűrkeségi fokozatok száma Min. 256 db	Igen Kérjük megadni	256 db
Minimális vizsgálati mélység Max. 2 cm	Igen Kérjük megadni	2 cm
Maximális vizsgálati mélység Min. 30 cm	Igen Kérjük megadni	33 cm
Monitor:		

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
Monitor mérete Min. 21"	Igen Kérjük megadni	21,5"
Monitor típusa LCD	Igen Kérjük megadni	LCD monitor
Hajlékony karon minden irányban eltolható, magassága a kezelőfelületről függetlenül állítható	Igen	Hajlékony karon minden irányban eltolható, magassága a kezelőfelületről függetlenül állítható
Dönthető/forgatható	Igen	Dönthető/forgatható
Kezelőfelület:		
Háttér világítású funkciógombok	Igen	Háttér világítású funkciógombok
Érintőképernyős vezérlés különálló érintőképernyővel	Igen	Érintőképernyős vezérlés különálló érintőképernyővel
Az érintőképernyő mérete Min. 10"	Igen Kérjük megadni	Az érintőképernyő mérete 10,4"
A kezelőfelület magassága állítható	Igen	A kezelőfelület magassága állítható
A kezelőfelület oldalirányban elfordítható	Igen	A kezelőfelület oldalirányban elfordítható
A páciens adatok és képfeliratok bevitele érintőképernyőről és a kezelőfelület alá csúsztatható mechanikus billentyűzetről	Igen	A páciens adatok és képfeliratok bevitele érintőképernyőről és a kezelőfelület alá csúsztatható mechanikus billentyűzetről
Vizsgálófejek, transducerek		
Csatlakoztatható vizsgálófejek száma Min 3 db aktív képkalkotó	Igen Kérjük megadni	4 db aktív képkalkotó vizsgálófej csatlakozó
Konvex vizsgálófej hasi vizsgálatokra		
Pontos típusa	Kérjük megadni!	C1-5-RS
a megajánlott készülék gyártója:	kérjük megadni	GE Ultrasound Korea Ltd.
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17.) EüM rendelet szerinti osztályba sorolása:	kérjük megadni	IIa

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Unió Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	kérjük megadni	Koreai Köztársaság
A konvex vizsgálófej B-módban (beleértve a szöveti harmonikus képalkotást is) beállítható, a monitoron számszerűen, MHz-ben megjelenő frekvenciatartománya Min. 2,0 – 5,0 MHz	Igen, kérjük, adja meg a beállítható frekvencia értékeket!	2,0 – 5,0 MHz
A konvex vizsgálófej kristályelemeinek száma Min 192	Igen Kérjük megadni	192 kristályelem
A konvex vizsgálófej látószöge	Igen Kérjük megadni	70 fok
A konvex vizsgálófej homogén egykristályos vagy akusztikus erősítőréteges technológiát tartalmaz a képminőség javítására	Igen	Akusztikus erősítőréteges technológia a C1-5-RS vizsgálófejben
Lineáris I. vizsgálófej érvizsgálatokra		
Pontos típusa	Kérjük megadni!	9L-RS
a megajánlott készülék gyártója:	kérjük megadni	GE Ultrasound Korea Ltd.
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17.) EüM rendelet szerinti osztályba sorolása:	kérjük megadni	IIa


paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Uniós Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	kérjük megadni	Koreai Köztársaság
A lineáris I. vizsgálófej B-módban (beleértve a szöveti harmonikus képalkotást is) beállítható, a monitoron számszerűen, MHz-ben megjelenő frekvenciatartománya Min. 5,0 -10,0 MHz	Igen, kérjük, adja meg a beállítható frekvencia értékeket!	5,0 – 10,0 MHz
A lineáris I. vizsgálófej kristályelemeinek száma Min. 192	Igen Kérjük megadni	192
A lineáris I. vizsgálófej látómezőjének nagysága min. 35 – 55 mm	Igen Kérjük megadni	44,2 mm
Lineáris II. vizsgálófej lágyrész és izületi vizsgálatokra		
Pontos típusa	Kérjük megadni!	ML6-15-RS
a megajánlott készülék gyártója:	kérjük megadni	GE Ultrasound Korea Ltd.
a megajánlott készülék 4/2009. (III.17.) EüM rendelet szerinti osztályba sorolása:	kérjük megadni	IIa
a megajánlott áru származási országa (a 11/2016. (IV. 29.) NGM rendelet és az Uniós Vámkódex létrehozásáról szóló, 2013. október 9-i 952/2013/EU parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott származási szabályok alapján)	kérjük megadni	Koreai Köztársaság

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
A lineáris II. vizsgálófej kristályszerkezete mátrix kialakítású	Igen	Az ML6-15-RS típusú vizsgálófej kristályszerkezet mátrix kialakítású
A lineáris II. vizsgálófej kristályelemeinek száma Min. 576	kérjük megadni előny a nagyobb	576 + 432 = 1008
A lineáris II. vizsgálófej B-módban (beleértve a szöveti harmonikus képalkotást is) beállítható, a monitoron számszerűen, MHz-ben megjelenő frekvenciatartománya Min. 10,0 -15,0 MHz	Igen, kérjük, adja meg a beállítható frekvencia értékeket!	9,0 – 15,0 MHz
A lineáris II. vizsgálófej látómezőjének nagysága min. 35 – 55 mm	Igen Kérjük megadni előny a megléte	50,4 mm
A készülékkel használhatók az Ajánlatkérő rendelőintézetében lévő L6-12-RS és E8C-RS típusú vizsgálófejek	Igen Kérjük megadni előny a megléte	A készülékkel használhatók az L6-12-RS és E8C-RS típusú vizsgálófejek
Üzem módok:		
B-mód	Igen	B-mód
M-mód	Igen	M-mód
Color Doppler	Igen	Color Doppler
Power Doppler, irány érzékeny	Igen	Power Doppler, irány érzékeny
Minden megajánlott vizsgálófejjel alkalmazható speciális véráramlás megjelenítési mód, amely nem a Doppler elven alapul, a B-képből szűréssel van előállítva és a teljes képalkotási területre kiterjed	Kérjük megadni előny a megléte	B-Flow üzemmód, amely nem a Doppler elven alapul, a B-képből szűréssel van előállítva és a teljes képalkotási területre kiterjed, használható a C1-5-RS, 9L-RS és ML6-15-RS típusú vizsgálófejekkel
PW Doppler nagy ismétlési frekvenciával	Igen	PW Doppler és HPRF (nagy ismétlésű frekvenciájú) PW Doppler
Továbbfejleszthetőség (Ajánlatadás pillanatában elérhetőnek kell lennie)		
Shear Wave elasztográfia	Igen	Shear Wave elasztográfival tovább fejleszthető
Képmínőség:		

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
Beépített presetek a különböző alkalmazásokhoz	Igen	Beépített presetek a különböző alkalmazásokhoz
Szöveti harmonikus képalkotás	Igen	Kódolt szöveti harmonikus képalkotás
Szemcsésség csökkentő képjavító eljárás (pl. XRES, SRI, HI-REZ vagy ezekkel egyenértékű technika)	Igen	SRI-HD szemcsésség csökkentő képalkotás
A szemcsésség csökkentő képjavító eljárás beállítási fokozatainak száma Min. 3 fokozat	Igen Kérjük megadni	6 fokozatban állítható
Real time térbeli compound technika (Sono CT, CrossXBeam vagy ezzel egyenértékű technika)	Igen	CrossXBeam képalkotás
Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával B-módban élő képen	Igen	Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával B-módban élő képen
Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával PW Doppler-módban élő képen	Igen	Automatikus képtimalizálás egy gomb megnyomásával PW Doppler-módban élő képen
Archiválás		
Cine memória	Igen	Cine memória
A készülékbe beépített merevlemez mérete Min 500 GB	Igen Kérjük megadni	A készülékbe beépített merevlemez mérete 500 GB
A páciens adatok, képek, mérési eredmények tárolása páciens adatbázisban	Igen	A páciens adatok, képek, mérési eredmények tárolása páciens adatbázisban
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott B-módú képen a dinamikataromány, a szürkeskála és a szemcsésség csökkentés mindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott B-módú képen a dinamikataromány, a szürkeskála és a szemcsésség csökkentés mindegyike utólag állítható
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott color Doppler képen az erősítés és a szintérkép mindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott color Doppler képen az erősítés és a szintérkép mindegyike utólag állítható

paraméter	minimum feltétel	a megajánlott berendezés adatai olyan részletességgel, amelyből a követelménynek való megfelelése egyértelműen megállapítható
A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott PW Doppler spektrumon a szögkorrekció, a vízszintes eltérítési sebesség és az alapvonal mindegyikének utólagos állíthatósága	Igen	A készülék merevlemezén tárolt, a képernyőre visszahívott PW Doppler spektrumon a szögkorrekció, a vízszintes eltérítési sebesség és az alapvonal mindegyike utólag állítható
Készülékbe beépített CD/DVD-író/olvasó	Igen	Készülékbe beépített CD/DVD-író/olvasó
Képek exportja USB pen drive-ra közvetlenül az ultrahang készülékről	Igen	Képek exportja USB pen drive-ra közvetlenül az ultrahang készülékről
Állóképek exportja JPEG, vagy BMP, vagy TIFF formátumban	Igen	Állóképek exportja JPEG formátumban
Mozgóképek exportja AVI formátumban	Igen	Mozgóképek exportja AVI formátumban
Mérési és számítási programok:		
Valós idejű, automatikus Doppler számítások	Igen	Valós idejű, automatikus Doppler számítások
Kimenetek, perifériák:		
USB kimenet	Igen	USB kimenet
Ethernet	Igen	Ethernet
Fekete-fehér videoprinter	Igen	Fekete-fehér videoprinter
Egyéb feltételek		
Magyar nyelvű kezelési utasítás megléte	Igen	Magyar nyelvű kezelési utasítás megléte
CE tanúsítvány	Igen	CE tanúsítvány, száma 7697 rev. 7

Dunaújváros, 2019. év március hó 12. nap


MED-EN TRADE KFT.
H-2400 Dunaújváros,
Petőfi S. u. 63.
Adószám: 24132880-2-07

Tóth Péterné
ügyvezető
MED-EN TRADE Kft.


NYILATKOZAT
a nemzeti vagyonról szóló 2011. évi CXCVI. törvény átlátható szervezet
fogalmára vonatkozó feltételeknek való megfelelésről

Alulírott Tóth Péterné, mint a(z) MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi Korlátolt Felelősségű Társaság (székhely: 2400 Dunaújváros, Petőfi Sándor utca 63., adószám: 24132880-2-07, cégjegyzékszám: 07-09-022953), cégjegyzésre/aláírásra jogosult képviselője, jelen okirat aláírásával, ezennel büntetőjogi felelősségem tudatában

nyilatkozom

arról, hogy a(z) MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi Korlátolt Felelősségű Társaság a nemzeti vagyonról szóló 2011. évi CXCV törvény 3. § (1) bekezdésének 1. pontja¹ alapján átlátható szervezetnek minősül.

Budapest, 2019. április 12.


Tóth Péterné
ügyvezető
MED-EN TRADE KFT.
2400 Dunaújváros,
Petőfi S. u. 63.
Adószám: 24132880-2-07

MED-EN TRADE Orvosi Műszer Kereskedelmi
Korlátolt Felelősségű Társaság

¹ 3. § (1) E törvény alkalmazásában

1. *átlátható szervezet:*

a) az állam, a költségvetési szerv, a köztestület, a helyi önkormányzat, a nemzetiségi önkormányzat, a társulás, az egyházi jogi személy, az olyan gazdálkodó szervezet, amelyben az állam vagy a helyi önkormányzat külön-külön vagy együtt 100%-os részesedéssel rendelkezik, a nemzetközi szervezet, a külföldi állam, a külföldi helyhatóság, a külföldi állami vagy helyhatósági szerv és az Európai Gazdasági Térségről szóló megállapodásban részes állam szabályozott piacára bevezetett nyilvánosan működő részvénytársaság,

b) az olyan belföldi vagy külföldi jogi személy vagy jogi személyiséggel nem rendelkező gazdálkodó szervezet, amely megfelel a következő feltételeknek:

ba) tulajdonosi szerkezete, a pénzmosás és a terrorizmus finanszírozása megelőzéséről és megakadályozásáról szóló törvény szerint meghatározott tényleges tulajdonosa megismerhető,

bb) az Európai Unió tagállamában, az Európai Gazdasági Térségről szóló megállapodásban részes államban, a Gazdasági Együttműködési és Fejlesztési Szervezet tagállamában vagy olyan államban rendelkezik adóilletőséggel, amellyel Magyarországnak a kettős adóztatás elkerüléséről szóló egyezménye van,

bc) nem minősül a társasági adóról és az osztalékadóról szóló törvény szerint meghatározott ellenőrzött külföldi társaságnak,

bd) a gazdálkodó szervezetben közvetlenül vagy közvetetten több mint 25%-os tulajdonnal, befolyással vagy szavazati joggal bíró jogi személy, jogi személyiséggel nem rendelkező gazdálkodó szervezet tekintetében a *ba)*, *bb)* és *bc)* alpont szerinti feltételek fennállnak;

c) az a civil szervezet és a vízitársulat, amely megfelel a következő feltételeknek:

ca) vezető tisztségviselői megismerhetők,

cb) a civil szervezet és a vízitársulat, valamint ezek vezető tisztségviselői nem átlátható szervezetben nem rendelkeznek 25%-ot meghaladó részesedéssel,

cc) székhelye az Európai Unió tagállamában, az Európai Gazdasági Térségről szóló megállapodásban részes államban, a Gazdasági Együttműködési és Fejlesztési Szervezet tagállamában vagy olyan államban van, amellyel Magyarországnak a kettős adóztatás elkerüléséről szóló egyezménye van;

