**Technická specifikace**

**ČÁST 1**

**Přístroj pro funkční neuroelektrostimulaci horní končetiny se sadou velikostí stimulátorů**

**1 sada**

|  |  |
| --- | --- |
| **Základní informace** | |
| Dodavatel: |  |
| Výrobce: |  |
| Výrobní model: |  |

| **Parametr / požadavek** | **Splňuje**  **ANO/NE** | **Reálná nabízená hodnota (pouze u parametrů charakterizovatelných touto hodnotou)** | **Kde je uvedeno v nabídce (dokument a číslo strany)** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Komponenty nebo kusy přístroje/rozdělení specifikace:** | | | |
| Zařízení pro povrchovou elektrickou stimulaci svalů předloktí, které pomáhá stimulovat flexi a extenzi zápěstí a prstů a zlepšuje úchop |  |  |  |
| Přístroj pomáhá při otevíraní/zavírání dlaně, úchopu či stisku prsty |  |  |  |
| Stimulace segmentů v oblasti zápěstí, ruky a prstů |  |  |  |
| Zařízení pro ovládání a konfiguraci stimulačních parametrů s bezdrátovou komunikací s přístrojem |  |  |  |
| SW obsahuje databázi s terapeuticko-léčebnými programy |  |  |  |
| SW obsahuje fáze terapie: akutní, subakutní a chronická |  |  |  |
| Specifické úchopy min. pinzetový a dlaňový |  |  |  |
| Typ pulzu min. bifázický symetrický nebo bifázický kompenzovaný |  |  |  |
| Intenzita pulzu: min. 0-55 mA |  |  |  |
| Frekvence stimulace: 1-40 Hz |  |  |  |
| Nastavitelná délka pulzu min. v rozmezí 150–300 µs |  |  |  |
| Univerzální manžeta v provedení levá/pravá a pro každé provedení min. ve dvou velikostech (S/M, M/L) |  |  |  |
| Včetně zařízení bude dodáno kompletní příslušenství a spotřební materiál pro okamžité použití zařízení |  |  |  |

Předmět plnění musí splňovat **požadavky na provedení a kvalitu ICT v plném rozsahu** dle přílohy č. 9 zadávací dokumentace a současně zveřejněné na [**https://www.kzcr.eu/cz/kz/pro-odborniky/informace-pro-projektanty/**](https://www.kzcr.eu/cz/kz/pro-odborniky/informace-pro-projektanty/)a **bezpečnostní standard** **zadavatele** v plném rozsahu dle přílohy č. 10 zadávací dokumentace.

Veškeré povrchy nabízených výrobků včetně příslušenství musí být odolné vůči dezinfekčním a dekontaminačním prostředkům uvedených v dezinfekčním programu Krajské zdravotní, a.s. – viz příloha č. 8 zadávací dokumentace.

**Poznámka:**

Pokud není uvedeno v technické specifikaci jinak (např. uvedením požadavku na minimální nebo maximální hodnoty nebo parametry), je v případě uvedení podrobných technických parametrů akceptován toleranční rozsah ± 10%.

**Vysvětlivka:**

Dodavatel uvede:

* základní informace pro identifikaci nabízeného přístroje
* zda přístroj požadavek splňuje
* číselnou hodnotu u parametrů, které lze takto charakterizovat
* kde lze daný požadavek ověřit (např. číslo strany v brožuře) a doloží materiály (brožury, manuály, návod k použití, odkaz, atd.), pokud jsou k dispozici