

Zadavatel:

Sociální služby Šebetov, příspěvková organizace

se sídlem: Šebetov 1, 679 35 Šebetov

IČO: 00838446

Zástupce zadavatele:

CEJIZA, s.r.o.

IČO: 28353242

se sídlem: Žerotínovo náměstí 449/3, Veveří, 602 00 Brno

Název veřejné zakázky:

„Využití 5G sítě pro efektivní monitorování v péči o uživatele“

(dále jen „**Veřejná zakázka**“)

zadávaná jako nadlimitní veřejná zakázka na dodávky v otevřeném zadávacím řízení podle ust. 56 a násl. zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZVZ**“)

VYSVĚTLENÍ, ZMĚNA NEBO DOPLNĚNÍ ZADÁVACÍ DOKUMENTACE

dle ust. § 97 ZZVZ

Zadavatel ve věci výše uvedeného zadávacího řízení obdržel žádost dodavatele o vysvětlení, změnu nebo doplnění zadávací dokumentace k Veřejné zakázce, popřípadě poskytuje vysvětlení, změnu nebo doplnění zadávací dokumentace z vlastního podnětu.

Zadavatel vysvětlení, změnu nebo doplnění zadávací dokumentace uveřejnil včetně přesného znění žádosti na profilu zadavatele.

Vysvětlení zadávací dokumentace č. 1 ze dne 14. 8. 2025

I.

Žádost č. 1 ze dne 6. 8. 2025

„Dotaz 1: Zapojení lékařů do studie proveditelnosti“

Podle zadání v dokumentu “Smlouva – příloha č.3 Technická specifikace” má být provedena studie proveditelnosti vybraným dodavatelem v oblasti zajištění ošetřujících úkonů a potenciálu využití telemedicínského řešení. Předpokládáme, že spoluautory této studie musí být lékaři. Má dodavatel tyto expertní služby zahrnout do dodávky? Máte zajištěnu součinnost stávajících lékařů domova, kteří budou následně telemedicínskou platformu využívat?

Dotaz 2: Certifikace měřících zařízení

V dokumentu “Smlouva – příloha č.3 Technická specifikace” je uvedeno, že poptávaná měřící zařízení použitá lékařem ke stanovení diagnózy musí splňovat pravidla MDR a být certifikována pro použití ve zdravotnictví dle příslušných evropských a českých předpisů, zejména nařízení (EU) 2017/745 (MDR) o zdravotnických prostředcích. Tedy dodavatel nebo jeho subdodavatel musí splňovat ČSN ISO 13 485 a

dodávané přístroje, i systém, který tato data zpracovává musí být zdravotnické prostředky registrované na SÚKL. Je třeba poskytovat dokumentaci, technické listy, odkaz na SUKL?

Dotaz 3: Délka záruky

V kritériích hodnocení je jedním z kritérií délka poskytnuté záruky. V dodávce systému a prací je kvalitní dodavatel schopen prodloužit záruku díky znalosti kvality produktu a vědomí, že helpdeskové kapacity a kapacity údržby systému má dodavatel k dispozici. Mnoho měřících a komunikačních zařízení má však svou životnost a záruku definovanou výrobcem. Nezřídka je u zdravotnických přístrojů limitována 48 měsíci. Závazek k prodloužené záruce na tyto přístroje pro dodavatele znamená zahrnout do rozpočtu jejich násobný nákup, např. vždy po 2 letech provozu v rámci prodloužené záruky výměnu za nový kus.

Chápe uchazeč správně, že rozšířená záruka se týká pouze SW platformy zdravotní telemetrie a služeb k ní navázaných?

Dotaz 4: Ostatní dokumenty v příloze nabídky

V kapitole 11.6. zadávací dokumentace je uvedeno, že nabídka má obsahovat přílohy: "Ostatní dokumenty, které mají dle účastníka tvořit obsah nabídky". Chápe uchazeč správně, že přílohy mají sloužit Zadavateli ke kontrole, že nabídka odpovídá zadávací dokumentaci a měly by obsahovat následující dokumenty:

- *produktové listy nabízených měřících zařízení a odkaz na SUKL prokazující, že měřící zařízení a systém jsou zdravotnické prostředky*
- *produktové listy drobného HW (notebook, smartphone, tablet)*
- *technický popis platformy prokazující splnění požadavků zadávací dokumentace"*

Žádost č. 2 ze dne 11. 8. 2025

„Dotaz 1: Standard kvality dodávaných podložek

Na základě praktických zkušeností uchazeče se na trhu vyskytují měřící podložky, které různá měření deklarují, avšak v praxi neplní dostatečně svou funkci. Jejich využívání tak nepřináší reálný přínos pro klienty či pečující personál. S ohledem na tuto skutečnost a s ohledem na přenos důležitých informací majících vliv na zdraví klientů bychom rádi ověřili, že podložka má být, vzhledem k těmto okolnostem, certifikovaným zdravotnickým prostředkem a součástí přiložené dokumentace má být odkaz na SÚKL, nebo odbornou oficiální databázi v jiných evropských zemích, kde je tento fakt dokladovatelný.

Dotaz 2: Funkčnost dodávaných podložek

Rádi bychom si ověřili, že požadavek "monitorování srdeční a dechové frekvence" u zdravotní podložky je myšlen jako sběr konkrétních číselných údajů srdeční a dechové frekvence, ukládání těchto údajů do platformy a upozornění personál v případě anomálie, tedy překročení hodnoty tepové či dechové frekvence mimo standardní fyziologické pásmo definované lékařem.

Dotaz 3: Výklad záruky

Chápe uchazeč správně, že záruka se nevztahuje na mechanická poškození dodaných zařízení způsobená opotřebením, či hrubým, nebo neodborným zacházením?"

II.

Zadavatel žádosti o vysvětlení důkladně posoudil a k přípravě odpovědi přistoupí s veškerou pečlivostí tak, aby zadávací podmínky byly srozumitelné a zcela jednoznačné. Odpověď zadavatel zveřejní v následujících dnech.

Lhůta pro podání nabídek zůstává zachována a bude upravena v souladu se ZZVZ při poskytnutí odpovědi na dotazy uvedené v bodě I.

Všechna ustanovení zadávací dokumentace zůstávají zachována.

V Brně dne 14. 8. 2025

**Sociální služby Šebetov, příspěvková
organizace**

v.z. CEJIZA, s.r.o.

Mgr. Libuše Podolová, jednatelka