

KUPNÍ SMLOUVA č. 18044

uzavřená dle § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku

Krajská nemocnice T. Bati, a. s.

sídlo:Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín IČO: 27661989, DIČ: CZ27661989
bankovní spojení: ČSOB, pobočka Jeremenkova 42, 772 00 Olomouc, č. ú. 151203067/0300 zapsána v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně oddíl B., vložka 4437 zastoupená MUDr. Radomírem Maráčkem, předsedou představenstva a Ing. Vlastimilem Vajdákem, členem představenstva kontaktní osoba ve věcech plnění této smlouvy: [REDAKCE], vedoucí oddělení zdravotnické techniky.

(dále jen „kupující“) a

S & T Plus s.r.o.

sídlo:Novodvorská 994/138,142 00 Praha 4 IČO: 25701576, DIČ: CZ CZ25701576
bankovní spojení: Československá obchodní banka, a.s., č.ú.: 117460713/0300
zapsána v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 62478 zastoupená: RNDr. Ivo Strnadem, jednatelem společnosti kontaktní osoba ve věcech plnění této smlouvy: [REDAKCE]

(dále jen „prodávající“)

I.

Předmět koupě

1. Předmětem této kupní smlouvy je **dodávka ultrazvukového přístroje - pracoviště Arytmologie**, která je ve výlučném vlastnictví prodávajícího (dále jen „předmět koupě“).
2. Proávající a kupující se dohodli, že touto smlouvou prodávající prodává předmět koupě kupujícímu a ten ho přijímá do svého výlučného vlastnictví.
3. Proávající v souvislosti s dodáním předmětu koupě poskytl kupujícímu kopii prohlášení o shodě a návod k jeho užívání v českém jazyce v tištěné i digitální podobě (CD), dokumentaci dle zákona o zdravotnických prostředcích, případně doklady dle dalších právních předpisů potřebné pro jeho provoz.
4. Proávající prohlašuje, že předmět koupě nemá žádné faktické ani právní vady a jeho kvalitativní a technické vlastnosti odpovídají příslušným právním předpisům a technickým normám. Proávající dále prohlašuje, že předmět koupě je nový, nerepasovaný, nepoškozený, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.

II.

Kupní cena

1. Proávající a kupující se dohodli na kupní ceně ve výši **1 320 000,- Kč, DPH 21% ve výši 277 200,- Kč Kč, tj. celkem včetně DPH ve výši 1 597 200,- Kč.**
2. Kupní cenou se rozumí cena předmětu koupě včetně obalu, jeho dopravy do místa dodání, cla, instalace, uvedení do provozu, likvidace obalů, zaškolení personálu kupujícího v jeho užívání, a poskytnutí návodu k užívání v českém jazyce v tištěné a digitální podobě (CD) a obsahuje i veškeré další náklady a výdaje prodávajícího spojené s realizací této kupní smlouvy. Kupní cena je sjednána jako závazná a nejvýše přípustná.
3. Proávající prohlašuje, že předmět koupě je ve stavu způsobilém k řádnému užívání.

III.

Dodací podmínky

1. Místem dodání předmětu koupě je sídlo kupujícího, **Interní oddělení - Arytmologie OS**, v době od 8.00 do 15.00 v pracovní dny.
2. O dodání předmětu koupě bude oprávněnými osobami smluvních stran sepsán předávací (instalační) protokol.
3. Za prodávajícího předmět koupě předá a nainstaluje technik, který je oprávněn podepsat předávací (instalační) protokol.

4. Prodávající se zavazuje předmět koupě dodat, včetně jeho instalace, kupujícímu **do 5 týdnů** od podpisu této smlouvy oběma smluvními stranami. O dodání předmětu koupě je povinen prodávající informovat kupujícího v přiměřeném časovém předstihu.
5. Za kupujícího předmět koupě převezme [REDACTED]
6. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do provozu, provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle zákona o zdravotnických prostředcích,
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato.
8. Vlastnické právo k předmětu koupě přechází na kupujícího podpisem předávacího (instalačního) protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě.
9. Dodávka předmětu koupě nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou předmětem plnění. Z dodávky předmětu koupě nesmí vyplývat povinnost kupujícího odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).

IV.

Platební podmínky

1. Kupující uhradí 30 % ze sjednané kupní ceny do 30 kalendářních dnů ode dne předání a převzetí dodávky. Zbytek kupní ceny bude uhrazen formou tří rovnoměrných měsíčních splátek. První takovou splátku kupující uhradí do 30 kalendářních dnů ode dne provedení předešlé platby. Ve shodné lhůtě provede i další rovnoměrné splátky.
2. Prodávající se zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy. V případě, že faktura nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat ji ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen fakturu včetně jejích případných příloh opravit nebo vyhotovit novou. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
3. Za prodlení s úhradou faktury je prodávající oprávněn vyúčtovat kupujícímu úrok z prodlení ve výši stanovené dle občanského zákoníku. Za prodlení s úhradou faktury není prodávající oprávněn kromě úroku z prodlení dle předchozí věty uplatňovat vůči kupujícímu jakoukoliv pokutu nebo jinou sankci. Prodlení s úhradou faktur rovněž nebude považováno za podstatné porušení smlouvy.
4. Úhrada dodatečně kupujícími objednaných a prodávajícím dodaných endoskopů bude provedena po jejich dodání kupujícímu. Splatnost faktur se pro tyto účely sjednává v délce 30 kalendářních dnů ode dne doručení příslušné faktury prodávajícího.

V.

Záruka, záruční a pozáruční servis

1. Prodávající přijímá záruku za jakost předmětu koupě s tím, že práva z odpovědnosti za vady výslovně neupravená tímto článkem a záručními podmínkami se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
2. Prodávající zajišťuje záruční i pozáruční servis na základě Podmínek záručního a pozáručního servisu (příloha č 3), které jsou nedílnou součástí této smlouvy
Během záruční doby prodávající hradí periodické prohlídky a technické kontroly plynoucí ze zákona nebo doporučení výrobce (opravy nezaviněné uživatelem), KEZ (kontrola elektrického zařízení) vč. nákladu na dopravu a SW upgrade.
3. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně Po dobu záruční doby provede prodávající nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update softwaru, to vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to v předepsaném intervalu od provedení poslední předcházející pravidelné preventivní prohlídky/validace/revize. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně jeden měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se

o nich dozví.

4. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
5. Za záruční vady nebudou považovány ty vady, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmikoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
6. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
7. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.

VI.

Zvláštní ustanovení o DPH

1. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skutečnosti, které zakládají jeho povinnost ručení za neodvedenou daň z přidané hodnoty za zdanitelná plnění uskutečněná podle této smlouvy (viz § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění). Informace musí poskytnout písemně nejpozději do 10 dnů od vzniku uvedených skutečností.

2. V případě, že skutečnosti definované § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, nastanou, je kupující oprávněn zajistit předmětnou daň z přidané hodnoty podle § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. Kupující je oprávněn uvedený postup uplatnit zejména v případech, že:

na prodávajícího zdanitelného plnění bude vyhlášeno insolvenční řízení,

- prodávající nebude schopen na požádání kupujícího předložit prohlášení o bezdlužnosti vůči správci daně,
- prodávající sdělí podle odst. 1 tohoto článku smlouvy skutečnosti rozhodné pro vznik povinnosti ručení ze strany kupujícího.

3. V případě, že prodávající poruší povinnost uloženou v odst. 1 a 2 tohoto článku smlouvy je kupující oprávněn vůči němu uplatnit náhradu za veškeré škody, které mu tím vzniknou.

4. Kupující je povinen ve lhůtě 15 dnů sdělit prodávajícímu, že v souladu s předchozími odstavci uplatnil zajištění daně. Tímto oznámením se má za to, že kupující splnil vůči prodávajícímu svůj závazek ve výši uplatněné daně z přidané hodnoty, plynoucí z jednotlivých daňových dokladů.

VII.

Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít, tj.:
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
 - jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
 - nemožnost odstranění vady dodaného zařízení; nebo
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé,
 - v případě nedodržování podmínek záručního a pozáručního servisu.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

VIII.

Odpovědnost za škodu

1. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu v plné výši újmu, která kupujícímu vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků prodávajícího dle této smlouvy.
2. Prodávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
3. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu.

IX.

Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku III. této smlouvy, se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1 (jedno) % z kupní ceny včetně DPH uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
3. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

X. Závěrečná ustanovení

1. Pro případ, že se na uzavřenou smlouvu vztahuje povinnost uveřejnění prostřednictvím registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), platí, že obě smluvní strany s tímto uveřejněním souhlasí a sjednávají, že správci registru smluv zašle tuto smlouvu k uveřejnění prostřednictvím registru smluv kupující.
2. Smlouva nabývá platnosti ke dni podpisu poslední smluvní strany a účinnosti k datu zveřejnění smlouvy v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, podléhá-li smlouva uveřejnění v registru smluv. Strany tímto sjednávají, že jejich vzájemná práva a povinnosti se touto smlouvou řídí již od data, kdy bude Smlouva podepsána poslední smluvní stranou. Je-li však předmětem smlouvy zdravotnický prostředek nabývá smlouva účinnosti nezávisle na svém uveřejnění v registru smluv.

3. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v účinném znění. Případné spory mezi smluvními stranami, které nebudou vyřešeny vzájemným jednáním, budou projednány věcně a místně příslušnými soudy České republiky.
4. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou
5. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
6. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, iedaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
7. Pohledávky vyplývající ze smlouvy lze převést na jinou osobu jen s předchozím písemným souhlasem druhé smluvní strany. Prodávající prohlašuje, že neuzavřel před uzavřením této smlouvy s jinou osobou smlouvu o postoupení více nebo více pohledávek (faktorIngovou nebo podobnou smlouvu), která se vztahuje i na pohledávky vyplývající ze smlouvy. Pokud se toto prohlášení ukáže nepravdivým, má kupující právo od smlouvy odstoupit.
8. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
9. Smlouva bude vyhotovena ve dvou vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom exempláři.

Přílohy:

č. 1 - Cenová nabídka včetně technických parametrů

č. 2 - Prohlášení o shodě

č. 3 - Podmínky poskytování záručního a pozáručního servisu prodávajícího

č. 4 - Nákupní podmínky pro dodávky zdravotnických prostředků do Krajské nemocnice T. Bati a.s.

Ve Zlíně 20. 3. 2019

Kupující:

MUDr. Radomír Maráček předseda představenstva

Prodávající:

RNDr. Ivo Strnad
jednatel společnosti

Ing. Vlastimil Vajdák

člen představenstva



Cenová nabídka č. PH-18-036

Novodvorská 994 C2-142
21 Praha 4, ČR Tel. +420
239 047 500

F
a
x
+420 239 047 549 info@sntplus.cz www.sntplus.cz

Platnost od: 8. 11. 2018

Referent dod.: [REDACTED]

Platnost do: 8. 12. 2018

Referent odb.:

Dodavatel S&T Plus s.r.o.

Novodvorská 994 142 21 Praha 4 IČO: 25701576

DIČ: CZ25701576

Odběratel

Krajská nemocnice T. Bati, a.s.

Havlíčkovo nábřeží 600 76275

Zlín

IČO:

DIČ:

Popis:

Philips CX50, kardiologická sonda S5-1 /monokrystal ,1 - 5 MHz/, lineární sonda cévy, třísla L12-3 /3 -12 MHz/, transportní vozík s portem pro připojení až tří sond.

ICE ViewFlex Xtra Interface CX50 - výrobce St. Jude Medical

Záruka: 24 měsíců

Dodací lhůta: 6-8 týdnů

Položka	Popis	Množ.	Jednotk.	Cena bez DPH	DPH	Cena s DPH
NUSN001	CX50 Cardiology	1		1 320 000,00	277 200,00	1 597 200,00
NUSN022	CV 2D					
	Comprehensive Pkg	1		0,00	0,00	0,00
FUS5048	Cart with Multi- port Adptr	1		0,00	0,00	0,00
NUSN085	S5-1 / L12-3 Bundle	1		0,00	0,00	0,00
FUS0485	ICE ViewFlex Xtra Interface CX50	1		0,00	0,00	0,00
1320 000,00	277 200,00	1597 200,00	CZK			

DPH (%)	Základ DPH	DPH	Celkem s DPH
21%	1 320 000,00	277 200,00	1 597 200,00 CZK
Celkem:	1 320 000,00	277 200,00	1 597 200,00 CZK

S&T Plus s.r.o.

Československá obchodní banka, a.s., Praha, Číslo účtu 117460713 (CZK),

IBAN CZ47 0300 0000 0001 1746 0713 (CZK),

Kód banky 0300, Swift kód CEKOCZPP,

IČ 25701576, DIČ CZ25701576, Městský soud v Praze, oddíl C, vložka 62478, reg. 14.10.1998

příloha č. 1

VZ malého rozsahu č.

TABULKA S TECHNICKÝMI PARAMETRY

Parametr	Požadovaná min.hodnota	Nabízená hodnota	Poznámka
Univerzální mobilní UZ skener nejvyšší třídy - Kardiologie - arytmologie Iks Philips CXSO			
Předmětem je univerzální mobilní UZ skener nejvyšší třídy, v konfiguraci pro ICE splňující veškeré nároky pro diagnostické zobrazování v interní medicíně -kardiologii).			
Jednoduché ovladatelný přístroj s plnou funkční výbavou v kompaktním systému se snadnou obsluhou a vysokou ergonomií. Jednoduché a intuitivní rozložení prvků na ovládacím panelu. Všechny funkce pro zobrazení, postprocessing, měření a vyhodnocení a dokumentaci, které jsou v nabízeném systému obsaženy, jsou snadno dostupné a snadno použitelné.			
Plně digitální přístroj lehce obsluhovatelný a snadno přizpůsobitelný pro různé druhy vyšetření	ANO/NE	ANO	
Dobrá mobilita přístroje (lehce transportovatelný, mobilní), tichý chod	ANO/NE	ANO	
Min. 3 aktivní sondové konektory	ANO/NE min 3	ANO	
PW Doppler včetně high-PRF, CW Doppler s maximální rychlostí 20 m/s	ANO/NE	ANO	
M-mód, anatomický M-mód na živém i zamraženém obrazu, barevný M-mód	ANO/NE	ANO	
Vysoce kvalitní B-mód vytvářený širokopásmovým zpracováním signálu pomocí širokopásmových sond a širokopásmového tvarovače signálu /technologie s možností zobrazení pomocí druhé harmonické na všech sondách,	ANO/NE	ANO	
Technologie pro jednotlačítkovou úpravu B-módu i Dopplera (nastavení zisku, TGC na základě analýzy vracejících se signálů) i dopplerovských módů (úprava zisku, nulové line, rychlostní škály na základě analýzy vracejících se signálů)	ANO/NE	ANO	
Ergonomický design přístroje s rozsáhlými možnostmi nastavení polohy monitoru a ovládacího panelu umožňující pozici vyšetřujícího ve stoje i v sedě.	ANO/NE	ANO	
Otočný a výškově nastavitelný ovládací panel, (vozík)	ANO/NE	ANO	
Přístroj odolný běžným desinfekčním prostředkům	ANO/NE	ANO	
Možnost provoz jak na baterii (v délce min 40 minut), tak i z elektrické sítě	ANO/NE min 40 min.	ANO	
Min. 15" plochý displej integrovaný v přístroji s vysokým rozlišením a automatickým nastavením jasu,	ANO/NE; min. 15"	ANO	
Automatická kalkulace dopplerovských parametrů z dopplerovské křivky na zamraženém i aktivním záznamu s výpočty hodnot S, D, S/D, PI, RI	ANO/NE	ANO	
Barevný doppler, energetický doppler včetně směrového energetického dopplera,	ANO/NE	ANO	
Tkáňový doppler PW a barevný tkáňový doppler s možností rozšíření o kvantifikaci strain, strain rate,	ANO/NE	ANO	
M-mód, anatomický M-mód na živém i zamraženém obrazu, barevný M-mód,	ANO/NE	ANO	
PW Doppler včetně high-PRF	ANO/NE	ANO	
CW Doppler s maximální rychlostí 20 m/s,	ANO/NE	ANO	
Aplikační SW včetně všech měření a kalkulací pro vyšetření kardiologické, vaskulární, ICE - přístroj umožňuje zvětšení zamraženého i real-time obrázku - Zoom na živém i zamraženém obrázku,	ANO/NE	ANO	
Technologie HighQ - automatické proměňování živé/zamražené dopplerovské křivky v reálném čase s výpočty EDS, PSV, PI, RI indexů,	ANO/NE	ANO	
Požadována plná kompatibilita se systémem Marie PACS (OR CZ) v KNTB	ANO/NE	ANO	
Export dat na CD/DVD/USB ve formátu DICOM, B a PC formátech	ANO/NE	ANO	
Veškerá data v reportu možno exportovat i s UZ snímky ve formátu DICOM	ANO/NE	ANO	
Napájení 200 - 240 V (+/-10%), 50 - 60 Hz	ANO/NE 200 - 240 V (+/-10%), 50-60 Hz	ANO	
sektorová sonda pro kardiologické vyšetření větších pacientů s technologií PureWave crystal, kdy jednotlivé elementy sondy nejsou z keramického materiálu, ale jsou monokrystaly, frekvenční rozsah sondy od 1 do 5 MHz,	ANO/NE; 1 -5 MHz	ANO	1 - 5 MHz
lineární sonda, velikost footprintu (aktivní plochy) 38 mm, frekvenční rozsah 3-12 MHz, zobrazení pomocí druhé harmonické, trapezoidní zobrazení, sonda pro vaskulární aplikace a vyšetření v oblasti třísel,	ANO/NE; 3-12 MHz	ANO	3 -12 MHz
ICE Interface pro připojení katetru	ANO/NE	ANO	
možnost rozšíření o matrixovou jicnovou sondu umožňující Live 3D zobrazení	ANO/NE	ANO	
možnost rozšíření o zobrazení pomocí kontrastních látek na sektorové i lineární sondě	ANO/NE	ANO	
POZNAMKA: Uvedené technické požadavky jsou minimální. Dodavatel může nabídnout zařízení 11 lepšími parametry.			

|Pokyny pro vyplnění|

1. Účastník zadávacího řízení je povinen vyplnit všechna pole ve sloupci "Nabízená hodnota"

2. Účastník zadávacího řízení do předloženého formuláře u údajů, kde je minimální hodnota stanovena na ANO/NE, doplní ANO/NE, podle vlastností a funkcí nabízeného přístroje (hodnota NE znamená nesplnění požadované vlastnosti přístroje a znamená nesplnění zadávacích podmínek)

3. Účastník zadávacího řízení do předloženého formuláře u údajů, u nichž je stanovena minimální nebo maximální požadovaná hodnota číselně, doplní do druhého sloupce konkrétní číselnou hodnotu, kterou dosahuje jím nabízený výrobek (nedodržení stanoveného maxima či nesplnění požadovaného minima znamená nesplnění zadávacích podmínek)

4. Účastník zadávacího řízení do předloženého formuláře u údajů, kde je minimální požadovaná hodnota stanovena kombinací bodů 2 a 3, doplní do druhého sloupce ANO/NE (dle vlastností a funkcí přístroje) i konkrétní číselnou hodnotu, kterou dosahuje nabízený přístroj (hodnota NE a nesplnění požadované hodnoty znamená nesplnění zadávacích podmínek)

5. Pokud má účastník zadávacího řízení k jím nabízené hodnotě jakoukoliv poznámku či informaci, kterou by chtěl zadavatelé sdělit či je dle něj pro zadavatele podstatná, uvede ji do sloupce "Poznámka".

VPraze, dne 22.2.2019

6. Vyplněný formulář účastník zadávacího řízení předloží v rámci své nabídky (jako přílohu návrhu kupní smlouvy)

7. Hodnotícím kritériem je výlučně cena nabízeného přístroje dle článku XI. výzvy

RAZÍTKO A PODPIS

DECLARATION OF CONFORMITY

PH SLIPS

0086

In accordance with ISO/IEC 17050-1

Philips Ultrasound, Inc.
22100 Botheli-Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431 USA

Product Name: This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Product Number CX50 Diagnostic Ultrasound System

Starting Revision: 989605384711 - Overall system configuration
989605444351 - US made core 989605444501 - Singapore made core

GMDN code 4.0
40761

Product Options/Accessories: See product user manual for acceptable optional equipment

The object of the declaration described above is in conformity with:

e Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices;

- Council Directive 1999/5/EEC on radio equipment and telecommunications terminal equipment;
- Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.

The manufacturer has been certified by the notified body noted below to ISO 13485, and complies with Annex II of the Medical Device Directive.

- « Classification: Class Ila in accordance with Annex IX, rule 10 of the Medical Device Directive 93/42/EEC and CE Marked in accordance with Annex I
- Classification: Class 2 Radio Equipment according to the R&TTE Directive 1999/5/EEC

Notified Body: The British Standards Institution, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 . 8RR, United Kingdom - •—»

Note that the Notified Body number does not apply to the RoHS Directive nor the R&TTE Directive.

For additional information regarding this Declaration, please contact your local Philips Ultrasound affiliate or the Philips Ultrasound European Áuthbřížěd Rěpřesentativě located af; Philips Medical Systems Nederland B.V., Veenvliet 4-6, 5684PC Best, The Netherlands

Supplementary Information:

The product was tested in a typical configuration as described in the Manufacturer's accompanying documents, and is fully compliant with the document(s) noted below.


Products described above and labeled with the "CE Mark" are in conformance with:

<u>Document No.</u>	<u>Title</u>	<u>Edition/Date of Issue</u>
EN 60601-2-37	Medical Electrical Equipment, Particular requirements for the basic safety and essential performance of ultrasonic medical diagnostic and monitoring equipment	Second/2008 + AM1:2011
EN 60601-1	Medical electrical equipment Part 1: General requirements for basic safety and essential performance	Third/2006 + Am1:2013
	Medical Device Software - Software Life Cycle Processes	

Signed for and on the behalf of Philips Ultrasound:

May 23, 2016 Bothell, WA, USA

5/23/16


Sajit Mirza

Head of Regulatory Affairs

CEooss	CM (!)	PROHLÁŠENÍ O SHODĚ v souladu s ISO/IEC 17050-1	PHILIPS
--------	--------	---	----------------

Philips Ultrasound, Inc.
22100 Bothell-Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431, USA

**Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní
odpovědnost výrobce:**

Název

**produktu: Číslo
produktu:**

CX50 Diagnostický ultrazvukový systém 989605384711 -
celková konfigurace systému 989605444351 - jádro vyrobené v
USA 989605444501 - jádro vyrobené v Singapuru 4.0 40761
Viz návod k použití produktu pro volitelnou alternativu

**Počáteční revize;
GMDN kód:**

Předmět prohlášení popsany výše je ve shodě s:

Alternativy

produktu/pnsluženství:

směrnici Rady 93/42/EHS o zdravotnických
prostředcích

směrnici Rady 1999/5/EHS o rádiových zařízeních a telekomunikačních koncových zařízeních směrnici
2011/65/EU Evropského Parlamentu a Rady z 8. června 2011 o omezení používání některých
nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních.

Výrobce byl certifikován notifikovaným subjektem uvedeným dále podle ISO 13485 a je ve shodě s Přílohou II směrnice
o zdravotnických prostředcích.

Klasifikace: Třída IIa v souladu s Přílohou IX, pravidlem 10 směrnice o zdravotnických prostředcích
93/42/EHS a označený značkou CE v souladu s Přílohou I Klasifikace: Třída 2 rádiová zařízení podle směrnice R&TTE
1999/5/EHS Notifikovaný subjekt: The British Standards Institution, Kitemark, Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton
Keynes MK5 8PP, Spojené království

Upozorňujeme, že číslo notifikovaného subjektu neplatí pro směrnici RoHS ani pro směrnici R&TTE.

Pro další informace ohledně tohoto prohlášení kontaktujte vaši místní pobočku Philips Ultrasound nebo evropského
autorizovaného zástupce Philips Ultrasound se sídlem: Philips Medical Systems Nederland B.V., Veenpluis 4-
6,5684PC Best, Nizozemí

Doplňkové informace:

Produkt byl vyzkoušen v typické konfiguraci, jak je popsána v doprovodné dokumentaci výrobce, a je plně ve shodě s
dokumenty uvedenými dále.

Produkty popsané výše a označené značkou „CE“ jsou v souladu s:

Dokument č. Název

Vydání/Patum vydání

EN 60601-2-37 Zdravotnické elektrické přístroje, Zvláštní požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost ultrazvukových AM1:2011	Druhé/2008+
zdravotnických diagnostických a monitorovacích přístrojů EN 60601-1 Zdravotnické elektrické přístroje- Část 1: Všeobecné požadavky Třetí/2006+ na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost	Aml:2013
Software zdravotnických prostředků - Procesy v životním cyklu softwaru	

Podepsáno za a jménem Philips Ultrasound

23. května 2016
Bothell, WA, USA

[podpis] 23/5/2016
Sani Mirza
Vedoucí odd. regulat. záležitostí

Tlumočnická doložka

Jako tlumočnick z jazyk(ů)...**anglického a ruského**... jmenovaný rozhodnutím krajského soudu v Praze ze dne **7.11. 2001** č. j. Spr. **4108/2001** stvrzuji, že překlad souhlasí doslovně s textem připojené listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem 1138/2017tlumočnického deníku.

Praha, 9/8/2017



Podmínky poskytování záručního a pozáručního servisu

1. Záruční a pozáruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace (uvést obchodní jméno, sídlo, ICO) :

Název fy: S & T Plus s.r.o.

Sídlo: Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4

IČ: 25701576/DIČ: CZ25701576

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka číslo 62478

2. Dodavatel čestně prohlašuje, že:

- ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle § 26 zákona č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je registrován jako servisní organizace
- ® instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 61 odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb.

3. Doba od nahlášení závady k zahájení opravy (v hodinách): 24

4. Maximální doba provedení opravy od jejího zahájení (ve dnech) : 48h bez použití náhradní dílů, 72 s použitím náhradních dílů

5. Náklady na servis:

- Cena BTK/validace účtujeme v pozáruční době: 3200,- Kč bez DPH (Cena zahrnuje potřebné náhradní díly k tomuto úkonu)
- Časový interval periodických kontrol: 12 měsíců
- Cena servisní hodiny: 690,- Kč bez DPH
- Náklady na dopravu: 2480,- Kč bez DPH (Cena je uvedena jako maximální a může být nižší, pokud technik provádí zákrok zároveň u jiného zákazníka. Dopravné je účtováno pro každou započatou opravu vždy pouze 1x a to i při nutnosti více výjezdů ke stejné závadě)

Ceny je možné ročně navýšit maximálně o míru inflace

Prodávající se zavazuje po dobu záruky zajistit opravu (servis) zařízení do výše uvedené doby od nahlášení závady s tím, že hradí náklady spojené se servisem (práci, materiál, náhradní díly, dopravní a cestovní náklady).

Pozáruční servis bude servisní organizací poskytován kupujícímu za podmínky, že kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktur vystavených prodávajícím za servis déle než 30 dnů.

Pokud kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktur a prodávající bude v prodlení s termínem provedení servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2% z pořizovací ceny ZP za každý den prodlení.

Pokud kupující bude v prodlení s úhradou předcházejících faktur za servis ZP, který je předmětem této smlouvy déle než 30 dnů, je servisní organizace oprávněna požadovat po kupujícím zaplacení smluvního úroku z prodlení stanovený nařízením vlády z dlužné částky za každý den prodlení.

V případě opakovaného nedodržení servisních podmínek uvedených v bodě 3 a 4, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku až ve výši zůstatkové hodnoty přístroje při době odpisu přístroje 10 let. Opakovaným nedodržením se rozumí situace, kdy k nedodržení těchto podmínek došlo více než 3x za období předcházejících 6 kalendářních měsíců. V případě nedodržení servisních podmínek uvedených v bodě 5, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku ve výši zůstatkové hodnoty přístroje při době odpisu přístroje 10 let.

Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy, kupující je povinen zajistit přesný popis závady před nástupem na provedení opravy, kupující je povinen zajistit možnost převzetí zásilky s náhradním ZP, nebo náhradním dílem v

Příloha č. 3 Kupní smlouvy č.18044

libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy. V případě nesplnění některé z uvedených povinností kupujícího nezbytných pro provedení opravy zaniká kupujícímu jakýkoli sankční nárok na prodávajícího.

NÁKUPNÍ PODMÍNKY **pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s.**

1. Obecná ustanovení

- 1.1. Tyto nákupní podmínky pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s. (dále jen „Nákupní podmínky ZP“ a „KNTB“) upravují základní podmínky dodávek zdravotnických prostředků (dále jen „ZP“) do KNTB a jsou součástí všech smluv na ZP uzavřených KNTB jako odběratelem (kupujícím). Za zdravotnický prostředek je považován každý přístroj, výrobek, předmět nebo materiál, který odpovídá definici uvedené v platném zákoně č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích.
- 1.2. Tyto Nákupní podmínky ZP platí pro všechny
K a) veřejné zakázky ve smyslu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen, zákon) na dodávku ZP b) zakázky malého rozsahu na jednorázové i opakované dodávky ZP s předpokládanou cenou předmětu plnění bez DPH do 2,000 000,- Kč realizované přímo bez výběrového řízení (dále jen „ostatní zakázky“). V tomto případě se Nákupní podmínky pro ZP podepisují při uzavírání smlouvy.
Nabídka uchazeče o veřejnou zakázku nebo účastníka výběrového řízení na zakázku malého rozsahu (dále jen „nabídka“ a „zakázka“) i návrh smlouvy, podle níž má být zakázka realizována (dále jen „návrh smlouvy“), musí být v souladu s podmínkami uvedenými v dalších ustanoveních, Nabídka i návrh smlouvy se mohou odchylovat od ustanovení Nákupních podmínek ZP jen v případě, že to bude výslovně připuštěno v podmínkách zadání zakázky nebo v zadávací dokumentaci, a jen v rozsahu a za podmínek uvedených v těchto dokumentech. V takovém případě má odchýlná úprava ve smlouvě přednost před těmito nákupními podmínkami.
- 1.3. Nákupní podmínky ZP jsou součástí každého návrhu smlouvy, který se týká pořizování ZP podle odst. 1.1 těchto NP. Uchazeč o veřejnou zakázku nebo účastník výběrového řízení na zakázku malého rozsahu (dále jen „účastník výběrového řízení“) přiloží ke každému vyhotovení návrhu smlouvy jedno podepsané vyhotovení nákupních podmínek ZP, tzn. že předloží nákupní podmínky ZP celkem 3x, Účastník výběrového řízení předloží podepsané nákupní podmínky ZP samostatně u každé nabídky, a to i v případě, že nákupní podmínky ZP podepsal a předložil již dříve. V případě ostatních zakázek se nákupní podmínky ZP stávají součástí každé smlouvy jejím uzavřením bez ohledu na formu uzavření smlouvy, Nákupní podmínky ZP musí být podepsány u fyzických osob účastníkem výběrového řízení, resp. dodavatelem zakázky malého rozsahu, a u právnických osob statutárním orgánem nebo osobou oprávněnou podepsal návrh smlouvy podle bodu 2.2.
- 1.4. NP nemusí být součástí smlouvy u zakázek, u nichž neproběhlo výběrové řízení dle zákona nebo příslušné vnitřní směrnice a jejichž předmětem jsou jednorázové dodávky s cenou plnění do 5.000,- Kč.

2. Návrh smlouvy

- 2.1. Návrh smlouvy musí být v souladu s platnými právními předpisy, zadáním zakázky, nabídkou účastníka výběrového řízení a těmito nákupními podmínkami ZP a musí v něm být výslovně uvedeno, že nákupní podmínky ZP jsou součástí smlouvy jako její příloha. Smlouva (případně včetně příloh) musí jako jediný a úplný dokument řešit všechny vztahy mezi smluvními stranami a nesmí v ní být odkaz na žádné dodací, nákupní, cenové, platební či jiné podmínky dodavatele (prodávajícího), které by nebyly v souladu s nákupními podmínkami ZP, není-li v zadání veřejné zakázky nebo ve výzvě k podání nabídek připuštěno jinak. Pokud by návrh smlouvy obsahoval podobný odkaz, nebude ze strany KNTB akceptován, nabídka účastníka výběrového řízení bude vyřazena a účastník výběrového řízení vyloučen z další účasti na zadávání zakázky.
- 2.2. Návrh smlouvy, nákupní podmínky ZP i vlastní nabídka musí být podepsány u fyzických osob účastníkem výběrového řízení a u právnických osob statutárním orgánem. Pokud bude návrh smlouvy, nákupní podmínky ZP nebo vlastní nabídka podepsány jinou osobou, musí být součástí nabídky buď písemná plná moc (pověření) podepsaná u fyzických osob účastníkem výběrového řízení a u právnických osob statutárním orgánem účastníka výběrového řízení nebo příslušné doklady, z nichž bude vyplývat zákonné zmocnění osoby podepisovat jménem účastníka výběrového řízení doklady pro výběrové řízení na dodávku ZP. U podpisu návrhu smlouvy, nákupní podmínky ZP i vlastní nabídky musí být vždy uvedeno jméno, příjmení a funkce podepisující osoby.
- 2.3. V záhlaví návrhu smlouvy musí být uvedeno číslo smlouvy, které je shodné s číslem zakázky uvedené v zadání zakázky. Návrhem smlouvy je účastník výběrového řízení vázán po zadávací lhůtu, která je u veřejných zakázek uvedena v zadání veřejné zakázky a vyplývá ze zákona a u zakázek malého rozsahu činí 30 dnů ode dne doručení oznámení KNTB o výběru nejvhodnější nabídky.
- 2.4. Návrh smlouvy v případě veřejné zakázky dle zákona musí být předložen ve třech vyhotoveních, z nichž jedno bude součástí nabídky a další dvě budou k nabídce volně přiložena jako její přílohy (nebudou svázána či jinak neoddělitelně spojena s ostatními doklady v nabídce). V případě zakázky malého rozsahu, kdy nabídka bude svázána v jednom celku, musí být rovněž smlouva předložena ve třech vyhotoveních, není-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak. Jedno z těchto vyhotovení bude součástí nabídky a další dvě budou k nabídce volně přiložena jako její přílohy (nebudou svázána či jinak neoddělitelně spojena s ostatními doklady v nabídce).

3. Kvalitativní a technické požadavky na zdravotnické prostředky

- 3.1 Kvalitativní a technické vlastnosti ZP musí odpovídat požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména z. č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, z. č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, z. č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády k zákonu o zdravotnických prostředcích (dále jen „nařízení vlády“), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným v zadání zakázky. Nabízený předmět plnění nesmí mít žádné právní vady, zejména nesmí být zatížen jakýmkoliv právy třetích osob. Účastník výběrového řízení může nabídnout jen takový předmět plnění, k němuž získal vlastnické či jiné odpovídající právo v souladu s platnými právními předpisy.
- 3.2 Účastník výběrového řízení i dodavatel u zakázky malého rozsahu musí v nabídce prokázat, že nabízený ZP je z hlediska platných právních předpisů způsobilý a vhodný pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u ZP byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, je označen stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal

písemně prohlášení o shodě.

- 3.3 Jedná-li se o ZP, který již byl uveden na trh v některém z členských států EU a je opatřen značkou CE ve smyslu nař. vl. č. 291/2000 Sb., platného a účinného do 31.12.2009, je účastník výběrového řízení povinen v nabídce předložit kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu vystaveného notifikovanou osobou, která se podílela na posuzování shody.
- 3.4 V případě ZP, který dosud nebyl uveden na trh v některém z členských států EU a není opatřen značkou CE, avšak může být uváděn do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je účastník výběrového řízení povinen předložit jako doklad o vhodnosti ZP pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití).
- 3.5 Součástí nabídky musí být i kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. z. č. 18/1997 Sb., atomový zákon, a prováděcí předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy ZP a vztahují se k předmětu plnění.
- 3.6 Požadované doklady prokazující splnění kvalitativních a technických požadavků ZP podle čl. 3 musí být platné v případě výběrových řízení a v případě zakázek malého rozsahu nejpozději v den podání nabídky (v případě ostatních zakázek nejpozději v den uzavření smlouvy) a jejich platnost musí trvat po celou sjednanou nebo předpokládanou dobu plnění. Všechny tyto doklady lze předložit ve fotokopii, která nemusí být úředně ověřena.

4. Záruka, záruční a pozáruční servis

- 4.1 Smlouva musí obsahovat výslovné ustanovení o převzetí záruky za jakost a její délce tím, že práva zodpovědnosti za vady se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
- 4.2 U dodávek ZP, které mají charakter lékařských přístrojů, musí smlouva (nebo její příloha) obsahovat ustanovení o záručním a pozáručním servisu, v nichž bude uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí záruční servis, jaká je doba od nahlášení vady do nástupu servisní firmy, jaká je doba na odstranění vad a sankce za její nedodržení.
- 4.3 V ustanoveních o pozáručním servisu musí být uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí pozáruční servis. Podmínky pozáručního servisu musí být stanoveny tak, že servis je prováděn jen v případě potřeby KNTB a na její výzvu, a účtovány budou jen jednotlivé servisní práce a dodávky podle aktuálního ceníku servisní organizace. Ze strany KNTB nebudou zejména akceptována ustanovení, podle nichž by pozáruční servis měl být poskytován výlučně jen jako paušální soubor dodávek náhradních dílů a servisních prací za určité časové období a účtován jako paušální platba za určité období bez ohledu na skutečný rozsah provedených servisních prací a dodávek. Takováto nabídka bude posouzena jako v rozporu s těmito nákupními podmínkami ZP a bude vyřazena a uchazeč vyloučen. Pozáruční servis musí být zajištěn tak, aby KNTB měla možnost zadávat servisní práce více než jednomu dodavateli kromě případů, kdy v důsledku specifického charakteru dodaného lékařského přístroje pověřil výrobce některou servisní firmu výhradním prováděním pozáručního servisu (tato skutečnost musí uchazeč prokázat).

5. Dodací podmínky

- 5.1 U smluv uzavíraných na opakující se plnění na období delší než jedno čtvrtletí bude ve smlouvě dohodnut předmět plnění a orientační množství za dobu platnosti smlouvy s tím, že orientační množství je nezávazný údaj a že konkrétní množství a dobu plnění u jednotlivých dílčích dodávek určí KNTB písemně, faxem, e-mailem nebo - je-li to obvyklé - i telefonicky.
- 5.2 U dodávek ZP, které mají charakter spotřebního materiálu, je dodávka splněna dodáním do areálu KNTB, Havlíčkovovo nábřeží 600, Zlín a potvrzením převzetí KNTB s tím, že vlastnické právo přechází na KNTB splněním každé dílčí dodávky. V případě zahraničních dodavatelů (osob se sídlem mimo ČR) bude akceptována pouze dodací podmínka DDP Zlín dle INCOTERMS 2000. Není-li v zadání zakázky uvedeno jinak, mohou být předmětem dodávek ZP spotřebního charakteru jen ty ZP, u nichž ke dni splnění neuplynula více než 1/3 stanovené expirační doby. ZP, u nichž uplynula větší část než 1/3 expirační doby, mohou být dodávány jen po předchozím souhlasu KNTB a se slevou z ceny, která bude sjednána před vlastním plněním.
- 5.3 Není-li v zadání zakázky na dodávku lékařských přístrojů výslovně uvedeno jinak, je součástí předmětu plnění a bude zahrnuto v nabídkové ceně kromě dodání lékařského přístroje do KNTB i jeho montáž nebo instalace, uvedení do provozu, obstarání všech veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení do provozu, provedení zkušebního provozu, zaškolení personálu, dodání českého návodu k použití i veškeré další náklady a výdaje spojené s dodávkou a rovněž poskytování bezplatného záručního servisu během záruční doby s tím, že dodávka je považována za splněnou podepsáním zápisu o předání a převzetí předmětu plnění (nebo jiného podobného dokladu) oběma stranami.
- 5.4 Dodávka lékařského přístroje nebo jiného zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou podle zadání zakázky předmětem plnění. Z dodávky přístroje nebo zařízení nesmí vyplývat povinnost KNTB odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
- 5.5 K přechodu vlastnického práva k předmětu plnění dochází ve všech případech splněním dodávky podle předchozích ustanovení, pokud není dále uvedeno jinak. Je-li obsahem spolupráce i zřízení a provozování konsignačního skladu, přechází vlastnické právo z dodavatele na KNTB okamžikem vydání předmětu plnění z konsignačního skladu. Návrh smlouvy nesmí obsahovat ustanovení o výhradě vlastnického práva, podle něhož by vlastnické právo k předmětu plnění přecházelo na KNTB až zaplacením dohodnuté ceny nebo splněním jiných podmínek. K přechodu nebezpečí poškození, zničení nebo ztráty předmětu plnění nebo jeho části na KNTB dochází vždy přechodem vlastnického práva.
- 5.6 Není-li mezi smluvními stranami předem dohodnuto jinak, lze plnění poskytnout předáním v areálu KNTB jen v pracovních dnech v době od 7,00 hodin do 15,00 hodin.
- 5.7 Dodávku lékařského přístroje je za KNTB oprávněn převzít a zápis o předání a převzetí podepsat pouze příslušný pověřený zaměstnanec, jehož jméno, příjmení a funkce budou uvedeny v zadání zakázky a v příslušné smlouvě s tím, že v době nepřítomnosti tohoto pracovníka rozhoduje o převzetí dodávky a podepsání příslušného zápisu pracovník pověřený k tomuto jednání představenstvem KNTB. Nebude-li ve smlouvě o dodávce lékařského přístroje uveden pracovník příslušný k převzetí, potvrzuje převzetí a podepisuje příslušný zápis technik zdravotnických prostředků KNTB. Podepsání zápisu o předání a převzetí lékařského přístroje jinou osobou než pracovníkem uvedeným ve smlouvě není považováno za splnění dodávky.

- 6.1. Cena uvedená v nabídce účastníka výběrového řízení a ve smlouvě musí obsahovat všechny výdaje a náklady spojené se splněním dodávky. Nabídková cena musí být uvedena buď přímo ve smlouvě nebo v cenové nabídce, ceníku či specifikaci ceny, který bude tvořit nedílnou součást smlouvy jako její příloha. Nabídková cena (vč. DPH) na zdravotnické prostředky, které jsou zařazeny v aktuálním číselníku ZP vydávaném VZP ČR, nesmí překročit maximální cenu stanovenou tímto číselníkem.
- 6.2. Nabídková cena bez DPH je zásadně pevnou cenou platnou po celou dobu platnosti smlouvy v měně Kč, bez vazby na stávající nebo budoucí kurz jiné měny nebo jiné skutečnosti, Pouze v případě, že je to výslovně připuštěno v zadání zakázky, může být cena stanovena jako nejvýše přípustná, která může být změněna pouze z důvodů a způsobem uvedeným v zadání zakázky.
- 6.3. Ne-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak, musí být nabídková cena uvedena v členění jednotková cena (cena jednotlivých dílčích plnění) bez DPH, celková cena bez DPH, DPH (samostatně podle základní a snížené sazby), DPH celkem, celková nabídková cena vč. DPH.

7. Platební podmínky

- 7.1. Splatnost faktur je účastník výběrového řízení povinen výslovně navrhnout v návrhu smlouvy počtem dnů ode dne doručení faktury (daňového dokladu) KNTB. Ne-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak, musí činit navržená splatnost faktur minimálně 30 kalendářních dnů od doručení faktury KNTB. Ne-li v případě ostatních zakázek splatnost faktur uvedena ve smlouvě, činí minimálně 30 dnů od doručení faktury KNTB.
- 7.2. V návrhu smlouvy uvede uchazeč či dodavatel výslovně ustanovení o úrocích z prodlení. Výslovně uvede, zda navrhuje zákonné či smluvní úroky z prodlení. Pokud navrhne zákonné úroky z prodlení, má se zato, že úroky jsou stanovovány podle občanského zákoníku a platného nařízení vlády. Pokud navrhne smluvní úrok z prodlení, vyjádří číselně jeho výši, a to buď jako denní či jako roční smluvní úrok z prodlení. Smluvní úrok z prodlení může být navržen i ve formě Řepo sazby ČNB případně zvýšené o další procentní body (v celých procentních bodech). Řepo sazbou ČNB podle předchozího ustanovení je míněna dvoutýdenní řepo sazba stanovená ČNB a platná pro první den kalendářního pololetí, v němž došlo k prodlení. Smluvní úrok z prodlení, navržený v jakékoli shora uvedené formě, však nesmí být navržen ve výši přesahující výši zákonného úroku z prodlení, stanovené podle výše citovaných předpisů občanského práva.
- 7.3. Za prodlení s úhradou faktury není KNTB povinna hradit kromě navrženého úroku z prodlení podle předchozích ustanovení jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci. Při prodlení s úhradou faktury není dodavatel oprávněn pozastavit další dílčí plnění až do zaplacení a prodlení nebude považováno za podstatné porušení smlouvy.
- 7.4. Dodavatel je povinen uvádět na každé faktuře (daňovém dokladu) za jednotlivá dílčí plnění v samostatné rubrice v záhlaví faktury údaj: smlouva č. (číslo zakázky) ze dne (datum uzavření smlouvy). V případě, že dodavatel bude dodávat KNTB i jiné výrobky, je povinen vystavovat samostatné faktury za předmět plnění podle jednotlivých zakázek (v jedné faktuře nesmí být uvedeny dodávky na více zakázek). V případě, že předmětem plnění jsou dodávky investičního i neinvestičního charakteru, je dodavatel povinen vystavovat faktury samostatně pro plnění investičního charakteru a samostatně pro plnění neinvestičního charakteru.
- 7.5. Faktury, které nebudou obsahovat některou z náležitostí uvedenou v předchozích ustanoveních nebo s nimi budou v rozporu, je KNTB oprávněna vrátit ve lhůtě splatnosti dodavateli k doplnění nebo opravě s tím, že lhůta splatnosti faktury počne běžet dnem doručení opravené faktury zadavateli.
- 7.6. Každý účastník výběrového řízení je povinen uvést v návrhu smlouvy ustanovení odpovídající bodům 7.1. - 7.3., pokud se k příslušné zakázce vztahují.

8. Závěrečná ustanovení

- 8.1. V případě, že podmínky zadání veřejné zakázky budou obsahovat ustanovení odlišná od těchto nákupních podmínek ZP, mají přednost podmínky zadání zakázky. Pokud se některé ustanovení nákupních podmínek ZP dostane do rozporu s kogentním ustanovením obecně

závazného právního předpisu, platí příslušné ustanovení právního předpisu s tím, že zbývající ustanovení nákupních podmínek ZP zůstávají v platnosti.

- 8.2. Pohledávky vyplývající ze smlouvy lze převést na jinou osobu jen s předchozím písemným souhlasem druhé smluvní strany. V případě, že účastník výběrového řízení uzavřel před podáním nabídky s jinou osobou smlouvu o postoupení všech nebo více pohledávek (faktoringovou nebo podobnou smlouvu), která se vztahuje i na pohledávky vyplývající ze smlouvy, je povinen tuto skutečnost uvést v nabídce a v návrhu smlouvy. Neuvede-li tuto skutečnost v nabídce a v návrhu smlouvy, je KNTB oprávněna od smlouvy odstoupit.
- 8.3. KNTB může písemným oznámením zasláným dodavateli, příp. Jeho právnímu nástupci, ukončit platnost smlouvy v případě prodeje podniku nebo jeho části, jehož prostřednictvím byla zakázka realizována. Účinnost smlouvy v tomto případě zaniká doručením písemného oznámení.
- 8.4. Pro případ, že se na uzavřené smlouvu vztahuje povinnost uveřejnění prostřednictvím registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, platí, že obě smluvní strany s tímto uveřejněním souhlasí a sjednávají, že správci registru smluv zašle tuto smlouvu k uveřejnění prostřednictvím registru smluv KNTB.
- 8.5. Pro právní vztahy mezi smluvními stranami, které nejsou výslovně upraveny smlouvou, platí tyto nákupní podmínky ZP a české obecně závazné právní předpisy, zejména příslušná ustanovení občanského zákoníku, a k projednávání sporů mezi smluvními stranami jsou příslušné české soudy.

Ve Zlíně 19.11.2018

MUDr. Radomír Maráček
předseda představenstva

Ing. Vlastim Vajdák
člen představenstva

Níže podepsaná

Název a sídlo: **S & T Plus s.r.o.**, Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4

IČ:25701576

zastoupená: RNDr. Ivo Strnad, jednatel

prohlašuje, že

se podrobně seznámila s textem nákupních podmínek a souhlasí s tím, že podpisem nákupních podmínek se tyto stávají nedílnou součástí příslušné obchodní smlouvy, která bude mezi ní a KNTB po podpisu nákupních podmínek uzavřena.

Jméno, příjmení, funkce,

RNDr. Ivo Strnad, jednatel

Datum podpisu: 22. 2. 2019