

KUPNÍ SMLOUVA

**Institut klinické a experimentální medicíny,
příspěvková organizace Ministerstva zdravotnictví ČR**
se sídlem: Vídeňská 1958/9, 140 21 Praha 4
IČO: 000 23 001
DIČ: CZ 00023001
číslo účtu: 42334041/0710
zastoupená Ing. Michalem Stiborkem, MBA, ředitelem

dále jen „Kupující“ na straně jedné

a

Medtronic Czechia s.r.o.

se sídlem: Prosecká 852/66, Prosek, 190 00 Praha 9
IČO: 64583562
DIČ: CZ699005618
bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic, a.s.
číslo účtu: 81880264/2700

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, spis. zn: C 41171
zastoupená Mgr. Michalem Vondrašem, MBA, jednatelem

dále jen „Prodávající“ na straně druhé

vzhledem k tomu, že

- A) Kupující vyhlásil otevřené řízení podle ustanovení § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, týkající se nadlimitní veřejné zakázky na dodávky s názvem „**Dodávky SZM – Dodávka kardiostimulátorů včetně příslušenství**“, evidovaného v IKEM pod evidenčním číslem zakázky PZ-2018-0000424 a ve Věstníku veřejných zakázek pod číslem Z2019-009312
- B) na základě výsledků tohoto zadávacího řízení Kupující rozhodl o přidělení této nadlimitní veřejné zakázky, resp. její části č. 1 **Kardiostimulátory třídy I - přístroje s možností automatického nastavení stimulačních parametrů, s možností programace vysokého upper tracking rate a možností celotělového vyšetření MR 1,5T a 3T**, Prodávajícímu.
- C) Prodávající je obchodní společností podnikající v činnostech, jež jsou předmětem plnění dle této Smlouvy,

uzavírají níže uvedeného dne, měsíce a roku v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, tuto

kupní smlouvu

na dodávky

(dále jen „Smlouva“)

Článek 1. Výkladová ustanovení

Při výkladu obsahu této Smlouvy budou níže uvedené pojmy vykládány takto:

- 1.1. **Číselník VZP** – číselník VZP pro úhradu speciálního zdravotnického materiálu – Úhradový katalog VZP – ZP.
- 1.2. **Nabídka** – nabídka Prodávajícího podaná v otevřeném řízení na plnění veřejné zakázky s názvem „**Dodávky SZM – Dodávka kardiostimulátorů včetně příslušenství**“.
- 1.3. **Občanský zákoník** – zákon č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.
- 1.4. **Objednávka** – objednávka Zdravotnického prostředku či Zdravotnických prostředků, učiněná postupem uvedeným v čl. 5. této Smlouvy.
- 1.5. **Portfolio sortimentu** – podrobné portfolio sortimentu dodávaných Zdravotnických prostředků, obsahující podrobné cenové a evidenční údaje o každém z dodávaných Zdravotnických prostředků, zpracované na základě Ceníku Zdravotnických prostředků, který Prodávající předložil v Nabídce. Portfolio sortimentu tvoří Přílohu č. 1 této Smlouvy. Smluvní strany sjednávají, že v případě rozdílů mezi tištěnou a elektronickou podobou Portfolia sortimentu má přednost jeho listinné znění. Po provedení aktualizace Portfolia sortimentu postupem uvedeným v čl. 8 této Smlouvy bude vždy provedena výměna Přílohy č. 1 této Smlouvy tak, aby jejím obsahem bylo vždy aktuálně platné znění Portfolia sortimentu.
- 1.6. **Konsignační sklad** – sklad vybraných Zdravotnických prostředků, který Prodávající zřídí a bude provozovat v sídle Kupujícího v souladu s čl. 5. této Smlouvy, resp. na základě Smlouvy o KS. Konsignační sklad zajišťuje okamžitou použitelnost Zdravotnických prostředků dle aktuálně vzniklých potřeb Kupujícího, resp. konkrétního pacienta.
- 1.7. **Smlouva o KS** – Smlouva o zřízení a vedení konsignačního skladu, která bude samostatně uzavřena mezi Prodávajícím a Kupujícím v souladu s čl. 5. této Smlouvy.
- 1.8. **Veřejná zakázka** - nadlimitní veřejná zakázka na dodávky s názvem „**Dodávky SZM – Dodávka kardiostimulátorů včetně příslušenství**“.
- 1.9. **Zákon o DPH** – zákon č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů.
- 1.10. **ZZVZ** – zákon č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek.
- 1.11. **Zákon o zdravotnických prostředcích** – zákon č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, v platném znění.
- 1.12. **Zdravotnické prostředky nebo též Zdravotnický materiál** - zdravotnické prostředky ve smyslu ustanovení § 2 Zákona o zdravotnických prostředcích, kterými se pro účely této Smlouvy rozumí Zdravotnický materiál obsažený v Portfoliu sortimentu, potřebný kléčbě pacientů **na pracovišti arytmologie** a to konkrétně Kardiostimulátory třídy 1 pro část č. 1 VZ. Podrobná technická specifikace jednotlivých Zdravotnických prostředků dodávaných Prodávajícím Kupujícím na základě této Smlouvy je obsažena v dokumentu s názvem „Charakteristika

nabízených Zdravotnických prostředků“, který Prodávající předložil ve své Nabídce a který tvoří Přílohu č. 2 této Smlouvy.

Článek 2.

Úvodní ustanovení

- 2.1. Kupující má zájem na tom, aby mu Prodávající po dobu trvání této Smlouvy dodával Zdravotnické prostředky, a to v rozsahu a za podmínek sjednaných touto Smlouvou.
- 2.2. Účelem této Smlouvy je sjednání podmínek koupě Zdravotnických prostředků Kupujícím od Prodávajícího, tj. obchodních, platebních a dalších podmínek, za kterých bude Kupující objednávat Zdravotnické prostředky u Prodávajícího a Prodávající bude dodávat objednané Zdravotnické prostředky Kupujícímu.
- 2.3. Prodávající bere na vědomí, že se na základě této Smlouvy nestává výhradním dodavatelem Zdravotnických prostředků pro Kupujícího.
- 2.4. V případě, že prodávající není schopen dodat zdravotnický materiál ve stanovené lhůtě, a zboží je v době objednávky dostupné na trhu v České republice prostřednictvím jiného dodavatele, má kupující právo zajistit si v případě nezbytné akutní potřeby a v množství nezbytně nutném dodávku prostřednictvím tohoto jiného dodavatele. Případný rozdíl v nákupních cenách, jenž vznikne mezi cenami sjednanými touto Smlouvou a cenami jiného dodavatele, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím. Prodávající se zavazuje tento případný rozdíl v cenách na základě výzvy kupujícího uhradit v plné výši.

Článek 3.

Základní ustanovení

- 3.1. Prodávající se touto Smlouvou zavazuje, že bude průběžně po celou dobu trvání Smlouvy dodávat Kupujícímu v jím zvoleném místě dodání v souladu s ustanoveními této Smlouvy Zdravotnické prostředky a umožňovat Kupujícímu nabýt vlastnické právo k těmto Zdravotnickým prostředkům, a to v souladu s podmínkami sjednanými v této Smlouvě a jejich přílohách.
- 3.2. Kupující se touto Smlouvou zavazuje, že bude od Prodávajícího přebírat řádně a včas dodané Zdravotnické prostředky a platit za ně Prodávajícímu kupní cenu, a to v souladu s podmínkami sjednanými v této Smlouvě a jejich přílohách.

Článek 4.

Základní podmínky dodávek Zdravotnických prostředků

- 4.1. Předmětem objednávek, resp. dodávek dle této Smlouvy mohou být výhradně Zdravotnické prostředky obsažené v Portfoliu sortimentu.
- 4.2. Zdravotnické prostředky budou Prodávajícím Kupujícímu dodávány prostřednictvím Konsignačního skladu na základě Smlouvy o KS uzavřené v souladu s čl. 5. této Smlouvy.
- 4.3. Prodávající uzavřením této Smlouvy deklaruje připravenost začít s dodávkami Zdravotnických prostředků Kupujícímu v souladu s dodacími podmínkami sjednanými v této Smlouvě bezodkladně po uzavření této Smlouvy.
- 4.4. Smluvní strany sjednávají, že s ohledem na specifický charakter předmětu plnění této Smlouvy, resp. podmínky a způsob jeho využití, bude Kupující odebírat

od Prodávajícího Zdravotnické prostředky dle této Smlouvy vždy s ohledem na své aktuální potřeby, resp. potřeby pacientů.

- 4.5. Prodávající bude povinen dodávat Kupujícímu Zdravotnické prostředky vždy spolu s veškerou předepsanou dokumentací, s výjimkou dokladů o shodě dle odst. 12.1. této Smlouvy. Smluvní strany sjednávají, že Zdravotnické prostředky jsou předány tehdy, pokud jsou řádně předány veškeré doklady s nimi související.
- 4.6. Součástí dodávky Zdravotnických prostředků dle této Smlouvy je dodání informačního materiálu pro pacienty v českém jazyce, a to v rozsahu odpovídajícím množství dodaných Zdravotnických prostředků. Při prvním naskladnění Konsignačního skladu zřízeného dle čl. 5. této Smlouvy, resp. s spolu s první dodávkou Zdravotnických prostředků realizovanou na základě Objednávky budou Kupujícímu dodány informační materiály pro pacienty minimálně v % množství vysoutěženého příslušného Zdravotnického prostředku dodávaného na základě této Smlouvy (viz Portfolio sortimentu). Zbývající část informačních materiálů bude Prodávajícím dodána průběžně po dobu trvání této Smlouvy, a to vždy nejpozději do 5 dnů od obdržení písemného požadavku Kupujícího.

Článek 5.

Dodací podmínky pro realizaci dodávek prostřednictvím Konsignačního skladu

- 5.1. Zdravotnické prostředky dle této Smlouvy budou dodávány prostřednictvím Konsignačního skladu, a to v souladu s podmínkami sjednanými v této Smlouvě a ve Smlouvě o KS.
- 5.2. Místem plnění/dodání zboží je Konsignační sklad, který bude Prodávajícím zřízen a provozován v sídle Kupujícího, tj. v areálu Institutu klinické a experimentální medicíny na adrese Vídeňská 1958/9, 140 21 Praha 4, a to konkrétně na pracovišti arytmiologie.
- 5.3. Prodávající se zavazuje uzavřít s Kupující Smlouvu o KS a to nejpozději do 14 dnů po uzavření této Smlouvy. Smlouvou o KS budou sjednány podrobné podmínky pro dodávky Zdravotnických prostředků tímto způsobem, a to včetně podmínek převodu vlastnického práva k dodávaným Zdravotnickým prostředkům na Kupujícího.
- 5.4. Výčet Zdravotnických prostředků, které budou Prodávajícím Kupujícímu dodávány prostřednictvím Konsignačního skladu, jsou specifikovány v seznamu tvořícím Přílohu č. 1 Smlouvy o KS.
- 5.5. Prodávající bere na vědomí, že Kupující bude kdykoliv za trvání Smlouvy o KS oprávněn jednostranným písemným prohlášením změnit požadavek na obsah Konsignačního skladu.
- 5.6. Každá dodávka Zdravotnických prostředků bude vybavena dodacím listem. Dodací listy budou Kupujícímu zasílány v elektronické verzi na e-mail: [REDACTED]

Článek 6.

Další dodací podmínky

- 6.1. Kupující bude od Prodávajícího přijímat pouze takové Zdravotnické prostředky, které jsou uvedeny/registrovány v Číselníku VZP a mají přidělený platný kód zdravotní

pojišťovny (kód ZP) pro vykázaní těchto Zdravotnických prostředků plátcům zdravotní péče. Garance platnosti tohoto kódu ZP pro všechny dodávané Zdravotnické prostředky je nezbytná po celou dobu trvání této Smlouvy. Kupující nebude od Prodávajícího odebírat Zdravotnické prostředky, které nebudou mít platný kód ZP.

- 6.2. Prodávající se zavazuje zajistit, že na vnějším obalu každého jednotlivého balení dodávaného Zdravotnického prostředku, i na baleních přepravních, bude vždy uveden standardizovaný identifikační čárový kód EAN, snímatelný běžnou čtečkou čárových kódů, jednoznačně identifikující dodávaný Zdravotnický prostředek. Prodávající může zajistit jiné označení na vnějším obalu (například pomocí QR kódu) pouze po předchozí dohodě s Kupujícím. Zdravotnické prostředky musí být současně označeny šarží na vnějším i vnitřním obalu. U Zdravotnických prostředků s dobou použitelnosti zde musí být uvedena též doba použitelnosti. Prodávající bere na vědomí, že Kupující je oprávněn odmítnout převzetí balení Zdravotnického prostředku, které nebude označeno způsobem dle tohoto ustanovení Smlouvy.
- 6.3. Prodávající se zavazuje dodávat Kupujícímu výhradně takové Zdravotnické prostředky:
 - 6.3.1. jejichž minimální doba použitelnosti ode dne dodání činí 1 rok;
 - 6.3.2. které nemají závady v jakosti;
 - 6.3.3. které byly dodány v originálním neporušeném obalu;
 - 6.3.4. jejichž distribuce nebyla zakázána Státním ústavem pro kontrolu léčiv.Prodávající bere na vědomí, že Kupující je oprávněn odmítnout převzetí Zdravotnických prostředků, které nebudou splňovat shora uvedené požadavky Kupujícího.
- 6.4. Kupující je dále oprávněn odmítnout převzetí Zdravotnických prostředků v následujících případech:
 - 6.4.1. Pokud Prodávající nepředá Kupujícímu v místě plnění k podpisu dodací list.
 - 6.4.2. Pokud dodací list nebo jeho přílohy neobsahují údaj o množství dodaných Zdravotnických prostředků, a/nebo údaj o jednotkové ceně dodávaných Zdravotnických prostředků.
 - 6.4.3. Množství Zdravotnických prostředků nebo přepravních obalů uvedené v dodacím listu nebo jeho přílohách neodpovídá skutečnosti.
 - 6.4.4. Prodávající nepředá s dodávkou Zdravotnických prostředků elektronickou verzi dodacího listu.
 - 6.4.5. Dodací listy nebudou uvádět počty kusů Zdravotnických prostředků s každou šarží samostatně.
- 6.5. Prodávající se zavazuje, že na dodacím listu, který bude předán spolu s dodávkou, bude uvedena specifikace dodaného materiálu, katalogové (referenční) číslo, číslo šarže, expirace, příslušný kód VZP a číslo objednávky, na jejímž základě byla dílčí dodávka realizována.
- 6.6. Smluvní strany výslovně sjednávají, že nebezpečí škody na dodaných Zdravotnických prostředcích, jež jsou specifikovány touto Smlouvou a jejími přílohami, přechází z Prodávajícího na Kupujícího jejich výdejem z Konsignačního skladu v souladu se Smlouvou o KS (ustanovení § 2121 odst. 2 Občanského zákoníku se nepoužije).

- 6.7. Kontaktní osobou prodávajícího ve věcech plnění dle této Smlouvy je [REDAKCE]
e-mail: [REDAKCE]
- 6.8. Kontaktní osobou kupujícího ve věcech plnění dle této Smlouvy je [REDAKCE]
[REDAKCE] e-mail: [REDAKCE]
- 6.9. Prodávající se zavazuje poskytnout Kupujícímu bezplatně do užívání 6 ks programerů pro internaci a programaci nabízených typů Zdravotnických prostředků - kardiostimulátorů. Tyto programery budou Kupujícímu předány nejpozději s první dodávkou Zdravotnických prostředků realizovanou dle této Smlouvy, přičemž mu budou ponechány na dobu životnosti všech kardiostimulátorů dodaných na základě této Smlouvy, resp. do doby ukončení užívání posledního ze Zdravotnických prostředků (kardiostimulátorů) dodaných Prodávajícím Kupujícímu na základě této Smlouvy.
- 6.10. Prodávající se zavazuje zajistit pro Kupujícího bezplatnou a nepřetržitou možnost přímé telefonické konzultace klinického nebo technického problému souvisejícího s dodaným Zdravotnickým prostředkem s odborně způsobilým technikem-konzultantem, a to na tel. č. [REDAKCE]. Tato linka bude též sloužit k přijímání požadavků na přímou technickou podporu ve smyslu odst. 6.11. této Smlouvy.
- 6.11. Prodávající se zavazuje poskytnout Kupujícímu technickou podporu při práci s dodanými Zdravotnickými prostředky, resp. při jejich implantaci pacientům. Prodávající se zavazuje zajistit pro Kupujícího na základě jeho předchozí žádosti přítomnost školeného technika-konzultanta při implantaci dodaného Zdravotnického prostředku.
- 6.12. Prodávající Kupujícímu garantuje, že doba nástupu technického a klinického konzultanta k implantaci nebo k řešení technického či klinického problému, počítaná od přijetí požadavku lékaře na telefonní lince dle odst. 6.10. této Smlouvy, bude činit maximálně **30 minut**.
- 6.13. Prodávající bere na vědomí, že technickou podporu při implantaci dodávaných Zdravotnických prostředků pacientům a při následných kontrolách mohou provádět pouze osoby, které disponují dokladem o proškolení výrobcem k práci s dodávanými Zdravotnickými prostředky, resp. k výkonu shora uvedených činností. Pracovník určený Prodávajícím k plnění těchto povinností dle Smlouvy bude povinen prokázat se Kupujícímu shora uvedeným dokladem, a to při svém prvním nasazení k plnění shora uvedených povinností (to neplatí pro osoby uvedené v Nabídce Prodávajícího, za které již byl požadovaný doklad v Nabídce předložen). Pracovníkovi Prodávajícího, který se neprokáže shora uvedeným dokladem o odborné kvalifikaci, nebude umožněn přístup na příslušné pracoviště Kupujícího, přičemž celá situace bude vyhodnocena jako nedodržení garantované doby nástupu technického a klinického konzultanta ve smyslu odst. 6.12. této Smlouvy.
- 6.14. Prodávající se zavazuje zajistit bezplatnou možnost kontroly implantovaného Zdravotnického prostředku (přístroje) v případě hospitalizace pacienta v jiné nemocnici v České republice, vznikne-li potřeba tento úkon provést např. v souvislosti s plánovaným či urgentním chirurgickým výkonem. Dále je Prodávající povinen zajistit možnost kontroly základních funkčních parametrů a výpisu z paměti implantátu, je-li nemocný hospitalizován v nemocnici mimo IKEM. Prodávající se též zavazuje zajistit případné vyzvednutí patientské jednotky pro domácí monitorování od pozůstalých v

případě úmrtí pacienta, či interogaci přístroje po úmrtí pacienta, bude-li z jakýchkoli (např. soudních) důvodů vyžadována.

- 6.15. Smluvní strany sjednávají, že úplata za poskytnutí plnění dle odst. 6.9. až 6.14. tohoto článku Smlouvy je zahrnuta v ceně dodávaných Zdravotnických prostředků.

Článek 7.

Kupní cena

- 7.1. Kupující bude Prodávajícímu hradit kupní cenu pouze za skutečně odebrané Zdravotnické prostředky, a to dle jednotkových cen Zdravotnických prostředků uvedených v Portfoliu sortimentu, resp. jeho aktuálně platném znění.
- 7.2. Prodávající a Kupující sjednávají, že jednotkové ceny Zdravotnických prostředků uvedené v Portfoliu sortimentu mají charakter ceny finální, tj. zahrnují veškeré náklady spojené s dodávkou Zdravotnických prostředků Kupujícímu.
- 7.3. K jednotkovým cenám uvedeným v Portfoliu sortimentu bude vždy připočtena DPH stanovená v souladu s aktuálně platnými právními předpisy. DPH se pro účely této Smlouvy rozumí peněžní částka, jejíž výše odpovídá výši daně z přidané hodnoty vypočtené dle Zákona o DPH.
- 7.4. Cenu Zdravotnických prostředků je možno překročit v případě, že dojde ke změně daňových právních předpisů, které budou mít prokazatelný vliv na její výši, a to zejména v případě zvýšení sazby DPH. V případě, že dojde ke snížení sazby DPH, bude cena příslušným způsobem snížena.

Článek 8.

Pravidla pro úpravu kupní ceny Zdravotnických prostředků v důsledku změny úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami

- 8.1. Kupující bude Prodávajícímu po dobu trvání Smlouvy hradit kupní cenu za dodávku Zdravotnických prostředků vždy nejvýše ve výši maximální úhrady stanovené pro jednotlivé Zdravotnické prostředky aktuálně platným a účinným Číselníkem VZP.
- 8.2. Jednotkové ceny Zdravotnických prostředků vyčíslené v Portfoliu sortimentu tak budou po dobu trvání Smlouvy upravovány v návaznosti na změny maximální úhrady hrazené zdravotními pojišťovnami dle Číselníku VZP, a to v souladu s níže uvedenými pravidly.
- 8.2.1. Dojde-li v průběhu plnění Smlouvy ke změně Číselníku VZP, která bude znamenat **snížení** maximálních úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami za některý či některé z dodávaných Zdravotnických prostředků pod jednotkovou cenu vyčíslenou v aktuálně platném Portfoliu sortimentu v Kč včetně DPH, bude provedena aktualizace Portfolia sortimentu, a to tak, že cena hrazená Kupujícími za příslušný Zdravotnický prostředek bude snížena na úroveň maximální úhrady stanovené v Číselníku VZP.
- 8.2.2. Dojde-li v průběhu plnění Smlouvy ke změně Číselníku VZP, která bude znamenat **zvýšení** maximálních úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami za některý či některé z dodávaných Zdravotnických prostředků oproti jednotkové ceně vyčíslené v aktuálně platném Portfoliu sortimentu v Kč

včetně DPH, bude provedena aktualizace Portfolia sortimentu, a to tak, že cena hrazená Kupujícím za příslušný Zdravotnický prostředek bude navýšena na úroveň maximální úhrady stanovené v Číselníku VZP, avšak **maximálně do výše původní jednotkové ceny (vyčíslené v Kč včetně DPH) stanovené Prodávajícím za příslušný Zdravotnický prostředek v jeho Nabídce.**

- 8.3. Nastane-li některá ze skutečností rozhodných pro úpravu kupní ceny Zdravotnických prostředků, specifikovaných shora v odst. 8.2. této Smlouvy, provede Prodávající aktualizaci Portfolia sortimentu, tj. provede úpravy jednotkových cen Zdravotnických prostředků dotčených změnou Číselníku VZP a návrh upraveného Portfolia sortimentu zašle ke kontrole Kupujícímu, a to nejpozději do 5. pracovního dne ode dne, kdy vstoupí v platnost nové znění Číselníku VZP. Kupující provede kontrolu bez zbytečného odkladu a její výsledek sdělí Prodávajícímu. Poté Prodávající podepíše upravené Portfolio sortimentu a vrátí jej zpět Kupujícímu v požadovaném počtu vyhotovení, nejpozději do 5 dnů od doručení výsledku provedené kontroly návrhu upraveného Portfolia sortimentu. Prodávající je oprávněn odmítnout akceptaci/podpis upraveného Portfolia sortimentu pouze tehdy, pokud aktualizace Portfolia sortimentu nebude odpovídat pravidlům sjednaným v tomto článku Smlouvy.
- 8.4. Aktualizované znění Portfolia sortimentu nabývá platnosti vždy dnem následujícím po podpisu oběma smluvními stranami. K tomuto dni bude provedena výměna Přílohy č. 1 této Smlouvy. V záhlaví Portfolia sortimentu bude vždy uveden údaj o počátku platnosti příslušné verze Portfolia sortimentu.

Článek 9.

Platební podmínky

- 9.1. Prodávající vystaví daňový doklad (fakturu) neprodleně po předání/převzetí dodávky Zdravotnických prostředků ve smyslu odst. 6.5. této Smlouvy a obratem tuto fakturu zašle na pracoviště Ústavní lékárny IKEM – oddělení zdravotnických prostředků. Přílohou této faktury bude vždy elektronický dodací list dle specifikace obsažené v odst. 5.6. této Smlouvy.
- 9.2. Kupující nebude poskytovat zálohy.
- 9.3. Platby se budou uskutečňovat bezhotovostním převodem na účet Prodávajícího na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného Prodávajícím. Přílohou faktury bude dodací list podepsaný oprávněným pracovníkem Kupujícího, resp. jiný doklad osvědčující dodání Zdravotnického prostředku Kupujícímu.
- 9.4. Faktury Prodávajícího musí formou a obsahem odpovídat zákonu č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů a Zákonu o DPH a musí obsahovat veškeré náležitosti daňového dokladu dle ustanovení § 29 Zákona o DPH.
- 9.5. Splatnost faktury se sjednává v délce 60 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení řádně vystavené faktury Kupujícímu.
- 9.6. V případě, že faktura Prodávajícího nebude mít náležitosti a přílohy sjednané touto Smlouvou, je Kupující oprávněn fakturu zaslat ve lhůtě splatnosti zpět Prodávajícímu s uvedením důvodu jejího vrácení a lhůta splatnosti se tím přerušuje. Lhůta splatnosti faktury počíná běžet znovu ode dne doručení opravené nebo nově vystavené faktury Kupujícímu.

- 9.7. Kupující provede kontrolu, zda Prodávající je či není evidován jako nespolehlivý plátc DPH ve smyslu ustanovení § 106a Zákona o DPH, a že číslo bankovního účtu Prodávajícího uvedené na daňovém dokladu je jako povinně registrovaný údaj zveřejněno správcem daně podle ustanovení § 96 Zákona o DPH. V případě, že ke dni uskutečnění zdanitelného plnění bude v příslušném systému správce daně Prodávající uveden jako nespolehlivý plátc, nebo číslo jeho bankovního účtu nebude zveřejněno dle předchozí věty, je Kupující oprávněn provést úhradu daňového dokladu do výše kupní ceny bez DPH. Částka rovnající se DPH bude v takovém případě Kupujícím přímo poukázána na účet správce daně podle ustanovení § 109a Zákona o DPH.
- 9.8. Prodávající se zavazuje, že na daňovém dokladu uvede označení peněžního ústavu a číslo bankovního účtu, který je zveřejněn správcem daně a ve prospěch kterého má být provedena platba. Pokud tak neučiní nebo pokud při provádění úhrady již uvedený účet nebude uveden v registru zveřejňovaném správcem daně, strpí Prodávající, bez uplatnění jakýchkoliv finančních sankcí, odvedení daně Kupujícím a úhradu závazku jen ve výši kupní ceny bez DPH, případně je povinen nahradit Kupujícím škodu, která by mu z tohoto důvodu, nebo z důvodu úhrady na nezveřejněný účet vznikla.
- 9.9. V případě prodlení Kupujícího s úhradou faktury má Prodávající právo na úrok z prodlení z dlužné částky v zákonné výši.
- 9.10. Postoupení peněžitých pohledávek Prodávajícího za Kupujícím vzniklých v souvislosti s touto Smlouvou třetí osobě je nepřípustné bez předchozího písemného souhlasu Kupujícího.
- 9.11. Každá faktura bude označena „identifikátorem veřejné zakázky“, a evidenčním číslem IKEM (za něj uvedeno číslo části), které jsou uvedeny v zápatí této smlouvy.

Článek 10. Úprava autorských práv

- 10.1. Prodávající pro případ, že bude v souvislosti s plněním předmětu této Smlouvy Prodávajícím Kupujícím předána jakákoliv dokumentace či software, které budou mít charakter autorského díla (dále jen „autorské dílo“) ve smyslu zákona č. 121/2000 Sb., o právu autorském, o právech souvisejících s právem autorským a o změně některých zákonů (autorský zákon), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „autorský zákon“), prohlašuje a garantuje, že bude jediným nositelem autorských práv k takovému předávanému autorskému dílu, že bude oprávněn s tímto autorským dílem disponovat v rozsahu sjednaném v této Smlouvě, a že toto autorské dílo bude nedotčeno právy jiných osob. Prodávající se dále pro případ, že bude předáváno autorské dílo vytvořené třetí osobou, zavazuje, že zajistí souhlas autora k poskytnutí práva Kupujícím k užívání autorského díla v rozsahu uvedeném v této Smlouvě (a to zejména formou licence či sublicence dle ustanovení § 2358 a násl. Občanského zákoníku).
- 10.2. Prodávající na základě této Smlouvy poskytuje Kupujícím právo užívat jakékoliv autorské dílo předané na základě této Smlouvy bez časového a místního omezení, a to k účelům obvyklým s ohledem na charakter předaného autorského díla.

- 10.3. Práva k užívání autorského díla specifikovaná shora v odst. 10.2. této Smlouvy jsou Prodávajícím Kupujícímu poskytována jako práva nevýhradní ve smyslu ustanovení § 2361 Občanského zákoníku.
- 10.4. Kupující je oprávněn práva na užití autorského díla specifikovaná v odst. 10.2. této Smlouvy postoupit zcela nebo z části na třetí osoby.
- 10.5. Smluvní strany sjednávají, že úplata za poskytnutí autorských práv dle tohoto článku je zahrnuta v ceně dodávaných Zdravotnických prostředků.

Článek 11.

Pojištění

- 11.1. Prodávající se zavazuje po dobu trvání této Smlouvy udržovat pojištění své odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě, a to tak, aby limit pojistného plnění ve smyslu ustanovení § 2865 Občanského zákoníku činil minimálně 10 mil. Kč.
- 11.2. Toto pojištění Prodávajícího musí rovněž zahrnovat pojištění všech jeho poddodavatelů, případně je Prodávající povinen zajistit, aby obdobné pojištění v přiměřeném rozsahu sjednali i všichni jeho poddodavatelé, kteří se pro něj budou na poskytování plnění dle této Smlouvy podílet.
- 11.3. Prodávající je povinen předložit kdykoliv po dobu trvání této Smlouvy na předchozí žádost Kupujícího uzavřenou pojistnou smlouvu, pojistku nebo potvrzení příslušné pojišťovny, příp. potvrzení pojišťovacího zprostředkovatele (insurance broker), prokazující existenci pojištění v rozsahu požadovaném v tomto článku Smlouvy.

Článek 12.

Další práva a povinnosti smluvních stran

- 12.1. Prodávající se zavazuje, že po celou dobu trvání Smlouvy bude disponovat doklady o shodě dodávaných Zdravotnických prostředků s příslušnými předpisy v rozsahu požadovaném Kupujícím v zadávacích podmínkách Veřejné zakázky (tj. prohlášením o shodě vydaným výrobcem nebo zplnomocněným zástupcem a dále doklady o proškolení k nákupu, skladování a prodeji Zdravotnických prostředků třídy IIb a III v souladu se Zákonem o zdravotnických prostředcích, jsou-li tyto doklady s ohledem na předmět této Smlouvy relevantní). Prodávající bude povinen předložit Kupujícímu kdykoliv po dobu trvání této Smlouvy na základě předchozí žádosti k nahlédnutí doklady dle tohoto ustanovení Smlouvy.“
- 12.2. Prodávající je povinen plnit veškeré své povinnosti vyplývající ze Smlouvy s odbornou péčí, v souladu s obecně závaznými právními předpisy, Smlouvou a jejími přílohami a pokyny Kupujícího.
- 12.3. Kupující se zavazuje poskytnout Prodávajícímu součinnost potřebnou k řádnému plnění povinností Prodávajícího ze Smlouvy.
- 12.4. Prodávající odpovídá za veškerou škodu vzniklou Kupujícímu nebo třetím osobám v souvislosti s plněním, nedodržením nebo porušením jakékoliv povinnosti Prodávajícího vyplývající ze Smlouvy.
- 12.5. Prodávající je povinen neprodleně oznámit Kupujícímu jakoukoliv skutečnost, která by mohla mít, byť i jen částečně, vliv na schopnost Prodávajícího plnit své povinnosti vyplývající ze Smlouvy. Takovým oznámením však Prodávající není zbaven povinnosti nadále plnit své závazky vyplývající ze Smlouvy řádně a včas.

- 12.6. Prodávající se zavazuje poskytovat kupujícímu informace o připravovaných změnách výrobních metod, postupů a použitých materiálů v rámci inovace dodávaného zdravotnického materiálu.
- 12.7. Prodávající je povinen zachovávat mlčenlivost o všech skutečnostech, o nichž se dozví v souvislosti s plněním této Smlouvy, ledaže by šlo o skutečnosti nepochybně obecně známé. Tato povinnost mlčenlivosti se shodně vztahuje i na všechny zaměstnance či poddodavatele Prodávajícího, příp. další osoby jakkoliv spolupracující s Prodávajícím.
- 12.8. Smluvní strany sjednávají, že jakékoliv případné vedlejší ujednání při této (kupní) Smlouvě může být sjednáno výhradně v písemné formě. Pokud nebude písemná forma dodržena, není smluvní strana, které by z takového ujednání vznikla povinnost, povinná takovou povinnost splnit.
- 12.9. Prodávající podpisem této Smlouvy přebírá na sebe nebezpečí změny okolností ve smyslu ustanovení § 1765 Občanského zákoníku. Tím nejsou dotčena výslovná ujednání smluvních stran o podmínkách úpravy kupní ceny v průběhu trvání Smlouvy, obsažená v odst. 7.4. a v čl. 8 této Smlouvy.

Článek 13.

Odpovědnost za vady, záruka za jakost

- 13.1. Práva a povinnosti z vadného plnění (tj. z vad dodaných Zdravotnických prostředků) se řídí ustanovením § 2099 a násl. Občanského zákoníku. Práva Kupujícího z vadného plnění se řídí ustanovením § 2106 a násl. Občanského zákoníku.
- 13.2. Prodávající poskytuje Kupujícímu záruku za jakost dodaných Zdravotnických prostředků ve smyslu § 2113 Občanského zákoníku v délce **8 let**. Práva Kupujícího z poskytnuté záruky za jakost se řídí ustanovením § 2113 a násl. Občanského zákoníku.
- 13.3. Kupující je povinen vady Zdravotnických prostředků oznámit (reklamovat) Prodávajícímu písemně. Písemná forma oznámení vad je zachována i v případě, kdy je toto oznámení učiněno faxem či prostřednictvím elektronické pošty (e-mailem). Oznámení musí obsahovat stručný popis toho, v čem je vada Zdravotnického prostředku spatřována. Současně s oznámením vady dodaného Zdravotnického prostředku sdělí Kupující Prodávajícímu jaké právo (způsob vyřízení reklamace) si zvolil.
- 13.4. Prodávající je povinen vyřídit reklamaci bez zbytečného odkladu po jejím uplatnění, nejpozději do 14 dnů od oznámení vad plnění a uplatnění práva Kupujícího, pokud se smluvní strany v konkrétním případě písemně nedohodnou jinak.
- 13.5. Na základě oznámení vad plnění je Prodávající povinen vydat Kupujícímu potvrzení o tom, kdy byly vady Prodávajícímu oznámeny, v čem Kupující vady spatřuje a jaký způsob vyřízení reklamace Kupující požaduje. Po vyřízení reklamace je Prodávající povinen vydat Kupujícímu potvrzení o datu a způsobu vyřízení reklamace.
- 13.6. V případě oprávněné reklamace je Prodávající povinen nahradit Kupujícímu veškeré náklady, které Kupující účelně vynaložil v souvislosti s uplatněním práva z vad plnění. Náhradu těchto nákladů poskytne Prodávající na základě písemné výzvy Kupujícího doručené Prodávajícímu. Náhrada nákladů je splatná do 21 dnů ode dne doručení výzvy podle předchozí věty.
- 13.7. Nedodá-li Prodávající Kupujícímu s dodanými Zdravotnickými prostředky veškeré související doklady a podrobný návod k obsluze (provozní manuál) výrobce v českém

jazyce způsobem stanoveným v této Smlouvě, prodlužuje se doba záruky za jakost o dobu prodlení Prodávajícího s dodáním takových dokladů a návodů.

Článek 14. Smluvní pokuty

- 14.1. Pokud se Prodávající dostane do prodlení s dodávkou Zdravotnického prostředku, tj. Zdravotnický prostředek nebude dostupný v Konsignačním skladu v souladu s uzavřenou Smlouvou o KS, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,1 % z jednotkové kupní ceny Zdravotnického prostředku (bez DPH), kterého se toto prodlení týká, a to za každý započatý den prodlení.
- 14.2. V případě, že Prodávající odmítne provést (resp. neprovede) návrh změny/akceptaci/podpis Portfolia sortimentu upraveného v souladu s čl. 8 této Smlouvy, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10.000 Kč, a to za každý jednotlivý případ.
- 14.3. V případě, že se Prodávající dostane do prodlení s vyřízením reklamace dle čl. 13. této Smlouvy, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,05 % z jednotkové kupní ceny Zdravotnického prostředku (bez DPH), kterého se toto prodlení týká, a to za každý započatý den prodlení.
- 14.4. Pokud Prodávající na žádost Kupujícího nepředloží doklady o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě ve smyslu čl. 11. této Smlouvy, nebo doklady o shodě ve smyslu odst. 12.1. této Smlouvy, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 5.000 Kč, a to za každý započatý den prodlení.
- 14.5. V případě, že Prodávající poruší jakoukoliv jinou povinnost stanovenou Smlouvou a nezjedná nápravu ani v přiměřené lhůtě poskytnuté Kupujícím, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10.000 Kč, a to za každý jednotlivý případ porušení povinnosti.
- 14.6. Pro jeden případ porušení povinností stanovených Smlouvou nelze kumulativně uplatnit více smluvních pokut. Kupující je oprávněn požadovat smluvní pokutu, která je stanovena za každý den prodlení, jen za dobu ode dne porušení příslušné povinnosti do dne, kdy došlo k jejímu splnění, nejpozději však do dne, kdy dojde k ukončení Smlouvy.
- 14.7. Uplatněním nároku na zaplacení smluvní pokuty ani jejím skutečným uhrazením nezanikne povinnost Prodávajícího splnit povinnost, jejíž plnění bylo zajištěno smluvní pokutou, a Prodávající tak bude i nadále povinen ke splnění takovéto povinnosti.
- 14.8. Smluvní strany shodně prohlašují, že s ohledem na charakter povinností, jejichž splnění je zajištěno smluvními pokutami, jakož i s ohledem na charakter plnění zajišťovaného Prodávajícím dle Smlouvy, považují smluvní pokuty uvedené v tomto článku Smlouvy za přiměřené.
- 14.9. Vznikem povinnosti hradit smluvní pokutu ani jejím faktickým zaplacením není dotčeno ani nijak omezeno právo Kupujícího na náhradu škody vzniklé porušením povinnosti, jejíž splnění je zajištěno smluvní pokutou, v plném rozsahu. Ustanovení § 2050 Občanského zákoníku se nepoužije.

- 14.10. Vznikem povinnosti hradit smluvní pokutu ani jejím faktickým zaplacením nezaniká právo Kupujícího odstoupit od Smlouvy. Odstoupením od Smlouvy nezaniká nárok Kupujícího na smluvní pokutu, k jejímuž zaplacení Prodávajícímu již vznikla povinnost.
- 14.11. Smluvní pokuta je splatná do 21 dnů od doručení písemné výzvy k jejímu zaplacení Prodávajícímu. Kupující je oprávněn svou pohledávku, splatnou i nesplatnou, za Prodávající z titulu povinnosti Prodávajícího zaplatit smluvní pokutu započítat oproti pohledávce, splatné i nesplatné, Prodávajícího za Kupující z titulu povinnosti Kupujícího zaplatit Kupní cenu.
- 14.12. Prodávající není povinen platit smluvní pokutu v případě, že porušení jeho povinnosti bylo způsobeno okolnostmi vylučujícími odpovědnost ve smyslu ustanovení § 2913 odst. 2 Občanského zákoníku.
- 14.13. V případě, že Prodávající nedodrží garantovanou dobu nástupu technického a klinického konzultanta ve smyslu odst. 6.12. této Smlouvy, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši **50.000,- Kč**, a to za každý případ.

Článek 15.

Trvání Smlouvy

- 15.1. Tato Smlouva nabývá platnosti dnem jejího uzavření, tj. dnem podpisu smlouvy oprávněnými zástupci obou smluvních stran. Smlouva nabývá účinnosti dnem jejího uzavření.
- 15.2. Tato Smlouva se uzavírá na dobu určitou **48 měsíců** od podpisu smlouvy nebo do vyčerpání maximální částky všech objednávek podle této smlouvy ve výši **30.000.000,- Kč bez DPH**. K ukončení smlouvy dojde na základě jedné ze skutečností podle předchozí věty, a to podle té, která z nich nastala dříve.
- 15.3. Zánikem účinnosti Smlouvy či předčasným ukončením Smlouvy nejsou dotčeny závazky smluvních stran vzniklé ze Smlouvy za trvání Smlouvy, ani odpovědnost Prodávajícího za vady plnění či odpovědnost Prodávajícího za škodu vzniklou porušením Smlouvy.
- 15.4. Pověřená osoba pracoviště kupujícího, jíž je vedoucí oddělení nákupu zdravotnických prostředků, oznámí písemně prodávajícímu ukončení smluvního vztahu, a to v okamžiku vyčerpání finanční částky uvedené v čl. 15.2. této smlouvy, pokud tato skutečnost nastane před uplynutím lhůty dle čl. 15.2. této smlouvy.
- 15.5. Tato Smlouva může být zrušena dohodou smluvních stran v písemné formě, přičemž účinky zrušení Smlouvy nastanou k okamžiku stanovenému v takovéto dohodě. Nebude-li takovýto okamžik dohodou stanoven, pak tyto účinky nastanou ke dni uzavření takovéto dohody.
- 15.6. Kupující i Prodávající jsou oprávněni tuto Smlouvu písemně vypovědět bez udání důvodu. Výpovědní doba činí pro Kupujícího dva měsíce a pro Prodávajícího čtyři měsíce, přičemž počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po doručení výpovědi druhé smluvní straně.
- 15.7. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna od Smlouvy odstoupit v případech a za podmínek stanovených v ustanovení § 2001 a násl. Občanského zákoníku.

- 15.8. Kupující je oprávněn od této Smlouvy odstoupit zejména v případě podstatného porušení smluvní nebo zákonné povinnosti Prodávajícím ve smyslu ustanovení § 2002 odst. 1 Občanského zákoníku. Kupující je dále oprávněn od této Smlouvy odstoupit zejména v případě, že:
- 15.8.1. Prodávající pozbude oprávnění vyžadovaného právními předpisy k činnostem, k jejichž provádění je Prodávající povinen dle této Smlouvy,
 - 15.8.2. Prodávající pozbude kteréhokoliv jiného kvalifikačního předpokladu, jehož splnění bylo předpokladem pro zadání Veřejné zakázky,
 - 15.8.3. vůči majetku Prodávajícího bude probíhat insolvenční řízení nebo bude insolvenční návrh zamítnut proto, že majetek nepostačuje k úhradě nákladů insolvenčního řízení,
 - 15.8.4. Prodávající vstoupí do likvidace.
- 15.9. Prodávající je oprávněn od této Smlouvy odstoupit v případě, že Kupující bude opakovaně (nejméně třikrát za sebou) v prodlení s úhradou svých peněžitých závazků vyplývajících z této Smlouvy po dobu delší než 90 dnů.
- 15.10. Každé odstoupení od této Smlouvy musí mít písemnou formu, přičemž písemný projev vůle odstoupit od Smlouvy musí být druhé smluvní straně řádně doručen. Účinky každého odstoupení od této Smlouvy nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle odstoupit od Smlouvy druhé smluvní straně. Odstoupení od této Smlouvy se nedotýká nároku na náhradu škody vzniklé porušením této Smlouvy ani nároku na zaplacení smluvních pokut či úroku z prodlení.
- 15.11. Smluvní strany sjednávají, že v případě předčasného zániku Smlouvy nejsou smluvní strany povinny si vracet plnění, které si již na základě Smlouvy řádně poskytly.

Článek 16.

Závěrečná ustanovení

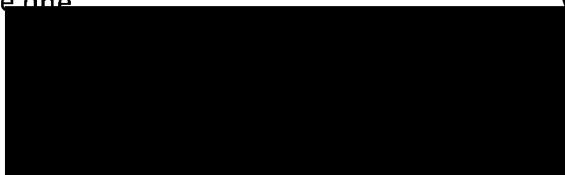
- 16.1. Právní vztahy vzniklé na základě této Smlouvy se řídí právními předpisy České republiky, především ustanoveními Občanského zákoníku. Smluvní strany výslovně vylučují použití § 1726, § 1728, § 1729 a § 1751 Občanského zákoníku. Ve vztazích mezi stranami vyplývajících z této Smlouvy nemá obchodní zvyklost přednost před ustanoveními zákona, jež nemají donucující účinky.
- 16.2. Všechny spory, které vzniknou z této Smlouvy nebo v souvislosti s ní, a které se nepodaří vyřešit přednostně smírnou cestou, budou rozhodovány obecnými soudy v souladu s ustanoveními zákona č. 99/1963 Sb., občanského soudního řádu, ve znění pozdějších předpisů.
- 16.3. Není-li v této Smlouvě a jejích přílohách pro konkrétní písemnost sjednáno něco jiného, pak platí, že právní účinky doručení jakékoli písemnosti doručované v souvislosti s touto Smlouvou či na jejím základě nastávají pouze tehdy, je-li tato písemnost odesílatelem či odesílatelem pověřeným provozovatelem poštovních služeb osobně předána jejímu adresátovi nebo je-li tato písemnost doručena jejímu adresátovi formou doporučeného psaní odeslaného prostřednictvím držitele poštovní licence nebo zvláštní poštovní licence ve smyslu zákona č. 29/2000 Sb., o poštovních službách, ve znění pozdějších předpisů. Při doručování prostřednictvím osobního předání nastávají účinky doručení okamžikem písemného potvrzení adresáta o přijetí doručované písemnosti. Při doručování prostřednictvím doporučeného psaní nastávají účinky doručení okamžikem přijetí doručované

písemnosti adresátem od poštovního doručovatele dle platných poštovních podmínek uveřejněných na základě zákona č. 29/2000 Sb., o poštovních službách, ve znění pozdějších předpisů. Doporučené psaní adresované smluvní straně této Smlouvy je třeba adresovat vždy na adresu smluvní strany uvedenou v této Smlouvě. Tato doručovací adresa smluvní strany může být změněna pouze písemným oznámením doručeným druhé smluvní straně. Pro doručování jiných poštovních zásilek než písemností platí toto ustanovení této Smlouvy obdobně.

- 16.4. Tato Smlouva může být měněna pouze dohodou smluvních stran v písemné formě, přičemž změna této Smlouvy bude účinná okamžiku stanovenému v takovéto dohodě. Nebude-li takovýto okamžik stanoven, pak změna této Smlouvy bude účinná ke dni uzavření takovéto dohody. Prodávající bere na vědomí, že změny této Smlouvy lze sjednat pouze za podmínek stanovených právními předpisy upravujícími zadávání veřejných zakázek.
- 16.5. Tato Smlouva je vyhotovena ve 2 stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží 1 vyhotovení.
- 16.6. Nedílnou součástí této Smlouvy tvoří:
- Příloha č. 1 Portfolio sortimentu
 - Příloha č. 2 Charakteristika nabízených Zdravotnických prostředků (z Nabídky Prodávajícího)
- 16.7. Každá ze smluvních stran prohlašuje, že tuto Smlouvu uzavírá svobodně a vážně, že považuje obsah této Smlouvy za určitý a srozumitelný a že jsou jí známy všechny skutečnosti, jež jsou pro uzavření této Smlouvy rozhodující.

16. 12. 2019

V Praze dne




Institut klinické a experimentální medicíny
Ing. Michal Stiborek, MBA
ředitel

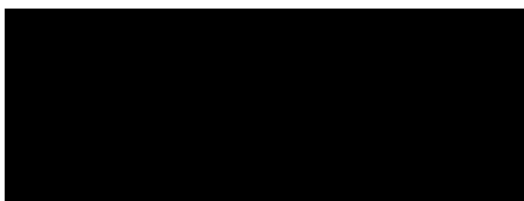
v Praze

dne

02 -12- 2019



Medtronic Czechia s.r.o.
Mgr. Michal Vondraš, MBA
jednatel



Portfolio sortimentu

Příloha č. 1 Kupní smlouvy

Dodávky SZM – Dodávka kardiostimulátorů včetně příslušenství

kardiostimulátory třídy „II“ (Přístroje s možností automatického nastavení stimulačních parametrů, s možností programace vysokého upper tracking rate a možností celotělového vyšetření MR 1,5 a 3 T)

Část zakázky č. 1
PZ-2018-0000424

Účastník: Medtronic Czechia s.r.o.

poř. číslo	VZP kod	Cena v Kč VZP max za 1 ks	Katalogové číslo	výrobce	EAN kod	Název materiálu	Jednotka	Nabídková cena v Kč za 1ks (bez DPH)	DPH %	Nabídková cena v Kč za 1 ks (s DPH)	Třída nebezpečnosti
1	0193986	27,300 00	EN15R01BAL	Medtronic	x	Ensura SR MRI SureScan - sada		19,703	15%	22,658	AIMD
2	0194504	31,395 00	W3SR01BAL	Medtronic	x	Azure S SR MRI SureScan - sada		27,300	15%	31,395	AIMD
3	0192064	52,000 00	EN1DR01BAL	Medtronic	x	Ensura DR MRI SureScan - sada		37,530	15%	43,160	AIMD
4	0194502	59,800 00	W3DR01BAL	Medtronic	x	Azure S DR MRI SureScan - sada		49,400	15%	56,810	AIMD
5	0200232	103,000 00	W1TR06BAL, W4TR06BAL	Medtronic	x	Solara CRT-P MRI SureScan - sada		74,339	15%	85,490	AIMD
6	0200586	118,450 00	W1TR05BAL, W4TR05BAL	Medtronic	x	Serena CRT-P MRI SureScan - sada		87,550	15%	100,683	AIMD
7	0193985	27,300 00	EN1SR01	Medtronic	00763000071394	Ensura SR MRI SureScan	1ks	19,703	15%	22,658	AIMD
8	0194505	31,395 00	W3SR01	Medtronic	00763000108946	Azure S SR MRI SureScan	1ks	27,300	15%	31,395	AIMD
9	0192063	52,000 00	EN1DR01	Medtronic	00763000071370	Ensura DR MRI SureScan	1ks	37,530	15%	43,160	AIMD
10	0194503	59,800 00	W3DR01	Medtronic	00763000108939	Azure S DR MRI SureScan	1ks	49,400	15%	56,810	AIMD
11	0200233	103,000 00	W1TR06, W4TR06	Medtronic	00643169735736, 00643169735743	Solara CRT-P MRI SureScan	1ks	74,339	15%	85,490	AIMD
12	0200587	118,450 00	W1TR05, W4TR05	Medtronic	00643169735712, 00643169735729	Serena CRT-P MRI SureScan	1ks	87,550	15%	100,683	AIMD
13	0057923	20,104 72	507652	Medtronic	00643169633810	CapSureFix Novus MRI	1ks	8,742	15%	10,051	AIMD
14	0057923	20,104 72	507658	Medtronic	00643169633810	CapSureFix Novus MRI	1ks	8,742	15%	10,051	AIMD
15	0142720	1,040 60	557	Medtronic	30891492002228	SafeSheat II	1ks	430	21%	520	III
16	0094276	32,000 00	419688	Medtronic	00643169860018	Attain Ability	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
17	0191948	30,569 11	429688	Medtronic	00643169860117	Attain Ability Plus	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
18	0191949	28,800 00	439688	Medtronic	00643169860216	Attain Ability Straight	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
19	0194524	28,000 00	479688	Medtronic	00643169860292	Attain Stability	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
20	0193661	32,000 00	429888	Medtronic	00643169601710	Attain Performa Canted	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
21	0193661	32,000 00	439888	Medtronic	00643169601734	Attain Performa Straight	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
22	0193661	32,000 00	459888	Medtronic	00643169601758	Attain Performa S	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
23	0194525	28,000 00	479888	Medtronic	00643169860445	Attain Stability Quad	1ks	20,870	15%	24,001	AIMD
24	0056216	4,038 71	6215	Medtronic	00613994842114	Attain Venogram Balloon	1ks	3,337	21%	4,038	III
25	0141810	11,072 42	6250VIC	Medtronic	00643169143241	Attain Command Kit	1ks	4,576	21%	5,537	AIMD
26	0141811	7,259 73	6250VI-MPR	Medtronic	00643169143098	Attain Command	1ks	4,576	21%	5,537	AIMD
27	0141809	14,154 61	6250VIS	Medtronic	00643169143234	Attain Command Kit	1ks	4,576	21%	5,537	AIMD
28	0141811	7,259 73	6250VI-AM	Medtronic	00643169143135	Attain Command	1ks	4,576	21%	5,537	AIMD
29	0048305	40,835 84	6248VI90	Medtronic	00643169143388	Attain Select II	1ks	16,875	21%	20,419	AIMD
30	0048305	40,835 84	6248VI130	Medtronic	00643169143395	Attain Select II	1ks	16,875	21%	20,419	AIMD
31	0056206	4,561 04	ZNGRMS180HS	Medtronic	20643169452309	Zinger Wire	1ks	3,769	21%	4,560	III

02-12-2019

Micha

<p style="text-align: center;">CHARAKTERISTIKA ÚČASTNÍKEM NABÍZENÝCH ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ Příloha č. 2 Kupní smlouvy</p>
<p>Zadávací řízení</p>
<p style="text-align: center;">Otevřené řízení podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek</p>
<p style="text-align: center;">Interní evidenční číslo zakázky: PZ-2018-0000424</p>
<p>Veřejná zakázka</p>
<p style="text-align: center;">Dodávky SZM – Dodávka kardiostimulátorů včetně příslušenství Část 1</p>
<p style="text-align: center;"><u>Nadlimitní veřejná zakázka na dodávky</u></p>
<p>Zadavatel veřejné zakázky</p>
<p style="text-align: center;">Institut klinické a experimentální medicíny Václavská 1958/9, 140 21 Praha 4 IČO: 00023001</p>
<p style="text-align: center;">Účastník Medtronic Czechia s.r.o., IČ: 64583562, Prosecká 852/66, 190 00 Praha 9</p>

ÚVOD

Tento dokument obsahuje

- a) technickou specifikaci účastníkem nabízených Zdravotnických prostředků (odpovídající požadavkům stanoveným zadavatelem v ZP a její Příloze č. 1 ZP s názvem „Technická specifikace poptávaných Zdravotnických prostředků“);
- b) výčet dokumentů (zejména Technická dokumentace) - tyto dokumenty budou označeny způsobem označeným v Příloze č. 1 ZP a do nabídky vloženy způsobem stanoveným zadavatelem v ZP.

Účastníci jsou oprávněni vyplnit v tomto dokumentu pouze údaje označené „[REDAKCE]“. Účastníci nejsou oprávněni jakkoliv jinak zasahovat do textu tohoto dokumentu.

Informace, které s ohledem na jejich rozsah není možné uvést v tomto dokumentu, uvedou účastníci na zvláštním listu, který bude tvořit přílohu tohoto dokumentu a bude pevně spojen se zbývajícím obsahem nabídky.

SEZNAM ZKRATEK

Veškeré pojmy používané v tomto dokumentu s velkými počátečními písmeny, jakož i veškeré použité zkratky, které nejsou níže definovány, mají stejný obsah, jaký je jim připisován v ZP, jejíž je tento dokument přílohou.

Technická dokumentace – prospekt, brožura či jiný dokument podrobně popisující ZP. **Technická dokumentace předložená účastníkovi v jejich nabídkách musí být zpracována v takových detailech, aby na jejím základě bylo bez jakýchkoliv pochybností možné ověřit, že účastníkem nabízený ZP v plném rozsahu vyhovuje všem požadavkům stanoveným zadavatelem v ZP a současně aby na jejím podkladě bylo možné provést hodnocení nabídek způsobem a dle parametrů stanovených v ZP a v její příloze č. 1 (Technická specifikace). Zadavatel předem upozorňuje, že pouhý návod k použití ZP NENÍ DOSTAČUJÍCÍ.**

Zdravotnické prostředky nebo **ZP** – zdravotnické prostředky ve smyslu ustanovení § 2 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů. **Pro účely této veřejné zakázky se Zdravotnickým prostředkem rozumí kardiostimulátory a to dle části veřejné zakázky, na níž účastník podal nabídku..**

Specifikace nabízených Zdravotnických prostředků¹

Označení ZP (obchodní název nabízeného ZP + obchodní firma výrobce)	Charakteristika nabízeného ZP (technická specifikace)	Výčet a specifikace příkládané Technické dokumentace ²
BASIC Ensura SR MRI SureScan Medtronic	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - poskytuje jednodutinovou stimulaci s frekvenční odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním senzorové odpovědi podle aktivity pacienta) - Auto – adjustig sensitivity threshold zabezpečuje správné nastavení sensingu přístroje ve všech kanálech - možnost nastavení senzitivity v rozmezí od 0,45mV do 11,3mV - možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu - Sensing Assurance™ zabezpečuje správné nastavení sensingu přístroje - jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce

¹ Zadavatel připomíná, že účastník zadavateli nabídne vždy portfolio výrobků odpovídajících specifikaci stanovené zadavatelem v příloze č. 1 ZP (Technická specifikace), přičemž počet výrobků zahrnutých do tohoto portfolia není zadavatelem stanoven/omezen. Pro každý nabízený výrobek/Zdravotnický prostředek účastník v níže uvedené tabulce vyplní samostatný řádek.

² Technická dokumentace předkládaná účastníkem v nabídce k jednotlivým nabízeným Zdravotnickým prostředkům budou v tomto sloupci specifikovány natolik přesně, aby zadavatel mohl bez jakýchkoliv pochybností přiřadit ke každému z uváděných/popisovaných Zdravotnických prostředků příslušnou Technickou dokumentaci.

	<p>zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrody, a to na jedné obrazovce</p> <ul style="list-style-type: none"> - možnost ukládání intrakardiálního EKG - kardiostimulátor automaticky shromažďuje data týkající se provozu přístroje, arytmiických epizod a statistiky stimulace - kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítí a vybaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI (elektromagnetická interference) - možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj a 6F elektrodu s aktivní fixací - pacientův stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™. - snadná obsluha programátoru 	
<p>PREMIUM Azure S SR MRI SureScan Medtronic</p>	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - kardiostimulátor je vybaven BlueSync™ technologií, tzn. Umožňuje komunikaci s programmem SmartSync prostřednictvím zabezpečené bezdrátové technologie Bluetooth™ Low-Energy - poskytuje jednodutinovou stimulaci s frekvenční odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním senzorové odpovědi podle aktivity pacienta) - možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu - možnost nastavení senzitivity v komorovém kanálu v rozmezí od 0,45mV do 11,3mV 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce

	<ul style="list-style-type: none"> - Auto – adjustig sensitivity threshold zabezpečuje správné nastavení sensingu přístroje ve všech kanálech - možnost nastavení výdeje až na 8V - kardiostimulátor je vybaven funkcí Ventricular Capture Management™, která automaticky měří stimulační práh a nastavuje velikost amplitudy a šíři stimulačního pulzu podle potřeby pacienta - jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrody, a to na jedné obrazovce - možnost ukládání intrakardiálního EKG - kardiostimulátor automaticky shromažďuje klinická a technická data. Tisková zpráva Cardiac Compass Report obsahuje klinicky významná data za posledních 6 měsíců, včetně epizod arytmií, fyzické aktivity a stimulace - pacientův stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™. - kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítě a vybaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI (elektromagnetická interference) - možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj a 6F elektrodu s aktivní fixací <p>snadná obsluha programátoru</p>	
<p>BASIC Ensura DR MRI SureScan Medtronic</p>	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - poskytuje dvoudutinovou stimulaci s frekvenční 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce

- odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním senzorové odpovědi podle aktivity pacienta)
- možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu
- Auto – adjustig sensitivity threshold zabezpečuje správné nastavení sensingu přístroje ve všech kanálech
- možnost nastavení senzitivity v síňovém kanálu v rozmezí od 0,15mV do 4mV, v komorovém 0,45mV až 11,3mV
- kardiostimulátor disponuje klinicky ověřenou funkcí MVP™ (Managed Ventricular Pacing), která snižuje nadbytečnou komorovou stimulaci až o 99% a tím snižuje riziko vzniku fibrilace síní a srdečního selhání
- možnost ukládání intrakardiálního EKG
- kardiostimulátor automaticky shromažďuje data týkající se provozu přístroje, arytmiických epizod, histogramů AV převodu a statistiky stimulace
- možnost programace algoritmu k potlačení kardiostimulátorem zprostředkované tachykardie (PMT)
- jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrod, a to na jedné obrazovce.
- kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítí a vybaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI (elektromagnetická interference).
- možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj a 6F elektrody s aktivní fixací
- pacientův stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™.
- snadná obsluha programátoru

<p>PREMIUM Azure S DR MRI SureScan Medtronic</p>	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - kardiostimulátor je vybaven BlueSync™ technologií, tzn. Umožňuje komunikaci s programem SmartSync prostřednictvím zabezpečené bezdrátové technologie Bluetooth™ Low-Energy - poskytuje dvoudutinovou stimulaci s frekvenční odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním senzorové odpovědi podle aktivity pacienta) - Auto – adjustig sensitivity threshold zabezpečuje správné nastavení sensingu přístroje ve všech kanálech - možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu - možnost nastavení senzitivity v síňovém kanálu v rozmezí od 0,15 mV do 4 mV, v komorovém 0,45 mV až 11,3 mV - možnost vypnutí senzitivity v síňovém kanále - možnost nastavení výdeje v obou kanálech až na 8 V s šířkou impulsu až do 1,5 ms - kardiostimulátor je vybaven funkcemi Atrial Capture Management™ a Ventricular Capture Management™, které automaticky měří stimulační prahy a nastavuje velikost amplitudy a šíři stimulačního pulzu podle potřeby pacienta - Kardiostimulátor disponuje klinicky ověřenou funkcí MVP™ (Managed Ventricular Pacing), která snižuje nadbytečnou komorovou stimulaci až o 99% a tím snižuje riziko vzniku fibrilace síní a srdečního selhání - jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce
-------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrod, a to na jedné obrazovce</p> <ul style="list-style-type: none"> - soubor diagnostických a preventivních funkcí pro pacienty se síňovými fibrilacemi a arytmiemi - možnost programace upper tracking rate až na 210 bpm - možnost programace algoritmu na management vasovagální synkopy (rate drop response) - možnost ukládání intrakardiálního EKG - kardiostimulátor automaticky shromažďuje klinická a technická data. Tiskovaná zpráva Cardiac Compass Report obsahuje klinicky významná data za posledních 6 měsíců, včetně epizod arytmie, fyzické aktivity, histogramu AV převodu a stimulace - možnost programace algoritmu k podlacení kardiostimulátorem zprostředkované tachykardie (PMT) - kardiostimulátor je vybaven algoritmem TherapyGuide™, který jednoduchým zadáním historie pacientova zdravotního stavu nabídne kompletní doporučenou programaci na základě klinických dat a studií - pracitův stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™. - kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítí a vyhaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI (elektromagnetická interference). - možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj a elektrody s aktivní fixací - <u>snadná obsluha programátoru</u>

<p>BASIC Solara CRT-P MRI SureScan Medtronic</p>	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný digitální implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a poskytuje síňovou a biventrikulární stimulaci (resynchronizační léčbu) s frekvenční odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním sensorové odpovědi podle aktivity pacienta) - umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - kardiostimulátor je vybaven BlueSync™ technologií - disponuje funkcemi pro zabezpečení resynchronizační léčby (např. CardioSync) včetně možnosti programace vysokého stimulačního výdeje levokomorové elektrody, 5 stimulačních vektorů a nezávislé programace mezikomorového zpoždění - v případě kvadrupolární verze disponuje možností výběru až ze 16 stimulačních vektorů s automatickým testem Vector Express pro automatické a čas šetřící proměření všech stimulačních konfigurací - soubor diagnostických a preventivních funkcí pro pacienty se síňovými fibrilacemi a arytmiemi - možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu ve všech kanálech - možnost nastavení senzitivity v síňovém kanálu v rozmezí od 0,15mV do 4mV, v komorovém 0,45mV až 11,3mV - možnost programace algoritmu k potlačení kardiostimulátorem zprostředkované tachykardie - možnost pravidelného automatického měření síňového, pravokomorového a levokomorového stimulačního prahu a jejich následnou adaptaci na příslušnou a zároveň bezpečnou hodnotu napětí (Atrial Capture Management, RV Capture Management, LV Capture Management) 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce
-------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<ul style="list-style-type: none"> - možnost programace prediktoru srdečního selhávání - OptiVol - jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrod, a to na jedné obrazovce - kardiostimulátor automaticky shromažďuje data týkající se jeho provozu, včetně uložených elektrogramů, bradykardiických intervencí. Tištěná zpráva Cardiac Compass Report obsahuje klinicky významná data až za 14 měsíců, včetně epizod arytmie, fyzické aktivity, bradykardiické stimulace a histogramů AV převodu - kardiostimulátor je vybaven algoritmem TherapyGuide™, který jednoduchým zadáním historie pacientova zdravotního stavu nabídne kompletní doporučenou programaci na základě klinických dat a studií - možnost ukládání intrakardiálního EKG - kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítí a vybaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI (elektromagnetická interference). - možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj, 6F elektrody s aktivní fixací, LV elektrodu, zaváděcí systém a vodič - možnost výběru mezi OTW bipolárními a kvadripolárními elektrodami (stylet, angio drát) - praktický stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™. - možnost výběru zaváděcího systému - snadná obsluha programátoru

<p>PREMIUM Serena CRT-P MRI SureScan Medtronic</p>	<ul style="list-style-type: none"> - multiprogramovatelný digitální implantabilní přístroj, který monitoruje a reguluje srdeční frekvenci pacienta a poskytuje síňovou a biventrikulární stimulaci (resynchronizační léčbu) s frekvenční odpovědí s možností automatického nastavení senzoru (dvouzónový sensor s automatickým nastavováním senzorové odpovědi podle aktivity pacienta) - umožňuje pacientovi podstoupit celotělové vyšetření v MR o síle pole 1,5 T a 3T - kardiostimulátor je vybaven BlueSync™ technologií - kardiostimulátor disponuje klinicky ověřeným algoritmem pro automatickou kontinuální optimalizaci srdeční resynchronizační terapie (AdaptivCRT) - disponuje funkcemi pro zabezpečení resynchronizační léčby (např. CardioSync) včetně možnosti programace vysokého stimulačního výdeje levokomorové elektrody, 5 stimulačních vektorů a nezávislé programace mezikomorového zpoždění - v případě kvadripolární verze disponuje možností výběru až ze 16 stimulačních vektorů s automatickým testem Vector Express pro automatické a čas šetřící proměření všech stimulačních konfigurací - soubor diagnostických a preventivních funkcí pro pacienty se síňovými fibrilacemi a arytmiemi - možnost programace unipolární a bipolární stimulace i sensingu - možnost programace algoritmu tzv. MultiplePointPacingu v levokomorovém kanále - možnost nastavení senzitivity v síňovém kanálu v rozmezí od 0,15mV do 4mV, v komorovém 0,45mV až 11,3mV - možnost nastavení výdeje ve všech kanálech až na 8V - možnost programace upper tracking rate až na 210 hpm 	<ul style="list-style-type: none"> - Technická dokumentace kardiostimulátoru v českém jazyce - Prohlášení o shodě k nabízenému kardiostimulátoru v anglickém a českém jazyce
---------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<ul style="list-style-type: none"> - možnost programace algoritmu na management vasovagální synkopy (rate drop response) - možnost pravidelného automatického měření sínového, pravokomorového a levokomorového stimulačního prahu a jejich následnou adaptaci na příslušnou a zároveň bezpečnou hodnotu napětí (Atrial Capture Management, RV Capture Management, LV Capture Management) - jednoduché diagnostické rozhraní Quick Look™ II, které ihned po interogaci kardiostimulátoru přehledně zobrazuje informace o stavu pacienta, přístroje a elektrody, a to na jedné obrazovce - možnost programace algoritmu k potlačení kardiostimulátorem zprostředkované tachykardie (PMT) - kardiostimulátor automaticky shromažďuje data týkající se jeho provozu, včetně uložených elektrogramů, bradykardických intervencí a účinku terapie. Tištěná zpráva Cardiac Compass Report obsahuje klinicky významná data až za 14 měsíců, včetně epizod arytmií, fyzické aktivity, bradykardické stimulace, histogramů AV převodu, Optivolu, nitrohruční impedance. - kardiostimulátor je vybaven algoritmem TherapyGuide™, který jednoduchým zadáním historie pacientova zdravotního stavu nabídne kompletní doporučenou programaci na základě klinických dat a studií - možnost ukládání intrakardiálního EKG - možnost programace prediktora srdečního selhávání - OptiVol - pacientův stav i parametry kardiostimulátoru lze dálkově monitorovat pomocí služby Medtronic CareLink™. - kardiostimulátor je chráněn proti rušení mobilní sítí a vybaven funkcemi zajišťujícími stimulaci v případě EMI
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>(elektromagnetická interference).</p> <ul style="list-style-type: none"> - možnost odběru stimulačního systému v tzv. balíčku obsahujícím přístroj, 6F elektrody s aktivní fixací, LV elektrodu, zaváděcí systém a vodič - možnost výběru mezi OTW bipolárními a kvadripolárními elektrodami (stylet, angio drát) - možnost výběru zaváděcího systému - snadná obsluha programátoru 	
<p>účastník doplní počet řádků dle potřeby</p>		

Účastník prohlašuje, že veškeré údaje uvedené v tomto dokumentu jsou pravdivé. Toto prohlášení činí účastník na základě své vážné a svobodné vůle a je si vědom všech následků plynoucích z uvedení nepravdivých údajů.

V Praze dne [redacted]

[redacted]
[Medtronic Czechia s.r.o.]

Mgr. Michal Vondraš, MBA, jednatel

