

Smlouva o výpůjčce

I. Smluvní strany

Fakultní nemocnice Brno

Jihlavská 20

625 00 Brno

zastoupená: prof. MUDr. Jaroslav Štěrba, Ph.D. - ředitel

IČ: 652 69 705

DIČ: CZ65269705

Bankovní spojení: Česká národní banka, č.ú.: 71234621/0710

Fakultní nemocnice Brno je státní příspěvková organizace zřízená rozhodnutím Ministerstva zdravotnictví. Nemá zákonnou povinnost zápisu do obchodního rejstříku, je zapsaná do živnostenského rejstříku, vedeného Živnostenským úřadem města Brna.
(dále jen vypůjčitel)

a

HOSPIMED, spol. s r.o.

Malešická 2251/51

130 00 Praha 3

zastoupená: Bc. Jana Doubravová - jednatel

IČ: 006 76 853

DIČ: CZ00676853

Bank.spojení: Česká spořitelna, č.ú.: 5274852/0800

Společnost je zapsána v OR vedeného Městským soudem v Praze, oddíl c, vložka 480

(dále jen půjčitel)

uzavírají v souladu s ust. § 2193 a násl. zák. č. 89/2012 Sb. Obč. zák. následující smlouvu:

II. Předmět smlouvy

Půjčitel přenechává vypůjčiteli nezuživatelnou věc k bezplatnému užívání

Název přístroje	Katalogové číslo	Sériové číslo	Cena v Kč bez DPH/ks	Cena v Kč s 21 % DPH/ks
Laparoskopická věž Richard Wolf	85525942	36281122	3 500 000	4 235 000

(dále jen přístroj)

V případě, že předmětem smlouvy je zdravotnický prostředek, půjčitel prohlašuje, že je zařazen v klasifikační třídě IIb.

Půjčitel současně prohlašuje, že výše uvedený přístroj je způsobilý k řádnému užívání a jeho stav odpovídá příslušným předpisům. Současně půjčitel prohlašuje, že výrobce vydal prohlášení o shodě k předmětu smlouvy v souladu s českými právními předpisy.

Veškeré opravy, údržbu, revize (elektrické, tlakové, plynové) a servis předmětu výpůjčky včetně provádění odborné údržby dle § 65 zákona 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích nebo dle doporučení výrobce, kalibrace a validace bude provádět na své náklady půjčitel (v případě periodických činností bez vyzvání). Kopie protokolů o provedených prohlídkách, servisních zásazích, revizích, kalibracích a validacích budou neprodleně zasílány vypůjčiteli.

Strana 1 z 2

FN Brno je státní příspěvková organizace zřízená rozhodnutím Ministerstva zdravotnictví. Nemá zákonnou povinnost zápisu do obchodního rejstříku, je zapsána do živnostenského rejstříku vedeného Živnostenským úřadem města Brna.

III. Povinnosti vypůjčitele

Vypůjčitel je povinen uvedený přístroj řádně užívat přiměřeně povaze věci v souladu s návodem k jeho obsluze výhradně pro potřeby FN Brno, Chirurgická klinika, NS 4784, IÚ 2418.

Vypůjčitel je povinen zapůjčený přístroj chránit před poškozením, ztrátou nebo zničením, nesmí jej předat k užívání třetím osobám. Po skončení výpůjčky je vypůjčitel povinen přístroj dle čl. II. této smlouvy vrátit půjčiteli ve stavu odpovídajícímu době jeho užívání.

Půjčitel zdravotnického prostředku (ZP) spolu s přístrojem dodá vypůjčiteli návod k jeho používání a veškeré informace k jeho provozu a běžné údržbě v ČJ. Dále dodá k ZP prohlášení dekontaminaci a hygienické očištění, pokud byl tento ZP během předchozího užívání vystaven možné biologické, chemické, radiační a jiné kontaminaci.

IV. Doba výpůjčky

Doba výpůjčky je stanovena na dobu 27.4.2020 – 30.4.2020.

Smluvní strany mohou ukončit výpůjčku dohodou.

V případě, že by vypůjčitel užíval přístroj v rozporu s touto smlouvou, je půjčitel oprávněn požadovat jeho vrácení i před skončením doby výpůjčky.

Smluvní strany se dohodly, že z důvodu, který nemohl půjčitel předvídat, bude na základě požadavku půjčitele přístroj předčasně vrácen.

Pokud by vypůjčitel chtěl přístroj předčasně vrátit a půjčiteli by z toho vznikly potíže, může tak učinit jen se souhlasem půjčitele.

V. Závěrečná ustanovení

Smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu obou smluvních stran, v případě, že se na tuto smlouvu vztahuje povinnost jejího uveřejnění v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv, nabývá účinnosti dnem jejího zveřejnění v registru smluv.

Vyhotovuje se ve dvou stejnopisech, po jednom pro každou smluvní stranu.

Jakékoliv změny této smlouvy budou řešeny písemným dodatkem se souhlasem obou smluvních stran.

Smluvní strany se zavazují, že sdělí ve lhůtě 30 dnů změny v označení (název, sídlo, statutární zástupce) druhé smluvní straně.

V Praze dne

V Brně dne

23. IV. 2020

Jana
Doubravová

Digitálně podepsal
Jana Doubravová
Datum: 2020.04.23
10:14:48 +01'00'

prof. MUDr. Jaroslav Šterba, Ph.D.
za vypůjčitele

Bc. Jana Doubravová
za půjčitele

EC CERTIFICATE

for the Quality Assurance System



according the Directive 93/42/EEC,
Annex II excluding section (4)

As a Notified Body of the European Union, DEKRA Certification GmbH certifies, that the company
Richard Wolf GmbH

Pforzheimer Straße 32, 75438 Knittlingen, Germany

Certified location:

Pforzheimer Straße 32, 75438 Knittlingen, Germany

applies a quality assurance system according to the Directive 93/42/EEC Annex II for the medical devices listed in the annex. The approval is based on the result of the re-certification audit report no. 50593-Z6-00, the decision dated 2017-05-17 and is only valid in connection with the successful performance of the annual surveillance audits.

This certificate is valid from 2017-05-17 to 2020-05-16

Registration No.: 50593-16-04



Ruth Delbeck-Bayer
DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2017-05-17
Notified Body ID-number: 0124



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-295.10.02

Annex to the EC Certificate No. 50593-16-04

Revision status: 0

Valid from 2017-05-17 to 2020-05-16

Devices/device categories included in the certificate:

Class I s:

For the products listed below, review of the Quality Assurance System refers exclusively to aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions.

- Suction system filter, plume particulate

Class I m:

For the products listed below, the review of the Quality System refers exclusively to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the products with the metrological requirements.

- Robotic surgical navigation system application software

Class II a:

- Basic endotracheal tube, reusable
- Basic roller pump
- Bone punch
- Bronchoscopy tube
- Cannulated surgical drill, reusable
- Endoscope assembly adaptor
- Endoscope leak tester, mechanical
- Endoscopic electro-surgical handpiece/electrode, bipolar, reusable
- Endoscopic electro-surgical handpiece/electrode, monopolar, reusable
- Endoscopic irrigation/aspiration pump
- Endoscopic needle, general-purpose, reusable
- ENT probe
- Flexible fiberoptic bronchoscope
- Flexible fiberoptic choledochoscope
- Flexible fiberoptic cystourethroscope
- Flexible fiberoptic hysteroscope
- Flexible fiberoptic nasopharyngoscope
- Flexible fiberoptic ureterorenoscope
- Flexible video bronchoscope, reusable
- Flexible video cystoscope, reusable
- Flexible video ureterorenoscope
- Fluted surgical drill, reusable
- Fluted surgical drill, single use, sterile
- General-purpose suction system, line-powered
- Haemorrhoid ligator
- High-pressure medical gas tubing
- Laparoscopic multi-instrument access port, reusable
- Laparoscopic multi-instrument access port, single-use
- Laparoscopic sleeve
- Laser lithotripsy system
- Line-powered surgical drilling system motor

Annex to the EC Certificate No. 50593-16-04

Revision status: 0

Valid from 2017-05-17 to 2020-05-16

Devices/device categories included in the certificate:

Class II a:

- Medical air low pressure tubing
- Microbial medical gas filter, sterile, single-use
- Operating room audiovisual data/device management system application software
- Orthopaedic burr, reusable
- Orthopaedic burr, single use
- Oscillating surgical saw blade, reusable
- Oscillating surgical saw blade, single use
- Particulate water purification filter
- Proctoscope, reusable
- Rectoscope
- Resectoscope
- Rigid bronchoscope
- Rigid cystourethroscope
- Rigid endoscopic cannula, reusable
- Rigid endoscopic cannula, single use
- Rigid endoscopic grasping forceps, reusable
- Rigid endoscope sheath
- Rigid endoscope telescope
- Rigid endoscope working guide
- Rigid hysteroscope
- Rigid intubation laryngoscope
- Rigid mediastinoscope
- Rigid nephroscope
- Rigid oesophagoscope
- Rigid optical laparoscope
- Rigid ureterorenoscope
- Rigid video laparoscope
- Sagittal surgical saw blade, reusable
- Sagittal surgical saw blade, single use
- Self-retaining surgical retraction system ring
- Spring-loaded pneumoperitoneum needle, reusable
- Stereotactic surgery system probe, reusable
- Suction cannula, reusable
- Suction system tubing
- Surgical drill chuck
- Surgical fluid/smoke waste management system suction unit
- Surgical gouge
- Surgical irrigation/aspiration handpiece, reusable
- Surgical irrigation/aspiration tubing set
- Surgical irrigation tubing set, single-use
- Surgical power tool system control unit, line-powered
- Surgical power tool system handpiece, rotary, pneumatic
- Surgical utensil washer/decontaminator
- Tissue extraction bag
- Tissue morcellation system
- Uterine manipulator

Annex to the EC Certificate No. 50593-16-04

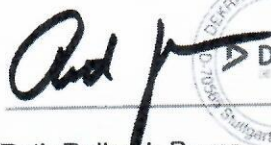
Revision status: 0

Valid from 2017-05-17 to 2020-05-16

Devices/device categories included in the certificate:

Class II b:

- Clip, surgical, suture
- Electrohydraulic lithotripsy system
- Electromechanical orthopaedic extracorporeal shock wave therapy system
- Electrosurgical system generator
- Endoscopic electrosurgical electrode, bipolar, single-use
- Endoscopic electrosurgical electrode, monopolar, reusable
- Endoscopic electrosurgical electrode, monopolar, single-use
- Endoscopic electrosurgical handpiece/electrode, bipolar, reusable
- Endoscopic electrosurgical handpiece/electrode, monopolar, reusable
- Endoscopic electrosurgical handpiece/electrode, monopolar, single-use
- Gastrointestinal endoscopic insufflator
- Hysteroscopic irrigation/insufflation system
- Laser lithotripsy system
- Nasal snare, reusable
- Operating room audiovisual data/device management system
- Operating room audiovisual data/device management system application software
- Piezoelectric lithotripsy system
- Polymeric ureteral stent
- Ultrasonic lithotripsy system
- Ureteral stent-placement set



Ruth Delbeck-Bayer
DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2017-05-17
Notified Body ID-number: 0124

DEKRA Certification GmbH * Handwerkstraße 15 * D-70565 Stuttgart * www.dekra-certification.de