

SMLOUVA O VÝPŮJČCE**BioVendor – Laboratorní medicína a.s.**

se sídlem: Karásek 1767/1, 621 00 Brno - Řečkovice
IČ: 63471507
DIČ: CZ63471507
zastoupená: [redacted]

zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl B, vložka 3917
bankovní spojení: [redacted]
č. účtu: [redacted]
kontaktní osoba: [redacted]

(dále jen „půjčitel“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12A, Ústí nad Labem, PSČ 401 13
IČ: 25488627
DIČ: CZ25488627
zastoupená: [redacted] generálním ředitelem
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550
bankovní spojení: [redacted]
č. účtu: [redacted]
kontaktní osoba za odbor obslužných klinických činností: [redacted]
kontaktní osoba za oddělení: [redacted]
(dále jen „vypůjčitel“)

spolu uzavírají tuto smlouvu o výpůjčce zdravotnického prostředku

Čl. 1**Předmět smlouvy**

1. Půjčitel na základě této smlouvy přenechává vypůjčitelí následující nezuživatelnou věc: [redacted], jehož výrobní číslo bude uvedeno v předávacím protokolu, včetně příslušenství, jehož specifikace je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy, a zavazuje se mu umožnit její bezplatné užívání podobu sjednanou v této smlouvě (dále jen „předmět výpůjčky“).
2. Hodnota předmětu výpůjčky je [redacted] bez DPH.
3. Předmět výpůjčky půjčitel přenechává vypůjčitelí pro potřeby Krajské zdravotní, a.s. – Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z., oddělení Emergency, kde bude užíván obvyklým způsobem.
4. Půjčitel se zavazuje předat předmět výpůjčky vypůjčitelí nejpozději *do 7 dnů od podpisu smlouvy*. O předání předmětu výpůjčky bude pověřenými zástupci smluvních stran sepsán protokol, jehož stejnopis obdrží obě smluvní strany.

Čl. 2**Vrácení předmětu výpůjčky**

1. Půjčitel přenechává vypůjčitelí předmět výpůjčky *na dobu určitou, a to na 6 měsíců od data instalace*.
2. Vypůjčitel se zavazuje předmět výpůjčky půjčitelí vrátit, jakmile ho nebude potřebovat, nejpozději však do výše sjednané doby.
3. Vypůjčitel není oprávněn předmět výpůjčky přenechat k užívání třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu půjčitele.

4. Půjčitel může požadovat vrácení předmětu výpůjčky i před skončením stanovené doby, jestliže vypůjčitel neužívá předmět výpůjčky řádně nebo jestliže ho užívá v rozporu s účelem sjednaným touto smlouvou.
5. Vypůjčitel se zavazuje vrátit půjčiteli předmět výpůjčky ve stavu odpovídajícím obvyklému užívání.

Čl. 3. Užívání předmětu výpůjčky

1. Půjčitel podpisem této smlouvy prohlašuje, že vypůjčiteli předá předmět výpůjčky ve stavu způsobilém k účelu sjednanému touto smlouvou a vypůjčitel se zavazuje ho řádně užívat v souladu se sjednaným účelem, a chránit ho před odcizením, poškozením a znehodnocením. Vypůjčitel odpovídá za škodu způsobenou půjčiteli nesplněním této povinnosti.
2. Vypůjčitel hradí běžné náklady spojené s užíváním předmětu výpůjčky i obvyklé náklady na jeho zachování. Je-li k užívání předmětu výpůjčky nutný spotřební materiál, jehož dodavatelem je půjčitel, je spotřební materiál specifikován v příloze č. 2 této smlouvy, Specifikace spotřebního materiálu zároveň obsahuje ceny, které se půjčitel zavazuje garantovat po celou dobu trvání výpůjčky.*
3. Vzniklé vady předmětu výpůjčky je vypůjčitel povinen neprodleně oznámit půjčiteli, který dál zajistí vyřízení reklamace apod.
4. Vypůjčitel je povinen umožnit půjčiteli přístup k předmětu výpůjčky za účelem kontroly jeho technického stavu a za účelem provádění inventarizace.
5. Půjčitel provede případný servis (opravy), periodické kontroly nařízené výrobcem, kalibrace, validace, bezpečnostně technické kontroly a revize v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, kontroly elektrické bezpečnosti (elektrorevize) dle závazných technických norem, a v případě zařízení se zdroji ionizačního záření zkoušku dlouhodobé stability dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, v průběhu výpůjčky na své náklady.
6. Vypůjčitel se zavazuje, že v případě poškození předmětu výpůjčky uhradí veškeré náklady nutné na jeho opravu.
7. Půjčitel se zavazuje při předání předmětu výpůjčky seznámit zdravotnický personál a určeného pracovníka odboru obslužných klinických činností vypůjčitele s návodem k použití, který je nutno při užívání předmětu výpůjčky dodržovat, i se všemi zvláštnostmi, které je třeba dodržovat při jeho užívání oproti obecně známým pravidlům. Vypůjčitel je povinen uvedený předmět výpůjčky užívat v souladu s návodem k jeho obsluze. O tomto seznámení vystaví půjčitel protokol o proškolení.
8. Půjčitel se zavazuje dodat veškeré doklady, které jsou potřebné pro používání předmětu výpůjčky (event., které jsou vypůjčitelem požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.) a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že předmět výpůjčky je vyroben v souladu s platnými normami, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, a nařízení vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, ve znění pozdějších předpisů, v případě zařízení se zdroji ionizačního záření i dokumentaci dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů, a prováděcích předpisů, zejména vyhlášky č. 422/2016 Sb., o radiační ochraně a zabezpečení radionuklidového zdroje, ve znění pozdějších předpisů. V případě předmětu výpůjčky, který je zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů a vyhláškou č. 345/2002 Sb., kterou se stanoví měřidla k povinnému ověřování a měřidla podléhající schválení typu, ve znění pozdějších předpisů, zařazen jako stanovené měřidlo, nebo předmět výpůjčky je zdravotnickým prostředkem s měřicí funkcí, půjčitel se zavazuje dodat doklady o prvotní kalibraci či metrologickém ověření.

9. Je-li součástí předmětu plnění této smlouvy poskytnutí připojení do NIS/LIS (nemocničního či laboratorního informačního systému), půjčitel se zavazuje na své náklady připojit předmět výpůjčky do NIS/LIS vypůjčitele vč. případných převodníků. Půjčitel je povinen v průběhu výpůjčky na své náklady měnit konfiguraci připojení do LIS dle požadavků vypůjčitele. Požadavek na připojení do LIS a změny v konfiguraci je nutno řešit přes HelpDesk Odboru informačních technologií (email: [REDACTED]).

Čl. 4 Odpovědnost za škodu

1. V případě zničení, ztráty či poškození předmětu výpůjčky se odpovědnost vypůjčitele posuzuje podle obecných ustanovení o odpovědnosti za škodu. Za nadměrné opotřebení předmětu výpůjčky odpovídá vypůjčitel jako za poškození.
2. Půjčitel prohlašuje, že předmět výpůjčky nemá žádné skryté vady (právní ani faktické). Pakliže by se během užívání vyskytly a následkem skryté vady došlo ke škodě, odpovídá za ni půjčitel vypůjčiteli dle obecných ustanovení o odpovědnosti za škodu.
3. Půjčitel prohlašuje, že před podpisem této smlouvy předmět výpůjčky nepředal vypůjčiteli ani po domluvě s jeho kontaktní osobou, resp. že ho neumístil na oddělení dle této smlouvy. Vypůjčitel se zavazuje předmět výpůjčky do doby podpisu smlouvy nepřevzít. Smluvní strany si jsou vědomy toho, že bude – li předmět výpůjčky umístěn u vypůjčitele na oddělení před podpisem této smlouvy, není případná odpovědnost za škodu vzniklá v souvislosti s použitím předmětu výpůjčky kryta pojištěním z odpovědnosti vypůjčitele a půjčitel se zavazuje k náhradě škody takto vzniklé.

Čl. 5 Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu obou smluvních stran.
2. Není-li v této smlouvě výslovně ujednáno jinak, veškerá právní jednání činěná v písemné formě si smluvní strany doručují osobně oproti podpisu druhé smluvní strany, datovými zprávami ve smyslu zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, či prostřednictvím provozovatele poštovních služeb ve smyslu zákona č. 29/2000 Sb., o poštovních službách na adresu uvedenou v záhlaví této smlouvy, případně na jinou adresu písemně sdělenou příslušnou smluvní stranou. Je-li písemnost doručována do datové schránky, považuje se za doručenu okamžikem, kdy se adresát do datové schránky přihlásí. Pokud se adresát do datové schránky nepřihlásí ve lhůtě 10 dnů ode dne, kdy byla písemnost do datové schránky dodána, považuje se posledním dnem této lhůty písemnost za doručenu.
3. V případě, že hodnota předmětu smlouvy přesahuje 50 000 Kč bez daně z přidané hodnoty, a na smlouvu se nevztahuje některá z dalších výjimek uvedených v § 3 odst. 2 zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), vez znění pozdějších předpisů, musí být tato smlouva uveřejněna prostřednictvím registru smluv. Smluvní strany shodně prohlašují, že žádné ustanovení této smlouvy (včetně všech jejích příloh), nepředstavuje obchodní tajemství žádné smluvní strany podle § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů, s výjimkou hodnoty předmětu výpůjčky.
4. Smluvní strany se dohodly, že v souladu s ustanovením § 5 odst. 2 zákona o registru smluv, zašle správci registru smluv elektronický obraz této smlouvy a metadata vyžadovaná zákonem o registru smluv vypůjčitel ve lhůtě 14 dní od uzavření smlouvy. V případě, že smlouva nebude uveřejněna prostřednictvím registru smluv ani v 15. den od jejího uzavření, je oprávněna předat elektronický obraz smlouvy a metadata druhá smluvní strana tak, aby smlouva byla poskytnuta správci registru smluv ve lhůtě uvedené v § 5 odst. 2 zákona o registru smluv.
5. Plnění předmětu smlouvy před její účinností se považuje za plnění podle smlouvy a práva a povinnosti z něj vzniklé se řídí touto smlouvou.

6. Smlouva je sepsána ve dvou stejnopisech, z nichž obdrží každá smluvní strana jeden stejnopis.
7. Smluvní strany jsou oprávněny smlouvu vypovědět bez uvedení důvodu s výpovědní dobou 1 měsíc, která začíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi druhé smluvní straně a končí posledním dnem téhož měsíce.
8. Veškeré změny a doplňky této smlouvy lze platně sjednat pouze písemnou formou.
9. Pokud není v této smlouvě ujednáno jinak, řídí se právní vztahy účastníků obecně platnými předpisy, zejména zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
10. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly, že byla ujednána dle jejich pravé a svobodné vůle, určitě, vážně a srozumitelně a na důkaz toho připojují své podpisy.

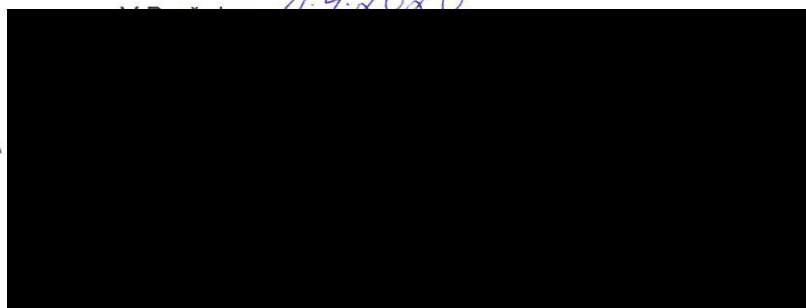
Přílohy:

1. specifikace předmětu výpůjčky
2. specifikace spotřebního materiálu

V Ústí nad Labem, dne 21-04-2020

Za vyp

generální ředitel společnosti



BioVendor - Laboratorní medicína a.s.
sídlo: Karásek 1767/1, 621 00 Brno
IČ: 63471507, DIČ: CZ63471507
zaps. v OR vedeném KS v Brně
Odd. B., vložka 3917

DETEKČNÍ SYSTÉM GENEXPERT

██████████
VÝROBCE: Cepheid

ZEMĚ PŮVODU: USA



Přístroj ██████████ nabízí kompletní řešení pro požadované molekulárně biologické vyšetření. Všechny analýzy jsou 100% kompletní, v ceně jsou zahrnuty veškeré nutné náklady včetně extrakce nukleové kyseliny, real-time amplifikace a konečné identifikace. Systém má FDA, CE/IVD značku. Přístroj je plně automatizovaný a je naprosto nenáročný na veškerou manuální práci.

DOPORUČENÝ PŘÍSTROJ WHO

Obecné specifikace:

Systém [REDACTED] je uzavřená, soběstačná, plně integrovaná a automatizovaná platforma, která představuje zásadní posun v kompletní automatizaci molekulární analýzy. Systém generuje přesné výsledky ve velmi krátkém čase s minimálním rizikem kontaminace. Systém [REDACTED] je jediný systém, který kombinuje kompletní přípravu vzorku (extrakce NK) s real-time PCR (polymerázová řetězová reakce) amplifikací a následným vyhodnocením. Systém je navržen tak, aby extrakce, zakoncentrování nukleové kyseliny, purifikace, amplifikace a identifikace cílové nukleové kyseliny byla možná přímo z nezpracovaných primárních vzorků. Modulární konstrukce systému [REDACTED] má celou řadu konfigurací pro umožnění široké škály testů v jakémkoli klinickém prostředí.

Seznam možných vyšetření:

Detekce BCR-ABL fúzního genu, monitoring MRD u CML
Detekce markerů pro karcinom močového měchýře
Detekce stratifikačních markerů pro karcinom prsu
Detekce koagulačních faktorů FII & FV
Detekce Clostridium Difficile
Detekce Noroviru
Detekce Chlamydia Trachomatis + Neisseria gonorrhoeae
Detekce Trichomonas Vaginalis
Detekce Enterovirů
Detekce Chřipky A, B a H1N1
Detekce Chřipky A, B a H1N1 a RSV
Detekce GBS streptococcus agalactiae
Detekce Streptococcus pyogenes
Detekce MRSA/SA z různých výchozích materiálů
Detekce Mycobacterium Tuberculosis a rezistence k podaným antibiotikům
Detekce rezistence k Vankomycinu (VanA/Van B)
Detekce HPV-HR – vysoce rizikových papillomavirů
Detekce Carbapenem resistantních enterobakterií
Detekce viru HIV viral load – kvantitativní analýza
Detekce viru HIV – kvalitativní stanovení
Detekce viru HCV – kvantitativní stanovení
Detekce viru HBV – kvantitativní stanovení

PLNĚ AUTOMATIZOVANÝ DETEKČNÍ SYSTÉM PRO STATIMOVÁ VYŠETŘENÍ:

Požadované parametry:

- Uzavřená, soběstačná, plně integrovaná a automatizovaná platforma.
- Přístroj generuje přesné výsledky ve velmi krátkém čase s minimálním rizikem kontaminace.
- *Systém, který kombinuje kompletní přípravu vzorku (extrakce NK) s real-time PCR (polymerázová řetězová reakce) amplifikací a následným vyhodnocením*
- Systém je navržen tak, aby extrakce, zakoncentrování nukleové kyseliny, purifikace, amplifikace a identifikace cílové nukleové kyseliny byla možná přímo z nezpracovaných primárních vzorků.
- *Modulární konstrukce systému, která umožňuje spouštění širokého spektra analýz v jakémkoli klinickém prostředí, nezávisle na sobě a na čase.*
- Systém umožňuje i kvantitativní diagnostiku u testování hepatitid a HIV.
- Systém má CE/IVD a FDA značku.
- Systém je velmi intuitivní s téměř žádnými nároky na obsluhu. Redukuje téměř veškerou manuální práci obsluhy.
- *Systém nepotřebuje k provozu žádné další reagenty, pufry, dodatečné plasty, vše je součástí balení.*
- Systém umožňuje svojí modularitou i velmi rychlý průtok vzorků, v průměru trvá kompletní analýza vzorku 60 minut.
- Detekční kazety v sobě obsahují veškeré nutné kontroly, odpadá nutnost použití dalších kontrol reakce.
- *Detekční kazety jsou skladovatelné v rozpětí od 2 – 28°C, nevyžadují žádné speciální zacházení.*
- Detekční kazety jsou baleny „ready to use“.
- Informace z detekčních kazet jsou načítány automaticky pomocí čtečky čárových kódů, stejně jako systém umožňuje automatické načtení jedinečného označení pacienta z čárového kódu.
- Systém je propojitelný s LIS.
- Systém je prostorově velmi nenáročný, varianta s jedním modulem zabere max. 15 cm x 40 cm x 35 cm plochy na pracovním stole. Systém je snadno přenositelný, váží max. do 5 Kg.

Ceník reagentů při zápůjčce stroje:

Xpert and Infinity, Diagnostic Assays and collection devices			
Healthcare Associated Infections			ZÁPŮJČKA
Katalogové číslo	Popis	Velikost balení	Cena bez DPH
GXCARBAR-CE-10	Xpert Carba-R	10 testů	13 100 Kč
GXCDIFFBT-CE-10	Xpert C-Difficile BT	10 testů	11 000 Kč
GXMRSA/SA-BC-CE-10	Xpert MRSA /SA, BC	10 testů	12 100 Kč
GXSACOMP-CE-10	Xpert SA Nasal Complete	10 testů	11 200 Kč
GXMRSA/SA-SSTI-CE	Xpert MRSA/SA, SSTI	10 testů	12 100 Kč
GXMRSA-NXG-CE-10	Xpert MRSA NxG	10 testů	11 200 Kč
GXNOV-CE-10	Xpert Norovirus	10 testů	11 500 Kč
GXVANA/B-CE-10	Xpert VanA/Van B	10 testů	13 300 Kč
Critical Infectious Diseases			
GXEV-100N-10	Xpert EV	10 testů	15 500 Kč
XPRSGXFLU/RSV-CE-10	Xpert Xpress Flu/RSV	10 testů	11 500 Kč
GXMTB/RIF-ULTRA-10	Xpert MTB/RIF ULTRA	10 testů	13 500 Kč
GXEBOLA-CE-10	Xpert Ebola	10 testů	20 000 Kč
XPRSTREPA-CE-10	Xpress Strep A	10 testů	9 800 Kč
STD			
GXCT/NG-CE-10	Xpert CT/NG	10 testů	7 800 Kč
GXCT-CE-10	Xpert CT	10 testů	7 100 Kč
GXGBS-100N-10	Xpert GBS	10 testů	10 700 Kč
GXHPV-CE-10	Xpert HPV	10 testů	12 500 Kč
GXTV-CE-10	Xpert TV	10 testů	8 960 Kč
Oncologie / Genetika			
BCRULTRA-100N-10	Xpert BCR-ABL ULTRA	10 testů	29 000 Kč
GXFIFV-10	Xpert FII & FV	10 testů	13 300 Kč
GXBCSTRAT4-CE-10	Xpert Breast Cancer STRAT4	10 testů	58 000 Kč
GXBLAD-CM-CE-10	Xpert Bladder Cancer Monitor	10 testů	46 000 Kč
GXBLAD-CD-CE-10	Xpert Bladder Cancer Detection	10 testů	34 500 Kč
Virologie			
GXHIV-VL-CE-10	Xpert HIV-1 Viral Load	10 testů	13 900 Kč
GXHIV-QA-CE-10	Xpert HIV-1 Qual	10 testů	12 900 Kč
GXHCV-VL-CE-10	Xpert HCV Viral Load	10 testů	14 900 Kč
GXHBV-VL-CE-10	Xpert HBV Viral Load	10 testů	14 100 Kč
GXHCV-FS-CE-10	Xpert HCV VL Fingerstick	10 testů	14 100 Kč

Odběrové soupravy			
900-0370	Collection device for GX	50 jednotek	1 100 Kč
SDPS-120	Single Swab (120 jednotek)	120 jednotek	1 100 Kč
URINE/A-50	Coll. Kit A urine - CE-IVD, 50	50 jednotek	2 800 Kč
SWAB/A-50 (CT, CT/NG, TV)	Coll. Kit A SWAB - CE-IVD, 50	50 jednotek	2 800 Kč
SWAB/B-100 (Flu, FLU/RSV, Xpress FLU/RSV)	Nasal swab collection kit	100 jednotek	6 000 Kč
PreservCyt50	PreservCyt 20ml-Vial Solution x 50	50 jednotek	8 800 Kč
CERVEXBRUSH25	CERVEX BRUSH blue handle, 25 pcs bag	25 jednotek	300 Kč
Minivettes for Xpert HCV VL Fingerstick	Minivette 100 E	100 jednotek	1 430 Kč
Sample Collection Swab for Xpert Ebola	SWAB/E-50	50 jednotek	4 800 Kč
Xpert Urine Transport Reagent Kit	GXUTR-CE-30	30 jednotek	2 950 Kč
Xpert® FFPE Lysis Kit	GXFFPE-LYSIS-CE-10	10 jednotek	2 300 Kč