

## Smlouva o výpůjčce

### I. Smluvní strany

**Fakultní nemocnice Brno**

Jihlavská 20  
625 00 Brno  
zastoupená: MUDr. Romanem Krausem, MBA - ředitelem  
IČ: 65 26 97 05  
DIČ: CZ 65269705  
Bankovní spojení: KB Brno-město, č. ú.: 71234621/0100  
(dále jen vypůjčitel)

a

**S & T Plus s.r.o.**

Novodvorská 994  
142 21 Praha 4  
Zastoupená: RNDr. Ivo Strnadem, jednatelem  
IČ: 25701576  
DIČ: CZ25701576  
Bankovní spojení:  
Společnost zapsána v OR vedeného Městským soudem v Praze oddíl C, vložka 62478  
(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 Upgrade EPIQ7 + sondy C10-4EC, L12-3, cena v Kč 1 300 000,- vč. DPH, sériové č. US514B0623, dále jen přístroj.

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

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.

Opravy, údržbu a servis předmětu výpůjčky a zároveň provádění periodických bezpečnostně-technických kontrol bude provádět na své náklady půjčitel. Kopie protokolů o provedených prohlídkách a servisních zásazích budou neprodleně zaslány vypůjčitel.



### 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, Radiologická klinika, UZV vyšetřovna, NS 3962, IÚ 2379.

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.

### IV. Doba výpůjčky

Doba výpůjčky je stanovena na dobu od data podpisu smlouvy do 30.6.2016.

Smluvní strany mohou také 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 za 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.

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

18/12/2015

V Brně dne

18.12.2015

\_\_\_\_\_  
RNDr. Ivo Strnad  
za půjčitele

\_\_\_\_\_  
MUDr. Roman Kraus, MBA  
za vypůjčitele

CE <sub>0050</sub>	<b>PROHLÁŠENÍ O SHODĚ</b> V souladu s ISO/IEC 17050-1	<b>PHILIPS</b>
--------------------	--	----------------

Philips Healthcare, divize Philips Electronics Ltd.  
49 Spadina Avenue, Suite 310  
Toronto, Ontario, Kanada M5V 2J1

Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce.

**Název výrobku:** PercuNav System

**Číslo výrobku** 989605417182

**Výchozí revize** 4.0

**Kód GMDN** 45199

**Volitelné doplňky/příslušenství výrobku:** **Bioptické zavaděče:**  
MN003A-TEM, MN003B-TEM, MN003C-BSI,  
MN003D-TEM, MN003E-TEM, MN003F-TEM  
**Jednopolové zavaděče RFA:**  
MN002CS-VL, MN002DS-VL, MN002ESVL,  
MN002FS-VL, MN002GS-VL,  
MN002HS-VL, MN002IS-VL, MN002JSVL,  
MN012A-BSI  
**Tlačítková sonda:**  
MP008R-B  
**Zařízení pro sledování pacienta:**  
MA101, MA301  
**Abdominální ultrazvukové sledovací zařízení:**  
MEG003, MEG005, MEG017, 20003

ke kterému se toto prohlášení vztahuje, je v souladu s přílohou I "Základní požadavky" evropské směrnice:

### 93/42/EEC

"Směrnice Rady ze dne 14. června 1993 + Směrnice 2007/47/EC  
Evropského parlamentu a Rady ze dne 5. září 2007 o aproximaci zákonů členských států týkajících  
se zdravotnických zařízení" (směrnice o zdravotnických zařízeních)

Výrobce byl certifikován notifikovaným orgánem uvedeným níže podle normy ISO 13485 a splňuje požadavky přílohy II směrnice o zdravotnických zařízeních. Tento výrobek je zdravotnickým zařízením třídy IIa v souladu s přílohou IX, pravidlem 6.

Notifikovaný orgán: Irský úřad pro státní normy (NSAI): 1 Swift Square, Northwood, Santry, Dublin 9, Irsko.

Prosíme, v případě potřeby doplňujících informací týkajících se tohoto prohlášení kontaktujte vaši místní pobočku společnosti Philips Ultrasound nebo evropské zastoupení společnosti Philips Ultrasound se sídlem na adrese: Philips Medical Systems Nederland B. V., Corporate Quality and Regulatory Group, Veenpluis 4, 5684 PC Best, Nizozemí.

Č. dokumentu TEC-20047	Revize: B	Strana 1 (celkem 2)
------------------------	-----------	---------------------

CE <sub>0050</sub>	<b>PROHLÁŠENÍ O SHODĚ</b> V souladu s ISO/IEC 17050-1	<b>PHILIPS</b>
--------------------	--	----------------

Výrobky popsané výše a označené značkou "CE" jsou v souladu s následujícími normami:

Č. dokumentu	Název	Vydání/datum vydání
EN IEC 60601-1	Zdravotnické elektrické zařízení - část 1: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a základy (včetně přílohy 1 a 2)	3./2012
EN IEC 60601-1-2	Zdravotnické elektrické zařízení - část 1-2: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a základní účinnost - kolaterální norma: Elektromagnetická kompatibilita - požadavky a testy	2./2004
EN ISO 10993-1	Biologické hodnocení zdravotnických zařízení - část 1: Hodnocení a testování	4./2009
ISO 10993-7	Biologické hodnocení zdravotnických zařízení - část 7: Zbytky z etylenoxidové sterilizace	2./2008
ISO 11607-1	Balení konečným způsobem sterilizovaných zdravotnických zařízení - část 1: Požadavky na materiály, systémy sterilních zábran a systémy balení	1./2006
ISO 11607-2	Balení konečným způsobem sterilizovaných zdravotnických zařízení - část 2: Požadavky na ověřování pro tvarovací, těsnicí a montážní postupy	1./2006
ISO 11135-11	Zdravotnická zařízení - ověřování a rutinní kontrola etylenoxidové sterilizace	1./2007

Podepsáno za a v zastoupení společnosti Philips Healthcare, divize Philips Electronics Ltd.

10. června 2013  
Toronto, Ontario, Kanada

*Nečitelný podpis*  
Dave Szczupakowski  
Vrchní ředitel, kvalita a regulace

Č. dokumentu TEC-20047	Revize: B	Strana 2 (celkem 2)
------------------------	-----------	---------------------

Jal  
v E  
lis  
TI  
C