

Smlouva č. 201110730
na poskytnutí licencí k Laboratornímu informačnímu systému

Smluvní strany

Česká republika – Ministerstvo obrany

se sídlem: Tychonova 1, 160 01 Praha 6
IČO: 60162694
DIČ: CZ60162694
bankovní spojení: Česká národní banka, Na Příkopě 28, Praha 1
číslo účtu: 404881/0710
zastoupená: ředitelem odboru vyzbrojování pozemních sil a KIS
Ing. Petrem ZÁBORCEM
se sídlem na adrese: Sekce vyzbrojování a akvizic MO
odbor vyzbrojování pozemních sil a KIS
nám. Svobody 471/4
160 01 Praha 6

Informační systém datových schránek (dále jen „ISDS“):
Identifikátor datové schránky: hjyaavk

kontaktní osoby:



zástupce nabyvatele:  nebo jím písemně pověřená

adresa pro doručování korespondence:
Sekce vyzbrojování a akvizic MO
odbor vyzbrojování pozemních sil a KIS
nám. Svobody 471/4
160 01 Praha 6

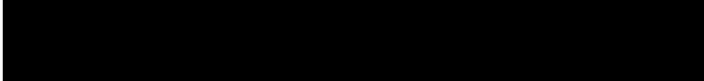
(dále jen „nabyvatel“)

a

DS Soft Olomouc, spol. s r.o.

zapsána v obchodním rejstříku u rejstříkového soudu v Ostravě, oddíl C, vložka 6622

se sídlem: Okružní 1300/19, Nová Ulice, 779 00 Olomouc
jejímž jménem jedná: Mgr. Radim LOKOČ, jednatel
IČO: 60778644
DIČ: CZ60778644
bankovní spojení: FIO banka, a.s.
číslo účtu: 104907811/2010
oprávněn ve věcech smluvních a ekonomických:



oprávněn ve věcech technických:



adresa pro doručování korespondence: Okružní 1300/19, 779 00 Olomouc

(dále jen „dodavatel“) na straně druhé.

Smluvní strany se dohodly, že ve smyslu ustanovení § 1746 odst. 2 ve spojení s ustanovením § 2371 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „OZ“) a v souladu s příslušnými ustanoveními 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 „AZ“), uzavírají tuto smlouvu na poskytnutí licencí laboratorního informačního systému (dále jen „smlouva“).

I.

Účel smlouvy

Účelem smlouvy je pořízení laboratorního informačního systému s moduly nezbytnými pro zajištění provozů biochemické, hematologické, imuno hematologické, mikrobiologické laboratoře a patologie u Agentury vojenského zdravotnictví (AVZdr).

II.

Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek dodavatele:
 - a) poskytnout nabyvateli licence k laboratornímu informačnímu systému s moduly nezbytnými pro zajištění provozů biochemické, hematologické, imuno hematologické, mikrobiologické laboratoře a patologie (dále jen „SW“) pro Agenturu vojenského zdravotnictví (dále jen „AVZdr“). SW musí splňovat požadavky stanovené Přílohou č.1 této smlouvy ;
 - b) poskytovat technickou podporu SW za podmínek stanovených v čl. VII, a v množství 192 hodin dle Přílohy č. 1 této smlouvy.
 - c) provést pro nabyvatele zaškolení osob za podmínek stanovených Přílohou č. 1 této smlouvy;
 - d) závazek dodavatele provést katalogizaci všech stanovených položek podle zákona č. 309/2000 Sb., o obranné standardizaci, katalogizaci a státním ověřování jakosti výrobků a služeb určených k zajištění obrany státu a o změně živnostenského zákona, ve znění pozdějších předpisů, (dále jen „zákon č. 309/2000 Sb.“) za podmínek stanovených v čl. IX. této smlouvy, a to prostřednictvím katalogizační doložky uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy (dále jen „katalogizace položek“).
2. Předmětem této smlouvy je závazek nabyvatele za řádně splněné závazky dodavatele zaplatit dodavateli celkovou cenu včetně DPH dle čl. III. této smlouvy.

III.

Cena

1. Smluvní strany se ve smyslu zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, dohodly **na celkové ceně** za splnění závazků dodavatele specifikovaných v čl. II. této smlouvy, a to ve výši:

3.289.520,50 Kč včetně DPH

(slovy: tři miliony dvě stě osmdesát devět tisíc pět set dvacet korun českých padesát haléřů).

2. **Celková cena bez DPH činí 2.718.612,00 Kč, DPH ve výši 21 % činí 570.908,50 Kč.**
3. Celková cena bez DPH dle odst. 2 tohoto článku smlouvy je cenou nejvýše přípustnou a není jí možno překročit. Tato cena zahrnuje veškeré náklady dodavatele spojené s plněním svých závazků dle této smlouvy. K ceně bez DPH bude připočtena výše DPH v aktuální zákonné sazbě. V případě změny sazby DPH není třeba uzavírat dodatek ke smlouvě.

**IV.
Doba a místo plnění**

1. Dodavatel je povinen splnit své závazky dle čl. II odst. 1 písm. a), c), d) této smlouvy nejpozději do **15. 10. 2020**. Závazek dle čl. II odst. 1 písm. b) této smlouvy je dodavatel povinen plnit po dobu 24 měsíců od okamžiku podpisu akceptačního protokolu dle čl. VI odst. 3 této smlouvy.
2. Osobou pověřenou k převzetí plnění je zástupce nabyvatele [REDACTED]
3. Místem plnění je:
 - Vojenské zařízení 684800, Buzulucká 897, 500 02 Hradec Králové,
 - Vojenský zdravotní ústav - laboratoř Praha, U vojenské nemocnice 1200, 169 00 Praha 6 – Střešovice,
 - Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany, [REDACTED]
 - Vojenský zdravotní ústav - laboratoř České Budějovice, Komenského 1915/26, 370 01 České Budějovice.

**V.
Podmínky plnění smlouvy**

1. Pracovníci dodavatele, kteří při plnění jeho závazku dle této smlouvy budou vstupovat do objektů nabyvatele, budou podléhat schválení zástupce nabyvatele.
2. Pracovníci dodavatele budou vykonávat činnost vyplývající z této smlouvy pouze v místech nabyvatele a za přítomnosti kontaktní osoby nabyvatele.
3. Zástupce nabyvatele vyčlení příslušné prostory v místech plnění dle článku IV. odst 3 pracovníkům dodavatele na dobu nezbytně nutnou pro plnění závazků dle této smlouvy.
4. Informace v jakékoliv podobě či jejich části, se kterými se pracovníci dodavatele při plnění této zakázky seznámí, nesmí být poskytnuty v jakékoliv podobě třetí straně ani po uplynutí platnosti této smlouvy. To se vztahuje i na informace nesouvisející s předmětem plnění, se kterými se však pracovníci dodavatele seznámí na pracovištích a v objektech nabyvatele.
5. Používat výpočetní techniku a komunikační prostředky v objektech nabyvatele podle zásad platných pro objekty Ministerstva obrany ČR. Poučení pracovníků dodavatele provede [REDACTED] před zahájením plnění smlouvy.
6. Dodavateli je zakázáno používat vzdálený přístup z veřejné sítě k provádění prací do míst nabyvatele.
7. Vstup pracovníků dodavatele, vnášení a vynášení věcí do a z objektů nabyvatele se bude řídit zásadami platnými pro objekty Ministerstva obrany ČR. Pracovníci dodavatele jsou povinni se této kontrole oprávněných pracovníků nabyvatele podrobit. Nabyvatel má právo pracovníky dodavatele, kteří nesplní podmínky pro vstup do objektů Ministerstva obrany ČR, nepustit do objektů nabyvatele. S tím související následky nese dodavatel. Poučení pracovníků dodavatele provedou místní bezpečnostní správci lokalit před zahájením plnění smlouvy.
8. Zjistí-li nabyvatel, že dodavatel provádí plnění této smlouvy dle článku II odst. 1 v rozporu s ustanoveními této smlouvy a svými povinnostmi, je nabyvatel oprávněn požadovat se toho, aby dodavatel odstranil vady vzniklé vadným plněním této smlouvy a plnění

prováděl řádným způsobem. Jestliže tak dodavatel bezodkladně neučiní, jeho postup bude chápán jako podstatné porušení smlouvy a nabyvatel bude oprávněn od smlouvy odstoupit.

9. Dodavatel provede pod dohledem bezpečnostních správců KIS objednatel instalaci softwaru a spolu s administrátory objednavatele prověří jeho konektivitu s jednotlivými analyzátory uvedenými v Příloze č. 1 této smlouvy. Dodavatel zabezpečí komunikaci SW s aplikací PC doktor od firmy Compugroup Medical na úrovni elektronických výsledků a elektronických žádánek v souladu se specifikací DASTA – datový standard Ministerstva zdravotnictví České republiky minimálně ve verzi DS 04.19.02 ke dni 1. 10. 2019. Specifikace DASTA je k dispozici na webových stránkách Ministerstva zdravotnictví České republiky <https://www.dastacr.cz>.
10. Dodavatel je povinen provést instalaci, konfiguraci komunikace ke všem analyzátorům, uvedení SW modulů do stavu schopného užívání, otestování funkčnosti a zaškolení v místech plnění dle čl. IV odst. 3 této smlouvy a dle Přílohy č. 1 této smlouvy (Technická specifikace - požadavky na SW).
11. Dodavatel je povinen dodat provozní dokumentaci v elektronické podobě (formát Word, Excel nebo pdf) a to elektronicky nebo na hmotném nosiči (CD/DVD), v českém jazyce a v rozsahu:
 - a) příručka k popisu a používání zařízení (návod k obsluze včetně návodu na odstraňování drobných závad a provádění údržby);
 - b) standardní technická dokumentace;
 - c) prohlášení o shodě;

VI.

Fakturační a platební podmínky

1. Smluvní strany se dohodly, že nabyvatel nebude poskytovat za plnění předmětu této smlouvy zálohové platby.
2. O předání a převzetí SW (vč. dokumentace v českém jazyce ve formátu .pdf.) je dodavatel povinen vyhotovit ve třech výtiscích dodací list. Dodací list za nabyvatele podepíše zástupce nabyvatele nebo jím písemně pověřená osoba. Dodavatel je povinen dodací list označit číslem této smlouvy uvedeným dodavatelem v jejím záhlaví. Jeden výtisk dodacího listu obdrží pověřená osoba a dva výtisky obdrží nabyvatel s tím, že jeden z těchto výtisků je dodavatel povinen přiložit k faktuře - daňovému dokladu.
3. Dodavatel je povinen vyhotovit Akceptační protokol, ve kterém uvede podrobný popis skutečně poskytnutého plnění. Akceptační protokol podepíše za nabyvatele ředitel AVZdr nebo jím písemně pověřená osoba. Tyto oprávněné osoby nabyvatele nejsou povinny Akceptační protokol podepsat, jestliže údaje v něm obsažené nejsou pravdivé, popř. plnění nebylo poskytnuto řádně a v souladu s touto smlouvou. Jedno vyhotovení Akceptačního protokolu obdrží nabyvatel při jeho podpisu, druhé je dodavatel povinen zaslat nabyvateli jako nedílnou přílohu faktury.
4. Úhrada celkové ceny včetně DPH bude provedena po řádném splnění závazků dle čl. II odst. 1 této smlouvy a po podepsání orazítkovaného dodacího listu a podepsání orazítkovaného akceptačního protokolu odpovědnými osobami.
5. Dodavatel po vzniku práva fakturovat, tj. okamžikem podpisu akceptačního protokolu, do tří pracovních dnů vystaví fakturu – daňový doklad (dále jen „faktura“) a ihned ji doporučeně odešle nabyvateli v českém jazyce **ve dvojím vyhotovení**.
6. Na faktuře bude uvedena tato adresa nabyvatele:

Česká republika - Ministerstvo obrany
Tychonova 1
160 01 Praha 6

IČO: 60162694, DIČ: CZ60162694
v zastoupení
Sekce vyzbrojování a akvizic MO
odbor vyzbrojování pozemních sil a KIS
nám. Svobody 471/4
160 01 Praha 6

7. Faktura musí obsahovat náležitosti stanovené v § 29 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů a § 435 OZ. Kromě toho musí obsahovat tyto údaje a náležitosti:
- označení dokladu jako „**Daňový doklad – faktura**“ s uvedením evidenčního čísla;
 - obchodní firmu nebo jméno a příjmení, popřípadě název, dodatek ke jménu a příjmení nebo názvu, sídlo a místo podnikání dodavatele s uvedením IČO a DIČ;
 - název a sídlo nabyvatele s uvedením IČO a DIČ;
 - číslo smlouvy, podle které se uskutečňuje plnění;
 - název zástupce nabyvatele podle smlouvy;
 - kupní cenu v Kč bez DPH a včetně DPH;
 - základ daně v korunách a haléřích;
 - označení peněžního ústavu a čísla účtu dodavatele, na který má být poukázána platba;
 - počet příloh a razítko s podpisem odpovědné osoby dodavatele za vystavení faktury.
8. K faktuře musí být připojen orazítkovaný **originál dodacího listu a originál orazítkovaného akceptačního protokolu** potvrzený odpovědnými osobami.
9. Faktura vč. příloh bude ve dvojím vyhotovení doručena nabyvateli na adresu:
- Sekce vyzbrojování a akvizic MO
odbor vyzbrojování pozemních sil a KIS
nám. Svobody 471/4
160 01 Praha 6
10. Lhůta splatnosti faktury je 30 dnů ode dne jejího doručení nabyvateli. Bude-li faktura doručena nabyvateli v období od 15. prosince příslušného kalendářního roku do 15. ledna roku následujícího, prodlužuje se splatnost takové faktury o 30 dnů. Faktura je považována za uhrazenou dnem odepsání příslušné částky z účtu nabyvatele a jejím směřováním na účet dodavatele.
11. Všechny částky v Kč poukazované mezi nabyvatelem a dodavatelem na základě smlouvy musí být prosté jakýchkoliv bankovních poplatků nebo jiných nákladů spojených s převodem na jejich účty.
12. Případný opravný daňový doklad je dodavatel povinen vystavit a doručit nabyvateli do 14 dnů od vyžádání nabyvatelem. Doba splatnosti opravného daňového dokladu, tj. den připsání příslušné částky na účet dodavatele, je 30 dnů ode dne jeho doručení.
13. Nabyvatel je oprávněn fakturu bez jejího uhrazení ve lhůtě její splatnosti vrátit, neobsahuje-li požadované náležitosti, není doložena požadovanými doklady nebo obsahuje nesprávné cenové údaje a náležitosti. Pro zachování lhůty pro vrácení faktury postačí její odeslání dodavatelem v době její splatnosti. Vrácení faktury musí nabyvatel písemně zdůvodnit. V případě jejího oprávněného vrácení dodavatel vystaví novou fakturu. Vrácením faktury přestává běžet původní lhůta splatnosti a běží nová 30 denní lhůta splatnosti ode dne doručení nové (opravené) faktury nabyvateli. Dodavatele je povinen novou fakturu doručit nabyvateli do 5 dnů ode dne doručení vrácené faktury.
14. Pokud budou u dodavatele shledány důvody k naplnění institutu ručení za daň podle § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů,

bude nabyvatel při zasílání úplaty vždy postupovat zvláštním způsobem zajištění daně podle § 109a tohoto zákona.

VII.

Záruční podmínky, technická podpora a vady plnění

1. Ve smyslu ustanovení § 2113 a násl. OZ dodavatel přejímá závazek záruky za jakost dodaného SW od data převzetí SW zástupcem nabyvatele po dobu **24 měsíců** za to, že SW je v bezvadném stavu a předmětný SW lze používat v souladu s účelem této smlouvy. Záruční doba neběží po dobu, po kterou nabyvatel nemůže užívat SW pro jeho vady, za které odpovídá dodavatel.
2. Dodavatel zahájí **odstraňování závady** v nejkratším možném termínu, nejpozději však ve lhůtě do 2 hodin dne od nahlášení závady (Response Time). Nahlášenou závadu je dodavatel povinen odstranit nejpozději do 3 dnů (Repair Time) od zahájení opravy v místě plnění s tím, že objednatel zajistí technikům dodavatele po uvedenou dobu přístup k APV za přítomnosti bezpečnostního správce systému. V pochybnostech se má za to, že dnem doručení se rozumí následující pracovní den od odeslání protokolu „Hlášení závady“ dodavateli. Vadu je oprávněn uplatnit určený zástupce objednatele telefonicky v servisním centru dodavatele nebo vyplněním tiskopisu „Hlášení závady“ a jeho odesláním (e-mailem, faxem) na určenou adresu dodavatele. V případě, že v požadované lhůtě nebude dodavatel schopen tuto závadu odstranit, je povinen do dalších 24 hodin zabezpečit bezplatné poskytnutí náhradního řešení minimálně stejných či vyšších technických parametrů.
3. O každém provedeném záručním servisním zásahu sepíše dodavatel nebo jím pověřená osoba „Protokol o odstranění vady“.
4. Dodavatel je povinen poskytovat **nabyvateli technickou podporu SW při řešení problémů** pomocí telefonu nebo e-mailu v pracovní době 7.00-15.00 hod. Reklamacce uplatňuje zástupce nabyvatele u dodavatele (e-mail: helpdesk@dsssoft.cz, tel.: +420 730 898 800, bezodkladně po zjištění vady a následně do 3 pracovních dnů odešle dodavateli písemné oznámení. Dodavatel je povinen nahlášenou vadu SW odstranit nejpozději do 3 pracovních dnů od nahlášení. V případě telefonického nahlášení se tato doba počítá od přijetí těchto nahlášení dodavatelem. V případě zjištění programové chyby či nestandardního chování bude předmětný software upraven do stavu plné funkčnosti do 14 dní od nahlášení vady.
5. Osobou pověřenou k uplatnění zaškolení personálu a technické podpory SW v místě je zástupce nabyvatele:

Polní nemocnice – Vojenské zařízení 684800, Buzulucká 897, 500 02 Hradec Králové,



Vojenský zdravotní ústav - Vojenské zařízení 684808 se sídlem v Praze:

- o laboratoř Praha, U vojenské nemocnice 1200, 169 00 Praha 6 - Střešovice,
- o Odbor biologické ochrany
- o laboratoř České Budějovice, Komenského 1915/26, 370 01 České Budějovice,

6. O způsobu čerpání technické podpory SW (žadající osoba pověřená za nabyvatele, lokalita, počet hodin a popis vykonaných činností) informovat elektronicky kontaktní osobu nabyvatele: Zároveň k výše

uvedenému zasílat kontaktní osobě nabyvatele v elektronické podobě aktualizaci přehledu čerpání limitu technické podpory SW.

7. Odpovědnost za vady a nároky z vad se řídí ustanoveními § 2099 a násl. OZ.

VIII.

Licenční ujednání

1. Licence k SW uvedenému v čl. II. odst. 1 této smlouvy jsou poskytovány na dobu minimálně **60 měsíců**, jako územně neomezené, nevýhradní, ke všem způsobům užití dle potřeb nabyvatele a v množstevním rozsahu dle Přílohy č. 1 této smlouvy.
2. Dodavatel poskytne/zajistí nabyvateli také oprávnění k užití případných update/upgrade SW, které nabyvatel případně získá v souvislosti s touto smlouvou, a to za podmínek dle odst. 1 tohoto článku smlouvy.
3. Dodavatel prohlašuje, že je oprávněn poskytnout/zajistit licence tak, jak je uvedeno v této smlouvě. Pokud není toto prohlášení pravdivé, je dodavatel povinen nahradit nabyvateli veškerou škodu, která z tohoto důvodu a v souvislosti s ním nabyvateli vznikne.
4. Pro účely této smlouvy se nepoužije ustanovení § 2370 OZ.
5. V případě zániku některé ze smluvních stran přecházejí veškerá práva a povinnosti vyplývající z této smlouvy na právního nástupce této strany.
6. Bude-li jakýkoli výsledek činnosti dodavatele podle této smlouvy, popř. jeho část, dokument nebo dokumentace dodavatele, podle této smlouvy určený k užití nabyvatelem, autorským dílem podle AZ nebo jinak chráněné duševní vlastnictví, poskytuje dodavatel podpisem smlouvy nabyvateli k takovému výsledku činnosti dodavatele jako celku i k jeho části (částí) časově neomezené, přenosné, neexkluzivní oprávnění/licenci bez omezení územního či množstevního k výkonu práva je užití rozmnožováním, sdělováním třetím osobám a jiným způsobem, a současně dodavatel poskytuje objednateli oprávnění autorské dílo nebo jiné duševní vlastnictví vytvořené pro nabyvatele podle této smlouvy upravovat nebo měnit. Jde-li o výsledek činnosti poddodavatele, který podléhá ochraně podle autorského zákona nebo podobného obecně závazného právního předpisu podle právního řádu bydliště/místa podnikání poddodavatele, zavazuje se dodavatel zajistit pro nabyvatele ve vztahu k takovému dokumentu poddodavatele oprávnění v stejném rozsahu, jaký je požadován pro výsledek činnosti dodavatele podle tohoto ustanovení smlouvy. Odměna za poskytnutí veškerých uvedených oprávnění/licencí je již zahrnuta v ceně dle čl. III této smlouvy. Nabyvatel není povinen poskytnutou licenci využít.

IX.

Katalogizační doložka

1. Dodavatel souhlasí s tím, že na položku pod názvem „SW laboratorní informační systém“ bude uplatněna katalogizační doložka podle § 9 a následujících zákona č. 309/2000 Sb. a STANAG 4177. Poskytovatel se zavazuje, že dodá Úřadu pro obrannou standardizaci, katalogizaci a státní ověřování jakosti (dále jen „Úř OSK SOJ“) údaje nezbytné pro katalogizaci, zpřístupní (zabezpečí zpřístupnění) dokumentaci k ověření a doplnění dodaných údajů po uzavření smlouvy. Rozsah a podmínky katalogizace majetku jsou přílohou 2 této smlouvy. Bez stanoviska Úř OSK SOJ k naplnění katalogizační doložky nelze nabyvateli fakturovat.
2. Předmětem katalogizace je „SW laboratorní informační systém“, JKM 0640, TPP 4, účtová třída „0“, účetní zařídění 113 (dlouhodobý nehmotný majetek).

X.

Smluvní pokuty a úroky z prodlení

1. Dodavatel zaplatí nabyvateli v případě prodlení se splněním závazků dodavatele dle čl. II odst. 1 této smlouvy v termínu uvedeném v čl. IV. odst. 1 této smlouvy smluvní pokutu ve výši **0,2 % z celkové ceny bez DPH** za každý započatý den prodlení, a to až do úplného splnění závazku nebo do zániku smluvního vztahu. Tím nejsou dotčena ustanovení čl. XII. smlouvy. Okamžik práva fakturace vzniká prvním dnem prodlení.
2. Dodavatel zaplatí nabyvateli v případě nedodržení sjednaného termínu odstranění vady zjištěné v záruční době podle podmínek uvedených v čl. VII. smlouvy smluvní pokutu ve výši **500,00 Kč** za každý započatý den prodlení, a to až do podpisu „Protokolu o odstranění vady“. Tím nejsou dotčena ustanovení čl. XII. smlouvy. Okamžik práva fakturace vzniká prvním dnem prodlení.
3. Smluvní pokuty a úroky z prodlení jsou splatné do 30 dnů ode dne doručení vyúčtování.
4. Nabyvatel zaplatí dodavateli za prodlení s úhradou faktury úrok z prodlení v zákonné výši za každý započatý den prodlení.
5. Smluvní pokuty a úrok z prodlení hradí povinná smluvní strana bez ohledu na to, zda a v jaké výši vznikla druhé smluvní straně v této souvislosti škoda. Náhrada škody je vymahatelná samostatně vedle smluvních pokut a úroku z prodlení v plné výši.

XI.

Zvláštní ujednání

1. Vztahy mezi smluvními stranami se řídí právním řádem České republiky.
2. Ve smluvně výslovně neupravených otázkách se tento závazkový vztah řídí ustanoveními OZ a AZ.
3. Dodavatel prohlašuje, že SW není zatížen žádnými právy třetích osob. Dodavatel odpovídá za případné porušení práv z průmyslového nebo jiného duševního vlastnictví třetích osob.
4. Smluvní strany si bezodkladně sdělí skutečnosti, které se týkají změn některého z jejich základních identifikačních údajů, včetně právního nástupnictví.
5. Jednacím jazykem při jakémkoliv ústním jednání či písemném styku, souvisejícím s plněním této smlouvy, je český jazyk.
6. Dodavatel souhlasí se zveřejněním obsahu smlouvy.

XII.

Zánik závazku ze smluvního vztahu

1. Smluvní strany se dohodly, že závazek ze smluvního vztahu zaniká v těchto případech:
 - a) splněním všech závazků řádně a včas,
 - b) písemnou dohodou smluvních stran, spojenou se vzájemným vyrovnáním účelně vynaložených a prokazatelně doložených nákladů,
 - c) jednostranným odstoupením od smlouvy pro její podstatné porušení některou ze smluvních stran,
 - d) jednostranným odstoupením nabyvatele od smlouvy pro případ vyhlášení insolvenčního řízení vůči majetku dodavatele, v němž bylo vydáno rozhodnutí o úpadku nebo byl-li vůči majetku dodavatele insolvenční návrh zamítnut pro nedostatek majetku k úhradě nákladů insolvenčního řízení, nebo byl konkurs zrušen, protože majetek byl zcela nepostačující nebo byla zavedena nucená správa podle zvláštních předpisů,

- e) jednostranným odstoupením nabyvatele od smlouvy v případě, že zjistí, že dodavatel v nabídce uvedl nepravdivé informace nebo doklady, které neodpovídají skutečnosti a které měly nebo mohly mít vliv na výsledek zadávacího řízení.
2. Smluvní strany se dohodly, že podstatným porušením smlouvy je:
- a) prodlení dodavatele se splněním závazků dle čl. II odst. 1 této smlouvy delší než 30 dní;
 - b) porušení ustanovení čl. VIII této smlouvy;
 - c) porušení ustanovení čl. V odst. 8 této smlouvy dodavatelem;

XIII. Závěrečná ujednání

1. Tato smlouva je vyhotovena v elektronické podobě o 9 stranách a 4 přílohách o 22 stranách.
2. Smlouva může být měněna či doplňována vzájemně odsouhlasenými a podepsanými písemnými a vzestupně očíslovanými dodatky, které se stávají její nedílnou součástí. Za změnu smlouvy se nepovažuje změna identifikačních údajů některé ze smluvních stran, kontaktních údajů nebo odpovědných osob. Tato změna bude druhé smluvní straně písemně oznámena prostřednictvím ISDS.
3. Smluvní strany prohlašují, že jim nejsou známy žádné skutečnosti, které by uzavření smlouvy vylučovaly a berou na vědomí, že v plném rozsahu nesou veškeré právní důsledky plynoucí z vědomě jimi udaných nepravdivých údajů. Na důkaz svého souhlasu s obsahem smlouvy připojují pod ní své podpisy.
4. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti dnem zveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňováním těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů.
5. Nedílnou součástí smlouvy jsou přílohy:
 - Příloha č. 1 „Technická specifikace - požadavky na SW“ – 18 stran
 - Příloha č. 2 „Katalogizační doložka“ – 1 strana
 - Příloha č. 3 „EULA-19“ – 2 strana
 - Příloha č. 4 „Krycí list nabídky“ – 1 strana

V Praze dne 2020

V Olomouci dne 2020

Za nabyvatele:

Ing. Petr ZÁBOREC
ředitel odboru vyzbrojování pozemních sil
a KIS SVA MO

v zastoupení

plukovník Ing. Jiří RÝC

podepsáno elektronicky

Za dodavatele:

Mgr. Radim LOKOČ
jednatel
DS Soft Olomouc, spol. s r.o.

v zastoupení

RNDr. Vít LOKOČ

RNDr. Vít Lokoč Digitálně podepsal RNDr. Vít Lokoč
Datum: 2020.07.30 13:58:20 +02'00'

podepsáno elektronicky

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
A	Obecné požadavky na IS
A01	Jednotné SW prostředí pro pracoviště: mikrobiologie, biochemie, hematologie, imunologie, patologie, krevní banka, toxikologie
A02	Všechny části systému musí být navzájem integrované a modulárně koncipované. Musí umožňovat vyhledávání souvisejících dat napříč jednotlivými moduly.
A03	Systém vyhovuje a po dobu platnosti servisní smlouvy bude vyhovovat aktuální právní legislativě, správné laboratorní a výrobní praxi i ostatním požadavkům a normám platných pro dané laboratoře a úseky.
A04	Systém musí být homogenní z hlediska databázového prostředí, tj. jednotné databázové prostředí, pouze jeden typ databáze (např. MS SQL, Oracle, aj.) pro celé řešení.
A05	Pro snadnější a bezchybnou správu jsou požadovány společné (sdílené) číselníky pro všechny moduly (registr pacientů, číselník metod, mezí a jednotek, číselníky výkonů, MKN10, číselník interních i externích žadatelů, ...) v jedné SQL databázi.
A06	Celý systém musí splňovat požadavky akreditačního řízení dle normy ČSN EN ISO 15189 v platném znění. Dále pak požadavky SAK, JCI a ISO 9001 v platném znění, SVP v transfuzní službě.
A07	Možnost členění laboratoří do samostatných funkčních celků z hlediska: <ul style="list-style-type: none">• příjmu požadavků• zadávání výsledků• kontroly výsledků• tisku výsledkových listů a sestav• samostatné provozní číselné řady
A08	Přístup ke všem modulům LIS a jejich ovládání musí být jednotné.
A09	Všechny části systému musí s uživatelem komunikovat česky; pro tvorbu individuálních výstupů, export a import dat a další funkce vyhrazené administrátorům, správcům a vybraným uživatelům se připouští komunikace v angličtině.
A10	Systém musí dovolit upravovat formuláře (příjem žádanky ...) vyškolenými správci bez zásahu dodavatele.
A11	Všechny moduly LISu musí být zdokumentovány (musí být dodán popis jejich fungování a obsluhy včetně návazností na jiné části). Dokumentace systému postačuje pouze elektronicky, přístupná v HelpDesku dodavatele. Vše v českém jazyce.
A12	Instalace nových verzí LIS na klientských stanicích musí probíhat plánovaně (např. při spuštění aplikace), bez zásahu obsluhy a to i bez administrátorských práv do Windows. Systém aktualizací musí umět zobrazovat informativní okno o plánované aktualizaci.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
A13	Ke každé verzi LIS musí být ještě před uvedením do provozu dodána elektronická dokumentace LIS (může být na HelpDesku) obsahující: <ul style="list-style-type: none"> • Opravy chyb a optimalizace • Validací protokol verze • Seznam vyřešených požadavků Zadavatele ve verzi • Validace klíčových postupů
A14	Dodavatel musí poskytnout nástroj pro instalaci nových verzí administrátorem LISu.
A15	Systém musí podporovat datová rozhraní pro výměnu dat dle DS MZČR (v3 a v4) a to pro přenos žádank i výsledků.
A16	Dodávka bude realizována etapově a po celou dobu přechodu musí být zajištěna obousměrná komunikace se stávajícími systémy.
A17	Nesmí docházet ke zdržování obsluhy při běžných provozních úkonech (např. vyhledání pacienta, příjem žádanky, vyhledání metody, uložení změn na žádance, vyhledání předchozích vyšetření zvoleného pacienta) vlivem nedostatečně rychlé odezvy systému.
A18	Pro testy a pokusy jednotlivých laboratoří možnost definování imaginárního pacienta bez vyúčtování na pojišťovnu.
A19	Klientská část aplikace musí být provozuschopná pod aktuálně podporovanou verzí OS MS Windows (MS Windows 7, MS Windows 8, MS Windows 10).
A20	Klientská část LISu musí být provozuschopná pod 64bitovým operačním systémem.
A21	Dodavatel zajistí provozování systému Help Desk pro zadávání požadavků na úpravy, konfiguraci a konzultaci problémů. Historie požadavků a odpovědí musí být evidována.
A22	Doba odezvy 2h + havarijní situace - podpora pouze v pracovní době 7.00-15.00 hod.
A23	Dodavatel LIS musí poskytnout licence ke všem poptávaným modulům LIS.
A24	Autonomie systému, tj. možnost pracovat i bez napojení na NIS. Databáze pacientů, vyšetřovacích metod, odesílajících lékařů, požadavků a výsledků s možností správy ze strany správce.
A25	<ul style="list-style-type: none"> •Systém musí umožňovat ověření uživatele/skupiny vůči ldap/Active Directory •Systém musí logovat přístupy •Serverová část systému musí být provozovatelná na OS MS Windows 2012r2 a novější, nebo RedHat compatible verze minimálně 7 •Serverová i databázová část musí být provozovatelná ve virtuálním prostředí •Systém musí být provozovatelný v databázovém prostředí MS SQL nebo databáze musí být v rámci nabízeného servisu plně ve správě dodavatele •Systém musí být v souladu s požadavky na bezpečnost (GDPR) • Součástí dodávky musí být všechny potřebné licence pro provoz
B	Příjem žádank na vyšetření

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
B01	Příjem a evidence všech žádank na vyšetření (vlození identifikace klienta, žadatele a metod do LISu).
B02	Příjem žádank možno provést několika způsoby: <ul style="list-style-type: none"> • Ruční vložení • Převzetí e-žádanky pomocí čtečky čárových kódů (protokol DS MZ (DASTA v3, DASTA v4)) • Pomocí OMR analýzy na digitalizované žádance (pasivní nebo aktivní OMR analýza)
B03	Musí být zajištěna podpora práce s čárovými kódy při načítání identifikace pacienta a požadavků. Pro všechna pracoviště v ÚVN Praha vyžadujeme zachování stávajícího způsobu práce s příjmem vzorků do laboratoří
B04	Zajištěna podpora tisku čárových kódů.
B05	Identifikační část žádanky musí obsahovat všechny povinné údaje nutné pro sestavení dávky pro pojišťovnu nebo fakturaci. Nastavení automatické kontroly zadaných požadavků (správnost čísla pojištěnce, dg, oddělení, pojišťovny) se zamezením příjmu nebo upozorněním při chybějících nebo chybných údajích – nastavitelné správci.
B06	Možnost kontroly RČ pacienta při zápisu průvodky on-line napojením na portál VZP.
B07	Při příjmu žádanky možnost otevření / editace lokálních číselníků (např. registru pacientů, pojišťoven, dg, žadatelů, metod,...).
B08	Možnost vložení textových poznámek: <ul style="list-style-type: none"> • interní poznámka (pouze pro vnitřní potřebu laboratoře) • poznámka žadatele (sdělení od žádajícího lékaře) • výstupní poznámka (poznámka k výsledku) Možnost automatického vložení poznámky (přenos z žádanky z NIS) i při příjmu el. žádanky
B09	Musí být umožněno definovat několik centrálních příjmů požadavků pro uživatelem definované laboratoře a jejich funkční části (provozní části laboratoře) s automatickým rozpadem žádanky do jednotlivých provozních částí laboratoří.
B10	Každý samostatný funkční celek musí mít možnost nastavení vlastního formuláře příjmu požadavků.
B11	Možnost nastavení příznaku celé žádanky nebo vybraných metod na žádance: <ul style="list-style-type: none"> • Rutina • Statim • Vitální indikace Podpora těchto stavů při další práci v systému: pracovní protokoly, komunikace s analyzátory, vyhledávání žádank, statistické zpracování.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

Požadovaná funkcionalita	
B12	Možnost provádět evidenci neshod na průvodce. Nutno evidovat: <ul style="list-style-type: none"> • Typ neshody (uživatelsky definovaný číselník typů neshod) • Řešení neshody (uživatelsky definovaný číselník řešení neshod) • Možnost ovlivnění chování LISu na základě nastavení jednotlivých neshod
B13	Možnost evidence telefonické dooordinace požadavků přímo v žádance. Měsíční souhrnný přehled o všech dooordinacích.
B14	Uživatelsky definovaný číselník typu materiálu na žádance: lidský materiál, zvířecí materiál,...
B15	Obsah seznamů žádanek jednotlivých provozů laboratoře upravitelné pro každého uživatele systému individuálně včetně možnosti volby velikosti zobrazovaného písma.
B16	Seznamy žádanek filtrovatelné dle vybraných kritérií.
B17	Možnost evidence svozových tras na průvodce.
B18	Tisk pracovních a pipetovacích protokolů podle uživatelsky definovatelných kritérií.
B19	Umožnit změnu a doplnění metod při příjmu.
C	Biochemická, hematologická, imunologická laboratoř - kontrola výsledků, interní kontrola kvality
C01	Možnost pořízení výsledků: <ul style="list-style-type: none"> • Automatizovaný přenos z analyzátorů • Pořízení v pracovních listech resp. ve volitelných panelech • Pořízení ve formuláři průvodky • Automatické zpracování výpočty či definovanými procedurami
C02	Možnost validace výsledků s možností 3 stupňové kontroly.
C03	Možnost automatické validace na základě hodnocení podle referenčních mezí a dalších nastavitelných podmínek (př. pohlaví, věk, delta check, ...).
C04	Možnost automatického uvolňování výsledků dle uživatelsky nastavitelných kritérií: fyziologické meze metod, delta check metod, vybrané textové hodnocení, vybrané hodnotící a rozporové vztahy, vybraná oddělení, specifické diagnózy,...
C05	Možnost vstupu při kontrole výsledků do modulů potřebných pro hodnocení (historie výsledků, rozporové vztahy a automatické hodnocení na základě nastavených pravidel u metod), možnost snadného vložení informace k metodě s možností uvedení na výsledkovém listu nebo pouze pro potřeby laboratoře.
C06	Možnost nastavení výpočtových metod jednoduchým vložím vzorců pro výpočet uživatelem.
C07	Možnost nastavení rozporů a hodnocení metod ve vzájemné vazbě předem definované v systému uživatelem.
C08	Možnost nastavení kritických hodnot pro kontrolu nadlimitního nárůstu nebo poklesu hodnoty výsledku.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
C09	Nastavení programu Interní kontrola kvality. Přehled veškerých výsledků kontrolních vzorků zadaných manuálně nebo přijatých on-line z analyzátorů podle jednotlivých šarží. Je nutné automatické vyhodnocování výsledků QC pomocí Westgardových pravidel a jejich grafické hodnocení včetně možnosti statistického hodnocení (průměr, variační koeficient, bias, směrodatná odchylka, nejistota výsledku atd.).
C10	Možnost rychlé evidence telefonicky hlášených výsledků přímo z formuláře žádanky a formuláře pro zobrazení výsledků. Možnost vytvoření měsíčního přehledu všech telefonických hlášení.
C11	Záznam o všech operacích provedených s průvodkou i každou jednotlivou metodou v souladu s ČSN EN ISO 15189 v platném znění.
C12	Možnost propojení s řadou volitelných modulů na úrovni jednotlivé metody na průvodce se zachováním provázanosti dat (QC, řízená dokumentace, operativní skladová evidence).
C13	Sledování stavu vzorku v analytickém procesu od příjmu až po distribuci výsledku a umožnit průběžně hodnotit TAT v rámci definovaného celku.
C14	Archivace a správa Hlavních knih.
C15	Možnost efektivního provedení „Vertikálního auditu“.
D	Mikrobiologická laboratoř (zahrnuje bakteriologii, serologii a PCR diagnostiku)
D01	Evidence všech otevřených kultivačních vzorků pro jednotlivé kultivační knihy dle zvolených prezentačních scénářů.
D02	Odečet výsledků jednotlivých vzorků, kultivačních testů, identifikačních a biochemických testů, diskových citlivostí, citlivostí MIC, mikroskopií dle zvolených scénářů.
D03	Možnost tisku pracovních listů pro každou knihu (MIC, diskové citlivosti, izolace,...) sloužící k přípravě materiálu
D04	Možnost odečtu diskových citlivostí kvalitativní nebo kvantitativní metodou pomocí velikosti zón.
D05	Možnost nahlížení do „Historie pacienta“ při odečtu vzorků.
D06	Možnost automatického odečtu dle zvolených kritérií (např. dle typu metody, dle DZ).
D07	Možnost jednosměrné / obousměrné komunikace s analyzátory (poslání zadání / převzetí výsledků).
D08	Možnost dvouúrovňové kontroly výsledků + tisk výsledků, náhledy do protokolů, možnost tisku předběžných výsledků
D09	Možnost přehledů citlivostí na ATB přes celou průvodku / přes RČ pacienta.
D10	Možnost elektronické expedice předběžných výsledků.
D11	Možnost generování denního epidemiologického hlášení dle podmínek specifikovaných vybranou laboratoří.
D12	Možnost stahování nových šarží MIC z webových portálů (např. TRIOS).

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
D13	Hromadné průvodky
D14	Upozornění na epid. závažný nález v historii
D15	Přirozené rezistence + nastavení BP dle MO +kontrola disk a MIC citlivosti u jednoho MO+kontrola citlivosti dle mechanismů rezistence
D16	Tisk testovaného preparátu pouze 1x ,úctován dle použití,
E	Distribuce výsledků, elektronické žádanky
E01	Možnost tisku výsledků pro jednotlivá oddělení.
E02	Možnost tisku výsledků pro jednotlivá oddělení na vzdálených tiskárnách (na tiskárnách na daném oddělení).
E03	Možnost přebírání elektronických žádanek z IS zadavatele v DS MZ (DASTA v3, DASTA v4).
E04	Možnost elektronické distribuce výsledků do IS zadavatele v DS MZ (DASTA v3, DASTA v4).
E05	Možnost přístupu externích žadatelů k elektronickým výsledkům / žádankám buď pomocí: <ul style="list-style-type: none"> • Webového prohlížeče • Distribučního klienta (spuštěný na PC u externího žadatele)
E06	Možnost přebírání elektronických žádanek od externích žadatelů + zajištění bezpečného šifrovaného přenosu elektronických žádanek od externích žadatelů do LISu.
E07	Možnost elektronické distribuce výsledků externím žadatelům + zajištění bezpečného šifrovaného přenosu elektronických výsledků externím žadatelům.
E08	Možnost konfigurace formátu exportu pro jednotlivé žadatele.
E09	Možnost generování a správy certifikátů pro externí žadatele.
E10	Možnost volitelně rozšiřujících konektorů, které umožní import XML výsledků z externích systémů (např. z NISu) určených pro distribuci externím žadatelům.
E11	Možnost vytváření a editace šablon grafických žádanek pro objednávání laboratorních vyšetření od externích žadatelů, podpora lokalizace pro jednotlivé žadatele.
F	Kartotéka, hlášení výsledků
F01	Musí být zajištěn vstup do DB přímo, ze žádanky, při zapisování a kontrole výsledků, kde je potřeba mít veškeré informace o pacientovi (identifikační část), o výsledcích a v neposlední řadě o výkaznictví pro zdravotní pojišťovny.
F02	Musí být zajištěna DB výsledků pacientů bez časového omezení a přístup ke všem historickým výsledkům.
F03	Výsledky v DB musí být chronologicky řazené s možností informace o referenčních mezích platných v době vzniku výsledků a současně s hodnocením časového pohybu vzorku v laboratoři. Důležitá a nezbytná je informace o autorovi, použitém přístroji a reagentech naměřeného výsledku a kompletní historii změn výsledku.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
F04	Musí být zajištěna možnost vyhledání výsledků dle: <ul style="list-style-type: none"> • RČ • příjmení a jména pacienta • čísla vzorků nebo čísla průvodky • IČZ, IČP, Oddělení žadatele • kombinací výše uvedených kritérií
F05	IS musí podporovat "značení" žádanek (uživatelé definovaný číselník: studie, zajímavé/ojedinělé/extrémní výsledky) a musí umožnit vyhledávání podle této hodnoty.
F06	K výsledkům je možno přiřadit a uložit obrazové informace (z mikroskopu, skeneru, digitálního fotoaparátu, ...)
F07	Možnost evidovat a vydávat kopie výsledků s jednoznačným označením všech vydaných protokolů.
F08	Možnost zjištění ceny vyšetření pro pacienty přímo ze žádanky.
F09	Evidence hlášení výsledků ,kdy , kdo a komu..
F10	Archivace všech výsledků ve formátu pdf
G	Tiskové sestavy
G01	IS umožňuje definovat a upravovat správci všechny tiskové výstupy.
G02	IS umožňuje nastavení souhrnu kroků v logicky sestavených sekvencích (např. automatický tisk výsledků v časových intervalech po splnění všech kritérií, definice sekvencí - výstup na tiskárnu, export do NISu, tisk na vzdálenou tiskárnu na oddělení).
G03	Archiv tiskových výstupů a sestav na uživatelem definovanou dobu.
G04	Přizpůsobitelnost všech tiskových výstupů (např. faktury, výsledkové listy, statistické sestavy, ...) uživatelem (např. prostřednictvím tiskových šablon), možnost vytváření výsledkových listů definovaných individuálně pro jednotlivé žadatele. Např. souhrn výsledků za celý den, přičemž se předchozí jen exportují a na konci dne i vytisknou. Sestava musí být exportovatelná do formátu xls, nebo csv.
G05	IS umožňuje vybraným uživatelům vytisknout kompletní výsledkový list v kterém jsou obsaženy veškeré (i historické) výsledky ze všech laboratorních modulů.
G06	Výsledkové listy musí odpovídat ČSN EN ISO 15189 v platném znění
G07	Všechny výstupy na tisk budou automaticky zapisovány do souboru jako text, PDF, HTML, XML
H	Výstupy pro akreditaci
H01	Statistické zpracování interní kontroly kvality, odpovídající kritériím ISO a odborných společností.
H02	Sledování stavu vzorku v analytickém procesu od příjmu až po distribuci výsledku a umožnit průběžně hodnotit TAT v rámci definovaného celku.
H03	On-line monitoring a indikace překročených časů doby dodání vzorků do laboratoře.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
H04	On-line monitoring a indikace překročených časů pro uvolnění výsledků jednotlivých vyšetření žadatelům. U každé metody musí být možné samostatně nastavit časové intervaly pro vyšetření typu: rutina / statim / vitální indikace.
I	QC – quality control
I01	Možnost evidence referenčních materiálů a jejich šarží.
I02	Možnost definice cílových hodnot pro jednotlivé metody.
I03	Možnost určit si vlastní cílové hodnoty spolu s hodnotami deklarovanými.
I04	Možnost zadání a přebírání QC výsledků: <ul style="list-style-type: none"> • Manuálně • Přenosem z analyzátoru
I05	Možnost zadání komentáře k výsledkům QC měření.
I06	Možnost dvoustupňové validace výsledků QC.
I07	Dostupnost výsledku měření QC u jednotlivých laboratorních výsledků včetně informací o validaci či komentářích.
I08	Prezentace QC dat v podobě: <ul style="list-style-type: none"> • Tabulkového zobrazení s barevným hodnocením • Lewey-Jennigsových grafů • Youdenových grafů
I09	Možnost tiskové sestavy QC včetně grafů.
I10	Možnost zadání vzorku EHK jako samostatného požadavku včetně archivace výsledku
J	Operativní skladová evidence IVD
J01	Možnost vedení číselníku dodavatelů IVD a jejich katalogů včetně všech odebíraných materiálů.
J02	Možnost vedení číselníku skladových komodit a měrných jednotek.
J03	Možnost vedení libovolného počtu skladů a skladových míst s možností nastavení kompetencí pro jednotlivé sklady.
J04	Možnost tvorby, odesílání, sledování a postupné vyřizování objednávek sestavených ze schválených požadavků na objednání materiálu.
J05	Možnost tvorby dodacích listů z rozpisu objednaného materiálu a provedení příjmu na sklad jejich zaúčtováním.
J06	Možnost tisku skladových štítků s čárovým kódem identifikujícím přijatý materiál.
J07	Možnost evidence materiálu po baleních či po jednotlivých komponentách.
J08	Výdej materiálu ze skladu / návrat materiálu do skladu.
J09	Vyřazení spotřebovaného materiálu.
J10	Možnost evidence pojistných zásob, přehledy expirujícího materiálu.
J11	Inventura stavu materiálu na skladě, tisk inventurního soupisu, tisk soupisu pojistných zásob, tisk soupisu expirujícího materiálu, statistika skladových pohybů.
J12	Příjem pomocí čárových kódů nebo QR kódů dodavatele
J13	Přehled pohybů pod loginem

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
K	Integrovaný modul Řízená dokumentace
K01	Možnost vedení adresářové struktury témat.
K02	Možnost vkládání dokumentů s obsahem libovolného formátu.
K03	Možnost zobrazovat obsah dokumentů pomocí lokálně nainstalovaného prohlížeče.
K04	Možnost připomínkování dokumentů přímo v LISu.
K05	Možnost schvalování dokumentů přímo v LISu.
K06	Možnost vydávání dokumentů v platnost a plánovat dokumenty k přečtení jednotlivým zaměstnancům.
K07	Možnost provádět revize dokumentů.
K08	Možnost provádět zneplatnění a archivace dokumentů.
K09	Možnost vydávání nových verzí dokumentů.
K10	Možnost sledovat platnosti dokumentů a varování Správce dokumentace před jejich expirací ve stanovené lhůtě.
K11	Možnost propojení řízených dokumentů s dalšími objekty laboratorního systému (Metoda, Přístroj, ...).
K12	Možnost zobrazení řízených dokumentů souvisejících s metodou přímo v historii stanovení měření dané metody v LISu.
K13	Možnost vedení historie akcí na dokumentech ve formě logů.
L	Evidence laboratorních přístrojů (provozní deníky)
L01	Vedení číselníku dodavatelů analyzátorů a přístrojů a jejich katalogů.
L02	Vedení číselníku metrologických komodit a měrných jednotek.
L03	Vedení číselníku typů činností a typů atributů pro jednotlivé metrologické komodity.
L04	Vedení libovolného počtu skladů přístrojů s možností nastavení kompetencí pro jednotlivé sklady.
L05	Vedení karet přístrojů pro jednotlivé analyzátoři a přístroje pomocí nadefinovaných atributů.
L06	Vedení plánů činností pro jednotlivé karty přístrojů mimo jiné podle vybraného typu činnosti, frekvence či pracovního bloku.
L07	Možnost nastavení různých frekvencí pro jednotlivé plány činností (Dle potřeby, Denní, Týdenní, Měsíční, ...)
L08	Hromadná tvorba či nahrazení atributů karty přístroje.
L09	Plánování úkonů od data prvního provedení, od data posledního naplánovaného úkonu či od libovolně vybraného data.
L10	Přeplánování úkonů.
L11	Možnost zobrazení souhrnného grafického přehledu všech provedených i naplánovaných úkonů.
L12	Zobrazení poslední provedené kalibrace měřidla a interní kontroly měřidla u jednotlivých karet přístrojů z provedených úkonů.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
L13	Zobrazení příští naplánované kalibrace měřidla a interní kontroly měřidla u jednotlivých karet přístrojů z naplánovaných úkonů.
M	Krevní banka
M01	Evidence dodacích listů.
M02	Naskladnění transfuzního přípravku.
M03	Výdej transfuzního přípravku na pacienta a oddělení.
M04	Prodej transfuzního přípravku.
M05	Likvidace transfuzního přípravku.
M06	Kontrola transfuzního přípravku.
M07	Tisk výdejky transfuzního přípravku se záznamem o předtransfuzní vyšetření u lůžka.
M08	Příjem žádanky o transfuzní přípravky a předtransfuzní vyšetření.
M09	Určení krevní skupiny pacienta.
M10	Další imuno hematologická vyšetření: SCP, NAT, PAT
M11	Uložení krevní skupiny v registru pacientů a kontrola.
M12	Tisk žádanky na výdej transfuzního přípravku.
M13	Test kompatibility (křížení transfuzních přípravků).
M14	Expirace testu kompatibility od data a času odběru (72 hodin).
M15	Tisk rozšířených výsledků křížení.
N	Bioptická a cytologická laboratoř (PAT)
N01	Příjem bioptické žádanky s přímým záznamem došlých Nádob a s možností naplánování použitých Bločků/Preparátů.
N02	Pro Bločky/Cytobloky je možno stanovit implicitní sadu metod barvení Preparátů, resp. vybrat z Obligátních skupin.
N03	Podpora hromadného tisku Bločků naplánovaných na Příjmu na Tiskárně kazet.
N04	Přikrajování (Blokování) bioptických materiálů s podporou dotykového displeje a s funkcemi: <ul style="list-style-type: none"> • Evidence „Kdo přikrajoval“ a „Kdo asistoval“ • Doobjednání Bločků (s dotiskem na Tiskárně kazet) • U Bločků lze evidovat, ze které Nádoby byly přikrojeny • Doplánování Preparátů k Bločkům (i skupiny) • Označení Nádob k uložení do rezervy • Možnost Odkrojení materiálu (další Nádoba) • Označení Nádob/Bločků k Odvápnění/Dofixaci
N05	Podpora zpracování materiálů na Dofixaci/Odvápnění.
N06	Podpora hromadného tisku bioptických/cytologických Preparátů naplánovaných na Příjmu/Přikrojení na Tiskárně sklíček nebo na Tiskárně štítků.
N07	Podpora pro evidenci krájení na Mikrotomech (kdo, kdy, co).
N08	Objednávky preparátů od odečítajících lékařů a jejich výroba.
N09	Správa digestoře s odloženými Rezervami.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
N10	Příjem cytologické žádanky s přímým záznamem došlých tekutých materiálů a případně nátěrů z oddělení.
N11	Možnost efektivní evidence výroby a plánování barvení Cytologických preparátů.
N12	Možnost rychlého příjmu žádanek (bez identifikací) s tím, že se žádanky řadí do fronty k dodatečnému dopořizení.
N13	Podpora zpracování Peroperačních vyšetření.
N14	Automatické účtování na základě typu žádanky, vyrobených Bločků/Preparátů dle pravidel Sazebníku výkonů.
N15	Automatické generování statistik pro UZIS.
N16	Podpora sledování TAT laboratoře dle typů žádanek a lékařů.
N17	Možnost odložit elektronickou expedici výsledku do schválení vytištěné Zprávy uvolňujícím lékařem.
N18	Možnost full-textového vyhledávání ve Zprávách podle frází.
N19	Vedení společných nebo osobních slovníků frází pro odečítání nálezů.
N20	Vedení seznamů otevřených žádanek dle Odečítajících lékařů, podpora SNOMED klasifikace.
N21	Možnost dělení textů Zprávy při odečítání na Makropopis (pro biopsie), Mikropopis a Závěr, v případě Dodatku samostatný text, umožnit neomezený počet dodatků. Pro každý z textů možnost nápovědy a individuálních slovníků frází.
N22	Možnost elektronického objednání preparátu odečítajícím patologem.
N23	Možnost zdržet elektronickou expedici Zprávy do podpisu vytištěné Zprávy uvolňujícím patologem.
O	Pitevni protokoly (PAT)
O01	Příjem zemřelého do Knihy zemřelých (samostatná řada s číslováním od 1 v rámci roku) s možností uvedení data a času úmrtí, data a času převzetí těla.
O02	Možnost digitalizace průvodních dokladů, které byly předány spolu se zemřelým (např. List o prohlídce zemřelého, části vyplněné ohledávajícím lékařem).
O03	Pokud nebyla provedena pitva (nebo po provedení pitvy) lze provést záznam o datu a čase předání těla, které pohřební službě (případně kterému pitevnímu pracovišti pro případ soudní pitvy) s uzavřením záznamu v Knize zemřelých.
O04	V případě rozhodnutí o provedení pitvy možnost založení záznamu do Knihy pitev (samostatná řada s číslováním od 1 v rámci roku, nezávislá na řadě v Knize zemřelých).
O05	Záznam o provedené pitvě – kdy pitva provedena, kdo pitval, kdo byl u pitvy přítomen, který pitevní laborant, hodnocení Dg shody s ohledávajícím lékařem, míry a váhy orgánů, vyplnění Listu o prohlídce zemřelého, část pro pitvajícího patologa).

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
O06	Přikrajování (Blokování) nekroptických materiálů s podporou dotykového displeje a s funkcemi: <ul style="list-style-type: none"> • Evidence „Kdo přikrajoval“ a „Kdo asistoval“ • Doobjednání Bločků (s dotiskem na Tiskárně kazet) • Doplánování Preparátů k Bločkům (i skupiny) • Označení Nádob/Bločků k Odvápnění/Dofixaci • Odložení materiálu do Rezervy
O07	Podpora zpracování materiálů na Dofixaci/Odvápnění.
O08	Podpora hromadného tisku nekroptických Preparátů naplánovaných u Přikrojení na Tiskárně sklíček.
O09	Podpora pro evidenci krájení na Mikrotomech (kdo, kdy, co).
O10	Objednávky preparátů od odečítajících lékařů a jejich výroba.
O11	Automatické účtování na základě typu žádanky, vyrobených Bločků/Preparátů dle pravidel Sazebníku výkonů.
O12	Automatické generování statistik pro UZIS.
O13	Podpora sledování TAT laboratoře dle typů žádanek a lékařů.
O14	Možnost odložit elektronickou expedici výsledku do schválení vytištěné Zprávy uvolňujícím lékařem.
O15	Možnost full-textového vyhledávání ve Zprávách podle frází.
O16	Vedení společných nebo osobních slovníků frází pro odečítání nálezů.
O17	Oddělení rolí Pitvajícího a Uvolňujícího lékaře.
O18	Vedení seznamu otevřených žádanek dle Odečítajících lékařů, podpora SNOMED klasifikace.
O19	Možnost dělení textů Zprávy při odečítání na Makropopis (pro biopsie), Mikropopis a Závěr, v případě Dodatku samostatný text, umožnit neomezený počet dodatků. Pro každý z textů možnost nápovědy a individuálních slovníků frází.
O20	Možnost elektronického objednání preparátu odečítajícím patologem.
O21	Možnost zdržet elektronickou expedici Pitevního protokolu do podpisu vytištěného protokolu uvolňujícím patologem.
O22	Možnost vyplnění nebytných údajů pro tisk Listu o prohlídce zemřelého spolu s možností tisku Listu pro UZIS, pro Osobu zajišťující pohřbení a pro Provozovatele pohřební služby.
P	Statistiky
P01	Modul obecného exportu dat, kde je možné zpracovat data z celé DB pacientů. Podmínky výběru skupiny lze přesně nadefinovat podle údajů uvedených u pacienta (např. výběr metod, časové období, pohlaví, stáří, dg., oddělení, podmínky pro výsledky včetně textových vyhledávání). Je nutné nastavení exportu získaného souboru především do formátu XLS, XML, CSV, TXT.
P02	Musí být zajištěna možnost správců vytvářet uživatelské (např. statistické) sestavy a přidávat je do nabídek jednotlivým uživatelům nebo laboratořím.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
P03	Stav provozu (přehled o rozpracovanosti vzorků na jednotlivých úsecích) a kontrola denního provozu (např. duplicita čísel pojištěnců).
P04	Statistiky o počtech vzorků za zvolené období pro jednotlivé laboratoře. Možnost filtrování výsledků např. podle pojišťoven, Dg., Rutina / Statim / Pohotovost, Interní / Externí žadatel, ...
P05	Statistiky výkonů nebo metod podle předem nastavených statistických skupin (souhrnná statistika za pracoviště, pro jednotlivá oddělení, kliniku nebo účetní skupinu) za požadované období (měsíce, roky) pro výkony agregované i neagregované, podle plátců péše, podle odborností.
P06	Vytvoření roční statistiky výkonů laboratoře podle metodiky ÚZIS.
P07	Finanční nebo bodové porovnání dvou zvolených časových období mezi sebou.
P08	Možnost sledování a vyhodnocování doby zpracování vzorků TAT v časových intervalech.
P09	Možnost definování stálých statistických skupin uživatelů pro dlouhodobé sledování.
P10	Možnost spočítat z výsledků metod základní statistické parametry (průměr, směrodatná odchylka).
P11	On-line monitoring a indikace překročených časů doby dodání vzorků do laboratoře.
P12	On-line monitoring a indikace překročených časů pro uvolnění výsledků jednotlivých vyšetření žadatelům. U každé metody musí být možné samostatně nastavit časové intervaly pro vyšetření typu: rutina / statim / vitální indikace.
P13	Možnost vytvářet souhrnný přehled o všech evidovaných neshodách.
Q	ATB středisko - modul "ATB konzilia"
Q01	Možnost evidence žádanek, zápis ATB konzilií.
Q02	Možnost vedení historie všech ATB konzilií, možnost zobrazení klinických výsledků pacienta.
Q03	Možnost přebírání mikrobiologických výsledků pacientů do právě zapisovaného ATB konzilia.
Q04	Možnost automatického účtování ATB konzultací.
Q05	Možnost elektronické expedice ATB konzilia do NIS.
Q06	Možnost prohlížet a přebírat výsledky vybraných infekčních markerů (dle volby laboratoře) do právě zapisovaného ATB konzilia. Sledování vývoje hodnot vybraných infekčních markerů za vybrané časové období.
Q07	Možnost statistických přehledů evidovaných ATB konzilií dle mnoha kritérií.
Q08	Možnost strukturovaného zápisu konzultace a náhled na historii konzultací s použitím sdílených výsledků jiných odborností.
R	ATB středisko - modul "ATB statistiky"
R01	Možnost provádění monitoringu původců (výskyty mikrobů dle epidemiologických jednotek s vyloučením opakovaných nálezů).

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

Požadovaná funkcionalita	
R02	Možnost provádění monitoringu rezistencí k antimikrobním přípravkům včetně sledování vývoje rezistencí v grafech.
R03	Možnost provádění prevalencí rezistencí.
R04	Možnost zobrazení fitrovaných dat dle parametrů (např. sledování za 1 RČ v definovaném čas. období pouze 1x)
S	ATB středisko - modul "Schvalování vázaných ATB"
S01	Příjem a evidence žádanek na schválení VATB.
S02	Možnost podpory elektronického příjmu žádanek z nemocničního informačního systému (NIS).
S03	Možnost evidence vyjádření ATB střediska (ATBS) – lékař rozhodne, zda schválí nebo neschválí požadované VATB a proč, příp. upraví medikaci (včetně zdůvodnění).
S04	Automatické účtování schvalování VATB.
S05	Podpora elektronické expedice rozhodnutí do NIS (vyžaduje pořízení konektoru na konkrétní NIS).
S06	Podpora elektronické expedice rozhodnutí ATBS do lékárny (vyžaduje konektor na konkrétní IS lékárny).
S07	Statistické přehledy evidovaných VATB dle mnoha kritérií.
T	ATB středisko - modul "Výdej vázaných ATB v lékárně"
T01	Zobrazování on-line informací o stavu schválení e-žadanek (stav vyjádření ATB střediska – tj. schváleno / neschváleno / na cestě, příp. důvod neschválení, důvod úpravy medikace)
T02	Možnost evidence výdeje schváleného VATB.
T03	Podpora elektronické expedice vydání VATB do NIS (vyžaduje pořízení konektoru na konkrétní NIS).
T04	Denní soupis vydaných vázaných ATB za období.
U	Tvorba dávek pro zdravotní pojišťovny
U01	Výkaznictví pro plátce péče integrované přímo do systému (práce nad společnými databázemi).
U02	Vytváření dávek pro zdravotní pojišťovny pro agregované i neagregované výkony.
U03	Možnost automatického odrazování výkonů s překročenou frekvencí.
U04	Možnost validace čísel pojištěnců (import centrálního registru pojištěnců VZP).
U05	Možnost tisku podkladů k fakturaci pro vyúčtování pro žadatele (samoplátci, veterinární lékaři) s volbou ceny za bod a s možností cen s DPH a bez DPH.
U06	Tisk počtu výkonů v dávkách, pacientů nezařazených do dávky, tisk průvodních listů při exportu dávek, možnost prohlížení vyexportovaného souboru.
U07	Možnost opětovného exportu dávky pro pojišťovnu.
U08	Archivace dávek pro pojišťovnu.
U09	Možnost opravy vykázaného dokladu a opětovné vykázaní v dávce pro pojišťovnu.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionalita
U10	Export dávek a průvodek k dávkám pro ZP do souborů s možností výběru cesty pro uložení souboru (ekvivalent funkce „ulož jako“).
U11	Možnost importu nových číselníků VZP potřebných pro tvorbu dávek (aktuální číselník výkonů, číselník pracovišť, číselník dg,...)
U12	Musí obsahovat možnost volitelného zapnutí kontroly omezení, samostatně pro jednotlivé pojišťovny a subsystémy např.: frekvenční omezení výkonů, nasmlouvané výkony, dg – hvězdičkové dg, kombinace výkonů.
U13	Možnost vyloučení žádanky z účtování s nevyřádanými neshodami na příjmu.
U14	Statistické přehledy za libovolné časové období podle provozních částí laboratoře, žadatelů a jejich skupin, plátců péče a metod/výkonů.
V	Bezpečnost systému
V01	Možnost nastavení různých vlastních úrovní přístupu pro jednotlivé uživatele (např. laborantka, lékař, administrativa, administrátor) a přidělení individuálních přístupových hesel. Možnost využití adresářových služeb (Active directory, ldap)
V02	Systém umožní hierarchizovatelné nastavení přístupových práv dle požadavků zadavatele.
V03	Veškeré změny dat provedené uživatelem musí být identifikovány v systému s historií (co, původní hodnota, nová hodnota, kdo, kdy, v kolik).
V04	Nastavitelný časový interval, kdy dojde k uzamčení aplikace při nečinnosti uživatele. LIS nesmí být uzamčením blokován pro ostatní uživatele LISu, tj. možnost přihlášení jiného uživatele do LISu na jednom počítači.
V05	Možnost logování pasivních přístupů mimo přístupů uživatelů laboratoří a zpřístupnění nástroje pro jejich prohlížení.
V06	Systém neumožní mazání záznamů. Záznamy jsou v DB uloženy s příznakem smazání a nejsou zahrnuty do dalšího zpracování (do sestav, vyhodnocení, statistik atd.). V IS jsou k záznamu uloženy údaje o tom kdo, kdy, v kolik a z jakého místa (název PC / IP) záznam smazal.
V07	Systém umožňuje použití elektronického podpisu a elektronické značky pro vytvářené výsledkové listy, včetně možnosti použití časového razítka.
V08	Přístup do IS lze nastavit na automatickou autorizaci aktuálně přihlášeného uživatele PC vůči AD, nebo na přihlášení uživatele loginem a heslem nezávisle na aktuálně přihlášeném uživateli do AD.
V09	Ošetření možností oprav klíčových dat (rodné číslo, čísla odběrů, výsledky, data odběrů apod.) jen přes přidělená přístupová práva.
V10	LIS musí být v souladu s legislativou EU, zejména pak s Obecným nařízením o ochraně osobních údajů (GDPR).
V11	Na serverové straně musí být zajištěno automatické zálohování dat, včetně automatického reportingu problémů při zálohování.
W	Analyzátoři
W01	Dodavatel zajistí připojení všech analyzátorů uvedených v příloze.

Technická specifikace - Požadavky na laboratorní informační systém

	Požadovaná funkcionality
W02	Dle technických možností analyzátorů bude připojení realizováno v režimu: <ul style="list-style-type: none">• jednosměrná komunikace• obousměrná komunikace• linka
W03	Pro komunikaci s analyzátory je možné použít identifikaci vzorku (čárový kód) z primární zkumavky (tj. nedochází k přelepení čárového kódu z primární zkumavky z důvodu komunikace analyzátorů a LISu).

Počty a typy analyzátorů Biochemie, hematologie

Analýzátor	6.PN	7.PN	OBO Těchonín	Firma	Adresa
Hemat. analyzátor CELL-DYN Emerald ABBOTT	1	1		Abbott	Evropská 2591/33, 16000 Praha6 - Dejvice
Biochemický analyzátor Mindray BS-120	1	1		Medesa	Na Vyšehradě 1092, 572 01 Polička
Koagulometr - ECL 412	1	1		ERBALachema	Karásek 2219/1d, 621 00 Brno
Koagulometr - Thrombostat Behnk	1	1		Medesa	Na Vyšehradě 1092, 572 01 Polička
Imunologický analyzátor - miniVIDAS	1	1		Biomerieux	Hvězdova 1716/2b, 140 00 Praha 4
Analýzátor krevních plynů NOVA Stat profile Prime	1	1		TECOM	K Fialce 35,15500 Praha 5
Analýzátor Piccolo Expres Abaxis	1	2	2	InLab Medical	Kubelíkova 1779/23, Praha 3 - Žižkov
POCT- i-STAT (Abbott)	1	2		Abbott	Evropská 2591/33, 16000 Praha6 - Dejvice
Analýzátor močových proužků Dialab 500	1	1		Dialab	Náměstí Osvoboditelů 1/11, 15300 Praha5-Radotín
Přístroj na měření glukózy Super GL Compact	1	1		LabMark	Pod Cihelnou 23 , 161 00 Praha 6
Přístroj na měření glukózy - Precision PCx	1	1		nabízí různé firmy	
Micros 60				1 ABX, Axonlab Praha	Lednická 1533, 198 00 Praha 9
Miditron Junior				1 ROCHE	Na Valentince 3336/4, 150 00 Praha 5
Stago StaPro Contact				1 StaGo, Biomedica	Sokolovská 100/94, Meteor B, 186 00 Praha 8 - Karlín
Cobas h232				1 ROCHE	Sokolovská 685/136f, 186 00 Praha
Cobas b123				1 ROCHE	Sokolovská 685/136f, 186 00 Praha
PTP - SAXO Reader	2			BioRad	Nad ostrovem 1119/7, 14700 Praha 4
Celkem	13	13	7		

Falcon 1 + 1 Falcon v PTP

Zebra 1

CELKEM 33

Mikrobiologie

Analýzátor	6.PN	7.PN	OBO	Firma	Adresa
BACTEC		1	2	Becton Dincinson	Křenova 438/1, 16200 Praha, Veleslavín
PCR		1		Labmark	Pod Cihelnou 23, 161 00 Praha 6-Ruzyně
MALDI			1	Bruker	Pražákova 1000/60, 619 00 Brno
Celkem		2	3		

Falcon 1

Zebra 1

CELKEM 5

CELKEM připojení analyzátorů za AVZdr 38

Laboratoř	Počty žádanek	Žádanek/den	Poznámka
Biochemie, hematologie		100	maximální počet (minimum = 0)
Mikrobiologie		100	maximální počet (minimum = 0)

**Počty licencí (pracovních stanic)
a databází**

Biochemie, hematologie

zařízení	ks
Polní nemocnice Hradec Králové (PN)	1
Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany [redacted] (OBO)	10
CELKEM	11

Mikrobiologie

zařízení	ks
Polní nemocnice Hradec Králové (PN)	1
Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany [redacted] (OBO)	4
Vojenský zdravotní ústav - laboratoř České Budějovice	4
Vojenský zdravotní ústav - laboratoř Praha	1
CELKEM	10

napojení modulu na databázi Odboru biologické ochrany [redacted]

Patologie

zařízení	ks
Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany [redacted] (OBO)	1
CELKEM	1

Sklad

zařízení	ks
Polní nemocnice Hradec Králové - biologicko hematologická laboratoř (PN)	1
Polní nemocnice Hradec Králové - mikrobiologická laboratoř (PN)	1
Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany [redacted] (OBO)	1
Vojenský zdravotní ústav - laboratoř České Budějovice	1
CELKEM	4
Celkem licencí za AVZdr	26

Databáze

zařízení	ks
Polní nemocnice Hradec Králové - biologicko hematologická laboratoř (PN)	1
Polní nemocnice Hradec Králové - mikrobiologická laboratoř (PN)	1
Vojenský zdravotní ústav - Odbor biologické ochrany [redacted] (OBO)	1
Vojenský zdravotní ústav - laboratoř České Budějovice	1
Celkem databází za AVZdr	4

napojení modulu mikrobiologie z laboratoře Praha

KATALOGIZAČNÍ DOLOŽKA¹

K zabezpečení procesu katalogizace položek majetku (výrobků), které jsou předmětem smlouvy a které podléhají katalogizaci podle zásad Kodifikačního systému NATO (dále jen „NCS“) a Jednotného systému katalogizace majetku v ČR (dále jen „JSK“) se **prodávající zavazuje**:

1. Neprodleně po uzavření smlouvy, nejpozději do 5 pracovních dní, oznámit e-mailem Oddělení katalogizace majetku Úřadu pro obrannou standardizaci, katalogizaci a státní ověřování jakosti (dále jen „OdKМ“) na e-mailovou adresu katalogizace@army.cz číslo smlouvy, kontaktní osobu a kontaktní údaje osoby zodpovědné ze strany prodávajícího za provedení katalogizace položek dané smlouvy.²
2. Na vlastní náklady zpracovat nebo zabezpečit zpracování Souboru povinných údajů pro katalogizaci (dále jen „SPÚK“) majetku definovaného smlouvou vždy prostřednictvím aplikace umístěné na www.cz-katalog.cz.
3. Povinnou součástí zpracování SPÚK každé dosud nekatalogizované položky majetku je:
 - a) fotografie reálně zobrazující dodávanou položku majetku ve formě elektronického souboru ve formátu JPG, rozlišení do 1024x768 bodů³;
 - b) hypertextový odkaz na webovou stránku nebo elektronický soubor, které obsahují technické údaje o výrobku. Elektronický soubor musí být ve formátu JPG, rozlišení do 1024x768 bodů, nebo ve formátu PDF, v rozměrech strany A4. V případě, že nelze poskytnout hypertextový odkaz nebo elektronický soubor, doložit správnost údajů nezbytných k provedení popisné identifikace jiným způsobem.
4. Zabezpečit doručení SPÚK OdKМ v termínu do *20 pracovních dnů* před fyzickým dodáním předmětu smlouvy.
5. Dodat bez prodlení písemně nebo elektronicky v průběhu realizace smlouvy informace o všech změnách, týkajících se předmětu smlouvy, které mají vliv na identifikaci katalogizovaných položek majetku, včetně změn u položek majetku nakupovaných prodávajícím od subdodavatelů.

Katalogizační doložka je naplněna dodáním úplných a bezchybných dat, které je potvrzeno po kontrole a zpracování dodaných dat vydáním kladného „Stanoviska Úř OSK SOJ k naplnění katalogizační doložky“.

Přidělené identifikátory (KČM, NSN) a zpracovaná katalogizační data jsou dostupná na www.cz-katalog.cz po ukončení procesu katalogizace majetku.

Kontaktní adresa:

Úřad pro obrannou standardizaci, katalogizaci a státní ověřování jakosti

ODDĚLENÍ KATALOGIZACE MAJETKU

nám. Svobody 471

160 01 PRAHA 6

TEL.: 973 229 274

E-MAIL: katalogizace@army.cz

INTERNET: www.okm.army.cz

¹ Platná pro kupní smlouvy uzavírané po 1. únoru 2020.

² Zákon 309/2000 Sb., §14, bod 2

³ Prodávající tímto souhlasí s použitím dodané fotografie pro účely JSK a NCS.

EULA - LICENČNÍ PODMÍNKY VERZE 19

DS Soft Olomouc, spol. s r.o.

Okružní 1300 / 19, 77900 Olomouc, IČO: 6077 8644

Zapsaná u Krajského soudu v Ostravě, spis. zn. C 6622

I. Předmět

- 1) Tento dokument popisuje závazné podmínky, za kterých lze užívat softwarové produkty verze 19 (dále jen „**Software**“) společnosti DS Soft Olomouc, spol. s r.o., se sídlem Okružní 1300/19, 77900 Olomouc, IČO: 60778644, vedené u rejstříkového soudu v Ostravě, oddíl C, vložka 6622 (dále jen „**Poskytovatel**“).
- 2) Software se neprodává, pouze se uděluje **nevýhradní** právo k jeho užívání (dále jen „**Licence**“).
- 3) Použitím Software nebo Online služeb vyjadřuje nabyvatel Licence (dále jen „**Nabyvatel**“) souhlas s těmito licenčními podmínkami a zavazuje se je dodržovat.
- 4) Software včetně všech jeho součástí je chráněn právním řádem České republiky, zejména zákonem č. 121/2000 Sb., autorským zákonem.
- 5) Všechny materiály Poskytovatele v jakékoliv formě a dále myšlenky, koncepty, know-how nebo techniky vztahující se k Software, právně náleží Poskytovateli a Nabyvatel k nim nezískává jakékoli právo.
- 6) Nabyvatel prohlašuje, že jsou mu tyto licenční podmínky srozumitelné. Ustanovení, která by mohla být považována za překvapivá, jsou v těchto licenčních podmínkách preventivně **zvýrazněna podtržením**.
- 7) Některé softwarové produkty Poskytovatele mohou mít speciální licenční podmínky, které jsou upřesněny v dokumentaci produktů (zejm. v produktových listech).
- 8) V případě nejjasnosti nebo nejednoznačnosti jakéhokoliv ustanovení licenčních podmínek se Poskytovatel zavazuje poskytnout závazný výklad.

II. Definice pojmů

- 1) **Software** je tvořen Produkty a příslušnými Databázemi.
- 2) **Produkty** jsou samostatně instalované součásti Software zahrnující:
 - a) **Komponenty** – zajišťují systémové a aplikační funkce Software.
 - b) **Aplikační servery** – služby instalované na serveru poskytující funkcionality Klientským aplikacím, Online službám nebo systémům třetích stran.
 - c) **Klientské aplikace** – programy spouštěné na koncových Zařízeních.
- 3) **Verze** uvolňuje Poskytovatel průběžně pomocí Aktualizací. Podporovány jsou zásadně pouze nejnovější verze Produktů a Databází. Pro dostupnost Online služeb je tedy nutné Software průběžně aktualizovat.
- 4) **Kód verze** jednoznačně identifikuje verzi software a má formát **RR.VV.XXX**:
 - a) **RR** je hlavní verze (**Upgrade**), uvolnění Upgrade je spojeno s vydáním nové verze těchto licenčních podmínek EULA. Pro instalaci Upgrade je nutný souhlas Nabyvatele s novými EULA k nové verzi.
 - b) **VV** je vedlejší verze (**Update**) v rámci hlavní verze, obsahuje kumulativní patche předchozích verzí, změny technologií či nové funkcionality.
 - c) **XXX** jsou patche (opravy chyb, optimalizace, drobná vylepšení) identifikované konkrétním buildem v rámci verze RR.VV.
- 5) **Datový model** popisuje strukturu včetně provázání dat v databázi konkrétní Verze softwarového Produktu. Strukturou se rozumí definice tabulek, indexů, view, klíčů, uložených procedur, triggerů, atp. Datový model je autorsky chráněn.
- 6) **Databáze** slouží k ukládání dat Software. Software může mít dle rozsahu licence více Databází. Struktura Databázi musí vždy přesně odpovídat Datovému modelu nainstalovaných verzí Produktů. Nabyvatel není oprávněn měnit strukturu Databázi, protože by tím mohl omezit nebo narušit funkce Software a Online služeb.
- 7) **Zařízení** označuje hardwarový systém (ať už fyzický nebo virtuální) schopný provozovat software.
- 8) **ceník licencí** obsahuje seznam všech samostatně licencovaných součástí Software, k nimž si může Nabyvatel pořídit a aktivovat licenci:
 - a) **Moduly** jsou samostatně licencované množiny funkcionalit Software, licence jsou vázány na konkrétní Databáze nebo organizační celky (např. IČP) a nejsou přenosné na jiné Databáze nebo organizační celky.
 - b) **Ovladače** jsou Knihovny Poskytovatele pro připojení přístrojů, licence je vázána na konkrétní fyzický přístroj a není přenosná na jiný přístroj.
 - c) **Konektory** jsou Knihovny Poskytovatele pro zajištění výměny určitých dat Software s informačními systémy třetích stran, kdy licence je vázána na typ přenosu a konkrétní informační systém, licence není přenosná na jiný systém.
 - d) **CAL** (Client Access License) je licence pro klientský přístup – každé Zařízení nebo uživatel, který přistupuje přímo nebo nepřímě k Software, musí mít CAL. Software obsahuje více druhů CAL vázaných na Moduly. Pro nepřímé přístupy (automatizované přenosy dat), kdy není možné spočítat či identifikovat koncové uživatele nebo Zařízení, je nutné místo licence CAL použít licence Konektorů.
- 9) **Multiplexor** je hardwarový nebo softwarový systém, který sdružuje přístupy uživatelů a umožňuje tak nepřímé užívání Software. Multiplexor nesnižuje potřebu licenci (CAL), výjimku tvoří Ovladače, Konektory, určité Moduly a Klientské aplikace s odlišnými licenčními podmínkami.
- 10) **Online služby** tvoří rodinu internetových služeb provozovaných Poskytovatelem, které slouží k poskytování podpory, údržby a záruky k Software, a zahrnují zejména následující služby:
 - a) **Aktivace** je služba pro přiřazení licenci zakoupených Modulů, přístupových licenci (CAL), licenci k připojení přístrojů (Ovladače) nebo licenci k propojení s jinými informačními systémy (Konektory).

- b) **Aktualizace** je služba zajišťující instalaci nových verzí Produktů, které zahrnují technologický rozvoj, úpravy dle legislativních změn, vylepšení Modulů, Ovladačů a Konektorů, opravy zjištěných závad (Aktualizace jsou proto podmínkou nutnou pro poskytování záruční služby).
- c) **ChangeLog** je služba obsahující změnový protokol verzí Produktů.
- d) **BugReport** je služba pro automatické hlášení a monitorování chybových stavů; služba neodesílá na servery Poskytovatele žádné osobní údaje.
- e) **Konfigurace** je služba umožňující změnit systémové chování Software (např. definice sloupců v seznamech, nastavení akcí, tiskových šablon, OMR, apod.).
- f) **Kompilace** je služba umožňující překlad uživatelsky definovaných skriptů.
- g) **Dohledové centrum** je služba pro automatizovanou prevenci Software, která umožňuje monitorovat chod Software, sledovat výkon Databází, serveru, vzdálenou diagnostiku chyb a sledovat trendy pro předcházení haváriím.
- h) **Zákaznická sekce** obsahuje strukturovanou hypertextovou online dokumentaci k nejnovější Verzi, návody a postupy, Produktové listy a další dokumenty vztahující se k Software a službám Poskytovatele (dále jen **Dokumentace**).
- i) **HelpDesk** je primární nástroj pro komunikaci Nabyvatele s Poskytovatelem, umožňuje hlášení závad, prohlížení změnové dokumentace, plánování instalací Verzí, obsahuje aktuální Ceník licenci a služeb, atp.

III. Licence

- 1) Nabyvatel má v rozsahu zakoupené licence právo na:
 - a) instalaci provozní Databáze dle zakoupených Modulů,
 - b) zálohování Databáze za účelem recovery scénáře,
 - c) vytvoření testovací Databáze za účelem validace nových Verzí,
 - d) instalaci a užívání Aplikačních serverů dle zakoupených Modulů,
 - e) aktivaci a užívání funkcionalit v rámci zakoupených Modulů,
 - f) připojení přístrojů pomocí zakoupených Ovladačů,
 - g) propojení Software se systémy třetích stran pomocí zakoupených Konektorů,
 - h) spouštění a užívání zakoupených Klientských aplikací,
 - i) přístup k Software dle počtu zakoupených CAL,
 - j) nastavovat chování Software výhradně způsoby popsány v Dokumentaci.
- 2) Licence je úplatná, Nabyvatel ji může pořídit ve třech režimech:
 - a) **Classic** – Nabyvatel zaplatí plnou cenu **trvalé** licence (počáteční investice) a má právo na časově neomezené užívání zakoupené verze, měsíčně pak platí poplatek za Online služby (zejm. za Aktualizace zahrnující záruku a nové verze).
 - b) **Dynamic** – Nabyvatel hradí měsíční poplatky za **dočasnou licenci** (tj. bez počáteční investice do trvalé licence), má právo na **časově omezené užívání neaktuálnějších verzí** vydávaných Poskytovatelem, poplatky zahrnují Online služby (tj. Aktualizace včetně záruky a nových verzí); Nabyvatel může licenci deaktivovat a buď přestat Software nebo jeho část používat, nebo pořídit licenci Classic, nebo aktivovat licenci Smart se závazkem.
 - c) **Smart** – cenově zvýhodněný režim Dynamic za specifické závazky Nabyvatele dohodnuté ve smlouvě (zejm. minimální finanční plnění), licenci lze deaktivovat až po skončení dohodnutých závazků, nebo zakoupením licence Classic.
- 3) Režimy Classic, Dynamic a Smart lze kombinovat, tj. každý Modul, Ovladač, Konektor nebo CAL může být pořízen v jiném licenčním režimu.
- 4) Online služby jsou úplatné a jsou zahrnuty v ceně:
 - a) Pravidelných měsíčních poplatků za aktualizace trvalé licence Classic.
 - b) Pravidelných měsíčních poplatků za dočasnou licenci Dynamic/Smart.
 - c) Předplatného dočasné licence nebo Online služeb na určité období.
- 5) Obecné platební podmínky jsou popsány ve Všeobecných Obchodních Podmínkách (**VOP**) Poskytovatele, pokud se strany nedohodnou jinak.
- 6) Rozsah aktivované licence lze měnit pouze na základě písemné objednávky Nabyvatele vycházející z nabídky Poskytovatele.
- 7) Ve všech případech změny rozsahu aktivované licence se začne nová cena účtovat od měsíce následujícího po měsíci, ve kterém ke změně rozsahu licence došlo.
- 8) Pokud je Nabyvatel v prodlení s úhradou déle než 30 dnů, je Poskytovatel oprávněn:
 - a) omezit nebo ukončit přístup Nabyvatele k Online službám,
 - b) omezit nebo deaktivovat licence, dokud nebudou závazky řádně uhrazeny.

IV. Omezení licence

- 1) Nabyvatel není oprávněn Software nebo jeho část jakkoliv šířit, zveřejňovat, sdílet, činit předmětem výpůjčky nebo poskytovat na leasing, užívat pro komerční hostitelské služby, činit předmětem zastavního či jiného věcného práva, pronajímat či jinak umožnit užití Software nebo jeho části třetí osobou.
- 2) Nabyvatel není oprávněn poskytnout oprávnění tvořící součást Licence zcela nebo zčásti třetí osobě (podlicence) s výjimkou Produktů označených Poskytovatelem k šíření třetími stranami.
- 3) Nabyvatel není oprávněn Licenci postoupit ani převést.
- 4) Práva a povinnosti z Licence nepřecházejí na právního nástupce Nabyvatele.
- 5) Software je navržen a dodáván jako jeden produkt, který má být užíván jako celek.
- 6) Nabyvatel není oprávněn používat součásti Software odděleně na více Zařízeních, než na které byla poskytnuta Licence.

- 7) Je zakázáno provádět zpětnou analýzu, dekompilaci či rozklad Software nebo se o to pokoušet. Zdrojové kódy obsahují technologie, do jejichž výzkumu a vývoje investoval Poskytovatel značné finanční prostředky, tvoří jeho obchodní tajemství a jejich zneužití bude považováno za bezdůvodné obohacení.
- 8) Nabyvatel se zavazuje, že nebude vyvíjet a ani neumožní třetí straně vyvíjet obdobný software, k němuž získal licenci od Poskytovatele.
- 9) K Databázi je povoleno přistupovat pouze prostřednictvím Software nebo pomocí Online služeb od Poskytovatele, a to z důvodu zachování shody mezi zdrojovými kódy, Datovým modelem, všemi vrstvami Software a konkrétní instalací u Nabyvatele.
- 10) Nabyvatel není oprávněn:
 - a) měnit, zpracovávat či upravovat Software,
 - b) měnit, zpracovávat či upravovat strukturu Databáze,
 - c) propojovat Software nebo Databázi s jinými díly nebo produkty bez použití licencovaných Ovladačů a Konektorů Poskytovatele,
 - d) načítat data z Databáze pomocí neautorizovaných dotazů či přístupů,
 - e) upravovat data v Databázi přímým přístupem k Databázi (bez Software),
 - f) obcházet či překonávat technická omezení v Software, která umožňují jeho užívání pouze určitými způsoby.
- 11) **Porušením zakáz v tomto článku může Nabyvatel způsobit:**
 - a) zhoršení výkonu Software, včetně zpomalení až zablokování chodu Software,
 - b) poškození či ztrátu dat v Databázi, zejm. narušení integrity a konzistence dat,
 - c) celkovou nefunkčnost Software (řešení havárie bude vyúčtováno zvlášť),
 - d) ztrátu záruky na Software (opravy budou vyúčtovány zvlášť),
 - e) porušení autorských práv Poskytovatele a vznik značných škod,

V. Online služby

- 1) Užívání jednotlivých Online služeb se řídí speciálními podmínkami Poskytovatele, které jsou dostupné v Zákaznické sekci.
- 2) Online služby jsou poskytovány na základě měsíčních poplatků Poskytovateli.
- 3) Funkčnost Online služeb je dostupná pouze pro nejnovější verze Software, proto je nutné Software pravidelně aktualizovat. Nabyvatel bere na vědomí, že pro starší verze Software není možné garantovat funkčnost Online služeb.
- 4) Online služby vyžadují přístup k síti Internet a výměnu informací se servery Poskytovatele, včetně přihlašovacích údajů uživatelů, které jsou nezbytné pro ověření jejich oprávnění. Nabyvatel akceptací těchto licenčních podmínek vyjadřuje souhlas s přenosem informací na server Poskytovatele v rozsahu nezbytném pro poskytování Online služeb.
- 5) Online služby nedodesílají na server Poskytovatele žádné důvěrné nebo citlivé údaje z databázi Nabyvatele.
- 6) Nabyvatel se zavazuje nevkládat na HelpDesk důvěrné nebo citlivé údaje.

VI. Licence třetích stran

- 1) Software pro svůj běh vyžaduje produkty třetích stran:
 - a) Microsoft Windows 8.1 nebo novější podporovanou verzi
 - b) Microsoft Windows Server 2012 nebo novější podporovanou verzi
 - c) Microsoft .NET Framework 4.8 nebo novější podporovanou verzi
 - d) Microsoft SQL Server 2012 nebo novější podporovanou verzi
- 2) Užívání těchto produktů se řídí licenčními podmínkami společnosti Microsoft, které jsou odlišné od těchto licenčních podmínek.
- 3) License k produktům třetích stran nejsou součástí Licence k Software Poskytovatele.
- 4) Poskytovatel neprospředkovává ani negarantuje nabídky nebo ceny třetích stran.
- 5) Nabyvatel se zavazuje:
 - a) Pořídít vhodné dostačující licence produktů třetích stran,
 - b) Dodržovat licenční podmínky produktů třetích stran.
 - c) Zajistit instalaci, správu a údržbu produktů třetích stran (zejm. jejich aktualizace).

VII. Záruka za jakost

- 1) Poskytovatel garantuje jakost Software jako shodu nejnovější verze Software:
 - a) s jeho Dokumentací (v Zákaznické sekci),
 - b) s aktuálně platnou legislativou ČR (zákony a vyhlášky).
- 2) V případě zjištění neshody dle předchozího odstavce nahlásí Nabyvatel požadavek na **HelpDesk** Poskytovatele, který jej v případě potvrzení neshody vypořádá:
 - a) Vydáním nové verze Software v rámci Aktualizací, pokud se prokáže, že se jednalo o chybu Software nebo neshodu s legislativou (dle odst. 1).
 - b) Opravou nebo upřesněním Dokumentace, pokud se jednalo o chybu nebo nejednoznačnost v Dokumentaci.
- 3) Záruku za jakost lze uplatnit pouze v rámci aktivních Online služeb.

VIII. Součinnost Nabyvatele

- 1) Nabyvatel se zavazuje zejména:
 - a) zajistit dodržování těchto licenčních podmínek,
 - b) provozovat Software v souladu s jeho Dokumentací,
 - c) neprovádět nepovolené nebo nesprávné zásahy do Software,

- d) umožnit přístup k Software pouze oprávněným kvalifikovaným osobám,
- e) zabezpečit přístup k Software a chránit Software před neoprávněnými zásahy,
- f) zamezit ztrátě dat (zejm. zajištěním průběžného zálohování dat Software),
- g) zajistit antivirovou ochranu ICT, na které je Software provozován,
- h) zajišťovat kvalitní a udržovanou IT infrastrukturu odpovídající technické specifikaci Software a doporučením Poskytovatele,
- i) průběžně aktualizovat Software, a nepoužívat tak zastaralé verze Software,
- j) řídít nasazování nových verzí Software v souladu s postupy doporučenými Poskytovatelem (publikovanými v Zákaznické sekci),
- k) řídít změny nastavení Software a kontrolovat, zda nastavení splňuje požadavky Nabyvatele (zejm. s ohledem na správnost a úplnost výstupů Software),
- l) pravidelně verifikovat používané funkcionality Software (zejm. přímým žadem, komunikace s analyzátory, tisk výsledků, účtování, propojení s externími Software) na shodu s požadavky Nabyvatele nebo zainteresovaných stran,
- m) umožnit připojení Software k Dohledovému centru Poskytovatele, které zajišťuje automatizovanou online diagnostiku chyb v režimu pseudonymizace,
- n) kontrolovat rozsah užívané licence a informovat Poskytovatele v případě nutnosti rozšíření licence,
- o) zajistit technické podmínky pro instalaci, aktivaci a spuštění Software,
- p) dostatečně dopředu konzultovat s Poskytovatelem veškeré změny provozních podmínek (zejména změny v IT infrastruktuře) ovlivňujících Software a aktivované licence (některé změny vyžadují reaktivaci Software).

IX. Odpovědnost za vady

- 1) Smluvní strany se zavazují v maximální možné míře předcházet vzniku škod a činit veškerá opatření k zamezení vzniku škod.
- 2) Záruka za jakost a odpovědnost za vady se nevztahují na následky, které vzniknou v důsledku porušování těchto licenčních podmínek, zejména na následující případy:
 - a) nesprávného nebo nepovoleného používání Software,
 - b) jakékoliv modifikace Produktů či Databáze, které neprovedl Poskytovatel,
 - c) propojení Software (Produktů nebo Databáze) s jinými programy či systémy bez použití Ovladačů nebo Konektorů Poskytovatele,
 - d) nesprávného nastavení Software provedeného Nabyvatelem nebo provedeného dle chybných pokynů Nabyvatele,
 - e) závad nebo chyb v softwaru, hardwaru, rozvodné síti, komunikačním, periferním či jiném zařízení dodaném třetími stranami,
 - f) opomenutí Nabyvatele zajistit pravidelnou údržbu hardware a/nebo software třetích stran, na kterých je Software funkčně závislý,
 - g) provedení změn v IT infrastruktuře negativně ovlivňujících funkčnost Software,
 - h) používání zastaralých verzí Software, které již nejsou podporovány,
 - i) odstraňování ochranných prvků zabezpečujících integritu Software (např. porušením elektronických podpisů instalovaných Produktů).
- 3) Pokud se při odstraňování vady oznámené Nabyvatelem zjistí, že nejde o vadu Software, nebo pokud se vada neprokáže, budou práce spojené se zjišťováním nebo odstraňováním vady vyúčtovány dle aktuálního Ceníku služeb Poskytovatele.
- 4) Nabyvatel může od Poskytovatele získat celkovou náhradu za škody způsobené vadami software maximálně do výše částky, kterou zaplatil za licenci v režimu Classic, nebo částky, kterou zaplatil za licenci Dynamic nebo Smart během 12 měsíců předcházejících vzniku škody.

X. Důvěrné informace

- 1) Nabyvatel bere na vědomí, že Poskytovatel investoval do výzkumu a vývoje technologií použitých v Software a také do vývoje Software samotného značné finanční prostředky, a proto má oprávněný zájem na ochraně svého know-how, jehož jakékoliv zneužití Nabyvatelem či třetí stranou bude považováno za protiprávní.
- 2) Poskytovatel považuje zejména následující informace za důvěrné, považuje je za své obchodní tajemství a má zájem na jejich utajení:
 - a) Ceník licenci a služeb Poskytovatele a výše slev poskytnutých Nabyvatelem.
 - b) Veškeré materiály, dokumenty, myšlenky, koncepty, know-how nebo techniky vztahující se k Software, popisy nebo části popisů technologických procesů a vzorců, technických vzorců, technického know-how apod.
 - c) Architektura Software (zejm. vrstvy, rozhraní, návrhové vzory, komponenty).
 - d) Datový model (zejm. definice tabulek, sloupců, indexů, klíčů, procedur, triggerů).
 - e) Objektový model Software (zejm. třídy, struktury, rozhraní, metody, vazby).
 - f) Grafické rozhraní Software (zejm. navigace, panely, akce, ovládací prvky).
 - g) Online služby včetně jejich obsahu (zejm. obsah v Zákaznické sekci).
 - h) Přeložení (EXE, DLL, atp.) a veškerá data a skripty dodané Poskytovatelem.
- 3) Povinnost mlčenlivosti není časově omezena a trvá i po skončení smluvních vztahů Poskytovatele a Nabyvatele.
- 4) Nabyvatel bere na vědomí, že tyto licenční podmínky jsou také autorským dílem, a Nabyvatel získává pouze omezené právo k jejich užití dané jejich účelem.

Digitálně podepsal Mgr. Radim Lokoč

Datum: 2020.06.30 11:53:57 +02'00'



KRYCÍ LIST NABÍDKY

„Rozvoj ZDRAVIS – Laboratorní informační systém“

Identifikační údaje účastníka:

DS Soft Olomouc, spol. s r.o.

se sídlem: Okružní 1300/19, 779 00 Olomouc

IČ: 60778644

DIČ: CZ60778644

zastoupená: Mgr. Radimem Lokočem, jednatelem

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném rejstříkovým soudem v Ostravě, oddíl C, vložka 6622

bankovní spojení: FIO banka, číslo účtu: 104907811/2010

Kalkulace nabídkové ceny v Kč bez DPH				
	Cena licencí	Cena školení	Měsíční paušál	Paušál - 24 měsíců
Rekapitulace licencí č. 11259				
Rekapitulace licencí č. 11260				
Rekapitulace licencí č. 13591				
Rekapitulace licencí č. 11261				
Jednorázová sleva z licencí				
Celkem bez DPH				

Celková nabídková cena v Kč		
Cena celkem bez DPH:	Samostatně DPH (sazba 21 %):	Cena celkem včetně DPH:
2 718 612,00 Kč	570 908,50 Kč	3 289 520,50 Kč

DS Soft Olomouc, spol. s r.o.

Mgr. Radim Lokoč, jednatelem

V Olomouci dne 17.7.2020

Digitálně podepsal Mgr. Radim Lokoč

Datum: 2020.07.17 21:25:12 +02'00'

DS Soft Olomouc, spol. s r. o., Okružní 1300/19, 779 00 Olomouc, zapsaná v OR u KS Ostrava, oddíl C, vložka 6622

IČ: 60778644

DIČ: CZ60778644

obchod@dsoft. Elektronický podpis - 30.7.2020

Certifikát autora podpisu :

Jméno : Ing. Jiří Ryc

Vydal : ACAeID3.1 - Issuing Ce...

Platnost do : 14.1.2021 09:58:39-000 +01:00