

SMLUVNÍ STRANY

Obchodní firma: **Electric Medical Service, s.r.o.**
IČO: 49970267
DIČ: CZ49970267
Sídlem: Ledce 74, 664 62 Ledce
Zastoupena: Jaromír Malý, jednatel
Bankovní spojení: Citibank, a.s.
Číslo účtu: 2520450100/2600
Sp. zn.: 13525, oddíl C, u KS v Brně
Datová schránka: eeg3g2e

Kontaktní osoba ve věcech technických: [REDACTED]

Kontaktní osoba ve věcech smlouvy: [REDACTED]

dále jen jako „**prodávající**“

a

Název: **Nemocnice Na Homolce**
IČO: 00023884
DIČ: CZ00023884
Sídlem: Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5 – Motol
Zastoupena: MUDr. Petr Polouček, MBA, ředitel nemocnice
Bankovní spojení: Česká národní banka
Číslo účtu: 17734051/0710
Datová schránka: jb4gp8f

Kontaktní osoba ve věcech technických a smluvních: [REDACTED]

dále jen jako „**kupující**“

společně též jako „**smluvní strany**“ nebo „**strany**“

uzavírají v souladu s ustanovením § 1746 odst. 2 a § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**občanský zákoník**“), níže uvedeného dne, měsíce a roku tuto

KUPNÍ SMLOUVU NA ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK (dále jen jako „**smlouva**“)

Preambule

Smluvní strany uzavírají smlouvu na základě výsledků zadávacího řízení (dále jen „**výběrové řízení**“) na veřejnou zakázku s názvem „**Ultrazvukové přístroje – část 4**“, uveřejněného na profilu zadavatele v elektronickém nástroji Tender aréna pod ID.: VZ0100888, (dále jen „**veřejná zakázka**“), v němž jako nejvýhodnější nabídka byla vybrána nabídka dodavatele uvedeného ve smlouvě na straně prodávajícího.

I. Postavení smluvních stran

1. Prodávající je fyzickou osobou podnikající na základě živnostenského oprávnění nebo právnickou osobou - obchodní společností zapsanou v obchodním rejstříku. Prodávající prohlašuje, že informace o něm obsažené ve veřejném rejstříku ke dni podpisu této smlouvy jsou aktuální a odpovídají skutečnému stavu. Prodávající prohlašuje, že je oprávněn k plnění předmětu této smlouvy.

2. Kupující je státní příspěvková organizace v přímé řídicí působnosti Ministerstva zdravotnictví České republiky, zřízená rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25. 11. 1990, č.j.: OP-054.25.11.90, ve znění změn provedených Opatřením Ministerstva zdravotnictví vydaného pod č.j.: MZDR 2610/2020-2/OPR ze dne 4. 5. 2020.

II. Předmět smlouvy

1. Předmětem smlouvy je úprava vzájemných práv a povinností smluvních stran v souvislosti s realizací dodávky ultrazvukového přístroje (dále jen „zboží“ či „zdravotnický prostředek“). Zboží je určeno, co do druhu, množství a ceny v příloze č. 1 smlouvy.
2. Prodávající se zavazuje, že kupujícímu odevzdá zboží, které je předmětem smlouvy, a převede na kupujícího vlastnické právo k němu, a kupující se zavazuje, že řádně a včas dodané zboží převezme a zaplatí za něj prodávajícímu sjednanou kupní cenu, to vše za podmínek stanovených ve výběrovém řízení, smlouvě, Všeobecných obchodních podmínkách Nemocnice Na Homolce, které tvoří přílohu č. 3 smlouvy (dále jen „VOP“) a příslušnými právními předpisy.
3. Předmětem této smlouvy je rovněž závazek prodávajícího zajistit:
 - a. dodávku, montáž a instalaci zboží a veškerého příslušenství, uvedení zboží do provozu vč. prvotního ověření metrologického charakteru (metrologické ověření, kalibrace, atd.) v případě přístrojového vybavení s měřicí funkcí, na něž se vztahují ustanovení zákona č. 505/1990 Sb., o metrologii v platném znění a prováděcí vyhlášky Ministerstva průmyslu a obchodu č. 345/2002 Sb., v platném znění, vč. vystavení potvrzení o ověření, kalibraci, apod. měřidla, příp. vystavení ověřovacího listu a instruktáže obsluhujícího personálu kupujícího a technika OBMI;
 - b. pokud to povaha zboží vyžaduje, tak demontáž stávajícího zboží včetně dodání protokolu o jeho ekologické likvidaci;
 - c. dopravu do sídla kupujícího, pojištění spojené s dodávkou, veškeré poplatky spojené s dovozem zboží, clo, daně, dovozní a vývozní přírážky, licenční a veškeré další poplatky spojené s dodávkou zboží až do jejího funkčního předání v místě plnění;
 - d. provedení veškerých výrobcem a českou legislativou předepsaných zkoušek včetně vystavení dokladů o jejich provedení, doložení atestů, certifikátů, prohlášení o shodě apod. a jejich předání kupujícímu ve 3 vyhotoveních v českém jazyce;
 - e. servis v záruční době dle čl. VI. odst. 1 smlouvy (**plné servisní pokrytí vč. dodávek náhradní dílů** v rozsahu dle příslušných právních předpisů, technických norem a požadavků výrobce) tj. **po dobu záruky** provádění:
 - i. pravidelných **bezpečnostně technických kontrol a revizí** dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZP“), provádění elektrických revizních kontrol, validací či kalibrací dle pokynů výrobce a v současnosti platné legislativy, dále seřizování, provádění kontrol a dalších činností dle pokynů výrobce a příslušných právních předpisů, které se k zajištění bezpečnosti a funkčnosti zboží vztahují (dále jen „BTK“),
 - ii. zkoušky dlouhodobé stability u zdrojů ionizujícího záření (dále jen „ZDS“) dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů a dle platných aktů Státního úřadu pro jadernou bezpečnost,
 - iii. periodické ověřování metrologického charakteru (metrologické ověření, kalibrace, atd.) v případě přístrojového vybavení s měřicí funkcí, na něž se vztahují ustanovení zákona č. 505/1990 Sb., o metrologii v platném znění a prováděcí vyhlášky Ministerstva průmyslu a obchodu č. 345/2002 Sb., v platném znění, která stanovuje měřidla k povinnému

- ověřování, vč. vystavení potvrzení o ověření, kalibraci, apod. měřidla, příp. vystavení ověřovacího listu,
 - iv. periodické tlakové zkoušky/revize v případě zboží, jenž je současně tlakovým zařízením,
 - v. periodické plynové zkoušky/revize v případě zboží, jenž je současně plynovým zařízením,
 - vi. dodávky veškerých nových, nepoužitých náhradních dílů, autorizovaných výrobcem zboží, při opravách zboží,
 - vii. aktualizace a údržba systémového SW u zboží,
 - viii. a dále v tomto rozsahu odstraňování veškerých vad zboží, (dále jen „servis“)
- f. garanci servisu po dobu životnosti přístroje;
- g. povinnost zaslání elektronické verze návodu k obsluze, pokud dojde po dobu životnosti přístroje (8 let) k jeho aktualizaci.
4. Předmětem smlouvy je rovněž závazek prodávajícího **pověřit a bezplatně proškolit obsluhující personál kupujícího k provádění instruktáže/školení** nově příchozích zaměstnanců kupujícího, pokud to výrobce zboží umožní, nebo zajistit každý rok po dobu trvání záruky instruktáž nově příchozích zaměstnanců kupujícího (v rozsahu maximálně 4 školení za kalendářní rok). Kupující zajistí provedení instruktáže pracovníků, kteří jsou určeni k používání a obsluze zdravotního prostředku autorizovanou osobou.
5. Prodávající se zavazuje dodat zboží nové, nepoužité, nerepasované, nezastavené, nezapůjčené, nezatížené leasingem ani jinými právními vadami a umožnit kupujícímu nabytí vlastnického práva ke zboží. Prodávající prohlašuje, že dodáním zboží neporušuje žádná práva třetích osob k patentu nebo k jiné formě duševního vlastnictví. Prodávající dále prohlašuje, že má veškerá nezbytná oprávnění k předmětům duševního vlastnictví, jakož i příp. licenční oprávnění.
6. Prodávající prohlašuje, že si je vědom, že zboží je určeno pro medicínské prostředí a že splňuje požadavky platné české legislativy pro zdravotnické prostředky (zejména ZZP).
7. **Prodávající poskytuje záruku za jakost dle čl. VI. smlouvy.** Po dobu záruky bude rovněž poskytován servis zboží v souladu s odst. 3 tohoto článku. Tím není vyloučena možnost poskytnutí pozáručního servisu na základě samostatného smluvního ujednání.

III. Kupní cena a platební podmínky

1. Kupní cena zboží je stanovena na základě výsledku výběrového řízení, a to ve výši:
Cena bez DPH: **1.105.000,- Kč** (slovy: jeden milion sto pět tisíc korun českých)
DPH 21%: **232.050,- Kč** (slovy: dvě stě třicet dva tisíc padesát korun českých)
Cena s DPH: **1.337.050,- Kč** (slovy: jeden milion tři sta třicet sedm tisíc padesát korun českých)
- Podrobná specifikace ceny zboží je uvedena v příloze č. 1 smlouvy.
2. Tato cena je stanovena jako **konečná, neměnná a nejvýše přípustná**, zahrnuje celý předmět plnění a bude kupujícímu vyfakturována po řádném protokolárním předání a převzetí úplné dodávky zboží v rozsahu podrobné specifikace dodávky zboží uvedené v příloze č. 1 smlouvy. Kupující je oprávněn před převzetím zboží provést zkoušky a ověření jeho činnosti. Kupující není povinen předmět smlouvy protokolárně převzít do doby odstranění všech vyloučených vad.
3. Kupní cena v sobě zahrnuje veškeré náklady související s plněním předmětu smlouvy, tedy zejména veškeré dopravní, pojišťovací, celní, daňové, licenční a případně další poplatky, náklady za zpětný odběr použitého zboží, obal, případnou obchodní přírážku distributora, **instalaci a instruktáž** kupujícím určených osob v sídle kupujícího atd., spojené s dodávkou zboží do jejího předání v místě dodání a dále veškeré náklady prodávajícího na záruční servis zboží včetně náhradních dílů a servisních kitů.
4. Prodávající může písemně navrhnout zvýšení kupní ceny pouze v souvislosti se změnou daňových právních předpisů ve smyslu změny zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, a to nejvýše o částku odpovídající této legislativní změně.

5. Kupní cena bude kupujícím uhrazena po převzetí zboží bezhotovostním převodem na účet prodávajícího uvedený v hlavičce smlouvy, a to na základě daňového dokladu (dále jen „**faktura**“) vystaveného prodávajícím. Proávající je oprávněn vystavit a předat fakturu v elektronické podobě kupujícímu nejdříve v den převzetí dodávky zboží stvrzené podpisem dodacího listu. Fakturu prodávající vystaví do 15 dnů ode dne uskutečnění zdanitelného plnění a nejpozději do dvou pracovních dnů ode dne jejího vystavení ji odešle na e-mailovou adresu faktury@homolka.cz. Proávající není oprávněn vystavovat souhrnné daňové doklady.
6. Faktura je splatná ve lhůtě 60 (šedesát) dnů ode dne jejího doručení kupujícímu. Doba splatnosti je sjednána s ohledem na ustanovení § 1963 odst. 2 občanského zákoníku s ohledem na povahu plnění předmětu smlouvy, s čímž strany podpisem smlouvy výslovně souhlasí.

IV. Dodání, instalace

1. Instalace a zprovoznění zboží vč. instruktáže obsluhujícího personálu je podmínkou řádného dodání kupujícímu. Nesplnění této povinnosti prodávajícího opravňuje kupujícího převzetí dodaného zboží odmítnout a pro podstatné porušení smlouvy ze strany prodávajícího od smlouvy odstoupit.
2. Proávající je povinen provést montáž a instalaci zboží tak, aby v **pracovních dnech** nedošlo k přerušení provozu na okolních pracovištích. Kupující připouští určité omezení (např. hluk, pohyb pracovníků prodávajícího).
3. Proávající se zavazuje realizovat dodávku zboží **nejpozději do 8 týdnů** ode dne nabytí účinnosti smlouvy, **a to v pracovní době kupujícího od 07:00 do 15:00 hod** (dále jen „**pracovní doba kupujícího**“). Případně-li konec lhůty na sobotu, neděli nebo svátek prodávající dodá zboží kupujícímu následující pracovní den **do 9:00 hod**.
4. Čas dodávky zboží bude kontaktní osobě kupujícího sdělen alespoň **5 pracovních dnů předem** tak, aby kupující mohl zajistit náležitou součinnost. Nebude-li tato lhůta dodržena, je kupující oprávněn převzetí zboží odmítnout a strany v takovém případě ujednájí **náhradní termín předání** a převzetí tak, aby lhůta byla dodržena.
5. Pokud by kupující nebyl schopen v daném termínu zajistit účast oprávněné osoby k převzetí, bude mezi smluvními stranami dojednan náhradní termín předání a převzetí, který bude vyhovovat oběma stranám.
6. **Místem dodání zboží** je sídlo kupujícího: Nemocnice Na Homolce, Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5 – Motol.
7. Zboží musí splňovat požadavky na jakost, neporušenost balení a řádné označení dle platných právních předpisů. Proávající je povinen dodat zboží kupujícímu řádně a vhodně zabalené tak, aby během přepravy nedošlo k jeho poškození, balení zboží však nesmí jakkoli omezit právo kupujícího si zboží před potvrzením jeho převzetí na dodacím listě prohlédnout, či ověřit jeho kvalitu a množství.
8. Proávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží v obalu nebo obalech, umožňující bezpečnou dopravu zboží tak, aby nedošlo k jeho poškození či zničení. Proávající ručí za dodržení přepravních podmínek po dobu přepravy do místa dodání tak, aby nebylo zboží znehodnoceno. Pokud o to kupující požádá obal či obaly umožňující bezpečnou dopravu zboží si po dodání zboží prodávající odveze.
9. Proávající je povinen spolu se zbožím předat kupujícímu veškerou dokumentaci, která je nutná k převzetí a užívání zboží, k jeho uvedení do provozu, údržbě a desinfekci, a to pokud je výrobcem pro konečného uživatele poskytována a dále v souladu s platnými právními předpisy ČR či doporučeními výrobce, a to zejména:
 - a) dodací list,
 - b) záruční list s uvedenou délkou záruky,
 - c) předávací protokol se zápisem o kompletnosti a funkčnosti dodávky a provedení přijímací zkoušky
 - d) protokol se seznamem osob, které absolvovaly instruktáž,
 - e) doklad o třídě rizika zdravotnického prostředku,
 - f) návod k použití v českém jazyce (1x v tištěné verzi a 1x v elektronické verzi),
 - g) prohlášení o shodě (certifikát CE),

- h) další doklady požadované k výrobku platným právními předpisy (tlaková zkouška, potvrzení o prvotním ověření, kalibraci apod.).
10. **V případě, že prodávající nepředá kupujícímu veškeré doklady ke zboží, nepovažuje se zboží za řádně předané kupujícímu.** Vady jakéhokoliv dokladu se považují za vady zboží. Nesplnění této povinnosti prodávajícího opravňuje kupujícího převzetí dodaného zboží odmítnout a pro podstatné porušení smlouvy ze strany prodávajícího od smlouvy odstoupit.
11. Kupující není povinen převzít zboží či jeho část, které je poškozené nebo které jinak nesplňuje podmínky smlouvy, zejména pak jakost zboží.
12. Za dodání zboží se považuje jeho protokolární předání kupujícímu tj. osobě oprávněné za kupujícího zboží převzít **potvrzením dodacího listu** (potvrzení o převzetí zásilky, předávacího protokolu, apod. dále jen „**dodací list**“) tak, že osoba oprávněná zboží předat kupujícímu a osoba oprávněná za kupujícího zboží převzít čitelně uvedou na dodacím listu **den dodání zboží, své jméno a příjmení spolu se svým vlastnoručním podpisem**. Dodací list musí dále obsahovat alespoň následující náležitosti:
- označení dodacího listu,
 - označení smlouvy,
 - identifikaci smluvních stran,
 - specifikaci dodávky (označení zboží, uvedení množství, záruky, typ, výrobní číslo, stav, nedostatky, vady, apod.),
 - datum a místo předání a převzetí zboží a dokladů, **provedení instalace a zaškolení personálu**,
 - další údaje stanovené relevantními právními předpisy či smlouvou a jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí zboží.

Dodací list slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zboží. Bez splnění povinností prodávajícího stanovených v tomto článku nelze dodávku zboží realizovat.

V. Práva a povinnosti smluvních stran

- Dojde-li kdykoliv za trvání smluvního vztahu ke změně identifikačních údajů či jiných údajů majících vliv na plnění dle smlouvy na kterékoli straně, povinná strana se zavazuje informovat oprávněnou stranu o této změně bez zbytečného odkladu.
- Prodávající prohlašuje, že má uzavřenou pojistnou smlouvu s pojištěním odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě při výkonu podnikatelské činnosti, jehož existenci prokázal v průběhu výběrového řízení, a to minimálně ve výši **1.000.000,- Kč (slovy: jeden milion korun českých)** za jednu škodní (pojistnou) událost. Prodávající se zavazuje udržovat sjednané pojištění po celou dobu trvání smlouvy a v přiměřeném rozsahu i po jejím ukončení. Kopie aktuální pojistné smlouvy či dokladu, ze kterého je zřejmá existence pojištění, (příp. doklady o úhradě pojistného za příslušné pojistné období) tvoří *přílohu č. 2* smlouvy. V případě, že dojde ke změně pojistné smlouvy, je prodávající povinen o této skutečnosti informovat kupujícího bez zbytečného odkladu. V případě, že prodávající poruší tuto povinnost je kupující oprávněn od této smlouvy odstoupit.
- Prodávající prohlašuje, že zboží, jehož dodání je předmětem smlouvy splňuje technické, hygienické, bezpečnostní a další standardy dle předpisů Evropské Unie a odpovídá požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy a harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN, které se vztahují k předmětu plnění, dále pak, že má vlastnosti, které jsou sjednány ve smlouvě a jsou pro takové zboží obvyklé a tyto si udrží po celou záruční dobu.
- Prodávající je povinen určit osoby zastupující jeho kontaktní osoby uvedené v hlavičce smlouvy, a to tak, aby na určeném telefonickém a mailovém spojení byla umožněna nepřetržitá možnost kontaktu, a to v pracovní době prodávajícího každý pracovní den.
- Pokud je prodávající zaměstnavatelem dle ust. § 78 odst. 1 zák. č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů, může kupujícímu zajistit náhradní plnění ve smyslu ust. § 81 odst. 2 písm. b) a ust. § 81 odst. 3 citovaného zákona v souvislosti s realizací dodávky zboží v rámci této veřejné zakázky, pokud již ze strany prodávajícího nedošlo k vyčerpání stanoveného limitu.

6. Prodávající prohlašuje, že provedl notifikaci zboží na SÚKL, popř. že tak učiní do 15 dnů ode dne uvedení nebo dodání zdravotnického prostředku na trh v ČR dle § 33 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů. Pokud tuto povinnost nesplní je kupující oprávněn odstoupit od smlouvy.
7. Kupující má právo provést testy na požadovanou kvalitu zboží u akreditované zkušební laboratoře. Pokud testované zboží nebude odpovídat kvalitě nabídnuté ve výběrovém řízení, je prodávající povinen uhradit náklady na provedení testu, a to do 30 dnů od doručení výsledků testu. Od zjištění vad zboží na základě výsledků testu dle předchozí věty má kupující právo uplatnit práva z odpovědnosti za vady dle občanského zákoníku. V otázce smluvních pokut se užití ustanovení o prodlení s dodáním bezvadného zboží.
8. Prodávající se zavazuje zajistit utajování důvěrných a utajovaných informací všemi pracovníky a rovněž i dalšími osobami, které pověří dílčími úkoly v souvislosti s realizací smlouvy. Za důvěrné informace se vyjma informací dle VOP považují dále veškeré informace, které jsou jako důvěrné označeny anebo jsou takového charakteru, že mohou v případě zveřejnění přivodit stranám újmu, bez ohledu na to, zda mají povahu osobních, obchodních či jiných informací.
9. Prodávající se zavazuje přijmout taková technická, personální a jiná potřebná opatření, aby nemohlo dojít k neoprávněnému nebo nahodilému přístupu k osobním údajům, k jejich změně, zničení, či ztrátě, neoprávněným přenosům, k jejich jinému neoprávněnému zpracování, jakož i k jinému zneužití osobních údajů. Prodávající se dále zavazuje vydáním vlastních vnitřních předpisů, příp. prostřednictvím zvláštních smluvních ujednání, zajistit, že jeho zaměstnanci a jiné osoby podílející se na dodávce zboží budou zachovávat mlčenlivost o osobních údajích, se kterými mohli přijít nahodile do styku a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po skončení zaměstnání nebo příslušných prací u prodávajícího.
10. Smluvní strany se pro případ zpracování osobních údajů vycházejícího z plnění povinností dle smlouvy zavazují zavést vhodná technická a organizační opatření tak, aby dané zpracování splňovalo požadavky Nařízení (EU) č. 2016/679 (GDPR) a aby byla zajištěna ochrana práv subjektů údajů.
11. Ustanovení odst. 8. a 9. tohoto článku se vztahují, jak na období trvání smlouvy, tak na období po jejím ukončení.

VI. Záruka

1. **Prodávající poskytuje kupujícímu v souladu s ustanovením § 2113 a násl. občanského zákoníku záruku za jakost dodaného zboží v délce 24 měsíců**, a to ode dne protokolárního převzetí zboží kupujícím. Prodávající se zavazuje neprodleně informovat kupujícího o případných zjištěných vadách již dodaného zboží. Kupující je oprávněn si v průběhu záruční doby vyžádat od prodávajícího doplnění informací o složení a vlastnostech zboží, informace o výrobcí, informace o skladování, uchování a postup při likvidaci.
2. Prodávající přejímá závazek, že dodané zboží, jakož i jeho veškeré části, bude po celou záruční dobu způsobilé pro použití k obvyklým účelům a zachová si smluvené, resp. obvyklé vlastnosti a vlastnosti vyžadované právními předpisy. Prodávající prohlašuje, že je výlučným vlastníkem zboží, že na zboží nevážnou žádná práva třetích osob, a že není dána žádná překážka, která by mu bránila se zbožím nakládat.
3. Prodávající odpovídá za veškeré vady (zjevné, skryté i právní), které má zboží v době jeho předání a za vady, které se vyskytnou po dobu trvání záruční doby. Prodávající neodpovídá za vady zboží prokazatelně způsobené po jeho dodání manipulací kupujícího se zbožím v rozporu s dodaným návodem k použití.
4. Prodávající je povinen dodat zboží v množství, jakosti a provedení bez právních či faktických vad. Faktickou vadou se rozumí odchylka od druhu nebo kvalitativních podmínek zboží nebo jeho části, stanovených touto smlouvou nebo technickými normami či obecně závaznými právními předpisy.
5. Pokud smlouva nestanoví jinak, nároky z vad zboží se řídí obecnou úpravou občanského zákoníku. Nároky z vad zboží se nedotýkají nároku na náhradu škody nebo nároku na smluvní pokutu. Kupující má

rovněž právo uplatňovat nárok na náhradu škody způsobené kupujícímu či pacientovi kupujícího vadou zboží.

6. Veškeré vady zboží je kupující povinen vytknout u prodávajícího písemně či na e-mailovou adresu prodávajícího uvedenou v čl. VII. odst. 4 smlouvy (dále jen „**reklamace**“) bez zbytečného odkladu poté, co vady zjistil. Kupující je oprávněn si zvolit mezi nároky z vad.
7. Pokud kupující nemůže zboží řádně užívat pro opakovaný výskyt odstranitelné vady (pro účely smlouvy se za opakovaný výskyt vady považuje stav, kdy se stejná vada vyskytne podruhé) má právo na přiměřenou slevu z kupní ceny zboží nebo na odstoupení od smlouvy, přičemž si může zvolit a uplatnit kombinaci těchto práv. Smluvní strany se mohou písemně dohodnout na jiném způsobu řešení.
8. V případě, že orgán státního dohledu nařídí stažení zboží z oběhu, které prodávající dodal kupujícímu, je prodávající povinen toto zboží od kupujícího odebrat zpět na vlastní náklady a kupní cenu tohoto zboží kupujícímu uhradit, případně po dohodě s kupujícím dodat zboží náhradní.

VII. Záruční servis, BTK a revize

1. Záruční servis a revize zajišťuje prodávající. Po dobu běhu záruční doby je servis dle čl. II. odst. 3 písm. e) prodávajícím poskytován bezplatně, a to včetně všech materiálů a náhradních dílů, jichž je k zajištění plné funkčnosti zboží zapotřebí.
2. Proávající výslovně prohlašuje, že je v souladu s podmínkami v ZZP oprávněn poskytovat autorizovaný servis zboží. Proávající je povinen poskytovat autorizovaný servis, k němuž je zavázán, poctivě, s vynaložením veškeré pečlivosti, znalostí a s odbornou péčí, které jsou s jeho povoláním spojeny. Je přitom povinen dbát zájmu kupujícího a chránit jeho dobrou pověst. Povinnost dle tohoto odstavce je splněna i v případě, že prodávající zajistí poskytování autorizovaného servisu třetí osobou oprávněnou k jeho poskytování.
3. Proávající může při provádění servisu spolupracovat s třetími osobami, které splňují požadavky příslušných právních předpisů a jiných norem vztahujících se k provádění servisu. V takovém případě však odpovídá stejně, jako kdyby závazky z této smlouvy plnil sám.
4. Požadavky kupujícího na provedení servisu budou vznášeny prostřednictvím objednávek zasílaných prodávajícímu, a to elektronicky na e-mailovou adresu [REDACTED] prodávajícího.
5. Odpovědnou osobou prodávajícího ve věcech provádění servisu je:
Společnost: Electric Medical Service, s.r.o.
Jméno a příjmení: [REDACTED]
Tel.: [REDACTED]
E-mail: [REDACTED]
6. Objedávka musí obsahovat minimálně tyto náležitosti:
 - a) identifikace zboží: typ, výrobní číslo,
 - b) popis požadovaného stavu,
 - c) umístění zboží,
 - d) kontakt na osobu na pracovišti s dotyčným zbožím (jméno, tel. a e-mail)
 - e) datum, popř. čas vyhotovení objednávky.
7. Proávající je povinen bez zbytečného odkladu po doručení objednávky tuto kupujícímu potvrdit, a to na e-mailovou adresu, ze které byla objednávka zaslána, včetně vymezení časové náročnosti na provedení požadavku dle objednávky, popř. si vyžádat od kupujícího doplňující informace, které nezbytně potřebuje ke splnění svých povinností. Objedávka se má za potvrzenou okamžikem dohody smluvních stran ohledně jejího obsahu, včetně lhůt k provedení.
8. Proávající je povinen nastoupit k odstranění závady zboží **do 24 hodin** od doručení objednávky, do této lhůty se nezapočítávají soboty, neděle a státní a ostatní svátky, na které připadá den pracovního klidu, není-li mezi stranami písemně sjednáno jinak.
9. Proávající je povinen odstranit závadu **nejpozději do 5 pracovních dnů** od doručení objednávky, není-li mezi stranami písemně sjednáno jinak.

10. Prodávající se zavazuje k vypůjčení náhradního zdravotnického prostředku srovnatelných nebo lepších parametrů po dobu opravy, pokud nebude závada odstraněna **do 5 pracovních dnů** od doručení objednávky, nebo při odvozu přístrojového vybavení do provozovny poskytovatele a to v případě, že bude kupující výpůjčku požadovat.
11. Záruka na zboží se automaticky prodlužuje o dobu, po kterou bylo pro vady mimo provoz.
12. Bez ohledu na jiná ustanovení smlouvy je prodávající povinen provádět BTK v rozsahu a za podmínek stanovených ZZP a výrobcem, provádět veškeré kontroly, kalibrace, validace či podobné úkony vyžadované k provozu zboží platnými právními předpisy či doporučeními a pokyny výrobce, zejm. pak BTK, kontrolu elektrické bezpečnosti, elektro revize a ZDS, ověřování, tlakové a plynové zkoušky/revize apod. Servis dle věty první tohoto odstavce provádí prodávající **bez vyzvání**, dle požadavků výrobce zboží a v souladu s platnými právními předpisy. Termín provedení je prodávající povinen dohodnout s kupujícím nejméně **30 dnů** předem. **Pokud prodávající neplní řádně a včas tuto povinnost, tak případné sankce a postihy od kontrolních orgánů jdou k jeho tíži a nese za ně plnou odpovědnost, příp. bude povinen kupujícímu nahradit škodu takto vzniklou, a to bez ohledu na sjednané smluvní pokuty.** Plánované odstávky zboží nezbytné pro zajištění BTK, kalibrací, validací, nezbytných bezpečnostně technických kontrol, zkoušek provozní stálosti, ověřování, tlakových a plynových zkoušek/revizí, ZDS apod. ze strany prodávajícího nepřesáhnou **5 pracovních dnů** v kalendářním roce. V ostatním platí pro poskytování servisu dle tohoto odstavce stejné podmínky jako pro ostatní případy poskytování servisu.
13. Na základě provedení opravy bude prodávajícím vypracován zápis o provedené práci a použitých náhradních dílech (dále jen „**výkaz práce**“), který předá kupujícímu při předání poskytnutého plnění a **kopii** tohoto dokladu zašle na email **servis@homolka.cz do pěti pracovních dnů** ode dne předání poskytnutého plnění.
14. Prodávající dále prohlašuje, že nové náhradní díly použité v případě potřeby v rámci poskytování autorizovaného servisu, jsou doporučeny k použití pro tyto účely výrobcem zboží. V případě, že prodávající nedodrží tuto povinnost, odpovídá v plném rozsahu za vzniklou škodu, čímž není dotčena jeho povinnost k nápravě, ani nároky kupujícího vyplývající z jiných ustanovení smlouvy.
15. Kupující není po uplynutí záruční doby povinen vyžadovat provádění servisu zboží od prodávajícího. V tomto případě prodávající nenese následky za škody způsobené neodborným servisním zásahem v rozporu s rozhodnutím výrobce o výhradním servisním zajištění svých výrobků speciálně vyškolenými pracovníky.
16. Záruka se nevztahuje na mechanické poškození zboží, na závady způsobené neodbornou manipulací a na závady způsobené použitím v rozporu s návodem na použití.
17. V případě rozporu s plněním podmínek stanovených ve smlouvě bude kupující uplatňovat práva z odpovědnosti za vadné plnění v souladu s touto smlouvou a příslušnými právními předpisy.
18. Cena a podmínky pozáručního servisu nejsou předmětem smlouvy.

VIII. Vlastnické právo a přechod nebezpečí škody

1. Vlastnická práva ke zboží přechází na kupujícího okamžikem převzetí zboží, tj. okamžikem podpisu dodacího listu ke zboží oprávněnou osobou kupujícího. Prodávající se zaručuje, že vlastnictví bude na kupujícího převedeno bez jakýchkoliv právních či jiných vad, jinak je kupujícímu povinen nahradit škodu a další náklady, které mu porušením tohoto závazku vznikly.
2. Nebezpečí škody na zboží přechází na kupujícího okamžikem podpisu dodacího listu ke zboží. Aplikace ustanovení § 2121 odst. 2 občanského zákoníku se vylučuje.

IX. Sankce

1. Výše úroků z prodlení se řídí platnými právními předpisy.
2. Bude-li prodávající v prodlení s dodávkou zboží kupujícímu, zavazuje se zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši **0,5 % z ceny** zboží bez DPH, s jejímž dodáním je v prodlení za každý započatý **den** prodlení.
3. V případě prodlení prodávajícího s termínem odstranění kupujícím řádně oznámených, reklamovaných vad v záruční době, zaplatí prodávající kupujícímu smluvní pokutu **ve výši 500,- Kč** (slovy: pět set korun českých) za každé včasné neodstranění vad a každý započatý den prodlení, pokud nedojde v souladu se smlouvou k výpůjčce náhradního zdravotnického prostředku.
4. V případě prodlení prodávajícího s termínem poskytnutím servisu dle čl. VII. zaplatí prodávající kupujícímu smluvní pokutu **ve výši 1.000,- Kč** (slovy: jeden tisíc korun českých) za každé neprovedení servisu a každý započatý den prodlení, pokud nedojde v souladu se smlouvou k výpůjčce náhradního zdravotnického prostředku.
5. V případě porušení povinnosti prodávajícího provádět servis dle čl. VII. a instruktáž dle čl. II. odst. 4. smlouvy pouze vyškolenými pracovníky dle ZZP, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty **ve výši 20.000,- Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
6. Pro případ porušení povinnosti použít při poskytování servisu zboží pouze nové náhradní díly dle čl. VII. odst. 14. doporučené pro tyto účely výrobcem, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty **ve výši 20.000,- Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení povinnosti.
7. V případě prodlení prodávajícího s vypůjčením náhradního zdravotnického prostředku srovnatelných nebo lepších parametrů dle čl. VII. odst. 10. je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty **ve výši 1.000,- Kč** (slovy: jeden tisíc korun českých) za každý započatý den prodlení.
8. V případě porušení povinnosti mlčenlivosti dle čl. V. odst. 8. a 9. smlouvy a čl. XII., odst. 1 VOP, je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu **ve výši 20.000 Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
9. Smluvní pokuty dle smlouvy jsou splatné ve lhůtě 10 kalendářních dnů ode dne doručení písemné výzvy oprávněné strany k její úhradě straně povinné, a to bezhotovostním převodem na bankovní účet oprávněné strany, uvedený v hlavičce smlouvy.
10. Smluvní pokutu sjednanou smlouvou je povinná strana povinna uhradit nezávisle na tom, zda a případně v jaké výši vznikne druhé straně v této souvislosti škoda, kterou lze uplatnit samostatně, či nárok na vydání bezdůvodného obohacení. Smluvní strany vylučují aplikaci ustanovení § 2050 občanského zákoníku. Zaplacením smluvní pokuty dále není dotčena povinnost prodávajícího splnit závazky vyplývající ze smlouvy.

X. Změny a ukončení smlouvy

Vedle důvodů stanovených občanským zákoníkem a VOP může oprávněná strana odstoupit od smlouvy pro podstatné porušení smlouvy druhou stranou, kterou se rozumí zejména:

- a. na straně kupujícího nezaplacení kupní ceny v souladu s podmínkami smlouvy ve lhůtě delší 60 dnů po uplynutí splatnosti kupní ceny a neodstranění závadného stavu ani v dodatečně lhůtě 30-ti dnů ode dne doručení výzvy k nápravě,
- b. na straně prodávajícího:
 - i. opakované porušení povinnosti stanovené smlouvou,
 - ii. dodání zboží, které neodpovídá specifikaci zboží dle smlouvy (především z hlediska jakosti),
 - iii. dodání zboží nebo jeho částí, kterou pro jeho vady kupující nepřevzal.

XI. Protikorupční ustanovení

1. Smluvní strany se zavazují jednat tak a přijmout taková opatření, aby nevzniklo žádné důvodné podezření ze spáchání trestného činu a aby nedošlo ani k žádnému takovému spáchání trestného činu (včetně formy účastenství), a to ani jeho přípravy či pokusu, jež by mohlo být kterékoliv ze smluvních stran přičteno podle zákona č. 418/2011 Sb., o trestní odpovědnosti právnických osob a řízení proti nim, jakož aby ani nevznikla trestní odpovědnost fyzických osob (včetně zaměstnanců) podle trestního zákoníku, případně nebylo zahájeno trestní stíhání proti kterékoliv smluvní straně včetně jejích zaměstnanců podle platných právních předpisů.
2. Prodávající prohlašuje, že se seznámil se zásadami, hodnotami a cíli Interního protikorupčního programu kupující (https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni_protikorupcni_program_NNH_2019_1.pdf) (dále jen „**IPP**“).
3. Prodávající se zavazuje v co nejširším možném rozsahu (pokud to povaha jednotlivých ustanovení nevyklučuje) tyto zásady a hodnoty IPP dodržovat, a to na vlastní náklady a odpovědnost při plnění svých závazků vzniklých z této smlouvy.
4. Prodávající se zavazuje dodržovat zásady a hodnoty IPP především ve vztahu k protikorupčním opatřením. V této souvislosti se smluvní strany zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného naplnění skutkové podstaty některého z trestných činů, především trestného činu přijetí úplatku, nepřímého úplatkářství či podplacení, a to bez ohledu na splnění případné zákonné oznamovací povinnosti a nad její rámec.
5. Smluvní strany se zavazují a prohlašují, že splňují a budou po celou dobu trvání této smlouvy dodržovat a splňovat kritéria a standardy chování vyplývající z výše uvedených zásad a hodnot IPP.
6. Smluvní strany se dohodly, že při plnění této smlouvy budou vždy postupovat čestně a transparentně a potvrzují, že takto jednaly i v průběhu vyjednávání a po dobu účinnosti této smlouvy.
7. Každá ze smluvních stran prohlašuje, že neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s obstaráváním věcí obecného zájmu ani neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s podnikáním svým nebo jiného, a že neposkytne, nenabídne ani neslíbí neoprávněné výhody třetím stranám, ani je nepřijímá a nevyžaduje.
8. V této souvislosti se smluvní strany zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného jednání, které je v rozporu se zásadami podle tohoto článku a mohlo by souviset s plněním této smlouvy nebo s jejím uzavíráním.

XII. Přílohy

Nedílnou součástí smlouvy jsou přílohy:

- Příloha č. 1: Specifikace zboží,
- Příloha č. 2: Doklad o pojištění odpovědnosti prodávajícího za škodu způsobenou třetí osobě,
- Příloha č. 3: Všeobecné obchodní podmínky Nemocnice Na Homolce,
- Příloha č. 4: Seznam poddodavatelů (příp. prohlášení o jejich nevyužití),
- Příloha č. 5: Prohlášení o shodě, prokázání označení zboží značkou CE, je-li prohlášení vystavováno.

V případě rozporu mají ustanovení smlouvy přednost před přílohami.

XIII. Závěrečná ustanovení

1. Zápočet pohledávky lze provést jen na základě dohody smluvních stran.
2. Veškerá komunikace smluvních stran v záležitostech vyplývajících ze smlouvy bude probíhat následujícími způsoby: prostřednictvím držitele poštovní licence na adresy sídel smluvních stran uvedené v hlavičce smlouvy, prostřednictvím kontaktních osob prodávajícího, resp. kupujícího uvedených v hlavičce smlouvy, datovou schránkou, e-mailem či osobně v sídlech smluvních stran.

3. Smlouva představuje úplnou dohodu smluvních stran ohledně předmětu plnění a nahrazuje veškeré předchozí dohody, smlouvy a jiná ujednání učiněná ve vztahu k tomuto předmětu plnění smluvními stranami v minulosti, ať již v písemné, ústní či jiné formě.
4. Smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu poslední ze smluvních stran.
5. Smlouva je vyhotovena **ve třech** stejnopisech, z nichž každý má platnost originálu. Prodávající obdrží jeden stejnopis a kupující obdrží dva stejnopisy.
6. Smluvní strany na závěr smlouvy výslovně prohlašují, že jim nejsou známy žádné okolnosti bránící v uzavření smlouvy.
7. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu před jejím podpisem přečetly a shledaly, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažení svým jednáním sledovaly, a proto ji níže, prosty omylu, lsti a nikoliv v tísní, či za nápadně nevýhodných podmínek pro jednu ze stran, na důkaz toho podepisují.

V Brně dne

V Praze dne

.....
Electric Medical Service, s.r.o.
Jaromír Malý
Jednatel společnosti

.....
Nemocnice Na Homolce
MUDr. Petr Polouček, MBA
ředitel nemocnice

Electric Medical Service, s.r.o.,
IČ: 49970267, sídlo: Ledce 74, 664 62

VZ s názvem: "Ultrazvukové přístroje - část 4"

Ultrazvukový přístroj pro oddělení cévní chirurgie

Parametr/požadavek	Obchodní označení
Ultrazvukový přístroj vyšší třídy	LOGIQ S7 Xdclear 2.0

Obecné požadavky

Parametr/požadavek	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
LCD monitor s úhlopříčkou min. 23" s vysokým rozlišením (min. 1920x1080)	ANO	23", 1920 x 1080
Stranově i výškově nastavitelný ovládací panel	ANO	
Pomocná barevná dotyková obrazovka min. 10"	ANO	10,1"
HW klávesnice na ovládacím panelu	ANO	
Min. 4 aktivní konektory pro připojení sond + držáky na sondy a gel	ANO	4 aktivní + 1 parkovací
Min. 384 MB čine smyčka	ANO	776 MB
Min. 160 GB interní HDD	ANO	325 GB

Požadovaná zobrazování a další parametry

Parametr/požadavek	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
B-mode	ANO	
Harmonické zobrazení na všech sondách	ANO	
Spektrální doppler- PW a CW	ANO	
Barevné dopplerovské zobrazení (CFM)	ANO	
Výkonový a směrový výkonový doppler (direkcionální Power doppler - PDI),	ANO	
Barevné mapování toku se zvýšenou citlivostí - např.: HD-Flow, Dynamic Flow	ANO	Directional PDI, B-Flow Color
Nedopplerovské zobrazení krevního toku bez použití kontrastních látek (B-flow, SMI)	ANO	B-Flow
8-mi násobné řízení TGC (8 hardwarových „sliderů“ pro nastavení TGC)	ANO	
Komplexní software, anotace, kalkule a reporty pro obecnou kardiologii, radiologii a cévní vyšetření	ANO	
Měření jak v live, tak ve zmrazeném obraze	ANO	
Automatické měření parametrů dopplerovského spektra	ANO	
ZOOM - prosté zvětšení obrazu (read&write; panzoom)	ANO	
ZOOM s vysokou citlivostí (high definition zoom)	ANO	
Interní DVD mechanika pro kontinuální záznam (nahrávání) celého vyšetření na DVD	ANO	
Modul pro odrůšení ultrazvukových speklí s možností nastavení úrovně v minimálně 5 krocích v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	ANO	
Modul pro kompaundní (úhlové) zobrazení s možností nastavení až ve čtyřech úrovních v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	ANO	
Software pro analýzu průtoku ve tkáních (bez použití kontrastních látek), analýza ve formě TIC křivek, nutná funkcionální i na archivovaných datech	ANO	
Archivace hrubých dat, správa patientských dat a archivace obrázků a smyček - systém musí archivovat všechna provedená vyšetření v digitálním formátu hrubých dat (s možností zachování obrazových parametrů, možností měření na uložených datech ve 2D a Dopplerovy včetně změny korekčního úhlu) a Windows formátů (JPG, AVI, WMA, BMP) na harddisk a DVD/CD-RW, 2 USB porty. Zálohování uložených dat.	ANO	
DICOM 3.0 – pro komunikaci s PACS	ANO	
Zajištění instalace veškeré uvedené komunikace	ANO	
Funkce: DICOM Store, DICOM Send, DICOM Modality Worklist (MWL), DICOM Print	ANO	
Dodání dokumentu DICOM Conformance Statement	ANO	
Podpora sond typu matrix (více-elementové sondy s uspořádáním krystalů v několika řadách nad sebou pro lineární a fázové sondy)	ANO	
Podpora 2D sond typu single crystal	ANO	

Minimální dodávka ultrazvukových sond

Parametr/požadavek	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Konvexní sonda 1-6 MHz		
- širokopásmová sonda pro abdominální ultrasonografii	ANO	
- frekvenční rozsah: 1 – 6 MHz	ANO	1 - 6 MHz
- FOV: 70°	ANO	70°
Lineární sonda 2-11 MHz		
- širokopásmová sonda pro vaskulární, abdominální a small parts ultrasonografii	ANO	
- frekvenční rozsah: 2 – 11 MHz	ANO	2 - 11 MHz
- FOV: min. 51,2 mm	ANO	51,2 mm
Lineární sonda 3-11 MHz		
- širokopásmová sonda pro vaskulární, abdominální a small parts ultrasonografii	ANO	
- frekvenční rozsah: 3 – 11 MHz	ANO	3 - 11 MHz
- FOV: 38,4 mm	ANO	38,4 mm

Kompatibilita

Parametr/požadavek	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Kompatibilita se stávajícími sondami výrobce GE Healthcare C1-6-D 9L-D ML6-15D	ANO	
Vzájemná kompatibilita sond s UZV pro RDG – část 3	ANO	

Zkouška funkcionality

Parametr/požadavek
V průběhu posuzování a hodnocení nabídek může vznést hodnotící komise požadavek na případné bezplatné zapůjčení jednoho kusu přístroje pro zkušební provoz a ověření, zda splňuje požadované parametry. Dodavatel musí zajistit splnění tohoto požadavku ve lhůtě do 14 dnů od vyzvání zadavatelem. Maximální délka zapůjčení přístroje pro zkušební provoz bude 10 pracovních dnů ode dne výpůjčky. Zapůjčením přístroje nevzniká dodavateli nárok na uzavření kupní smlouvy.

Účastník vyplní všechna žlutě podbarvená pole! Ve sloupci "B" vyplní, zda jím nabízený výrobek splňuje požadavky zadavatele, ve sloupci "C" vyplní nabízenou hodnotu a je-li to relevantní, vyplní nabízenou hodnotu i v případě, že pole není žlutě podbarveno.

Technická specifikace – produktový list

Logiq S7 XDclear 2.0

Plně digitální ultrazvukový systém **vyšší kategorie** vyznačující se revoluční architekturou **Agile Acoustic Architecture** s adaptabilní technologií přizpůsobení patientských modelů pro lepší prostorovou rozlišovací schopnost, dále systém disponuje: **Raw Data Processing, Coded Excitation, Coded Harmonics, ATO** automatická optimalizace (pro B-mód a dopplerovské módy).

Technologie ComfortScan - **23" wide screen monitor s vysokým rozlišením (1920x1080)**, plovoucí stranově a výškově nastavitelná uživatelská klávesnice, otáčení o $\pm 170^\circ$; **10,1" barevná dotyková obrazovka** pro zobrazení pomocných funkcí a kalkulací, **elektronicky přepínatelné 4 aktivní porty pro připojení elektronických sond**, 776 MB cine smyčka, 325 GB interní harddisk, CD/DVD mechanika.

Technologie Agile Acoustic Architecture – nová unikátní adaptabilní technologie vysílání, přijímání a zpracování ultrazvukového signálu poskytující maximální kvalitu zobrazení ve všech zobrazovacích módech a zejména v harmonické zobrazení (Coded Harmonics). Systém využívá i další nadstandardní funkce zlepšující prostorovou rozlišovací schopnost: zobrazení redukující ultrazvukové spekle s vysokým rozlišením (SRI-HD), kompaundní zobrazení (CRI), což umožňuje lepší zobrazení hůře vyšetřitelných pacientů. Systém vyniká **jednoduchou obsluhou** zejména díky pomocnému barevnému dotykovému LCD displeji a obslužnému software, jednoduchým – uživatelsky definovaným přednastavením kalkulací a presetů.

Standardní vybavení

Velmi kvalitní 2D obraz, barevný (CFM), výkonový (PDI), pulzní (PWD). Zobrazení „virtual konvex“ - trapezoidní zobrazení. Zoom včetně HD Zoom (s vysokou rozlišovací schopností). M-mód, CW doppler (option).

Kódované harmonické zobrazení (včetně pulzního inverzního harmonického zobrazení) – unikátní algoritmus nesnižující snímkovou frekvenci (framerate) přístroje.

Coded Excitation – unikátní technologie zpracování ultrazvukového signálu zlepšující kontrastní a prostorovou rozlišovací schopnost.

Automatická optimalizace B-mode a dopplerovské modalit

Automatické dopplerovské výpočty v reálném čase, automatické „obkreslování“ dopplerovské křivky v živém či zmraženém režimu.

CrossXBeam - Compound Resolution Imaging (CRI) – nová modalita v 2D zobrazení umožňující lepší a kontrastnější zobrazení ve 2D/3D/4D obraze.

SRI-HD - algoritmus odrušení ultrazvukových speklí s vysokým rozlišením, s možností výrazného zlepšení rozlišovací schopnosti ve 2D/3D/4D obraze.

Komplexní software, anotace, kalkulace a reporty pro obecnou kardiologii, radiologii a cévní vyšetření.

TruAccess (Raw Data Processing) – práce s „hrubými daty“, správa patientských dat a archivace obrázků – umožňuje archivovat všechna provedená vyšetření v digitálním formátu (RAWDICOM, JPG, AVI, WMA, BMP) na harddisk a DVD/CD-RW, víceportový 2 USB HUB. Snadné zálohování uložených dat.



NABÍZENÁ KONFIGURACE

LOGIQ S7 XDclear 2.0 konzole s 23" LCD monitorem

Sonda C1-6-D Convex Array

- multifrekvenční sonda typu high density konvex array pro abdominální ultrasonografii
- frekvenční rozsah: 1 – 6 MHz, 2. harmonické frekvence, FOV: 70°
- použitelná pro všechny zobrazovací módy, možnost vícenásobné aktivní fokuse

Sonda L3-12-D Linear Array

- multifrekvenční sonda typu high density linear array pro malé části a cévní ultrasonografii
- frekvenční rozsah: 2 – 11 MHz, 2. harmonické frekvence, šíře sondy: 51,2 mm
- použitelná pro všechny zobrazovací módy, možnost vícenásobné aktivní fokuse

Sonda 11L-D Linear Array

- multifrekvenční sonda typu high density linear array pro malé části a cévní ultrasonografii
- frekvenční rozsah: 3 – 11 MHz, 2. harmonické frekvence, šíře sondy: 38,4 mm.
- použitelná pro všechny zobrazovací módy, možnost vícenásobné aktivní fokuse

Dicom Option

Připojení k NIS pomocí DICOM rozhraní. Plná DICOM 3 kompatibilita. (DICOM Verification, DICOM Print, DICOM Storage, DICOM Query/Retrieve, DICOM Worklist).

OBRAZOVÁ DOKUMENTACE



Účastník (název, IČO, sídlo):
Electric Medical Service, s.r.o.
 Ledce 74, 664 62, IČO: 49970267

VZ s názvem: "Ultrazvukové přístroje - část 4"

Položka	Typ položky	Počet	Jednotka	předpokládaný počet za dobu trvání smlouvy	Cena za jednotku v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Cena za kus/jednotku v Kč vč. DPH	Cena za počet v Kč bez DPH	Cena za počet v Kč vč. DPH	Obchodní označení	Maximální a nepřekročitelná hodnota nabídkové ceny v Kč bez DPH
1	Ultrazvukový přístroj vyšší třídy (dle požadované technické specifikace)	1	ks	-	1 105 000,00 Kč	21%	1 337 050,00 Kč	1 105 000,00 Kč	1 337 050,00 Kč	LOGIQ S7 XDclear 2.0	-
2	Bezpečnostně technická kontrola (BTK) - odborná údržba a revize na 6 let, zahrnuje veškeré náklady spojené s BTK, validace, kalibrace, atp. včetně práce, garancí servisního zabezpečení, pravidelné instruktáže, nezahrnuje cenu za náhradní díly potřebné v případě pozáruční opravy a cenu za výjezd a ztrátový čas technika.	3	servis	-	1 000,00 Kč	21%	1 210,00 Kč	3 000,00 Kč	3 630,00 Kč	-	-
3	Cena za výjezd k pozáruční opravě, včetně ztrátového času technika po dobu 6 let (zadavatel bude čerpat podle svých reálných potřeb)	-	výjezd	20	100,00 Kč	21%	121,00 Kč	2 000,00 Kč	2 420,00 Kč	-	500,-/výjezd
4	Cena za hodinu práce technika při pozáruční opravě po dobu 6 let (zadavatel bude čerpat podle svých reálných potřeb)	-	hodina	40	100,00 Kč	21%	121,00 Kč	4 000,00 Kč	4 840,00 Kč	-	750,-/hodina

Cena celkem v Kč bez DPH za celý předmět plnění (tzn. celková cena přístroje + cena pozáručního servisu + cena za předpokládaný počet výjezdů a hodin práce technika při pozáručních opravách - tedy součet položek č. 1,2,3 a 4)	1 114 000,00 Kč
DPH v Kč	233 940,00 Kč
Cena celkem v Kč s DPH	1 347 940,00 Kč

Účastník doplní všechna žlutě označená pole. Do sloupce "Počet" u pozáručního servisu doplní počet předepsaných pozáručních servisů (BTK) výrobcem přístrojového vybavení nutných provést za dobu 6 let poskytování pozáručního servisu. Do sloupců "Cena za jednotku v Kč bez DPH" a "Sazba DPH v %" účastník doplní pouze číselně vyjádřené hodnoty bez jakýchkoliv dalších znaků (./,-/Kč/% apod.). Veškeré cenové údaje budou zaokrouhleny na dvě desetinná místa.

POJISTNÝ CERTIFIKÁT

k pojistné smlouvě č. **8603366468**

Pojištěný: **Electric Medical Service, s.r.o.**
se sídlem Ledce 74, PSČ 664 62, Česká republika
IČ 499 70 267 .

Pojistitel: **Kooperativa pojišťovna, a.s., Vienna Insurance Group**
se sídlem v Praze 8, Pobřežní 665/21, PSČ 186 00
IČ 47 11 66 17
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném MS v Praze, sp. zn. B 1897

Pojistná smlouva č.: **8603366468**

Rozsah pojištění: **Pojištění odpovědnosti za újmu**

Limit pojistného plnění: **40 000 000,-Kč**

Spoluúčast: **20 000,- Kč**

Územní rozsah pojištění : **Česká republika**

Účinnost pojistné smlouvy: **18.7..2017 – 28.5.2027**

V Brně 17.7.2017

Za pojistitele:


Ivo Růžička
Generální reprezentant

Všeobecné obchodní podmínky Nemocnice Na Homolce

I. Základní ustanovení

1. Tyto Všeobecné obchodní podmínky sepsané v souladu s ustanovením § 1751 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů, jsou součástí všech smluv NNH, jejichž jsou přílohou. Smluvní strany těchto smluv tedy bezvýhradně akceptují ustanovení těchto Všeobecných obchodních podmínek a uzavírají smlouvu s tím, že ustanovení smlouvy, která se odchylují od těchto Všeobecných obchodních podmínek, mají před Všeobecnými obchodními podmínkami přednost.
2. Nemocnice Na Homolce je státní příspěvková organizace v přímé řídicí působnosti Ministerstva zdravotnictví České republiky, zřízená rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25. 11. 1990, čj.: OP-054.25.11.90, ve znění změn provedených Opatřením Ministerstva zdravotnictví vydaného pod čj.: MZDR 2610/2020-2/OPR ze dne 4. 5. 2020. Nemocnice Na Homolce je příslušná hospodařit s majetkem, který jí byl svěřen.

II. Výklad pojmů a zkratk

1. Z důvodu standardizace označení smluvních stran a dalších pojmů budou v těchto Všeobecných obchodních podmínkách používány pojmy s dále uvedenými významy:
 - **NNH** - Nemocnice Na Homolce,
 - **dodavatel** - druhá smluvní strana, bez ohledu na odlišné označení smluvních stran ve smlouvě. Pokud vystupuje ve smlouvě více smluvních stran, vztahují se výše uvedená označení na jednotlivé všechny smluvní strany odlišné od NNH obdobně,
 - **VOP** - Všeobecné obchodní podmínky NNH,
 - **smlouva** - smlouva včetně jejích případných dodatků či příloh, kde smluvní stranou je NNH a kde VOP takovou smlouvu doplňují,
 - **objednávka** - poptávka po dodávce nebo službě pro jednorázové účely menšího rozsahu nebo naplňování rámcových smluv.
2. V těchto VOP jsou dále užívány následující zkratky a odkazy na právní předpisy:
 - a) zákon č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZVZ**“),
 - b) zákon č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**zákon o registru smluv**“),
 - c) zákon č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**občanský zákoník**“),
 - d) zákon č. 99/1963 Sb., občanský soudní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**o.s.ř.**“),
 - e) zákon č. 91/2012 Sb., o mezinárodním právu soukromém, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZMPS**“),
 - f) nařízení vlády č. 351/2013 Sb., kterým se určuje výše úroků z prodlení a nákladů spojených s uplatněním pohledávky, určuje odměnu likvidátora, likvidačního správce a člena orgánu právnické osoby jmenovaného soudem a upravují některých otázky Obchodního věstníku a veřejných rejstříků právnických a fyzických osob a evidence svěřenských fondů a evidence údajů o skutečných majitelích, ve znění nařízení vlády č. 434/2017 Sb., ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**nařízení vlády č. 351/2013 Sb.**“).

III. Ustanovení vztahující se ke koupi věci

1. Pokud je předmětem smlouvy koupě věci, k převodu vlastnického práva k věci dochází písemným protokolárním předáním věci NNH.
2. U koupě věcí provedených na základě objednávky je kupní smlouva uzavřena potvrzením objednávky ze strany dodavatele. Vlastnické právo přechází na NNH dodáním předmětu koupě a podpisem dodacího listu kontaktní osobou NNH.

3. Dodavatel poskytuje NNH záruku za jakost ve smyslu ust. § 2113 a násl. občanského zákoníku, přičemž věc si musí po záruční dobu zachovat obvyklé vlastnosti, které jsou vymíněny v kupní smlouvě. Záruční doba je zpravidla sjednána v kupní smlouvě, a to i odchylně od těchto VOP, přičemž není-li v kupní smlouvě tato doba sjednána, nebo nenabízí-li dodavatel svým prohlášením záruku delší, poskytuje dodavatel tuto záruku za jakost:
 - a) u věcí, u kterých je výrobcem stanovena doba použitelnosti (zejm. expirace léčiv či zdravotnických prostředků), po dobu této expirace,
 - b) u movitých věcí, u nichž není výrobcem stanovena doba použitelnosti, a které nepodléhají rychlé zkáze, 24 měsíců,
 - c) u movitých věcí, u nichž není výrobcem stanovena doba použitelnosti, a které podléhají rychlé zkáze, se záruka neposkytuje, nevyplývá-li z právního předpisu, nebo není-li ujednána v kupní smlouvě.
4. Pokud je předmětem kupní smlouvy hromadně vyráběný léčivý přípravek, požaduje NNH, aby doba expirace ode dne dodání činila alespoň 12 měsíců.

IV. Doba trvání, změna a zánik smlouvy

1. Smlouva se sjednává na dobu určitou, kdy doba trvání smlouvy musí být vždy stanovena ve smlouvě. Účinnosti nabývá smlouva dnem jejího uzavření smluvními stranami, nemá-li nabýt v souladu se zákonem o registru smluv účinnosti později. V takovém případě jsou smluvní strany povinny ve vzájemné součinnosti jednat tak, aby byly naplněny podmínky zákona o registru smluv a smlouva nabyla účinnosti bez zbytečného odkladu po jejím uzavření.
2. Jakékoli změny a doplňky smlouvy lze provádět pouze dodatky ke smlouvě. Dodatky musí mít písemnou podobu a musí být opatřeny podpisy smluvních stran. Případné dodatky ke smlouvě budou označeny jako „dodatek“ a vzestupně číslovány v pořadí, v jakém byly postupně uzavírány tak, aby dříve uzavřený dodatek měl vždy číslo nižší, než dodatek pozdější. To neplatí u změn adres pro doručování a změny kontaktních osob a jejich kontaktních údajů, které jsou účinné doručením písemného oznámením této změny druhé smluvní straně.
3. Smlouva může být ukončena pouze písemně, a to:
 - a) dohodou podepsanou oběma smluvními stranami, v tomto případě platnost a účinnost smlouvy končí ke sjednanému dni,
 - b) odstoupením od smlouvy v důsledku nesplnění povinnosti vyplývajících ze smlouvy, z VOP nebo z obecně závazných právních předpisů, pokud druhá strana nezjedná nápravu ani v dodatečně přiměřené lhůtě, kterou ji k tomu oprávněná strana poskytne v písemné výzvě ke splnění povinnosti, přičemž tato lhůta nesmí být kratší než deset (10) kalendářních dnů od doručení takovéto výzvy,
 - c) odstoupením od smlouvy v důsledku zahájení insolvenčního řízení vůči druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od smlouvy nabývá účinnosti dnem prokazatelného doručení druhé smluvní straně. V případě, že odstoupení od smlouvy není možné doručit druhé smluvní straně ve lhůtě 10 dnů od odeslání, považuje se odstoupení od smlouvy za doručené druhé smluvní straně uplynutím 10. dne ode dne prokazatelného odeslání takového odstoupení od smlouvy druhé smluvní straně.
5. Okamžikem nabytí účinnosti odstoupení od smlouvy zanikají všechna práva a povinnosti smluvních stran ze smlouvy. Při ukončení smlouvy jsou smluvní strany povinny vzájemně vypořádat své závazky, zejména si vrátit věci předané k provedení díla, vyklidit prostory poskytnuté k provedení díla a místo plnění.
6. V důsledku zániku smlouvy nedochází k zániku nároků na náhradu škody vzniklých porušením smlouvy, nároků na uhrazení smluvních pokut, ani jiných ustanovení, která podle projevené vůle stran nebo vzhledem ke své povaze mají trvat i po jejím zániku.

V. Některá ustanovení o fakturaci

1. NNH je povinna zaplatit dodavateli za plnění vždy až na základě vystavení a doručení daňového dokladu (faktury). Dodavatel je povinen vystavit daňový doklad do 15 dnů po uskutečnění zdanitelného plnění a nejpozději do dvou pracovních dnů po jeho vystavení doručit tento daňový doklad do datové schránky

NNH či na elektronickou adresu faktury@homolka.cz. Dodavatel je oprávněn doručit daňový doklad také na adresu sídla NNH. V případě opožděného zaslání daňového dokladu je dodavatel povinen NNH uhradit vzniklou škodu v plné výši. To se vztahuje zejména na případy přenesené daňové povinnosti, kdy by NNH byla v důsledku nevystavení daňového dokladu řádně a včas v prodlení s odvedením daně.

2. Účetní daňové doklady musejí obsahovat náležitosti stanovené příslušnými právními předpisy, a to zejména zákonem č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění platném k datu uskutečnění zdanitelného plnění a zákonem č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění platném k témuž datu. Účetní a daňový doklad musí obsahovat zejména tyto náležitosti:
 - a) označení povinné a oprávněné osoby, adresu sídla/místa podnikání, IČO, DIČ,
 - b) číslo dokladu,
 - c) specifikace zboží (kód položky v systému NNH) s uvedením jeho množství,
 - d) den jeho vystavení a den splatnosti, den zdanitelného plnění,
 - e) označení peněžního ústavu a číslo účtu, na který se má platit, konstantní a variabilní symbol,
 - f) účtovanou částku, sazbu DPH, účtovanou částku vč. DPH,
 - g) důvod účtování s odvoláním na objednávku nebo dohodu, číslo smlouvy NNH,
 - h) elektronický podpis osoby oprávněné k vystavení daňového a účetního dokladu, je-li to technicky možné,
 - i) seznam příloh.
3. Nedílnou součástí daňového dokladu musí být potvrzení o řádném splnění závazku (dle typu plnění zejm. dodací list, předávací protokol díla, potvrzený výkaz práce, zjišťovací protokol apod.), který musí být potvrzen osobou oprávněnou jednat za NNH.
4. V případě, že daňový doklad nebude mít náležitosti daňového dokladu nebo na něm nebudou uvedeny údaje specifikované ve smlouvě, nebo bude jinak neúplný či nesprávný, je jej NNH oprávněna vrátit k opravě či doplnění, nejpozději však do 20 pracovních dnů od data jeho převzetí. Tím se NNH nedostává do prodlení s úhradou ceny. V takovém případě začíná běžet lhůta splatnosti až dnem doručení opraveného daňového dokladu NNH za obdobných podmínek jako u původního daňového dokladu.
5. Pokud se daňové doklady vztahují k plnění za dodané zboží či poskytnuté služby, které vychází ze smlouvy z veřejné zakázky, je dodavatel povinen uvést v daňovém dokladu identifikaci smlouvy NNH či identifikaci předmětné veřejné zakázky.
6. S ohledem na skutečnost, že NNH je povinným subjektem pro vykazování dat do Intrastat v České republice, je dodavatel povinen opatřit dopravní dokumenty nebo dodací listy pro NNH následujícími údaji:
 - a) způsob dopravy zboží,
 - b) informace o subjektu úhrady dopravy zboží,
 - c) kód standardní klasifikace produkce,
 - d) informace o výchozím místě dopravy zboží,
 - e) informace o místě výroby zboží,
 - f) hmotnost a další údaje v měrných jednotkách o zboží ke každému kódu standardní klasifikace.
7. Splatnost daňového dokladu musí být stanovena ve smlouvě alespoň v délce 60 dnů ode dne doručení řádného daňového dokladu do NNH.
8. Není-li ve smlouvě dohodnuto jinak, NNH uhradí faktury bezhotovostně převodem na účet druhé smluvní strany. Dnem úhrady faktury se rozumí den, kdy byla fakturovaná částka odepsána z účtu NNH.
9. NNH neposkytuje zálohové platby.
10. Není-li ve smlouvě dohodnuto jinak, platby budou probíhat výhradně v CZK a rovněž veškeré cenové údaje budou v této měně.
11. Z důvodu ochrany NNH jako příjemce zdanitelného plnění budou v případě návrhu na uzavření smlouvy týkající se nákupu dodávek zboží nebo služeb, s výjimkou stavebních prací dle § 92 písm. a) a §92 písm. e)

zákona č. 235/2004 Sb. o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, zahrnuta do smlouvy následující ustanovení s odpovídajícím označením smluvních stran:

„NNH je oprávněna, v případě, že dodavatel je v okamžiku uskutečnění zdanitelného plnění veden v registru nespolehlivých plátců daně z přidané hodnoty, uhradit částku odpovídající výši daně z přidané hodnoty na účet správce daně za dodavatele. Uhrazení částky odpovídající výši daně z přidané hodnoty na účet správce daně za dodavatele bude považováno v tomto rozsahu za splnění závazku NNH uhradit sjednanou cenu dodavateli.

Veškeré platby mezi smluvními stranami se uskutečňují prostřednictvím bankovního spojení uvedeného v hlavičce této smlouvy. Dodavatel prohlašuje, že uvedené číslo jeho bankovního účtu splňuje požadavky dle § 109 zák. č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, a jedná se o zveřejněné číslo účtu registrovaného plátce daně z přidané hodnoty.“

VI. Ustanovení k zajištění kvality a předávání údajů o kvalitě

1. Pokud je předmětem smlouvy dodávka či služba¹, nebo je předmětem smlouvy bezúplatné užívání movité věci, pak se dodavatel zavazuje, že:
 - a) předá NNH veškeré údaje o kvalitě, které jsou požadovány (a) právními předpisy, nebo (b) byly požadovány NNH v rámci zadávacích podmínek, na jejichž základě NNH uzavřela smlouvu s dodavatelem, jsou-li takové, nebo (c) jsou požadována ustanoveními smlouvy, nebo (d) jsou požadována NNH po uzavření smlouvy prostřednictvím kontaktní osoby uvedené ve smlouvě nebo pracovníků NNH s jejichž činností vykonávanou v NNH souvisí zajišťování, údržba nebo kontrola kvality plnění ze smlouvy,
 - b) v případě neschopnosti dodržet své povinnosti vyplývající ze smlouvy, zejména plnit předmět smlouvy v kvalitě stanovené smlouvou a v souladu s technickými podmínkami stanovenými v rámci zadávacích podmínek, které byly podkladem pro uzavření smlouvy (jsou-li takové), bude o této skutečnosti neprodleně prokazatelně informovat NNH. Práva vyplývající z odpovědnosti za porušení smlouvy tímto nejsou dotčena,
 - c) oznámí NNH veškeré odchylky od kvality a technických podmínek, které se vztahují k plnění předmětu smlouvy a které zjistí v průběhu plnění smlouvy. V takovém případě NNH může uplatnit práva z vadného plnění ihned poté, co se o vadném plnění dozvěděla,
 - d) v dostatečném předstihu před plánovanými změnami výrobních metod, postupů či použitých materiálů, které mají potenciální vliv na kvalitu plnění předmětu smlouvy, bude NNH o této skutečnosti informovat a umožní NNH ověření, zda deklarované změny nemohou ovlivnit výslednou kvalitu plnění smlouvy.
2. NNH je oprávněna v případě zjištění nedostatků při plnění smlouvy (zjištěných např. v rámci hodnocení), zahájit s dodavatelem neprodleně jednání směřující k nápravě vzniklého stavu.
3. V případě rozporu s plněním podmínek stanovených ve smlouvě bude NNH uplatňovat práva z odpovědnosti za vadné plnění v souladu se smlouvou a příslušnými právními předpisy.

VII. Porušení povinnosti, odpovědnost a sankce

1. V případě více dlužných úhrad dodavatele vůči NNH bude jakékoliv plnění dodavatele vždy započteno nejprve na dluh nejstarší, nevyplývá-li z plnění výslovně, že jde o plnění na jiný, konkrétně určený dluh, a to bez ohledu na to, které závazky byly upomenuty a které nikoliv.
2. Zápočet pohledávky dodavatele vůči NNH lze provést jen na základě písemného souhlasu NNH.
3. Úroky z prodlení s úhradou peněžitého plnění ze strany NNH mohou být dohodnuty maximálně ve výši stanovené v nařízení vlády č. 351/2013 Sb.

¹ Srov. ustanovení § 14 odst. 1 a 2 ZZVZ

4. Jakékoli ustanovení smlouvy o smluvních pokutách nezavazuje žádnou ze smluvních stran povinnosti k náhradě škody. Nevyplývá-li ze smlouvy něco jiného, stanoví se smluvní pokuta z částky bez daně z přidané hodnoty.
5. Smluvní pokuty v neprospěch NNH, které nejsou sjednány ve smlouvě, se nepovažují za platně sjednané.
6. I v případě, kdy dodavatel plní svůj závazek prostřednictvím třetí osoby, je dodavatel odpovědný za řádné a včasné splnění závazku stejně, jako by závazek plnil sám.
7. Práva vzniklá ze smlouvy nesmí být postoupena bez předchozího písemného souhlasu NNH. Jakékoliv postoupení v rozporu s VOP se považuje za neplatné a neúčinné.
8. Ujednání o omezení rozsahu náhrady škody v neprospěch NNH, které není sjednáno ve smlouvě, se nepovažuje za platně sjednané.

VIII. Salvatorní klauzule

1. Smluvní strany si k naplnění účelu smlouvy poskytnou vzájemnou součinnost.
2. Smluvní strany sjednávají, že pokud v důsledku změny či odlišného výkladu právních předpisů anebo judikatury soudů bude u některého ustanovení smlouvy shledán důvod jeho neplatnosti, smlouva jako celek nadále platí, přičemž za neplatnou bude možné považovat pouze tu část, které se důvod neplatnosti přímo týká. Smluvní strany toto ustanovení doplní či nahradí novým ujednáním, které bude odpovídat aktuálnímu výkladu právních předpisů a smyslu a účelu smlouvy.
3. Pokud v některých případech nebude možné řešení zde uvedené a smlouva by byla neplatná jako celek, strany bezodkladně po tomto zjištění uzavřou novou smlouvu, ve které bude případný důvod neplatnosti odstraněn, a dosavadní přijatá plnění budou započítána na plnění stran podle této nové smlouvy. Podmínky nové smlouvy vyjdou přitom z původní smlouvy.

IX. Řešení sporů, rozhodné právo

1. Smluvní strany vynaloží veškeré úsilí k tomu, aby vyřešily všechny spory, které by mohly vzniknout v souvislosti se smlouvou a její realizací, v první řadě vzájemnou dohodou.
2. Smluvní strany se ve smyslu ustanovení § 87 odst. 1 ZMPS, dohodly, že smlouva a práva a povinnosti z ní vyplývající se řídí právním řádem České republiky, zejména příslušnými ustanoveními občanského zákoníku. Ke kolizním ustanovením českého právního řádu se přitom nepřihlíží.
3. Použití obecných obchodních zvyklostí a zvyklostí zachovávaných v odvětvích, ve kterých smluvní strany podnikají, na závazky založené smlouvou se vylučují.

X. Založení pravomoci českých soudů, prorogace

1. Smluvní strany se ve smyslu ustanovení § 85 ZMPS dohodly na pravomoci soudů České republiky k projednání a rozhodnutí sporů a jiných právních věcí vyplývajících ze smlouvy založeného právního vztahu, jakož i ze vztahů s tímto vztahem souvisejících.
2. Smluvní strany se ve smyslu ustanovení § 89a o.s.ř., dohodly, že místně příslušným soudem k projednání a rozhodnutí sporů a jiných právních věcí vyplývajících ze smlouvy založeného právního vztahu, jakož i ze vztahů s tímto vztahem souvisejících, je v případě, že k projednání věci je věcně příslušný krajský soud, Městský soud v Praze a v případě, že k projednání věci je věcně příslušný okresní soud, Obvodní soud pro Prahu 5.

XI. Podmínky doručování

1. Kontaktní údaje pro vyřizování sdělení dle smlouvy a pro vyřizování písemností týkajících se smlouvy, budou doručovány následujícími způsoby:
 - a) prostřednictvím držitele poštovní licence na adresy sídel smluvních stran uvedené v hlavičce smlouvy;
 - b) prostřednictvím pověřených zaměstnanců dodavatele, a to faxem, datovou schránkou, emailem uvedeným v hlavičce smlouvy či osobně v sídlech smluvních stran.

2. Smluvní strany budou doručovat písemnosti na dohodnuté doručovací adresy. Dohodnutou doručovací adresou se rozumí adresa sídla/místa podnikání dotčené smluvní strany uvedená v hlavičce smlouvy, případně jiná kontaktní adresa uvedená v hlavičce smlouvy. Při změně místa podnikání/sídla smluvní strany, je tato smluvní strana povinna neprodleně informovat o této skutečnosti druhou smluvní stranu a oznámit jí adresu, která bude její novou doručovací adresou. Doručí-li smluvní strana druhé smluvní straně písemné oznámení o změně doručovací adresy, rozumí se dohodnutou doručovací adresou dotčené smluvní strany nově sdělená adresa.
3. Smluvní strany jsou povinny pravidelně přebírat poštu, případně zajistit její pravidelné přebírání na své doručovací adrese. Smluvní strany berou na vědomí, že porušení povinnosti řádně přebírat poštu dle tohoto článku může mít za následek, že doručení zásilky bude zmařeno.
4. Nevyzvedne-li si adresát zásilku, nebo nepodaří-li se mu zásilku doručit na dohodnutou doručovací adresu, nastávají právní účinky, které právní předpisy spojují s doručením právního jednání, který bylo obsahem zásilky, dnem, kdy se zásilka vrátí odesílateli.

XII. Mlčenlivost

1. Smluvní strany zachovávají mlčenlivost o veškerých skutečnostech, které se dozví v souvislosti se svojí činností na základě smlouvy, včetně jednání před uzavřením smlouvy, pokud tyto skutečnosti nejsou běžně veřejně dostupné. Za důvěrné informace a předmět mlčenlivosti dle smlouvy se považují rovněž jakékoliv osobní údaje, podoba a soukromí pacientů, zaměstnanců či jiných pracovníků NNH, o kterých se dodavatel v souvislosti se svou činností pro NNH dozví nebo dostane do kontaktu.
2. NNH upozorňuje, že je povinným subjektem dle ustanovení § 2 odst. 1 písm. n) zákona o registru smluv, a jako takový má povinnost zveřejňovat smlouvy v registru smluv. S ohledem na skutečnost, že právo zaslat smlouvu k uveřejnění do registru smluv náleží dle zákona o registru smluv oběma smluvním stranám, dohodly se smluvní strany za účelem vyloučení případného duplicitního zaslání smlouvy k uveřejnění do registru smluv na tom, že smlouvu zašle k uveřejnění do registru smluv NNH, která bude ve vztahu ke smlouvě plnit též ostatní povinnosti vyplývající pro něj ze zákona o registru smluv.

XIII. Protikorupční ustanovení

1. Smluvní strany se zavazují jednat tak a přijmout taková opatření, aby nevzniklo žádné důvodné podezření ze spáchání trestného činu a aby nedošlo ani k žádnému takovému spáchání trestného činu (včetně formy účastenství), a to ani jeho přípravy či pokusu, jež by mohlo být kterékoliv ze smluvních stran přičteno podle zákona č. 418/2011 Sb., o trestní odpovědnosti právnických osob a řízení proti nim, jakož aby ani nevznikla trestní odpovědnost fyzických osob (včetně zaměstnanců) podle trestního zákoníku, případně nebylo zahájeno trestní stíhání proti kterékoliv smluvní straně včetně jejich zaměstnanců podle platných právních předpisů.
2. Dodavatel prohlašuje, že se seznámil se zásadami, hodnotami a cíli Interního protikorupčního programu NNH umístěného na webových stránkách NNH na adrese https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni_protikorupcni_program_NNH_2019_1.pdf (dále jen „IPP“).
3. Dodavatel se zavazuje v co nejširším možném rozsahu (pokud to povaha jednotlivých ustanovení nevyklučuje) tyto zásady a hodnoty IPP dodržovat, a to na vlastní náklady a odpovědnost při plnění svých závazků vzniklých ze smlouvy.
4. Dodavatel se zavazuje dodržovat zásady a hodnoty IPP především ve vztahu k protikorupčním opatřením. V této souvislosti se smluvní strany zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného naplnění skutkové podstaty některého z trestných činů, především trestného činu přijetí úplatku, nepřímého úplatkářství či podplacení, a to bez ohledu na splnění případné zákonné oznamovací povinnosti a nad její rámec.
5. Smluvní strany se zavazují a prohlašují, že splňují a budou po celou dobu trvání smlouvy dodržovat a splňovat kritéria a standardy chování vyplývající z výše uvedených zásad a hodnot IPP.

6. Každá ze smluvních stran prohlašuje, že neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s obstaráváním věcí obecného zájmu ani neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s podnikáním svým nebo jiného, a že neposkytne, nenabídne ani neslíbí neoprávněné výhody třetím stranám, ani je nepřijímá a nevyžaduje.
7. Smluvní strany se dohodly, že při plnění smlouvy budou vždy postupovat čestně a transparentně a potvrzují, že takto jednaly i v průběhu vyjednávání a po dobu účinnosti smlouvy.
8. V této souvislosti se smluvní strany zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného jednání, které je v rozporu se zásadami podle tohoto článku VOP a mohlo by souviset s plněním smlouvy nebo s jejím uzavíráním.

XIV. Ustanovení o formě, počtu stejnopisů smlouvy a jejím zveřejněním

1. Pro NNH musejí být vyhotoveny vždy alespoň dvě originální vyhotovení smlouvy.
2. Smlouva musí být sepsána v českém jazyce. Je-li smlouva sepsána ve vícejazyčném znění, je rozhodné znění smlouvy v českém jazyce.
3. Smluvní strany souhlasí s případným zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu, založeného smlouvou, jakož i se zveřejněním celé smlouvy. Pokud z objektivních důvodů dodavatel trvá na nezveřejnění smlouvy či některé její části, musí být konkrétní části smlouvy, které nemají být zveřejněny, uvedeny v samostatném ustanovení smlouvy.
4. Dodavatel bere na vědomí, že jednotkové ceny zboží mohou být zveřejněny v registru smluv, pokud není ve smlouvě sjednáno jinak nebo pokud dodavatel nebo držitel registrace léčivého přípravku předem písemně neoznámí NNH, že považuje jednotkovou cenu za předmět obchodního tajemství dle § 504 občanského zákoníku. Na základě tohoto písemného oznámení NNH posoudí, zda jednotková cena naplňuje objektivní znaky obchodního tajemství.

XV. Ustanovení o objednávce

1. Objedávka musí být písemně potvrzena ze strany dodavatele a doručena zpět NNH.
2. Potvrzení objednávky musí být učiněno písemnou formou. Písemná forma potvrzení objednávky je zachována i při právním jednání učiněném elektronickými nebo jinými technickými prostředky umožňujícími zachycení jeho obsahu a určení jednatelky osoby.
3. Smluvní strany si mohou v rámcové dohodě (smlouvě) dohodnout používání jiné formy objednávky a to s ohledem účel a předmět této rámcové dohody (smlouvy).

XVI. Závěrečná ustanovení

1. Smluvní strany stanoví, že pokud je smlouva uzavřena na základě zadávacího řízení, výběrového řízení veřejné zakázky malého rozsahu či obchodní veřejné soutěže, budou vykládat smlouvu s ohledem na jednání stran v řízení, na základě kterého byla smlouva uzavřena, zejména s ohledem na obsah nabídky dodavatele, zadávací podmínky a odpovědi na případné žádosti o informace k těmto zadávacím podmínkám.
2. Smluvní strany vylučují použití ustanovení § 1799 a 1800 občanského zákoníku.
3. NNH vylučuje vůči dodavateli jakoukoliv předsmluvní odpovědnost NNH a výslovně vylučuje aplikaci ustanovení § 1729 občanského zákoníku.
4. Dodavatel na sebe přebírá nebezpečí změny okolností ve smyslu ustanovení § 1765 odst. 2 občanského zákoníku.
5. Zřízení předkupního práva, zástavního práva či výhrady zpětné koupě k hmotné věci je ve smlouvě zakázáno.



6. Smluvní strany zamítají možnost, aby nad rámec výslovných ustanovení smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění smlouvy.
7. Smluvní vztahy se řídí VOP platnými a účinnými ke dni uzavření smlouvy.
8. Tyto VOP nabývají účinnosti dne 1. 11. 2020.

Čestné prohlášení o poddodavatelích

Prohlašujeme tímto,

že žádnou část této veřejné zakázky nebudeme plnit pomocí poddodavatelů.

V Brně dne



EC DECLARATION OF CONFORMITY

(Following the provisions of the medical devices directive 93/42/EEC Annex II and of the directive 2011/65/EU, directive 2012/19/EU, directive 2014/53/EU)

We

Manufacturer
GE Ultrasound Korea, Ltd.
9, Sunhwan-ro 214beon-gil,
Jungwon-gu, Seongnam-si
Gyeonggi-do, Republic of Korea

EU Authorized Representative
GE Medical Systems SCS
283 rue de la Minière
78530 BUC, France

Equivalent to
65-1, Sangdaewon-dong,
Jungwon-gu, Seongnam-si
Gyeonggi-do 462-120, Korea

Declare under our sole responsibility that the device:

LOGIQ S7 XDclear2.0 including accessories and components
Ref. See addendum
GMDN Code: **40761**
UDI-DI code: **LOGIQ S7 XDclear2.0/00840682146906**
UMDNS Code: **15-976**
Classification rule (93/42/EC Annex IX): **Rule 10, Class: IIa**

To which this declaration relates, is in conformity with the requirements of:

- The medical devices directive 93/42/EEC (MDD)
 - Technical documentation ref.: DOC2324384 / DHF ref.: DOC1800701, of the product to which this declaration relates.
 - EC certificate: approval of full quality assurance system (Annex II of the medical devices directive 93/42 EEC) delivered by *GMED SAS (Notified Body n° 0459)*, Certificate N °7697
 - List of harmonized standards applied on the product to which this declaration relates:
 - *EN 60601-1 : 2006 + A12 : 2014 (Edition 3.1)*
 - *EN 60601-1-2 : 2015*
 - *EN 60601-1-6 : 2010 + A1 : 2015*
 - *EN 60601-2-37 : 2008 + A1 : 2015 (Edition 2.1)*
 - *EN 62304 : 2006 + A1 : 2015*
 - *EN 62366-1 : 2015*
 - *EN ISO 15223-1 : 2016*
 - *EN 1041 : 2008*



- The directive 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS)
 - Technical documentation ref.: DOC2324384 / DHF ref.: DOC1800701, of the product to which this declaration relates.
- The directive 2012/19/EU on the waste electrical and electronic equipment (WEEE)
 - Technical documentation ref.: DOC2324384 / DHF ref.: DOC1800701, of the product to which this declaration relates.
- The directive 2014/53/EU on the radio equipment (RED)
 - Technical documentation ref.: DOC2324384 / DHF ref.: DOC1800701, of the product to which this declaration relates.
- The Commission Regulation (EU) No 207/2012 of 9 March 2012 on electronic instructions for use of medical devices
 - Technical documentation ref.: DOC2324384 / DHF ref.: DOC1800701, of the product to which this declaration relates.

This EC declaration of conformity supersedes the previous declaration dated January 21, 2020.



Qingmeng Chen
Product Regulatory Affairs Manager

Date: 1-April-2020



ADDENDUM TO THE EC DECLARATION OF CONFORMITY
dated 1-April-2020

Product Description	Catalog Number ¹	Part Number ²
Ultrasound Console		
LOGIQ S7 XDclear2.0	H46512LH	5836746
Probes³		
C1-5-D Probe	H40452LE	5499513
3CRF-D Probe	H40462LK	5499603
IC5-9-D Probe	H40442LK	5499592
10C-D probe	H46342LA	5476030
C2-6b-D probe	H46332LW	5476026
C2-7-D Probe	H46422LM	5505700
BE9CS-D Probe	H40482LE	5535371
9L-D Probe	H40442LM	5499510
ML6-15-D Probe	H40452LG	5499600
L8-18i-D Probe	H40452LL	5499594
11L-D Probe	H40432LN	5499499
L3-12-D Probe	H48062AA	5482856
L3-9i-D Probe	H4915IO	5491310
M5S-D Probe	H45551NH	GE-R3MIX
S4-10-D Probe	H45302LA	5394804-2
3Sp-D Probe	H48681AZ	5561313
S1-5-D Probe	H4913SD	5438302-2
6S-D Probe	H45021RR	5499318
C2-9-D Probe (XDClear)	H40462LN	5499605
C1-6-D Probe (XDClear)	H40472LT	5499606
C3-10-D Probe (XDClear)	H40482LB	5493012
6Tc-RS Probe	H45551ZE	N/A
P2D Pencil Probe	H4830JE	TE100024
P6D Pencil Probe	H4830JG	TQ100002
P8D Doppler Probe	H46312LZ	5504447
RAB6-D Probe	H48681MG	KTZ303986
RIC5-9-D Probe	H48651MS	KTZ303987
RSP6-16-D Probe	H48651MR	KTZ303997
M5Sc-D Probe	H44901AE	5446030
C2-9VN-D PROBE	H40472LY	5488219
C1-6VN-D PROBE	H40472LW	5476279
C2-7VN-D Probe	H46422LN	5505701
TEE Probe Accessories³		
TEE CLEANING SYSTEM	H45551NK	KX200168
TEE STORAGE RACK	H45551NM	KX200272
BITE HOLE INDICATOR	H45531HS	KZ200800
ADULT TEE CONVENTIONAL BITE GUARD	H45521JH	086A0016
ADULT TEE BITE GUARD, 25PCS.	H45551MR	086A0016
ADULT TEE CLIP-ON BITE GUARD	H45511EE	KZ200687
ADULT TEE CLIP-ON BITE GUARD, 25PCS.	H45551MM	KZ200687
ADULT TEE CLIP-ON BITE GUARD OPR.	H45521CB	KZ200693
ADULT TEE CLIP-ON BITE GUARD OR, 25PCS.	H45551MN	KZ200693
ADULT TEE SCANHEAD PROTECTION COVER	H45521CK	KZ307808
ADULT TEE SCANHEAD PROTECTION COVER, 25PCS.	H45551MS	KZ307808
PEDIATRIC TEE CONVENTIONAL BITE GUARD	H45521JG	086A0010
PEDIATRIC TEE BITE GUARD, 25PCS.	H45551MP	086A0010



Product Description	Catalog Number ¹	Part Number ²
PEDIATRIC TEE SCANHEAD PROTECTION COVER, 25PCS.	H45551MT	KZ307976
PEDIATRIC TEE SCANHEAD PROTECTION COVER	H45541RN	KZ307976
ECG Options³		
ECG Kit - no cable	H46572LR	5761966
External ECG cable	H45021DE	R2413451
ECG Cables IEC	H46102LZ	5192623
ECG Cable - AHA	H46102LW	5178978
Biopsy Kits³		
9L-D Biopsy Starter Kit	H4906BK	5178413
C1-5-D Biopsy Starter Kit	H40432LE	5268272
ML6-15-D Biopsy Starter Kit	H40432LJ	5264178
IC5-9-D Disposable Biopsy Starter Kit	E8385MJ	N/A
IC5-9-D/E8C Reusable Biopsy Starter Kit	H40412LN	2398164
3CRF Biopsy Starter Kit - 13.1cm	H40442LR	5214870
3CRF Multiline Biopsy Starter Kit - 2.7 and 13.1cm	H40452LP	5214873
S1-5 Multi Angle Biopsy Starter Kit	H4908SD	5182579-21
C2-9-D Biopsy Starter Kit	H4913BA	5452714
12L-RS Biopsy Starter Kit	H40432LC	5176499
C2-6b Needle Guide Pack	H46332LY	5476028
C1-6-D Biopsy Starter Kit	H4913BB	5455207
C2-7 Biopsy Kit	H40482LK	5599259
C2-7 Biopsy Kit Stainless	H40482LL	5599260
L3-12-D Biopsy Kit	H48302AA	5487608
BE9C/BE9CS reusable	E8387MA	5479117
BE9C/BE9CS Disposal	E8387M	5479116
RIC5-9-D Biopsy kit	H46721R	N/A
RAB6-D Biopsy starter kit	H48681ML	N/A
RSP6-16-D Biopsy starter kit	H46701AD	KT1303231
V-nav Options³		
9L-D V Nav Bracket Starter Kit	H4908NB	5391041
C1-5-D V Nav Bracket Starter Kit	H40432LF	5391411
ML6-15-D V Nav Bracket Starter Kit	H40432LK	5391412
S1-5 V Nav Bracket	H4908ND	5391042
S4-10 V NAV BRACKET	H4908NN	5363955-2
IC5-9 V NAV BRACKET	H4908NF	5363958-2
3CRF V NAV HOLDER SET	H40452LK	5357560
L8-18I V NAV BRACKET	H4908NH	5363959-2
M55 V NAV BRACKET	H4908NM	5396357
C2-9-D C1-6-D Vnav Brkt	H4913NK	5459116
C1-5 Vnav only bracket	H4913NL	5440200
C2-6b VNav Sensor Holder	H46332LZ	5476029
C2-7 Vnav Bracket Kit	H40482LM	5599261
C3-10 VNav Holder Starter Kit	H40482LF	5537710
3CRF V Nav Holder kit	H40482LH	5357560-2
R4 Vnav kit with SW key	H46542LR	5761962
R4 Needle Tracker kit SW key	H46542LS	5761964
VN probe option	H46542LT	5761965
VOLUME NAVIGATION STAND	H4908NS	5268740
V NAV NEEDLE TRACKING	H4910NT	5350924
VNav NT Storage Insert Kt	H4913NS	5447348
VNAV VIRTUAL NEEDLE TRKER	H4910NY	5350925
Virtual Tracker Sensor	H4911NG	5416625
VNav eTRAX 18-20g st kt	H4913NT	5451117
VNav eTRAX 12 14g st kt	H4913NU	5483528



Product Description	Catalog Number ¹	Part Number ²
VNav eTRAX 14 16g st kt	H4913NV	5483544
VNav Active Tracker kit	H4913AT	5438658
VNav Probe Sensors	H4913PS	5168286-30
VNav MR Active Tracker	H4915MT	5670091
Software Options		
Auto IMT	H45342LB	5418120
B-Flow/B-Flow Color	H45342LC	5418121
HRES CONTRAST UPGRADE	H45342LT	5427609
Coded Contrast Imaging	H45342LD	5418122
CODED CONTRAST AM HRES	H46422LC	N/A
DICOM	H45342LF	5418124
Strain Elastography	H45342LG	5418125
Elasto QA	H45342LH	5418126
Flow QA	H45342LJ	5418127
LOGIQView	H45342LK	5418128
REPORT WRITER	H45342LL	5418131
Scan Assistant	H45342LM	5418132
Stress Echo	H45342LN	5418133
TVI (Tissue Velocity Imaging)	H45342LP	5418134
Advanced Probes	H46342LN	5477182
Auto EF	H46342LF	5477175
Breast Productivity Package	H46342LK	5477179
B-Steer+	H46342LR	5477184
Compare Assistant	H46342LL	5477180
Measure Assistant - Breast	H46342LH	5477177
Measure Assistant - OB	H46342LJ	5477178
Thyroid Productivity Package	H46342LM	5477181
TUI (Thomographic Ultrasound)	H46342LB	5477170
VCI-Static	H46342LD	5477172
VOCAL_II	H46342LC	5477171
Parametric Imaging	H46482LM	5477183
AFI Cardiac Strain	H46472LY	5669766
Software DVR	H46472LZ	5669767
Shear Wave Elastoraphy	H46482LA	5669768
STIC	H46502LD	5761874
Omni View	H46502LE	5761876
Fibro Scan CAP	H46502LF	5761878
CAP for France	H46602LF	5794386
Tricefy	H46602LR	5817986
HD live	H46602LS	5817985
Hardware Options³		
R4 Realtime 4D kit	H46502LH	5761956
Fibro/Extended battery HW upgrade for IB	H46502LJ	6063003-2
Pencil Probe CW HW Kit	H45302LJ	5418145
Power Assistant HW	H44832LK	5727565
FibroScan module	H46502LL	5761958
Battery for Pow Assist	H46352LC	5628196
Extended battery for scanning	H46502LK	5762182
R3 CW Doppler Kit	H46482LH	5669873
LOGIQ S HIGH CABINET	H44822LW	5727247
LOGIQ S MID CABINET	H44822LY	5727329
Tray for mid cabinet	H46262LF	5788538
LOGIQ S LOW CABINET	H44822LZ	5727248
R3 SIDE CABINET FOR LOGIQ	H46302LR	5746763



Product Description	Catalog Number ¹	Part Number ²
LOGIQ S DRAWER	H44832LA	5727254
Small probe holder	H46302LB	5727271
WLAN A6210 USA and EU	H44932LH	5737412
UVC-S200 Kit	H46482LK	5669874
UVC On Board Install kit	H46502LM	5761959
UVC INST KIT OFF BOARD	H46352LH	5693947
LOGIQ S8 Off board UVC AC Adaptor	H46482LL	5589712
ACDC Adapter	Z72112FB	5589711
USB Foot Switch 3 button	H46732LF	5380960-2
PROBE CABLE HANGER	H44412LA	5165398
Sonazoid Key - white	H46542LN	5727489
TEE RS-DLP Adapter	H46352LK	5444874
Powervar144k120v MG UPS	H4913UP	5451390
TV/TR PRB HOLDER - white	H46542LP	5761961
Optional probe holder	H46292LY	5720392
BW and Color Printer Installation Kit	H46302LM	5727303
Isolated USB connector	H46972LZ	5507999
Peripherals³		
UP-D898 BW Printer Kit	H46992LS	5599700
UP-D25MD PRINTER	H44642LW	5393211
REPORT PRINTER - INKJET	H4910RP	N/A
LOGIQ GI Inkjet Report Printer	H4914RP	5535186
LOGIQ Inkjet Report Printer	H4915RP	5716062
Key Cap Language Kits		
AN key S10-8-6,Greek	H44922LW	5722352
AN key S10-8-6,Norwegian	H44842LW	5722349
AN key S10-8-6,Swedish	H44842LT	5722348
AN key S10-8-6,French	H44852LC	5722343
AN key S10-8-6,German	H44852LB	5722342
Destination Sets		
DESTINATION SET UK	H46712LM	6736107-3
DESTINATION SET ISRAEL	H46712LR	6736109-3
DESTINATION SET SWISS	H46712LS	6736113-3
DESTINATION SET DENMARK	H46712LT	6736115-3
DESTINATION SET ITALY	H46722LD	6736110-3
Power Cord 220V for EU	H46342LZ	6736105-3
Veterinary use		
Vet kit	H46832LC	5604017

Notes:

[1] Catalog number identifies the device(s) in the manufacturer's catalog and is usually included on commercial documents like sales contract, order processing documents and shipping documents.

[2] Part number identifies the device(s) in the manufacturer's design, manufacturing and service documentation. It is usually affixed to the device(s) in the form of product identification or rating label.

[3] Probes and accessories may carry the CE-mark and when applicable, the Notified Body number corresponding to the EC Declaration under which the products are CE-marked by their manufacturer. GE Ultrasound Korea Ltd. has verified the mutual compatibility of the devices in combination with LOGIQ S7 XDclear2.0 and included relevant information to users with the LOGIQ S7 XDclear2.0 instructions for use.

End of Document

[logo společnosti]

GE Healthcare

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

(Podle ustanovení směrnice 93/42/EHS Příloha II o zdravotnických zařízeních,
směrnice 2011/65/EU, směrnice 2012/19/EU, a směrnice 2014/53/EU)

My
Výrobce
GE Ultrasound Korea, Ltd.
9, Sunhwan-ro 214beon-gil,
Jungwon-gu, Seongnam-si
Gyeonggi-do, Korejská republika

Pověřený zástupce EU
GE Medical Systems SCS
283 rue de la Minière
78530 BUC, France

ekvivalentní s
65-1, Sangdaewon-dong,
Jungwon-gu, Seongnam-si
Gyeonggi-do 462-120, Korea

Prohlašujeme na svou vlastní odpovědnost, že zařízení:

LOGIQ S7 XDclear2.0 včetně příslušenství a komponent

Zn. viz dodatek

Kód GMDN: **40761**

Kód UDI-DI: **LOGIQ S7 XDclear2.0/00840682146906**

Kód UMDNS: **15-976**

Klasifikační pravidlo (93/42/ES Příloha IX): **Pravidlo 10, Třída: IIa**

ke kterému se toto prohlášení vztahuje, je ve shodě s požadavky:

- Směrnice 93/42/EHS (MDD) o zdravotnických zařízeních
 - Technická dokumentace zn.: DOC2324384 / DHF zn.: DOC1800701, výrobku, ke kterému se toto prohlášení vztahuje.
 - ES certifikát: schválení úplného systému zajištění kvality (Příloha II směrnice 93/42 EHS o zdravotnických zařízeních vydaného společností *GMED SAS (Notifikovaný orgán č. 0459)*, číslo certifikátu 7697
 - Seznam harmonizovaných norem aplikovaných na výrobek, ke kterému se toto prohlášení vztahuje:
 - EN 60601-1 : 2006 + A12 : 2014 (vydání 3.1)
 - EN 60601-1-2 : 2015
 - EN 60601-1-6 : 2010 + A1 : 2015
 - EN 60601-2-37 : 2008 + A1 : 2015 (vydání 2.1)
 - EN 62304 : 2006 + A1 : 2015
 - EN 62366-1 : 2015
 - EN ISO 15223-1 : 2016
 - EN 1041 : 2008

[logo společnosti]

GE Healthcare

- Směrnice 2011/65/EU o omezení, které se týká používání určitých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních (RoHS)
 - Technická dokumentace zn.: DOC2324384 / DHF zn.: DOC1800701 výrobku, ke kterému se toto prohlášení vztahuje.
- Směrnice 2012/19/EU o odpadu elektrických a elektronických zařízeních (WEEE)
 - Technická dokumentace zn.: DOC2324384 / DHF zn.: DOC1800701 výrobku, ke kterému se toto prohlášení vztahuje.
- Směrnice 2014/53/EU o radiových zařízeních (RED)
 - Technická dokumentace zn.: DOC2324384 / DHF zn.: DOC1800701 výrobku, ke kterému se toto prohlášení vztahuje.
- Předpis komise (EU) č. 207/2012 ze dne 9. března 2012 o elektronických návodech k použití u zdravotnických zařízení
 - Technická dokumentace zn.: DOC2324384 / DHF zn.: DOC1800701 výrobku, ke kterému se toto prohlášení vztahuje.

Toto ES prohlášení o shodě nahrazuje předchozí prohlášení ze dne 21. ledna 2020.

[nečitelný podpis]

Dne: 1. dubna 2020

Qingmeng Chen

Vedoucí regulačních záležitostí týkajících se produktů

[logo společnosti]

GE Healthcare

DODATEK K ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ
ze dne 1. dubna 2020

Popis výrobku	Katalogové číslo ¹	Číslo součástky ²
Ultrazvuková konzola		
LOGIQ S7 XDclear2.0	H46512LH	5836746
Sondy³		
Sonda C1-5-D	H40452LE	5499513
Sonda 3CRF-D	H40462LK	5499603
Sonda IC5-9-D	H40442LK	5499592
Sonda 10C-D	H46342LA	5476030
Sonda C2-6b-D	H46332LW	5476026
Sonda C2-7-D	H46422LM	5505700
Sonda BE9CS-D	H40482LE	5535371
Sonda 9L-D	H40442LM	5499510
Sonda ML6-15-D	H40452LG	5499600
Sonda L8-18i-D	H40452LL	5499594
Sonda 11L-D	H40432LN	5499499
Sonda L3-12-D	H48062AA	5482856
Sonda L3-9i-D	H4915IO	5491310
Sonda M5S-D	H45551NH	GE-R3MIX
Sonda S4-10-D	H45302LA	5394804-2
Sonda 3Sp-D	H48681AZ	5561313
Sonda S1-5-D	H4913SD	5438302-2
Sonda 6S-D	H45021RR	5499318
Sonda C2-9-D (XDClear)	H40462LN	5499605
Sonda C1-6-D (XDClear)	H40472LT	5499606
Sonda C3-10-D (XDClear)	H40482LB	5493012
Sonda 6Tc-RS	H45551ZE	N/A
Sonda P2D tužková	H4830JE	TE100024
Sonda P6D tužková	H4830JG	TQ100002
Sonda P8D Doppler	H46312LZ	5504447
Sonda RAB6-D	H48681MG	KTZ303986
Sonda RIC5-9-D	H48651MS	KTZ303987
Sonda RSP6-16-D	H48651MR	KTZ303997
Sonda M5Sc-D	H44901AE	5446030
Sonda C2-9VN-D	H40472LY	5488219
Sonda C1-6VN-D	H40472LW	5476279
Sonda C2-7VN-D	H46422LN	5505701
Příslušenství TEE sondy³		
TEE ČISTÍCÍ SYSTÉM	H45551NK	KX200168
TEE ÚLOŽNÁ POLIČKA	H45551NM	KX200272
INDIKÁTOR OTVORU SKUSU	H45531HS	KZ200800
TEE KONVENČNÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ	H45521JH	086A0016
TEE CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ, 25 KS.	H45551MR	086A0016
TEE PŘÍPÍNAČÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ	H45511EE	KZ200687
TEE PŘÍPÍNAČÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ, 25 KS.	H45551MM	KZ200687
TEE PŘÍPÍNAČÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ OPR.	H45521CB	KZ200693
TEE PŘÍPÍNAČÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DOSPĚLÉ OR, 25 KS.	H45551MN	KZ200693
TEE KRYT OCHRANY SKENOVAČÍ HLAVICE PRO DOSPĚLÉ	H45521CK	KZ307808
TEE OCHRANNÝ KRYT SKENOVAČÍ HLAVICE PRO DOSPĚLÉ, 25 KS.	H45551MS	KZ307808
TEE KONVENČNÍ CHRÁNIČ SKUSU PRO DĚTI	H45521JG	086A0010
TEE CHRÁNIČ SKUSU PRO DĚTI, 25 KS.	H45551MP	086A0010

[logo společnosti]

GE Healthcare

Popis výrobku	Katalogové číslo ¹	Číslo součástky ²
TEE OCHRANNÝ KRYT SKENOVAČÍ HLAVICE PRO DĚTI, 25 KS.	H45551MT	K2307976
TEE OCHRANNÝ KRYT SKENOVAČÍ HLAVICE PRO DĚTI	H45541RN	K2307976
Možnosti EKG³		
Souprava EKG - bez kabelu	H46572LR	5761966
Externí kabel EKG	H45021DE	R2413451
Kabely EKG IEC	H46102LZ	5192623
Kabel EKG - AHA	H46102LW	5178978
Soupravy biopsie³		
Startovací souprava biopsie 9L-D	H4906BK	5178413
Startovací souprava biopsie C1-5-D	H40432LE	5268272
Startovací souprava biopsie ML6-15-D	H40432LJ	5264178
Jednorázová startovací souprava biopsie IC5-9-D	E8385MJ	N/A
Jednorázová startovací souprava biopsie IC5-9-D/E8C	H40412LN	2398164
Startovací souprava biopsie 3CRF - 13.1cm	H40442LR	5214870
Víceřádková startovací souprava biopsie 3CRF - 2.7 a 13.1cm	H40452LP	5214873
Víceúhlová startovací souprava biopsie S1-5	H4908SD	5182579-21
Startovací souprava biopsie C2-9-D	H4913BA	5452714
Startovací souprava biopsie 12L-RS	H40432LC	5176499
Balení vodičů jehly C2-6b	H46332LY	5476028
Startovací souprava biopsie C1-6-D	H4913BB	5455207
Souprava biopsie C2-7	H40482LK	5599259
Souprava biopsie nerez C2-7	H40482LL	5599260
Souprava biopsie L3-12-D	H48302AA	5487608
BE9C/BE9CS na více použití	E8387MA	5479117
BE9C/BE9CS jednorázové	E8387M	5479116
Souprava biopsie RIC5-9-D	H46721R	N/A
Startovací souprava biopsie RAB6-D	H48681ML	N/A
Startovací souprava biopsie RSP6-16-D	H46701AD	KTI303231
Možnosti V-nav³		
Startovací souprava 9L-D V Nav konzola	H4908NB	5391041
Startovací souprava C1-5-D V Nav konzola	H40432LF	5391411
Startovací souprava ML6-15-D V Nav konzola	H40432LK	5391412
S1-5 V Nav konzola	H4908ND	5391042
S4-10 V NAV KONZOLA	H4908NN	5363955-2
IC5-9 V NAV KONZOLA	H4908NF	5363958-2
SADA DRŽÁKU 3CRF V NAV	H40452LK	5357560
L8-18I V NAV KONZOLA	H4908NH	5363959-2
M5S V NAV KONZOLA	H4908NM	5396357
C2-9-D C1-6-D Vnav Brkt	H4913NK	5459116
C1-5 Vnav pouze konzola	H4913NL	5440200
Držák senzoru C2-6b VNav	H46332LZ	5476029
Souprava konzoly C2-7 Vnav	H40482LM	5599261
Startovací souprava držáku C3-10 VNav	H40482LF	5537710
Souprava držáku 3CRF V Nav	H40482LH	5357560-2
Souprava R4 Vnav se SW klíčem	H46542LR	5761962
Souprava sledovače jehly R4 SW klíč	H46542LS	5761964
Možnost sondy VN	H46542LT	5761965
STOJAN OBJEMOVÉ VOLUME NAVIGACE	H4908NS	5268740
SLEDOVÁNÍ JEHLY V NAV	H4910NT	5350924
Souprava VNav NT Storage Insert	H4913NS	5447348
VIRTUÁLNÍ SLEDOVAČ JEHLY VNAV	H4910NY	5350925
Čidlo virtuálního sledovače	H4911NG	5416625
VNav eTRAX 18-20g st kt	H4913NT	5451117
VNav eTRAX 12 14g st kt	H4913NU	5483528

[logo společnosti]

GE Healthcare

Popis výrobku	Katalogové číslo ¹	Číslo součástky ²
VNav eTRAX 14 16g st kt	H4913NV	5483544
Souprava aktivního sledovače VNav	H4913AT	5438658
Sondová čidla VNav	H4913PS	5168286-30
Aktivní sledovač VNav MR	H4915MT	5670091
Softwarové možnosti		
Auto IMT	H45342LB	5418120
B-Flow/B-Flow Color	H45342LC	5418121
HRES CONTRAST UPGRADE	H45342LT	5427609
Kódované kontrastní zobrazování	H45342LD	5418122
KÓDOVANÝ KOTRAST AM HRES	H46422LC	N/A
DICOM	H45342LF	5418124
Zátěžová elastografie	H45342LG	5418125
Elasto QA	H45342LH	5418126
Flow QA	H45342LJ	5418127
LOGIQView	H45342LK	5418128
GENERÁTOR ZPRAV	H45342LL	5418131
Skenovací asistent	H45342LM	5418132
Stress Echo	H45342LN	5418133
TVI (Tkáňové rychlostní zobrazování)	H45342LP	5418134
Pokročilé sondy	H46342LN	5477182
Auto EF	H46342LF	5477175
Balík produktivity - prsa	H46342LK	5477179
B-Steer+	H46342LR	5477184
Asistent srovnávání	H46342LL	5477180
Asistent měření - prsa	H46342LH	5477177
Asistent měření - OB	H46342LJ	5477178
Balík produktivity štítná žláza	H46342LM	5477181
TUI (Tomografický ultrazvuk)	H46342LB	5477170
VCI-Static	H46342LD	5477172
VOCAL_II	H46342LC	477171
Parametrické zobrazování	H46482LM	5477183
AFI kardio zátěž	H46472LY	5669766
Software DVR	H46472LZ	5669767
Elastografie smykové vlny	H46482LA	5669768
STIC	H46502LD	5761874
Omni View	H46502LE	5761876
Fibro Scan CAP	H46502LF	5761878
CAP pro Francii	H46602LF	5794386
Tricefy	H46602LR	5817986
HD live	H46602LS	5817985
Hardware Options³		
Souprava R4 Realtime 4D	H46502LH	5761956
Upgrade HW pro IB Fibro/rozšířená baterie	H46502LJ	6063003-2
HW souprava tužková sonda CW	H45302LJ	5418145
HW asistent napájení	H44832LK	5727565
Modul FibroScan	H46502LL	5761958
Baterie pro nap. asistenta	H46352LC	5628196
Rozšířená baterie pro skenování	H46502LK	5762182
Souprava R3 CW	H46482LH	5669873
LOGIQ S VYSOKÁ SKŘÍŇKA	H44822LW	5727247
LOGIQ S STŘEDNÍ SKŘÍŇKA	H44822LY	5727329
Polička pro střední skříňku	H46262LF	5788538
LOGIQ S NÍZKÁ SKŘÍŇKA	H44822LZ	5727248
R3 SIDE SKŘÍŇKA PRO LOGIQ	H46302LR	5746763

[logo společnosti]

GE Healthcare

Popis výrobku	Katalogové číslo ¹	Číslo součástky ²
ZÁSUVKA LOGIQ S	H44832LA	5727254
Držák malé sondy	H46302LB	5727271
WLAN A6210 USA a EU	H44932LH	5737412
Souprava UVC-S200	H46482LK	5669874
Palubní instalační souprava UVC	H46502LM	5761959
MIMOPALUBNÍ INST SOUPRAVA UVC	H46352LH	5693947
Mimopalubní adaptér UVC AC LOGIQ S8	H46482LL	5589712
ACDC Adaptér	Z72112FB	5589711
USB nožní přepínač 3 tlačítka	H46732LF	5380960-2
VĚŠÁK NA ŠŇŮRY SOND	H44412LA	5165398
Sonazoid klíč - bílý	H46542LN	5727489
Adaptér TEE RS-DLP	H46352LK	5444874
Powervar144k120v MG UPS	H4913UP	5451390
DRŽÁK SOND TV/TR - bílý	H46542LP	5761961
Volitelný držák sond	H46292LY	5720392
Instalační souprava ČB a barevné tiskárny	H46302LM	5727303
Izolovaný USB konektor	H46972LZ	5507999
Periferní zařízení³		
Souprava ČB tiskárny UP-D898	H46992LS	5599700
TISKÁRNA UP-D25MD	H44642LW	5393211
TISKÁRNA NA ZPRÁVY - INKOUSTOVÁ	H4910RP	N/A
Inkoustová tiskárna na zprávy LOGIQ GI	H4914RP	5535186
Inkoustová tiskárna na zprávy LOGIQ	H4915RP	5716062
Jazykové soupravy Key Cap		
AN klíč S10-8-6, Řecko	H44922LW	5722352
AN klíč S10-8-6, Norsko	H44842LW	5722349
AN klíč S10-8-6, Švédsko	H44842LT	5722348
AN klíč S10-8-6, Francie	H44852LC	5722343
AN klíč S10-8-6, Německo	H44852LB	5722342
Cílové sady		
CÍLOVÁ SADA Spojené království	H46712LM	6736107-3
CÍLOVÁ SADA IZRAEL	H46712LR	6736109-3
CÍLOVÁ SADA ŠVÝCARSKO	H46712LS	6736113-3
CÍLOVÁ SADA DÁNSKO	H46712LT	6736115-3
CÍLOVÁ SADA ITÁLIE	H46722LD	6736110-3
Napájecí šňůra 220 V pro EU	H46342LZ	6736105-3
Veterinární použití		
Veterinární souprava	H46832LC	5604017

Poznámky:

[1] Katalogové číslo označuje zařízení v katalogu výrobce a obvykle se vyskytuje v komerčních dokumentech, např. ve smlouvách o prodeji, zakázkových průvodních listech či dodacích listech.

[2] Číslo součástky označuje zařízení v dokumentaci výrobce týkající se konstrukce, výroby či servisu. Obvykle se k zařízení přidává ve formě štítku s údaji o výrobku či nominálními hodnotami.

[3] Sondy a příslušenství mohou mít na sobě CE-značku a případně číslo notifikovaného orgánu odpovídající ES prohlášení o shodě podle něhož jsou výrobkům výrobcem přiřazeny CE-značky. Společnost GE Ultrasound Korea Ltd. ověřila vzájemnou kompatibilitu zařízení v kombinaci s LOGIQ S7 XDclear2.0 a zahrnuje informace nezbytné pro uživatele do návodů k použití zařízení LOGIQ S7 XDclear2.0.

Konec dokumentu

Tlumočnická doložka

Jako tlumočnický jazyka anglického, jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Brně ze dne 23. 5. 1994, č.j. Spr. 2204/93 stvrzuji, že překlad souhlasí s anglickým textem připojené listiny. Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem 2137 deníku. Podpis tlumočnicka

