



KUPNÍ SMLOUVA

uzavřená ve smyslu § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, v platném znění

Smluvní strany

1. Nemocnice Pardubického kraje, a.s.

Sídlo: Kyjevská 44, 532 03 Pardubice
Zastoupená: MUDr. Tomášem Gottvaldem, MHA, předsedou představenstva
Ing. Františkem Lešundákem, místopředsedou představenstva
bankovní spojení: Československá obchodní banka, a.s.
číslo účtu: 280123725/0300
IČO: 27520536
DIČ: CZ27520536
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Krajského soudu v Hradci Králové, oddíl B, vložka 2629

Datová schránka: eiefkcs
(dále jen „kupující“) na straně jedné

a

2. Medtronic Czechia s.r.o.

Sídlo: Prosecká 852/66, Prosek, 190 00 - Praha 9
Zastoupená: Mgr. Michalem Vondrašem, MBA, jednatelem
bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic, a.s.
číslo účtu: 81880264/2700
IČO: 64583562
DIČ: CZ699005618
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 41171

Datová schránka: npgk3sg
(dále jen „prodávající“) na straně druhé

(společně též dále jen „smluvní strany“)
uzavírají

níže uvedeného dne, měsíce a roku

tuto kupní smlouvu
(dále jen „smlouva“)



Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka vybraného dodavatele předložená v rámci zadávacího řízení zadávaného v otevřeném nadlimitním řízení s názvem „**Navigační systém pro neurochirurgii pro Pardubickou nemocnici - znovuvyhlášení**“ (dále jen „veřejná zakázka“) realizovaného v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „ZZVZ“). Evidenční číslo zakázky ve věstníku veřejných zakázek Z2020-039246.

I.

Předmět smlouvy

1. Předmět smlouvy je realizován v rámci projektu „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“ (reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580) spolufinancovaného Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.
2. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu neurochirurgický navigační systém, včetně veškerého příslušenství, jehož specifikace je uvedena v příloze č. 2 této smlouvy (dále také „zboží“), a převést na kupujícího vlastnické právo ke zboží. Kupující se zavazuje prodávajícímu za poskytnuté plnění zaplatit za podmínek uvedených v této smlouvě kupní cenu dle čl. III této smlouvy.
3. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží, které
 - je nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, plně funkční, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely;
 - je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, u přístrojového vybavení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví příslušná nařízení vlády, je označeno stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě;
 - má kvalitativní a technické vlastnosti odpovídající požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zákona č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, v platném znění, zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, v platném znění, a příslušným prováděcím právním předpisům ke zdravotnickým prostředkům, českým technickým normám a ostatním ČSN a požadavkům stanoveným v zadávacích a smluvních podmínkách k zadávacímu řízení, musí splňovat zákon č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, v platném znění.
4. Plnění předmětu veřejné zakázky zahrnuje:
 - zajištění dopravy všech položek dodávky do místa plnění,
 - instalaci všech položek dodávky v místě plnění a montáž (ustavení, sestavení a propojení položek dodávky, napojení na zdroje, zejména připojení k místním elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, rozvodu vody, demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky (je-li funkce položek dodávky pořizovaných přístrojů podmíněna takovým připojením)
 - uvedení všech položek dodávky do plného provozu zahrnující
 - o odzkoušení a ověření správné funkčnosti, případně seřízení, předvedení plné funkčnosti,
 - o provedení zkušebního provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných k tomu, aby dodávka zařízení mohla plnit sjednaný či obvyklý účel,
 - provedení veškerých předepsaných zkoušek včetně vystavení dokladů o jejich provedení dle pokynů výrobce, dle zákona o zdravotnických prostředcích, doložení příslušných atestů, certifikátů, prohlášení o shodě v souladu se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, v platném znění, a příslušnými prováděcími předpisy ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovaným českým technickým normám a ostatním ČSN a jejich předání zadavateli v českém jazyce;



- provedení zaškolení (instruktáže) obsluhy včetně vyhotovení zápisu.
5. Součástí dodávky je uživatelský manuál a dokumentace ke zboží v českém jazyce (tištěná i digitální podoba) a prohlášení o shodě s vyznačením klasifikační třídy ZP. Prodávající je povinen předat kupujícímu:
- uživatelskou dokumentaci, návod k použití a údržbě v českém jazyce 1 x v tištěné a 1 x v elektronické podobě (na DVD nebo CD ROM ve formátu .pdf, .jpg),
 - technickou dokumentaci,
 - dokumentaci prokazující oprávnění k údržbě zboží,
 - oprávnění školitele (od výrobce) k provádění instruktáže,
 - zápis o provedené instruktáži zaměstnanců ve smyslu zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích v platném znění,
 - uvedení výrobce a země původu zdravotnického prostředku,
 - záruční list,
 - prohlášení o shodě, a to v elektronické i listinné podobě. Prodávající dále vydá samostatné prohlášení o třídě zboží (I, IIa, IIb a nebo III), je-li relevantní, toto prohlášení bude opatřeno razítkem a podpisem zástupce prodávajícího. V případě, že prodávající dodá zboží zařazené do třídy IIb nebo III, musí k tomuto vypracovat provozní deník, tedy seznam úkonů doporučených návodem k obsluze (úkony, které by měla provádět obsluha zboží jako například provozní testy, čištění, dezinfekce atp.). Tento provozní deník musí opatřit razítkem a podpisem zástupce prodávajícího.

Prodávající je povinen při dodání zboží splnit ostatní závazné podmínky v souladu s platnými a účinnými právními předpisy.

6. Součástí předmětu plnění je také provádění všech zákonem stanovených prohlídek po dobu záruky, zejména pak pravidelné odborné údržby dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 268/2014 Sb.“).
7. Plnění předmětu veřejné zakázky zahrnuje likvidaci obalů a odpadu souvisejících s dodávkou a instalací předmětu plnění.
8. Prodávající prohlašuje, že na zboží nevážnou žádná právní vady ve smyslu ustanovení § 2113 občanského zákoníku.

II.

Doba a místo plnění

1. Prodávající je povinen dodat kupujícímu zboží do místa plnění, kterým je pracoviště zadavatele - **Pardubická nemocnice, Kyjevská 44, 530 03 Pardubice**, a to do 8 týdnů od nabytí účinnosti této smlouvy.
2. Prodávající bude informovat kupujícího o přesném termínu dodávky zboží, a to nejpozději 5 dnů před realizací dodávky. Kontaktní osoba je uvedena v čl. V. odst. 3 této smlouvy.

III.

Kupní cena

1. Kupní cena je ujednána v měně CZK.
2. Kupní cena je stanovena dohodou smluvních stran a činí:

Cena bez DPH (v Kč): 9 499 478,00



DPH (21 %): 1 994 890,38

Cena včetně DPH (v Kč): 11 494 368,38

3. Kupní cena je stanovena jako nejvýše přípustná a jsou v ní zahrnuty veškeré náklady prodávajícího spojené s plněním předmětu této smlouvy včetně nákladů na dopravu zboží do místa plnění, prohlídky, veškeré poplatky, instalace zboží, záruční servis a seznámení zaměstnanců uživatele s obsluhou.
4. Prodávající odpovídá za to, že sazba daně z přidané hodnoty bude stanovena v souladu s platnými právními předpisy. V případě, že dojde ke změně zákonné sazby DPH, je prodávající ke kupní ceně bez DPH povinen účtovat DPH v platné výši. Smluvní strany se dohodly, že v případě změny kupní ceny v důsledku změny sazby DPH není nutno ke smlouvě uzavírat dodatek.

IV.

Platební podmínky

1. Kupní cena bude prodávajícímu uhrazena jednorázově po dodání zboží kupujícímu. Právo fakturovat dohodnutou cenu má prodávající po protokolárním předání zboží kupujícímu, provedení jeho instalace a uvedení do trvalého provozu a seznámení zaměstnanců uživatele s obsluhou (proškolení zaměstnanců).
2. Splatnost faktury činí 30 dnů ode dne jejího doručení kupujícímu. Stejná lhůta splatnosti platí i při placení jiných plateb (smluvních pokut, úroků z prodlení, náhrady škody apod.). Doručení faktury se provede elektronicky na adresu [REDAKCE].
3. Povinnost zaplatit kupní cenu je splněna dnem odepsání příslušné částky z účtu kupujícího.
4. Faktura prodávajícího musí obsahovat pouze správné údaje a musí splňovat náležitosti daňového dokladu dle § 28 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, a náležitosti stanovené § 435 občanského zákoníku.
5. Faktura bude mít zejména tyto náležitosti:
 - označení a číslo;
 - označení smluvních stran;
 - důvod fakturace, popis práce, přesné označení předmětu plnění;
 - označení bankovního účtu a číslo účtu, na který má být placeno;
 - den odeslání faktury a lhůta splatnosti;
 - datum uskutečnění zdanitelného plnění;
 - částka k úhradě
 - název akce, v rámci níž fakturace probíhá „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“
6. Daňový doklad (faktura) bude obsahovat identifikační číslo projektu: „CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580“ a zároveň „P19_01“.
7. Kupující si vyhrazuje právo vrátit prodávajícímu do data jeho splatnosti daňový doklad – fakturu, který nebude obsahovat některý údaj nebo přílohu uvedenou ve smlouvě nebo má jiné závady v obsahu nebo nedostatečný počet výtisků. Při vrácení faktury kupující uvede důvod jejího vrácení a v případě oprávněného vrácení prodávající vystaví fakturu novou. Oprávněným vrácením faktury přestává běžet původní lhůta splatnosti a běží znovu ode dne doručení nové faktury kupujícímu. Prodávající je povinen novou fakturu doručit kupujícímu do 10 dnů ode dne, kdy mu byla doručena oprávněně vrácená faktura.
8. Smluvní strany se dohodly, že kupující je oprávněn pozastavit úhradu faktur prodávajícímu, pokud bude na prodávajícího podán návrh na zahájení insolvenčního řízení. Kupující je oprávněn v těchto



případech pozastavit výplatu do doby vydání soudního rozhodnutí ve věci probíhajícího insolvenčního řízení. Pozastavení výplaty faktury z důvodu probíhajícího insolvenčního řízení není prodlením kupujícího. Bude-li insolvenční návrh odmítnut, uhradí kupující fakturu do 30 dnů ode dne, kdy obdrží od prodávajícího rozhodnutí o odmítnutí insolvenčního návrhu s vyznačením právním mocí. V případě, že bude rozhodnuto o způsobu řešení úpadku, bude kupující postupovat v souladu se zákonem 182/2006 Sb., insolvenční zákon, v platném znění.

9. Smluvní strany sjednávají, že prodávající není oprávněn jakékoliv jeho pohledávky vůči kupujícímu, které vzniknou na základě této uzavřené smlouvy, započítat vůči pohledávkám kupujícího vůči prodávajícímu jednostranným právním úkonem.

V.

Dodací podmínky

1. Prodávající se zavazuje vyrozumět uvedenou kontaktní osobu kupujícího uvedenou v čl. V. odst. 3 této smlouvy o dodávce zboží nejméně 5 pracovních dní před její realizací.
2. Prodávající se zavazuje kupujícímu nejdéle 10 kalendářních dnů po účinnosti smlouvy písemně sdělit podmínky, které vyžaduje pro instalaci zařízení v místě dodání a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
3. Kupující pověřil jako svého zástupce k převzetí zboží (kontaktní osobu):



4. Předmět smlouvy je dodán jeho protokolárním předáním v místě plnění ze strany prodávajícího a převzetím osobami pověřenými jeho převzetím ze strany kupujícího. Při předání předmětu této smlouvy je prodávající povinen předat kupujícímu doklady dle čl. I odst. 5 této smlouvy. Protokolární převzetí předmětu plnění bude provedeno až po dodání zboží, jeho instalaci a seznámení zaměstnanců uživatele s jeho obsluhou.
5. Předávací protokol bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
 - označení předávacího protokolu a jeho číslo;
 - název a sídlo prodávajícího a kupujícího;
 - číslo kupní smlouvy;
 - označení dodaného zboží a jeho množství;
 - datum dodání.
6. Seznámení zaměstnanců uživatele s obsluhou zboží bude realizováno v prostorách poskytnutých uživatelem v délce nutné pro správné pochopení funkcí zboží. O zaškolení zaměstnanců bude vyhotoven zápis, který bude předán kupujícímu.
7. Vlastnické právo ke zboží a nebezpečí škody na něm přechází na kupujícího okamžikem jeho předání a převzetí dle odst. 4 tohoto článku.

VI.

Záruka za jakost, záruční servis

1. Prodávající poskytuje na zboží záruku v délce 24 měsíců, plynoucí od data jeho protokolárního převzetí ze strany kupujícího (po instalaci a uvedení do provozu). Prodávající bude kupujícímu po dobu uvedenou v první větě tohoto odstavce bezplatně poskytovat záruční servis v rozsahu, uvedeném v tomto článku smlouvy.



2. Záruční servis podle této smlouvy zahrnuje:
 - a) provádění všech výrobcem požadovaných či doporučených úkonů (bezpečnostní technické kontroly, validace, kalibrace a nastavení zboží dle pokynů výrobce a v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb. a platných norem, servisní a preventivní prohlídky),
 - b) preventivní servisní prohlídky a zkoušky všech součástí zboží a jejich příslušenství dle doporučení výrobce,
 - c) opravy poruch a závad zboží, tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů,
 - d) provádění aktualizace a upgrade softwarového vybavení zboží,
 - e) pravidelnou předepsanou odbornou údržbu zboží dle § 65 zákona č. 268/2014 Sb., ve znění pozdějších předpisů a dle požadavků výrobce,
3. V rámci záručního servisu bude prodávající pravidelně provádět bezplatně prohlídku zboží a jejich údržbu (dále též „servisní kontrola“) dle doporučení výrobce nebo po určitém počtu provedených pracovních cyklů na daném zboží, tak aby byla po celou dobu záruky zajištěna plná funkčnost zboží. Servisní kontrola dle tohoto odstavce zahrnuje servisní úkony, zejména technickou podporu, práci a cestu technika, servisní prohlídky apod.

Odstraňování vad:

4. Veškeré vady je kupující povinen uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, kdy vadu zjistil, a to formou písemného oznámení (popř. e-mailem) obsahujícího co nejpodrobnější specifikaci zjištěné vady (dále též „reklamace“). Kupující bude vady zboží oznamovat na:
 - e-mail: [REDAKCE]
 - adresu: **Medtronic Czechia s.r.o., Prosecká 852/66, budova B, 6.patro, Praha 9, 190 00**Jakmile kupující odešle toto oznámení, bude se mít za to, že požaduje bezplatné odstranění vady, neuvede-li v oznámení jinak.
5. K uplatňování vad je oprávněn kromě kupujícího také uživatel. Každé takovéto nahlášení vady uživatelem se považuje za řádné uplatnění vady kupujícím ve smyslu této smlouvy.
6. Proávající neodpovídá za vady, které byly způsobeny nesprávným užíváním uživatele nebo třetí osobou.
7. Proávající je povinen nejpozději do 2 kalendářních dnů po obdržení reklamace písemně oznámit kupujícímu, zda reklamaci uznává či neuznává. Pokud tak neučiní, má se za to, že reklamaci uznává.
8. Proávající vždy musí kupujícímu písemně sdělit, v jakém termínu nastoupí k odstranění vad(y) s tím, že reakční doba je do 24 hodin od nahlášení vady a doba nástupu na opravu do 48 hodin od nahlášení vady. Nastoupit k odstranění vady v těchto termínech je prodávající povinen bez ohledu na to, zda reklamaci uznává či neuznává.
9. Kupující (uživatel) je povinen umožnit pracovníkům prodávajícího přístup do prostor nezbytných pro odstranění vady.
10. Nenastoupí-li prodávající k odstranění vady do 3 kalendářních dnů od obdržení reklamace, považují to obě strany za podstatné porušení smlouvy a kupující (uživatel) může odstranění vady zajistit u jiné odborné osoby na náklady prodávajícího.
11. Pokud je uplatnění vady oprávněné, má kupující právo na opravu vadného zboží. Ve výjimečném případě, kdy si oprava vyžádá delší dobu než 7 kalendářních dnů, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu bezodkladně, nejpozději však do 7 kalendářních dnů od nahlášení vady, zdarma náhradní zboží nebo jeho část o stejných nebo vyšších technických parametrech, a to až do doby předání



opraveného zboží nebo jeho části.

12. Pokud vadnou část zboží nebo celé zboží není možno opravit, má kupující právo na výměnu vadného zboží nebo jeho vadné části stejných či vyšších parametrů (včetně bezplatného zajištění konfigurace, je-li to u daného zboží třeba), případně právo od smlouvy v dané části odstoupit. Nebude-li vada odstraněna do 30 kalendářních dnů od jejího oznámení, považuje se za neodstranitelnou a v téže lhůtě je prodávající povinen vadné zboží nebo jeho část vyměnit. Pokud dojde k výměně zboží nebo jeho části, počíná na toto zboží nebo jeho část běžet dnem výměny záruční doba v délce dle odst. 1 tohoto článku.
13. Pokud dojde v průběhu záruční doby k výměně některého dílu zboží, zdravotnického prostředku nebo jeho součásti, je kupující povinen prodávajícímu vydat vadnou součást, která byla vyměněna za účelem uplatnění reklamačních nároků prodávajícího vůči výrobci vadného dílu.
14. Pokud se na zboží, zdravotnickém prostředku vyskytne třikrát během záruční doby stejná vada, je prodávající povinen dodat kupujícímu zboží nové, a to v konfiguraci minimálně stejné jako vadné zboží. Na toto nové zboží bude poskytnuta nová záruka v délce uvedené v odst. 1 tohoto článku.
15. V případě konfliktu mezi dodanou konfigurací zboží a výše požadavky definovanými v čl. I této smlouvy je prodávající povinen dodanou konfiguraci zboží upravit do úplného splnění těchto požadavků.
16. O odstranění reklamované vady sepíše prodávající protokol, ve kterém potvrdí odstranění vady nebo uvede důvody, pro které kupující odmítá opravu převzít. Protokol bude obsahovat zejména:
 - a) označení zboží,
 - b) označení kupujícího, resp. uživatele a prodávajícího,
 - c) číslo této smlouvy a datum jejího uzavření,
 - d) datum zahájení a dokončení prací,
 - e) prohlášení kupujícího, že došlo k odstranění vady nebo že vyměněné zboží či vyměněnou část zboží přijímá (resp. nepřijímá, v tomto případě budou uvedeny důvody nepřevzetí),
 - f) datum a místo sepsání protokolu,
 - g) jména a podpisy zástupců kupujícího, resp. uživatele a prodávajícího,
 - h) uvedení důvodu reklamace a specifikaci vyměněné části zboží nebo jeho celku.
17. Neshodnou-li se smluvní strany v otázce uznatelnosti reklamace, nese náklady na odstranění reklamované vady v těchto sporných případech prodávající až do případného rozhodnutí soudu. Prokáže-li se, že kupující reklamoval neoprávněně, je kupující povinen uhradit prodávajícímu veškeré jemu v souvislosti s odstraněním vady vzniklé náklady.
18. Prodávající je povinen uhradit kupujícímu škodu, která mu vznikla vadným plněním, a to v plné výši. Prodávající rovněž kupujícímu uhradí náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
19. Kupující má právo na dodání nové věci nebo výměnu součásti i v případě odstranitelné vady, pokud nemůže věc řádně užívat pro opakovaný výskyt vady po opravě nebo pro větší počet vad. V takovém případě má kupující i právo od smlouvy odstoupit. Větším počtem vad se rozumí 3 závady stejného druhu na předmětu kupní smlouvy (zboží).
20. Dodavatel se zavazuje, že smluvní zdravotnický přístroj nebude vyřazen/odstaven z provozu déle, než celkem 10 pracovních dnů v daném kalendářní roce (vyjma vyřazení/odstavení z provozu z důvodů spočívajících na straně objednatele). Do této doby se započítává čas potřebný na provedení výrobcem předepsané údržby (PBTk) a provedení výrobcem předepsaných update. Do této výše uvedené doby se nebude započítávat čas poskytnutý na servis a opravy, pokud tyto služby budou provedeny mimo pracovní dobu.

VII.

Zvláštní ujednání

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



1. Prodávající není oprávněn postoupit anebo převést jakákoliv svá práva anebo pohledávky vyplývající z této smlouvy anebo se smlouvou související na třetí osobu bez předchozího písemného souhlasu kupujícího, a to ani částečně.

VIII.

Sankce

1. Pokud prodávající nedodá kupujícímu zboží ve stanovené lhůtě, je povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,01 % z kupní ceny včetně DPH nedodaného zboží, stanovené v čl. III odst. 1 této smlouvy, za každý i jen započatý den prodlení.
2. Pro případ prodlení dodavatele s odstraněním závady v termínech definovaných v článku VI. této smlouvy je kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu ve výši 10.000,- za každý den trvání prodlení.
3. Při nedodržení periodického termínu PBTk nebo součtu reakční doby a doby odstranění závady ze strany dodavatele je kupující oprávněn vymáhat na dodavateli škodu vzniklou nemožností užívání zdravotnického prostředku.
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat na kupujícím úrok z prodlení z dlužné částky ve výši 0,01 % za každý den prodlení.

IX.

Zánik smlouvy

1. Tato smlouva zaniká:
 - a) písemnou dohodou smluvních stran,
 - b) jednostranným odstoupením od smlouvy pro její podstatné porušení druhou smluvní stranou, s tím, že podstatným porušením smlouvy se rozumí zejména:
 - nedodání předmětu plnění ve stanovené době plnění,
 - pokud má předmět plnění vady, které jej činí neupotřebitelným nebo nemá vlastnosti, které si kupující vymínil nebo o kterých ho prodávající ujistil,
 - nedodržení smluvních ujednání o záruce za jakost,
 - neuhrazení kupní ceny kupujícím po druhé výzvě prodávajícího k uhrazení dlužné částky, přičemž druhá výzva nesmí následovat dříve než 30 dnů po doručení první výzvy.
2. Pro účely této smlouvy se pod pojmem „bez zbytečného odkladu“ uvedeným v § 2002 občanského zákoníku rozumí „nejpozději do 30 dnů“.

X.

Registr smluv - doložka

1. Prodávající tímto uděluje souhlas kupujícímu k uveřejnění všech podkladů, údajů a informací uvedených v této smlouvě, k jejichž uveřejnění vyplývá pro kupujícího povinnost dle právních předpisů.
2. Prodávající je současně srozuměn s tím, že kupující je oprávněn zveřejnit obraz smlouvy a jejich případných změn (dodatků) a dalších dokumentů od této smlouvy odvozených včetně metadat požadovaných k uveřejnění dle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv.
3. Zveřejnění smlouvy a metadat v registru smluv zajistí kupující, ve lhůtě a za podmínek stanovených dle zákona č. 340/2015 Sb., a to včetně osobních údajů.



XI.

Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti a je účinná dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
2. Zhotovitel je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2030. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, musí ji dodavatel použít.
3. Zhotovitel je povinen minimálně do konce roku 2030 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.
4. Měnit nebo doplnit smlouvu mohou smluvní strany pouze formou písemných dodatků, které budou vzestupně číslovány, výslovně prohlášeny za dodatek této smlouvy a podepsány oprávněnými zástupci smluvních stran.
5. Smluvní strany shodně prohlašují, že si smlouvu před jejím podpisem přečetly a že byla uzavřena po vzájemném projednání podle jejich pravé a svobodné vůle určitě, vážně a srozumitelně, nikoliv v tísní nebo za nápadně nevýhodných podmínek, a že se dohodly o celém jejím obsahu, což stvrzují svými podpisy.
6. Tato smlouva je vyhotovena v 1 originále, který je elektronicky podepsaný oběma smluvními stranami.

Součástí smlouvy jsou přílohy:

Příloha č. 1: Dílčí specifikace ceny

Příloha č. 2: Podrobná specifikace přístrojového zařízení

V Pardubicích dne 1. 2. 2021

V Praze dne 22. 1. 2021

Za kupujícího:

Za prodávajícího:

.....
MUDr. Tomáš Gottvald, MHA
předseda představenstva

.....
Mgr. Michal Vondraš, MBA, jednatel

.....
Ing. František Lešundák
místopředseda představenstva

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Příloha č. 1: Dílčí specifikace ceny

Položka veřejné zakázky	Typové označení	Cena celkem v Kč bez DPH	DPH v Kč	Cena celkem v Kč včetně DPH
Navigační systém pro neurochirurgii	STEALTH S8 PLUS NIM Eclipse IPC Systém	9 499 478,00	1 994 890,38	11 494 368,38

Mgr. Michal Vondraš , MBA, jednatel



Příloha č. 2: Podrobná specifikace přístrojového zařízení

Položka veřejné zakázky		Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky		Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
Pro každý dodávaný software musí být licence správně uvedena na faktuře, pro prokázání správného nabytí licence.		ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL SFW 9735745 S8 STEALTHMERGE SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
Připojení do PACS a NIS systémů nemocnice součástí dodávky.		ANO	StealthStation™ S8 Cranial Optical Pocket Guide (Czech) str.16
Kompatibilita s 2D RTG C ramenem výrobce Ziehm používaným na pracovišti.		ANO	9734151 9" Ziehm Vision 9732222 Flouro Tracker
Nové, nepoužité přístroje		ANO	Nové nepoužité přístroje
NAVIGAČNÍ SYSTÉM			
Dvouvozikové provedení - oba vozíky oddělené s možností spojení v jeden celek		ANO	9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART
První vozík bude obsahovat monitor (bude umístěn v blízkosti operačního pole tak, aby měl operátor optimální výhled na obrazovku)		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.20
Druhý vozík ponese kameru a druhý monitor (bude umístěn v optimální vzdálenosti od operačního pole tak, aby kamera mohla snímat polohu optických značek instrumentů v operačním poli)		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.25
Oba monitory budou duplicitní, tj. přístroj se bude ovládat stejným způsobem z kteréhokoli monitoru		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
Oba monitory budou mít velikost úhlopříčky minimálně 27 palců, dotykové s funkcí multitouch		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.23,51
Kamera je schopna snímat polohu pasivních kuliček i aktivních diod		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.12
Rozsah snímací schopnosti kamery je 1 až 3 metry		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.12
SW v českém jazyce		ANO	Ano 9735500 Spine Referencing Set 9735737 SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
KRANIÁLNÍ NAVIGACE			
SW umožňuje lokalizovat anatomické struktury během kraniálních neurochirurgických zákroků:		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Položka veřejné zakázky		Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky		Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
· resekce tumoru		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· biopsie		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· zavedení ventrikulárního katétru		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
Je možný import snímků:		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· ve formátech DICOM a NIFTY		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· modality CT, MRI, CTA, MRA, FMRI		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· z média - CD, DVD, USB		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.36
Z nemocniční sítě připojením LAN kabelu a bezdrátově pomocí WIFI přijímače integrovaného v přístroji:		ANO	StealthStation™ S8 System Manual (Czech) str.36
· posláním dat z jiného počítače v síti		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· přímým přístupem do nemocničního PACS, otevřením seznamu pacientů v navigačním systému, vyhledáním a stažením příslušných snímků		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
Ovládání dotykovými obrazovkami obou monitorů přístroje:			
· klepnutí pro umístění kurzoru		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
· dvojité klepnutí pro potvrzení volby		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
· potažení pro pohyb obrazu		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
· zvětšení a zmenšení obrazu roztažením a stažením dvou prstů		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
· otočení obrazu rotačním pohybem dvou prstů		ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS 9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC 9735670 CAMERA CART 9735
Ovládání myši umístěnou na kterémkoli vozíku		ANO	Myš je součástí 9735667 a dá se připojit do kterékoli USB zdířky 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Položka veřejné zakázky	Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
		9735670 CAMERA CART 9735670 STEALTH S8 BASIC
Ovládání nožním pedálem:		
· zmrazení/uvolnění obrazu sešlápnutím pedálu	ANO	Nožní pedál je součástí 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS
· spuštění navigace při nekontinuálním navigování	ANO	Nožní pedál je součástí 9735667 MAIN CART 9735667 STEALTH S8 PLUS
Ovládání funkčními tlačítky na referenčním rámečku:		
· krok vpřed a zpět	ANO	9733881 Small Cranial active frame 9735028 INST KIT 9735028 CRANIAL EU ONLY
· zvětšení a zmenšení obrazu	ANO	9733881 Small Cranial active frame 9735028 INST KIT 9735028 CRANIAL EU ONLY
Plánování - vytvoření libovolného počtu plánů nastavením vstupu a cíle plánu	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· úprava vstupu a cíle v průběhu navigování	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· nastavení libovolné barvy a názvu plánu	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· uzamčení plánu, aby nedošlo k nechtěným změnám	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· vytvoření válcového okraje kolem plánu	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
Vytváření 3D modelů:		SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· registračního modelu	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· mozku	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· cév	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· tumoru	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· komor	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
funkce vytváření jiných modelů:	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· automatické vytvoření modelu po náběru několika bodů	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· štětec pro vybarvení anatomické části	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· omezení oblasti zájmu	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· úprava změnou horního a spodního prahu	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· přidání/smazání barvy v jednotlivých řezech	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
· interpolace vynechaných řezů	ANO	SFW 9735743 STEALTH 3D CRANIAL
Sloučení snímků:	ANO	
· sloučení snímků různých modalit s určením libovolného snímku pro registraci pacienta	ANO	SFW 9735745 S8 STEALTHMERGE



Položka veřejné zakázky	Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
· přidání MR snímku pořízeného v průběhu operace tak, aby zůstala zachována původní registrace pacienta	ANO	SFW 9735745 S8 STEALTHMERGE
· možnost změny registračního snímku a vytvoření nového spojení	ANO	SFW 9735745 S8 STEALTHMERGE
Registrace pacienta:		
· označením anatomických bodů na 3D registračním modelu a následným dotýkáním se navigovaným ukazovátkem těchto bodů na pacientovi	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· sběrem bodů z povrchu hlavy pomocí navigovaného ukazovátka	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· dotykem navigovaného ukazovátka na markery umístěné na povrchu hlavy pacienta	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· kombinací všech tří předchozích metod pro upřesnění původní registrace	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· po kterékoli registraci možnost kontroly přesnosti	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· ukazatel střední kvadratické chyby ve kterémkoli bodě anatomie	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
· po registraci vytvoření bodů přesnosti pro kontrolu v průběhu operace a následně opětovné srovnání registrace	ANO	SFW KIT 9735737 STEALTH S8 CRANIAL EU-E
Všechny instrumenty jsou Autoklávovatelné (132 ° až 134 °C (-0 / + 3 °C))	ANO	Equipment Cleaning and Sterilization Instructions (Czech) str.4,6,10
2ks Referenční rámeček pro určení polohy hlavy pacienta osazený aktivními diodami	ANO	9733881 Small Cranial active frame
2ks Referenční rámeček pro určení polohy hlavy pacienta osazený pasivními kuličkami	ANO	INST KIT 9735028 CRANIAL EU ONLY
2ks Registrační ukazovátka osazené pasivními referenčními kuličkami	ANO	INST KIT 9735028 CRANIAL EU ONLY
1ks Mikroskopické kratší ukazovátka osazené pasivními referenčními kuličkami	ANO	CNS Microscope Probe 9734889
3ks Pasivní Adaptér pro navigaci libovolného rigidního nástroje, každý použitelný zvlášť	ANO	961-574 ACC 961-574 SURETRAK2, PASSIVE SYSTEM
SPINÁLNÍ NAVIGACE		
SW umožňující lokalizovat anatomické struktury během spinálních neurochirurgických zákroků	ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E
Zavádění transpedikulárních šroubů do obratlových těl po celé délce páteře	ANO	9735607 Navigated VERTEX SELECT Instrument Set 9734833 NavLock™ Navigation Instrument Set 9734507 INST SET 9734507 UNIVERSAL DRILL GUIDE

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Položka veřejné zakázky	Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
Navigování na CT nebo Fluoro snímcích	ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E
Možnost budoucího rozšíření o 3D intraoperativní zobrazovací systémy	ANO	Ano, 3D Crameno Ziehm, 3D Crameno Siemens, Oarm (typ konkrétního Cramena je nutno ověřit před realizací nákupu)
Registace polohy anatomické struktury:		
· označením anatomických bodů na 3D registračním modelu a následným dotýkáním se navigovaným ukazovátkem těchto bodů na pacientovi	ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E
· fúzí předoperačního CT snímku s AP a laterální projekcí C-ramene	ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E
· AP a laterální projekcí C-ramene	ANO	SFW KIT 9735740 STEALTH S8 SPINE EU-E
Nutná integrace se stávajícím C-ramenem (výrobce Zeihm) umístěným na operačním sále	ANO	9734151 9" Ziehm Vision 9732222 Fluoro Tracker, Wireless, 9"
Instrumenty pro umístění reference na pacienta:		
· 1ks spinální svorka umístěná na jednom trnovitém výběžku - krátká	ANO	9735500 Spine Referencing Set
· 1ks spinální svorka umístěná na jednom trnovitém výběžku - dlouhá	ANO	9735500 Spine Referencing Set
· 1ks spinální svorka umístěná na dvou trnovitých výběžcích současně - krátká	ANO	9734724K Double Spinous Process Clamp Short
· 1ks spinální svorka umístěná na dvou trnovitých výběžcích současně - dlouhá	ANO	9734723K Double Spinous Process Clamp Tal
· instrumenty pro natlučení hřebu do kyčelní kosti	ANO	9735502 Perc Pin Upgrade Set
· referenční rámečky umístitelné na výše uvedené svorky a hřeby	ANO	9735500 Spine Referencing Set, 9735502 Perc Pin Upgrade Set
Instrumenty pro zavedení transpedikulárních šroubů:		
· systém šídlo, sonda, předvrtávač osazené rámečky pro určení polohy	ANO	9734833 NavLock™ Navigation Instrument Set
· navigovaný dilátor pro zavádění šroubů perkutánně	ANO	9735465 CD HORIZON™ SOLERA™ Awl-Tip Taps
· navigovaný systém pro dlouhý vrták	ANO	9734507 INST SET 9734507 UNIVERSAL DRILL GUIDE
Spotřební materiál ke kraniální i spinální navigaci:		
· navigační kuličky pro první operace, minimální počet 100 ks	ANO	8801075 5-pack/ 12 packs per box (60 pcs) 8801074 4-pack/ 12 packs per box (48 pcs)
· navigovaná jehla pro vytvoření perkutánního přístupu	ANO	9733498 Navigated PAK Kit DISPOSABLE
· navigovaná jehla pro vytvoření perkutánního přístupu opatřená elektrodou pro připojení k neuromonitoringu	ANO	9733497 Navigated NIM-Spine™ System PAK Needle

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Položka veřejné zakázky		Navigační systém pro neurochirurgii	
Závazné charakteristiky a požadavky		Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce.
· 2 ks hřebů do kyčelní kosti		ANO	9733235 PIN, 9733235, 100MM, STERILE, PERC REF 9733236 PIN, 9733236, 150MM, STERILE, PERC REF
Navigovaný intraoperační neuromonitoring			
intraoperační kontrola správnosti zavedení šroubu		ANO	Návod NIM Eclipse M726750C221_B_CS, str. 4-12
Ovládání chirurgem ze sterilního operačního pole		ANO	Návod NIM Eclipse SD M726750C222_B_CS, str. 5-3
navigovaná stimulační sonda pro přístroj intraoperačního neuromonitoringu		ANO	Ref. 9733497, 9733498
navigované měření vzdálenosti nervu od hrotu sondy		ANO	Návod NIM Eclipse M726750C221_B_CS, str. 4-12
poloha sondy se promítá do všech řezů CT (Axial Coronal Sagital)		ANO	9733497 Navigated NIM-Spine™ System PAK Needle
Spotřební materiál pro první operace		ANO	Ref. NRE1003, MEP1001, SPK1004, DSN1299, DME1001, DSE4125, FTP2001
Navigovaný vrtací systém			
motor osazený optickými značkami pro určení polohy hrotu vrtáku		ANO	Stealth Midas EM200N brožura
SW navigačního systému obsahuje přednastavení různých délek nástavců a typů a rozměrů vrtáků		ANO	Stealth Midas EM200N brožura
ergonomicky upraveno pro uchycení handpiece do pravé nebo levé ruky		ANO	Návod EM200N, str. 7
grafické zobrazení vrtacího systému v navigační obrazovce		ANO	Návod EM200N, str. 12-14
vysokootáčkový vrtací systém, maximální otáčky 75000 ot/min		ANO	návod IPC, str. 7-3
Konzole s dotykovým displayem		ANO	návod IPC, str. 1-7
Konzole umístitelná na infuzní stojan		ANO	návod IPC, str. 1-6
Konzole se třemi sloty pro připojení různých handpiece		ANO	návod IPC, str. 1-7
Konzole se dvěma pumpami pro oplachovací sety		ANO	návod IPC, str. 1-6
Nožní pedál s možností přepínáním chodu motoru		ANO	návod IPC, str. 1-7
Motor pro kraniotomii		ANO	EM200, Midas motory brož.
1 ks nástavec zahnutý, délka 10 cm		ANO	AA10
1 ks nástavec zahnutý 14 cm		ANO	AA14
1 ks kraniotom		ANO	AF02
1 ks trepan		ANO	AD03
Spotřební materiál pro první operace		ANO	14MH30, 14BA40, 14BA50, 10BA40D, 10MH30
Možnost budoucího rozšíření o spinální shaver, připojení do stejné konzole jako ostatní motory		ANO	ED100, Návod IPC, str. 5-1

Název projektu: „Modernizace různých přístrojů a vybavení speciální zdravotní prostředky“,
reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001580

Tento projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj.



Požadavky, které budou součástí dodávky předmětu plnění	Splnění požadavku ANO/NE
V záruční době bezplatné provádění všech výrobcem požadovaných či doporučených úkonů (bezpečnostně technické kontroly, validace, kalibrace, servisní a preventivní prohlídky apod.).	ANO
Dodání návodu k použití v ČJ a prohlášení o shodě v papírové i elektronické verzi.	ANO
Provedení zaškolení (instruktáže) obsluhy včetně vyhotovení zápisu.	ANO
Dodání oprávnění školitele (od výrobce) k provádění instruktáže.	ANO
Dodání dokumentace prokazující oprávnění k údržbě dodaného zdravotnického prostředku.	ANO
Splnění všech ostatních závazných podmínek předepsaných platnou legislativou.	ANO

Mgr. Michal Vondraš, MBA, jednatel