

## Kupní smlouva č. 21117 (86059)

uzavřená dle ust. § 2079 a násl. zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku

**Kupující:** Krajská nemocnice T. Bati, a. s.  
Se sídlem: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín  
IČ: 27661989  
DIČ: CZ27661989  
Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B., vložka 4437  
Zastoupen: doc. MUDr. Michalem Filipem, Ph.D., předsedou představenstva  
a Ing. Martinem Dévou, členem představenstva

Bankovní spojení: ČSOB, pobočka Jeremenkova 42, 772 00 Olomouc, č. ú. xxxxxxxxxxxxxxxx na straně

jedné (dále jen „**kupující**“)

a

**Prodávající:** S&T Plus s.r.o.  
Se sídlem: Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4  
IČ: 25701576  
DIČ: CZ25701576  
Zapsán v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 62478  
Zastoupen: Ing. Ludvík Tót  
Bankovní spojení: ČSOB, číslo účtu xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

na straně druhé (dále jen „**prodávající**“)

prodávající a kupující dále také jako „**smluvní strany**“ nebo jednotlivě jako „**smluvní strana**“ tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník (dále jen „**občanský zákoník**“)

## I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu Centrální stanici dle technické specifikace uvedené v příloze č. 2 této smlouvy a umožnit kupujícímu k nabízenému plnění nabýt vlastnické právo. Příloha č. 1 obsahuje cenové údaje nabízeného plnění a příloha č. 2 obsahuje technickou specifikaci / technické parametry nabízeného plnění (dále jen „zařízení“, „zboží“, nebo „předmět plnění“).
2. Prodávající se v souvislosti s dodávkou zboží zavazuje zajistit služby spočívající v instalaci, příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny. Prodávající se rovněž zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.

Služby spočívající v instalaci zboží zahrnují jeho usazení v místě plnění a napojení na zdroje, zejména připojení k elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, k rozvodům systémů informačních technologií, rozvodu vody, demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky (je-li funkce pořizovaného zboží podmíněna takovým připojením).

Služby spočívající (je-li to k plné funkčnosti zařízení nezbytné) v montáži zahrnují zejména ustavení, sestavení a propojení pořizovaného zboží.

Služby spočívající (je-li to k plné funkčnosti zařízení nezbytné) v implementaci zboží zahrnují zejména procesy uskutečňování teoretických analýz a plánovaných postupů za účelem uvedení zboží do plného provozu.

Služby spočívající v uvedení pořizovaného zboží do plného provozu zahrnují jeho odzkoušení a ověření správné funkčnosti, případně jeho seřízení, předvedení plné funkčnosti, provedení zkušebního provozu, zajištění instruktáže dle platného zákona o zdravotnických prostředcích, pro jeho obsluhu, obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby zboží mohlo plnit sjednaný či obvyklý účel.

3. Součástí předmětu plnění je vedle zařízení kompletní příslušenství, zejména ustavení v místě plnění, sestavení a propojení pořizovaného zařízení, instruktáž obsluhy včetně zajištění dopravy do místa určení a jeho vybalení a kontrola, uvedení do plného provozu s předvedením funkčnosti, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu v souladu s ustanoveními příslušné legislativy upravující nakládání s odpady.
4. Součástí předmětu plnění je zpracování a předání:
  - instrukcí a návodů k obsluze a údržbě zboží (manuálů) v českém jazyce, a to lx v listinné podobě a lx v elektronické podobě na CD,
  - prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy (certifikát DC), které předloží prodávající kupujícímu do 14 dnů ode dne podpisu smlouvy,
  - příslušná dokumentace dle legislativy o zdravotnických prostředcích a příp. doklady dle atomového zákona č. 263/2016 Sb., v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz

nezbytné,

- zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
- zajištění periodických prohlídek / bezpečnostně technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží,
- zajištění souladu s požadavky elektrických a hygienických evropských harmonizovaných norem. (ČSN EN ISO 14937 nebo jiné rovnocenné řešení)
- zajištění zaškolení techniků a obsluhujícího personálu kupujícího v rozsahu odpovídajícím složitosti daného zařízení (stanoveném výrobcem, popřípadě právními předpisy upravujícími zdravotnické prostředky),
- zajištění lx ročně povinné instruktáže dle platné legislativy odpovídající předmětu plnění.

5. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.

6. Prodávající prohlašuje, že:

- předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci veřejné zakázky,
- je výlučným vlastníkem zařízení,
- na zařízení neváznou žádná práva třetích osob,
- není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
- zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.

7. Prodávající dále prohlašuje, že:

kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména příslušným zákonem o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným kupujícím v zadávacích podmínkách k veřejné zakázce;

zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR. Zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE, je prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného

nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu rovněž kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 18/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.

bude garantovat zajištění povinného servisu vyplývajícího z platné legislativy min. po dobu 10 let od data instalace zdravotnického prostředku.

8. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.

## II. Kupní cena

1. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu scénou, kterou prodávající nabídl v rámci přílohy č. 3 (cenová nabídka) a odpovídá pořizovací ceně zařízení uvedené v příloze č. 1 - Rekapitulace nabídkové ceny.

a) Kupní cena bez DPH celkem činí:	273 000 Kč
b) výše DPH činí:	57 330 Kč
c) Kupní cena vč. DPH celkem činí:	330 330 Kč

2. Kupní cena je ujednána v měně CZK.
3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kurzových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.
4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží

do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, dopravu do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží a vstupní validace.

5. Prodávající dále kupujícímu poskytuje bezplatný záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize, prohlídky a validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení

protokolu a případný update software. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.

### **III. Platební podmínky**

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě jedné faktury vystavené prodávajícím po protokolárním předání a převzetí zařízení.
2. Úhrada faktury bude probíhat následovně:
  - a) 20 % kupní ceny bude uhrazeno nejpozději do 30 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu,
  - b) zbývajících 80 % kupní ceny bude uhrazeno v 8 rovnoměrných měsíčních splátkách, přičemž první splátka bude uhrazena nejpozději do 60 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu.
3. Prodávající se zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy. Daňový doklad bude navíc zahrnovat výši a rozložení jednotlivých splátek v čase s uvedenou splatností s ohledem na ustanovení odstavce 2 tohoto článku.
4. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
5. V případě prodlení kupujícího s úhradou faktur je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.
6. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

### **IV. Termín plnění**

1. Prodávající se zavazuje dodat a instalovat zařízení dle podmínek sjednaných včl. V. této smlouvy nejpozději do **45 kalendářních dnů** od uzavření této smlouvy.

### **V. Místo plnění a dodací podmínky**

1. Zařízení bude odevzdáno v sídle kupujícího na adrese: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín, Oddělení kardiologické

2. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.
3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen  
xx
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen  
xx
5. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
  - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
  - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
  - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích,
  - zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.
9. Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
  - označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
  - název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
  - číslo kupní smlouvy,
  - označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
  - datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
  - stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
  - jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
10. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list/předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
11. Dodávka zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou předmětem plnění. Z dodávky zařízení nesmí vyplývat povinnost kupujícího odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem

(tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).

## VI. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost dodaného předmětu plnění, spočívající v tom, že dodaný předmět plnění, jakož i jeho veškeré části a jednotlivé komponenty, budou po celou záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachovají si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce **24** měsíců ode dne převzetí předmětu plnění kupujícím, tj. ode dne podpisu předávacího protokolu nebo delší podle možností prodávajícího.
3. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit k odstraňování reklamované vady **následující pracovní den** po nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
5. Maximální doba provedení záruční opravy se sjednává v délce nejvýše do **72 hodin** od doby jejího nahlášení kupujícím. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástí), je možné maximální dobu záruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění reklamované vady.
6. Maximální doba provedení záruční opravy lze po dohodě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony. Pokud si to kupující vyžádá, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu náhradní, typově shodné zařízení v případě, že se nepodaří provést záruční opravu v dohodnuté maximální době. Zápůjčka bude bezplatná a na celou dobu opravy a nového zprovoznění opravovaného zařízení.
7. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
8. Za záruční vady nebudou považovány takové, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
9. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
10. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.

11. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení záruční opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.

## VII. Záruční servis

1. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po celou dobu záruční doby bude prodávající provádět nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace/kalibrace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně výměny předepsaného spotřebního materiálu a náhradních dílů, kitů), vše včetně vystavení protokolu a případného update softwaru. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to ve výrobcem předepsaném intervalu, nejméně však 1x ročně. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše.

2. Záruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **S&T Plus s.r.o.**

Sídlo: Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4

IČ: 25701576

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného Městský soud v Praze, oddíl C, vložka 62478

3. Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 41 odst. 2 zákona č. 89/2021 Sb.
4. Pokud prodávající bude v prodlení s termínem provedení záručního servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2 % z pořizovací ceny dodaného zboží za každý i započatý den prodlení.
5. Záruční servis zařízení musí být zajištěn servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.
6. Kupující si vyhrazuje právo, požadovat po prodávajícím před započítáním záručního servisu nebo v průběhu provádění záručního servisu dodaných zdravotnických prostředků předložení dokladu o registraci pro servis dotčených zdravotnických prostředků. Tímto dokladem je buď souhlasné rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv s prováděním servisu, nebo certifikát opravňující dodavatele k provádění autorizovaného servisu na dodaném zdravotnickém prostředku, vydaný



jeho výrobcem. Kupující může požádat o předložení tohoto dokladu kdykoliv v průběhu plnění dodavatel je povinen takový doklad předložit nejpozději do 14 kalendářních dnů ode dne žádosti kupujícího.

#### **Viii. Zvláštní ustanovení o DPH**

1. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skutečnosti, které zakládají jeho povinnost ručení za neodvedenou daň z přidané hodnoty za zdanitelná plnění uskutečněná podle této smlouvy (viz § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění). Informace musí poskytnout písemně nejpozději do 10 dnů od vzniku uvedených skutečností.
2. V případě, že skutečnosti definované § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, nastanou je kupující oprávněn zajistit předmětnou daň z přidané hodnoty podle § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. Kupující je oprávněn uvedený postup uplatnit zejména v případech, že:
  - na prodávajícího zdanitelného plnění bude vyhlášeno insolvenční řízení,
  - prodávající nebude schopen na požádání kupujícího předložit prohlášení o bezdlužnosti vůči správci daně,
  - prodávající sdělí podle odst. 1 tohoto článku smlouvy skutečnosti rozhodné pro vznik povinnosti ručení ze strany kupujícího.
3. V případě, že prodávající poruší povinnost uloženou v odst. 1 a 2 tohoto článku smlouvy, je kupující oprávněn vůči němu uplatnit náhradu za veškeré škody, které mu tím vzniknou.
4. Kupující je povinen ve lhůtě 15 dnů sdělit prodávajícímu, že v souladu s předchozími odstavci uplatnil zajištění daně. Tímto oznámením se má za to, že kupující splnil vůči prodávajícímu svůj závazek ve výši uplatněné daně z přidané hodnoty, plynoucí z jednotlivých daňových dokladů.

#### **IX. Odstoupení od smlouvy**

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
  - +prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
  - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
  - jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;

- nemožnost odstranění vady dodaného zařízení;
  - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

#### **X. Odpovědnost za škodu**

1. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu v plné výši újmu, která kupujícímu vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků prodávajícího dle této smlouvy.
2. Prodávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
3. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu, tj. podpisem předávacího protokolu.

#### **XI. Sankce**

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,5 % z kupní ceny včetně DPH, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
3. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

#### **XII. Závěrečná ustanovení**

1. Tato smlouva nabývá platnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti dnem jejího zveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., a to pro případ, že je účinnost smlouvy na toto zveřejnění vázána.

2. V případě, že předmět plnění není zdravotnickým prostředkem, smluvní strany se dohodly, že ustanovení odkazující na zákon o zdravotnických prostředcích uvedená v této smlouvě se nepoužijí.
3. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
4. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
5. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího, kterou v postavení účastníka zadávacího řízení podal do zadávacího řízení na zakázku. Podkladem pro uzavření této smlouvy je rovněž zadávací dokumentace k zakázce včetně všech jejích příloh.
6. Jestliže ze zadávací dokumentace k zakázce nebo nabídky prodávajícího vyplývají prodávajícímu povinnosti vztahující se k realizaci předmětu této smlouvy, avšak tyto povinnosti nejsou výslovně v této smlouvě uvedeny, smluvní strany se pro tento případ dohodly, že i tyto povinnosti prodávajícího jsou součástí obsahu závazkového vztahu založeného touto smlouvou a prodávající je povinen je dodržet.
7. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
8. Smluvní strany na sebe přebírají riziko změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
9. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
10. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této 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 této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
11. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění zadávací dokumentace veřejné zakázky a zveřejnit podmínky a obsah uzavřených smluvních vztahů. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů

s touto smlouvou souvisejících.

12. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
13. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.
14. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:
  - Příloha č. 1 - rekapitulace kupní ceny
  - Příloha č. 2 - technická specifikace / technické parametry dodávaného plnění
  - Příloha č. 3 - nabídka prodávajícího
  - Příloha č. 4 - prohlášení o shodě
  - Příloha č. 5 - nákupní podmínky KNTB (zdravotnická technika)
  - Příloha č. 6 - podmínky poskytování záručního a pozáručního servisu

Ve Zlíně dne 14.6.2021

V Praze dne 14. 6. 2021

**KUPUJÍCÍ:**

**PRODÁVAJÍCÍ:**

---

doc. MUDr. Michal Filip, Ph. D.  
předseda představenstva

---

Ing. Ludvík Tóť  
ředitel

---

Ing. Martin Déva, člen představenstva

# příloha č.1

## REKAPITULACE KUPNÍ CENY

Parametr	MJ	Počet jednotek	Nabídková cena za jednotku bez DPH v Kč	Nabídková cena celkem bez DPH v Kč
Centrální stanice	ks	1		273 000,00
<b>Pořizovací cena zařízení (cena uvedená ve smlouvě)</b>			273 000,00	
<b>Celková cena v Kč bez DPH</b>			<b>273 000,00</b>	
<b>výše DPH 21%) v Kč</b>			<b>57 330,00</b>	
<b>CELKOVÁ CENA v Kč s DPH</b>			<b>330 330,00</b>	

(cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)...

## Příloha č. 2 - Technická specifikace

### Technická specifikace: MONITOROVACÍ CENTRÁLA

<b>Ix Centrální stanice</b>			
Parametr	Požadovaná min. hodnota	Nabízená hodnota	Poznámka
Centrální monitor pro sledování všech lůžkových monitorů a všech monitorovaných parametrů jak selektivně u každého pacienta, tak souhrnně, současné připojení minimálně 12 pacientů - možnost rozšíření až na 32 pacientů, režim současného zobrazení všech monitorů, připojení stávajících telemetricky sledovaných pacientů (jednotky MX40)	ANO	ANO	
Jedno-obrazkové zobrazení - 24" display nebo dvou-obrazkové zobrazení 2x 24" - display na stůl k centrální stanici, Ovládání standartní počítačovou klávesnicí a myší	ANO, 1 obrazovka 24" nebo 2 obrazovky po 24"	ANO	
Režim současného zobrazení všech monitorů	ANO	ANO	
V detailním režimu musí zobrazit všechny data vybraného monitoru s funkcí zadání základních údajů o pacientovi a musí umět dálkové nastavení patientských monitorů (alarmy, limity, režim standby, atd...).	ANO	ANO	
V přehledovém režimu musí umět individuální nastavení zobrazení v jednotlivých patientských sektorech a také automatické minimalizace neaktivního patientského sektoru (minimálně vypnutý lůžkový monitor, režim standby).	ANO	ANO	
Zobrazení, prohlížení, vyhodnocení a ukládání alarmů, tisk alarmových událostí včetně křivek, tisk trendů (tisk i z připojených monitorů)	ANO	ANO	
Paměť na patientská data až 7 dnů (včetně plného rozkrytí minimálně 8 křivek)	ANO	ANO	
Komplexní multi-svodová analýza arytmií, analýza ST segmentu a monitorování QT/QTc.	ANO	ANO	
Zobrazení, prohlížení a tisk alarmových událostí včetně křivek za dobu posledních 168 hodin. Vzniklé alarmové stavy musí být akusticky a opticky barevně odlišeny v min. 3 skupinách dle závažnosti,	ANO	ANO	
Zobrazení, prohlížení a tisk grafických a numerických trendů od kteréhokoliv ze sledovaných pacientů za dobu posledních 168 hodin,	ANO	ANO	

Zobrazení, prohlížení a tisk minimálně 8 kompletních křivek od kteréhokoliv ze sledovaných pacientů za dobu posledních 168 hodin,	ANO	ANO	
Centrální monitor musí být připojen k prostředí nemocničního intranetu a musí připojeným uživatelům (minimálně pro 10 současných uživatelů) umožnit pomocí běžného PC v nemocniční síti po autorizaci zobrazit detailní pohled na křivky a parametry sledovaných pacientů. Současné zobrazení více pacientů na jedné obrazovce.	ANO	ANO	
Laserová - LAN tiskárna	ANO	ANO	
Zajištění centrály proti výpadku napájení pomocí UPS	ANO	ANO	

Příloha č. 3

**s&t** I JITFIUG tr.tx.  
142 21 Frařfř4

**PHILIPS**

**KNTB Zlín**

**Nabídka**

**MTP 2021 117**

KNTSZlín

PTedmeí naiJkBy

Monitorovací systém

TELEMET<sup>^</sup>Ž

Prompt

Popta

ks

Cena Kč

Cena x ks

Centrální stanné - I2 q-adenjij 9&=3B9  
InřiWHirfton Center IX

Patient

173 000  
Kč

171 M0 K.fi

HW  
BB&42\*

PKLIXHmiMit  
Dtspsly K CS27-  
ansMrna



100 000 Kč

1HMD KĚ



JMKAOUřfi		<b>273 000 Kč</b>
om	21*	57 330,00 Kč
Cena se stevoř/		<b>330 330 Kč</b>

30.IV.2řE1  
Plamofit do: 10.VříEř  
zanřa: 24 mĚřtř



This Declaration of Conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer. The device covered by the present Declaration is in conformity with all regulations or directives below, including compliance with related Essential Requirements and General Safety and Performance Requirements.

**1. Object of the declaration:**

<b>Product Name</b>	Patient Information Center iX (PIC iX)
<b>Product Type</b>	Centr< 11 Station
<b>Intended Purpose</b>	<p>The intended use of the M3290B Patient Information Center iX software application is to:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Receive, aggregate, process, distribute and display physiologic waves, parameters, alarms and events at locations other than at the patient, for multiple patients.</li> <li>• Determine alarm conditions and generate alarm signals for Philips approved medical devices, that send physiological data and do not have the ability to determine the alarm condition.                         <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Algorithms present in the software are limited to the ST/AR ECG (for arrhythmia, ST Segment and QT Segment Monitoring) and SpO2.</li> </ul> </li> <li>• Generate alarm signals for user notification, based on the alarm signal determined and sent by Philips approved medical devices.</li> <li>• Perform diagnostic 12-Lead analysis and interpretation based on raw ECG data samples provided from Philips approved medical devices. Result may be displayed, printed and/or distributed to Philips approved medical devices.</li> <li>• Provide review and trend application data, designed to contribute to the screening of patient condition. All information or visual indications provided are intended to support the judgement of a medical professional and are not intended to be the sole source of information for decision making, thus these applications are not intended for diagnoses or active patient monitoring where immediate action is required.</li> <li>• Provide connection to other systems not associated with active patient monitoring, such as information systems. The software performs the action to transfer, store, convert from one format' to another according to preset specifications, or to display medical device data.</li> </ul>

IUNCONTROLLED IN PRINTED FORM UNLESS STAMPED IN RED

	The Information Center Software is intended for use in professional healthcare facilities by trained healthcare professionals. The Information Center Software is not intended for home use. Indicated for use when monitoring adult and/or specified pediatric subgroups (Newborn (neonate), Infant, Child, Adolescent) patients as indicated by labeling of the medical device providing the data.  Rx only.
<b>Product Part Number(s) and Descriptions</b>	M3290B (866389, 866390, 867093,867154)
<b>Product Options/Accessories Part Number(s) and Descriptions</b>	Not applicable
<b>Basic UDI-DI</b>	Not applicable
<b>Control Indicator</b>	C.03
<b>Global Medical Device * Nomenclature Code (GMDN) and Description</b>	GMDN: 38470. Centralized patient monitor

The object of the Declaration described above is in conformity with the following regulations.

<b>EU Directive</b>	<b>Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices amended up to and inclusive of Council Directive 2007/47/EC (MDD)</b>
<b>Device Risk Classification</b>	Class IIB based on Annex IX and Rule 10
<b>Conformity Assessment Path</b>	Annex II
<b>Notified Body Name, Address, and ID</b>	TUV SUD Product Service GmbH Ridlerstraf.Te 65 80339, Munich Germany  0123

**EU Declaration of Conformity**

1 CONTROLLED IN PRINTED FORM UNLESS STAMPED IN RED

**Standards**

The products listed on this Declaration of Conformity have been assessed and/or tested in a typical configuration as described in the Manufacturer’s accompanying documentation in accordance with the product standards listed below.  
 See Attachment A

**2. Additional information:**

<b>Manufacturer</b>	Philips Medical Systems 3000 Minuteman Road Andover, MA. 01810-1099 USA
<b>EU Authorized Representative</b>	Philips Medizin Systeme Boblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034 Boblingen, Germany
<b>Quality Certificates Issued</b>	The Manufacturer is certified by TUV to the following: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD). No. G1 44649 0046 Rev. 00</li> <li>• EN ISO 13485:2016 , No. Q5 44649 0045 Rev.00</li> </ul>

Signature (signed for and on behalf of Philips Medical Date of Issue: Systems):

Printed Name: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx  
 Title: Regulatory Affairs Manager,  
 PM-Andover

Place of Issue: Andover  
 Date of Expiration: May 26, 2024

## EU Declaration of Conformity

Revision: E                      Number: 866389-90680

Based on Template/Revision: A-Q2920-01308-TÍ/C

UNCONTROLLED IN PRINTED FORM INLESS STAMPED IN RED

### 3. Attachment A

#### Standards and/or Common Specifications

Standard	Description
EN 1041:2008	Information supplied by the manufacturer with medical devices
ENISO 15223-1:2016	Medical devices — Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied — Part 1: General requirements
EN 62304:2006/AC:2008 IEC 62304:2015	Medical device software. Software lifecycle processes
EN 62366:2008 IEC 62366:2014 IEC 62366-1:2015	EN 62366:2008 , IEC 62366:2014 Medical devices — Application of usability engineering to medical devices  EN 62366-1:2015 % Medical devices - Part 1: Application of usability engineering to medical devices
EN 60601-1-8: 2007/A 11:2017 IEC 60601-1-8:2012	Medical electrical equipment — Part 1-8: General requirements for basic safety and essential performance — Collateral Standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems
IEC 82304-1 :2016	Health software - Part 1: General requirements for product safety
ENISO 14971:2012	Medical devices - Application of risk management to medical devices
ENISO 14155:2011	Clinical investigation of medical devices for human subjects - Good clinical practice (ISO 14155:2011)

Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce: Zařízení, na které se vztahuje toto prohlášení, splňuje všechny níže uvedené předpisy nebo směrnice, včetně souladu se souvisejícími základními požadavky a všeobecnými požadavky na zdraví a výkon.

## 1. Předmět prohlášení:

<b>Název výrobku</b>	Pacientské informační centrum iX (PIC iX)
<b>Typ výrobku</b>	Centrální stanice
<b>Zamýšlený účel</b>	<p>Zamýšleným použitím softwarové aplikace pacientského informačního centra M3290Bje:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Přijímat, shromažďovat, zpracovávat, zasílat a zobrazovat fyziologické křivky, parametry, alarmy a události na jiných místech než u pacienta, a to pro více pacientů.</li><li>• Rozhodování o alarmových stavech a generovat signály alarmu pro zdravotnické prostředky schválené společností Philips, které zasílají fyziologické údaje a nemají schopnost rozhodovat o alarmovém stavu.<ul style="list-style-type: none"><li>■ Algoritmy přítomné v softwaru jsou omezeny na ST/AR ECG (pro arytmií, monitorování ST segmentu a QT segmentu) a SpO2.</li></ul></li><li>• Generování signálů alarmu pro upozornění uživatele na základě signálů alarmu určeného a zasláno zdravotnickými prostředky schválenými společností Philips.</li><li>• Provádění diagnostické 12svodové analýzy a interpretace na základě nezpracovaných vzorků dat EKG získaných ze zdravotnických prostředků schválených společností Philips. Výsledek lze zobrazovat, tisknout a/nebo zasílat do zdravotnických prostředků schválených společností Philips.</li><li>• Poskytování údajů o kontrole aplikací trendů, které jsou navrženy tak, aby přispívaly ke sledování stavu pacienta. Všechny poskytnuté informace nebo vizuální indikace mají sloužit jako pomůcka při rozhodování odborných zdravotníků a nejsou zamýšleny jako výhradní zdroj informací při rozhodování, proto tyto aplikace nejsou určeny pro stanovování diagnóz nebo aktivní monitorování pacientů v případech, kdy je vyžadována bezprostřední akce.</li><li>• Zajištění připojení k ostatním systémům, které nesouvisí s aktivním monitorováním pacienta, např. informačním systémům. Software provádí úkony za účelem přenosu, ukládání, převodu z jednoho formátu do druhého podle předem nastavených specifikací nebo za účelem zobrazení údajů zdravotnického prostředku.</li></ul>

## NEŘÍZENÝ TÍSTĚNÝ FORMULÁŘ, POKUD NENÍ OPATŘEN ČERVENÝM RAZÍTKEM

	Software informačního centra je určen k použití školenými odbornými zdravotníky v odborných zdravotnických zařízeních. Software informačního centra není určen pro domácí použití. Indikováno při použití při monitorování dospělých pacientů a/nebo pacientů v rámci určených pediatrických podskupin (novorozenci, kojenci, děti, dospívající), jak je uvedeno na označení zdravotnického prostředku poskytujícího údaje. Pouze Rx.
<b>Číslo dílů a popis výrobku</b>	M3290B (866389, 866390, 867093, 867154)
<b>Číslo dílů a popis doplňků/příslušenství výrobku</b>	Není aplikováno
<b>Základní UDI-DI</b>	Není aplikováno
<b>Kontrolní ukazatel</b>	C.03
<b>Mezinárodně uznávaná nomenklatura zdravotnických prostředků (GMDN) a popis</b>	GMDN: 38470, Centralizovaný patientský monitor

Předmětem prohlášení je shoda výrobku s následujícími předpisy:

**Směrnice EU** Směrnice Rady 93/42/EHS ze dne 14. června 1993 o zdravotnických prostředcích v aktualizovaném znění včetně směrnice Rady 2007/47/ES (MDD)

---

**Klasifikace rizik prostředku** Třída Ib na základě přílohy IX a pravidla 10

---

**Postup posouzení shody** Příloha 11

**Název, adresa a IC notifikovaného orgánu** TUV SUD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339, Mnichov  
Německo

0123

Revize: E Číslo: 866389-90680

Podle vzoru/revize: A-Q2920-01308-T1/C

Záznam \_\_\_\_\_

## NEŘÍZENÝ TIŠTĚNÝ FORMULÁŘ, POKUD NENÍ OPATŘEN ČERVENÝM RAZÍTKEM

### Normy

Výrobky uvedené v tomto prohlášení o shodě byly posouzeny a/nebo testovány v typické konfiguraci popsané v doprovodné dokumentaci výrobce v souladu s níže uvedenými normami výrobků.

Viz příloha A

### 2. Další informace:

<b>Výrobce</b>	Philips Medical Systems 3000 Minuteman Road Andover, MA. 01810-1099 USA
<b>Oprávněný zástupce v EU</b>	Philips Medizin Systeme Boblingen GmbH, Hewlett-Packard Str. 2, 71034 Boblingen, Německo
<b>Vydané certifikáty kvality</b>	Výrobce má od společnosti TUV následující certifikaci: <ul style="list-style-type: none"><li>• Směrnice 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (MDD), č. G1 44649 0046 Rev. 00</li><li>• EN ISO 13485:2016 , No. Q5 44649 0045 Rev. 00</li></ul>

Podpis (podepsal za společnost Philips Medical Systems):

Datum vydání:

[nečitelný podpis]

4. června 2020

Jméno tiskacím písmem: xxxxxxxxxxxxxxxx

Místo vydání: Andover

Funkce: Vedoucí pro regulační záležitosti,

PM-Andover

Platnost do: 26. května 2024

Revize: E Číslo: 866389-90680

Podle vzoru/revize: A-Q2920-01308-T1/C

Záznam

NEŘÍZENY TIŠTĚNY FORMULAR, POKUD NENÍ OPATŘEN ČERVENÝM RAZÍTKEM

**3. Příloha A****Normy a/nebo společné specifikace**

Norma	Popis
EN 1041:2008	Informace poskytované výrobcem zdravotnických prostředků
EN ISO 15223-1:2016	Zdravotnické prostředky - Značky pro štítky, označování a informace poskytované se zdravotnickými prostředky - Část 1: Obecné požadavky
EN 62304:2006/AC:2008 IEC 62304:2015	Software lékařských prostředků. Procesy v životním cyklu softwaru
EN 62366:2008 IEC 62366:2014	EN 62366:2008 , IEC 62366:2014 Zdravotnické prostředky - Aplikace stanovení použitelnosti na zdravotnické prostředky
IEC 62366-1:2015	EN 62366-1:2015 Zdravotnické prostředky - Část 1: Aplikace techniky použitelnosti na zdravotnické prostředky
EN 60601-1-8: 2007 A 11:2017 IEC 60601-1-8: 2012	Zdravotnické elektrické přístroje - Část 1-8: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost - Skupinová norma: Všeobecné požadavky, zkoušky a pokyny pro aluminiové systémy zdravotnických elektrických přístrojů a zdravotnických elektrických systémů
IEC 82304-1 :2016	Zdravotnický software - Část 1: Obecné požadavky na bezpečnost
EN ISO 14971:2012	Zdravotnické prostředky - Aplikace řízení rizika na zdravotnické prostředky
EN ISO 14155:2011	Klinické zkoušky zdravotnických prostředků pro humánní účely - Správná klinická praxe (ISO 14155:2011)



Jako tlumočnick jazyka anglického jmenovaný rozhodnutím  
Krajského soudu v Ostravě dne 24.6.1993, č.j. Spr 2386/93  
stvrzují, že překlad odpovídá textu přiložené listiny.  
Překlad je evidován pod poř. č. 7572/2021 a skládá se z 4 stran.

Datum: 12-03-2021  
\*\*\*\*\*(tail

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX







## Příloha č. 6 Podmínky poskytování záručního a pozáručního servisu

1. Záruční a pozáruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace (uvést obchodní jméno, sídlo, IČO):

**Název fy: S&T Plus s.r.o.**

Sídlo: Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4

IČ: 27661989 / DIČ: CZ27661989

Zapsán v obchodním rejstříku u Městský soud v Praze, oddíl C, vložka 62478

2. Dodavatel čestně prohlašuje, že:

- ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle příslušné legislativy (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je registrován jako servisní organizace
- instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 41 odst. 2 zákona č. 89/2021 Sb.

3. Doba od nahlášení závady k zahájení opravy (v hodinách): 72

4. Maximální doba provedení opravy od jejího zahájení (ve dnech): 10

5. Náklady na servis:

- Cena BTK/validace účtujeme v pozáruční době: **2875,- Kč bez DPH** (Cena zahrnuje potřebné náhradní díly k tomuto úkonu) *(rozepište ceny dle jednotlivých komponent)*
- Časový interval periodických kontrol: **12 měsíců** *(v případě, že interval BTK není u všech komponent stejný, prosím jednotlivě rozepište)*
- Cena servisní hodiny: **690 Kč bez DPH**
- Náklady na dopravu: **7,50 Kč bez DPH / za km** (Cena je uvedena jako maximální a může být nižší, pokud technik provádí zákrok zároveň u jiného zákazníka. Dopravné je účtováno pro každou započatou opravu vždy pouze 1x a to i při nutnosti více výjezdů ke stejné závadě)

Ceny je možné ročně navýšit maximálně o míru inflace

Prodávající se zavazuje po dobu záruky zajistit opravu (servis) zařízení do výše uvedené doby od nahlášení závady s tím, že hradí náklady spojené se servisem (práci, materiál, náhradní díly, dopravní a cestovní náklady).

Pozáruční servis bude servisní organizací poskytován kupujícímu za podmínky, že kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktur vystavených prodávajícím za servis déle než 30 dnů.

Pokud kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktura prodávající bude v prodlení s termínem provedení servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2 % z pořizovací ceny ZP za každý den prodlení.

Pokud kupující bude v prodlení s úhradou předcházejících faktur za servis ZP, který je předmětem této smlouvy déle než 30 dnů, je servisní organizace oprávněna požadovat po kupujícím zaplacení smluvního úroku z prodlení stanovený nařízením vlády z dlužné částky za každý den prodlení.

V případě opakovaného nedodržení servisních podmínek uvedených v bodě 3 a 4, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku až ve výši zůstatkové hodnoty přístroje při době odpisu přístroje 10 let. Opakovaným nedodržením se rozumí situace, kdy k nedodržení těchto podmínek došlo více než 3x za období předcházejících 6 kalendářních měsíců. V případě nedodržení servisních

podmínek uvedených v bodě 5, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku ve výši zůstatkové hodnoty přístroje při době odpisu přístroje 10 let.

Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy, kupující je povinen zajistit přesný popis závady před nástupem na provedení opravy, kupující je povinen zajistit možnost převzetí zásilky s náhradním ZP, nebo náhradním dílem v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy. V případě nesplnění některé z uvedených povinností kupujícího nezbytných pro provedení opravy zaniká kupujícímu jakýkoli sankční nárok na prodávajícího.

Prodávající