

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE
Vojenská fakultní nemocnice Praha

Smlouva o výpůjčce

Smluvní strany:

Boston Scientific Česká republika s.r.o.

apsaná v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 56799.

se sídlem: Karla Engliša 3219/4, 150 00 Praha 5

zastoupená: Ing. Michalou Škoda Luftovou

IČO: 25635972

DIČ: CZ25635972

bank. spojení: ██████████ Deutsche Bank, organizační složka, Praha 1

dále jen „**půjčitel**“

a

Ústřední vojenská nemocnice – Vojenská fakultní nemocnice Praha

příspěvková organizace zřízená Ministerstvem obrany ČR

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6

IČO: 61383082

DIČ: CZ61383082

bankovní spojení: 32123881/0710, ČNB Praha 1

zastoupená: prof. MUDr. Miroslavem Zavoralem, Ph.D., ředitelem

dále jen „**vypůjčitel**“

uzavírají dle § 2193 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění, a za podmínek níže stanovených, tuto smlouvu o výpůjčce:

I.

1. Tuto smlouvu uzavírají smluvní strany v souladu s ustanoveními zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění, na základě výsledku zadávacího řízení k veřejné zakázce s názvem „**Dodávky kardioverterů - defibrilátorů včetně příslušenství**“ pro část 3 s názvem ICD s možností pokročilého nastavení parametrů zpracování signálů uveřejněné ve Věstníku veřejných zakázek pod evidenčním číslem **Z2021-011626**, s identifikátorem NEN NEN: N006/21/V00008638 (č.j. 3300/2021-ÚVN) (dále jen „veřejná zakázka“).
2. Předmětem výpůjčky jsou 3 ks externích přístrojů – programmerů pro programaci kardioverterů - defibrilátorů v pořizovací hodnotě 369 000 Kč bez DPH.
Specifikace věci:
 - 1) výrobce Boston Scientific, typ: Zoom Latitude 3120
 - 2) výrobce Boston Scientific, typ: Latitude Programming System 3300
 - 3) výrobce Boston Scientific, typ: Latitude Programming System 3300Výrobní čísla budou uvedena v předávacím protokolu.
(dále jen „přístroje“ nebo jednotlivě „přístroj“)
3. Půjčitel prohlašuje, že je vlastníkem přístrojů nebo má k přístrojům právo umožňující přenechání přístrojů k užívání vypůjčitelu.

II.

1. Půjčitel touto smlouvou přenechává bezplatně přístroje do užívání vypůjčitelu, který je přijímá do výpůjčky.
2. Půjčitel prohlašuje, že přístroje jsou nové, nerepasované a nepoužité a nejsou zatíženy žádnými právy třetích osob, jimiž by mohl být narušen výkon práv vypůjčitele dle této smlouvy.

3. Přístroje budou umístěny v sídle vypůjčitele na Kardiologickém oddělení v Ústřední vojenské nemocnici – Vojenské fakultní nemocnici Praha.
4. Půjčitel se zavazuje předat přístroje půjčiteli do 7 dnů od nabytí účinnosti této smlouvy a je povinen kontaktovat ohledně plánovaného termínu předání a převzetí přístrojů Oddělení zdravotnické techniky vypůjčitele (dále jen „OZT“) nejméně 2 dny předem. V případě prodloužení půjčitele s předáním přístrojů vypůjčiteli je vypůjčitel oprávněn požadovat po půjčiteli zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,5 % z pořizovací hodnoty přístroje bez DPH, s kterým je v prodlení, nejméně však ve výši 500 Kč, a to za každý započatý den prodlení až do řádného splnění závazku nebo do odstoupení od smlouvy vypůjčitelem.
5. Odpovědnými osobami za předání a převzetí přístrojů jsou:

III.

1. Půjčitel se zavazuje přístroje předat vypůjčiteli a umístit je, nainstalovat a uvést do provozu na pracovišti vypůjčitele, o čemž obě smluvní strany sepiší zápis.
2. Spolu s přístroji, které jsou zdravotnickou technikou ve smyslu zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, bude předáno též prohlášení o shodě, návod k použití a úplná uživatelská příručka – vše v českém jazyce v listinné a elektronické podobě.
3. Půjčitel je povinen předat vypůjčiteli přístroje ve stavu způsobilém k řádnému užívání. Půjčitel se zavazuje provést na své náklady zaškolení odpovědných zaměstnanců vypůjčitele v obsluze přístrojů, o čemž bude vystaven písemný doklad, tj. protokol o zaškolení.
4. Půjčitel se dále zavazuje zajistit bezplatně po dobu trvání výpůjčky pravidelné školení odpovědných zaměstnanců vypůjčitele v obsluze přístrojů alespoň jedenkrát ročně na základě písemného požadavku vypůjčitele.
5. Vypůjčitel je povinen užívat přístroje řádně a v souladu s účelem, ke kterému jsou přístroje určeny. Vypůjčitel je povinen chránit přístroje před jakýmkoli poškozením, ztrátou nebo zničením.
6. Vypůjčitel nese odpovědnost pouze za škody na přístrojích způsobené užíváním, které není v souladu s účelem, ke kterému jsou přístroje určeny. Půjčitel je oprávněn smlouvu okamžitě vypovědět, jestliže vypůjčitel přístroje užívá v rozporu s touto smlouvou.
7. Půjčitel se zavazuje, že po dobu výpůjčení přístrojů zajistí bezplatný servis, opravy a validaci, příp. kalibraci, tj. bezpečnostně technickou kontrolu, přístrojů včetně veškerého potřebného spotřebního materiálu (vyměňovaného při servisu – nikoliv provozního spotřebního materiálu), a to vždy ve lhůtě 48 hodin od nahlášení potřeby opravy nebo jiných výše uvedených úkonů vypůjčitelem. Dostupnost servisu bude 7 dní v týdnu v pracovní době Kardiologického oddělení, tj. od 7:00 do 19:00. Půjčitel se dále zavazuje pro případ dlouhodobé opravy (více než 48 hodin od nahlášení potřeby opravy vypůjčitelem) zapůjčit vypůjčiteli jiný přístroj stejného typu a vlastností zdarma. Pokud však závadu na přístroji způsobil vypůjčitel porušením svých povinností stanovených touto smlouvou, hradí veškeré náklady spojené s opravou přístroje vypůjčitel.
8. Půjčitel je oprávněn vykonávat servis přístroje pouze na základě autorizace či obdobného dokladu o oprávnění k provádění servisu přístroje, uděleném výrobcem přístroje nebo jím zplnomocněným zástupcem v souladu s požadavky dle zákona o zdravotnických prostředcích. Servis přístroje je možný vykonávat pouze osobou, která je k této činnosti oprávněna v souladu s požadavky dle zákona o zdravotnických prostředcích.
9. Půjčitel se zavazuje, že veškerou dokumentaci o činnostech provedených na přístrojích v době trvání výpůjčky (např. protokoly BTK a servisní výkazy) předá neprodleně na OZT.
10. Půjčitel se zavazuje provádět upgrade softwaru přístrojů na vlastní náklady.
11. Půjčitel se zavazuje pojistit přístroje na dobu jejich výpůjčení na vlastní náklady.
12. Vypůjčitel nesmí přenechat přístroje k užívání třetí osobě.

IV.

1. Vypůjčka se sjednává **na dobu trvání kupní smlouvy** uzavřené mezi smluvními stranami na základě výsledku zadávacího řízení k veřejné zakázce uvedené v čl. I odst. 1. Platnost smlouvy skončí dnem zániku uvedené kupní smlouvy.
2. Vypůjčitel je oprávněn smlouvu písemně vypovědět, jakmile přestane přístroje potřebovat, a to i bez výpovědní doby.
3. Vypůjčitel je oprávněn odstoupit od této smlouvy písemným oznámením půjčiteli, jestliže půjčitel
 - a) je v prodlení s předáním přístrojů vypůjčiteli delším než 15 dnů, nebo
 - b) nezajistil bezplatný servis či jiné úkony podle čl. III odst. 7 ani ve lhůtě 5 pracovních dnů od obdržení písemné výzvy půjčitele; dokud vypůjčitel nevyužije práva odstoupit od smlouvy z tohoto důvodu, je oprávněn požadovat po půjčiteli zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,1 % z pořizovací hodnoty přístroje bez DPH, s jehož opravou je půjčitel v prodlení, nejméně však ve výši 500,- Kč, a to za každý započatý den prodlení půjčitele, počínaje dnem vzniku práva vypůjčitele odstoupit od smlouvy.
4. Vypůjčitel je povinen vrátit přístroje půjčiteli ke dni skončení vypůjčky. Půjčitel se zavazuje, že převezme na výzvu vypůjčitele přístroje v sídle vypůjčitele, a to do 5 dnů od vyzvání vypůjčitelem. Půjčitel si přístroje odveze na své náklady.

V.

1. Smluvní strany se dohodly na tom, že povinnost zaslat smlouvu správci registru smluv k uveřejnění podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, splní vypůjčitel, a to nejpozději do 10 pracovních dnů od uzavření smlouvy. Půjčitel se zavazuje poskytnout vypůjčiteli za účelem splnění této povinnosti nezbytnou součinnost.
2. Obě smluvní strany berou na vědomí a souhlasí s tím, že vypůjčitel, v souladu s § 3 odst. 1 zákona o registru smluv, znečitelní ve smlouvě zaslané správci registru smluv k uveřejnění ty informace, které nelze poskytnout při postupu podle předpisů upravujících svobodný přístup k informacím (např. osobní údaje, obchodní tajemství nebo informace chráněné právem k nehmotným statkům), případně též za podmínek § 5 odst. 6 zákona o registru smluv vyloučí z uveřejnění metadata smlouvy, která jsou obchodním tajemstvím smluvní strany splňující stanovená kritéria. Vypůjčitel však není povinen znečitelnit, resp. vyloučit z uveřejnění údaje, které již byly oprávněně zveřejněny, např. ve veřejných rejstřících apod.
3. S vědomím, že obchodní tajemství mohou tvořit pouze skutečnosti splňující znaky definované v § 504 občanského zákoníku, a s ohledem na limity použití obchodního tajemství jako důvodu neposkytnutí informace podle § 9 odst. 2 zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, v platném znění, označují smluvní strany za své obchodní tajemství:

půjčitel: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství půjčitele.
vypůjčitel: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství vypůjčitele.
Smluvní strany prohlašují, že uvedený výčet částí smlouvy obsahujících obchodní tajemství je úplný.
4. Bude-li třeba smlouvu nebo metadata smlouvy po jejich uveřejnění v registru smluv opravit uveřejněním částí smlouvy nebo metadat, které byly původně z uveřejnění vyloučeny z důvodu ochrany obchodního tajemství, odpovídá za provedení takové opravy smluvní strana, která danou část smlouvy nebo metadata označila za své obchodní tajemství. Ke splnění této povinnosti, jakož i k provedení jakýchkoliv jiných nutných oprav uveřejněné smlouvy nebo metadat postupem dle zákona o registru smluv se smluvní strany zavazují poskytnout si navzájem nezbytnou součinnost.

VI.

1. Není-li v této smlouvě dohodnuto jinak, řídí se vzájemné vztahy smluvních stran příslušnými ustanoveními platných právních předpisů České republiky, zejména ustanoveními občanského zákoníku.

Ve vztazích mezi smluvními stranami vyplývajících z této smlouvy nemá obchodní zvyklost přednost před ustanoveními zákona, jež nemají donucující účinky.

2. Při plnění této smlouvy smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností ve smyslu § 1765 odst. 2 občanského zákoníku; ustanovení § 1766 občanského zákoníku se nepoužije.
3. Je-li doručována písemnost na základě této smlouvy doporučeným dopisem na poslední známou adresu smluvní strany prostřednictvím provozovatele poštovních služeb a smluvní strana písemnost nepřevzme, má se za to, že písemnost byla doručena třetím pracovním dnem po předání zásilky provozovateli poštovních služeb, i kdyby se o ní smluvní strana nedozvěděla. Za poslední známou adresu smluvní strany se považuje adresa uvedená v záhlaví této smlouvy, případně nová adresa, kterou smluvní strana druhé smluvní straně písemně oznámila.
4. Tuto smlouvu lze měnit a doplňovat jen písemnými dodatky číslovanými vzestupnou, nepřerušovanou číselnou řadou.
5. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
6. Tato smlouva je vyhotovena ve **čtyřech stejnopisech**, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po dvou.
7. Smluvní strany si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí a prohlašují, že smlouvu uzavřely svobodně, vážně a určitě, nikoli v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, na důkaz čehož připojují vlastnoruční podpisy.

Nedílná příloha této smlouvy:

- Příloha č. 1 – Technická specifikace přístrojů – datasheety, produktové listy, katalogy, atp.

V Praze dne

V Praze dne

za půjčitele:

Ing. Michaela Škoda Luftová
Škoda Luftová

Digitally signed by Ing.
Michaela Škoda Luftová
Date: 2021.08.31
18:28:21 +02'00'

.....
Ing. Michaela Škoda Luftová
prokuristka, Boston Scientific Česká republika s.r.o.

za vypůjčitele:

prof. MUDr.
Miroslav
Zavoral Ph.D.

Digitálně podepsal
prof. MUDr. Miroslav
Zavoral Ph.D.
Datum: 2021.09.17
12:30:49 +02'00'

.....
prof. MUDr. Miroslav Zavoral, Ph.D.
ředitel Ústřední vojenské nemocnice –
Vojenské fakultní nemocnice Praha

LATITUDE™

Programming System, MODEL 3300



The Model 3300 Programmer is a portable cardiac rhythm management (CRM) programming system designed to allow health care providers to interrogate, monitor and program Boston Scientific implantable pulse generators (PGs).

Portable

- Small and lightweight tablet design, which weighs less than 5 kg.
- Easy grip handle and integrated wand holster for convenient transport.
- Rechargeable Lithium-Ion battery that provides up to two hours of power at typical use.

Connected

- Internet download of software updates via Wi-Fi or Ethernet connection.
- Transfer of data and reports to an electronic medical record system via LATITUDE Link™ using Bluetooth™ or a USB flash drive.
- Report printing using either a Bluetooth connection or USB cable to an external printer.
- DisplayPort video output allows for high-resolution display of the programmer screen on an external monitor.

Flexible

- Integrated Pacing System Analyzer (PSA) application to assess electrical performance and placement of cardiac lead systems during implant of cardiac rhythm management devices. The PSA application displays real-time EGM traces and event markers for each enabled channel. Real-time EGMs display on the same screen as the surface ECG, which includes a heart-rate indicator.
- Real-time Log Event display for ECG and EGM events. Enhanced Snapshot and Real-time Recorder provide electronic capture of real-time events from ECG, PG and PSA applications, offering customizable Real-time Log Tool to crop, annotate, add notes, and use Electronic Calipers.
- Optimize lead placement using RV-LV timing on screen.

Emergency Function Capabilities

- Provides emergency access to STAT SHOCK, STAT PACE, and DIVERT THERAPY functionality as applicable to PG and PSA applications.

Stand Model 6755	Telemetry Wand Model 6395	Power Supply Model 6689 plus Power Cord Model 6285 (EUR), 6282 (CH), 6343 (UK)	Battery Model 6753
			
Provides two convenient viewing angles	Green light illuminates to indicate telemetry	Model 6689 Dimensions: 14.94 cm x 5.26 cm x 3.35 cm	Full charge provides approximately two hours of normal operation
Integrated compartment in the back for convenient storage of programmer cables and wands	Length: 2.98 m	Power supply and power cable combined length: 3.41 m	Charge time is 1-2 hours (approx.)

Model 6697 plus Adapter Model 6133 (mandatory)	PSA Cables Model 6763	ECG Cables Model 3154	BNC Slave Cable Model 6629
			
Disposable (Details in Manual) Length: 2.5m	Reusable (Details in Manual) Length: 2.84 m	Length: 2.79 m	Length: 2.79 m

Specifications

LATITUDE Programming System Nominal Specifications

Characteristics	Nominal
Safety classification	LATITUDE Programming System: Class I <ul style="list-style-type: none"> • ECG connection: Type BF, defibrillation-protected • Model 6395 Telemetry Wand connection: Type BF, defibrillation-protected • Model 3203 S-ICD Telemetry Wand connection: Type BF, defibrillation-protected • Connection port for future use: Type BF, defibrillation-protected • PSA cable connections: Type CF, defibrillation-protected • Ingress protection rating: IPX0
Dimensions	Programmer without Stand: 30.7 cm deep, 34 cm wide, 12.5 cm high With Stand (in handle up position): 24.9 cm deep, 35.1 cm wide, 31.8 cm high
Weight Approximate	Programmer (without battery or stand): 3.58 kg Battery: 0.45 kg Stand: 1.28 kg
Model 6689 power adapter power rating	100-120V, 50-60 Hz, 3.8A 220-240 V, 50 Hz, 1.9 A
Maximum Output	15 V @ 6 A, 90 W
DC cord length	153 cm
Dimensions	14.94 cm x 6.28 cm x 3.35 cm
AC power cord (3 prong)	188 cm 100-240 V
Duty cycle	Continuous
Operating temperature	10 °C to 32 °C (50 °F to 90 °F)
Transport and storage temperature	-20 °C to 60 °C (-4 °F to 140 °F)
Operating humidity	25% to 65% non-condensing
Transport and storage humidity	25% to 85% non-condensing
Operating altitude	± 300 cm
Transport and storage atmospheric pressure	50 kPa to 106 kPa (7.252 psi to 15.374 psi)
External support; pen drives, printer	(3) USB 2.0 ports; (1) USB 3.0 port
External digital monitor support	DisplayPort digital connector; Monitor must comply with emissions standard CISPR 32
Battery type	Lithium-ion, IEC62133:2012 and UN38.3 compliant
Ethernet: Data Interface	Data Interface RJ-45 Ethernet Connector
Data Modulation	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex and half duplex on 100BASE-T IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex and half duplex on 1000BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n, and 802.11ac
ECG cable, Model 3153	390 cm to 430 cm
ECG performance:	
Minimum amplitude detected	6.54 μ V
Lead selection	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V
Intrinsic and paced ventricular rate display	30 bpm to 120 bpm \pm 4 bpm on a three-beat average basis; 120 bpm to 240 bpm \pm 8 bpm on a three-beat average basis
Input impedance	\pm 1.5 M Ω
Electrode offset tolerance	300 mV
Storage resolution	500 samples/sec, 6.54 μ V
Filter settings for storage resolution	ON: 0.5 Hz to 40 Hz, \pm 10% or \pm 0.1 Hz, whichever is greater OFF: 0.05 Hz to 100 Hz, \pm 20% or \pm 0.02 Hz, whichever is greater
Gain settings	0.5, 1, 2, 5, 10, 20 mm/mV \pm 25%

LATITUDE Programming System Nominal Specifications (continued)

Characteristics	Nominal
Electrical Safety Testing-Reference for testing according to the IEC 62353 (Installation, Maintenance, Repair)	
Earthbond testing (Groundbond testing)	≤ 300 mΩ including power cable not exceeding 3 meters
Equipment leakage, direct method (accessible parts)	≤ 500 μA
Patient leakage current, direct method	Model 6395 Telemetry Wand (BF) ≤ 5000 μA, ECG (BF) ≤ 5000 μA, PSA (CF) ≤ 50 μA
Safety Feature: Defibrillator protection	Up to 5000 V

Radio Nominal Specifications

Characteristics	Nominal
ZIP MICS Telemetry (MICS/MedRadio)	
Frequency band	402 – 405 MHz Medical Implant Communication Service (MICS)
Bandwidth	Medical Device Radio Communication Service (MedRadio)
Modulation	< 145 kHz
Radiated Power	FSK < 25 μW E.I.R.P.
ZIP Telemetry (ISM)	
Frequency band	916.5 MHz Industrial, Scientific, and Medical radio band (ISM)
Bandwidth	< 650 kHz
Modulation	ASK
Radiated Power	< 0.75 mW E.I.R.P.
Model 6395 Wand Telemetry (Inductive)	
Frequency band	Transmit: 20 kHz Receive: 0 – 100 kHz
Bandwidth	< 125 kHz
Modulation	OOK/QPSK
Radiated Power	< 13.7 dBμV/m @ 3 m
Bluetooth™	
Frequency band	2400.0 – 2483.5 MHz
Bandwidth	< 1.4 MHz
Modulation	GFSK, π/4-DQPSK, 8DPSK
Radiated Power	< 9.6 mW E.I.R.P.
Receiver Category	2
Wi-Fi 2.4 GHz	
Frequency band	2400.0 – 2483.5 MHz
Bandwidth	20/40 MHz
Modulation	IEEE 802.11b/g/n
Radiated Power	< 80 mW E.I.R.P.
Wi-Fi 5.0 GHz	
Frequency band	5150 – 5350 MHz 5470 – 5725 MHz
Bandwidth	20/40/80 MHz
Modulation	IEEE 802.11a/n/ac
Radiated Power	< 50 mW E.I.R.P.

Network and Connectivity Specifications

Characteristics	Specification
Required Characteristics of IT Network	
Ethernet	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex and half duplex on 100BASE-TX IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex and half duplex on 100BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n, 802.11ac
Hazardous situations resulting from network failure	None
Required Configuration of IT Network	
Ethernet	Dynamic or Static IP addressing
Wi-Fi	Dynamic IP addressing, using IEEE 802.11g, 802.11n, or 802.11ac specifications to connect to networks that are public/unsecured, WPA-PSK, or WPA2-PSK
Ethernet MAC address	The network MAC address can be displayed and the host name is editable
Internet protocol	IPv4
Dynamic Host Configuration Protocol (DHCP) mode	Both manual and automatic DHCP modes are supported
Wi-Fi MAC address	Displayable