

Níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavřeli

**Fakultní nemocnice Olomouc**

státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví ČR rozhodnutím ministra zdravotnictví ze

dne 25.11.1990, č.j. OP-054-25.11.90

se sídlem: I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc

IČ: 00098892

DIČ: CZ00098892

Zastoupená: prof. MUDr. Romanem Havlíkem, Ph.D., ředitelem

bankovní spojení: 36334811/0710

na straně jedné jako „konsignatář“

a

**Stimcare s.r.o.**

se sídlem: Medkova 1300/96, Chodov, 149 00 Praha 4

IČ: 25749897

DIČ: CZ 25749897

zastoupená: Evou Novákovou, jednatelkou

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 66813 bankovní

spojení: OBERBANK AG, č.ú. 2351106674/8040

na straně druhé jako „konsignant“

(Uvedení zástupci obou stran prohlašují, že podle stanov nebo jiného obdobného organizačního předpisu jsou oprávněni tuto smlouvu podepsat a k platnosti smlouvy není třeba podpisu jiné osoby.)

tuto

**Smlouva o zřízení a vedení konsignačního skladu**

uzavřená dle § 1746 a násl. zákona č. 89/2012 Sb. občanského zákoníku v platném znění

## I.

### Úvodní ustanovení

1. Zúčastněné smluvní strany si navzájem prohlašují, že jsou oprávněny tuto smlouvu uzavřít a řádně plnit závazky v ní obsažené, a že splňují veškeré podmínky a požadavky stanovené zákonem a touto smlouvou.
2. Tato smlouva je uzavírána na základě výsledků otevřeného zadávacího řízení podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek v platném znění zahájeného konsignatářem jako veřejným zadavatelem s názvem „**12. Stenty vaskulární“ část č. 6**, s názvem **Karotické stenty vaskulární II – CASPER** evidenční číslo **VZ-2021-000951**. V případě, že je v této smlouvě odkazováno na zadávací dokumentaci, má se na mysli zadávací dokumentace vztahující se k uvedené veřejné zakázce. Smluvní strany se zavazují plnit podmínky obsažené v této smlouvě, přičemž za závazné se pro obě smluvní strany považuje rovněž zadávací dokumentace a nabídka, kterou konsignant předložil do zadávacího řízení.

## II.

### Předmět smlouvy

1. Konsignant touto smlouvou zřizuje v prostorách konsignatáře, specifikovaných v článku II. odst. 2 této smlouvy, konsignační sklad k zajištění zásobování konsignatáře zdravotnickými prostředky, specifikovanými v příloze č. 1, ze kterého je konsignatář oprávněn používat zdravotnické prostředky dle aktuální potřeby.
2. Konsignační sklad se zřizuje na pracovišti Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6 v Olomouci, konkrétně na Radiologické klinice, **ev. č. 6002**.

## III.

### Podmínky zřízení a vedení konsignačního skladu

1. Zdravotnické prostředky včetně všech jejich součástí, příslušenství a dokumentace (dále i „zboží“), budou do konsignačního skladu dodávány konsignantem na základě požadavku konsignatáře, a to podle jeho aktuálních provozních potřeb. Požadavky na množství a sortiment zboží budou písemně oznámeny konsignantovi na adresu Stimcare s.r.o., Medkova 1300/96, 149 00 Praha 4 či e-mailem na adresu [info@stimcare.cz](mailto:info@stimcare.cz).
2. Konsignant bezplatně uskladní zboží v konsignačním skladu a konsignatář se zavazuje, že poskytne prostor odpovídající podmínkám nutným pro skladování zdravotnických prostředků. Konsignatář je povinen skladovat zboží v konsignačním skladu odděleně od jiného zboží.
3. Konsignant se zavazuje dodávat do konsignačního skladu jen zdravotnické prostředky, jejichž použití bylo řádně schváleno podle příslušných právních předpisů platných na území České republiky.
4. Konsignant se zavazuje dodávat do konsignačního skladu zboží s expirační dobou, která nebude kratší 12 měsíců od dodání zboží do konsignačního skladu.

5. Konsignant se zavazuje dodat zboží do konsignačního skladu dle objednávky konsignatáře v souladu s odstavcem 1. tohoto článku nejpozději do 5 pracovních dnů ode dne vystavení objednávky.
6. Konsignant je povinen vyměnit na žádost konsignatáře zboží, které nebude konsignatářem využíváno za zboží jiného typu či velikosti požadovaný konsignatářem. V případě nedostatku zboží, resp. některého jeho typu či velikosti je konsignant povinen navýšit množství zdravotnických prostředků v konsignačním skladu podle požadavků konsignatáře.
7. Konsignatář je oprávněn požadovat po konsignantovi bezplatnou výměnu zdravotnických prostředků s prošlou expirační dobou.
8. V případě, že konsignant nebude schopen dodat zboží v dohodnutém množství a lhůtách z důvodů spočívajících na straně konsignanta, je tento povinen neprodleně písemně uvědomit konsignatáře o přerušení dodávek. Konsignatář je oprávněn po dobu přerušení dodávek nakupovat předmět plnění od jiného dodavatele za ceny obvyklé. Rozdíl v nákupních cenách, jež vznikne mezi cenami sjednanými touto smlouvou a Kupní smlouvou a cenami alternativního dodavatele, uhradí konsignant konsignatáři nejpozději do 14 dnů ode dne vystavení faktury konsignatářem.
9. Konsignatář po písemné dohodě s konsignantem určí provozovatele konsignačního skladu, který bude zajišťovat příjemku zboží, vydání zboží, apod. Provozovatel, s výslovným souhlasem konsignatáře, uzavře s konsignantem na tuto činnost dohodu o pracovní činnosti. Konsignant je dále povinen zajistit pro provozovatele pojištění odpovědnosti. Veškeré náklady spojené s touto dohodou o provedení pracovní činnosti a s pojištěním provozovatele nese konsignant.
10. Konsignant se prostřednictvím provozovatele zavazuje řádně uskladnit konsignantem dodané zboží v konsignačním skladu na pracovišti specifikovaném v článku II. této smlouvy.
11. Konsignant se prostřednictvím provozovatele zavazuje vést o stavu uloženého zboží skladovou evidenci, která bude zahrnovat pohyby uloženého zboží (výdej ze skladu, dodání do skladu, apod.).
12. Konsignant je prostřednictvím provozovatele povinen vydávat z konsignačního skladu zboží s ohledem na jeho expirační dobu, tedy vždy zboží s nejkratší expirační dobou.
13. Náklady na pojištění zboží v konsignačním skladu pro případ poškození nebo zničení živelnou událostí, a v případě odcizení zboží způsobem, při kterém pachatel překonal překážky chránící věc před odcizením, nese konsignant.
14. Konsignatář souhlasí s tím, aby pan [REDACTED] byl provozovatelem konsignačního skladu.  
Email: [REDACTED]

#### IV.

##### Výdej zdravotnických prostředků z konsignačního skladu a fakturace

1. Konsignatář se uložením zboží do konsignačního skladu nestává vlastníkem konsignačního zboží. Zboží zůstává až do okamžiku jeho vydání z konsignačního skladu ve vlastnictví konsignanta. Nebezpečí škody na zboží přechází na konsignatáře okamžikem výdeje zboží konsignatáři z konsignačního skladu.

2. Vlastnická práva k dodanému zboží přechází na konsignatáře okamžikem předání zboží z konsignačního skladu a jeho předáním ke spotřebě.
3. Výdej zboží provádí konsignant prostřednictvím provozovatele pouze na základě výdejky. Výdejka musí obsahovat specifikaci zdravotnického prostředku, včetně šarže a doby expirace. Výdejka se vyhotovuje ve třech vyhotoveních jedenkrát pro konsignanta, jedenkrát pro konsignatáře a jedenkrát pro provozovatele. Provozovatel je povinen příslušný stejnopis vyhotovené výdejky bez zbytečného odkladu odeslat konsignantovi a předložit oddělení zásobování konsignatáře.
4. Zboží vydané z konsignačního skladu bude konsignant fakturovat konsignatáři na základě výdejek nejpozději do pěti pracovních dnů ode dne vydání zboží z konsignačního skladu v souladu s Rámcovou kupní smlouvou. Konsignant je povinen faktury zasílat na Sklad zdravotnických prostředků konsignatáře se splatností 60 dnů ode dne vystavení faktury, nebo v elektronické podobě na e-mail [fin@fnol.cz](mailto:fin@fnol.cz). K faktuře je konsignant povinen připojit kopie výdejek.
5. Konsignant bere na vědomí, že v souladu s interními předpisy konsignatáře nese náklady související s vjezdem motorových vozidel do místa plnění.

#### V.

##### Odpovědnost za vady

1. Zjistí-li konsignatář/provozovatel vadu na zboží uloženém v konsignačním skladě, oznámí ji bez zbytečného odkladu konsignantovi, který je povinen vadný zdravotnický prostředek neprodleně, nejpozději však do 24 hodin od oznámení, vyměnit za bezvadný.
2. Konsignant se zavazuje přímo vyřizovat reklamace vad zboží i ze strany pacienta, kterému konsignatář vydal zdravotnický prostředek uložený v konsignačním skladu. Reklamaci je konsignant povinen vyřídit bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 24 hodin.

#### VI.

##### Platnost smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to po dobu platnosti a účinnosti Kupní smlouvy uzavřené na základě totožného zadávacího řízení.

#### VII.

##### Sankce

1. V případě prodlení konsignanta s dodávkou zboží a s předáním veškerých dokladů v souladu se zákonem o zdravotnických prostředcích, je konsignant povinen zaplatit konsignatáři smluvní pokutu ve výši 0.5 % z ceny z nedodaného zboží za každý den prodlení.
2. Smluvní pokuty sjednané touto smlouvou nemají vliv na případný nárok na náhradu škody způsobenou porušením smluvní povinnosti.

## VIII.

### Odstoupení od smlouvy, výpověď

1. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna od této smlouvy odstoupit v případě jejího podstatného porušení druhou smluvní stranou. Za podstatné porušení této smlouvy ze strany konsignanta bude považováno zejména prodlení s dodáním předmětu plnění po dobu delší než 15 dnů, pokud toto prodlení bude způsobeno důvody na straně konsignanta a dále, pokud objem vadného/nedodaného plnění bude odpovídat alespoň 5% celkového objemu dodávky, který je touto smlouvou předpokládán.
2. Pro účely této smlouvy se dále za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého 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.
3. Odstoupení od smlouvy musí být provedeno písemným oznámením o odstoupení, které musí obsahovat důvod odstoupení a musí být doručeno druhé smluvní straně. Účinky odstoupení nastanou okamžikem doručení písemného vyhotovení odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od smlouvy se nedotýká nároků na zaplacení smluvních pokut, či jiných sankcí z této smlouvy vyplývajících, jakož ani nároku na náhradu škody, újmy, ušlého zisku vzniknuvších před okamžikem odstoupení od smlouvy.
5. Konsignatář je oprávněn tuto smlouvu vypovědět bez udání důvodů. V takovém případě je stanovena dvouměsíční výpovědní doba, která počíná běžet prvního dne následujícího měsíce po dni podání výpovědi druhé smluvní straně.

## IX.

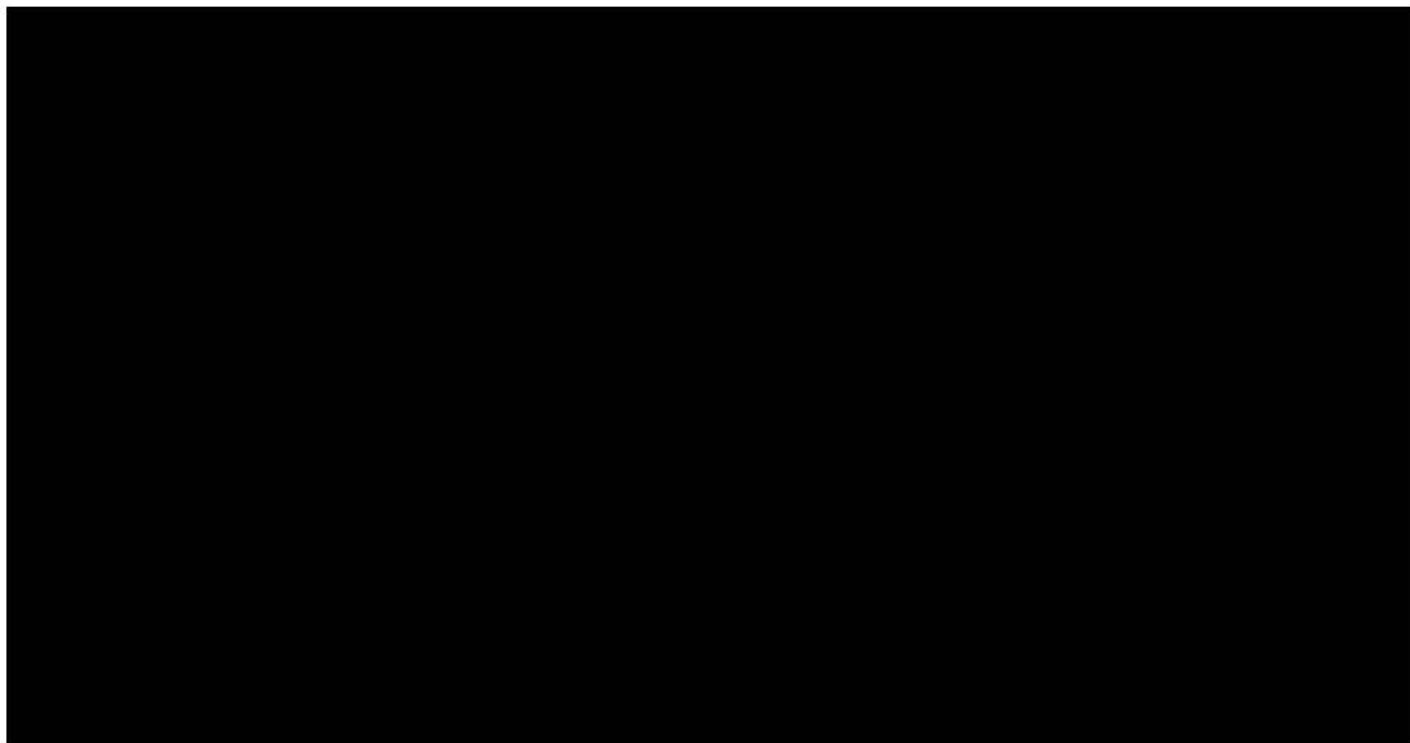
### Závěrečná ustanovení

1. Není-li v této smlouvě stanoveno jinak, řídí se práva a povinnosti obou smluvních stran příslušnými ustanoveními zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku v platném znění, zvláštních právních předpisů, kterými se provádí občanský zákoník a zvláštních právních předpisů souvisejících.
2. Veškeré skutečnosti výslovně neuvedené v této smlouvě se řídí Kupní smlouvou uzavřenou na základě výsledků otevřeného zadávacího řízení.
3. Tuto smlouvu nelze dále postupovat, jakož ani pohledávky z ní vyplývající. Kvitance za částečné plnění a vrácení dlužných úpisů s účinky kvitance se vylučují. Použití § 577 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník se vylučuje. Určení množství, časového, územního nebo jiného rozsahu ve smlouvě je pevně určeno autonomní dohodou smluvních stran a soud není oprávněn do smlouvy jakkoli zasahovat. Použití ustanovení § 557, § 1726, § 1728, § 1729, § 1740, § 1744, § 1757 odst. 2, 3, § 1770, §1950, zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, se vylučuje. Dle § 1765 zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, na sebe konsignant převzal nebezpečí změny okolností. Před uzavřením smlouvy strany zvážily plně hospodářskou, ekonomickou i faktickou situaci a jsou si plně vědomy okolností smlouvy, jakož i okolností, které mohou po uzavření této smlouvy nastat. Pro případ rozporů při výkladu ustanovení této smlouvy se použije výklad pro objednatele příznivější.

4. Jakýkoliv dopis, oznámení či jiný dokument bude považován za doručený druhé smluvní straně této smlouvy, bude-li doručen na adresu uvedenou u dané smluvní strany v záhlaví této smlouvy. V případě pochybností se má za to, že písemnost zasláná doporučenou poštovní přepravou byla doručena třetí den po dni odeslání písemnosti.
5. Smluvní strany prohlašují, že tato smlouva byla sepsána na základě pravdivých údajů a jejich svobodné, pravé a vážné vůle a tuto lze měnit pouze dohodou obou smluvních stran obsaženou v písemném, chronologicky očíslovaném dodatku k této smlouvě, podepsaném statutárními zástupci obou smluvních stran. Změna musí být výslovně označena jako "Dodatek ke Smlouvě". Jiné zápisy, protokoly apod. se za změnu této smlouvy nepovažují. Veškeré dohody, učiněné před podpisem smlouvy a v jejím obsahu nezahrnuté, pozbývají dnem podpisu smlouvy platnosti, a to bez ohledu na funkční postavení osob, které předmluvní dojednání učinily. Tato smlouva tak představuje celkovou dohodu smluvních stran na jejím předmětu a nahrazuje všechna předchozí ujednání a dohody dosažené ohledně jejího předmětu.
6. Tato smlouva byla sepsána ve dvou vyhotoveních s platností originálu, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom.
7. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
8. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu řádně přečetly, s celým jejím obsahem souhlasí a na důkaz toho, že se jedná o projev jejich svobodné a vážné vůle, připojují své podpisy.

Seznam příloh:

Příloha č. 1 – Položkový seznam a technická specifikace



**Položkový seznam**  
**VI. Karotické stenty vaskulární II**

<b>kód vzp</b>	<b>katalogové číslo</b>	<b>specifikace</b>	<b>vzp max. úhrada</b>	<b>nabídková cena bez DPH</b>	<b>nabídková cena vč. DPH</b>
152285	CPR-0520-143RX	CASPER RX 5x20	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0530-143RX	CASPER RX 5x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0540-143RX	CASPER RX 5x40	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0616-143RX	CASPER RX 6x16	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0625-143RX	CASPER RX 6x25	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0630-143RX	CASPER RX 6x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0718-143RX	CASPER RX 7x18	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0725-143RX	CASPER RX 7x25	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0730-143RX	CASPER RX 7x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0820-143RX	CASPER RX 8x20	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0825-143RX	CASPER RX 8x25	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0830-143RX	CASPER RX 8x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0840-143RX	CASPER RX 8x40	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0920-143RX	CASPER RX 9x20	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-0930-143RX	CASPER RX 9x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-1020-143RX	CASPER RX 10x20	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč
152285	CPR-1030-143RX	CASPER RX 10x30	32 200,00 Kč	21 730,00 Kč	24 989,50 Kč





## Informace o výrobku

**CASPER™** Systém stentu karotické artérie

**Informace o výrobku**

Obchodní název	CASPER™RX « Stent karotické artérie určený k prevenci uvolnění embolu »
Popis	Systém stentu karotické artérie MicroVention CASPER se skládá ze dvou základních komponent: samoroztažný stent (viz obrázek 2) a zaváděcí katétr 5 French typu Rapid Exchange (RX) (viz obrázek 1). Komponenta Stentu je dvouvrstvá pletená konstrukce uzavřených buněk (viz obrázek 2). Vnější vrstva stentu je pletená uzavřená buněčná struktura s rozšířenými konci. Vnitřní vrstva stentu je pletená uzavřená buněčná struktura s póry velikosti mikromesh. Vnější i vnitřní stent jsou složeny z niktitanového materiálu (Nitinol). Stent je navržen tak, aby se při použití zaváděcího katétru rozvinul na předem určený průměr. Po opuštění zaváděcího katétru v cílové lézi se implantát zvětší na průměr lumenu cévy. Systém CASPER lze použít s kompatibilním vodicím drátem na bázi EPS (Protiembolické ochranné zařízení) s průměrem 0,014 ". Zaváděcí systém je 143 cm dlouhý.
Účel použití	Systém karotického stentu CASPER je indikován pro použití u pacientů s arteriální aterosklerotickou chorobou karotidy.
Kód GMDN	36035 - Protéza, stent, vaskulární
Autorizace prodeje	DM třída III, CE DIR: 93/42/EEC
Oprávněný výrobce	MVE
ISO certifikace	ISO 13485:
Sterilizace	Etylenoxid (EO)
Životnost	3 roky
Skladování	Skladujte při pokojové teplotě na suchém místě
Balení / Konfigurace	Systém CASPER je umístěn uvnitř ochranného obalu, který obsahuje síto, sterilní uzavřený sáček a krabici. Systém CASPER zůstane sterilní, pokud není obal otevřen, poškozen nebo neuplynula doba použitelnosti.
MRI kompatibilita	Karotický stent CASPER je označen jako zařízení MR podmíněné podle terminologie stanovené americkou společností pro testování materiálů (ASTM).
Latex	Neobsahuje latex
Ftaláty	Neobsahuje ftaláty (DHP)
Složení produktu	nikl-titan (Nitinol)

**Obrázek**

Obrázek 4



Rozvinutí stentu

Obrázek 5



Retrakce díčku

Obrázek 6  
Opětovné zachycení díčku: Přibližně 50% rozvinutí



### Odkazy na produkty

číslo modelu	Rozměry rozvinutého stentu	
	Vnější průměr (mm)	Celkově / Délka dvojité vrstvy (mm)
CPR-0520-143RX	5	25/20
CPR-0530-143RX	5	37/30
CPR-0540-143RX	5	47/40
CPR-0616-143RX	6	22/16
CPR-0625-143RX	6	33/25
CPR-0630-143RX	6	40/30
CPR-0718-143RX	7	25/18
CPR-0725-143RX	7	35/25
CPR-0730-143RX	7	40/30
CPR-0820-143RX	8	25/20
CPR-0825-143RX	8	35/25
CPR-0830-143RX	8	40/30
CPR-0840-143RX	8	47/40
CPR-0920-143RX	9	33/20
CPR-0930-143RX	9	40/30
CPR-1020-143RX	10	35/20
CPR-1030-143RX	10	43/30



