



Roentgenova 2, 150 30 Praha 5  
Tel.: +420 257 271 111  
IČO: 00023884

## ÚČASTNÍCI DOHODY

Obchodní firma: **BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.**  
IČO: 25112015  
DIČ: CZ25112015  
Sídlem: K Červenému dvoru 3269/25a, 130 00 Praha 3 - Strašnice  
Zastoupena: \_\_\_\_\_, jednatelem  
Bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s.  
Číslo účtu: 7411902/0800  
Sp. zn.: zapsána u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 50573  
Datová schránka: m74symv

Kontaktní osoba ve věcech technických: \_\_\_\_\_, jednatel, tel: \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
@praguemedical.cz  
Kontaktní osoba ve věcech dohody: \_\_\_\_\_, jednatel, tel: \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
@praguemedical.cz

dále jen „**prodávající**“

a

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

Kontaktní osoba ve věcech technických: MUDr. \_\_\_\_\_, tel: +420 \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
@homolka.cz  
Kontaktní osoba ve věcech dohody: Ing. \_\_\_\_\_, tel: +420 \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
@homolka.cz

dále jen „**kupující**“  
společně též jako „**účastníci dohody**“ nebo „**účastníci**“

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

### **RÁMCOVOU DOHODU NA DODÁVKY SZM PRO ODDĚLENÍ RADIODIAGNOSTIKY PROSTŘEDNICTVÍM KONSIGNAČNÍHO SKLADU – část 4, 5, 11 (dále jen „**dohoda**“)**

#### **Preambule**

Účastníci dohody uzavírají tuto dohodu na základě výsledků zadávacího řízení na veřejnou zakázku s názvem „**Dodávky SZM pro oddělení radiodiagnostiky – část 4, 5, 11**“, uveřejněného dne 29. 3. 2021 ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. číslem: Z2021-010387 a interním ev. č. zakázky 94/VZ/2021-OVZ, systémové číslo zakázky P21V00191333 (dále jen „**výběrové řízení**“), v němž jako nejvýhodnější nabídka byla vybrána nabídka dodavatele uvedeného v dohodě na straně prodávajícího.

### I. Postavení účastníků dohody

1. Prodávající je fyzickou osobou podnikající na základě živnostenského oprávnění nebo právnickou osobou - obchodní společností zapsanou v obchodním rejstříku. Prodávající prohlašuje, že informace o něm obsažené ve veřejném rejstříku ke dni podpisu této dohody jsou aktuální a odpovídají skutečnému stavu. Prodávající prohlašuje, že je oprávněn k plnění předmětu dohody.
2. Kupující je státní příspěvková organizace v přímé řídicí působnosti Ministerstva zdravotnictví České republiky, zřízená rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25. 11. 1990, čj.: OP-054.25.11.90, ve znění změn provedených Opatřením Ministerstva zdravotnictví vydaného pod čj.: MZDR 2610/2020-2/OPR ze dne 4. 5. 2020.

### II. Předmět dohody

1. Předmětem této dohody je úprava vzájemných práv a povinností účastníků při uzavírání jednotlivých realizačních dohod, uzavřených na základě této dohody, a to v rozsahu dle výsledků veřejné zakázky, na zajištění dodávek spotřebního materiálu pro oddělení radiodiagnostiky – část 4, 5, 11 (dále jen „zboží“) uskutečněných prostřednictvím konsignačního skladu (dále jen „sklad“). Zboží je určeno, co do druhu, předpokládaného množství a ceny v *příloze č. 1 a č. 2 dohody*.
2. Předmětem plnění realizačních dohod je závazek prodávajícího dodávat kupujícímu prostřednictvím skladu zboží v požadovaném množství a druhovém složení a umožnit mu nabytí vlastnického práva ke zboží a tomu odpovídající závazek kupujícího řádně a včas dodané zboží převzít a zaplatit prodávajícímu sjednanou kupní cenu, a to vše za podmínek stanovených dohodou, výběrovým řízením, Všeobecnými obchodními podmínkami Nemocnice Na Homolce, které tvoří *přílohu č. 4 dohody* (dále jen „VOP“), příslušnou realizační dohodou a příslušnými právními předpisy platnými a účinnými na území České republiky.
3. Účastníci dohody se zavazují zřídit v sídle kupujícího sklad k zajištění dodávek zboží kupujícímu a k zajištění možnosti odebírat naskladněné zboží dle aktuální potřeby kupujícího. **Podmínky zřízení a provozu skladu jsou upraveny ve smlouvě o zřízení a provozu konsignačního skladu (dále též „smlouva“), která je závislá na této dohodě a kterou se účastníci zavazují pro plnění z této dohody uzavřít.**
4. Minimální množství zboží, které bude kupujícím od prodávajícího odebráno, stanoveno není. Kupující je oprávněn určovat konkrétní množství a dobu plnění jednotlivých dílčích dodávek podle svých okamžitých, resp. aktuálních potřeb bez penalizace či jiného postihu ze strany prodávajícího. Množství zboží uvedené ve výběrovém řízení je pouze množstvím orientačním.
5. Prodávající prohlašuje, že zboží splňuje technické, hygienické, bezpečnostní a další standardy dle předpisů Evropské Unie a odpovídá požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy a normami ČSN, především zákonu č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a zákonu č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“) a nařízení vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, dále pak, že má vlastnosti, které jsou sjednány v dohodě či realizační dohodě a jsou pro takové zboží obvyklé a tyto si udrží po celou záruční dobu.

### III. Realizační dohody

Realizační dohoda je uzavřena okamžikem převzetí zboží ze skladu na základě vystavení a potvrzení písemné výdejky oprávněnými osobami kupujícího. Potvrzení vydání zboží na výdejce oprávněnou osobou kupujícího představuje akceptaci nabídky prodávajícího kupujícím na uzavření realizační dohody.

### IV. Vlastnické právo a přechod nebezpečí škody

1. Právním titulem pro převod vlastnického práva ke zboží je realizační dohoda. Vlastnická práva k dodanému zboží se převádí na kupujícího okamžikem uzavření realizační dohody. Prodávající se

zaručuje, že vlastnické právo bude na kupujícího převedeno bez jakýchkoliv právních či jiných vad, jinak je kupujícímu povinen nahradit škodu a další náklady, které mu porušením tohoto závazku vznikly.

2. Nebezpečí škody na zboží přechází na kupujícího v okamžiku uzavření realizační dohody. Aplikace ustanovení § 2121 odst. 2 občanského zákoníku se vylučuje.

## V. Dodací podmínky

1. Dodávky zboží budou probíhat prostřednictvím konsignačního skladu. K zajištění plynulosti dodávek je prodávající povinen udržovat ve skladu konsignační zásobu. Konsignační zásoba je zásoba všech položek zboží, která je udržována ve stanoveném minimálním rozsahu, jenž umožňuje plynulé zásobování kupujícího. **Výše konsignační zásoby je stanovena v příloze č. 2 smlouvy.** Zboží tvořící konsignační zásobu zůstává ve vlastnictví prodávajícího do okamžiku převodu vlastnického práva dle předchozího článku.
2. Místem plnění je konsignační sklad umístěný v sídle kupujícího na oddělení Radiodiagnostiky.
3. Při příjmu a výdeji zboží ze skladu jsou účastníci povinni dodržovat postup uvedený ve smlouvě o zřízení a provozu konsignačního skladu uzavřené mezi účastníky dohody.
4. Prodávající se zavazuje dodávat pouze zboží, jehož doba použitelnosti bude v okamžiku dodání činit **nejméně 75 % celkové doby použitelnosti.** Prodávající může dodat zboží s kratší dobou použitelnosti jen po předchozím písemném souhlasu kupujícího. Prodávající zajistí případnou výměnu zboží ve skladu tak, aby doba expirace zboží při vyjmutí zboží ze skladu k přímé spotřebě byla delší než **6 měsíců.**
5. Prodávající je povinen spolu se zbožím předat kupujícímu doklady, které jsou nutné k převzetí a užívání zboží v souladu s platnými právními předpisy ČR či doporučeními výrobce.
6. Prodávající je povinen dodat zboží kupujícímu řádně a vhodně zabalené tak, aby nedošlo k jeho poškození, balení zboží však nesmí jakkoli omezit právo kupujícího si zboží před uzavřením realizační dohody prohlédnout, či ověřit jeho kvalitu a množství. Zboží musí splňovat požadavky na jakost, neporušenost balení a řádné označení dle platných právních předpisů, a to po celou dobu trvání dohody. Prodávající je povinen spolu se zbožím předat kupujícímu návod k použití zboží v českém jazyce.
7. V případě, že prodávající nebude schopen zajistit dostupnost zboží ve skladu v dohodnutém množství a lhůtách z důvodů spočívajících na straně prodávajícího, je povinen neprodleně písemně uvědomit kupujícího o přerušení dodávek. Kupující 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 dohodou a cenami alternativního dodavatele, uhradí prodávající kupujícímu do 14 dnů po obnově dodávek.
8. U dodávaného zboží, je-li to možné, musí být uveden platný kód (ZUM) (VZP kód zboží) pro vykazání zdravotnického materiálu plátcům zdravotní péče. Na jednotlivém balení zboží i na baleních přepravních bude uveden standardizovaný identifikační čárový kód zboží.
9. Prodávající je povinen provést každou dodávku na svůj náklad, ve sjednané době a na své nebezpečí, za cenu sjednanou podle této dohody. Kupující je oprávněn vrátit prodávajícímu každou dílčí dodávku v případě, že zboží nebude splňovat jakostní požadavky uvedené v dohodě, realizační dohodě či smlouvě. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí zboží (či jeho části):
  - a. nepředá-li prodávající, resp. jím pověřený přepravce v místě plnění kupujícímu dodací list, který musí obsahovat náležitosti dle smlouvy;
  - b. nesouhlasí-li počet položek nebo množství zboží uvedené na dodacím listě se skutečně dodaným zbožím;
  - c. které je poškozené nebo které jinak nesplňuje podmínky dle této dohody, zejména pak jakost zboží.
10. Kupující nepřiznává prodávajícímu statut výhradního dodavatele zboží. Kupující si v případě potřeby vyhrazuje právo nakupovat zboží dle této dohody i od jiných dodavatelů, a to především jde-li o alternativy zboží.



11. Kupující v průběhu trvání dohody nevylučuje možnost záměny za dodávky jiného zboží, pokud není již objektivně možné zajistit dodávky zboží a kumulativně jsou splněny tyto podmínky:
  - a. jedná se o typ, položku shodné či vyšší kvality než dodávaný typ a svými parametry splňuje minimální požadavky kupujícího stanovené v dohodě;
  - b. kupující s takovou dodávkou souhlasí;
  - c. nedojde k navýšení ceny;
  - d. k záměně může dojít vždy výhradně na základě písemné dohody účastníků dohody - změnou dohody.
12. Nebude-li prodávající schopen dodat zboží do skladu v termínu a požadovaném množství z jakéhokoliv důvodu, je povinen to oznámit kupujícímu bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 3 pracovních dnů od zjištění této skutečnosti, a dohodnout s ním náhradní řešení:
  - a. prodávající může v takovém případě po vzájemné dohodě nabídnout kupujícímu adekvátní jiný produkt s tím, že cena bude shodná s cenou dle dohody, příp. nižší než cena dle dohody.
  - b. není-li prodávající schopen zajistit předmět dohody ani jeho adekvátní náhradu, příp. kupující k dodání náhrady neudělí souhlas, má kupující právo zajistit si dodávku předmětného zboží či jeho adekvátní náhrady jinými dodavatelskými firmami. Cena od jiného dodavatele musí odpovídat ceně obvyklé. Proávající má povinnost následně kupujícímu zaplatit rozdíl mezi cenou dle dohody a cenou nákupní, tím není dotčen nárok kupujícího na náhradu škody a smluvní pokutu.

## VI. Kupní cena

1. Kupní cena zboží byla stanovena dohodou účastníků a je podrobně rozepsána v příloze č. 2 dohody.
2. Proávající se zavazuje, že kupní cena nepřekročí jednotkovou cenu (cena za 1 ks) uvedenou v příloze č. 2 dohody po celou dobu platnosti dohody. Ceny jednotlivých položek zboží jsou nejvýše přípustné a konečné a zahrnují celý předmět plnění.
3. V případě, že po dobu platnosti dohody, dojde ke snížení úhrady zboží ze strany pojišťovny vůči kupujícímu, zavazuje se prodávající, že kupní cenu upraví tak, aby nepřevyšovala tuto úhradu. Pokud tuto povinnost prodávající nesplní je kupující oprávněn od této dohody odstoupit.
4. Kupní cena v sobě zahrnuje veškeré náklady související s plněním předmětu dohody, tedy zejména veškeré dopravní, pojišťovací, celní, daňové a případně další poplatky, náklady za zpětný odběr použitého zboží atd.
5. Proávající může písemně navrhnout zvýšení kupní ceny pouze v souvislosti se změnou daňových právních předpisů ve smyslu změny zákona o dani z přidané hodnoty č. 235/2004 Sb., a to nejvýše o částku odpovídající této legislativní změně.

## VII. Platební podmínky

1. Kupující oznámí prodávajícímu vždy za příslušný kalendářní měsíc množství a druh zboží odebraného ze skladu, a to **nejpozději do pátého pracovního dne měsíce** následujícího, vystavením a zasláním přehledu uzavřených realizačních dohod za příslušný kalendářní měsíc.
2. Proávající vystaví kupujícímu na základě takového oznámení daňový doklad (dále jen „**faktura**“) na odebrané zboží a zašle ji na emailovou adresu [@homolka.cz](mailto:@homolka.cz). Fakturu prodávající vystaví do 15 dnů ode dne oznámení a nejpozději do dvou pracovních dnů ji odešle na adresu sídla kupujícího.
3. Faktury jsou splatné ve lhůtě 60 (šedesát) dnů ode dne jejich doručení kupujícímu. Doba splatnosti je sjednána s ohledem na ustanovení § 1963 odst. 2 občanského zákoníku s ohledem na povahu plnění předmětu dohody, s čímž účastníci podpisem dohody výslovně souhlasí.
4. V případě, že vystavená faktura obsahuje nesprávné cenové údaje, nesprávné náležitosti nebo chybí ve faktuře některé z náležitostí uvedené v předchozích odstavcích, je kupující oprávněn fakturu vrátit prodávajícímu do 15 dnů od jejího doručení. V takovém případě je prodávající povinen vystavit fakturu novou. Doba nové splatnosti opravené nebo doplněné faktury počne běžet dnem jejího doručení kupujícímu.



5. Prodávající se zavazuje, že jím vystavené faktury budou obsahovat všechny zákonné náležitosti. Na faktuře bude dále uvedena identifikace jednotlivých realizačních dohod, zařazení zboží do třídy zdravotnických prostředků a, je-li zboží opatřené kódy VZP (ZUM), pak jednotlivé kódy.

### VIII. Práva a povinnosti účastníků dohody

1. Prodávající se zavazuje dodat zboží nové, nepoužité, nezastavené, nezapůjčené, nezatížené leasingem ani jinými právními vadami. Prodávající prohlašuje, že dodané zboží neporušuje žádná práva třetích osob k patentu nebo k jiné formě duševního vlastnictví. Prodávající dále prohlašuje, že má veškerá nezbytná oprávnění k předmětům duševního vlastnictví, jakož i příp. licenční oprávnění.
2. Prodávající se zavazuje informovat po dobu trvání smluvního vztahu v případě zjištění neplatnosti kódu zboží v číselníku vydávaném pro zajištění úhrad zdravotních služeb (ZUM) neprodleně kupujícího. V případě zjištění neplatnosti VZP kódu zboží v průběhu trvání smluvního vztahu si kupující vyhrazuje právo nakupovat toto zboží či zboží obdobného charakteru od jiného dodavatele.
3. Účastník dohody není oprávněn provádět zápočty pohledávek bez souhlasu druhého účastníka.
4. Žádný z účastníků dohody nepostoupí práva a povinnosti vyplývající z dohody, bez předchozího písemného souhlasu druhého účastníka dohody. Jakékoliv postoupení v rozporu s podmínkami této dohody bude neplatné a neúčinné.
5. Prodávající se zavazuje, že oznámí kupujícímu veškeré odchylky od kvality a technických podmínek, které se vztahují k plnění předmětu dohody a které prodávající zjistí v průběhu plnění dohody. V takovém případě může kupující uplatnit práva z vadného plnění ihned poté, co se o vadném plnění dozvěděl.
6. Kupující má právo kdykoliv v průběhu trvání smluvního vztahu provést testy na požadovanou kvalitu zboží u akreditované zkušební laboratoře. Pokud testované zboží nebude odpovídat kvalitě nabídnuté ve výběrovém řízení, je prodávající povinen uhradit náklady na provedení testu, a to do 30 dnů od doručení výsledků testu. Od zjištění vad zboží na základě výsledků testu dle předchozí věty má kupující právo uplatnit práva z odpovědnosti za vady dle občanského zákoníku. V otázce smluvních pokut se užití ustanovení o prodlení s dodáním bezvadného zboží.
7. Prodávající je povinen určit i osoby zastupující jeho kontaktní osoby uvedené v hlavičce dohody, a to tak, aby na určeném telefonickém a mailovém spojení byla umožněna nepřetržitá možnost kontaktu, **a to od 7:00 - 16:00 hodin každý pracovní den.**
8. Prodávající prohlašuje, že má uzavřenou pojistnou smlouvu s pojištěním odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě při výkonu podnikatelské činnosti, jehož existenci prokázal v průběhu výběrového řízení, a to ve **výši 2 000 000,- Kč (slovy: dva miliony korun českých)** za jednu škodní (pojistnou) událost. Prodávající se zavazuje udržovat sjednané pojištění po celou dobu trvání dohody. Kopie dokladu, ze kterého je zřejmá existence pojištění, (příp. doklady o úhradě pojistného za příslušné pojistné období) tvoří *přílohu č. 3* dohody. V případě, že dojde ke změně pojistné smlouvy, je prodávající povinen o této skutečnosti informovat kupujícího bez zbytečného odkladu. V případě, že prodávající poruší tuto povinnost je kupující oprávněn od této dohody odstoupit.
9. Pokud je prodávající zaměstnavatelem dle ust. § 78 odst. 1 zák. č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů, může kupujícímu zajistit náhradní plnění ve smyslu ust. § 81 odst. 2 písm. b) a ust. § 81 odst. 3 citovaného zákona v souvislosti s realizací dodávky zboží v rámci této veřejné zakázky, pokud již ze strany prodávajícího nedošlo k vyčerpání stanoveného limitu.
10. Účastníci se pro případ zpracování osobních údajů vycházejícího z plnění povinností dle dohody zavazují zavést vhodná technická a organizační opatření tak, aby dané zpracování splňovalo požadavky Nařízení (EU) č. 2016/679 (GDPR) a aby byla zajištěna ochrana práv subjektu údajů.

### IX. Záruka a práva z vadného plnění

1. Prodávající prohlašuje, že zboží, jehož dodání je předmětem této dohody, má vlastnosti uvedené v dohodě a vyžadované právními předpisy Evropské Unie a právními předpisy České republiky, dále pak vlastnosti, které jsou pro takové zboží obvyklé a tyto si udrží po celou záruční dobu.
2. Prodávající je povinen dodat zboží bez právních či faktických vad. Vadou se rozumí odchylka od druhu nebo kvalitativních podmínek zboží nebo jeho části, stanovených touto dohodou nebo realizační dohodou nebo technickými normami či obecně závaznými právními předpisy.
3. Prodávající prohlašuje, že je výlučným vlastníkem zboží, že na zboží nevážnou žádná práva třetích osob, a že není dána žádná překážka, která by mu bránila s dodaným zbožím disponovat.
4. **Prodávající poskytuje v souladu s ustanovením § 2113 a násl. občanského zákoníku záruku za jakost dodaného zboží po celou dobu jeho použitelnosti (expirační doby), nebo po dobu 5 let, pokud není výrobcem určeno jinak, a to ode dne převzetí zboží na základě konkrétní realizační dohody a zavazuje se neprodleně informovat kupujícího o případných zjištěných vadách již dodaného zboží. Kupující je oprávněn si v průběhu doby použitelnosti zboží (v době záruky) vyžádat od prodávajícího doplnění informací o složení a vlastnostech, informace o výrobcu, informace o skladování, uchování a postup při likvidaci.**
5. Prodávající odpovídá za veškeré vady, které má zboží v okamžiku uzavření realizační dohody a za vady, které se vyskytnou po dobu trvání záruční doby. Prodávající neodpovídá za vady zboží prokazatelně způsobené po jeho dodání manipulací kupujícího se zbožím v rozporu s dodanou uživatelskou příručkou, návodem k použití, apod.
6. Kupující je povinen případné vady zboží vytknout prodávajícímu bez zbytečného odkladu, nejdéle však **do 7 dnů** po jejich zjištění a uplatnit svůj požadavek na jejich odstranění, a to na e-mailovou adresu prodávajícího [@praguemedical.cz](mailto:@praguemedical.cz) Kupující je oprávněn si zvolit mezi nároky z vad.
7. V případě uplatnění nároku z vad zboží kupujícím z důvodu pochybnosti o kvalitě zboží, se prodávající zavazuje na žádost kupujícího ihned zboží vyměnit za nové, které nebude vykazovat obdobné závady, bez ohledu na aktuální stav průběhu reklamačního řízení. Pro dodání nového zboží platí přiměřeně ustanovení této dohody.
8. Prodávající je povinen odstranit vadu nejpozději do 5 pracovních dnů od jejího vytknutí.
9. Pokud dohoda nestanoví jinak, nároky z vad zboží se řídí obecnou úpravou občanského zákoníku. Nároky z vad zboží se nedotýkají nároku na náhradu škody nebo nároku na smluvní pokutu. Kupující má rovněž právo uplatňovat nárok na náhradu škody způsobené kupujícímu či pacientovi kupujícího vadou zboží.
10. V případě, že orgán státního dohledu nařídí stažení zboží z oběhu, je prodávající povinen toto zboží od kupujícího odebrat zpět na vlastní náklady a kupní cenu tohoto zboží kupujícímu uhradit, případně po dohodě s kupujícím dodat zboží náhradní.

### X. Sankce

1. Výše úroků z prodlení se řídí platnými právními předpisy.
2. Za porušení povinnosti mlčenlivosti dle čl. XII odst. 1 VOP je prodávající povinen uhradit kupujícímu smluvní pokutu **ve výši 20 000,- Kč (slovy: dvacet tisíc korun českých)**, a to za každý jednotlivý případ porušení této povinnosti.
3. V případě prodlení prodávajícího s termínem odstranění kupujícím řádně oznámených, reklamovaných vad v záruční době, zaplatí prodávající kupujícímu smluvní pokutu **ve výši 1 000,- Kč (slovy: jeden tisíc korun českých)** za každé včasné neodstranění vad a každý započatý den prodlení.
4. Smluvní pokuty dle této dohody jsou splatné ve lhůtě 10 kalendářních dnů od doručení písemné výzvy oprávněného účastníka k její úhradě povinnému účastníkovi, a to bezhotovostním převodem na bankovní účet oprávněného účastníka, uvedený v hlavičce této dohody.





5. Smluvní pokutu sjednanou touto dohodou je povinný účastník povinen uhradit nezávisle na tom, zda a případně v jaké výši vznikne druhému účastníkovi v této souvislosti škoda, kterou lze uplatnit samostatně, či nárok na vydání bezdůvodného obohacení. Účastníci dohody vylučují aplikaci ustanovení § 2050 občanského zákoníku. Zaplacením smluvní pokuty dále není dotčena povinnost prodávajícího splnit závazky vyplývající z této dohody.

### XI. Trvání, změny a zánik dohody

1. Tato dohoda se uzavírá na dobu určitou, a to na dobu **48 měsíců** ode dne nabytí účinnosti této dohody, nebo do vyčerpání vymezených finančních prostředků pro část 4 VZ ve výši 1 894 000,- Kč bez DPH, pro část 5 VZ ve výši 5 502 000,- Kč bez DPH a pro část 11 VZ ve výši 490 999,20 Kč bez DPH, podle toho, která z těchto skutečností nastane dříve.
2. Dohoda může být ukončena výpovědí:
  - a. **ze strany kupujícího** bez udání důvodu, kdy výpovědní doba **činí 3 měsíce** a počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď prodávajícímu doručena, a dále způsobem dle VOP,
  - b. **ze strany prodávajícího** bez udání důvodu, kdy výpovědní doba **činí 6 měsíců** a počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď kupujícímu doručena, a dále způsobem dle VOP.
3. Vedle důvodů stanovených občanským zákoníkem a VOP může oprávněný účastník odstoupit od dohody pro podstatné porušení dohody druhým účastníkem, kterým se rozumí zejména:
  - a. na straně kupujícího nezaplacení kupní ceny v souladu s podmínkami dohody ve lhůtě delší 60 dnů po uplynutí splatnosti kupní ceny a neodstranění závadného stavu ani v dodatečně lhůtě 30-ti dnů ode dne doručení výzvy k nápravě,
  - b. na straně prodávajícího:
    - i. opakované porušení povinnosti stanovené dohodou,
    - ii. opakované dodání zboží, které neodpovídá specifikaci zboží dle dohody (především z hlediska jakosti),
    - iii. opakované dodání zboží nebo jeho části, kterou pro jeho vady kupující nepřevzal.

### XII. Vyhrazené změny závazku

1. Kupující si tímto v souladu s ustanovením § 100 odst. 2 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“) vyhrazuje změnu v osobě prodávajícího v průběhu plnění dohody.
2. Ke změně v osobě prodávajícího dle předchozího odstavce dojde v okamžiku, kdy bude dohoda předčasně ukončena z důvodů na straně prodávajícího, dle podmínek stanovených v čl. VIII. odst. 8 nebo čl. XI. odst. 3 písm. b) dohody.
3. Dojde-li k ukončení dohody postupem dle čl. VIII. odst. 8 nebo čl. XI. odst. 3 písm. b) dohody, je kupující oprávněn obrátit se s výzvou k podpisu dohody a k poskytnutí plnění dle dohody na účastníka původního výběrového řízení uvedeného v preambuli dohody, který se po provedeném hodnocení umístil druhý, případně třetí v pořadí. Dojde-li k podpisu dohody s účastníkem uvedeným v předchozí větě, bude tento plnit dohodu od ukončení plnění.

### XIII. Protikorupční ustanovení

1. Účastníci dohody se zavazují jednat tak a přijmout taková opatření, aby nevzniklo žádné důvodné podezření ze spáchání trestného činu a aby nedošlo ani k žádnému takovému spáchání trestného činu (včetně formy úcastenství), a to ani jeho přípravy či pokusu, jež by mohlo být kterémukoliv z účastníků dohody přičteno podle zákona č. 418/2011 Sb., o trestní odpovědnosti právnických osob a řízení proti nim, jakož aby ani nevznikla trestní odpovědnost fyzických osob (včetně zaměstnanců) podle trestního

zákoníku, případně nebylo zahájeno trestní stíhání proti kterémukoliv účastníku dohody včetně jeho zaměstnanců podle platných právních předpisů.

2. Prodávající prohlašuje, že se seznámil se zásadami, hodnotami a cíli Interního protikorupčního programu kupujícího uveřejněného na webových stránkách kupujícího, viz [https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni\\_protikorupcni\\_program\\_NNH\\_2019\\_1.pdf](https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni_protikorupcni_program_NNH_2019_1.pdf) (dále jen „IPP“).
3. Prodávající se zavazuje v co nejširším možném rozsahu (pokud to povaha jednotlivých ustanovení nevyklučuje) tyto zásady a hodnoty IPP dodržovat, a to na vlastní náklady a odpovědnost při plnění svých závazků vzniklých z této dohody.
4. Prodávající se zavazuje dodržovat zásady a hodnoty IPP především ve vztahu k protikorupčním opatřením. V této souvislosti se účastníci dohody zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného naplnění skutkové podstaty některého z trestných činů, především trestného činu přijetí úplatku, nepřímého úplatkářství či podplacení, a to bez ohledu na splnění případné zákonné oznamovací povinnosti a nad její rámec.
5. Účastníci dohody se zavazují a prohlašují, že splňují a budou po celou dobu trvání této dohody dodržovat a splňovat kritéria a standardy chování vyplývající z výše uvedených zásad a hodnot IPP.
6. Účastníci dohody se dohodli, že při plnění této dohody budou vždy postupovat čestně a transparentně a potvrzují, že takto jednali i v průběhu vyjednávání a po dobu účinnosti této dohody.
7. Každý z účastníků dohody prohlašuje, že neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s obstaráváním věci obecného zájmu ani neposkytne, nenabídne ani neslíbí úplatek jinému nebo pro jiného v souvislosti s podnikáním svým nebo jiného, a že neposkytne, nenabídne ani neslíbí neoprávněné výhody třetím stranám, ani je nepřijímá a nevyžaduje.
8. V této souvislosti se účastníci dohody zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného jednání, které je v rozporu se zásadami podle tohoto článku a mohlo by souviset s plněním této dohody nebo s jejím uzavíráním.

#### XIV. Přílohy

1. Nedílnou součástí dohody jsou přílohy:
  - a. Příloha č. 1: Specifikace zboží;
  - b. Příloha č. 2: Cenová tabulka;
  - c. Příloha č. 3: Doklad o pojištění odpovědnosti prodávajícího;
  - d. Příloha č. 4: Všeobecné obchodní podmínky Nemocnice Na Homolce;
  - e. Příloha č. 5: Seznam poddodavatelů (příp. prohlášení o jejich nevyužití),
  - f. Příloha č. 6: Prohlášení o shodě, prokázání označení zboží značkou CE, je-li prohlášení vystavováno,
  - g. Příloha č. 7: Portfolio sortimentu.
2. V případě rozporu mají ustanovení dohody či realizační dohody přednost před přílohami.

#### XV. Závěrečná ustanovení

1. Účastníci na závěr této dohody výslovně prohlašují, že jim nejsou známy žádné okolnosti bránící v uzavření této dohody.
2. Tato dohoda představuje úplnou dohodu účastníků dohody ohledně předmětu plnění a nahrazuje veškeré předchozí dohody, smlouvy a jiná ujednání učiněná ve vztahu k tomuto předmětu plnění účastníky v minulosti, ať již v písemné, ústní či jiné formě.
3. Dohoda nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu posledního z účastníků, nemá-li nabýt v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů, účinnosti později.





4. Dohoda je vyhotovena ve **třech stejnopisech**, z nichž každý má platnost originálu. Prodávající obdrží jeden stejnopis a kupující obdrží dva stejnopisy.
5. Účastníci prohlašují, že si tuto dohodu před jejím podpisem přečetli, a shledali, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažení svým jednáním sledovali, a proto ji níže, prosti omylu, lsti a nikoliv v tísní, či za nápadně nevýhodných podmínek pro jednoho z účastníků, na důkaz toho podepisují.

V Praze dne .....

V Praze dne.....

.....  
**BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.**

jednatel  
*Prodávající*

.....  
**Nemocnice Na Homolce**  
MUDr. Petr Polouček, MBA  
ředitel nemocnice  
*Kupující<sup>1</sup>*

---

<sup>1</sup> Podpisy účastníků musí být na jedné listině, nesmí se jednat o samostatnou listinu (obsahující pouze podpisy bez textu).



VZ část	Název části	TS
1	Flow diverter stent I	Stent s integrovaným systémem duálních vrstev, 16-ti drátový vnější stent a 48-drátový vnitřní stent. Zvýšená radiální síla, z nikl-titanové slitiny. K dispozici o průměrech 3,5-5,5 mm a délkách 10-62 mm. Vybaven 4 atraumatickými cípy pro lepší apozici ke stěně a lepší stabilitu. Proximální a distální markery, kompatibilní s mikrokatetrem 0,027".
2	Flow diverter stent II	FD určený k ošetření velkých a gigantických aneurysmat, aneurysmat s nepříznivou morfologií a fusiformních aneurysmat mozkových tepen. Hustě pletený, plně retraktabilní, vícevláknový, permanentní implantát, vyrobený z chromkobaltu a platiny s antitrombogenním potahem. Kompatibilní s mikrokatetrem o vnitřním průměru 0,027". Dostupný v průměrech 2,5-5 mm (po 0,25 mm) a délkách 10-35 mm (po 2 mm).
3	Flow diverter stent III	FD stent složený ze 48 spletených nitinolových vláken s platinovým jádrem, plně visibilní, kompatibilní s 0,021" mikrokatetrem, do cév o průměru 1,75-3 mm, v délkách 9,12,15 a 18 mm.
4	Flow diverter stent IV	Flow-diverter stent, „closed cell design“, s vysokou hustotou výpletu, pro embolizaci intrakraniálních aneurysmat. Vyroben ze 48 drátů - 4 vysoce rentgen kontrastní s platinou, 8 pomocných platinových pro zlepšení vizualizace okrajů a 36 nosných nitinolových drátů. Konce stentu jsou rozšířeny (flared ends) pro zlepšení apozice k cévní stěně. Průměry 2,0 – 5,5 mm pro tepny 1,50 mm – 5,75 mm, délka stentu 15 – 40 mm. K dispozici jsou také kónické tvary pro implantaci do tepen s extrémně rozdílným proximálním a distálním průměrem. Reponibilní do otevření ≤90% délky stentu. Součástí balení je zaváděcí mikrokatetr.
5	Intrakraniální stent I	Stent pro remodelaci krčku intrakraniálních aneurysmat, samoexpandibilní, pletený z nitinolového drátu se dvěma platinovými vlákny k vizualizaci stentu. Zavádění mikrokatetrem, průměry stentu 2,0- 6,5mm, délka 12-75 mm. Reponibilní do uvolnění 90% délky. Mikrokatétr součástí balení.
6	Vodící katétr I	Vodící katétr pro neurointervence s atraumatickým koncem 5 cm až 15 cm, s celkovou délkou až 135 cm. Hydrofilní pokrytí, různé průměry 6-8 F, ukončení rovné, popř. 45 st.
7	Mikrovodič I	Nitinolový hydrofilní mikrovodič o průměru 010" a .014 pro neurointervенční výkony, distální hrot se vzorkem mikroprocesovaných děr pro zajištění točivého momentu délka 200cm a 300cm, kontrastní část 10cm distální segment 55cm



8	<b>Mikrovodič II</b>	Tenký hydrofilní mikrovodič v délce 200cm, s kontrastním platinovým distálním koncem délky 10cm a ocelovým jádrem. Rozměr vodiče 0,008". Délka 200 cm
9	<b>Mikrovodič s prodlužovacím vodičem III</b>	Neurovodič s hybridní technologií - jádro s kombinací nitinolu a nerezové oceli. Nabízí možnost konverze u procedur s potřebou výměny katetru - zajištěno prodlužovacím drátem. Vyznačuje se též durabilitou a distální flexibilitou. Má vysokou hustotu PTFE proximálního pokrytí a distální měkký hrot. Vnější průměr 0,014", celková délka 200 cm, prodlužovací drát 115 cm.
10	<b>Endovaskulární lepidlo I</b>	Neadhezivní tekutý embolizační prostředek EVOH kopolymer s obsahem tantalu (kovu). Určený k léčbě AVM a dalším embolizacím. Aplikace nutná DMSO kompatibilním katétre. Široké spektrum koncentrací včetně HD pro léčbu aneurysmat. Použití i pro novorozence od 1,5 kg
11	<b>Vodící katetr pro intervence na hlavě a krku</b>	Vodící katetr pro intervence na hlavě a krku, vhodný k použití pro embolizaci aneurysmat, zavádění intrakraniálních stentů, mechanickou trombektomii popř. aspiraci trombů. Konstrukce nylon/poyluretan s vyztužujícím opletem z ocelového drátu, vnitřní krytí z PTFE. Na atraumatickém distálním konci je umístěn rtg kontrastní nekovový marker. Délka 90 cm nebo 100 cm. Vnější průměr 5,6,7 F. Výběr ze 6 tvarů distálního konce.
12	<b>Balonkový lékový katetr s Paclitaxelem</b>	Lékový balonkový katétr, Požadovaná léková látka Paclitaxel,RX zaváděcí systém, délka shaftu 135 cm, sheath 4F, vodič 0,014inch, průměr 1,5- 6 mm, délky balonku 40 - 200 mm,

## Příloha č. 3 ZD - Cenová tabulka

Část	Typ	Předpokládaný odběr v ks za 48 měsíců	Katalogové číslo	Nabízený materiál (obchodní název)	Kód VZP	Cena v Kč VZP max za 1 ks	Základní nabídková cena				
							Cena za ks bez DPH	sazba DPH	Cena za ks vč. DPH	Celková nabídková cena bez DPH při předpokládaném počtu kusů za 48 měsíců	Celková nabídková cena včetně DPH při předpokládaném počtu kusů za 48 měsíců
Část 1	Flow Diverter Stent I	20							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 2	Flow Diverter Stent II	40							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 3	Flow Diverter Stent III	8							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 4	Flow Diverter Stent IV	8	BAL_SILK_V_XXXXXX, BALSILKXXXXX+	Intrakraniální stent SILK+, SILK VISTA, SILK VISTA BABY	141338	275 000,00 Kč	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	1 894 000,00 Kč	2 178 100,00 Kč
Část 5	Intrakraniální stent I	80	BALIEOXXX+	autoexpandibilní nitinolový stent LEO+, BABY LEO+	48715	92 550,38 Kč	68 775,00 Kč	15%	79 091,25 Kč	5 502 000,00 Kč	6 327 300,00 Kč
Část 6	Vodící katétr I	320							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 7	Mikrovodič I o průměru 0,14	180							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
	Mikrovodič I o průměru 0,10	40							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
<b>CELKEM:</b>										<b>0,00 Kč</b>	<b>0,00 Kč</b>
Část 8	Mikrovodič II	32							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 9	Mikrovodič s prodlužovacím vodičem III	48							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 10	Endovaskulární lepidlo I	40							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč
Část 11	Vodící katétr pro intervence na hlavě a krku	120	CNV XXXXXXXX	Envoy	59644	5 000,00 Kč	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	490 999,20 Kč	594 109,03 Kč
Část 12	Balonkový lékový katétr s Paclitaxelem	200							0,00 Kč	0,00 Kč	0,00 Kč

Účastník vyplňuje pouze žlutě podbarvená pole, pro část, do které podává nabídku.

V Praze dne 15.9.2021

.....  
Razítko a podpis účastníka







## POTVRZENÍ O UZAVŘENÍ POJISTNÉ SMLOUVY INSURANCE CERTIFICATE

Pojistník/pojištěný Policy holder/Insured	<b>BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.</b>
Sídlem Headquarters	K Červenému dvoru 3269/25a, Strašnice, 130 00 Praha
IČ IN	251 12 015
Místo a datum vystavení Place and Date of Issue	<b>Praha, 1.10.2020</b>
Pojistná smlouva Insurance Policy No.	<b>2737901702</b>
Doba pojištění Duration of Insurance	<b>1. 10. 2018 – 1. 10. 2019</b> s automatickou prolongací with automatic renewal
Aktuální pojistný rok Current insurance period	<b>1. 10. 2020 – 1. 10. 2021</b>

### Rozsah pojištění Scope of coverage

#### **Základní pojištění** **Basic Insurance**

Limit plnění Limit of indemnity	<b>50.000.000 Kč/CZK</b>
Spoluúčast Deductible	<b>50.000 Kč/CZK</b>
Územní platnost Territorial scope	<b>Česká republika</b> <b>Czech Republic</b>



**Odpovědnost za škodu způsobenou vadným výrobkem (VV)**

**Liability for damage caused by a defective product (DP)**

Sublimit plnění	50.000.000 Kč/CZK
Sub-limit of indemnity	
Spoluúčast	50.000 Kč/CZK
Deductible	
Územní platnost	Česká republika
Territorial scope	Czech Republic

Pojistitel UNIQA pojišťovna, a.s. vydává toto potvrzení o uzavření pojistné smlouvy č. **2737901702** o pojištění odpovědnosti v rozsahu pojistných podmínek UCZ/14, UCZ/Odp/14, UCZ/Odp-P/14, výluk a ujednání uvedených v pojistné smlouvě.

The insurance company UNIQA pojišťovna, a.s. issues this insurance certificate for Insurance Policy Nr. **2737901702** about Liability Insurance in the extent of Insurance Terms and Conditions UCZ/14, UCZ/Odp/14, UCZ/Odp-P/14, exclusions and arrangements specified in The Insurance Policy.

Pojištění odpovědnosti se vztahuje na předměty činnosti uvedené v příslušném oprávnění pojištěného, které tvoří přílohu pojistné smlouvy, a to dle specifikace v pojistné smlouvě.

The Liability insurance covers business activities according to the appropriate permissions attached to the Insurance Policy, and as specified in The Insurance Policy.

Pojištění odpovědnosti

Pojištění odpovědnosti

## Všeobecné obchodní podmínky Nemocnice Na Homolce

### I. Základní ustanovení

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

### II. Výklad pojmů a zkratek

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

### III. Ustanovení vztahující se ke koupi věci

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





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

#### IV. Doba trvání, změna a zánik smlouvy

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

#### V. Některá ustanovení o fakturaci

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

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



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

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

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

#### **VI. Ustanovení k zajištění kvality a předávání údajů o kvalitě**

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

#### **VII. Porušení povinností, odpovědnost a sankce**

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

<sup>1</sup> Srov. ustanovení § 14 odst. 1 a 2 ZZVZ





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

### VIII. Salvatorní klauzule

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

### IX. Řešení sporů, rozhodné právo

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

### X. Založení pravomoci českých soudů, prorogace

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

### XI. Podmínky doručování

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

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

## XII. Mlčenlivost

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

## XIII. Protikorupční ustanovení

1. Smluvní strany se zavazují jednat tak a přijmout taková opatření, aby nevzniklo žádné důvodné podezření ze spáchání trestného činu a aby nedošlo ani k žádnému takovému spáchání trestného činu (včetně formy účastenství), a to ani jeho přípravy či pokusu, jež by mohlo být kterékoliv ze smluvních stran přičteno podle zákona č. 418/2011 Sb., o trestní odpovědnosti právnických osob a řízení proti nim, jakož aby ani nevznikla trestní odpovědnost fyzických osob (včetně zaměstnanců) podle trestního zákoníku, případně nebylo zahájeno trestní stíhání proti kterékoliv smluvní straně včetně jejich zaměstnanců podle platných právních předpisů.
2. Dodavatel prohlašuje, že se seznámil se zásadami, hodnotami a cíli Interního protikorupčního programu NNH umístěného na webových stránkách NNH na adrese [https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni\\_protikorupcni\\_program\\_NNH\\_2019\\_1.pdf](https://www.homolka.cz/data/upload/files/Interni_protikorupcni_program_NNH_2019_1.pdf) (dále jen „IPP“).
3. Dodavatel se zavazuje v co nejširším možném rozsahu (pokud to povaha jednotlivých ustanovení nevyklučuje) tyto zásady a hodnoty IPP dodržovat, a to na vlastní náklady a odpovědnost při plnění svých závazků vzniklých ze smlouvy.
4. Dodavatel se zavazuje dodržovat zásady a hodnoty IPP především ve vztahu k protikorupčním opatřením. V této souvislosti se smluvní strany zavazují si navzájem neprodleně oznámit důvodné podezření ohledně možného naplnění skutkové podstaty některého z trestných činů, především trestného činu přijetí úplatku, nepřímého úplatkářství či podplacení, a to bez ohledu na splnění případné zákonné oznamovací povinnosti a nad její rámec.
5. Smluvní strany se zavazují a prohlašují, že splňují a budou po celou dobu trvání smlouvy dodržovat a splňovat kritéria a standardy chování vyplývající z výše uvedených zásad a hodnot IPP.

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

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

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

#### **XV. Ustanovení o objednávce**

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

#### **XVI. Závěrečná ustanovení**

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



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





## INFORMACE O ZPRACOVÁNÍ OSOBNÍCH ÚDAJŮ

Cílem tohoto textu je poskytnout Vám jako subjektu údajů informace o tom, jaké osobní údaje organizace shromažďuje, k jakým účelům je využívá, a kde můžete získat informace o Vašich osobních údajích, které organizace zpracovává.

### Kontakt na Správce osobních údajů:

Nemocnice Na Homolce  
Roentgenova 2, 150 30 Praha 5  
Zast. MUDr. Petrem Poloučkem, MBA – ředitelem nemocnice

### 1. JAKÉ OSOBNÍ ÚDAJE A PO JAKOU DOBU O VÁS ORGANIZACE ZPRACOVÁVÁ?

- Osobní údaje a citlivé (zvláštní kategorie) údaje organizace zpracovává v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES (obecné nařízení o ochraně osobních údajů; dále jen „Nařízení“) a dále v souladu s vnitrostátními právními předpisy v oblasti ochrany osobních údajů.

Vedeme databázi osobních a citlivých údajů subjektů a jsme správci těchto údajů:

- osobní údaje a citlivé údaje (údaje zvláštní kategorie), které organizace získává a zpracovává v souvislosti s poskytováním služeb,
  - osobní údaje k jednoznačné a nezaměnitelné identifikaci,
  - osobní údaje umožňující organizaci kontakt s Vámi,
  - osobní údaje související se vzájemnými vztahy organizace a zákazníků.
- Osobní údaje organizace zpracovává v případě plnění zákonných povinností po dobu stanovenou právními předpisy; v případě zpracování nezbytného pro splnění smlouvy, po dobu nutnou k zajištění vzájemných práv a povinností vyplývajících ze smlouvy, tj. vždy minimálně po dobu trvání smlouvy; v případě zpracování na základě souhlasu subjektu údajů po dobu uvedenou v souhlasu či do jeho odvolání. Po skončení doby oprávněného zpracování organizace přestává Vaše osobní údaje zpracovávat a zajistí jejich likvidaci v souladu s relevantními právními předpisy.

### 2. K JAKÝM ÚČELŮM A NA ZÁKLADĚ JAKÝCH PRÁVNÍCH TITULŮ ORGANIZACE VAŠE OSOBNÍ ÚDAJE ZPRACOVÁVÁ?

- Pro účely realizace smluvního vztahu se subjektem údajů při poskytování služeb, tzn. jednání o uzavření smlouvy nebo o její změně, oboustranné plnění práv a povinností ze smlouvy, a dále ochrana práv a právem chráněných zájmů správce (zejména zajištění a uplatnění právních nároků ze smlouvy).
- Pro svou vnitřní potřebu, především pro ochranu našich práv a oprávněných zájmů, zejm. k vyhodnocování možných rizik, ke sledování kvality služeb a optimalizaci poskytovaných služeb.
- Pro obchodní a marketingové účely, tzn. zejména nabízení dalších s poskytnutou službou nesouvisejících služeb, včetně šíření obchodních sdělení, podle zákona č. 480/2004 Sb., o některých službách informační společnosti, ve znění pozdějších předpisů, a to na základě dobrovolně poskytnutého souhlasu se zpracováním osobních údajů.\*

*\*V případě dobrovolného poskytnutého souhlasu je pouze na Vašem svobodném rozhodnutí, zda svůj souhlas v námi navrženém rozsahu poskytnete. Rozsahem poskytnutého souhlasu je organizace vázána. Poskytnutý souhlas je možné kdykoliv odvolat. V případě, že souhlas odvoláte, je organizace povinna ukončit zpracování Vašich osobních údajů zpracovaných na základě poskytnutého souhlasu v přiměřené době, která odpovídá technickým a administrativním možnostem organizace. Souhlas se zpracováním osobních údajů můžete opětovně organizaci udělit.*

### 3. KOMU ORGANIZACE MŮŽE ANEBO MUSÍ VAŠE OSOBNÍ ÚDAJE POSKYTNOUT?

- státním organizacím, které vstupují do procesu;
- Naším zpracovatelům, kteří pro organizace provádějí částečné či úplné zpracování osobních údajů na základě příslušné smlouvy;
- Státním orgánům, resp. subjektům veřejné moci v případech, kdy organizace poskytnutí osobních údajů ukládají zákony – jde zejména o orgány státní správy, soudy, orgány činné v trestním řízení, orgány dohledu, exekutory, notáře, insolvenční správce apod.;
- Dalším subjektům, je-li to nezbytné pro ochranu našich práv, např. pojišťovnám, soudům, soudním exekutorům, dražebníkům; rozsah poskytnutých osobních údajů je omezen na údaje nezbytné pro úspěšné uplatnění nároku;
- Dalším subjektům, a to s Vaším souhlasem.

### 4. JAKÁ MÁTE PRÁVA VE VZTAHU KE ZPRACOVÁNÍ OSOBNÍCH ÚDAJŮ ORGANIZACÍ?

Vyžádat si informaci o tom, jaké osobní údaje o Vás organizace zpracovává, jakožto uplatnit i další níže uvedená práva můžete na adrese:

Nemocnice Na Homolce  
Roentgenova 2, 150 30 Praha 5  
[@homolka.cz](mailto:homolka@homolka.cz)

Jako subjekt údajů jste oprávněn požadovat informaci, zda osobní údaje, které se Vás týkají, jsou či nejsou organizací zpracovávány, a pokud je tomu tak, máte právo získat přístup k těmto osobním údajům a k informacím o:

- účelu zpracování osobních údajů,
- kategorii dotčených osobních údajů, příjemci nebo kategorii příjemců osobních údajů,
- době, po kterou budou osobní údaje uchovávány,
- zdrojích osobních údajů,
- skutečnosti, zda dochází k automatizovanému rozhodování, včetně profilování.

Organizace Vám poskytne první kopii zpracovávaných osobních údajů bezplatně. Za další kopie či v případě, že je žádost zjevně nedůvodná nebo nepřiměřená, může organizace požadovat úhradu nákladů spojených s poskytnutím informace, např. náklady na poštovné.

Pokud zjistíte nebo pokud se domníváte, že při zpracování Vašich osobních údajů došlo ze strany organizace k porušení Vašich práv či k porušení povinností stanovených Nařízením či vnitrostátními právními předpisy v oblasti ochrany osobních údajů, můžete se domáhat nápravy s využitím všech prostředků, které subjektu údajů k tomu platná právní úprava poskytuje, zejména můžete organizaci požádat o:

- opravu či výmaz (likvidaci) těchto osobních údajů (vyjma případu, kdy je zpracování nezbytné pro splnění právní povinnosti), popřípadě
- omezení (blokaci) zpracování.

Organizace Vás vždy bez zbytečného odkladu, v každém případě do jednoho měsíce od obdržení žádosti, bude informovat o vyřízení Vaší žádosti.

Se svými podněty se můžete obrátit i přímo na Úřad pro ochranu osobních údajů.

### 5. ZMĚNA VAŠICH OSOBNÍCH ÚDAJŮ

Pro náležitě a správné zpracování je třeba organizaci oznámit jakoukoliv změnu Vašich osobních údajů, ke které dojde.

# ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ

Společnost

BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.  
K Červenému dvoru 3269/25a  
130 00 Praha 3 – Strašnice  
IČO: 25112015  
Zastoupená \_\_\_\_\_ jednatelem

účastník zadávacího k veřejné zakázce

Dodávky SZM pro oddělení radiodiagnostiky

vyhlášené zadavatelem  
Nemocnice Na Homolce

**tímto čestně prohlašuje,  
že nemá v úmyslu plnit veřejnou zakázku prostřednictvím poddodavatele.**

-----  
Jednatel  
BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.

V Praze dne







## CE PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

SILK+ intrakraniální samoexpandabilní stent  
silk vista baby - intrakraniální samoexpandabilní stent  
silk vista - intrakraniální samoexpandabilní stent  
DCE-09 rev. 9.01

Str. 1/3

Výrobce BALT Extrusion SAS  
Adresa 10 rue de la Croix Vigneron  
95160 Montmorency  
Francie  
Výrobek SILK+ intrakraniální samoexpandabilní stent  
silk vista baby - intrakraniální samoexpandabilní stent  
silk vista - intrakraniální samoexpandabilní stent  
(viz podrobné reference na str. 2)  
GMDN kód: 46352 bare-metal intrakraniální vaskulární stent

Klasifikace (Příloha IX MDD): Pravidlo 8 Třída III

Ke dni tohoto prohlášení čestně prohlašujeme, že výše uvedený produkt splňuje ustanovení následujících směrnic Rady EC a norem. Veškerá podpůrná dokumentace je uložena v prostorách výrobce a notifikované osoby.

### Směrnice

Směrnice o zdravotnických prostředcích: SMĚRNICE RADY 93/42/EEC z 14. června 1993 o zdravotnických prostředcích (MMD 93/42/EEC), Pravidlo 8 Příloha IX MDD.

### Norma

K tomuto produktu se vztahují harmonizované normy (publikovány v Úředním věstníku Evropského společenství) uvedené v TF-01, část 3-4.

Notifikovaná osoba

### **DQS Medizinprodukte GmbH**

August-Schanz-Straße 21  
DE-60433 Frankfurt am Main  
Německo  
Reg. číslo: 0297

Příloha II část 3: CE certifikát č. 513975 MR2  
Platný do: 26. května 2024

Příloha II část 4: CE certifikát č. 537007 MRA  
Platný do: 14. října 2022

Místo, datum Montmorency, Francie, 31. července 2020



## CE PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

SILK+ intrakraniální samoexpandabilní stent

silK vista baby - intrakraniální samoexpandabilní stent

silK vista - intrakraniální samoexpandabilní stent

DCE-09 rev. 9.01

Str. 2/3

Katalogová čísla SILK+

SILK2,0X10	SILK4,0X30
SILK2,0X10 SV	SILK4,0X30 SV
SILK2,0X15	SILK4,0X35
SILK2,0X15 SV	SILK4,0X35 SV
SILK2,0X20	SILK4,0X40
SILK2,0X20 SV	SILK4,0X40 SV
SILK2,5X10	SILK4,5X15
SILK2,5X10 SV	SILK4,5X15 SV
SILK2,5X15	SILK4,5X20
SILK2,5X15 SV	SILK4,5X20 SV
SILK2,5X20	SILK4,5X25
SILK2,5X20 SV	SILK4,5X25 SV
SILK2,5X25	SILK4,5X30
SILK2,5X25 SV	SILK4,5X30 SV
SILK2,5X30	SILK4,5X35
SILK2,5X30 SV	SILK4,5X35 SV
SILK3,0X10	SILK4,5X40
SILK3,0X10 SV	SILK4,5X40 SV
SILK3,0X15	SILK5,0X20
SILK3,0X15 SV	SILK5,0X20 SV
SILK3,0X20	SILK5,0X25
SILK3,0X20 SV	SILK5,0X25 SV
SILK3,0X25	SILK5,0X30
SILK3,0X25 SV	SILK5,0X30 SV
SILK3,0X30	SILK5,0X40
SILK3,0X30 SV	SILK5,0X40 SV
SILK3,0X40	SILK5,0X50
SILK3,0X40 SV	SILK5,0X50 SV
SILK3,5X10	SILK5,5X25
SILK3,5X10 SV	SILK5,5X25 SV
SILK3,5X15	SILK5,5X30
SILK3,5X15 SV	SILK5,5X30 SV
SILK3,5X20	SILK5,5X40
SILK3,5X20 SV	SILK5,5X40 SV
SILK3,5X25	SILK5,5X50
SILK3,5X25 SV	SILK5,5X50 SV
SILK3,5X30	SILKP4,0D3,0X30
SILK3,5X30 SV	SP4,0D3,0X30 SV
SILK3,5X35	SILKP4,5D3,5X30
SILK3,5X35 SV	SP4,5D3,5X30 SV
SILK4,0X15	SILKP4,5D3,0X25
SILK4,0X15 SV	SP4,5D3,0X25 SV
SILK4,0X20	
SILK4,0X20 SV	
SILK4,0X25	
SILK4,0X25 SV	

CE PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

SILK+ intrakraniální samoexpandabilní stent

silK vista baby - intrakraniální samoexpandabilní stent

silK vista - intrakraniální samoexpandabilní stent

DCE-09 rev. 9.01

Str. 3/3

Katalogová čísla silK vista baby:


SILK V 2,25X10
SILK V 2,25X15
SILK V 2,25X20
SILK V 2,50x10
SILK V 2,50x15
SILK V 2,50x20
SILK V 2,75X10
SILK V 2,75X15
SILK V 2,75X20
SILK V 2,75X25
SILK V 3,00x10
SILK V 3,00x15
SILK V 3,00x20
SILK V 3,00x25
SILK V 3,25X10
SILK V 3,25X15
SILK V 3,25X20
SILK V 3,25X25

Katalogová čísla silK vista:

SILK V 3,50X15	SILK V 4,25X15
SILK V 3,50X20	SILK V 4,25X20
SILK V 3,50X25	SILK V 4,25X25
SILK V 3,50X30	SILK V 4,25X30
SILK V 3,50X35	SILK V 4,50X15
SILK V 3,50X40	SILK V 4,50X20
SILK V 3,75X15	SILK V 4,50X25
SILK V 3,75X20	SILK V 4,50X30
SILK V 3,75X25	SILK V 4,75X15
SILK V 3,75X30	SILK V 4,75X20
SILK V 4,00X15	SILK V 4,75X25
SILK V 4,00X20	SILK V 4,75X30
SILK V 4,00X25	
SILK V 4,00X30	

Katalogová čísla „SILK\_SV“ a „SILK\_V“ jsou dodávány bez mikrokatetru a Y konektoru.



	<b>CE DECLARATION OF CONFORMITY</b> <b>SILK+</b> <b>silk vista</b> <b>silk vista baby</b>	<b>DCE-09 rev.9.01</b>
		Page 1 of 3

Manufacturer      BALT Extrusion SAS  
 Address            10 rue de la Croix Vigneron  
                          95160 Montmorency  
                          France  
 Product            **SILK+ - Intracranial self-expandable stent**  
                          **silk vista baby - Intracranial self-expandable stent**  
                          **silk vista - Intracranial self-expandable stent**  
                          **(See detailed references on page 2)**  
                          GMDN code: 46352 Bare-metal intracranial vascular stent.

Classification (MDD, Annex IX): Rule 8 Class III  
 We herewith declare in sole responsibility that as of the date of this declaration, the above mentioned product meets the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer and the notified body.

**Directive**

Medical Device Directive: COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC), Rule 8 per Annex IX of the MDD

**Standards:**

Harmonized Standards (published in the Official Journal of the European Communities) applicable to these products can be referenced in TF-01 Section 3-4.

Notified Body:

**DQS Medizinprodukte GmbH**  
 August-Schanz-Straße 21  
 DE-60433 Frankfurt am Main  
 Germany  
 Reg. #: 0297

Annex II section 3:    CE Certificate n° 513975 MR2  
 Valid Until:            26 May 2024

Annex II section 4 :    CE Certificate n° 537007 MRA  
 Valid Until:            14 October 2022

Place, Date            Montmorency, France, 31 JULY 2020






**CE DECLARATION OF CONFORMITY**  
**SILK+**  
**silk vista**  
**silk vista baby**

**DCE-09** rev.9.01

Page 2 of 3

**References SILK+:**

SILK2,0X10	SILK4,0X30
SILK2,0X10 SV	SILK4,0X30 SV
SILK2,0X15	SILK4,0X35
SILK2,0X15 SV	SILK4,0X35 SV
SILK2,0X20	SILK4,0X40
SILK2,0X20 SV	SILK4,0X40 SV
SILK2,5X10	SILK4,5X15
SILK2,5X10 SV	SILK4,5X15 SV
SILK2,5X15	SILK4,5X20
SILK2,5X15 SV	SILK4,5X20 SV
SILK2,5X20	SILK4,5X25
SILK2,5X20 SV	SILK4,5X25 SV
SILK2,5X25	SILK4,5X30
SILK2,5X25 SV	SILK4,5X30 SV
SILK2,5X30	SILK4,5X35
SILK2,5X30 SV	SILK4,5X35 SV
SILK3,0X10	SILK4,5X40
SILK3,0X10 SV	SILK4,5X40 SV
SILK3,0X15	SILK5,0X20
SILK3,0X15 SV	SILK5,0X20 SV
SILK3,0X20	SILK5,0X25
SILK3,0X20 SV	SILK5,0X25 SV
SILK3,0X25	SILK5,0X30
SILK3,0X25 SV	SILK5,0X30 SV
SILK3,0X30	SILK5,0X40
SILK3,0X30 SV	SILK5,0X40 SV
SILK3,0X40	SILK5,0X50
SILK3,0X40 SV	SILK5,0X50 SV
SILK3,5X10	SILK5,5X25
SILK3,5X10 SV	SILK5,5X25 SV
SILK3,5X15	SILK5,5X30
SILK3,5X15 SV	SILK5,5X30 SV
SILK3,5X20	SILK5,5X40
SILK3,5X20 SV	SILK5,5X40 SV
SILK3,5X25	SILK5,5X50
SILK3,5X25 SV	SILK5,5X50 SV
SILK3,5X30	SILKP4,0D3,0X30
SILK3,5X30 SV	SP4,0D3,0X30 SV
SILK3,5X35	SILKP4,5D3,5X30
SILK3,5X35 SV	SP4,5D3,5X30 SV
SILK4,0X15	SILKP4,5D3,0X25
SILK4,0X15 SV	SP4,5D3,0X25 SV
SILK4,0X20	
SILK4,0X20 SV	
SILK4,0X25	
SILK4,0X25 SV	

	<b>CE DECLARATION OF CONFORMITY</b> <b>SILK+</b> <b>silk vista</b> <b>silk vista baby</b>	<b>DCE-09 rev.9.01</b>
		Page 3 of 3

References silk vista baby:

SILK V 2,25X10
SILK V 2,25X15
SILK V 2,25X20
SILK V 2.50x10
SILK V 2.50x15
SILK V 2.50x20
SILK V 2,75X10
SILK V 2,75X15
SILK V 2,75X20
SILK V 2,75X25
SILK V 3.00x10
SILK V 3.00x15
SILK V 3.00x20
SILK V 3.00x25
SILK V 3,25X10
SILK V 3,25X15
SILK V 3,25X20
SILK V 3,25X25

References silk vista

SILK V 3,50X15	SILK V 4,25X15
SILK V 3,50X20	SILK V 4,25X20
SILK V 3,50X25	SILK V 4,25X25
SILK V 3,50X30	SILK V 4,25X30
SILK V 3,50X35	SILK V 4,50X15
SILK V 3,50X40	SILK V 4,50X20
SILK V 3,75X15	SILK V 4,50X25
SILK V 3,75X20	SILK V 4,50X30
SILK V 3,75X25	SILK V 4,75X15
SILK V 3,75X30	SILK V 4,75X20
SILK V 4,00X15	SILK V 4,75X25
SILK V 4,00X20	SILK V 4,75X30
SILK V 4,00X25	
SILK V 4,00X30	

References "SILK\_SV" and "SILK\_V" are supplied without microcatheter and Y connector.





## CE PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

LEO+/LEO+ Baby

Stent

DCE-08 rev.5.0.1

str. 1 ze 2

Výrobce           BALT Extrusion SAS  
Adresa           10 rue de la Croix Vigneron  
                      95160 Montmorency  
                      Francie  
Výrobek          LEO+/LEO+ Baby – intrakraniální samoexpandabilní stent  
                      viz podrobné reference na str. 2  
                      GMDN kód: 46352 – bare-metal intrakraniální vaskulární stent

Klasifikace (Příloha IX MDD): Pravidlo 8 Třída III

Ke dni tohoto prohlášení čestně prohlašujeme, že výše uvedený produkt splňuje ustanovení následujících směrnic Rady EC a norem. Veškerá podpůrná dokumentace je uložena v prostorách výrobce a notifikované osoby.

### Směrnice

Směrnice o zdravotnických prostředcích: SMĚRNICE RADY 93/42/EEC z 14. června 1993 o zdravotnických prostředcích (MMD 93/42/EEC), Pravidlo 8 Příloha IX MDD.

### Norma

K tomuto produktu se vztahují harmonizované normy (publikovány v Úředním věstníku Evropského společenství<sup>\*)</sup> uvedené v TF-19, část 3-4.

Notifikovaná osoba

#### **DQS Medizinprodukte GmbH**

August-Schanz-Straße 21

DE-60433 Frankfurt am Main

Německo

Reg. číslo: 0297

Příloha II část 3:           CE certifikát č. 513975 MR2  
Platný do:                 26. května 2024

Příloha II část 4:           CE certifikát č. 537006 MRA  
Platný do:                 14. října 2022

Místo, datum               Montmorency, Francie, 6. února 2020





CE PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

LEO+ / LEO+ Baby

Stent

DCE-08 rev.5.0.1


str. 2 ze 2

Katalogová čísla:

LEO+Baby	LEO+				
LEO.2,0X8	LEO.3,5X12	LEO.4,5X15	LEO.5,5X25	LEO.6,5X30	LEO.7,5X35
LEO.2,0X12	LEO.3,5X12 SV	LEO.4,5X15 SV	LEO.5,5X25 SV	LEO.6,5X30 SV	LEO.7,5X35 SV
LEO.2,0X15	LEO.3,5X18	LEO.4,5X20	LEO.5,5X30	LEO.6,5X35	LEO.7,5X50
LEO.2,0X18	LEO.3,5X18 SV	LEO.4,5X20 SV	LEO.5,5X30 SV	LEO.6,5X35 SV	LEO.7,5X50 SV
LEO.2,0X25	LEO.3,5X25	LEO.4,5X25	LEO.5,5X35	LEO.6,5X40	LEO.7,5X70
LEO.2,5X12	LEO.3,5X25 SV	LEO.4,5X25 SV	LEO.5,5X35 SV	LEO.6,5X40 SV	LEO.7,5X70 SV
LEO.2,5X18	LEO.3,5X30	LEO.4,5X30	LEO.5,5X50	LEO.6,5X60	LEO.7,5X95
LEO.2,5X25	LEO.3,5X30 SV	LEO.4,5X30 SV	LEO.5,5X50 SV	LEO.6,5X60 SV	LEO.7,5X95 SV
LEO.2,5X30	LEO.3,5X35	LEO.4,5X40	LEO.5,5X60	LEO.6,5X80	
LEO.2,5X35	LEO.3,5X35 SV	LEO.4,5X40 SV	LEO.5,5X60 SV	LEO.6,5X80 SV	
LEO.3,0X12	LEO.3,5X50	LEO.4,5X50	LEO.5,5X75		
LEO.3,0X18	LEO.3,5X50 SV	LEO.4,5X50 SV	LEO.5,5X75 SV		
LEO.3,0X25		LEO.4,5X75			
LEO.3,0X35		LEO.4,5X75 SV			

Každé balení obsahuje:

LEO+Baby a LEO+ (_SV) reference	LEO+
<ul style="list-style-type: none"> <li>jeden stent LEO+Baby /LEO+</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>jeden stent LEO+</li> <li>jeden VASCO+ mikrokateř</li> <li>jeden Y-konektor ANRYV</li> </ul>

	<b>CE DECLARATION OF CONFORMITY</b> <b>LEO+ / LEO+ Baby</b> <b>STENT</b>	<b>DCE-08 rev.5.01</b>
		Page 1 of 2

Manufacturer            BALT Extrusion SAS  
 Address                    10 rue de la Croix Vigneron  
                                   95160 Montmorency  
                                   France  
 Product                    **LEO+ / LEO+ Baby – Intracranial self expandable stent**  
                                   **(See detailed references on page 2)**  
                                   GMDN code: 46352 - Bare-metal intracranial vascular stent

Classification (MDD, Annex IX): Rule 8 Class III

We herewith declare in sole responsibility that as of the date of this declaration, the above mentioned product meets the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer and the notified body.

**Directive**

Medical Device Directive: COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC), Rule 8 per Annex IX of the MDD

**Standards:**

Harmonized Standards (published in the Official Journal of the European Communities) applicable to these products can be referenced in TF-19 Section 3-4.

Notified Body:

**DQS Medizinprodukte GmbH**  
 August-Schanz-Straße 21  
 DE-60433 Frankfurt am Main  
 Germany  
 Reg. #: 0297

Annex II section 3 : CE Certificate n° 513975 MR2  
 Valid Until:            26 May 2024

Annex II section 4 : CE Certificate n° 537006 MRA  
 Valid Until:            14 October 2022

Place, Date                Montmorency, France, 06 February 2020



**CE DECLARATION OF CONFORMITY**  
**LEO+ / LEO+ Baby**  
**STENT**

**DCE-08 rev.5.01**

Page 2 of 2

**REFERENCES :**

LEO+Baby	LEO+				
LEO.2,0X8	LEO.3,5X12	LEO.4,5X15	LEO.5,5X25	LEO.6,5X30	LEO.7,5X35
LEO.2,0X12	LEO.3,5X12_SV	LEO.4,5X15_SV	LEO.5,5X25_SV	LEO.6,5X30_SV	LEO.7,5X35_SV
LEO.2,0X15	LEO.3,5X18	LEO.4,5X20	LEO.5,5X30	LEO.6,5X35	LEO.7,5X50
LEO.2,0X18	LEO.3,5X18_SV	LEO.4,5X20_SV	LEO.5,5X30_SV	LEO.6,5X35_SV	LEO.7,5X50_SV
LEO.2,0X25	LEO.3,5X25	LEO.4,5X25	LEO.5,5X35	LEO.6,5X40	LEO.7,5X70
LEO.2,5X12	LEO.3,5X25_SV	LEO.4,5X25_SV	LEO.5,5X35_SV	LEO.6,5X40_SV	LEO.7,5X70_SV
LEO.2,5X18	LEO.3,5X30	LEO.4,5X30	LEO.5,5X50	LEO.6,5X60	LEO.7,5X95
LEO.2,5X25	LEO.3,5X30_SV	LEO.4,5X30_SV	LEO.5,5X50_SV	LEO.6,5X60_SV	LEO.7,5X95_SV
LEO.2,5X30	LEO.3,5X35	LEO.4,5X40	LEO.5,5X60	LEO.6,5X80	
LEO.2,5X35	LEO.3,5X35_SV	LEO.4,5X40_SV	LEO.5,5X60_SV	LEO.6,5X80_SV	
LEO.3,0X12	LEO.3,5X50	LEO.4,5X50	LEO.5,5X75		
LEO.3,0X18	LEO.3,5X50_SV	LEO.4,5X50_SV	LEO.5,5X75_SV		
LEO.3,0X25		LEO.4,5X75			
LEO.3,0X35		LEO.4,5X75_SV			

**Each box contains :**

LEO+Baby and LEO+ ( _SV) references	LEO+
<ul style="list-style-type: none"> <li>• One stent LEO+Baby/LEO+</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• One stent LEO+</li> <li>• One VASCO+ microcatheter</li> <li>• One Y-connector ANRYV</li> </ul>

**Prohlášení o shodě**

ENVOY vodící katetr DD-031 Rev 001

Výrobce:

Medos International SARL  
Chemin-Blanc 38  
2400 Le Locle, Švýcarsko

Notifikovaná osoba:

BSi  
Identifikační číslo: 2797

Certifikát plného zajištění kvality CE 552745  
Design Examination certifikát CE 716320

Výrobky  
viz příloha

Klasifikace  
Třída III, Pravidlo 6 Přílohy IX MDD 93/42/EEC

Začátek CE značky:  
Viz příloha

Postup posouzení shody:  
MDD Příloha II Část 3.2 včetně části 4

Prohlašujeme, že výše uvedené výrobky jsou v souladu s požadavky transponovanou legislativou Evropské Směrnice 93/42/EEC ohledně zdravotnických prostředků v rámci platných zákonů evropského hospodářského prostoru.

Kompletní dokumentace je k dispozici v rámci prostor výrobce.

09/01/2020  
DD/MM/YYYY

16/01/2020  
DD/MM/YYYY

ENVOY vodící katetr DD-031 Rev 001

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
55626090	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55626000	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625690	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625600	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625890	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625800	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.



PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
55625090	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625000	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625490	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, III	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625400	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, HI	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026090B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Straight, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026000B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Straight, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025690B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPC, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025600B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPC, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025890B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPD, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025800B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPD, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025090B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, CBL, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025000B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, CBL, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025490B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, HI, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					devices within the vascular system.
67025400B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, H1, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025290B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Simmons 2, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025200B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Simmons 2, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026090	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026000	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025690	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025600	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025890	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025800	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025090	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025000	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025490	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, HI	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025400	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, HI	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025290	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Simmons 2	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025200	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Simmons 2	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826090B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, Straight, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826000B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, Straight, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825690B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPC, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825600B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPC, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.



PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
77825890B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPD, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825800B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPD, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824890B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, CBL, XB	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824800B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, CBL, XB	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825490B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, HI, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825400B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, HI, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825290B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90cm, Simmons 2, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825200B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100cm, Simmons2, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826090	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, Straight	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826000	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, Straight	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825690	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPC	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825600	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPC	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825890	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPD	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					devices within the vascular system.
77825800	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPD	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824890	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, CBL	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824800	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, CBL	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825490	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, HI	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825400	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, HI	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825290	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90cm, Simmons 2	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825200	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100cm, Simmons 2	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.

Str. 11/11





**Declaration of Conformity**  
**ENVOY® Guiding Catheters DD-031 Rev 001**

**Manufacturer:**

Medos International SARL  
Chemin-Blanc 38  
2400 Le Locle, Switzerland

**Notified Body:**

BSi  
Identification Number: 2797

***Full Quality Assurance Certificate CE 552745***  
***Design Examination Certificate CE 716320***

**Products:**

See Attached

**Classification:**

Class III, Rule 6 of Annex IX of the MDD 93/42/EEC

**Start of CE Marking:**

See Attached

**Conformity Assessment Route:**

MDD Annex II Section 3.2 including Section 4

We declare that the above-mentioned products meet the provisions of the legislation transposing  
European Medical Devices Directive 93/42/EEC  
concerning Medical Devices into the laws of the European Economic area.  
All supporting documentation is available under the premises of the manufacturer.

*09/01/2020*  
DD/MM/YYYY

*16/01/2020*  
DD/MM/YYYY



**ENVOY® Guiding Catheters DD-031 Rev 001**

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
55626090	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55626000	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625690	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625600	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625890	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625800	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
55625090	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625000	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625490	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 90 cm, H1	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
55625400	ENVOY® Guiding Catheter, 5F, 100 cm, H1	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026090B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Straight, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026000B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Straight, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025690B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPC, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025600B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPC, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025890B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPD, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025800B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPD, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025090B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, CBL, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025000B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, CBL, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025490B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, H1, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					devices within the vascular system.
67025400B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, H1, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025290B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Simmons 2, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025200B	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Simmons 2, XB	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026090	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67026000	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Straight	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025690	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025600	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPC	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025890	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025800	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, MPD	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025090	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025000	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, CBL	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025490	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, HI	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025400	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, HI	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025290	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 90 cm, Simmons 2	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
67025200	ENVOY® Guiding Catheter, 6F, 100 cm, Simmons 2	Sterile	04-Nov-2009	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826090B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, Straight, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826000B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, Straight, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825690B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPC, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825600B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPC, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.



PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/No n-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
77825890B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPD, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825800B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPD, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824890B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, CBL, XB	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824800B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, CBL, XB	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825490B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, HI, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825400B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, HI, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825290B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90cm, Simmons 2, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825200B	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100cm, Simmons2, XB	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826090	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, Straight	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77826000	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, Straight	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825690	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPC	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825600	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPC	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825890	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, MPD	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional

PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					devices within the vascular system.
77825800	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, MPD	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824890	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, CBL	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77824800	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, CBL	Sterile	28-Apr-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825490	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90 cm, HI	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825400	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100 cm, HI	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825290	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 90cm, Simmons 2	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.
77825200	ENVOY® Guiding Catheter, 7F, 100cm, Simmons 2	Sterile	25-Mar-2014	17846	Intravascular Guiding Catheter A flexible tube with a central



PRODUCT CODE	DESCRIPTION	Sterile/Non-Sterile	CE MARK DATE	GMDN CODE	GMDN CODE DESCRIPTION
					lumen used for the percutaneous, transluminal passage and placement of guidewires and diagnostic/interventional devices within the vascular system.





**Portfolio sortimentu**  
Dodávky SZM pro oddělení radiodiagnostiky - část č. 4

Účastník: BS PRAGUE MEDICAL CS, spol. s r.o.

Portfolio sortimentu navazuje na přílohu č. 3 ZD (Cenová tabulka). Účastník zde uvede veškeré položky, které chce zařadit do nabídky.

Pof. číslo	VZP kód	Cena Kč VZP max za 1ks	Katalogové číslo dodavatele	Název materiálu (upřesnění rozměrů - Fr, průměr, délka)	Doplňující popis zboží	Výrobce	EAN kod	Jednotka	Minimální objednané množství = počet jednotek v balení	Nabídková cena za jednotku (v Kč bez DPH)	DPH %	Nabídková cena za jednotku (v Kč s DPH)	Třída rizika	Expirace Ano/Ne
1	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X15	Intracranial stent SILK Vista 3,5x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330463	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
2	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X20	Intracranial stent SILK Vista 3,5x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330470	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
3	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X25	Intracranial stent SILK Vista 3,5x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481330487	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
4	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X30	Intracranial stent SILK Vista 3,5x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330494	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
5	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X35	Intracranial stent SILK Vista 3,5x35mm		Balt Extrusion SAS	03700481330500	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
6	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,50X40	Intracranial stent SILK Vista 3,5x40mm		Balt Extrusion SAS	03700481330364	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
7	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,75X15	Intracranial stent SILK Vista 3,75x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330524	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
8	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,75X20	Intracranial stent SILK Vista 3,75x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481338025	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
9	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,75X25	Intracranial stent SILK Vista 3,75x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481338032	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
10	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,75X30	Intracranial stent SILK Vista 3,75x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330432	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
11	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,00X15	Intracranial stent SILK Vista 4,0x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330517	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
12	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,00X20	Intracranial stent SILK Vista 4,0x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330630	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
13	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,00X25	Intracranial stent SILK Vista 4,0x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481330647	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
14	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,00X30	Intracranial stent SILK Vista 4,0x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330425	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
15	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,25X15	Intracranial stent SILK Vista 4,25x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330548	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
16	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,25X20	Intracranial stent SILK Vista 4,25x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330555	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
17	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,25X25	Intracranial stent SILK Vista 4,25x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481330562	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
18	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,25X30	Intracranial stent SILK Vista 4,25x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330418	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
19	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,50X15	Intracranial stent SILK Vista 4,5x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330586	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
20	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,50X20	Intracranial stent SILK Vista 4,5x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330579	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
21	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,50X25	Intracranial stent SILK Vista 4,5x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481330593	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
22	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,50X30	Intracranial stent SILK Vista 4,5x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330449	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
23	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,75X15	Intracranial stent SILK Vista 4,75x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330609	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
24	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,75X20	Intracranial stent SILK Vista 4,75x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330654	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
25	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,75X25	Intracranial stent SILK Vista 4,75x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481330616	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
26	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_4,75X30	Intracranial stent SILK Vista 4,75x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481330456	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
27	141338	275 000,00 Kč	BALSILK4,0x35+	Intracranial stent SILK+ 4,0x35mm		Balt Extrusion SAS	03700481330699	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
28	141338	275 000,00 Kč	BALSILK4,0x40+	Intracranial stent SILK+ 4,0x40mm		Balt Extrusion SAS	03700481330676	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
29	141338	275 000,00 Kč	BALSILK4,5x35+	Intracranial stent SILK+ 4,5x35mm		Balt Extrusion SAS	03700481336120	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
30	141338	275 000,00 Kč	BALSILK4,5x40+	Intracranial stent SILK+ 4,5x40mm		Balt Extrusion SAS	03700481336137	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
31	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,0x25+	Intracranial stent SILK+ 5,0x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481336151	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
32	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,0x30+	Intracranial stent SILK+ 5,0x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481336168	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
33	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,0x40+	Intracranial stent SILK+ 5,0x40mm		Balt Extrusion SAS	03700481336175	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
34	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,0x50+	Intracranial stent SILK+ 5,0x50mm		Balt Extrusion SAS	03700481321959	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
35	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,5x25+	Intracranial stent SILK+ 5,5x25mm		Balt Extrusion SAS	03700481336182	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
36	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,5x30+	Intracranial stent SILK+ 5,5x30mm		Balt Extrusion SAS	03700481336199	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
37	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,5x40+	Intracranial stent SILK+ 5,5x40mm		Balt Extrusion SAS	03700481336205	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
38	141338	275 000,00 Kč	BALSILK5,5x50+	Intracranial stent SILK+ 5,5x50mm		Balt Extrusion SAS	03700481336212	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
39	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,25X10	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,25x10,5mm		Balt Extrusion SAS	03700481337936	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
40	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,25X15	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,25x16mm		Balt Extrusion SAS	03700481337943	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
41	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,25X20	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,25x22mm		Balt Extrusion SAS	03700481337950	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
42	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,25X10	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,5x10mm		Balt Extrusion SAS	03700481330159	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
43	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,5X15	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,5x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330166	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
44	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,5X20	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,5x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330210	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
45	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,75X10	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,75x12,5mm		Balt Extrusion SAS	03700481337967	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
46	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,75X15	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,75x17mm		Balt Extrusion SAS	03700481337974	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
47	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,75X20	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,75x22mm		Balt Extrusion SAS	03700481337981	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
48	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_2,75X25	Intracranial stent SILK Vista Baby 2,75x26,5mm		Balt Extrusion SAS	03700481337998	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
49	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,0X10	Intracranial stent SILK Vista Baby 3,0x10mm		Balt Extrusion SAS	03700481330203	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
50	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,0X15	Intracranial stent SILK Vista Baby 3,0x15mm		Balt Extrusion SAS	03700481330197	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano
51	141338	275 000,00 Kč	BALSILK_V_3,0X20	Intracranial stent SILK Vista Baby 3,0x20mm		Balt Extrusion SAS	03700481330173	ks	1	236 750,00 Kč	15%	272 262,50 Kč	III	Ano





115	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 67025800B	Envoy XB GC 6F 070 100 MPD	Medos International SARL	10886704031741	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
116	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 67026000	Envoy GC 6F 070 100 Straight 1	Medos International SARL	10886704031772	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
117	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 67026000B	Envoy XB GC 6F 070 100 Straight 1	Medos International SARL	10886704031789	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
118	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 67026090	Envoy GC 6F 070 90 Straight 1	Medos International SARL	10886704031796	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
119	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 67026090B	Envoy XB GC 6F 070 90 Straight 1	Medos International SARL	10886704031802	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
120	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77826090	ENVOY, 7F, 90 cm, Straight	Medos International SARL	10886704075042	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
121	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77826000	ENVOY, 7F, 100 cm, Straight	Medos International SARL	10886704074922	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
122	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825690	ENVOY, 7F, 90 cm, MPC	Medos International SARL	10886704074984	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
123	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825600	ENVOY, 7F, 100 cm, MPC	Medos International SARL	10886704074861	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
124	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825890	ENVOY, 7F, 90 cm, MPD	Medos International SARL	10886704075004	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
125	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825800	ENVOY, 7F, 100 cm, MPD	Medos International SARL	10886704074885	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
126	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77824890	ENVOY, 7F, 90 cm, CBL	Medos International SARL	10886704074946	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
127	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77824800	ENVOY, 7F, 100 cm, CBL	Medos International SARL	10886704074823	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
128	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825490	ENVOY, 7F, 90 cm, H1	Medos International SARL	10886704074960	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
129	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825400	ENVOY, 7F, 100 cm, H1	Medos International SARL	10886704074847	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
130	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825290	ENVOY, 7F, 90cm, SIM 2	Medos International SARL	10886704075035	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano
131	59 644,00	5 000,00 Kč	CNV 77825200	ENVOY, 7F, 100cm, SIM2	Medos International SARL	10886704074915	ks	1	4 091,66 Kč	21%	4 950,91 Kč	III	Ano

zpracoval:

jednatel

