

Kupní smlouva č. 86330

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

Kupující: **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.**
Se sídlem: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín
IČ: 27661989
DIČ: CZ27661989

Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B., vložka 4437

Zastoupen: Ing. Janem Hrdým, předsedou představenstva
a Ing. Martinem Dévou, členem představenstva

Bankovní spojení: ČSOB, pobočka Jeremenkova 42, 772 00 Olomouc, č. ú. xxxxxxxxxxxxxx

na straně jedné (dále jen „**kupující**“)

a

Prodávající: **A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.**
Se sídlem: Letohradská 3/369, Praha 7, 170 00
IČ: 63983524
DIČ: CZ63983524

Zapsán v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 40068

Zastoupen: Mgr. Lukášem Macháčkem, jednatelem

Bankovní spojení: č.ú.: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, vedený u UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia a.s.

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

prodávající a kupující dále také jako „**smluvní strany**“ nebo jednotlivě jako „**smluvní strana**“

tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník (dále jen „**občanský zákoník**“)

I. Předmět smlouvy

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

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

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

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

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

3. Součástí předmětu plnění je vedle zařízení kompletní příslušenství, zejména ustavení v místě plnění, sestavení a propojení pořizovaného zařízení, instruktáž obsluhy včetně zajištění dopravy do místa určení a jeho vybalení a kontrola, uvedení do plného provozu s předvedením funkčnosti, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu v souladu s ustanoveními příslušné legislativy upravující nakládání s odpady.
4. Součástí předmětu plnění je zpracování a předání:
 - instrukcí a návodů k obsluze a údržbě zboží (manuálů) v českém jazyce, a to 1x v listinné podobě a 1x v elektronické podobě na CD,
 - prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy (certifikát DC), které předloží prodávající kupujícímu do 14 dnů ode dne podpisu smlouvy,
 - příslušná dokumentace dle legislativy o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a příp. doklady dle atomového zákona č. 263/2016 Sb., v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,

- zpracování a předání protokolu se zatříděním dle míry rizika,
- zajištění periodických prohlídek / bezpečnostně technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží,
- zajištění souladu s požadavky elektrických a hygienických evropských harmonizovaných norem. (ČSN EN ISO 14937 nebo jiné rovnocenné řešení)
- zajištění zaškolení techniků a obsluhujícího personálu kupujícího v rozsahu odpovídajícím složitosti daného zařízení (stanoveném výrobcem, popřípadě právními předpisy upravujícími diagnostické zdravotnické prostředky in vitro),
- zajištění 1x ročně povinné instruktáže dle platné legislativy odpovídající předmětu plnění.

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

6. Prodávající prohlašuje, že:

- je výlučným vlastníkem zařízení,
- na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob,
- není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
- zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.

7. Prodávající dále prohlašuje, že:

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

zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR. Zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno

na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE, je prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení diagnostického zdravotnického prostředku in vitro (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti diagnostického zdravotnického prostředku in vitro pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu

rovněž kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 263/2016 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.

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

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

II. Kupní cena

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

a) Kupní cena bez DPH celkem činí:	695 000,00	Kč
b) výše DPH činí:	145 950,00	Kč
c) Kupní cena vč. DPH celkem činí:	840 950,00	Kč

2. Kupní cena je ujednána v měně CZK.
3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kursových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.
4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, dopravu do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží a vstupní validace.
5. Prodávající dále kupujícímu poskytuje bezplatný záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle příslušného zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, nebo pravidelné revize, prohlídky a validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update software. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě jedné faktury vystavené prodávajícím po

protokolárním předání a převzetí zařízení.

2. Úhrada faktury bude probíhat následovně:

- a) 20 % kupní ceny bude uhrazeno nejpozději do 30 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu,
- b) zbývajících 80 % kupní ceny bude uhrazeno v 8 rovnoměrných měsíčních splátkách, přičemž první splátka bude uhrazena nejpozději do 60 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu.

3. Prodávající se zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy. Daňový doklad bude navíc zahrnovat výši a rozložení jednotlivých splátek v čase s uvedenou splatností s ohledem na ustanovení odstavce 2 tohoto článku.

4. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.

5. V případě prodlení kupujícího s úhradou faktur je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.

6. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

IV. Termín plnění

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

V. Místo plnění a dodací podmínky

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

2. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.

3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen
xx

4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

5. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.

6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle příslušného zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro,
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo jinak nespĺňuje podmínky dle této smlouvy.
9. Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
 - označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - číslo kupní smlouvy,
 - označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
 - datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
10. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list/předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
11. Dodávka zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou předmětem plnění. Z dodávky zařízení nesmí vyplývat povinnost kupujícího odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).

VI. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost dodaného předmětu plnění, spočívající v tom, že dodaný předmět plnění, jakož i jeho veškeré části a jednotlivé komponenty, budou po celou záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachovají si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce **24** měsíců ode dne převzetí předmětu plnění kupujícím, tj. ode dne podpisu předávacího protokolu nebo delší podle možností prodávajícího.
3. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit k odstraňování reklamované vady **do 3 pracovních dnů** po nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit

příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.500,- Kč za každý i započatý den prodlení.

5. Maximální doba provedení záruční opravy se sjednává v délce nejvýše do **5 pracovních dnů** od nástupu servisního technika na opravu. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástek), je možné maximální dobu záruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.500,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění reklamované vady. Nárok na smluvní pokutu zaniká v případě, že po dobu prodlení s odstraněním závady prodávající bezplatně zapůjčí kupujícímu náhradní přístroj dle čl. VI. odst. 6.
6. Maximální doba provedení záruční opravy lze po dohodě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony. Pokud si to kupující vyžádá, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu náhradní, typově shodné zařízení v případě, že se nepodaří provést záruční opravu v dohodnuté maximální době. Zápůjčka bude bezplatná a na celou dobu opravy a nového zprovoznění opravovaného zařízení.
7. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
8. Za záruční vady nebudou považovány takové, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
9. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
10. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.
11. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení záruční opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.

VII. Záruční servis

1. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po celou dobu záruční doby bude prodávající provádět nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle příslušného zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace/kalibrace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně výměny předepsaného spotřebního materiálu a náhradních dílů, kitů), vše včetně vystavení protokolu a případného update softwaru. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to ve výrobcem předepsaném intervalu. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně 3 pracovní dny před uplynutím termínu platnosti

stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše.

2. Záruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.**

Sídlo: Letohradská 3/369, 170 00, Praha 7

IČ: 63983524

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 40068

3. Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle příslušného zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení s diagnostickými zdravotnickými prostředky in vitro provádí osoby uvedené v § 61 odst. 2 zák. č. 268/2014 Sb.
4. Pokud prodávající bude v prodlení s termínem provedení záručního servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,1 % z pořizovací ceny dodaného zboží za každý i započatý den prodlení.
5. Záruční servis zařízení musí být zajištěn servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.
6. Kupující si vyhrazuje právo, požadovat po prodávajícím před započatím záručního servisu nebo v průběhu provádění záručního servisu dodaných diagnostických zdravotnických prostředků in vitro předložení dokladu o registraci pro servis dotčených diagnostických zdravotnických prostředků in vitro. Tímto dokladem je buď souhlasné rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv s prováděním servisu, nebo certifikát opravňující dodavatele k provádění autorizovaného servisu na dodaném diagnostickém zdravotnickém prostředku in vitro, vydaný jeho výrobcem. Kupující může požádat o předložení tohoto dokladu kdykoliv v průběhu plnění dodavatel je povinen takový doklad předložit nejpozději do 14 kalendářních dnů ode dne žádosti kupujícího.

VII. Pozáruční servis

1. Předmětem této smlouvy je závazek poskytování pozáručního servisu na dodávané zařízení v uvedené cenové relaci, a to na dobu určitou **4 let** ode dne podpisu této smlouvy.
2. Pozáruční servis bude zahrnovat:
- Pravidelné předepsané periodické bezpečnostně-technické kontroly (BTK) zařízení včetně kontroly elektrických zařízení a případných revizí vyhrazených zařízení (elektro, plyn, zdvihací)
 - Další nespecifikované úkony v rámci poz. servisu vztahující se k danému diagnostickému zdravotnickému prostředku in vitro vyplývající z platné legislativy
 - provádění standardních vylepšení zařízení, včetně provádění aktualizace a upgrade nutného

softwarového vybavení zařízení, pokud to stanoví výrobce,

- náhradní díly, kity, jejichž výměna je v rámci BTK doporučována či požadována výrobcem.

3. Náklady za servisní úkony:

- Cena BTK/validace v pozáruční době: 11800,- Kč bez DPH (Cena zahrnuje potřebné náhradní díly/servisní kity k tomuto úkonu)

- Časový interval periodických kontrol: **24** měsíců (*v případě, že interval BTK není u všech komponent stejný, prodávající jednotlivě rozepíše*)

- Cena servisní hodiny: **1 290,-** Kč bez DPH

- Náklady na dopravu: **2 780,-** Kč bez DPH (Cena je uvedena jako maximální a může být nižší, pokud technik provádí zákrok zároveň u jiného zákazníka. Dopravné je účtováno pro každou započatou opravu vždy pouze 1x a to i při nutnosti více výjezdů ke stejné závadě)

4. Pokud dojde ke spojení více servisních služeb pro více zařízení, bude cena pozáručního servisu snížena nejméně o náklady na dopravu (ty budou hrazeny pouze jedenkrát) dle výše ceny za dopravu uvedené v odstavci 3 tohoto článku.

5. V případě, že se po uplynutí záruční doby vyskytne na dodaném zařízení vada, je prodávající povinen nastoupit k odstraňování vady nejpozději do **3 pracovních dnů** ode dne nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě skupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.500,- Kč za každý i započatý den prodlení.

6. Maximální doba provedení pozáruční opravy se sjednává v délce nejvýše do 5 pracovních dnů od nástupu servisního technika na opravu. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástí), je možné maximální dobu pozáruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.500,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění nahlášené vady. Nárok na smluvní pokutu zaniká v případě, že po dobu prodlení s odstraněním závady prodávající bezplatně zapůjčí kupujícímu náhradní přístroj dle čl. VIil, odst. 7.

7. Maximální doba provedení pozáruční opravy lze po domluvě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony.

8. Pozáruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.**

Sídlo: **Letohradská 3/369, 170 00, Praha 7**

IČ: **63983524**

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 40068

9. Proávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle platné legislativy o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že

instruktaž o zacházení s diagnostickými zdravotnickými prostředky in vitro provádí osoby uvedené v § 61 odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb.

10. Pozáruční servis bude servisní organizací poskytován kupujícímu za podmínky, že kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktur vystavených prodávajícím za servis déle než 30 dnů.
11. Pokud kupující bude v prodlení s úhradou předcházejících faktur za servis ZP, který je předmětem této smlouvy déle než 30 dnů, je servisní organizace oprávněna požadovat po kupujícím zaplacení smluvního úroku z prodlení stanovený nařízením vlády z dlužné částky za každý den prodlení.
12. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy, kupující je povinen zajistit přesný popis závady před nástupem na provedení opravy, kupující je povinen zajistit možnost převzetí zásilky s náhradním ZP, nebo náhradním dílem v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy. V případě nesplnění některé z uvedených povinností kupujícího nezbytných pro provedení opravy zaniká kupujícímu jakýkoli sankční nárok na prodávajícího.
13. Pozáruční servis zařízení musí být zajištěn řádně kvalifikovaným servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.

IX. Zvláštní ustanovení o DPH

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

X. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít, zejména:
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
 - jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
 - nemožnost odstranění vady dodaného zařízení;
 - v případě, že se kterékoli prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

XI. Odpovědnost za škodu

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

XII. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,5 % z kupní ceny včetně DPH, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
3. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.

4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

XIII. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a strany souhlasí s jejím uveřejněním v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., uveřejnění provede bezodkladně kupující.
2. V případě, že předmět plnění není diagnostickým zdravotnickým prostředkem in vitro, smluvní strany se dohodly, že ustanovení odkazující na zákon o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro uvedená v této smlouvě se nepoužijí.
3. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
4. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
5. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího.
6. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
7. Smluvní strany na sebe přebírají riziko změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
8. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře

veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.

9. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
10. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
11. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
12. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:
 - Příloha č. 1 - Rekapitulace kupní ceny
 - Příloha č. 2 - technická specifikace / technické parametry dodávaného plnění
 - Příloha č. 3 - nabídka prodávajícího
 - Příloha č. 4 - prohlášení o shodě
 - Příloha č. 5 - nákupní podmínky KNTB (zdravotnická technika)

Ve Zlíně dne 23. 5. 2022

V Praze, dne 25. 5.2022

KUPUJÍCÍ:

PRODÁVAJÍCÍ:

Ing. Jan Hrdý
předseda představenstva

Mgr. Lukáš Macháček, MBA
jednatel společnosti

Ing. Martin Déva člen představenstva

Příloha č. 1

příloha č.1

REKAPITULACE KUPNÍ CENY

Parametr	IVU	Počet jednotek	Nabídková cena za jednotku bez DPH v Kč	Nabídková cena celkem bez DPH v Kč
ClotPro - viskoelastometrický systém (tromboelastograf), výrobce Enicor	ks	1	695 000,00	695 000,00
Pořízení a instalace (cena uvedená ve smlouvě)			695 000,00	
Celková cena v Kč bez DPH			695000	
výše DPH 21 %) v Kč			145950,00	
CELKOVÁ CENA v Kč s DPH			840950	

(cena zařízení vč. přístrojů a náhradů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na poštovní, odvoz a vč. vstupu do objektu...)

System ClotPro®

Diagnostika viskoelastickou metodou nové generace



62 Princip měření

- Tromboelastografie s elastickým pohybem
- Během měření se nádobka otáčí za použití elastického prvku, hrot zůstává stacionární
- Kapacitní detekce úhlu otočení testovacího systému
- Vynikající korelace se zavedenou technologií nádobky a hrotu

@ Technologie aktivní špičky

@ Analyzátor ClotPro®

- 6 kanálů pro maximalizaci flexibility a dostupnosti
- Rychlé přímé zahřívání testovací pozice infračerveným zářením
- Design s kompaktním půdorysem a nízkou hmotností
- System se snadným použitím

a Uživatelské rozhraní

- Velká dotyková obrazovka s rozlišením Full HD

- Suché reagentie umístěné v houbičce ve špičce pipety
- Přenesením vzorku krve dochází k rozpuštění reagentií
- Je eliminována manipulace s reagentiemi
- Nejkomplexnější menu
- Skladování reagentií při pokojové teplotě
- Jednoduché elektronické pipetování jednoho objemu (340 pl)

- Design s jednou obrazovkou zobrazující stanovené výsledné parametry a křivky
- Čtečka čárových kódů, správa uživatelů a záznam pro audit k zajištění plné sledovatelnosti
- Vedené elektronické pipetování
- Možnosti přenosu výsledků:
 - LIS/HIS konektivita
 - Vzdálené prohlížení
 - Zaslání výsledků e-mailem

System ClotPro®

Specifikace výrobku

Analyzátor ClotPro®	Princip	Tromboelastografie s elastickým pohybem	Metoda rotačního viskoelastického testování založená na zavedené metodice nádoby a hrotu
	Kapacita	Systém se 6 kanály	Nezávislé kanály Uživatелеm definované panely testů První výsledky po 3 minutách
		Testovací kapacita	Až 12 testů/hod (parametr A20) Až 6 vzorků souběžně
Hardware	PC	Procesor	>2 GHz
		RAM	min. 4 GB
		Pevný disk	min. 32 GB
		Počítačová síť	100/1000 Mbit
	Monitor	Velikost	21,5" dotyková obrazovka s/ HDMI
		Rozlišení	Full HD (1920x1080)
	Rozměry (analyzátor bez obrazovky)	Výška	8 cm
		Šířka	48 cm
		Hloubka	20 cm
		Hmotnost	5,5 kg
	Elektrické specifikace	Napětí (externí zdroj napájení)	100 - 240 V stř., 50/60 Hz
		Analyzátor	24 voltů; 5 A; 60 W (max.)
	Provozní podmínky	Teplota	18 °C - 32 °C
Nadmořská výška		0-2000 m nad hladinou moře	
Software	Operační systém	Linux	Uživatelské rozhraní na bázi Linuxu
	Software	Uživatelské rozhraní	Design s jednou obrazovkou, čtením čárových kódů, automatizovanou analýzou a dokumentací výsledků
		HIS/LIS konektivita	Volitelně rozhraní vyhovující standardu HL7 pro konektivitu se systémy HIS/LIS
		Přenos výsledku	Sdílení obrazovky/vzdálené prohlížení, e-mail, přenos do hostitelského zařízení
	Výsledné parametry	Sledovatelnost	Správa uživatelů, záznam pro audit, využití čárových kódů
		Zobrazení výsledků v reálném čase	CT, CFT, A5, A10, A20, MCF, ML, LT, a, CLI atd.
Vzorek Technologie reagentů a stanovení	Typ/objem vzorku	citratová plná krev	340 pl na jeden test
	Technologie aktivní špičky	Reagencie v suché formě umístěné v aktivní špičce	Jednorázové, bez manipulace s reagenty. Testovací špičky uzavřené v jednotlivých sáčcích. Extrinsicá stanovení s inhibitory heparinu.
	Stabilita		Při 2 - 8 °C: 12 měsíců od data výroby Při pokojové teplotě: 30 dnů
	EX-test	Rychlý přehled o koagulačním procesu	
	FIB-test	Funkční detekce hladiny fibrinogenu	
	IN-test	Vyhodnocení heparinu, citlivý na faktor FVIII	
	HI-test	IN-test s inhibicí heparinu	
	AP-test	Inhibice fibrinolýzy aprotininem	
	RVV-test	Vysoce citlivý na přímá perorální antikoagulantia (DOAC, např. rivaroxaban, edoxaban atd.)	
	ECA-test	Vysoce citlivý na přímé antagonisty trombinu (např. dabigatran, argatroban)	
	TPA-test	Vyhodnocení koagulace aktivací fibrinolýzy	
	NA-test	Neaktivovaný test	



analytical medical instruments

NABÍDKA ZDRAVOTNICKÉ TECHNOLOGIE

Evidenční číslo: MK21-2022

Předmět nabídky:

Viskoelastometrický systém ClotPro

Dodavatel:	A.M.I.-Analytical Medical Instruments s.r.o. Letohradská 3 170 00 Praha 7 <i>zapsaná v OR, vedeným Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 40068, zastoupená Mgr. Lukášem Macháčkem, Jednatel</i> IČO : 63 98 35 24 DIČO:CZ63 98 35 24 Tel.: +420 25732 5606 Fax: +420 25732 6855 E-mail: objednavky@amlmedical.cz
-------------------	---

Nabídka pro:

Nemocnice Zlín

Datum vystavení:	06.04.2022
Platnost nabídky do:	05.06.2022
Dodací lhůta:	Skladem v Praze
Platební podmínky:	100% platba po dodání, splatnost faktury 30 dní
Záruční lhůta:	24 měsíců
Vyhotovil:	xx

podpis a razítko

Nabídka zdravotnické technologie - evidenční číslo :

MK21-2022

DETAILNÍ POPIS NABÍDKY

Celkem prodejní cena bez DPH

695 000,00 Kč

DPH

21%

145 950,00 Kč

Položka	Objedn. číslo	Popis produktu	Počet kusů	Prodejní cena za 1 kus bez DPH	Prodejní cena celkem bez DPH
1	ClotPro	ClotPro - viskoelastometrický systém výrobce Enicor (třem boelastog raf)	1	695 000,00 Kč	695 000,00 Kč

Celkem prodejní cena s DPH

840 950,00 Kč

Pozn.:

Cenová nabídka zahrnuje otevření datového rozhraní a poskytnutí komunikačního protokolu pro napojení na další systémy (LIS/NIS)



Obr.: ClotPro - ilustrační foto

Nabídka zdravotnické technologie - evidenční číslo : MK21-2022

OSTATNÍ PODMÍNKY NABÍDKY

NABÍDKOVÁ CENA

Nabídková cena obsahuje dopravné, pojištění, clo, instalaci, zaškolení a uvedení do trvalého provozu.

Nabídková cena se může měnit při změně DPH.

SERVIS

Záruční a pozáruční servis přístrojů zajišťuje firma „M.I.-Analytical Medical Instruments s.r.o.“
Servisní středisko Brno, Praha

- **Ceník po/záručního servisu :**

- 1 hodina práce servisního technika	1.150,-Kč bez DPH
- cestovné	13,90 Kč/1km bez DPH
- čas strávený na cestě	neuúčtujeme
- příplatek za práci v sobotu	50%
- příplatek za práci v neděli a svátek -BTK	75%
-BTK v záruční době	1x za dva roky dle legislativy ČR
- doba nástupu na opravu Je do 2 pracovních	neuúčtujeme
- možnost zapůjčení náhradního přístroje po i	od nahlášení závady u dílenské opravy

- Bezplatný záruční servis nezahrnuje opravy a výjezdy servisního technika, které vznikly nesprávným používáním přístroje, špatným nastavením funkcí nemocniční obsluhou, nešetrnou manipulací a nedodržením hygienických zásad údržby zařízení. V tomto případě bude kupujícímu účtována oprava a výjezd technika dle platného ceníku společnosti A.M.I.

- Prodávající neodpovídá za škody způsobené chybným zacházením anebo nepřiměřeným zatížením v rozporu s návodem k užívání přístrojů.

Příloha č. 4

CE - Declaration of Conformity

REV 001 CE Dec Conformity 2019-04



Manufacturer

I Name	enicor GmbH
' Actress	Reichenbachstrasse 27 - 80469 Munich - Germany
i Phone / email / web	Phone: +49 89 997 428 100 - www.clot.pro - info@clot.pro

EC Conformity Declaration

as per Annex III of Directive 98/79/EC of the European Parliaments and Council of 27 October 1998

The manufacturer hereby declares that the products / the product line (in case of products manufactured by identical recipes)

REF	Product	Description Intended use
111010	ClotPro 6.0 analyzer	The ClotPro Viscoelastometry Analyzer is designed for in-vitro diagnostic use by professional use only. The ClotPro analyzer is intended to provide quantitative and qualitative indications of the coagulation potential of a blood sample by recording kinetic changes in a sample of citrated whole blood during the process of coagulation activation, clot formation and clot stability or fibrinolysis. For ClotPro analysis, specific reagents are used to analyze different aspects of the coagulation system. Results from the ClotPro analyzer should not be the sole basis for a patient diagnosis or therapeutic decisions. ClotPro results should be considered along with the assessment of the patient's history, the clinical condition of the patient and if required further coagulation laboratory tests.
112010	Cups & Pins	For single use in viscoelastometry testing with sample volumes of 340pL whole blood on the ClotPro analyzer.
113001	EX-test	EX-test is a ready to use system reagent for the examination of the extrinsic coagulation system in citrated blood for the ClotPro analyzer
113002	FIB-test	FIB-test is a ready to use system reagent for the qualitative examination of the fibrinogen level and fibrin polymerization in citrated blood, based on viscoelastometric analysis on the ClotPro analyzer
113003	AP-test	AP-test is a ready to use system reagent for the examination of whole blood clot formation with fibrinolysis inhibition for the ClotPro analyzer
113004	IN-test	IN-test is a ready to use system reagent for the examination of the intrinsic coagulation system in citrated blood for the ClotPro analyzer
113005	HI-test	HI-test is a ready to use system reagent for the heparin-insensitive examination of coagulation in citrated blood for the ClotPro analyzer.
113101	QC 1	QC 1 is quality control material for monitoring accuracy and precision of tests carried out on the ClotPro analyzer.
113102	QC 2	QC 2 is quality control material for monitoring accuracy and precision of tests carried out on the ClotPro analyzer.
113112	QCdil. 5.0 ml	QCdil is a diluent solution for reconstitution of QC 1 and QC 2, required to run quality controls on the ClotPro® analyzer

to which this declaration relates fulfil the requirements of EC Directive 98/79/EC of the Council of 27 October 1998 (and its relevant transposition into the national laws of the Member States in which the device is intended to be placed on the market) concerning in-vitro diagnostic devices.

Munich, 18 April 2019

Contact address:

enicor GmbH
Reichenbachstr. 27
80469 Munich, Germany
Phone: +49 89 997 428 100
www.clot.pro - info@clot.pro

xxxxxxxxxx
Managing Director enicor GmbH

enicor GmbH
Phone +49 89 997 428 100
E-mail Info@clot.pro
Web www.clot.pro

USt. ID Nr. DE323057807
Steuer Nr. 143/133/72325
Local Court Amtsgortcht MI
Company Reg. No. HRB 247526

Bank Commerzbank MOnchen
SWIFT/BIC COBADEFFXXX
IBAN DE17 7004 0048 0795 7277 00 Dr. MximiHan Zucker

Managing Directors
Dr. Andreas Calatas

CE - Prohlášení o shodě

REV 001 CE Dec Conformity 2019-04

&) ClotPro

Výrobce

Název	enicor GmbH
Adresa	Reichenbachstrasse 27 - 80469 Mnichov - Německo
Tel, / E-mail / Web	Tel: +49 89 997 428100 - www.clot.pro - info@clot.pro

ES Prohlášení o shodě

podle přílohy III směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/79/ES ze dne 27. října 1998 Výrobce tímto prohlašuje, že výrobky / skupina výrobků (v případě výrobků vyráběných podle Identických návodů)

Kat. číslo	Výrobek	Popis, Určené použití
111010	A ^{ns} tor ClotPro 6.0	Viskoelastometrický analyzátor ClotPro je navržen k použití pro diagnostiku in-vitro, pouze pro profesionální použití. Analyzátor ClotPro je určen k tomu, aby poskytoval kvantitativní a kvalitativní indikace koagulačního potenciálu vzorku krve zaznamenáváním kinetických změn ve vzorku citrátové plné krve v průběhu procesu aktivace koagulace, tvorby sraženiny a stability sraženiny nebo fibrinolýzy. Pro analýzu ClotPro se používají speciální reagenty pro analýzu různých aspektů koagulačního systému. Výsledky z analyzátoru ClotPro by neměly být jediným základem pro stanovení diagnózy pacienta nebo terapeutická rozhodnutí. Výsledky analýzy ClotPro musí být zvažovány spolu s vyhodnocením anamnézy pacienta, klinického stavu pacienta a v případě potřeby také dalších laboratorních testů koagulace.
112010	Nádobky s hroty	Pro jedno použití při viskoelastometrickém testování vzorků plné krve o objemu 340 µl v analyzátoru ClotPro.
113001	EX-test	EX-test je reagenční systém k okamžitému použití pro vyšetření extrinsického koagulačního systému v citrátové krvi pro analyzátor ClotPro.
113002	FIB-test	FIB-test je reagenční systém k okamžitému použití pro kvalitativní vyšetření hladiny fibrinogenu a polymerace fibrinu v citrátové krvi, na základě viskoelastometrické analýzy v analyzátoru ClotPro.
113003	AP-test	AP-test je reagenční systém k okamžitému použití pro vyšetření tvorby sraženiny plné krve s inhibicí fibrinolýzy pro analyzátor ClotPro.
113004	IN-test	IN-test je reagenční systém k okamžitému použití pro vyšetření intrinsického koagulačního systému v citrátové krvi pro analyzátor ClotPro.
113005	HI-test	HI-test je reagenční systém k okamžitému použití pro na heparin necitlivé vyšetření koagulace v citrátové krvi pro analyzátor ClotPro.
113101	QC1	QC 1 je materiál pro kontrolu kvality pro sledování přesnosti a preciznosti testů prováděných v analyzátoru ClotPro.
113102	QC 2	QC 2 je materiál pro kontrolu kvality pro sledování přesnosti a preciznosti testů prováděných v analyzátoru ClotPro.
113112	Sa ¹¹ , 5,0 ml	QCdil je ředící roztok pro rekonstituci QC 1 a QC 2, potřebný k provádění kontroly kvality v analyzátoru ClotPro.

na které se toto prohlášení vztahuje, splňuje požadavky směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/79/ES ze dne 27. října 1998 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (a příslušných transpozic této směrnice do národního práva členských států, ve kterých je prostředek určen k uvedení na trh).

Mnichov, 18. dubna 2019

----- Inodoisl ----- enicor GmbH

xx

Výkonný ředitel
enicor GmbH

Kontaktní adresa:

Reichenbachstr. 27
80469 Munich, Německo
Tel.: +49 89 997 428 100
www.clot.pro - info@clot.pro

enicor GmbH Tel.+49 89 997 428 100
E-mail Info@>clot.pro Web www.dot.pro

Ust. IDNr.
SteuerNr.
Local Court
Company Reg. No.
143/133/72325
Amtsgericht Munich
HRB 247526

Bank
SWIFT/BIC
IBAN
Commerzbank München
COBADEFFXX
DE17 7004 0048 0795 7277 00

Výkonní ředitelé
Dr. Andreas Calatzis
Dr. Maximilian Zucker

Příloha č. 5

Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín
IČ: 276 61 989, zapsána v obchodním rejstříku vedeném KS v Brně, odd. B, vložka 4437

NÁKUPNÍ PODMÍNKY

pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s.

(verze 11/2021)

1. Obecná ustanovení

- 1.1. Tyto nákupní podmínky pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s. (dále jen „Nákupní podmínky ZP“ a „KNTB“) upravují základní podmínky dodávek zdravotnických prostředků (dále jen „ZP“) do KNTB a jsou součástí všech smluv na ZP uzavřených KNTB jako odběratelem (kupujícím). Za zdravotnický prostředek je považován každý přístroj, výrobek, předmět nebo materiál, který odpovídá definici uvedené v platném zákoně upravujícím zdravotnické prostředky a diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (zejm. zákon č. 268/2014 Sb., zákon č. 89/2021 Sb.).
- 1.2. Tyto Nákupní podmínky ZP platí pro všechny
 - a) veřejné zakázky ve smyslu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „zákon“) na dodávku ZP
 - b) zakázky malého rozsahu na jednorázové i opakované dodávky ZP s předpokládanou cenou předmětu plnění bez DPH do 2.000 000,- Kč realizované přímo bez zadávacího o řízení (dále jen „ostatní zakázky“). V tomto případě se Nákupní podmínky pro ZP podepisují při uzavírání smlouvy.Nabídka účastníka v zadávacím řízení (dále jen „nabídka“) i návrh smlouvy, podle níž má být zakázka realizována (dále jen „návrh smlouvy“), musí být v souladu s podmínkami uvedenými v dalších ustanoveních.
Nabídka i návrh smlouvy se mohou odchýlovat od ustanovení Nákupních podmínek ZP jen v případě, že to bude výslovně přpuštěno v podmínkách zadání zakázky nebo v zadávací dokumentaci, a jen v rozsahu a za podmínek uvedených v těchto dokumentech. V takovém případě má odchýlná úprava ve smlouvě přednost před těmito nákupními podmínkami.
- 1.3. Nákupní podmínky ZP jsou součástí každého návrhu smlouvy, který se týká pořizování ZP podle odst. 1.1 těchto NP.
- 1.4. Účastník zadávacího řízení, resp. dodavatel přiloží ke každému vyhotovení návrhu smlouvy jedno podepsané vyhotovení nákupních podmínek ZP, tzn., že předloží nákupní podmínky ZP v jednom vyhotovení. Účastník zadávacího řízení předloží podepsané nákupní podmínky ZP samostatně u každé nabídky, a to i v případě, že nákupní podmínky ZP podepsal a předložil již dříve. V případě ostatních zakázek se nákupní podmínky ZP stávají součástí každé smlouvy jejím uzavřením bez ohledu na formu uzavření smlouvy. Nákupní podmínky ZP musí být podepsány u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem nebo osobou oprávněnou podepsat návrh smlouvy podle bodu 2.2.
- 1.5. NP nemusí být součástí smlouvy u zakázek, u nichž neproběhlo zadávací řízení dle zákona nebo příslušné vnitřní směrnice a jejichž předmětem jsou jednorázové dodávky s cenou plnění do 5.000,- Kč.

2. Návrh smlouvy

- 2.1. Návrh smlouvy musí být v souladu s platnými právními předpisy, zadáním zakázky, nabídkou účastníka zadávacího řízení a těmito nákupními podmínkami ZP a musí v něm být výslovně uvedeno, že nákupní podmínky ZP jsou součástí smlouvy jako její příloha. Smlouva (případně včetně příloh) musí jako jediný a úplný dokument řešit všechny vztahy mezi smluvními stranami a nesmí v ní být odkaz na žádné dodací, nákupní, cenové, platební či jiné podmínky účastníka (prodávajícího), které by nebyly v souladu s nákupními podmínkami ZP. není-li v zadání veřejné zakázky nebo ve výzvě k podání nabídek přpuštěno jinak. Pokud by návrh smlouvy obsahoval podobný odkaz, nebude ze strany KNTB akceptován, nabídka účastníka zadávacího řízení bude vyřazena a účastník zadávacího řízení vyloučen z další účasti na zadávání zakázky.
- 2.2. Krycí list nabídky v zadávacím řízení musí být podepsán u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem. Pokud bude krycí list podepsán jinou osobou, musí být součástí nabídky buď písemná plná moc (pověření) podepsaná u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem účastníka zadávacího řízení nebo příslušné doklady, z nichž bude vyplývat zákonné zmocnění osoby podepisovat jménem účastníka zadávacího řízení doklady pro zadávací řízení na dodávku ZP. U podpisu návrhu smlouvy, nákupní podmínky ZP i vlastní nabídky musí být vždy uvedeno jméno, příjmení a funkce podepisující osoby.
- 2.3. V záhlaví návrhu smlouvy musí být uvedeno číslo smlouvy, které je shodné s číslem zakázky uvedené v zadání zakázky. Návrhem smlouvy je účastník zadávacího řízení vázán po zadávací lhůtu, která je u veřejných zakázek uvedena v zadání veřejné zakázky a vyplývá ze zákona a u zakázek malého rozsahu činí 30 dnů ode dne doručení oznámení KNTB o výběru nejvhodnější nabídky.

3. Kvalitativní a technické požadavky na zdravotnické prostředky

- 3.1 Kvalitativní a technické vlastnosti ZP musí odpovídat požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména z. č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, z. č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích, z. č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, z. č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády k zákonu o zdravotnických prostředcích (dále jen „nařízení vlády“), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným v zadání zakázky Nabízený předmět plnění nesmí mít žádné právní vady, zejména nesmí být zatížen jakýmkoliv právem třetích osob. Účastník zadávacího řízení může nabídnout jen takový předmět plnění, k němuž získal vlastnické či jiné odpovídající právo v souladu s platnými právními předpisy.
- 3.2 Účastník zadávacího řízení musí v nabídce prokázat, že nabízený ZP je z hlediska platných právních předpisů způsobilý a vhodný pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u ZP byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, je označen stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zmocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě.
- 3.3 Jedná-li se o ZP, který již byl uveden na trh v některém z členských států EU a je opatřen značkou CE ve smyslu nař. vl. č. 291/2000 Sb., platného a účinného do 31. 12. 2009, je účastník zadávacího řízení povinen v nabídce předložit kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zmocněným zástupcem a kopii CE certifikátu vystaveného notifikovanou osobou, která se podílela na posuzování shody.
- 3.4 V případě ZP, který dosud nebyl uveden na trh v některém z členských států EU a není opatřen značkou CE, avšak může být uváděn do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je účastník zadávacího řízení povinen předložit jako doklad o vhodnosti ZP pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití).
- 3.5 Součástí nabídky musí být i kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. z. č. 18/1997 Sb., resp. z. č. 263/2016 Sb., atomový zákon, a prováděcí předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy ZP a vztahují se k předmětu plnění.
- 3.6 Požadované doklady prokazující splnění kvalitativních a technických požadavků ZP podle čl. 3 musí být platné v případě zadávacích řízení a v případě zakázek malého rozsahu nejpozději v den podání nabídky (v případě ostatních zakázek nejpozději v den uzavření smlouvy) a jejich platnost musí trvat po celou sjednanou nebo předpokládanou dobu plnění. Všechny tyto doklady lze předložit ve fotokopii, která nemusí být úředně ověřena.
- 3.7 Jednotlivý ZP bude označen dle nařízení Evropského parlamentu a Rady č. 2017/745, a to konkrétně označením shody CE dle čl. 20, a to v souladu s Přílohou V, u prostředků malých rozměrů bude označení shody o velikosti min. 2,5 mm x 2,5 mm Nařízením, dále dle pravidel čl. 27 Nařízení Systém jedinečné identifikace prostředku („systém UDI“) spolu s částí C Přílohy VI.
- 3.8 Instrumentárium bude označeno označením shody CE o velikosti min. 2,5 mm x 2,5 mm, katalogovým číslem a strojově čitelným kódem typu 2D Datamatrix gravírovaný laserem (dle EN 9132) a bude obsahovat standardní značení UDI v systému strojového značení GS1, minimální obsažené údaje: stát, výrobce, katalogové číslo a sériové číslo.

4. Záruka, záruční a pozáruční servis

- 4.1. Smlouva musí obsahovat výslovné ustanovení o převzetí záruky za jakost a její délce s tím, že práva zodpovědnosti za vady se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
- 4.2. U dodávek ZP, které mají charakter lékařských přístrojů, musí smlouva (nebo její příloha) obsahovat ustanovení o záručním a pozáručním servisu, v nichž bude uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí záruční servis, jaká je doba od nahlášení vady do nástupu servisní firmy, jaká je doba na odstranění vad a sankce za její nedodržení.
- 4.3. V ustanoveních o pozáručním servisu musí být uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí pozáruční servis. Podmínky pozáručního servisu musí být stanoveny tak, že servis je prováděn jen v případě potřeby KNTB a na její výzvu, a účtovány budou jen jednotlivé servisní práce a dodávky podle aktuálního ceníku servisní organizace. Ze strany KNTB nebudou zejména akceptována ustanovení, podle nichž by pozáruční servis měl být poskytován výlučně jen jako paušální soubor dodávek náhradních dílů a servisních prací za určité časové období a účtován jako paušální platba za určité období bez ohledu na skutečný rozsah provedených servisních prací a dodávek. Takováto nabídka bude posouzena jako v rozporu s těmito nákupními podmínkami ZP a bude vyřazena a účastník zadávacího řízení vyloučen. Pozáruční servis musí být zajištěn tak, aby KNTB měla možnost zadávat servisní práce více než jednomu dodavateli kromě případů, kdy v důsledku specifického charakteru dodaného lékařského přístroje pověřil výrobce některou servisní firmu výhradním prováděním pozáručního servisu (tuto skutečnost musí účastník zadávacího řízení prokázat).

5. Dodací podmínky

- 5.1. U smluv uzavíraných na opakující se plnění na období delší, než jedno čtvrtletí bude ve smlouvě dohodnut předmět plnění a orientační množství za dobu platnosti smlouvy s tím, že orientační množství je nezávazný údaj a že konkrétní množství a dobu plnění u jednotlivých dílčích dodávek určí KNTB písemně, faxem, e-mailem nebo - je-li to obvyklé - i telefonicky.
- 5.2. U dodávek ZP, které mají charakter spotřebního materiálu, je dodávka splněna dodáním do areálu KNTB, Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín a potvrzením převzetí KNTB s tím, že vlastnické právo přechází na KNTB splněním každé dílčí dodávky. V případě zahraničních dodavatelů (osob se sídlem mimo ČR) bude akceptována pouze dodací podmínka DDP Zlín dle INCOTERMS 2000. Není-li v zadání zakázky uvedeno jinak, mohou být předmětem dodávek ZP spotřebního charakteru jen ty ZP, u nichž ke dni splnění neuplynula více než 1/3 stanovené expirační doby. ZP, u nichž uplynula větší část než 1/3 expirační doby, mohou být dodávány jen po předchozím souhlasu KNTB a se slevou z ceny, která bude sjednána před vlastním plněním.

- 5.3. Není-li v zadání zakázky na dodávku lékařských přístrojů výslovně uvedeno jinak, je součástí předmětu plnění a bude zahrnuto v nabídkové ceně kromě dodání lékařského přístroje do KNTB i jeho montáž nebo instalace, uvedení do provozu, obstarání všech veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení do provozu, provedení zkušebního provozu, zaškolení personálu, dodání českého návodu k použití i veškeré další náklady a výdaje spojené s dodávkou a rovněž poskytování bezplatného záručního servisu během záruční doby s tím, že dodávka je považována za splněnou podepsáním zápisu o předání a převzetí předmětu plnění (nebo jiného podobného dokladu) oběma stranami.
- 5.4. Dodávka lékařského přístroje nebo jiného zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou podle zadání zakázky předmětem plnění. Z dodávky přístroje nebo zařízení nesmí vyplývat povinnost KNTB odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
- 5.5. K přechodu vlastnického práva k předmětu plnění dochází ve všech případech splněním dodávky podle předchozích ustanovení, pokud není dále uvedeno jinak. Je-li obsahem spolupráce i zřízení a provozování konsignačního skladu, přechází vlastnické právo z dodavatele na KNTB okamžikem vydání předmětu plnění z konsignačního skladu. Návrh smlouvy nesmí obsahovat ustanovení o výhradě vlastnického práva, podle něhož by vlastnické právo k předmětu plnění přecházelo na KNTB až zaplacením dohodnuté ceny nebo splněním jiných podmínek. K přechodu nebezpečí poškození, zničení nebo ztráty předmětu plnění nebo jeho části na KNTB dochází vždy přechodem vlastnického práva.
- 5.6. Není-li mezi smluvními stranami předem dohodnuto jinak, lze plnění poskytnout předáním v areálu KNTB jen v pracovních dnech v době od 7,00 hodin do 15,00 hodin.
- 5.7. Dodávku lékařského přístroje je za KNTB oprávněn převzít a zápis o předání a převzetí podepsat pouze příslušný pověřený zaměstnanec, jehož jméno, příjmení a funkce budou uvedeny v zadání zakázky a v příslušné smlouvě s tím, že v době nepřítomnosti tohoto pracovníka rozhoduje o převzetí dodávky a podepsání příslušného zápisu pracovník pověřený k tomuto jednání představenstvem KNTB. Nebude-li ve smlouvě o dodávce lékařského přístroje uveden pracovník příslušný k převzetí, potvrzuje převzetí a podepisuje příslušný zápis technik zdravotnických prostředků KNTB. Podepsání zápisu o předání a převzetí lékařského přístroje jinou osobou než pracovníkem uvedeným ve smlouvě není považováno za splnění dodávky.

6. Cena

- 6.1. Cena uvedená v nabídce účastníka zadávacího řízení a ve smlouvě musí obsahovat všechny výdaje a náklady spojené se splněním dodávky. Nabídková cena musí být uvedena buď přímo ve smlouvě nebo v cenové nabídce, ceníku či specifikaci ceny, který bude tvořit nedílnou součást smlouvy jako její příloha. Nabídková cena (vč. DPH) na zdravotnické prostředky, které jsou zařazeny v aktuálním číselníku ZP vydávaném VZP ČR, nesmí překročit maximální cenu stanovenou tímto číselníkem.
- 6.2. Nabídková cena bez DPH je zásadně pevnou cenou platnou po celou dobu platnosti smlouvy v méně Kč, bez vazby na stávající nebo budoucí kurz jiné měny nebo jiné skutečnosti. Pouze v případě, že je to výslovně připuštěno v zadání zakázky, může být cena stanovena jako nejvýše přípustná, která může být změněna pouze z důvodů a způsobem uvedeným v zadání zakázky.
- 6.3. Není-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak, musí být nabídková cena uvedena v členění jednotková cena (cena jednotlivých dílčích plnění) bez DPH, celková cena bez DPH, DPH (samostatně podle základní a snížené sazby), DPH celkem, celková nabídková cena vč. DPH.

7. Platební podmínky

- 7.1. Splatnost faktur je účastník zadávacího řízení povinen výstavně navrhnout v návrhu smlouvy počtem dnů ode dne doručení faktury (daňového dokladu) KNTB. Není-li v zadání zakázky výstavně uvedeno jinak, musí činit navržená splatnost faktur minimálně 30 kalendářních dnů od doručení faktury KNTB. Není-li v případě ostatních zakázek splatnost faktur uvedena ve smlouvě, činí minimálně 30 dnů od doručení faktury KNTB.
- 7.2. V návrhu smlouvy uvede účastník zadávacího řízení, resp. dodavatel výstavně ustanovení o úrocích z prodlení. Výslovně uvede, zda navrhuje zákonné či smluvní úroky z prodlení. Pokud navrhne zákonné úroky z prodlení, má se zato, že úroky jsou stanovovány podle občanského zákoníku a platného nařízení vlády. Pokud navrhne smluvní úrok z prodlení, vyjádří číselně jeho výši, a to buď jako denní či jako roční smluvní úrok z prodlení. Smluvní úrok z prodlení může být navržen i ve formě Repo sazby ČNB případně zvýšené o další procentní body (v celých procentních bodech). Repo sazbou ČNB podle předchozího ustanovení je míněna dvouúřední repo sazba stanovená ČNB a platná pro první den kalendářního pololetí, v němž došlo k prodlení. Smluvní úrok z prodlení, navržený v jakékoli shora uvedené formě, však nesmí být navržen ve výši přesahující výši zákonného úroku z prodlení, stanovené podle výše citovaných předpisů občanského práva.
- 7.3. Za prodlení s úhradou faktury není KNTB povinna hradit kromě navrženého úroku z prodlení podle předchozích ustanovení jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci. Při prodlení s úhradou faktury není dodavatel oprávněn pozastavit další dílčí plnění až do zaplacení a prodlení nebude považováno za podstatné porušení smlouvy.
- 7.4. Dodavatel je povinen uvádět na každé faktuře (daňovém dokladu) za jednotlivá dílčí plnění v samostatné rubrice v záhlaví faktury údaj: smlouva č. (číslo zakázky) ze dne (datum uzavření smlouvy). V případě, že dodavatel bude dodávat KNTB i jiné výrobky, je povinen vystavovat samostatné faktury za předmět plnění podle jednotlivých zakázek (v jedné faktuře nesmí být uvedeny dodávky na více zakázek). V případě, že předmětem plnění jsou dodávky investičního i neinvestičního charakteru, je dodavatel povinen vystavovat faktury samostatně pro plnění investičního charakteru a samostatně pro plnění neinvestičního charakteru.
- 7.5. Faktury, které nebudou obsahovat některou z náležitostí uvedenou v předchozích ustanoveních nebo s nimi budou v rozporu, je KNTB oprávněna vrátit ve lhůtě splatnosti dodavatelé k doplnění nebo opravě s tím, že lhůta splatnosti faktury počne běžet dnem doručení opravené faktury zadavateli.

7.6. Každý účastník zadávacího řízení je povinen uvést v návrhu smlouvy ustanovení odpovídající bodům 7.1. - 7.3., pokud se k příslušné zakázce vztahují.

8. Závěrečná ustanovení

- 8.1. V případě, že podmínky zadání veřejné zakázky budou obsahovat ustanovení odlišná od těchto nákupních podmínek ZP, mají přednost podmínky zadání zakázky. Pokud se některé ustanovení nákupních podmínek ZP dostane do rozporu skogentním ustanovením obecně závazného právního předpisu, platí příslušné ustanovení právního předpisu s tím, že zbývající ustanovení nákupních podmínek ZP zůstávají v platnosti.
- 8.2. Pohledávky vyplývající ze smlouvy lze převést na jinou osobu jen s předchozím písemným souhlasem druhé smluvní strany. V případě, že účastník zadávacího řízení uzavřel před podáním nabídky s jinou osobou smlouvu o postoupení všech nebo více pohledávek (faktoringovou nebo podobnou smlouvu), která se vztahuje i na pohledávky vyplývající ze smlouvy, je povinen tuto skutečnost uvést v nabídce a v návrhu smlouvy. Neuvede-li tuto skutečnost v nabídce a v návrhu smlouvy, je KNTB oprávněna od smlouvy odstoupit.
- 8.3. KNTB může písemným oznámením zaslaným dodavateli, příp. jeho právnímu nástupci, ukončit platnost smlouvy v případě prodeje podniku nebo jeho části, jehož prostřednictvím byla zakázka realizována. Účinnost smlouvy v tomto případě zaniká doručením písemného oznámení.
- 8.4. Pro případ, že se na uzavřené smlouvy vztahuje povinnost uveřejnění prostřednictvím registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, platí, že obě smluvní strany s tímto uveřejněním souhlasí a sjednávají, že správci registru smluv zašle tuto smlouvu k uveřejnění prostřednictvím registru smluv KNTB.
- 8.5. Pro právní vztahy mezi smluvními stranami, které nejsou výslovně upraveny smlouvou, platí tyto nákupní podmínky ZP a české obecně závazné právní předpisy, zejména příslušná ustanovení občanského zákoníku, a k projednávání sporů mezi smluvními stranami jsou příslušné české soudy.
- 8.6. Veškerá dokumentace, podklady a přílohy musí být dodavatel předložit v českém jazyce. V případě, že jsou doklady předloženy ve vícejazyčné verzi, je právně závazná verze v českém jazyce.

Ve Zlíně dne 16. 11. 2022

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

Ing. Martin Déva člen
představenstva

Níže podepsaná **A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.**

Název a sídlo: **Letohradská 3/369, 170 00 Praha 7**

IC: **63983524**

zastoupená: **Mgr. Lukáš Macháček, jednatel**

prohlašuje, že

se podrobně seznámila s textem nákupních podmínek a souhlasí s tím, že podpisem nákupních podmínek se tyto stávají nedílnou součástí příslušné obchodní smlouvy, která bude mezi ní a KNTB po podpisu nákupních podmínek uzavřena.

Datum podpisu: razítko a podpis: **25. 5. 2022**

Jméno, příjmení, funkce,
**Mgr. Lukáš
Macháček, jednatel**

