

SMLUVNÍ STRANY

Obchodní firma: **Philips Česká republika s.r.o.**
IČO: 63985306
DIČ: CZ63985306
Se sídlem: Rohanské nábřeží 6778/23, 186 00 Praha 8 - Karlín
Zastoupena: Tomášem Vavrečkou, Janem Dörlem, jednatelem společnosti
Bankovní spojení: Citibank Europe plc, organizační složka, Praha 5
Číslo účtu: 2028401008/2600
Sp. zn.: MS v Praze, oddíl C, vložka 38206
Datová schránka: d63ru3i

Kontaktní osoba ve věcech technických a smluvních: [REDACTED]

(dále jen „poskytovatel“)

a

Název: **Nemocnice Na Homolce**
IČO: 00023884
DIČ: CZ00023884
Se 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 a smluvních: [REDACTED]

(dále jen „objednatel“ či „NNH“)

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

SMLOUVU O POSKYTOVÁNÍ SERVISNÍCH SLUŽEB

(dále jen „smlouva“)

Smluvní strany uzavírají tuto smlouvu na základě výsledků zadávacího řízení na veřejnou zakázku s názvem „Obnova 2ks ANGIO systémů pro angiografické sály kardiologického oddělení – část 2“, uveřejněného na profilu zadavatele v elektronickém nástroji Tender aréna pod ID.: VZ0139344, systémové číslo zakázky P22V00218049 (dále jen „výběrové řízení“), v němž jako nejvýhodnější nabídka byla vybrána nabídka dodavatele uvedeného ve smlouvě na straně poskytovatele.

Předmět smlouvy souvisí s realizací projektu: Obnova přístrojové techniky Komplexního Kardiovaskulárního centra Nemocnice Na Homolce, registrační číslo CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_122/0016669, který byl předložen ke spolufinancování z prostředků Evropské unie konkrétně z Evropského fondu pro regionální rozvoj v rámci Integrovaného regionálního operačního programu (IROP).

Čl. 1

Postavení smluvních stran

1. Poskytovatel je fyzickou osobou podnikající na základě živnostenského oprávnění nebo právnickou osobou - obchodní společností zapsanou v obchodním rejstříku. Poskytovatel prohlašuje, že informace

o něm obsažené ve veřejném rejstříku ke dni podpisu této smlouvy jsou aktuální a odpovídají skutečnému stavu.

2. Objednatel je státní příspěvková organizace v přímé řídicí působnosti Ministerstva zdravotnictví České republiky, zřízená rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25. 11. 1990, č.j.: OP-054.25.11.90, ve znění změn provedených Opatřením Ministerstva zdravotnictví vydaného pod č.j.: MZDR 2610/2020-2/OPR ze dne 4. 5. 2020. Objednatel je subjekt oprávněný k poskytování zdravotní péče.
3. Poskytovatel prohlašuje, že je oprávněn poskytnout plnění dle smlouvy, a že má odpovídající znalosti a potřebné zkušenosti s prováděním prací obdobného rozsahu, a že je schopen zajistit poskytování služeb dle smlouvy v nejvyšší kvalitě. Poskytovatel prohlašuje, že disponuje adekvátními zkušenostmi, kapacitními možnostmi a odbornými předpoklady pro řádné poskytování služeb dle smlouvy.

Čl. 2

Předmět a účel smlouvy

1. Předmětem smlouvy je úprava práv a povinností smluvních stran při plnění závazku poskytovatele poskytnout na svůj náklad a nebezpečí pro objednatele poskytování pozáručních servisních služeb k přístrojovému vybavení objednatele sloužícího k poskytování zdravotních služeb, jehož bližší specifikace tvoří přílohu č. 1 smlouvy (dále jen „**přístrojové vybavení**“), pořízeného na základě kupní smlouvy uzavřené ve výběrovém řízení (dále jen „**kupní smlouva**“), to vše v souladu se zadávací dokumentací k veřejné zakázce a nabídkou poskytovatele podanou do výběrového řízení. Smluvní strany prohlašují, že všechny podmínky kupní smlouvy jsou jim v době uzavření smlouvy známy. Objednatel se zavazuje výsledek řádně a včas poskytnutých servisních služeb převzít a zaplatit za něj poskytovateli cenu dle čl. 7 smlouvy.
2. Účelem smlouvy je zajištění správné funkčnosti, bezpečnosti a neustálé provozuschopnosti přístrojového vybavení a splnění požadavků právních předpisů na provoz přístrojového vybavení způsobem splňujícím medicínské a technické požadavky stanovené výrobcem přístrojového vybavení a právními předpisy, spočívající zejména v následujících úkonech:
 - **provádění pravidelných bezpečnostně technických kontrol a revizí** dle zákona č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích a zákona č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, to vše ve znění pozdějších předpisů (společně dále jen „**ZZP**“), provádění elektrických revizních kontrol, validací či kalibrací dle pokynů výrobce a platné legislativy, dále seřizování, provádění kontrol a dalších činností dle pokynů výrobce a právních předpisů, které se k zajištění bezpečnosti a funkčnosti přístrojového vybavení vztahují (dále jen „**BTK**“),
 - **zkoušky dlouhodobé stability u zdrojů ionizujícího záření** (dále jen „**ZDS**“) dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů,
 - **periodické ověřování metrologického charakteru** (metrologické ověření, kalibrace, atd.) v případě přístrojového vybavení s měřicí funkcí, na něž se vztahují ustanovení zákona č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů a prováděcí vyhlášky Ministerstva průmyslu a obchodu č. 345/2002 Sb., ve znění pozdějších předpisů, která stanovuje měřidla k povinnému ověřování, vč. vystavení potvrzení o ověření, kalibraci, příp. vystavení ověřovacího listu,
 - **periodické tlakové zkoušky/revize** v případě přístrojového vybavení, jenž je současně tlakovým zařízením,
 - **periodické plynové zkoušky/revize** v případě přístrojového vybavení, jenž je současně plynovým zařízením,
 - **bezplatné pověření a proškolení** obsluhujícího personálu objednatele k provádění instruktáže/školení nově příchozích zaměstnanců objednatele, pokud to výrobce přístrojového vybavení umožní, nebo **poskytování bezplatné instruktáže** obsluhujícího personálu dle ZZP při nástupu nových zaměstnanců objednatele oprávněnou osobou (max. 4x ročně), a to po celou dobu životnosti přístrojového vybavení,

- **dodávky veškerých nových, nepoužitých náhradních dílů včetně vakuových prvků**, autorizovaných výrobcem přístrojového vybavení, při opravách přístrojového vybavení po dobu, kdy je poskytován pozáruční servis dle smlouvy,
- **garance servisní odezvy ve smyslu čl. 4 smlouvy a bezplatné vypůjčení náhradního přístrojového vybavení** po dobu poskytování servisu přístrojového vybavení v souladu s čl. 4 odst. 7 smlouvy,
- **aktualizace a údržba systémového SW u přístrojového vybavení** po dobu, kdy je poskytován pozáruční servis dle smlouvy.

Součástí předmětu smlouvy je i provádění oprav jakýchkoli vad, které se projeví či nastanou v době poskytování pozáručního servisu dle smlouvy, nestanoví-li smlouva jinak. Vadou přístrojového vybavení se rozumí zejména jakékoli omezení funkčnosti, bezpečnosti, využitelnosti či uživatelského komfortu přístrojového vybavení bez ohledu na důvod tohoto omezení

(dále jen „**pozáruční servis**“ nebo „**servis**“).

Čl. 3

Rozsah servisu a místo plnění

1. Poskytovatel je povinen poskytovat servis přístrojového vybavení v rozsahu specifikovaném touto smlouvou. Pro vyloučení pochybností se uvádí, že poskytovaný servis zahrnuje přístrojové vybavení pořízené na základě kupní smlouvy bez ohledu na to, zda je poskytovatel výrobcem přístrojového vybavení. Poskytovatel je povinen provádět i veškeré další činnosti a garantovat dodávky veškerých náhradních dílů, jichž je za účelem dosažení účelu smlouvy zapotřebí.
2. Místem poskytování servisu jsou prostory v sídle objednatele, kde se přístrojové vybavení nachází, nestanoví-li objednatel v konkrétní objednávce jinak. V případě, že není možné poskytnout servis v těchto prostorách či to charakter vady přístrojového vybavení vyžaduje, je místem plnění pro účely poskytování servisu provozovna poskytovatele. Poskytovatel si v tomto případě přístrojové vybavení dopraví do své provozovny a zpět k objednateli na vlastní náklady.
3. Poskytovatel prohlašuje, že servis budou provádět pouze příslušně vyškolení pracovníci dle ZZP. Příslušná potvrzení, osvědčení, zápisy a jiné podobné listiny k prokázání splnění podmínek před kontrolními orgány, zejm. Státním ústavem pro kontrolu léčiv (dále jen „**SÚKL**“), předá poskytovatel bezodkladně objednateli.

Čl. 4

Poskytování servisu

1. Požadavky objednatele na poskytování servisu, s výjimkou poskytování servisu dle odst. 5 tohoto článku, budou vznášeny prostřednictvím písemných objednávek zasílaných poskytovateli (dále jen „**objednávka**“), a to v pracovních dnech v čase od **7:00 do 16:00 hodin** (dále jen „**pracovní doba poskytovatele**“) na adresu sídla poskytovatele nebo elektronicky na e-mailovou adresu [redacted] nebo telefonicky na tel. linku dodavatele číslo [redacted] s následným potvrzením písemnou formou prostřednictvím výše uvedené e-mailové adresy.
2. Objednávka musí obsahovat minimálně tyto náležitosti:
 - a) identifikační údaje smluvních stran (název, sídlo, IČO, DIČ),
 - b) jméno a podpis oprávněné osoby objednatele,
 - c) určení požadovaného plnění a rozsah servisu, včetně případných pokynů objednatele k provedení servisu,
 - d) určení termínu provedení servisu,
 - e) kontaktní osoba objednatele,
 - f) jméno a příjmení osoby oprávněné servis převzít, pokud nejde o osobu zmocněnou na straně objednatele touto smlouvou.
3. Poskytovatel je povinen v pracovní době poskytovatele neprodleně, nejpozději však do **12 hodin** od doručení objednávky tuto skutečnost objednateli (resp. odpovědné osobě objednatele) potvrdit, a to na e-mailovou adresu servis@homolka.cz, včetně vymezení časové a cenové náročnosti na provedení

požadavku dle objednávky, popř. si vyžádat od objednatele doplňující informace, které nezbytně potřebuje ke splnění svých povinností.

4. V případě, že poskytovatel připojí k objednávce protinávrh, může poskytovatel provést servis až po potvrzení protinávrhu objednatelem. Poskytovatel není oprávněn připojit k objednávce protinávrhy, které podmínky smlouvy nepředpokládají. V případě, že poskytovatel připojí k objednávce protinávrhy, které smlouva nepředpokládá a/nebo v případě, že **poskytovatel objednateli nezašle potvrzení objednávky ve lhůtě dle odst. 3 tohoto článku, má se objednávka za potvrzenou uplynutím 12 hodin od okamžiku doručení objednávky poskytovateli.**
5. Bez ohledu na jiná ustanovení smlouvy je poskytovatel povinen provádět BTK v rozsahu a za podmínek stanovených ZZP a výrobcem, provádět veškeré kontroly, kalibrace, validace či podobné úkony vyžadované k provozu přístrojového vybavení platnými právními předpisy či doporučeními a pokyny výrobce, zejm. pak BTK, kontrolu elektrické bezpečnosti, elektro revize a ZDS, ověřování, tlakové a plynové zkoušky/revize apod. Servis dle věty první tohoto odstavce provádí poskytovatel **bez vyzvání** dle požadavků výrobce přístrojového vybavení a v souladu s platnými právními předpisy. Termín provedení je poskytovatel povinen dohodnout s objednatelem nejméně **30 dnů** předem. **Pokud poskytovatel neplní řádně a včas tuto povinnost, tak případné sankce a postihy od kontrolních orgánů jdou k jeho tíži a nese za ně plnou odpovědnost, příp. bude povinen objednateli nahradit škodu takto vzniklou, a to bez ohledu na sjednané smluvní pokuty.** Plánované odstávky přístrojového vybavení nezbytné pro zajištění BTK, kalibrací, validací, nezbytných bezpečnostně technických kontrol, zkoušek provozní stálosti, ověřování, tlakových a plynových zkoušek/revizí, ZDS apod. ze strany poskytovatele nepřesáhnou **5 pracovních dnů** v kalendářním roce. V ostatním platí pro poskytování servisu dle tohoto odstavce stejné podmínky jako pro ostatní případy poskytování servisu.
6. S poskytováním servisu přístrojového vybavení je poskytovatel povinen započít, nebude-li smluvními stranami dohodnuto jinak, do **24 hodin** od doručení objednávky poskytovateli, pokud se nebude jednat o složitou závadu, která bude vyžadovat delší čas na přípravu opravy. V takovém případě bude dohodnut jiný termín plnění. Do této lhůty se nezapočítávají dny pracovního klidu (tj. sobota, neděle a svátek). Poskytovatel je však povinen odstranit závadu a provést opravu přístrojového vybavení **nejpozději do 48 hodin** od doručení objednávky v případě závady nevyžadující dodání náhradních dílů nebo **nejpozději do 72 hodin** od doručení objednávky v případě závady, jejíž odstranění vyžaduje dodání náhradních dílů, **nebude-li mezi smluvními stranami s ohledem na náročnost provedení servisu písemně nebo elektronicky sjednáno jinak.**
7. Poskytovatel se zavazuje k bezplatnému vypůjčení náhradního přístrojového vybavení, jeho součástí nebo příslušenství srovnatelných nebo lepších parametrů po dobu poskytování servisu, pokud nebude závada odstraněna ve lhůtě dle odst. 6. tohoto článku, nebo při odvozu přístrojového vybavení do provozovny poskytovatele, a to v případě, že je vypůjčka technicky možná, povede k plné funkčnosti systému a objednatel bude vypůjčku požadovat.
8. O poskytnutí servisu poskytovatelem bude vždy poskytovatelem **sepsáno písemné potvrzení podepsané oběma smluvními stranami** (dle typu poskytnutého servisu – protokol BTK, pracovní list, dodací list, atd.), za objednatele podepisuje **technik OBMI** (dále jen „servisní výkaz“). Servisní výkaz musí obsahovat zejména specifikaci přístrojového vybavení (min. název, typ, výrobní číslo a evidenční číslo objednatele), k němuž byl poskytován servis, popis, co bylo obsahem servisu a datum jeho provedení. Servisní výkaz poskytovatel předá objednateli při předání a převzetí dle čl. 11 smlouvy, nebo následně, nejpozději však do jednoho týdne od poskytnutí servisu na e-mail servis@homolka.cz.
9. Poskytovatel je povinen v případě potřeby použití náhradních dílů při poskytování servisu přístrojového vybavení pořídit a použít pouze nové náhradní díly doporučené pro tyto účely výrobcem. V případě, že dojde k porušení této povinnosti, odpovídá poskytovatel objednateli za veškeré škody vzniklé objednateli v souvislosti s použitím přístrojového vybavení poté, co tuto svoji povinnost porušil, tím není dotčena jeho povinnost k nápravě, ani nároky objednatele vyplývající z jiných ustanovení smlouvy.
10. Poskytovatel se při poskytování servisu zavazuje dodržovat předpisy bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, požární, hygienické a ostatní aplikovatelné právní předpisy či jiné normy, jakož i podmínky ostrahy objednatele a jeho provozního areálu, tj. povinnost zaměstnanců poskytovatele a jím pověřených osob

k realizaci smlouvy nosit v areálu objednatele viditelně identifikační kartičky, které objednatel bezplatně vystaví pracovníkům poskytovatele.

- Objednatel v případě proškolení k instruktážím obsluhujícího personálu objednatele může zajistit provedení instruktáže pracovníků, kteří jsou určeni k používání a obsluze přístrojového vybavení.

Čl. 5

Prohlášení poskytovatele

- Poskytovatel podpisem smlouvy prohlašuje, že je dle platných právních předpisů oprávněn poskytovat servis dle smlouvy. **Výpis z informačního systému zdravotnických prostředků (ISZP nebo RZPRO) o ohlášení osoby provádějící servis přístrojového vybavení či jiný doklad, ze kterého bude zřejmé oprávnění této osoby provádět servis prostředků, tvoří přílohu č. 3 smlouvy.** Poskytovatel je povinen objednatele informovat o jakékoliv změně informací uvedených v informačním systému zdravotnických prostředků, a to neprodleně, nejdéle však do jednoho měsíce od nastalé změny. Pokud poskytovatel tuto svou povinnost nesplní, je objednatel oprávněn od smlouvy odstoupit.
- Poskytovatel prohlašuje, že má k dispozici veškeré návody k použití přístrojového vybavení, jeho technickou specifikaci a veškerou dokumentaci, která je za účelem poskytování servisu zapotřebí.
- Poskytovatel se zavazuje zajistit utajování důvěrných a utajovaných informací všemi pracovníky a rovněž i dalšími osobami, které pověří dílčími úkoly v souvislosti s realizací smlouvy. Za důvěrné informace se vyjma informací dle Všeobecných obchodních podmínek NNH, které tvoří přílohu č. 4 smlouvy (dále jen „VOP“), považují dále veškeré informace, které jsou jako důvěrné označeny anebo jsou takového charakteru, že mohou v případě zveřejnění přivodit kterékoliv smluvní straně újmu, bez ohledu na to, zda mají povahu osobních, obchodních či jiných informací.
- Poskytovatel se zavazuje přijmout taková technická, personální a jiná potřebná opatření, aby nemohlo dojít k neoprávněnému nebo nahodilému přístupu k osobním údajům, k jejich změně, zničení, či ztrátě, neoprávněným přenosům, k jejich jinému neoprávněnému zpracování, jakož i k jinému zneužití osobních údajů. Poskytovatel se dále zavazuje vydáním vlastních vnitřních předpisů, příp. prostřednictvím zvláštních smluvních ujednání, zajistit, že jeho zaměstnanci a jiné osoby podílející se na poskytování servisu, budou zachovávat mlčenlivost o osobních údajích, se kterými mohli přijít nahodile do styku a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po skončení zaměstnání nebo příslušných prací u poskytovatele.
- Ustanovení odst. 3 a 4. tohoto článku se vztahují, jak na období trvání smlouvy, tak na období po jejím ukončení.

Čl. 6

Další práva a povinnosti smluvních stran

- Poskytovatel je povinen poskytovat servis, k němuž je zavázán, poctivě, s vynaložením veškeré pečlivosti, znalostí a odbornou péčí, které jsou s jeho povoláním spojeny. Je přitom povinen dbát zájmů objednatele a chránit jeho dobrou pověst.
- Poskytovatel zajistí v pracovní době poskytovatele bezplatnou možnost přímé telefonické konzultace technického problému s přístrojovým vybavením, a to osobou k tomu odborně příslušnou, na tel. č. [REDAKCE] či elektronicky na e-mailové adrese [REDAKCE]. Odezva poskytovatele musí být nejpozději **do 12 hodin** od nahlášení problému.
- Poskytovatel se zavazuje při poskytování servisu dle podmínek smlouvy postupovat způsobem, který minimalizuje dopady poskytovaného servisu na provoz objednatele.
- Poskytovatel se zavazuje být během plnění závazků dle smlouvy v potřebném spojení s objednatel a pravidelně jej informovat o výsledcích plnění svých povinností.
- Objednatel je povinen v rámci poskytování součinnosti umožnit poskytovateli plný přístup k přístrojovému vybavení. Objednatel se dále zavazuje provozovat přístrojové vybavení v souladu s návodem k obsluze, instruktáží a v souladu s odborným školením provedeným technikou poskytovatele.
- Smluvní strany se pro případ zpracování osobních údajů vycházejícího z plnění povinností dle této

smlouvy 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 subjektů údajů.

7. Veškeré změny, jež mají vliv na plnění závazků ze smlouvy (zejména změna obchodní firmy, sídla, statutárních orgánů oprávněných jménem společnosti jednat, odpovědných zástupců, přihlášení či odhlášení DPH, pověřeného pracovníka, místa dodávky, bankovního spojení, apod.), budou oznámeny písemným doporučeným dopisem poskytovatelem objednateli nejpozději do 5 pracovních dnů ode dne, kdy ke změně došlo.
8. Poskytovatel je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací této smlouvy včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2028. Poskytovatel se současně zavazuje minimálně do konce roku 2028 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací této smlouvy zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci smlouvy a poskytnout jim při provádění kontroly patřičnou součinnost.
9. Poskytovatel zajistí v rámci plnění smlouvy legální zaměstnávání osob a zajistí pracovníkům podílejícím se na plnění smlouvy férové a důstojné pracovní podmínky. Férovými a důstojnými pracovními podmínkami se rozumí takové pracovní podmínky, které splňují alespoň minimální standardy stanovené pracovní právními a mzdovými předpisy. Poskytovatel je povinen zajistit splnění požadavků tohoto ustanovení smlouvy i u svých poddodavatelů.
10. Poskytovatel zajistí řádné a včasné plnění finančních závazků svým poddodavatelům, kdy za řádné a včasné plnění se považuje plné uhrazení poddodavatelem vystavených faktur za plnění poskytnutá poskytovateli ke splnění této smlouvy ve lhůtě splatnosti faktury. Poskytovatel se zavazuje přenést totožnou povinnost do dalších úrovní dodavatelského řetězce a zavázat své poddodavatele k plnění a šíření této povinnosti též do nižších úrovní dodavatelského řetězce. Objednatel je oprávněn požadovat předložení dokladů o provedených platbách poddodavatelům a smlouvy uzavřené mezi poskytovatelem a poddodavatelem poskytovatel je povinen je bezodkladně poskytnout.
11. Poskytovatel dále zajistí, aby byl při plnění této smlouvy minimalizován dopad na životní prostředí, a to zejména tříděním odpadu, úsporou energií, a respektována udržitelnost či možnosti cirkulární ekonomiky.

Čl. 7

Cena servisu a platební podmínky

1. Objednatel se zavazuje hradit poskytovateli za plnění poskytnuté dle smlouvy cenu za servis ve výši **130 000,00 Kč** (slovy: jedno sto třicet tisíc korun českých) bez DPH **za každý kalendářní měsíc poskytování servisu dle smlouvy** (dále jen „cena za servis“). K ceně za servis bude připočtena DPH dle platných právních předpisů.
2. Celková cena za servis dle smlouvy a po dobu trvání smlouvy je stanovena na základě výsledku zadávacího řízení za 96 měsíců, v následujícím členění:

Cena bez DPH:	12 480 000,00 Kč (slovy: dvanáct milionů čtyři sta osmdesát tisíc korun českých)
DPH 21%:	2 620 800,00 Kč (slovy: dva miliony šest set dvacet tisíc osm set korun českých)
Cena s DPH:	15 100 800,00 Kč (slovy: patnáct milionů jedno sto tisíc osm set korun českých)

 Cena za servis je blíže specifikována v příloze č. 5 smlouvy.
3. Cena za servis v sobě zahrnuje veškeré související náklady (tj. práce technika, doprava a ztrátový čas technika, cenu náhradních dílů včetně vakuových prvků a servisních kitů, validace, kalibrace, ZDS, atp.), které poskytovateli v souvislosti s poskytováním servisu dle smlouvy vzniknou, pokud nejsou ze smlouvy výslovně vyjmuty, a je konečná a neměnná. To nevylučuje vznik práv z odpovědnosti za porušení smlouvy druhou smluvní stranou.

4. Poskytovatel může navrhnout zvýšení ceny v souvislosti se změnou zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, a to nejvýše o částku odpovídající této legislativní změně, nebo na základě písemné dohody smluvních stran.
5. Cena dle odst. 1 tohoto článku je poskytovatelem garantována po dobu 2 let ode dne zahájení poskytování servisu dle smlouvy. Počínaje třetím rokem poskytování servisu dle smlouvy může být cena zvýšena o míru inflace (dále jen „**inflační doložka**“), a to takto:
 - a. poskytovatel je oprávněn upravit jednotkové ceny o míru inflace vždy pouze za předcházející kalendářní rok,
 - b. inflaci se rozumí meziroční inflace měřená vzrůstem úhrnného indexu spotřebitelských cen zboží a služeb, kterou udává každým kalendářním rokem Český statistický úřad za rok předcházející, vyjádřená v procentech,
 - c. poskytovatel je oprávněn zvýšit sjednanou cenu o tolik procent, kolik procent činila inflace v roce předcházejícím,
 - d. poskytovatel je oprávněn provést v každém roce navýšení ceny vždy nejpozději do 1 měsíce ode dne, kdy Český statistický úřad údaj o meziroční inflaci uveřejní,navýšení ceny je účinné prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, kdy bylo navýšení oznámeno objednateli.
6. Poskytovatel je povinen daňové doklady (dále jen „**faktury**“) vystavovat čtvrtletně zpětně, tj. vždy za předchozí tři (3) měsíce poskytování servisu dle předmětu smlouvy. Poskytovatel je povinen fakturu vystavit do patnácti (15) dnů po konci uplynulého čtvrtletí a doručit fakturu nejpozději do dvou (2) dnů od jejího vystavení objednateli na emailovou adresu faktury@homolka.cz.
7. Faktura je splatná ve lhůtě **60 (šedesát) dnů** ode dne jejího doručení objednateli. Doba splatnosti je sjednána v souladu s ustanovením § 1963 odst. 2 občanského zákoníku s ohledem na povahu plnění předmětu smlouvy, s čímž smluvní strany podpisem smlouvy výslovně souhlasí.
8. Faktura musí obsahovat náležitosti dle VOP a dále specifikaci přístrojového vybavení (min. název, typ, výrobní číslo, evidenční číslo objednatele), k němuž je poskytován servis, popis servisní činnosti, číslo smlouvy objednatele a příp. objednávky, podpis osoby oprávněné k vystavení faktury poskytovatele, je-li to technicky možné a dále musí obsahovat název projektu: Obnova přístrojové techniky Komplexního Kardiovaskulárního centra Nemocnice Na Homolce a registrační číslo projektu: CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_122/0016669. K faktuře budou doloženy kopie příslušných podepsaných servisních výkazů za fakturované období jako její nedílná příloha.

Čl. 8

Záruka a práva z vadného plnění

1. Poskytovatel poskytuje **záruku za jakost na poskytnutý servis v délce trvání 6 měsíců a na dodané náhradní díly záruku za jakost v délce trvání 2 let** a to ode dne převzetí výsledku servisu objednatelům dle čl. 11 smlouvy (dále jen „**záruka**“). Záruka trvá i po ukončení smlouvy.
2. Poskytovatel odpovídá za vady servisu, které jsou přítomny v době převzetí výsledku servisu objednatelům, a dále poskytovatel přebírá závazek a odpovědnost za vady, které se vyskytnou na servisu v průběhu záruky. Poskytovatel neodpovídá za vady, které byly po převzetí výsledku servisu způsobeny objednatelům nebo zásahem vyšší moci. Poskytovaná záruka se tak nevztahuje zejména na vady, jež vzniknou neoprávněným zásahem do přístrojového vybavení objednatelům, škodní událostí nemající původ v přístrojovém vybavení, nesprávným skladováním po jeho předání objednateli, neplněním technických podmínek pro jeho provoz, běžným opotřebením (není-li níže uvedeno jinak).
3. Objednatel je povinen písemně nebo elektronicky na emailovou adresu kontaktní osoby poskytovatele uvedenou v hlavičce smlouvy vytknout vady poskytnutého servisu, a to bez zbytečného odkladu poté, kdy je zjistil (dále jen „**oznámení**“). Objednatel je v oznámení povinen uvést odkaz na smlouvu, uvést popis servisu, typ přístrojového vybavení, den provedení servisu a podrobný popis vady servisu.

4. Poskytovatel musí mít možnost oprávněnost reklamace ověřit a vadu v přiměřené lhůtě odstranit. V případě řádného včasného vytčení vady výsledku servisu se běh záruky staví a počíná znovu běžet ode dne, kdy poskytovatel a objednatel vystaví písemné potvrzení o vyřízení reklamace způsobem, na kterém se poskytovatel a objednatel písemně dohodnou.
5. Poskytovatel se v případě vytknutí vady výsledku servisu objednatelem zavazuje:
 - a) potvrdit objednateli bezodkladně telefonicky či prostřednictvím e-mailu kontaktní osoby objednatele přijetí oznámení s uvedením termínu uskutečnění prověrky vady,
 - b) uskutečnit prověrku k zjištění důvodnosti a charakteru vady a zahájit bezodkladně práce na odstraňování vady, nejpozději však ve lhůtě **24 hodin** od vytknutí vady, do této lhůty se nezapočítávají dny pracovního klidu (tj. sobota, neděle a svátek), pokud se smluvní strany nedohodnou jinak,
 - c) odstranit běžnou vadu bezodkladně, nejpozději do **48 hodin** od vytknutí vady **v případě vady nevyžadující dodání náhradních dílů** nebo nejpozději do **72 hodin** od vytknutí vady **v případě vady, jejíž odstranění vyžaduje dodání náhradních dílů**, není-li mezi smluvními stranami písemně nebo elektronicky sjednáno jinak. Do této lhůty se nezapočítávají dny pracovního klidu (tj. sobota, neděle a svátek),,
 - d) odstranit vadu bránící užívání servisovaného přístrojového vybavení nebo jeho části bezodkladně v technicky nejkratším možném termínu, nejpozději však **ve lhůtě 2 pracovních dnů** od vytknutí vady, nebude-li mezi smluvními stranami s ohledem na náročnost odstranění vady písemně nebo elektronicky sjednáno jinak.
6. Poskytovatel se zavazuje, že v případě vady výsledku servisu v záruce poskytne objednateli níže uvedené plnění plynoucí z odpovědnosti poskytovatele za vady:
 - a) bezplatně odstraní vytknuté vady,
 - b) uhradí náklady objednatele na odstranění vytknutých vad v případě, kdy tyto vady neodstraní poskytovatel ve stanovené lhůtě sám,
 - c) uhradí objednateli veškeré z vady vzniklé i následné škody,
 - d) poskytne objednateli přiměřenou slevu z celkové ceny servisu odpovídající rozsahu uplatněných škod v případě neodstranitelné vady nebo v jiných případech na základě dohody smluvních stran.
7. Pokud mezi smluvními stranami vzniknou nepřekonatelné rozpory o příčině vady, shodnou se na nezávislém znalci a pověří jej posouzením vady a její příčiny. Smluvní strany budou považovat výsledek znalecova posudku za závazný. Poplatky za posudek ponese ta ze smluvních stran, která je odpovědná za závadu podle posudku znalce.
8. Pokud objednatel nemůže přístrojové vybavení řádně užívat pro **opakovaný výskyt odstranitelné vady** (pro účely smlouvy se za opakovaný výskyt vady považuje stav, kdy se stejná vada vyskytne podruhé) má právo na přiměřenou slevu z ceny servisu nebo na odstoupení od smlouvy, přičemž si může zvolit a uplatnit kombinaci těchto práv. Smluvní strany se mohou písemně dohodnout na jiném způsobu řešení reklamace.
9. Po dobu odstraňování vady výsledku servisu se poskytovatel zavazuje k bezplatnému vypůjčení náhradního přístrojového vybavení srovnatelných nebo lepších parametrů po dobu opravy, a to do doby odstranění vady, ustanovení čl. 4 odst. 7 se použije přiměřeně.
10. Pokud smlouva nestanoví jinak, nároky z vad se řídí obecnou úpravou občanského zákoníku. Nároky z vad se nedotýkají nároku na náhradu škody nebo nároku na smluvní pokutu.

Čl. 9 Pojištění

1. Poskytovatel prohlašuje, že má uzavřenu pojistnou smlouvu o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou objednateli či třetí osobě při výkonu podnikatelské činnosti, a to ve výši **30.000.000,- Kč** (slovy: třicet milionů korun českých). Kopie dokumentu potvrzující takové pojištění tvoří přílohu č. 2 smlouvy. Poskytovatel se zavazuje mít uzavřenou pojistnou smlouvu po celou dobu platnosti smlouvy.
2. Poskytovatel je povinen udržovat platné pojištění i tehdy, pokud dojde ke změně v rozsahu a povaze poskytovaného servisu; v případě změn poskytovaného servisu je povinen pojišťovatele včas informovat

a případně změnit rozsah pojištění tak, aby pojistná smlouva poskytovala po celou dobu poskytování servisu pojistné krytí požadované v odst. 1 tohoto článku smlouvy. V případě změny pojistné smlouvy v průběhu poskytování servisu dle smlouvy je poskytovatel povinen předložit bez zbytečného odkladu objednateli doklad o změně pojistné smlouvy a o zaplacení pojistného.

3. Jakékoliv škody z plnění vzniklé objednateli, tedy i škody, které nebudou kryty pojištěním dle tohoto článku, budou hrazeny poskytovatelem.
4. V případě, že poskytovatel bude postupovat v rozporu s podmínkami stanovenými pojistnou smlouvou, je povinen objednatele odškodnit za jakékoliv ztráty nebo nároky vyplývající z nedodržení pojistných podmínek.
5. V případě, že poskytovatel poruší povinnost uvedenou v odst. 1 tohoto článku, je objednatel oprávněn od smlouvy odstoupit.

Čl. 10

Doba trvání a zánik smlouvy, pozastavení poskytování servisu

1. Smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na **dobu 8 let** ode dne nabytí účinnosti smlouvy. Servis bude poskytován po ukončení záručního servisu dle kupní smlouvy na přístrojové vybavení, a to v přímé návaznosti na ukončení záručního servisu.
2. Smlouva může být ukončena výpovědí ze strany objednatele bez udání důvodu, kdy výpovědní doba činí jeden (1) měsíc a počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď poskytovateli doručena, a dále způsobem dle VOP.
3. Objednatel je oprávněn pozastavit poskytování plnění dle smlouvy doručením písemné výzvy k pozastavení poskytování servisu poskytovateli (dále jen „**pozastavení poskytování servisu**“), a to do doby stanovené ve výzvě, nebo do doručení písemného odvolání této výzvy. Za dobu, kdy je pozastaveno poskytování servisu, nejsou strany povinny plnit dle smlouvy.

Čl. 11

Předání a převzetí

1. Po řádném poskytnutí servisu je poskytovatel povinen předat objednateli výsledek servisu a vystavit o tomto předání objednateli servisní výkaz. Poskytovatel se zavazuje objednatele vyzvat k převzetí výsledku servisu, a to následujícím způsobem:
 - a) **v případě servisu poskytovaného v sídle objednatele** se poskytovatel zavazuje osobně (popř. prostřednictvím svého zmocněného zástupce), písemně či prostřednictvím e-mailové komunikace na e-mailovou adresu servis@homolka.cz vyzvat objednatele k převzetí výsledku servisu a sdělit objednateli konkrétní datum a čas předání, a **to přiměřenou dobu předem s ohledem na poskytovaný servisní úkon**, aby objednatel zajistil účast osoby oprávněné k převzetí,
 - b) **v případě servisu poskytovaného mimo sídlo objednatele** se poskytovatel zavazuje písemně nebo prostřednictvím e-mailové komunikace na e-mailovou adresu servis@homolka.cz vyzvat objednatele k převzetí výsledku servisu a sdělit objednateli konkrétní datum a čas předání, a **to přiměřenou dobu předem s ohledem na poskytovaný servisní úkon (tj. alespoň 2 pracovní dny předem)**, aby objednatel zajistil účast osoby oprávněné k převzetí.

Pokud poskytovatel tuto lhůtu nedodrží, je objednatel oprávněn převzetí odmítnout. Na výzvu poskytovatele objednatel bez zbytečného odkladu zareaguje stejným způsobem, když určí osobu oprávněnou k převzetí výsledku servisu.

2. Pokud by objednatel nebyl schopen v daném termínu zajistit účast oprávněné osoby k převzetí výsledku servisu poskytovatele, bude mezi smluvními stranami dojednáán náhradní termín předání a převzetí, který bude vyhovovat oběma stranám.
3. Poskytovatel je povinen před předáním a převzetím výsledku servisu na své nebezpečí provést přezkoušení přístrojového vybavení a jeho uvedení zpět do provozu za účelem zjištění, že servis byl řádně proveden. Provedením tohoto přezkoušení se poskytovatel nemůže dovolávat existence zjevných vad.

4. Předpokladem předání a převzetí výsledku servisu poskytovatele je prokázání, že přístrojové vybavení je po provedení servisu způsobilé plnit své funkce a má výrobcem předepsané, příp. jinak obvyklé vlastnosti (prohlídkou v místě plnění a prověření funkčnosti přístrojového vybavení za přítomnosti zástupce objednatele).
5. Objednatel je povinen převzít výsledek řádně poskytnutého servisu v místě plnění a v souladu se smlouvou. Objednatel je oprávněn převzetí výsledku servisu poskytovatele odmítnout zejména v případě, že tento výsledek bude vykazovat vadu (vady) přístrojového vybavení nebo použitého náhradního dílu, které byly předmětem servisní činnosti.

Čl. 12

Sankce

1. Výše úroků z prodlení se řídí platnými právními předpisy České republiky.
2. **V případě prodlení poskytovatele s termínem poskytnutí servisu** ve lhůtě uvedené v čl. 4 smlouvy zaplatí poskytovatel objednateli smluvní pokutu ve výši **50.000,- Kč** (slovy: padesát tisíc korun českých) za každý započatý den prodlení poskytovatele, pokud nedojde v souladu se smlouvou k výpůjčce náhradního přístrojového vybavení.
3. **V případě porušení povinnosti provádět BTK, opravy a instruktáž pouze vyškolenými pracovníky dle ZZP**, je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **20.000,- Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
4. **Pro případ porušení povinnosti použít při poskytování servisu přístrojového vybavení pouze nové náhradní díly doporučené pro tyto účely výrobcem**, je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **20.000,- Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení povinnosti.
5. **Pro případ porušení povinnosti mlčenlivosti** uvedené v čl. 5 odst. 3. a čl. 5 odst. 4. smlouvy je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **100.000,- Kč** (slovy: jedno sto tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
6. **V případě prodlení poskytovatele se zapůjčením náhradního přístrojového vybavení** srovnatelných nebo lepších parametrů po celou dobu opravy dle čl. 4 odst. 7. smlouvy je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **50.000,- Kč** (slovy: padesát tisíc korun českých) za každý i započatý den prodlení.
7. **V případě prodlení poskytovatele s odstraněním vad vytknutých objednatelem v záruce** dle čl. 8 smlouvy je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve **30.000,- Kč** (slovy: třicet tisíc korun českých) za každou vadu a každý i započatý den prodlení.
8. V případě porušení povinnosti zajistit legální zaměstnávání a férové a důstojné pracovní podmínky dle čl. 6. odst. 9 této smlouvy se poskytovatel zavazuje objednateli zaplatit smluvní pokutu ve výši 25.000 Kč (slovy: dvacet pět tisíc korun českých) za každé porušení.
9. V případě porušení povinnosti řádného a včasného plnění finančních závazků poddodavatelům poskytovatele nebo nepřenesení této povinnosti poskytovatele do nižších úrovní dodavatelského řetězce dle čl. 6. odst. 10 této smlouvy se poskytovatel zavazuje objednateli zaplatit smluvní pokutu ve výši 5.000 Kč (slovy: pět tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení.
10. Smluvní pokuta dle smlouvy je splatná po porušení uvedené povinnosti, na níž se vztahuje, do deseti (10) dnů ode dne doručení písemné výzvy oprávněné smluvní strany k její úhradě straně povinné, a to bezhotovostním převodem na bankovní účet oprávněné smluvní strany, uvedený v hlavičce smlouvy.
11. Povinností zaplatit smluvní pokutu není dotčeno právo oprávněné smluvní strany domáhat se náhrady škody způsobené porušením povinnosti, na kterou se vztahuje smluvní pokuta, a to i ve výši přesahující výši smluvní pokuty (smluvní strany vylučují aplikaci ustanovení § 2050 občanského zákoníku). Zaplacením smluvní pokuty není dotčena povinnost poskytovatele splnit závazky vyplývající ze smlouvy.

Čl. 13 **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 jejích zaměstnanců podle platných právních předpisů.
2. Poskytovatel prohlašuje, že se seznámil se zásadami, hodnotami a cíli Interního protikorupčního programu objednatele uveřejněného na webových stránkách objednatele, viz <https://www.homolka.cz/o-nemocnici/11966-protikorupcni-strategie/> (dále jen „IPP“).
3. Poskytovatel se zavazuje v co nejširším možném rozsahu dodržovat zásady a pravidla spolupráce uvedené v příloze č. 2 IPP, a to na vlastní náklady a odpovědnost při plnění svých závazků vzniklých z této smlouvy.
4. Poskytovatel se zavazuje dodržovat hodnoty, zásady a pravidla spolupráce 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 této smlouvy dodržovat a splňovat kritéria a standardy chování vyplývající z výše uvedených zásad a hodnot IPP.
6. Smluvní strany se dohodly, že při plnění této smlouvy budou vždy postupovat čestně a transparentně a potvrzují, že takto jednaly i v průběhu vyjednávání a po dobu účinnosti této smlouvy.
7. 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.
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 a mohlo by souviset s plněním této smlouvy nebo s jejím uzavíráním.

Čl. 14 **Přílohy**

- Příloha č. 1: Specifikace přístrojového vybavení
Příloha č. 2: Doklad o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě
Příloha č. 3: Doklad osvědčující způsobilost k servisu zdravotnických prostředků
Příloha č. 4: Všeobecné obchodní podmínky NNH
Příloha č. 5: Cenová tabulka
Příloha č. 6: Seznam poddodavatelů (příp. prohlášení o jejich nevyužití).

V případě rozporu mají ustanovení smlouvy přednost před jejími přílohami.

Čl. 15 **Závěrečná ustanovení**

1. Smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu poslední ze smluvních stran a účinnosti dnem následujícím po dni, kdy uplynula záruční doba dle kupní smlouvy, v souvislosti s níž se smlouva uzavírá.
2. Smluvní strany jsou oprávněny provádět zápočty pohledávek pouze na základě jejich vzájemné dohody.

3. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu před jejím podpisem přečetly, a shledaly, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažení svým jednáním sledovaly, a proto ji níže, prosty omylu, lsti a tísně, jako správnou podepisují.
4. Smlouva představuje úplnou dohodu smluvních stran ohledně předmětu plnění a nahrazuje veškeré předchozí smlouvy, dohody a jiná ujednání učiněná ve vztahu k jejímu předmětu plnění smluvními stranami v minulosti, ať již v písemné, ústní či jiné formě.
5. Smlouva je vyhotovena ve **třech stejnopisech**, z nichž objednateli náleží dvě vyhotovení, a poskytovateli náleží jedno vyhotovení.

V Praze

V Praze

Philips Česká republika s.r.o.
Mgr. Tomáš Vavrečka
jednatel společnosti

Nemocnice Na Homolce
MUDr. Petr Polouček, MBA
ředitel nemocnice

Philips Česká republika s.r.o.
Jan Dörl
jednatel společnosti
Poskytovatel

Objednatel

Obnova 2ks ANGIO systémů pro angiografické sály kardiologického oddělení

ČÁST 2: 1ks ANGIO systém pro angiografický sál B

Účastník zadávacího řízení do níže uvedené tabulky zapisuje, zda jeho nabízené zařízení splňuje daný parametr („ANO“, „NE“). Případně, že lze daný parametr charakterizovat hodnotou, je povinnost účastníka tuto hodnotu doplnit.

Veškeré parametry uvedeny v technické specifikaci jsou stanoveny jako minimální přípustné. Pro následnou možnost zhodnocení a posouzení nabídky, musí účastník splnit veškeré zadavatelem požadované technické parametry.

Vyplněná technická specifikace bude také součástí (přílohou) nabídky účastníka veřejného řízení.

FLEXIBILNÍ MOTORICKY POSUVNÉ C – RAMENO		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Flexibilní motoricky posuvné C rameno upevněné ke stropnímu závěsu s možností nastavení minimálně 5 poloh směrem k vyšetřovacímu stolu (za hlavou pacienta jak v ose vyšetřovacího stolu, tak i šikmo nebo kolmo k ní z obou stran stolu) pro možnost vyšetřování celého těla pacienta. C rameno bude umožňovat pohyb jak v podélném, tak i v příčném směru vůči patientskému stolu při jeho nezměněné poloze a bude umožňovat přesun do parkovací polohy mimo pracovní prostor kolem patientského stolu.	ANO	Azurion7M20 FlexArm
Minimální rozsah pohybů 280 cm v podélné a 230 cm v příčné ose.	ANO	285 cm podélně a 236 cm příčně
Rychlé motorické pohyby C ramene s maximální rychlostí minimálně 25°/s, s rozsahem pohybu v ose stolu za hlavou pacienta:	ANO	25°/s
- Rotace C – ramene minimálně 120° LAO – 180° RAO	ANO	120°,-185°
- Angulace C – ramene minimálně 90° CR – 90° CA	ANO	90°, -90°
Rotační angiografie a 3D akvizice s co nejvyšší rychlostí pohybu C ramene – rychlost minimálně 55°/s	ANO	55°/s
Minimálně 80 programovatelných paměťových pozic C-ramene, detektoru, clon a vyšetřovacího stolu	ANO	neomezeně
Automatické nastavení polohy C – ramene, detektoru, clon a vyšetřovacího stolu podle navoleného referenčního obrazu	ANO	
Automatické synchronní nebo manuální otáčení kolimačních clon i plochého detektoru v závislosti na okamžité poloze C - ramene	ANO	
Ovládání všech funkcí C – ramene, stolu i clon od vyšetřovacího stolu	ANO	
Anti kolizní systém	ANO	

DIAGNOSTICKÝ STŮL PRO PACIENTA		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Katetrizační stůl umístěný na podlaze s excentrickou teleskopickou nohou s možností otáčení minimálně +/-90°	ANO	90°, -180°
Rozsah sklápění stolu v podélném a v příčném směru (tilt and cradle) v rozsahu minimálně +/- 15°	ANO	tilt +/- 17°, cradle +/-15°
Nastavitelná výška stolu v rozsahu minimálně 75 – 100 cm	ANO	74 - 102 cm
Rozměry RTG transparentní plovoucí deska stolu o velikosti 300 x 50 cm (± 5%)	ANO	319 x 50 cm
Longitudinální pohyb patientské desky minimálně 120 cm	ANO	120cm
Transversální pohyb patientské desky minimálně 30 cm	ANO	36cm
Maximální dovolené zatížení stolu minimálně 320 kg – maximální hmotnost pacienta minimálně 250 kg s možností dalšího zatížení (minimálně 500N) v jakémkoliv místě stolu při resuscitaci (CPR)	ANO	320 kg, 275 kg + 500N CPR

DALŠÍ PŘÍSLUŠENSTVÍ STOLU		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Matrace (podložka pod pacienta) s paměťovou pěnou o rozměrech odpovídajících desce stolu	ANO	
Integrovaný stojan infuzních lahví	ANO	
Držák kabelů u stolu	ANO	
Multifunkční bezdrátový nožní spínač ve vyšetřovně	ANO	

VYSOKONAPĚŤOVÝ GENERÁTOR		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Vysokofrekvenční RTG generátory s výkonem minimálně 100kW	ANO	100 kW
Nastavení anodového napětí minimálně 40 – 120 kV	ANO	40 – 125 kV
Rozsah nastavitelných mA minimálně 10 – 1000 mA	ANO	10 – 1000 mA
Stálý výkon generátoru minimálně 2,5 kW	ANO	2,5 kW
Plně automatický pulzní skiaskopický provoz a expoziční režim	ANO	
Zařízení musí mít integrovaný systém měření dávky. Produkováná dávka a plošná dávka musí být kumulativně zobrazována, zpráva o dávce musí být uložena do patientské série vyšetření v DICOM kompatibilním strukturovaném reportu	ANO	DICOM SDR

RENTGENKA C-RAMENE + KOLIMÁTOR

Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Vysokotáčkový RTG zářič s minimálně 2 ohnisky odpovídajícího výkonu	ANO	2 ohniska
Velikost malého ohniska maximálně 0,4 mm	ANO	0,4 mm
Nominální výkon velkého ohniska minimálně 65 kW	ANO	65 kW
Tepelná kapacita anody rentgenky minimálně 5200 kWh	ANO	6400 kWh
Systém pro pulsní skiaskopii s modulovanými pulsy, tak aby minimalizoval náběžnou a sestupnou hranu pulsu	ANO	Grid switch
Kontinuální fluoroskopický výkon rentgenky pro čas minimálně 20 minut – minimálně 4 kW	ANO	4 kW po dobu 20 minut
Rektangulární kolimátor s polopropustnými otočnými clonami	ANO	
Přídavná filtrace s Cu ekvivalentem minimálně 0,9 mm Cu	ANO	1 mm Cu

AKVIZIČNÍ OBRAZOVÝ DIGITÁLNÍ SYSTÉM + 2D OBRAZOVÉ ZPRACOVÁNÍ		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Nejmodernější model digitálního „flat panel“ detektoru o velikosti aktivní plochy detektoru 30 cm x 40 cm (± 5	ANO	39 cm x 29 cm, 2480 x 1920 při 16 bit
Velikost obrazového bodu 160 μm a méně	ANO	154 μm
Rozlišovací schopnost minimálně 3,25 lp/mm	ANO	3,25 lp/mm
Detekční kvantová účinnost detektoru (DQE) min. 77% při 0 lp/mm	ANO	77% při 0 lp/mm
Bitová hloubka detektoru minimálně 16 bit	ANO	16 bit
Volba minimálně 7 přehledových formátů (ZOOM)	ANO	7 formátů
Digitální obrazová akvizice v plném rozlišení s možností volby nativního i DSA provozu doplněná o funkce manuálního i automatického „Pixel Shiftu, ROADMAPPING a OVERLAY“ (překrytí referenčního obrazu aktivním LIVE obrazem) s volbou minimálně 4 snímkovacích frekvencí	ANO	volba 4 snímkovacích režimů
Plně automatická digitální fluoroskopie v plném rozlišení s volbou minimálně v rozsahu 3 - 30 pulsů/s	ANO	3-30 pulsů/s
Zpracování a archivace obrazu v plném rozlišení, tzn. V matici minimálně 1024x1024/12 bit, při všech druzích provozu v celém obrazovém řetězci	ANO	1024x1024/12 bit
Záznamová kapacita minimálně 50.000 obrazů v plném rozlišení na HDD	ANO	50.000 obrazů
Standardní software pro úpravu obrazů, automatické nastavení jasu a kontrastu, digitální optimalizace denzity obrazu v reálném čase, automatická redukce šumu, postprocesingové funkce (změna jasu a kontrastu, elektronický zoom, posun obrazu, anatomické pozadí, elektronické clony, měření úhlů a vzdáleností apod.)	ANO	
Automatické uložení a zobrazení posledních minimálně 30s fluoroskopie do paměti s následnou možností exportu v DICOM formátu	ANO	30 s
Zobrazení a nahrávání zvoleného hemodynamického signálu v RTG obraze	ANO	

Plně integrovaný software pro on-line kvantitativní analýzu významnosti koronárních stenóz (QCA) a vaskulárních stenóz (QVA), funkce levé srdeční komory (LVA) pro vyhodnocení na katetrizačním sále přímo od stolu včetně automatického rozpoznání kontur, kvantifikací stenóz, měření úhlů a vzdáleností a automatickou kalibrací	ANO	
SW pro zvýraznění stentů (hran stentu) na koronárních cévách za použití neředěné kontrastní látky (např. StentBoost Subtract nebo adekvátní) a v reálném čase (např. StentBoostLive, CLEARStent Live nebo adekvátní - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení) při potlačení okolních anatomických struktur	ANO	
Digitální rotační angiografie s rychlostí pohybu C-ramena minimálně 55°/s a maximální snímkovací frekvenci min. 30 obr./s v plném rozlišení s nativním zobrazením s 3D efektem	ANO	55°/s a 30 obr./s

MONITORY NA SÁLE		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Stropní závěs – výškově nastavitelný, podélně pojízdný a otočný pro jeden velkoplošný LCD monitor s uhlopříčkou minimálně 55" Monitory musí splňovat certifikaci k jejich medicínskému účelu a použití včetně NRS (Národní Radiologické Standardy – intervenční kardiologie – Věstník č. 13/2017)	ANO	
Medicínský LCD HD barevný monitor s uhlopříčkou min. 55" s nativním formátem min. 3840 x 2160 (8Mpix), při běžném provozu svítivost bílé minimálně 400 cd/m2, vyhovující normě IEC60601-1 (za všech okolností a provozních režimů odchylka od standardní křivky dle GSDF DICOM menší než 15%)	ANO	58", formát 3840 x 2160, 8Mpix, 400 cd/m2
Samostatné galvanicky oddělené externí obrazové vstupy pro min. 10 signálů pro zajištění obrazového přenosu na velkoplošnou obrazovku a na monitory umístěné v ovladovně vč. případného dodání nutných převodníků pro zajištění obrazového přenosu externích systémů (DVI, HDMI, DisplayPort, VGA) jako je UZ apod.	ANO	10 videosignálů
Možnost volby rozmístění a velikosti obrazů na dotykové obrazovce na vyšetřovacím stole	ANO	
Modifikovatelná velikost a počet zobrazovaných oken běžným uživatelem v reálném čase	ANO	

MONITORY A AKVIZIČNÍ STANICE V OVLADOVNĚ		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Kontrolní vysoce kontrastní medicínský LCD monitor, uhlopříčka minimálně 27", rozlišení minimálně 2560 x 1440, svítivost bílé při běžném provozu minimálně 350 cd/m2, počet možných zobrazovacích vstupů na monitoru min. 8, modifikovatelné umístění jednotlivých vstupů (HDMI, DVI-I) na obrazovce za pomoci funkce přetažení („Drag and Drop“), možnost zobrazení minimálně 4 obrazových vstupů současně	ANO	27", 2560 x 1440, 400 cd/m2, 8 vstupů, funkce „Drag and Drop“ pro výběr 4 aktuálně

		zobrazovaný h vstupů
Možnost integrace dalších pracovních míst (3D, HEMO, PCAS apod.) v rámci této akviziční stanice s možností jednotného ovládání všech funkcí pomocí jedné klávesnice a myši	ANO	
Funkce paralelní práce na stejném nebo jiném pacientovi v ovladovně i v případě, kdy probíhá akvizice ve vyšetřovně	ANO	
Pracovní stanice pro lékaře pro prohlížení obrazu a popis vyšetření s plochým medicínským LCD monitorem s úhlopříčkou min. 27" a rozlišení minimálně 2560 x 1440, svítivost bílé při běžném provozu minimálně 350 cd/m ²	ANO	27", 2560 x 1440, 400 cd/m ²
OVLÁDÁNÍ SYSTÉMU		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Ovládání všech funkcí C ramene, detektoru, clon a stolu od vyšetřovacího stolu, multifunkční bezdrátový nožní spínač expozic a skioskopie ve vyšetřovně a v ovladovně připojený kabelem	ANO	
Specifické protokoly pro jednotlivá vyšetření obsahující mimo jiné odpovídající nastavení pulsní rychlosti, kvality zobrazení, rozložení zobrazovaných vstupů na monitoru ve vyšetřovně, uživatelem editovatelné návody k jednotlivým procedurám, nastavení zpracování a ukládání obrazové informace	ANO	
Možnost rychlé změny velikosti zobrazovaného pole, rozložení obrazů a počtu nahlížených obrazových vstupů pomocí ovládacího panelu jak ve vyšetřovně u stolu, tak i v ovladovně	ANO	
Ovládací modul u patientského stolu s dotykovým displejem umožňujícím ovládání i ve sterilním poli, velikost dotykové obrazovky min. 250mm x 160 mm, rozlišení min. 1280x800 pixelů	ANO	250mm x 160 mm, rozlišení 1280x800 pixelů
Rychlé ovládání clon intuitivně pomocí tažení prstů na modulu dotykové obrazovky místo pomocí joysticků	ANO	
Funkce procházení obrazových sérií přímo u stolu na dotykovém ovládacím modulu	ANO	
Funkce ovládání 3D rotační angiografie od vyšetřovacího stolu umožňujícím ovládání i ve sterilním poli	ANO	
Funkce ovládání „Multimodalitní pracovní stanice“ přímo od vyšetřovacího stolu se zobrazením výstupu na velkoplošném LCD monitoru ve vyšetřovně a umožňujícím ovládání i ve sterilním poli	ANO	
Funkce zobrazení živého obrazu "Life image" na obrazovce ovládacího modulu	ANO	
Výstup videosignálu pro přenos RTG obrazu do přednáškové místnosti, konektory, DVI-D, HDMI	ANO	
DICOM obrazový interface (DICOM Store, Send, Query/Retrieve)	ANO	
DICOM RIS interface (DICOM MWL – Modality Worklist, MPPS, Dose SR)	ANO	
Předložení dokumentu DICOM Conformance Statement	ANO	

MINIMALIZACE DÁVKY		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Vzhledem k radiačnímu zatížení personálu i pacientů zadavatel požaduje, aby mimo základní SW a HW vybavení na redukci dávky ionizujícího záření splňující princip ALARA (mřížka řízená pulzní skiaskopie, dodatečná filtrace, změny nastavení clon, snímkovací frekvence, velikost aktivního pole detektoru nebo vzdálenosti SID), byl přístroj vybaven SW a HW technologií, umožňující další redukci dávky alespoň o 50% během kardiologických intervencí za zachování kvality obrazu	ANO	
Použití nejmodernější technologie pro získání nejlepší kvality obrazu za co nejnížší dávky záření k dosažení principu ALARA dle SÚJB. Konkrétně se jedná o tyto technologie, nebo jakékoliv nejlepší dostupné v době výběrového řízení, jako jsou např.: - GE – Blueprint, popř. další technologie pro snížení dávky - Philips – Clarity IQ, popř. další technologie pro snížení dávky - Siemens – Care Clear, Optiq, popř. další technologie pro snížení dávky - Toshiba – Advanced Image Processing s technologií Super Noise Reduction Filter, Spot Fluoroscopy, DoseRite, popř. další technologie pro snížení dávky - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení	ANO	Clarity IQ
Pokročilá technika nastavení vyšetřovací pozice pacienta pomocí grafického znázornění na LIH bez záření (např. Siemens – CarePosition, Philips – ZeroDosePositioning a srovnatelné - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení)	ANO	ZeroDosePositioning

3D INTERVENČNÍ HW&SW		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Výkonná rozšiřitelná multimodalitní postprocessingová pracovní stanice pro akvizici, zpracování a zobrazení 3D a CT obrazu z AG, včetně obrazu z CT a MR s DICOM připojením, její minimální HW konfigurace musí zajistit bezporuchový provoz angiosystému po celou dobu životnosti	ANO	
Obraz z pracovní stanice na monitorech v ovladovně a vyšetřovně	ANO	
Ovládání všech funkcí intervenčního SW z ovladovny, paralelní ovládání všech funkcí stanice také přímo od vyšetřovacího stolu	ANO	
Okamžitě (real-time) zpracování dat získaných z intervenčních aplikací AG k urychlenému vytvoření 3D obrazů	ANO	
Automatické využití SW pro úpravu obrazu – základní postprocessing: redukce šumu, zvýraznění hran, zvýraznění detailů, zlepšení kontrastu, redukce pohybových artefaktů, případně další možnosti	ANO	
Zobrazení a vyhodnocení obrazových DICOM dat z modalit AG, CT, UZV, MR z externích zdrojů, včetně práce s 3D a CT zobrazením	ANO	
SW umožňující zakreslení grafických značek do klinického obrazu, viditelných pod live skiaskopií a skiagrafií. Značky musí odpovídat	ANO	

způsobem měnit svou velikost, opacitu a polohu (změnou projekce, zoom, oblasti zájmu).		
SW a HW vybavení pro podporu a zjednodušení veškerých intervenčních procedur, umožňující akvizici 3D anatomických dat srdce, fúzi 3D mapy s "live" obrazem v průběhu procedury. Bude obsahovat:	ANO	
SW vybavení umožňující roadmapping pomocí kombinace živé fluoroskopie a předem získaných 3D CT dat srdce, obraz musí v reálném čase sledovat pohyby C ramene a zároveň C rameno musí být schopno najet do požadovaného ideální polohy podle 3D projekce (CT/MR Roadmap, Dynamic Coronary Roadmap, 3D Roadmap, ... - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení)	ANO	VesselNavigator, Dynamic Coronary Roadmap
SW vybavení umožňující vizualizaci koronárního řečiště z různých úhlů pouze s jednou injekcí kontrastu a jediným akvizičním cyklem za účelem snížení skiaskopické dávky	ANO	CardiacSwing
SW + HW vybavení pro vizualizaci stentu, které zvyšuje viditelnost stentu i za obtížných podmínek	ANO	StentBoost
SW musí pro tvorbu 3D map umožňovat využití CT dat, dat získaných pomocí magnetické rezonance (MR) i dat získaných přímo na sále kontrastní rotační angiografií (RA)	ANO	
SW vybavení umožňující live navigaci při provádění TAVI procedur a léčbě ostatních strukturálních vad srdce (např. LAA, Mitral Valve, Atrial Septum, Ventricular Septum, Pulmonary Valve atd... - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení). SW musí umožňovat on-line fúzi 3D anatomické mapy srdce z předem získaných CT dat srdce z AG a live RTG obrazu (např. Heart Navigator, Aortic Valve Guidance - zadavatel umožňuje nabídnout rovnocenné řešení)	ANO	Heart Navigator
Vybavení pro možnost automatické fúze live 3D TEE a živé fluoroskopie	ANO	Echo Navigator
Export obrazových dat ve standardních formátech (DICOM SC, JPEG, AVI) s volitelnou anonymizací	ANO	
DICOM obrazový interface (DICOM Storage, Query/Retrieve, Print)	ANO	
Zajištění komunikace se systémem PACS a NIS zadavatele	ANO	

HEMODYNAMICKÝ SYSTÉM		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Systém musí umožňovat automatický nasnímaných dat a výsledků měření do databáze a vytváření přeprogramovaných zpráv podle požadavku uživatele - dokumentace přístrojů a medikace - dokumentace všech měření a kalkulací - procedurální kroky - data v registru a texty zpráv - integrace dat z angiografického systému - distribuce zpráv do samostatné databáze - tisk zpráv	ANO	
Systém musí umožňovat měření a automatizované, výpočty srdeční nedostatečnosti, odporů a dalších parametrů	ANO	

- měření srdečního výdeje termodilucí - minimálně 4 invazivní tlaky - měření neinvazivního krevního tlaku - měření saturace kyslíku SpO2 - nepřetržité měření tělesné teploty - měření dechové frekvence - automatické výpočty gradientů, kvantifikace jednotlivých vrcholových a středních tlakových gradientů - automatické výpočty plochy stenotických chlopenních ústí, významnosti zkratů - snímání a monitorace 12-ti kanálového EKG s analýzou ST segmentu s možností projekce na monitoru aktuálních snímků a akvizicí do paměti - licence pro integraci měření FFR od společností Boston Scientific, Abbott Medical, Acist Medical Systems a Volcano s tím, že výsledná data, hodnoty a průběhy se automaticky ukládají a jsou součástí reportů		
Systém musí být schopen provádět současně více činností např. sběr dat, jejich ukládání, prohlížení, analýzu a zobrazení	ANO	
Synchronizovaný záznam invazivních tlaků a EKG	ANO	
Výstup analogového synchronizačního signálu	ANO	
Systém bude vybaven základním příslušenstvím pro provádění vitálních funkcí	ANO	
Systém vybaven veškerým nezbytným příslušenstvím pro měření vitálních parametrů, respirace, měření Cardiac Output a připojení opakovaně použitelných tlakových komůrek pro měření invazivního tlaku apod.	ANO	
Uvedený systém zaintegrován do ovládacích systémů angiografických přístrojů v rozsahu plného ovládání a zobrazení na sále (vyšetřovně)	ANO	
Registrace pacientů bude probíhat pouze na jednom místě	ANO	
Kompletní výměna dat a signálů mezi laboratoří a angiografickým zařízením	ANO	
Laserová tiskárna – pro tisk kompletních zpráv, kalkulací, křivek	ANO	
Záložní zdroj pro laboratoř (UPS)	ANO	
DICOM 3.0 kompatibilita - služba: DICOM Worklist Management	ANO	
Připojení k počítačové síti a kompatibilita s PACS a NIS zadavatele	ANO	

PŘÍSLUŠENSTVÍ		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota
Dorozumívací zařízení mezi ovladovnou a vyšetřovnou	ANO	
Dodání a montáž elektrického rozvaděče	ANO	
Automatický vysokotlaký angiografický injektor synchronizovaný s RTG zařízením vhodný pro provádění kardiovaskulárních a intervenčních výkonů uchycený na liště u desky stolu. - Možnost současného měření invazivního tlaku a provádění nástřiku - Automatické doplnění objemu kontrastní látky injektoru ze zásobníku bez nutnosti rozpojení systému injektor – katetr	ANO	

- Možnost proplachu linky injektor-katetr fyziologickým roztokem, bez nutnosti rozpojování systému - Možnost ručního ovládání vstřiku kontrastní látky a proplachu ovladačem		
IVUS s barevným mapováním toku krve s integrovaným ovládáním do ovládací konzole angiosystému podporující současně metody FFR a iFR včetně funkce koregistrace	ANO	
OCT patientský systém pro zobrazování koronárních tepen metodou optické koherentní tomografie s paralelním obrazovým výstupem	ANO	
Dodání vč. montáže veškerých nezbytných konstrukčních prvků nutných pro upevnění/zavěšení, pohyb a posun přístroje	ANO	
Štít z olovnatého skla minimálně 75 cm široký s ekvivalentem minimálně 0,5 mm Pb na podélném pojízdném výškově nastavitelném otočném stropním závěsu	ANO	
Horní a dolní clony z olovnaté gumy o ekvivalentu min. 0,5 mm Pb s uchycením ke stolu	ANO	
Bodové operační svítidlo homogenně osvětlující operační pole na stropním výškově nastavitelném pohyblivém a otočném rameni s nastavením pozice svítidla pomocí sterilního madla nebo úchopu a intenzitou světla minimálně 70 000 lux	ANO	
Ochranný kryt obrazovky hlavního velkoplošného monitoru do vyšetřovny proti poškození	ANO	
Záložní zdroj pro zajištění bezpečného ukončení nebo přerušení výkonu na angiografickém systému v případě výpadku napájecí sítě, který musí zajistit minimálně pohyb C – ramena, zachování funkčnosti obrazového počítače, uložení dat a plně funkční skiaskopický mód po dobu min. 15 minut,	ANO	
Pomůcky pro zkoušky provozní stálosti	ANO	

STAVEBNÍ PŘIPRAVENOST		
Požadavek:	Splňuje (ANO/NE)	
Přípravné a pomocné práce vyvolané instalací a potřebou řádného provozu pořizované technologie dle přílohy ZD_TS - Stavební připravenost	ANO	
Technologický výkres dodávky, tj. umístění dodávaného vč. všech potřebných technologických částí (mj. provozně možných pozic vůči obsluze při provozu, technologických rozvaděčů, zálohování systémem UPS, částí chlazení a jeho zálohy, monitoring chlazení aj.) <i>pro potřeby schválení zadavatelem před uvedením dodávaného do výroby.</i> Vypracování prováděcí projektové dokumentace (DPS) a po realizaci vypracování dokumentace skutečného provedení stavby (DSPS) ve formátech pdf. a editovatelných formátech (tj. např. doc., xls., dwg.,...). Technický projekt dodávky, tj. umístění dodávané zdravotnické technologie vč. všech potřebných technologických a stavebních částí (DPS) bude podléhat schválení zadavatelem, přičemž alespoň	ANO	

zjednodušený Technologický výkres dodávky, ze kterého bude minimálně patrná dispozice navrhovaného řešení a podmínky instalace předmětu plnění a jeho součástí, bude součástí nabídky.		
---	--	--

Specifikace nabízeného přístroje

Pol.	Ks	Popis
	1	722224 Azurion 7 M20
1	1	Azurion 7C20 Flexarm NCVD375
2	1	FlexVision XL HD NCVD030
3	1	Režim slave live/ref pro CR FCV0807
4	1	FlexSpot NCVD058
5	1	Další FlexSpot NCVD060
6	1	Přepínatelné monitory NCVD063
7	1	Rozšíření na FlexVision Pro NCVD064
8	1	ClarityIQ. NCVD069
9	1	Jednofázový náhradní zdroj (UPS) NCVC201
10	1	Vyšetřovací světlo NCVA052
11	1	Radiační štít FCV0628
12	1	Držák pro radiační štít (ER) FCV0627
13	1	Coronary Advanced NCVC687
14	1	Congenital Cardiology Advanced NCVC854
15	1	Aplikace StentBoost Subtract (Odečtení StentBoost) NCVD379
16	1	HeartNavigator R3 NCVC546
17	1	IW Hardware (FlexSpot) NCVD177
18	1	Zobrazování fyziologických parametrů NCVA093
19	1	Nástroj pro označování NCVD247
20	1	Rozšíření paměti NCVD128
21	1	CardiacSwing NCVD137
22	1	Rotační angio s plochým detektorem NCVA695

23	1	SmartMask Monoplane NCVD072
24	1	Rozšíření na 30Fr/sec (mono) NCVD076
25	1	FD Dual Fluoro monoplane NCVD078
26	1	Touch Screen Module Pro NCVD081
27	1	Bezdrátový nožní spínač: monoplanární verze NCVC199
28	1	Interkom NCVA082
29	1	Celosystémové APC NCVD248
30	1	Xper Flex Cardio v systému TSM NCVD091
31	1	Otočení základny stolu NCVA783
32	1	Možnost náklonu stolu NCVD138
33	1	Rozšíření – kolébka NCVB882
34	1	Příprava stolu na stolní injektor NCVC265
35	1	Dlouhá matrace pro kardiologické aplikace FCV0510
36	1	Nastavení rukojetí a svorek FCV0252
37	1	Stojan pro infuzi FCV0257
38	1	DVD zapisovač NCVD097
39	1	Kvantitativní vaskulární analýza NCVD098
40	1	Kvantitativní koronární analýza NCVD099
41	1	Analýza levé komory NCVD100
42	8	Izolovaná propojovací jednotka na stěně FCV0588
43	2	Video WCB na zadní straně 1. MCS FCV0824
44	1	MRC200+ GS 04/07 NCVD220
45	1	TERMINAL BLOCK (WKN70) 459801646011
46	4	Zadní kryt skříně 459801079651
47	1	PODLAHOVÁ DESKA AD5/AD7(NEOT.) 989600205302

- | | | |
|----|---|---|
| 48 | 1 | Úchytka kolejnic pro MCC FlexArm (390 cm)
459801265891 |
| 49 | 1 | STROPNÍ DRŽÁK MOMNITORU VERZE FLEXARM
459801165781 |
| 50 | 1 | Skříň pro správu kabelů
459801078711 |
| 51 | 1 | SOUPRAVA PODÉLNÉ ZARÁŽKY
459801008401 |
| 52 | 1 | STROPNÍ KOLEJNICE FLEXARM 4300
459801008381 |
| 53 | 1 | CEILING RAIL FLEXARM INTERFACE SET 4300
459800999212 |
| 54 | 1 | Integrační sada EPIQ7Ci
NCVD181 |
| 55 | 1 | EPIQ CVxi integration kit
NCVC654 |
| 56 | 1 | Licence EchoNav AI pro X8-2t
NCVC655 |
| 57 | 1 | Displej výkonu CR 2
NCVD315 |
| 58 | 1 | Licence EtCO2
NCVD334 |
| 59 | 1 | Live Hemo ne obrazovce XL
NCVC610 |
| 60 | 1 | Obecné informace k měření FFR
FCV0779 |
| 61 | 1 | CBL 5 svod, Grabber, Hrudník, IEC, ICU
M1978A |
| 62 | 1 | XIM 5.1 povinné Lic Hemo
NITE428 |
| 63 | 1 | Xper IM Arterial Trees
NITD906 |
| 64 | 1 | H72 Critical Care Transport SW
867030_H72 |
| 65 | 1 | B06 Duální tlak a teplota
867030_B06 |
| 66 | 1 | SP6 Nellcor OxiMax SpO2
867030_SP6 |
| 67 | 1 | C12 Konvenční 12svodové ECG
867030_C12 |
| 68 | 1 | C99 Hemo System-ready
867030_C99 |
| 69 | 1 | K14 Duální IBP Adaptér
867030_K14 |
| 70 | 1 | IntelliVue Dock
867043 |
| 71 | 1 | IntelliVue Dock
867043 |
| 72 | 1 | B05 Dodatečný duální IBP, Tepl, C.O.
867040_B05 |



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

IČZ:107/VZ/2022-OVZ

Příloha č. 2: Doklad o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě



Certificate of Insurance

This document does not set out the full terms, clauses, conditions, limits and exclusions of the insurance and neither affirmatively nor negatively amends, extends nor alters the coverage afforded by the policy, which will be binding in all cases.

This is to certify that we Marsh B.V. Insurance Brokers at Rotterdam, The Netherlands, have effected for the insured(s) named herein, insurance which provides subject to the insurance agreements, exclusions, conditions and declarations contained therein, and during their effective period, coverage as described below.

Insured(s):

Koninklijke Philips N.V.
and its subsidiary companies in which the policyholder
has an interest of 50% or more

Certificate holder:

Philips Česká republika s.r.o.
Rohanské nábřeží 673/23
CZE – 128 00 Praha 8, IČO: 63965306

Type of insurance:

General and Product Liability – Occurrence basis

Policy number:

3989364V0002

Limit of indemnity:

EUR 5,000,000.— maximum any one occurrence and in the aggregate per year

Insurer(s):

100% AIG Europe S.A., Netherlands Branch

Territory covered:

Worldwide

Insurance period:

December 31, 2021 to December 31, 2022

Rotterdam, February 1, 2022



Address: Marsh B.V., Oude Houtweg 20, 3013 AP Rotterdam, The Netherlands
Eura: Jark Avenue, 2018, 11 Avenue 0100 0000 00 0000 00 0000 00 0000
Trade Register Rotterdam No. 24120011, AFM Licence No. 12010364

A Division of Marsh & McLennan



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

IČZ:107/VZ/2022-OVZ

MARSH

OSVĚDČENÍ O POJIŠTĚNÍ

Tento dokument nestanoví všechny podmínky, doložky, omezení a výjimky pojištění a ani pozitivně ani negativně neupravuje, nerozšiřuje ani nemění krytí poskytované pojistnou smlouvou, která bude závazná pro všechny případy.

Tímto se osvědčuje, že my, Marsh B.V. Insurance Brokers se sídlem v Rotterdamu, Nizozemi, zajišťujeme pro pojištěné(ho) uvedené(ho) dále pojištění, které poskytuje podle pojistných smluv, výjimek, podmínek a prohlášení zde uvedených a po dobu účinnosti krytí uvedené dále

Pojistník: Koninklijke Philips N.V.
a jeho dceřiné společnosti, ve kterých pojistník drží podíl minimálně 50 %

Pojištěný:
Philips Česká republika s.r.o.
Rohanské nábřeží 678/23
CZE – 186 00 Praha 8, IČO: 63985306

Typ pojištění:
Všeobecná odpovědnost a odpovědnost za výrobek – na základě pojistné události

Číslo pojistky:
3989364V0002

Limity odškodnění:
5 000 000,00 EUR – maximum na jednu pojistnou událost a celkem za rok.

Pojistitel(é):
100 % AIG Europe S.A., nizozemská pobočka

Území krytí:
celosvětově

Pojistné období:
31. prosince 2021 – 31. prosince 2022

Rotterdam, 1. února 2022

Marsh B.V. [podpis][razítko]

Adresa: Marsh B.V., Groot Handelsgebouw, Conradstraat 18, 3013 AP Rotterdam, Nizozemi
Banka ABN-Amro: IBAN NL17 ABNA 0259 9909 06 BIC ABNANL2A
Obchodní rejstřík Rotterdam č. 24150005, AFM licence č. 12010064

MARSH MCLENNAN



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

IČZ:107/VZ/2022-OVZ

PŘEKLADATELSKÁ DOLOŽKA

Já, Mgr. Magdalena Pechová, jsem provedla překladatelský úkon jako tlumočnicka jmenovaná podle zákona č. 36/1967 Sb. rozhodnutím předsedy krajského soudu v Praze ze dne 7. listopadu 2001 č.j. Spr. 4108/2001 pro jazyky český, anglický a rusky, zapsaná v seznamu soudních tlumočnicků a soudních překladatelů vedeném Ministerstvem spravedlnosti ČR v souladu s § 44 zákona č. 354/2019 Sb., o soudních tlumočnících a soudních překladatelích

Stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny.

Úkon je zapsán v evidenci úkonů pod číslem 173/2022

V Praze dne 11. 12. 2022



Příloha č. 3: Doklad osvědčující způsobilost k servisu zdravotnických prostředků



STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV	Šrobárova 48 100 41 Praha 10	Telefon: +420 272 183 111 Fax: +420 271 732 377	E-mail: posta@sukl.cz Web: www.sukl.cz
ADRESÁT Philips Česká republika s.r.o. [REDACTED]	ADRESA Rohanské nábřeží 678/23 Praha-Karlín 186 00		

VÝPIS Z REGISTRU ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ

Státní ústav pro kontrolu léčiv, se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako správní orgán příslušný na základě § 9 písm. b) a písm. c) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), eviduje v Registru zdravotnických prostředků ke dni 11.03.2022 následující údaje:

Registrační číslo	D10276
IČ	63985306
Název	Philips Česká republika s.r.o.
Sídlo	Rohanské nábřeží 678, 18600 Praha, Česká republika
Kontaktní osoba	[REDACTED]

Seznam činností:

- distributor obecných zdravotnických prostředků
 - Zdravotnické prostředky:
 - 00049680, Ailura Xper FD20
 - 00079839, BV Puísera
 - 00067264, Ingenia 1.5T
 - 00199080, Mobile Diagnost wDR
 - 00074368, Expression MR200 MRI Patient Monitoring System
 - 00074376, Expression IP5 Information Portal
 - 00205743, BV Endura
 - 00205583, Pinnacle 3 Radiation Therapy System
 - 00237913, DigitalDiagnost
 - 00460541, Ingenia 1.5T S
 - 00443821, StentBoost Live Release 1.0
 - 00448454, Azurion R1.1
 - 00460568, Ingenia 1.5T CX
 - 00443813, Dynamic Coronary Roadmap 1.0
 - 00460576, Ingenia 3.0T CX
 - 00461667, IQon Spectra[®] CT
 - 00460517, Ingenia 3.0T
 - 00443442, CombiDiagnost R90
 - 00461691, IntelliSpace Portal V9
 - 00474505, 3D-RA

- 00485490, EP navigator
- 00473780, Allura Xper FD20/20
- 00474492, 3D-CA R3.0
- 00485503, VesselNavigator
- 00496659, DuraDiagnost
- 00473705, Allura Xper FD10
- 00473721, Allura Xper FD20/10
- 00474396, BV Vectra
- 00485431, EchoNavigator R2.0
- 00485562, StentBoost Live
- 00473764, Allura Xper FD20/15
- 00485482, EchoNavigator R3.0
- 00474521, Interventional Workspot
- 00485511, 2D Quantitative Analysis R1.0
- 00496667, DuraDiagnost Compact
- 00474409, AneurysmFlow
- 00474484, 3D Roadmap
- 00474433, Dynamic Coronary Roadmap
- 00474476, HeartNavigator R3
- 00474417, CT TrueView R2.0
- 00473713, Allura Xper FD10/10
- 00485423, MR-CT Roadmap
- 00485546, XperCT Dual
- 00485415, StentBoost
- 00474468, HeartNavigator R2.0
- 00485554, Xper Information Management System 2.3
- 00481959, Accutron MR
- 00474425, Dynamic Coronary Roadmap 2.1
- 00474441, EmboGuide
- 00485538, XperGuide
- 00526686, Xper Information Management System
- 00649504, Incisive CT
- 00649432, Systém pro monitorování fyziologických funkcí Xper Flex Cardio
- 00653589, Veradius Unity R2.1
- 00653642, Azurion 1.2
- 00689186, DuraDiagnost F30
- 00724527, Ingenia Ambition
- 00716543, IntelliVue Patient Monitor MX450
- 00716551, IntelliVue Multi-Measurement Module X3
- 00716594, Integrovaný systém Optis
- 00721596, Accutron CT-D
- 00689151, Ingenia Elition
- 00716578, IntelliVue Patient Monitor MX400
- 00716586, SyncVision System
- 00733298, Sonda C5-2
- 00744851, Mřížka pro detektor SkyPlate
- 00733351, Ultrazvukový systém Xperius
- 00724957, Philips Hemodynamic Application
- 00689207, DuraDiagnost F30A
- 00733319, Sonda L12-4

- 00736843, Bezdrátový přenosný detektor SkyPlate malý, velký
- 00105857, Infusomat® Space
- 00105822, Perfusor® Space
- 00297035, Pacientský monitor Essential MRI
- 00105929, SpaceStation MRI
- 00765302, 2D Perfusion
- 00765281, Azurion R2.0
- 00771593, DigitalDiagnost C90
- 00771614, Zenition 50
- 00771606, Zenition 70
- 00774276, Accutron HP
- 00776845, SmartPerfusion
- 00471873, DigitalDiagnost C50
- 00689258, Access CT
- 00689346, IntelliSpace Cardiovascular 3.1
- 00689397, Prodiva 1.5T
- 00744843, IntelliSpace Portal V10
- 00812367, Cívky MR systému Ingenia
- 00818275, iQon Spectra CT
- 00818208, Brilliance CT Big Bore
- 00818312, Ingenuity Family
- 00818259, Brilliance iCT
- 00841395, Brilliance 64 CT
- 00841694, Vereos PET/CT
- 00862508, IntelliSpace Cardiovascular 3.2
- 00862516, IntelliSpace Cardiovascular 4.2
- 00862217, IntelliSpace Portal v11
- 00886198, Digitální teploměr
- 00889612, HeartNavigator
- 00888580, Evolution Core
- 00888134, SmartCT
- 00892977, Philips CT Big Bore
- 00888126, Azurion 2.1
- 00904704, X-Ray Tube Housing Assemblies
- 00904720, dS Anterior 1.5T
- 00904819, Leon MRI
- 00904552, dS Base 1.5T
- 00904587, dS Flex-L
- 00904595, dS Flex-S
- 00904579, dS HeadNeck 1.5T
- 00904608, dS Knee 16ch 1.5T
- 00904616, dS FootAnkle 16Ch 1.5T
- 00904624, dS Shoulder 16CH 1.5T
- 00904712, dS Small Extremity 16Ch 1.5T
- 00914128, Service Head M6 Equipment Rack
- 00926305, Vue PACS
- 00933556, Ingenia MR-RT
- 00935631, dS Head 1.5T
- 00935666, dS Head 3.0T
- 00935674, dS HeadNeck 3.0T

- 00935658, dS Base 3.0T
- 00941927, IntelliSpace Cardiovascular
- 00945928, Brilliance 16 CT System
- 00983860, Spectral CT
- 00989277, ClarifEye
- 00990702, MR Patient Care Portal 5000
- 00999459, SmartPath to Ingenia Elition X
- 00999475, Upgrades Achieva/Intera to R5.7
- 00999483, Upgrades dStream to R5.7
- 00999491, Evolution Upgrades 1.5T and 3.0T
- 01000221, SmartPath to dStream for 1.5T, XR and 3.0T
- 01006295, Azurion R2.2
- 01007474, MR 5300
- 01033023, Magnetic Resonance Imaging coils
- 01045649, ClarifEye Needle

- osoba provádějící servis obecných zdravotnických prostředků

Výrobce: Philips Medical Systems Nederland B.V.

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Potvrzení o absolvování technického školení Philips 02_2021 konverze	Potvrzení o absolvování technického školení update 02_2021
Kopie dokladu o školení odborné údržby	Poverení NL 2021 Autorizační dopis Philips Medical Systems Philips Ceska republika sro konverze	
Kopie autorizace od výrobce pro osobu, která doklad o školení odborné údržby vydala	Poverení Philips NL_Autorizační dopis Philips Česká republika sro 2022 konverze	
Další - specifikujte	Autorizační dopis o školení servisních techniků Philips_2021-11-18	Autorizační dopis o školení servisních techniků Philips_2021-11-18

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 zkratk

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 svěrenských 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 věcí 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 odchylně 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 vyplývajících 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 faktury@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 služba¹, 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 povinnosti, 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.

¹ Srov. ustanovení § 14 odst. 1 a 2 ZZVZ

4. Jakékoli ustanovení smlouvy o smluvních pokutách nezavazuje 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 ji 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 (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 správcí 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, dražebníků; 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

dpo@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 uchovávané,
- 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.

Příloha č. 3 ZD - Cenová tabulka

Účastník (název, IČO, sídlo):
Philips Česká republika s.r.o., Rohanské nábřeží 678/23, 186 00 Praha 8 - Karlín

VZ s názvem "Obnova 2ks ANGIO systémů pro angiografické sály kardiologického oddělení - část 2"

Položka	Typ položky	Počet	Jednotka	Cena za jednotku v Kč bez DPH	Sazba DPH v	Cena za kus/jednotku v Kč vč. DPH	Cena za celkový počet v Kč bez DPH	Cena za celkový počet v Kč vč. DPH	Obchodní označení nabízeného produktu	Maximální a nepřekročitelná hodnota nabídkové ceny za položku v Kč bez DPH
	r včetně všech souvisejících přípravných, stavebních a instalačních prací a dodávek, blíže specifikovaných v technické specifikaci			29 800 000,00 Kč		36 058 000,00 Kč	29 800 000,00 Kč	36 058 000,00 Kč	Azurion 7M20	29 800 000 Kč
	POZÁRUČNÍ FULL SERVIS PŘÍSTROJE dle technické specifikace na dobu předpokládané životnosti přístroje		měsíc	130 000,00 Kč		157 300,00 Kč	12 480 000,00 Kč	15 100 800,00 Kč		13 000 000 Kč

Cena celkem v Kč bez DPH za celý předmět plnění	42 280 000,00 Kč
DPH v Kč	8 878 800,00 Kč
Cena celkem v Kč s DPH	51 158 800,00 Kč

Účastník vyplní pouze žlutě označená pole; do číselných polí vloží pouze číselné hodnoty bez jakýchkoliv dalších znaků (Kč, ks, % apod.)

PŘEHLED PODDODAVATELŮ

Ke dni podání nabídky v rámci veřejné zakázky s názvem „Obnova 2 ks ANGIO systémů pro angiografické sály kardiologického oddělení“ zadavatel Nemocnice Na Homolce, Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5 jsou nám známy následující poddodavatelé, kteří se budou alespoň 10% hodnoty předmětu plnění podílet na plnění této veřejné zakázky:

Poddodavatel	Rozsah činnosti	Podíl
CARDION s.r.o. Rybnická 136 Brno 634 00 IČ 60719877	Dodávka, instalace, zaškolení obsluhy, záruční a pozáruční servis OCT OPTIS Integrated Next zobrazovací systém	11,2 %



Philips Česká republika s.r.o.

Rohanské nábřeží 678/23, 186 00 Praha 8, Česká republika, Tel +420 233 099 400 Fax +420 233 099 401 www.philips.cz

pms.sales@philips.com; pms.service@philips.com;

Společnost zapsána v OR vedeném MS v Praze, oddíl C, vložka 38206.

Bankovní spojení: Citibank Europe plc., org.složka, Praha 5, účet: 2028401008/2600