

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE
Vojenská fakultní nemocnice Praha**SMLOUVA O VÝPŮJČCE**
D1803/2022-ÚVN**A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.**

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze oddíl C, vložka 40068

se sídlem: Letohradská 3/369, 170 00 Praha 7
IČO: 63983524
DIČ: CZ63983524
bankovní spojení: UNICREDIT BANK
číslo účtu: 2104416851/2700
zastoupená: Mgr. Lukášem Macháčkem, MBA jednatelem

dále jen „**půjčitel**“

a

Ústřední vojenská nemocnice – Vojenská fakultní nemocnice Praha

příspěvková organizace zřízená Ministerstvem obrany ČR

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6
IČO: 61383082
DIČ: CZ61383082
bankovní spojení: Česká národní banka
číslo účtu: 32123881/0710
zastoupená: prof. MUDr. Miroslavem Zavoralem, Ph.D., ředitelem

dále jen „**vypůjčitel**“(půjčitel a vypůjčitel společně dále jako „**smluvní strany**“ a každý samostatně jako „**smluvní strana**“)

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

I.

1. Tuto smlouvu uzavírají smluvní strany v souladu s ustanoveními zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění, na základě výsledku zadávacího řízení k veřejné zakázce s názvem „**Spotřební materiál k tromboelastografii vč. bezúplatného vypůjčení přístroje**“ (systémové číslo NEN: N006/22/V00013999, č. j. 8041/2022-ÚVN) (dále jen „**veřejná zakázka**“).
2. Předmětem výpůjčky je 1 ks přístroje - Tromboelastograf, včetně příslušenství, dle následující specifikace

Model	Výrobce	RZPRO	Výrobní číslo přístroje	Požizovací cena v Kč bez DPH
ClotPro	Enikor GmbH	-	2465	718 000,- Kč

(dále jen „**přístroj**“).

3. Půjčitel prohlašuje, že je vlastníkem přístroje nebo má k přístroji právo umožňující přenechání přístroje k užívání vypůjčitelu.

II.

1. Půjčitel touto smlouvou přenechává bezplatně přístroj do užívání vypůjčiteli, který jej přijímá do výpůjčky.
2. Půjčitel prohlašuje, že přístroj je **nový, nerepasovaný, nepoužitý** a není zatížen žádnými právy třetích osob, jimiž by mohl být narušen výkon práv vypůjčitele dle této smlouvy.
3. Přístroj bude umístěn v sídle vypůjčitele na Klinice anesteziologie, resuscitace a intenzivní medicíny 1. LF UK a ÚVN v Ústřední vojenské nemocnici – Vojenské fakultní nemocnici Praha.
4. Půjčitel se zavazuje k dodání a plnému funkčnímu zprovoznění přístroje a jeho příslušenství splňujícímu technickou specifikaci dle přílohy č. 1 této smlouvy včetně vstupního proškolení uživatelů v místě plnění **nejpozději do 3 týdnů** od nabytí účinnosti této smlouvy a je povinen kontaktovat ohledně plánovaného termínu předání a převzetí přístroje odpovědnou osobu vypůjčitele nejméně 2 pracovní dny předem. V případě prodloužení půjčitele s předáním přístroje vypůjčiteli je vypůjčitel oprávněn požadovat po půjčiteli zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,4 % z pořizovací hodnoty přístroje bez DPH, nejméně však ve výši 500,- Kč, a to za každý započatý den prodloužení až do řádného splnění závazku nebo do odstoupení od smlouvy vypůjčitelem.
5. Odpovědnými osobami za předání a převzetí přístroje jsou:



III.

1. Půjčitel se zavazuje přístroj předat vypůjčiteli a umístit jej, nainstalovat, uvést do provozu a provést funkční zkoušku, včetně všech dalších předepsaných zkoušek a testů, a to na příslušném pracovišti vypůjčitele, o čemž obě smluvní strany sepíší předávací protokol. Náklady s tím spojené včetně nákladů na spotřební materiál při předvedení přístroje a provedení funkční zkoušky nese půjčitel. Jsou-li v rámci běžného provozu přístroje specifické nároky na ukotvení či stabilitu přístroje (např. s ohledem na vyšší hmotnost přístroje, aj.), budou tyto podmínky naplněny a realizovány zdarma půjčitelem při dodání přístroje.
2. Spolu s přístrojem, který je diagnostickým prostředkem in vitro ve smyslu zákona č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZoIVD“), popř. zdravotnickým prostředkem ve smyslu zákona č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“) bude předáno též prohlášení o shodě, certifikace CE (je-li její vydání příslušnými právními předpisy vyžadováno), autorizace výrobce k distribuci a servisu přístroje, návod k použití a úplná uživatelská příručka – vše v českém jazyce v listinné a elektronické podobě.
3. Půjčitel je povinen předat vypůjčiteli přístroj ve stavu způsobilém k řádnému užívání. Půjčitel se zavazuje provést na své náklady zaškolení odpovědných zaměstnanců vypůjčitele v obsluze přístroje v rozsahu instruktáže ve smyslu příslušných ustanovení ZoIVD, popř. zákona o zdravotnických prostředcích, a to v místě sídla vypůjčitele do 2 pracovních dnů od provedení instalace přístroje. O provedení instruktáže bude vystaven písemný doklad, tj. protokol o zaškolení.
4. Půjčitel se dále zavazuje zajistit bezplatně po dobu trvání výpůjčky pravidelné školení odpovědných zaměstnanců vypůjčitele v obsluze přístroje alespoň jedenkrát ročně na základě písemného požadavku vypůjčitele zasláného půjčiteli na e-mail uvedený v čl. II. smlouvy.
5. Vypůjčitel je povinen užívat přístroj řádně a v souladu s účelem, ke kterému je přístroj určen. Vypůjčitel je povinen chránit přístroj před jakýmkoli poškozením, ztrátou nebo zničením.
6. Vypůjčitel nese odpovědnost pouze za škody na přístroji způsobené užíváním, které není v souladu s účelem, ke kterému je přístroj určen. Půjčitel je oprávněn smlouvu okamžitě vypovědět, jestliže vypůjčitel přístroj užívá v rozporu s touto smlouvou.

7. Půjčitel se zavazuje, že po dobu vypůjčení přístroje zajistí bezplatný servis, tj. provádění bezpečnostně technických kontrol a oprav přístroje, a dále revize, validaci, příp. kalibraci, včetně veškerého potřebného spotřebního materiálu vyměňovaného při servisu (nikoliv provozního spotřebního materiálu), v četnosti stanovené výrobcem, popř. příslušným právním předpisem, a to vždy ve lhůtě 72 hodin od nahlášení potřeby opravy nebo jiných výše uvedených úkonů vypůjčitelem. Dostupnost servisu bude v pracovní době vypůjčitele, tj. po – pá od 7:00 do 15:45. Půjčitel se dále zavazuje pro případ dlouhodobé opravy (více než 48 hodin od nahlášení potřeby opravy vypůjčitelem) zapůjčit vypůjčiteli jiný přístroj stejného typu a vlastností zdarma. Pokud však závadu na přístroji způsobil vypůjčitel porušením svých povinností stanovených touto smlouvou, hradí veškeré náklady spojené s opravou přístroje vypůjčitel.
8. Půjčitel je oprávněn vykonávat servis přístroje pouze na základě autorizace či obdobného dokladu o oprávnění k provádění servisu přístroje, uděleném výrobcem přístroje nebo jím zplnomocněným zástupcem v souladu s požadavky dle ZoIVD, popř. zákona o zdravotnických prostředcích. Servis přístroje je možný vykonávat pouze osobou, která je k této činnosti oprávněna v souladu s požadavky dle ZoIVD, popř. zákona o zdravotnických prostředcích.
9. Půjčitel se zavazuje, že veškerou dokumentaci o činnostech provedených na přístroji v době trvání výpůjčky (např. protokoly BTK a servisní výkazy) předá neprodleně odpovědné osobě vypůjčitele.
10. Půjčitel se zavazuje provádět upgrade softwaru přístroje na vlastní náklady.
11. Půjčitel je povinen sjednat platné pojištění odpovědnosti, které se vztahuje na případnou škodu způsobenou vypůjčiteli nebo třetí osobě v souvislosti s užíváním a provozem přístroje
12. Vypůjčitel nesmí přenechat přístroj k užívání třetí osobě.

IV.

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

V.

1. Smluvní strany se dohodly na tom, že povinnost zaslat smlouvu správci registru smluv k uveřejnění podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, splní vypůjčitel, a to nejpozději do 10 pracovních dnů od uzavření smlouvy. Půjčitel se zavazuje poskytnout vypůjčiteli za účelem splnění této povinnosti nezbytnou součinnost.

2. Obě smluvní strany berou na vědomí a souhlasí s tím, že vypůjčitel, v souladu s § 3 odst. 1 zákona o registru smluv, znečitelní ve smlouvě zaslané správci registru smluv k uveřejnění ty informace, které nelze poskytnout při postupu podle předpisů upravujících svobodný přístup k informacím (např. osobní údaje, obchodní tajemství nebo informace chráněné právem k nehmotným statkům), případně též za podmínek § 5 odst. 6 zákona o registru smluv vyloučí z uveřejnění metadata smlouvy, která jsou obchodním tajemstvím smluvní strany splňující stanovená kritéria. Vypůjčitel však není povinen znečitelnit, resp. vyloučit z uveřejnění údaje, které již byly oprávněně zveřejněny, např. ve veřejných rejstřících apod.
3. S vědomím, že obchodní tajemství mohou tvořit pouze skutečnosti splňující znaky definované v § 504 občanského zákoníku, a s ohledem na limity použití obchodního tajemství jako důvodu neposkytnutí informace podle § 9 odst. 2 zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, v platném znění, označují smluvní strany za své obchodní tajemství:

půjčitel: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství půjčitele,

vypůjčitel: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství vypůjčitele.

Smluvní strany prohlašují, že uvedený výčet částí smlouvy obsahujících obchodní tajemství je úplný.

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

VI.

1. Není-li v této smlouvě dohodnuto jinak, řídí se vzájemné vztahy smluvních stran příslušnými ustanoveními platných právních předpisů České republiky, zejména ustanoveními občanského zákoníku. Ve vztazích mezi smluvními stranami vyplývajících z této smlouvy nemá obchodní zvyklost přednost před ustanoveními zákona, jež nemají donucující účinky.
2. Smluvní strany se zavazují dodržovat platné a účinné právní předpisy České republiky i Evropské unie týkající se kybernetické bezpečnosti a ochrany osobních údajů. Za tímto účelem jsou povinny poskytnout si vzájemně veškerou potřebnou součinnost.
3. Smluvní strany neodpovídají za neplnění smluvních závazků, jestliže k němu došlo v důsledku vyšší moci. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se považují mimořádné okolnosti bránící dočasně nebo trvale splnění smluvních povinností, pokud nastaly po uzavření smlouvy nezávisle na vůli povinné strany a jestliže nemohly být tyto okolnosti nebo jejich následky povinnou stranou odvráceny ani při vynaložení veškerého úsilí, které lze rozumně v dané situaci požadovat. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se nepovažují klimatické podmínky v místě plnění ani překážky, které nastaly v době, kdy povinná strana již byla v prodlení s plněním svých povinností.
4. Při plnění této smlouvy smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností ve smyslu § 1765 odst. 2 občanského zákoníku; ustanovení § 1766 občanského zákoníku se nepoužije.
5. Je-li doručována písemnost na základě této smlouvy doporučeným dopisem na poslední známou adresu smluvní strany prostřednictvím provozovatele poštovních služeb a smluvní strana písemnost nepřevzme, má se za to, že písemnost byla doručena třetím pracovním dnem po předání zásilky provozovateli poštovních služeb, i kdyby se o ní smluvní strana nedozvěděla. Za poslední známou adresu smluvní strany se považuje adresa uvedená v záhlaví této smlouvy, případně nová adresa, kterou smluvní strana druhé smluvní straně písemně oznámila.
6. Tuto smlouvu lze měnit a doplňovat jen písemnými dodatky číslovanými vzestupnou, nepřerušovanou číselnou řadou.

7. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
8. Tato smlouva je vyhotovena ve **čtyřech stejnopisech**, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po dvou. Toto ustanovení se nepoužije v případě, kdy smluvní strany podepisují smlouvu elektronickými podpisy.
9. Smluvní strany si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí a prohlašují, že smlouvu uzavřely svobodně, vážně a určitě, nikoli v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, na důkaz čehož připojují vlastnoruční podpisy.
10. Nedílnou přílohou této smlouvy jsou tyto přílohy:
 - Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění vč. technických listů, datasheetů, apod.
 - Příloha č. 2 – Seznam poddodavatelů/Prohlášení o poddodavatelích
 - Příloha č. 3 – Ověřená kopie pojistné smlouvy nebo pojistného certifikátu


V Praze dne

V Praze dne

za půjčitele:

za vypůjčitele:

**Mgr. Lukáš
Macháček** Digitálně podepsal
Mgr. Lukáš Macháček
Datum: 2022.08.30
14:12:12 +02'00'

 Digitálně podepsal
Datum: 2022.09.08
13:58:02 +02'00'

.....
Mgr. Lukáš Macháček, MBA
jednatel
A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.

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

TECHNICKÁ SPECIFIKACE – Tromboelastograf – 1ks

<u>MINIMÁLNÍ ZADAVATELEM POŽADOVANÉ TECHNICKÉ PARAMETRY</u>	<u>ÚČASTNÍKEM NABÍZENÁ HODNOTA **</u>
<u>Název přístroje:</u>	
* Tromboelastograf, typ: ClotPro, výrobce: enicor GmbH	
<u>Medicínský účel, použití, indikace:</u>	
Přístroj bude sloužit v klinické praxi k podpoře managementu akutních poruch krevní srážlivosti s cílem napomoci volbě nejvhodnější léčby a zastavení krvácení.	
<u>Tromboelastograf – 1ks</u>	
Stolní přístroj pro tromboelastografii z plné krve	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Přístroj provádí testy, které jsou stanoveny v příloze č. 1 kupní smlouvy	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Suché reagenty pro všechny testy zmíněné v příloze č. 1 kupní smlouvy	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Technologie aktivní špičky	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Přístroj umožňuje až 6 vyšetření současně	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Předehřívání pozice pro vzorky	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Grafické i numerické výstupy	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2
Dotyková obrazovka min 21" (min- Full HD)	ANO, 21,5" Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2

Čtečka čárových kódů	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 1
Přístroj umožňuje ukládání a tisk výsledků testu	ANO, Prospekt_ClotPro.pdf Str. 2 Návod_ClotPro_cz(2).pdf str. 15
Součástí dodávky je tiskárna	ANO
Včetně zařízení bude dodáno kompletní příslušenství a spotřební materiál pro okamžité použití zařízení, pro umožnění plnohodnotné instruktáže a k provedení kompletní instalace	ANO

**(účastník do nabídky uvede přesné obchodní označení, model výrobce, Evidenční číslo ZP (v Registr zdravotnických prostředků - RZPRO) a třídu rizika ZP)*

*** (účastník vyplní všechny řádky následujícím způsobem:*

- 1. u číselných údajů uvede účastník konkrétní hodnoty s odkazem na stránku technického dokumentu/návodu k použití vydaného výrobcem;*
- 2. u ostatních odkazem na stránku technického dokumentu/ návodu k použití vydaného výrobcem, z něhož je patrné splnění daného parametru, popř. i označení konkrétní technologie.)*

Účastník čestně prohlašuje, že předmět jeho dodávky splňuje veškeré zadavatelem výše stanovené parametry.

Jako přílohu účastník dokládá originální technické listy výrobce (originální datový list výrobce, katalog apod.), ve kterých jsou uvedeny a budou z nich patrné veškeré výrobcem deklarované parametry.

V Praze dne

**Mgr. Lukáš
Macháček**

Digitálně podepsal Mgr. Lukáš
Macháček
Datum: 2022.08.30 14:12:29
+02'00'

Mgr. Lukáš Macháček, MBA
jednatel
A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.

System ClotPro®

Diagnostika viskoelastickou metodou nové generace



1 Princip měření

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

2 Technologie aktivní špičky

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

3 Analyzátor ClotPro®

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

4 Uživatelské rozhraní

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

System ClotPro®


Specifikace výrobku

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

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ O PODDODAVATELÍCH

Dodavatel:	A.M.I. - Analytical Medical Instruments, s.r.o.
Sídlo:	Letohradská 3/369, 170 00 Praha 7
IČ:	63983524
Název veřejné zakázky:	Spotřební materiál k tromboelastografii vč. bezúplatného vypůjčení přístroje

Jako osoba oprávněná jednat jménem či za výše uvedeného dodavatele prohlašuji, že zakázka **neбудe realizována za pomoci poddodavatelů.**

V místě:	V Praze
Dne:	
Osobou (osobami):	Mgr. Lukáš Macháček, MBA
Razítko, podpis(y):	Mgr. Lukáš Macháček  Digitálně podepsal Mgr. Lukáš Macháček Datum: 2022.08.30 14:12:48 +02'00'



Potvrzení o uzavření pojistné smlouvy č. 8603533638

Kooperativa pojišťovna, a.s., Vienna Insurance Group
vydává toto potvrzení o uzavření pojistné smlouvy pro

pojištění odpovědnosti za újmu.

Pojistník a pojištěný:	A.M.I. – Analytical Medical Instruments, s.r.o.		
IČ:	63983524		
Sídlo v ČR:	Praha, Letohradská 369/3, PSČ 170 00, Česká republika		
Pojistné nebezpečí:	pojištění odpovědnosti za újmu vzniklou jinému v souvislosti s činností nebo vztahem pojištěného (obecná odpovědnost) a pojištění odpovědnosti za újmu vzniklou jinému způsobenou vadou výrobku		
Limit pojistného plnění:	30.000.000,- Kč	Územní platnost pojištění:	Česká republika
Počátek pojištění:	23. 12. 2020	Konec pojištění:	22. 12. 2023

Přesný rozsah pojištění (spoluúčasti, sublimity pojistného plnění, podmínky pojištění apod.) je uveden v pojistné smlouvě č. 8603533638.

Toto potvrzení nijak nemění ani nerozšiřuje rozsah pojištění uvedený v pojistné smlouvě č. 8603533638.

Toto potvrzení se vydává na žádost pojistníka.

V Praze 3. 5. 2022

Za pojistitele:

