

Kupní smlouva č. 86452

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

Kupující: **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.**
Se sídlem: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín 27661989
IČ:
DIČ: CZ27661989
Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B., vložka 4437
Zastoupen: Ing. Janem Hrdým, předsedou představenstva a Ing. Martinem Dévou, členem představenstva
Bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s., č. ú. xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx
na straně jedné (dále jen „**kupující**“) a

Prodávající: **LINET spol. s r.o.**
Se sídlem: Želevčice 5, 274 01 Slaný 00507814
IČ:
DIČ: CZ00507814
Zapsán v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 163
Zastoupen: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, ředitelem obchodu ČR a SR, v plné moci
Bankovní spojení: Komerční banka, a.s., č. ú.: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

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

prodávající a kupující dále také jako „**smluvní strany**“ nebo jednotlivě jako „**smluvní strana**“ tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník (dále jen „**občanský zákoník**“)



I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu **49 ks Resuscitačních lůžek** dle technické specifikace uvedené v příloze č. 2 této smlouvy a umožnit kupujícímu k nabízenému plnění nabytí vlastnické právo. Příloha č. 1 obsahuje cenové údaje nabízeného plnění a příloha č. 2 obsahuje technickou specifikaci / technické parametry nabízeného plnění (dále jen „zařízení“, „zboží“, nebo „předmět plnění“).
2. Prodávající se v souvislosti s dodávkou zboží zavazuje zajistit služby spočívající v instalaci, příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny. Prodávající se rovněž zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.

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

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

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

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

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



- zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, IIc),
 - zajištění periodických prohlídek / bezpečnostně technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží,
 - zajištění souladu s požadavky elektrických a hygienických evropských harmonizovaných norem. (ČSN EN ISO 14937 nebo jiné rovnocenné řešení)
 - zajištění zaškolení techniků a obsluhujícího personálu kupujícího v rozsahu odpovídajícím složitosti daného zařízení (stanoveném výrobcem, popřípadě právními předpisy upravujícími zdravotnické prostředky),
 - zajištění 1x ročně povinné instruktáže dle platné legislativy odpovídající předmětu plnění.
5. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.
6. Prodávající prohlašuje, že:
- je výlučným vlastníkem zařízení,
 - na zařízení neváznou žádná práva třetích osob,
 - není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
 - zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.
7. Prodávající dále prohlašuje, že:
- kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména příslušným zákonem o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN;
 - zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR. Zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE, je prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo je-li část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu rovněž kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení,



certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 263/2016 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízením.

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

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

II. Kupní cena

1. Kupní cena za dodávku **49 ks Resuscitačních lůžek**, včetně příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů apodčini v souhrnu:

a) Kupní cena bez DPH celkem čini:	19 708 616,00 Kč
b) DPH 15%:	2 956 292,40 Kč
c) Celková kupní cena včetně DPH:	22 664 908,40 Kč

Stanovení shora uvedené kupní ceny odpovídá pořizovací ceně zařízení uvedené v příloze č. 1 této smlouvy.

2. Kupní cena je ujednána v měně CZK.

3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná a zahrnuje celý předmět koupě dle této smlouvy. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kursových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.

4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, dopravu do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží a vstupní validace.

5. Prodávající dále kupujícímu poskytuje bezplatný záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize, prohlídky a validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update software. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.



III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě jedné faktury vystavené prodávajícím, po protokolárním předání a převzetí obou zařízení.
2. Prodávající se zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy včetně bankovního účtu uvedeného ve smlouvě. Faktura musí být rovněž označena číslem projektu: CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_121/0016256. Faktura je splatná do 30 dnů od data jejich doručení kupujícímu.
3. V případě, že daňový doklad nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat jej ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou faktury je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.
5. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje dodat 49 kusů Resuscitačních lůžek dle podmínek sjednaných v Čl. V. této smlouvy nejpozději do **80 kalendářních dnů** od nabytí účinnosti této smlouvy.
2. Kupující si vyhrazuje možnost prodloužení termínu plnění dle odst. 1 tohoto článku smlouvy v případě, že prodávající doloží výpadek materiálu nebo výrobků potřebných k výrobě požadovaného plnění, či vlastního omezení provozu, zejména z důvodu probíhající epidemie COVID19.

V. Místo plnění a dodací podmínky

1. Zařízení bude odevzdáno v sídle kupujícího na adrese: Havlíčkovo nábřeží 600,762 75 Zlín.
2. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.



3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen
xx
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx
5. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, a
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.
9. Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
 - označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - číslo kupní smlouvy,
 - označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
 - datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
10. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list/předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
11. Dodávka zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou předmětem plnění. Z dodávky zařízení nesmí vyplývat povinnost kupujícího odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
12. Prodávající je oprávněn využít k plnění dle této smlouvy poddodavatele, které uvedl v seznamu poddodavatelů, který tvoří přílohu č. 4 smlouvy. Pokud prodávající nebude využívat k plnění této smlouvy poddodavatele, je přílohou č. 4 smlouvy čestné prohlášení prodávajícího o tom, že



poddodavatele k plnění této smlouvy nevyužije. Pokud prodávající v zadávacím řízení na uzavření této smlouvy prokazoval část kvalifikačních předpokladů prostřednictvím poddodavatele, musí se tento poddodavatel podílet na realizaci plnění dle této smlouvy alespoň v tom rozsahu, v jakém prokazoval kvalifikaci za prodávajícího. Proávající je oprávněn změnit poddodavatele, pomocí kterého prokázal v zadávacím řízení na uzavření této smlouvy část splnění kvalifikace jen v nutných a závažných případech a s předchozím písemným souhlasem kupujícího, přičemž nový poddodavatel, dosazený za původního, musí prokázat splnění požadovaných kvalifikačních předpokladů, které původní poddodavatel prokazoval za prodávajícího v rámci zadávacího řízení. Kupujícího souhlas se změnou poddodavatele bezdůvodně neodmítne, pokud nově dosazený poddodavatel splnění kvalifikačních předpokladů původního poddodavatele na výzvu kupujícího prokáže.

VI. Záruční podmínky

1. Proávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost dodaného předmětu plnění, spočívající v tom, že dodaný předmět plnění, jakož i jeho veškeré části a jednotlivé komponenty, budou po celou záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachovávají si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce **24** měsíců ode dne převzetí předmětu plnění kupujícím, tj. ode dne podpisu předávacího protokolu nebo delší podle možností prodávajícího.
3. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit k odstraňování reklamované vady nejpozději **následující pracovní den** po nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
5. Maximální doba provedení záruční opravy se sjednává v délce nejvýše do **3 pracovních dnů** od doby jejího nahlášení kupujícím. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástí), je možné maximální dobu záruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění reklamované vady.
6. Maximální doba provedení záruční opravy lze po dohodě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony. Pokud si to kupující vyžádá, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu náhradní, typově shodné zařízení v případě, že se nepodaří provést záruční opravu v dohodnuté maximální době. Zápůjčka bude bezplatná a na celou dobu opravy a nového zprovoznění opravovaného zařízení.
7. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Financováno v rámci reakce Unie na pandemii COVID-19
Integrovaný regionální operační program



8. Za záruční vady nebudou považovány takové, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
9. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
10. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.
11. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení záruční opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.

VII. Záruční servis

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

2. Záruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **LINET spol. s r.o.**

Sídlo: Želevčice 5, 274 01 Slaný

IČ: 00507814

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 163.

Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 41 odst. 2 zák. č. 89/2021 Sb.

3. Pokud prodávající bude v prodlení s termínem provedení záručního servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2 % z pořizovací ceny dodaného zboží za každý i započatý den prodlení.



4. Záruční servis zařízení musí být zajištěn servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.
5. Kupující si vyhrazuje právo, požadovat po prodávajícím před započítáním záručního servisu nebo v průběhu provádění záručního servisu dodaných zdravotnických prostředků předložení dokladu o registraci pro servis dotčených zdravotnických prostředků. Tímto dokladem je buď souhlasné rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv s prováděním servisu, nebo certifikát opravňující dodavatele k provádění autorizovaného servisu na dodaném zdravotnickém prostředku, vydaný jeho výrobcem. Kupující může požádat o předložení tohoto dokladu kdykoliv v průběhu plnění dodavatel je povinen takový doklad předložit nejpozději do 14 kalendářních dnů ode dne žádosti kupujícího.

Viii. Zvláštní ustanovení o DPH

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

IX. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení



smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:

- prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
- zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
- jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
- nemožnost odstranění vady dodaného zařízení;
- v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.

3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

X. Odpovědnost za škodu

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

XI. Vyhrazená změna závazku

1. Objednatel si vyhradil dle § 100 odst. 1 zákona změnu závazku z této Smlouvy. Změna bude provedena formou uzavření servisní smlouvy, která s touto kupní smlouvou nedílně souvisí bez vyhlášení nového zadávacího řízení. Předmětné změny nemění celkovou povahu předmětu plnění. Změny jsou popsány následovně:

Uzavření servisní smlouvy, jejímž předmětem je zajištění pozáručního servisu na dodávaná zařízení prodávajícím. Pozáruční servis spočívá zejména v provádění předepsaných periodických bezpečnostně-technických kontrol (BTK) zařízení po dobu 6 let od uplynutí záruční doby.

2. Pozáruční servis bude zahrnovat:

- Pravidelné předepsané periodické bezpečnostně-technické kontroly (BTK) zařízení včetně kontroly elektrických zařízení a případných revizí vyhrazených zařízení (elektro, plyn, zdvihací)



- další nespécifikované úkony v rámci pozáručního servisu vztahující se k danému zdravotnickému prostředku vyplývající z platné legislativy
 - provádění standardních vylepšení zařízení, včetně provádění aktualizace a upgrade nutného softwarového vybavení zařízení, pokud to stanoví výrobce,
 - náhradní díly, kity, jejichž výměna je v rámci BTK doporučována či požadována výrobcem.
3. Maximální náklady (za servisní úkony) v takto uzavřené servisní smlouvě budou vycházet z cen, které prodávající uvedl v příloze č. 1 této smlouvy - Rekapitulace kupní ceny.
- Celkové náklady za pozáruční servis zařízení po dobu 6 let po uplynutí záruční doby budou uvedeny v Kč a budou ve smyslu přílohy č. 1 vycházet z následujících dílčích hodnot:
- a) Cena BTK/validace v pozáruční době (cena zahrnuje potřebné náhradní díly/servisní kity k tomuto úkonu);
 - b) Počet BTK za 6 let na jednom zařízení, jejich minimální počet je stanoven výrobcem či zákonem (v případě, že interval BTK není u všech komponent stejný, prodávající jednotlivě rozepíše);
 - c) Cena servisní hodiny prací nad rámec BTK, tj. např. na pozáruční opravy;
 - d) Celkové náklady na dopravu (Ceny jsou uvedeny za jednu cestu tam i zpět. Cena je uvedena jako maximální a může být nižší, pokud technik provádí zákrok zároveň u jiného zákazníka. Dopravné je účtováno pro každou započatou opravu vždy pouze 1x, a to i při nutnosti více výjezdů ke stejné závadě).
4. Na základě této vyhrazené změny závazku uzavřená servisní smlouva bude obsahovat minimálně následující smluvní ustanovení:
- a) Pokud dojde ke spojení více servisních služeb pro více zařízení, bude cena pozáručního servisu snížena nejméně o náklady na dopravu (ty budou hrazeny pouze jedenkrát) dle výše ceny za dopravu uvedené v příloze č. 1 této smlouvy.
 - b) V případě, že se po uplynutí záruční doby vyskytne na dodaném zařízení vada, je prodávající povinen nastoupit k odstraňování vady nejpozději do 1 pracovního dne ode dne nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
 - c) Maximální doba provedení pozáruční opravy se sjednává v délce nejvýše do 3 pracovních dnů od okamžiku jejího nahlášení kupujícím. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástek), je možné maximální dobu pozáruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až do doby odstranění nahlášené vady.
 - d) Maximální dobu provedení pozáruční opravy lze po domluvě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony.



- e) Pozáruční servis bude poskytován autorizovanou servisní organizací.
- f) V případě opakovaného nedodržení servisních podmínek pozáručního servisu uvedených v bodě b) a c), je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku až ve výši zůstatkové hodnoty zařízení při době odpisu zařízení 10 let. Opakovaným nedodržením se rozumí situace, kdy k nedodržení těchto podmínek došlo více než 2x za období předcházejících 6 kalendářních měsíců. V případě nedodržení servisních podmínek uvedených výrobcem, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku ve výši zůstatkové hodnoty zařízení při době odpisu zařízení 10 let.
- g) Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy, kupující je povinen zajistit přesný popis závady před nástupem na provedení opravy, kupující je povinen zajistit možnost převzetí zásilky s náhradním ZP, nebo náhradním dílem v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy. V případě nesplnění některé z uvedených povinností kupujícího nezbytných pro provedení opravy zaniká kupujícímu jakýkoli sankční nárok na prodávajícího.
- h) Pozáruční servis zařízení musí být zajištěn řádně kvalifikovaným servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.

XII. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,5 % z kupní ceny včetně DPH, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
2. Pro případ porušení povinností stanovených v článku V. odst. 12 této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10.000,- Kč za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
3. Pro případ, že prodávající odmítne uzavřít servisní smlouvu na základě vyhrazené změny závazku dle čl. XI. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 30 % z celkové kupní ceny obou zařízení vč. DPH, a to do 10 dnů od výzvy kupujícího k uzavření servisní smlouvy.
4. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
5. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
6. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.



XIII. Sociální a environmentální odpovědnost, inovace

1. Kupující požaduje, aby prodávající a jeho poddávatelé realizovali předmět této smlouvy v souladu s mezinárodními úmluvami týkajícími se organizace práce (ILO) přijatými Českou republikou.

Prodávající se zavazuje dodržovat minimálně tyto mezinárodní úmluvy a v nich stanovené standardy:

- Úmluva č. 87 o svobodě sdružování a ochraně práva organizovat se
 - Úmluva č. 98 o právu organizovat se a kolektivně vyjednávat
 - Úmluva č. 29 o nucené práci
 - Úmluva č. 105 o odstranění nucené práce
 - Úmluva č. 138 o minimálním věku
 - Úmluva č. 182 o nejhorších formách dětské práce
 - Úmluva č. 100 o rovnosti v odměňování
 - Úmluva č. 111 o diskriminaci v zaměstnání a povolání
 - Úmluva č. 155 o bezpečnosti a zdraví pracovníků a pracovním prostředí
2. Prodávající a jeho poddávatelé jsou odpovědní za zajištění toho, aby všichni zaměstnanci pracující na realizaci této smlouvy měli zákonné právo pracovat v České republice a že jejich zaměstnání bude v souladu se zákonem č. 262/2006 Sb., zákoník práce.
 3. Prodávající a jeho poddávatelé musí zajistit rovnost a spravedlivé a důstojné zacházení se všemi jejich zaměstnanci, přičemž budou podporovat rozmanitost, inovace a spravedlivě oceňovat své zaměstnance. Diskriminace zaměstnanců jakéhokoli druhu je přísně zakázána.
 4. Veškerý nábor zaměstnanců bude prodávající provádět systematicky s cílem respektovat v maximální možné míře preferenci Kupujícího poskytnout zaměstnání vhodných kvalifikovaných místních uchazečů tam, kde to bude možné. Dále se předpokládá, že prodávající a jeho poddávatelé respektují základní lidská práva, včetně plnění Všeobecné deklarace lidských práv a Evropské úmluvy o lidských právech.
 5. Pokud se kupující dozví, že prodávající nebo jeho poddávatelé nesplňují výše uvedená nařízení, je prodávající povinen tyto nedostatky napravit a dokončit plnění dle smlouvy v souladu s těmito požadavky. Jakékoli potenciální náklady spojené s touto povinností jsou nákladem prodávajícího.
 6. Prodávající se zavazuje v maximální možné míře při realizaci předmětu této smlouvy dodržovat principy sociálně odpovědného zadávání, environmentálně odpovědného zadávání a inovací. Prodávající se v tomto smyslu zavazuje dodržovat veškeré pracovněprávní předpisy, předpisy týkající se bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, jakož i předpisy související s ochranou životního prostředí. V případě zjištění porušení této povinnosti bude ze strany kupujícího uplatněna sankce ve výši 10.000,- Kč, a to za každý jednotlivý případ takového porušení.



XIV. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a strany souhlasí s jejím uveřejněním v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., uveřejnění provede bezodkladně kupující.
2. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací předmětu plnění dle této smlouvy včetně účetních dokladů minimálně po dobu 10 let od finančního ukončení projektu.
3. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2028 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu 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 projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.
4. V případě, že předmět plnění není zdravotnickým prostředkem, smluvní strany se dohodly, že ustanovení odkazující na zákon o zdravotnických prostředcích uvedená v této smlouvě se nepoužijí.
5. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
6. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
7. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího.
8. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí nákupními podmínkami KNTB, které tvoří přílohu č. 3 této smlouvy, nebo případně poté ustanoveními občanského zákoníku.
9. Smluvní strany na sebe přebírají riziko změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
10. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
11. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě



výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.

12. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
13. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
14. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.
15. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:
 - Příloha č. 1 - Rekapitulace kupní ceny
 - Příloha č. 2 - Technická specifikace / technické parametry dodávaného plnění
 - Příloha č. 3 - Nákupní podmínky KNTB (zdravotnická technika)
 - Příloha č. 4 - Seznam poddodavatelů

Ve Zlíně dne 21. 10. 2022

V Želečvicích dne 21. 10. 2022

KUPUJÍCÍ:

PRODÁVAJÍCÍ:

Ing. Jan Hrdý
předseda představenstva

XXXXXXXXXXXX
ředitel obchodu pro ČR a SR v
plné moci

Ing. Martin Déva člen představenstva

příloha č. 1 Resuscitační lůžka

REKAPITULACE NABÍDKOVÉ CENY

Parametr	MJ	Počet jednotek	Nabídková cena za jednotku bez DPH v Kč	Nabídková cena celkem bez DPH v Kč
Resuscitační lůžka pro Oddělení ARIM -19 ks resuscitačních lůžek včetně matrací a příslušenství (cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)	soubor	1	8 611 687,00	8 611 687,00
Resuscitační lůžka pro Oddělení neurologie JIP - 10 ks resuscitačních lůžek včetně matrací a příslušenství (cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)	soubor	1	3 697 714,00	3 697 714,00
Resuscitační lůžka pro Oddělení kardiologie JIP - 8 ks resuscitačních lůžek včetně matrací a příslušenství (cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)	soubor	1	3 157 236,00	3 157 236,00
Resuscitační lůžka pro Oddělení plicní JIP - 4 ks resuscitačních lůžek včetně matrací a příslušenství (cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)	soubor	1	1 019 892,00	1 019 892,00
Resuscitační lůžka pro Oddělení Interní JIP - 8 ks resuscitačních lůžek včetně matrací a příslušenství (cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)	soubor	1	3 222 087,00	3 222 087,00
Pozáruční servis 49 ks resuscitačních lůžek po dobu 6 let po uplynutí záruční doby				
Cena za 1 pozáruční BTK za 1 resuscitační lůžko (vč. práce technika a náhradních dílů (ND), jejichž výměna je doporučena či předepsána výrobcem v rámci BTK)	ks	1	2 702,00	794 388,00
Počet BTK za 6 let (uvádí se počet BTK za 6 let na jednom zařízení, jejich minimální počet je stanoven výrobcem či zákonem)	počet	6		
Celkové náklady na dopravu (1 cesta tam i zpět. Předpokládaný počet cest, zvolený pro výpočet nabídkové ceny, je 3 cesty za rok)	cesta	18	1 790,00	32 220,00
Cena servisní hodiny (pro výpočet nabídkové ceny je uvažováno s 5 hodinami za rok nad rámec BTK, tj. např. na pozáruční opravy)	hod	30	1 071,00	32 130,00
Pořizovací cena zařízení (cena uvedená ve smlouvě)				19 708 616,00
Náklady za pozáruční servis zařízení				858 738,00
Celková nabídková cena v Kč bez DPH (cena uvedená krycím listu nabídky)				20 567 354,00
Výše DPH (účastník doplní konkrétní celkovou výši DPH v Kč)				3 136 627,38
CELKOVÁ CENA s DPH				23 703 981,38

Pokyny pro vyplnění:

1. Účastník je povinen vyplnit všechna pole zvýrazněna fialovou barvou.
2. Postup výpočtu nákladů na pozáruční servis: cena pozáruční BTK*počet pozáručních BTKza 6 let*počet resuscitačních lůžek + 6*(náklady na dopravu za 1 rok (3 cesty) + cena servisních hodin za rok nad rámec BTK (5 hodin)).
3. Účastník je povinen doplnit do buňky "E/F13" konkrétní celkovou výši DPH v Kč.
4. Vyplněnou Rekapitulaci včetně popisu technické specifikace účastník zadávacího řízení předloží v rámci své nabídky (jako přílohu návrhu kupní smlouvy).

příloha č. 2 - Resuscitační lůžka

TABULKA S TECHNICKÝMI PARAMETRY

Parametr	Požadovaná min.hodnota	Nabízená hodnota	Poznámka
Resuscitační lůžka			
Multicare			
Požadavky na jednotlivé části systému			
Oddělení ARIM 19 ks			
Základní technické požadavky			
Lůžko splňuje normu ČSN EN 60601-2-52	ANO	ano	
Stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce lůžka	ANO	ano	
Bezpečná pracovní i zátěž minimálně 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Zdvih lůžka pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 45-75 cm	ANO, min. 45-75 cm	ano, 44-82 cm	
Čtyřdílná ložná plocha - zádový, stehenní a lýtkový díl polohovatelný pomocí elektromotorů	ANO	ano	
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a střížných sil při polohování	ANO	ano	
Integrované p rodu loužení/z krácení i lůžka minimálně 20 cm, pomocí elektromotoru	ANO, min. 20 cm	ano, 0-22 cm	
Lateral ní náklon +/- 30° pomocí elektromotoru, s možností kontinuální automatické lateral ní terapie (možnost nastavení úhlů a časových intervalů)	ANO, +/- 30°	ano, +30°	
Automatický vázící systém s grafickým znázorněním naměřených hodnot včase	ANO	ano	
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy polohy min. 10° pomocí elektromotoru	ANO, min. 10°	ano, TR 137ATR 16°	
Ložná plocha umožňující RTG vyšetření plic pacienta na lůžku, RTG kazeta pod ložnou plochou dobře dostupná ze strany lůžka	ANO	ano	
Snímání C ramenem	ANO	ano	
Mechanické spouštění zádoxého dílu (CPR)	ANO	ano	
Odnímatelná čela, nožní s aretací proti samovolnému vytažení	ANO	ano	
Integrované dělené sklápěcí postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění, blokáce laterálního náklonu při spuštěné postranici	ANO	ano	
Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému, tj. minimálně 45 cm nad ložnou plochou	ANO, min. 45 cm nad ložnou plochou	ano, 45 cm nad ložnou plochou	
Sesterský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, s možností blokáce jednotlivých funkcí a s předprogramovanými důležitými polohami (minimálně resuscitační poloha CPR, kardiacké křeslo, Třen del enburgova poloha...)	ANO	ano	
Multifunkční dotykový ovládací panel oboustranně umístěný na vnější straně postranice se zobrazením a oMádáním vázícího systému	ANO	ano	
V postranicích integrované oboustranně ovladače lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení a lateral ní náklon lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Kolečka s centrálním oMádáním brzd, průměr minimálně 150 mm	ANO, min. 150 mm	ano, 150 mm	
Elektrický pohon lůžka:	ANO	ano	
s dojezdem min. 3 km	ANO, min. 3 km	ano, 5 km	
min. dvě rychlosti ^jted a jedna ^ad	ANO, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	ano, 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	
automatický brzdicí systém ztrátě kontaktu obsluhujícího personálu s lůžkem	ANO	ano	
Vícezónový alarm sloužící k identifikaci nebezpečného pohybu pacienta na lůžku a také opuštění lůžka pacientem	ANO	ano	
Mobilizační pomůcka s integrovaným oVadačem pro nastavení výškového zdvhu	ANO	ano	
Podsvětlení lůžka	ANO	ano	
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ANO	ano	
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ANO	ano	
Ochranná kolečka v rozích lůžka	ANO	ano	
Zálohová baterie s autodiagnostikou kapacity a životnosti	ANO	ano	
Potenciálové propojení	ANO	ano	
Maximální vnější rozměry lůžka 215 x 105 cm z důvodu transportu a průjezdnosti	ANO, max. 215 x 105 cm	ano, 215x105 cm	
Lůžka oddělení ARIM - příslušenství			
Sada fixačních klínů pro laterální náklon	ANO, pro 9 lůžek	ano, pro 9 lůžek	
Držák hadic ventilátoru pro laterální náklon	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Infuzní stojan	ANO, pro 9 lůžek	ano, pro 9 lůžek	
Hrazda s madlem navijecím	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák na bažanta	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Lůžka oddělení ARIM - matrace 19 ks			
Opticare			
Aktivní antidekubitní matrace se systémem trvale nízkého tlaku pro velmi vysoké riziko dekubitů	ANO	ano	
Kompresor nepřesahuje půdorys lůžka (integrovaný)	ANO	ano	
Ovládání matrace z ovladače lůžka	ANO	ano	
Mód konstantně nízkého tlaku, mód maximálního nafouknutí, spací mód, transportní mód	ANO	ano	
Automatické přepnutí z max. módu max. po 30 min.	ANO, max. po 30 min	ano, 30 min.	
provzdušnění povrchu matrace pro udržení nízké vlhkosti	ANO	ano	
nosnost až do 250 kg	ANO, až do 250 kg	ano, 250 kg	
Oddělení neurologie JIP 10 ks			
Základní technické požadavky			
Eleganza 5			

Lůžko splňuje normu ČSN EN 60601-2-52	ANO	ano	
---------------------------------------	-----	-----	--

Stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce lůžka	ANO	ano	
Bezpečná pracovní zátěž minimálně 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Zdvih lůžka pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 45-75 cm	ANO, v rozsahu 45-75 cm	ano, 43,5-81,5 cm	
Čtyřdílná ložná plocha - zádový, stehenní a lýtkový díl polohovatelný pomocí elektromotorů	ANO	ano	
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a střížných sil při polohování	ANO	ano	
Integrované prodloužení/zkrácení lůžka minimálně 15 cm, pomocí elektromotoru	ANO, min. 15 cm	ano, 0-22 cm	
Laterální náklon +/- 15° pomocí elektromotoru	ANO, +/- 15°	ano, +/-15°	
Vážící systém metrologicky ověřitelný a kalibrovatelný	ANO	ano	
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy polohy min. 10° pomocí elektromotoru	ANO, min. 10°	ano. TR+147ATR+14'	
Mechanické spouštění zádového dílu (CPR)	ANO	ano	
Odnímatelná čela, nožní s aretací proti samovolnému vytažení	ANO	ano	
Integrované dělené sklápěcí postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění	ANO	ano	
Blokace laterálního náklonu při spuštění postranic	ANO	ano	
Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému, tj. minimálně 45 cm nad ložnou plochou	ANO, min. 40 cm	ano. 45 cm nad ložnou plochou	
Sesterský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, s možností blokace jednotlivých funkcí a s předprogramovanými důležitými polohami (minimálně resuscitační poloha CPR, kardiacké křeslo, Trendelenburgova poloha,...)	ANO	ano	
Multifunkční dotykový ovládací panel oboustranně umístěný na vnější straně postranice s možností zobrazení a ovládní vážícího systému	ANO	ano	
V postranicích integrované oboustranné ovladače lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení a laterální náklon lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Kolečka s centrálním ovládním brzd, průměr minimálně 150 mm	ANO, min. 150 mm	ano, 150 mm	
Elektrický pohon lůžka:	ANO	ano	
s dojezdem min. 3 km	ANO, min. 3 km	ano, 5 km	
min. dvě rychlosti vpřed a jedna vzad	ANO, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	ano, 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	
automatický brzdicí systém ztrátě kontaktu obsluhujícího personálu s lůžkem	ANO	ano	
Vícezónový alarm sloužící k identifikaci nebezpečného pohybu pacienta na lůžku a také opuštění lůžka pacientem	ANO	ano	
Mobilizační pomůcka s integrovaným ovladačem pro nastavení výškového zdvihu	ANO	ano	
Funkce pro minimalizaci rizika pádu pacienta z nezabzděného lůžka, automatická brzda	ANO	ano	
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ANO	ano	
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ANO	ano	
Ochranná kolečka v rozích lůžka	ANO	ano	
Zálohová baterie s autodiagnostikou kapacity a životnosti	ANO	ano	
Podsvětlení lůžka	ANO	ano	
Potenciálové propojení	ANO	ano	
Lůžka neurologie JIP - příslušenství			
Hrazda s madlem	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák na bažanta	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák eurolišty	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Infuzní stojan	ANO, 2 ks	ano, 2 ks	
Lůžka neurologie JIP - aktivní antidekubitní matrace 8ks		Opticare	
Systémem trvale nízkého tlaku pro velmi vysoké riziko dekubitů	ANO	ano	
Kompresor nepřesahuje půdorys lůžka (integrován)	ANO	ano	
Ovládní matrace z ovladače lůžka	ANO	ano	
Mód konstatně nízkého tlaku, mód maximálního nafouknutí, spací mód, transportní mód	ANO	ano	
Automatické přepnutí z max. módu max. po 30 min.	ANO, max. po 30 min	ano, 30 min.	
Provozdní povrch matrace pro udržení nízké vlhkosti	ANO	ano	
Nosnost až do 250 kg	ANO, až do 250 kg	ano, 250 kg	
Lůžka neurologie JIP - pasivní matrace 2ks		CliniCare 20	
Preventivní matrace určená pro použití ve zdravotnictví	ANO	ano	
Matrace musí mít na spodní straně v oblastech přechodů zádového a stehenního dílu a stehenního a lýtkového dílu příčné prořezy, díky nimž dochází k ideálnímu tvarování matrace při polohování lůžka	ANO	ano	
Matrace musí být vhodná pro pacienty do IV. stupně rizika vzniku dekubitů	ANO	ano	
Matrace musí být vyrobena ze tří typů pěn o různých Mastnostech	ANO	ano	

Horní vrstva musí být vyrobena z viscoelastické pěny hustoty min. 85 kg/m ³ tloušťky min. 5 cm	ANO, min. 85 kg/m ³ a min. 5 cm	ano, 85 kg/m ³	
Spodní vrstva vyrobena z polyuretanové pěny hustoty min. 46 kg/m ³	ANO, min. 46 kg/m ³	ano, 46 kg/m ³	
Po stranách musí být matrace x*ztužena polyuretanovou pěnou hustoty min. 50 kg/m ³	ANO, min. 50 kg/m ³	ano, 50 kg/m ³	
Nehořlavost pěn min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
S pratelným, voděodolným potahem (výška vodního sloupce min. 200 cm)	ANO, min. 200 cm	ano, 200 cm	
Potah ze svařovaných spojů, použitá textilie je čtyřsměrně pružná (vchní potah a boky), paropropustná a obsahuje antibakteriální přísadu	ANO	ano	
Nehořlavost horní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Nehořlavost boční a spodní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Zip musí být umístěn na po celém obvodu matrace krytý lemem proti zatečení	ANO	ano	
Matrace je vybavena transportními úchyty	ANO	ano	
Výška matrace min. 14 cm	ANO, min. 14 cm	ano, 14 cm	
Nosnost matrace min. 200 kg	ANO, min. 200 kg	ano, 230 kg	
Oddělení kardiologie JIP 8 ks		Multicare	
Základní technické požadavky			
Lůžko splňuje normu ČSN EN 60601-2-52	ANO	ano	
Stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce lůžka	ANO	ano	
Bezpečná práčoví i zátěž minimálně 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Zdvih lůžka pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 45-75 cm	ANO, v rozsahu 45-75 cm	ano, 44-82 cm	
Čtyřdílná ložná plocha - zádový, stehenní a lýtkový díl polohovatelný pomocí elektromotorů	ANO	ano	
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a střížných sil při polohování	ANO	ano	
Integrované prodloužení/zkrácení lůžka minimálně 20 cm, pomocí elektromotoru	ANO, min. 20 cm	ano, 0-22 cm	
Laterální náklon +/- 30° pomocí elektromotoru, s možností kontinuální automatické laterální terapie (možnost nastavení úhlů a časových intervalů)	ANO, +/- 30°	ano, +30°	
Automatický vážicí systém s grafickým znázorněním naměřených hodnot v čase	ANO	ano	
Náklon do Trendelenburgova a Antitrendelenburgova polohy min. 10° pomocí elektromotoru	ANO, min. 10°	ano, TR 137ATR 16°	
Ložná plocha umožňující RTG vyšetření plic pacienta na lůžku, RTG kazeta pod ložnou plochou	ANO	ano	
Dobře dostupná ze strany lůžka	ANO	ano	
Snímání C ramenem	ANO	ano	
Mechanické spuštění zádového dílu (CPR)	ANO	ano	
Odnímatelná čela, nožní s aretací proti samovolnému vytažení	ANO	ano	
Integrované dělené sklápěcí postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění, blokace	ANO	ano	
Laterálního náklonu při spuštěné postranici	ANO	ano	
Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému, tj. minimálně 45 cm nad ložnou plochou	ANO, min. 45 cm nad ložnou plochou	ano, 45 cm nad ložnou plochou	
Šestřeskový ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, s možností blokace jednotlivých funkcí a s předprogramovanými důležitými polohami (minimálně resuscitační poloha CPR, kardiacké křeslo, Třen del enburgova poloha,...)	ANO	ano	
Multifunkční dotykový ovládací panel oboustranně umístěný na vnější straně postranice se zobrazením a ovládacím vážicím systémem	ANO	ano	
V postranicích integrované oboustranné ovladače lůžka s ochranou proti nechtěnému	ANO	ano	
Polohování		ano	
Integrovaná mobilizační madla nebo ergonomicky upravené postranice určené jako opora pro vstávání	ANO	ano	
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení a laterální náklon lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Kolečka s centrálním ovládacím brzd, průměr minimálně 150 mm	ANO, min. 150 mm	ano, 150 mm	
Elektrický pohon lůžka	ANO	ano	
s dojezdem min. 3 km	ANO, min. 3 km	ano, 5 km	
min. dvě rychlosti 14.Jed a jedna vzad	ANO, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	ano, 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	
automatický brzdicí systém ztrátě kontaktu obsluhujícího personálu s lůžkem	ANO	ano	
Vícezónový alarm sloužící k identifikaci nebezpečného pohybu pacienta na lůžku a také opuštění lůžka pacientem	ANO	ano	
Mobilizační pomůcka s integrovaným ovladačem pro nastavní výškového zdvihu	ANO	ano	
Pod svícení lůžka	ANO	ano	
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Ochranná kolečka v rozích lůžka	ANO	ano	

Zálohová baterie s autodiagnostikou kapacity a životnosti	ANO	ano	
Poten cialové propojení	ANO	ano	
Maximální vnější rozměry lůžka 215 x 105 cm z důvodu transportu a průjezdnosti	ANO, max. 215 x 105 cm	ano, 215x105 cm	
Lůžka kardiologie JIP - příslušenství			
Sada fixačních klínů pro laterální náklon	ANO, pro 1 lůžko	ano, pro 1 lůžko	
Držák hadic ventilátoru pro laterální náklon pro jedno lůžko	ANO, pro 1 lůžko	ano, pro 1 lůžko	
Infuzní stojan	ANO, pro 5 lůžek	ano, pro 5 lůžek	
Hrazda s madlem navijecím	ANO, pro 2 lůžka	ano, pro 2 lůžka	
Držák na bažanta	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Kurtovací pásy magnetické na zápěstí a kotníky	ANO, pro 1 lůžko	ano, pro 1 lůžko	
Držák kyslíkové láhve	ANO, pro 1 lůžko	ano, pro 1 lůžko	
Držák nerezové lišty	ANO	ano	
Zabudovaný kompresor pro aktivní matraci	ANO	ano	
Lůžka kardiologie JIP - aktivní antidekubitní matrace 2ks		Opticare	
Aktivní antidekubitní matrace se systémem trvale nízkého tlaku pro velmi vysoké riziko dekubitů	ANO	ano	
Kompresor nepřesahuje půdorys lůžka (integrován)	ANO	ano	
Ovládání matrace z ovladače lůžka	ANO	ano	
Mód konstantně nízkého tlaku, mód maximálního nafouknutí, spací mód, transpóní mód	ANO	ano	
Automatické přepnutí z max. módu max. po 30 min.	ANO, max. po 30 min	ano, 30 min.	
Provedení povrchu matrace pro udržení nízké vlhkosti	ANO	ano	
Nosnost až do 250 kg	ANO, až do 250 kg	ano, 250 kg	
Lůžka kardiologie JIP - pasivní matrace 8ks		CliniCare 20	
Preventivní matrace určená pro použití ve zdravotnictví	ANO	ano	
Matrace musí mít na spodní straně v oblastech přechodů zádového a stehenního dílu a stehenního a lýtkového dílu příčné prořezy, díky nimž dochází k ideálnímu tvarování matrace při polohování lůžka	ANO	ano	
Matrace musí být vhodná pro pacienty do IV. stupně rizika vzniku dekubitů	ANO, do IV. stupně	ano, IV. stupeň	
Matrace musí být vyrobena ze tří typů pěn o různých Mastnostech	ANO, ze 3 typů pěn	ano	
Horní vrstva musí být vyrobena z viscoelastické pěny hustoty min. 85 kg/m ³ tloušťky min. 5 cm	ANO, min. 85 kg/m ³ a min. 5 cm	ano, 85 kg/m ³	
Spodní vrstva vyrobena z polyuretanové pěny hustoty min. 46 kg/m ³	ANO, min. 46 kg/m ³	ano, 46 kg/m ³	
Po stranách musí být matrace vyztužena polyuretanovou pěnou hustoty min. 50 kg/m ³	ANO, min. 50 kg/m ³	ano, 50 kg/m ³	
Nehořlavost pěn min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
S prátelným, voděodolným potahem (výška vodního sloupce min. 200 cm)	ANO, min. 200 cm	ano, 200 cm	
Potah ze svařovaných spojů, použitá textilie je čtyřsměrně pružná (vchůň potah a boky), paropropustná a obsahuje antibakteriální přísadu	ANO	ano	
Nehořlavost horní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Nehořlavost boční a spodní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Zip musí být umístěn na po celém obvodu matrace krytý lemem proti zatečení	ANO	ano	
Matrace je vybavena transportními úchyty	ANO	ano	
Výška matrace min. 14 cm	ANO, min. 14 cm	ano, 14 cm	
Nosnost matrace min. 200 kg	ANO, min. 200 kg	ano, 230 kg	
Oddělení plicní JIP 4 ks		Eleganza 5	
Základní technické požadavky			
Lůžko splňuje normu ČSN EN 60601-2-52	ANO	ano	
Stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce lůžka	ANO	ano	
Bezpečná pracovní zátěž minimálně 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Zdvih lůžka pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 45-75 cm	ANO, v rozsahu 45-75 cm	ano, 43,5-81,5 cm	
Čtyřdílná ložná plocha - zádový, stehenní a lýtkový díl polohovatelný pomocí elektromotorů	ANO	ano	
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a sřizňích sil při polohování	ANO	ano	
Integrované prodloužení/zkrácení lůžka minimálně 15 cm, pomocí elektromotoru	ANO, min. 15 cm	ano, 0-22 cm	
Laterální náklon +/-15° pomocí elektromotoru	ANO, +/- 15°	ano, +/-15"	
Vážíci systém metrologicky ověřitelný a kalibrovatelný	ANO	ano	
RTG transparentní ložná plocha s držákem kazety		ano	
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy polohy min. 10° pomocí elektromotoru	ANO, min. 10°	ano, TR +14TATR +14"	
Mechanické spuštění zádového dílu (CPR)	ANO	ano	
Odnímatelná čela, nožní s aretací proti samovolnému vytažení	ANO	ano	
Integrované dělené sklopné postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění	ANO	ano	
Blokace laterálního náklonu při spuštění postranic	ANO	ano	

Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému, tj. minimálně 45 cm nad ložnou plochou	ANO, min. 40 cm	ano, 45 cm nad ložnou plochou	
Sesterský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, s možností blokáce jednotlivých funkcí a s předprogramovanými důležitými polohami (minimálně resuscitační poloha CPR, kardiacké křeslo, Třen del enburgova poloha,...)	ANO	ano	
Multifunkční dotykový ovládací panel oboustranně umístěný na vnější straně postranice	ANO	ano	
V postranicích integrované oboustranně ovládače lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení a laterální náklon lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Kolečka s centrálním oMádáním brzd, průměr minimálně 150 mm	ANO, min. 150 mm	ano, 150 mm	
Elektrický pohon lůžka	ANO	ano	
s dojezdem min. 3 km	ANO, min. 3 km	ano, 5 km	
min. dvě rychlosti 14>řed a jedna vzad	ANO, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	ano, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	
automatický brzdicí systém ztrátě kontaktu obsluhujícího personálu s lůžkem	ANO	ano	
Funkce pro minimalizaci rizika pádu pacienta z nezabrzděného lůžka, automatická brzda	ANO	ano	
Mobilizační pomůcka s integrovaným oMadačem pro nastavení výškového zdvihu	ANO	ano	
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ANO	ano	
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ANO	ano	
Ochranná kolečka v rozích lůžka	ANO	ano	
Zálohová baterie s autodiagnostikou kapacity a životnosti	ANO	ano	
Podsvětlení lůžka	ANO	ano	
Potenciálové propojení	ANO	ano	
Lůžka plicní JIP - pasivní matrace 4ks		CliniCare 20	
Preventivní matrace určená pro použití ve zdravotnictví	ANO	ano	
Matrace musí mít na spodní straně v oblastech přechodů zádového a stehenního dílu a stehenního a lýtkového dílu příčné prořezy, díky nimž dochází k ideálnímu tvarování matrace při polohování lůžka	ANO	ano	
Matrace musí být vhodná pro pacienty do IV. stupně rizika vzniku dekubitů	ANO, do IV. stupně	ano, do IV. stupně	
Matrace musí být vyrobena ze tří typů pěn o různých vlastnostech	ANO, ze 3 typů pěn	ano	
Horní vrstva musí být vyrobena z viscoelastické pěny hustoty min. 85 kg/m ³ tloušťky min. 5 cm	ANO, min. 85 kg/m ³ a min. 5 cm	ano, 85 kg/m ³	
Spodní vrstva vyrobena z polyuretanové pěny hustoty min. 46 kg/m ³	ANO, min. 46 kg/m ³	ano, 46 kg/m ³	
Po stranách musí být matrace vyztužena polyuretanovou pěnou hustoty min. 50 kg/m ³	ANO, min. 50 kg/m ³	ano, 50 kg/m ³	
Nehořlavost pěn min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
S prátečným, voděodolným potahem (výška vodního sloupce min. 200 cm)	ANO, min. 200 cm	ano, 200 cm	
Potah ze svařovaných spojů, použitá textilie je čtyřsměrně pružná (vrchní potah a boky), paropropustná a obsahuje antibakteriální přísadu	ANO	ano	
Nehořlavost horní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Nehořlavost boční a spodní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Zip musí být umístěn na po celém obvodu matrace krytý lemem proti zatečení	ANO	ano	
Matrace je vybavena transportními úchyty	ANO	ano	
Výška matrace min. 14 cm	ANO, min. 14 cm	ano, 14 cm	
Nosnost matrace min. 200 kg	ANO, min. 200 kg	ano, 230 kg	
Lůžka plicní JIP - příslušenství			
Hrazda do držáků hrazdy	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Hrazdička plastová včetně popruhu s navijákem	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák nádoby na moč	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Infuzní stojan nasazovací do držáku hrazdy,	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák urologických sáčků	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Oddělení interní JIP 8 ks		Multicare	
Základní technické požadavky			
Lůžko splňuje normu ČSN EN 60601-2-52	ANO	ano	
Stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce lůžka	ANO	ano	
Bezpečná pracovní zátěž minimálně 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Zdvih lůžka pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 45-75 cm	ANO, pomocí elektromotoru min. v rozsahu 4575 cm	ano, 44-82 cm	
Čtyřdílná ložná plocha - zádový, stehenní a lýtkový díl polohovatelný pomocí elektromotorů	ANO	ano	
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a stříživých sil při polohování	ANO	ano	
Integrované prodloužení/zkrácení lůžka minimálně 20 cm, pomocí elektromotoru	ANO, min. o 20 cm	ano, 0-22 cm	
Laterální náklon +/- 30° pomocí elektromotoru, s možností kontinuální automatické laterální terapie (možnost nastavení úhlu a časových intervalů)	ANO, +/- 30°	ano, +30°	
Automatický vážící systém s grafickým znázorněním naměřených hodnot včase	ANO	ano	
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy polohy min. 10° pomocí elektromotoru	ANO, min. 10°	ano, TR 137ATR 16°	
Ložná plocha umožňující RTG vyšetření plic pacienta na lůžku	ANO	ano	
RTG kazeta pod ložnou plochou dobře dostupná ze strany lůžka	ANO	ano	
Snímání C ramenem	ANO	ano	

Mechanické spuštění zádového dílu (CPR)	ANO	ano	
Odnímatelná čela, nožní čelo s aretací proti samovolnému vytažení	ANO	ano	
Integrované dělené sklápěcí postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění	ANO	ano	
Blokace laterálního náklonu při spuštění postranice	ANO	ano	
Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému, tj. minimálně 45cm nad ložnou plochou	ANO, min. 45 cm nad ložnou plochou	ano, 45 cm nad ložnou plochou	
Sesterský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, s možností blokace jednotlivých funkcí a s předorazovanými důležitými polohami (minimálně resuscitační poloha CPR, kardiacké)	ANO	ano	
Multifunkční dotykový ovládací panel oboustranně umístěný na x/hřejší straně postranice	ANO	ano	
V postranicích integrované oboustranné ovladače lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení a laterální náklon lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ANO	ano	
Kolečka s centrálním oMádáním brzd, průměr minimálně 150 mm	ANO, průměr min. 150 mm	ano, 150 mm	
Elektrický pohon lůžka	ANO	ano	
s dojezdem min. 3 km	ANO, min. 3 km	ano, 5 km	
min. dvě rychlosti vpřed a jedna vzad	ANO, min. 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	ano, 2 rychlosti vpřed a 1 vzad	
automatický brzdicí systém ztrátě kontaktu obsluhujícího personálu s lůžkem	ANO	ano	
Mobilizační pomůcka s integrovaným oMadačem pro nastavení výškového zdvihu	ANO	ano	
Vícezónový alarm sloužící k identifikaci nebezpečného pohybu pacienta na lůžku a také opuštění lůžka pacientem	ANO	ano	
Pod světlení lůžka	ANO	ano	
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ANO	ano	
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ANO	ano	
Ochranná kolečka v rozích lůžka	ANO	ano	
Zálohové baterie s autodiagnostikou kapacity a životnosti	ANO	ano	
Poten cíal ové propoj en í	ANO	ano	
Maximální vnější rozměry lůžka 215 x 105 cm z důvodu transportu a průjezdnosti	ANO, max. 215 x 105 cm	ano, 215 x 105 cm	
Lůžka interní JIP - příslušenství			
Sady fixačních klinů pro laterální náklon	ANO, 1 ks	ano, 1 ks	
Držák hadic ventilátoru pro laterální náklon	ANO, 1 ks	ano, 1 ks	
Hrazdy s madlem navijecím	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Držák na bažanta	ANO, ke každému lůžku	ano, ke každému lůžku	
Lůžka interní JIP - aktivní matrace 3 ks Opticare			
Systém trvale nízkého tlaku pro velmi vysoké riziko dekubitů	ANO	ano	
Kompresor nepřesahuje půdorys lůžka a je integrovan	ANO	ano	
Ovládání matrace z ovladače lůžka	ANO	ano	
Mód konstatně nízkého tlaku, mód maximálního nafouknutí, spací mód, transportní mód	ANO	ano	
Automatické přepnutí z módu maximálního nafouknutí max. po 30 min	ANO, max. po 30 min	ano, 30 min.	
Provdžnění povrchu matrace pro udržení nízké vlhkosti	ANO	ano	
Nosnost min. 250 kg	ANO, min. 250 kg	ano, 250 kg	
Lůžka interní JIP - pasivní matrace 5 ks CliniCare 20			
Preventivní matrace určená pro použití ve zdravotnictví	ANO	ano	
Matrace musí mít na spodní straně v oblastech přechodů zádového a stehenního dílu a stehenního a lýtkového dílu příčné prořezy, díky nimž dochází k ideálnímu tvarování matrace při polohování lůžka	ANO	ano	
Matrace musí být vhodná pro pacienty do IV. stupně rizika vzniku dekubitů	ANO, do IV. stupně	ano, do IV. stupně	
Matrace musí být vyrobena ze tří typů pěn o různých Mastnostech	ANO, ze 3 typů pěn	ano	
Horní vrstva musí být vyrobena z viscoelastické pěny hustoty min. 85 kg/m ³ tloušťky min. 5 cm	ANO, min. 85 kg/m ³ a min. 5 cm	ano, 85 kg/m ³	
Spodní vrstva vyrobena z polyuretanové pěny hustoty min. 46 kg/m ³	ANO, min. 46 kg/m ³	ano, 46 kg/m ³	
Po stranách musí být matrace vyztužena polyuretanovou pěnou hustoty min. 50 kg/m ³	ANO, min. 50 kg/m ³	ano, 50 kg/m ³	
Nehořlavost pěn min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
S přátelným, voděodolným potahem (výška vodního sloupce min. 200 cm)	ANO, min. 200 cm	ano, 200 cm	
Potah ze svařovaných spojů, použitá textilie je čtyřsměrně pružná (vrchní potah a boky), paropropustná a obsahuje antibakteriální přísadu	ANO	ano	
Nehořlavost horní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Nehořlavost boční a spodní strany potahu min. CRIB 5	ANO, min. CRIB 5	ano, CRIB 7	
Zip musí být umístěn na po celém obvodu matrace krytý lemem proti zatečení	ANO	ano	
Matrace je vybavena transportními úchyty	ANO	ano	
Výška matrace min. 14 cm	ANO, min. 14 cm	ano, 14 cm	
Nosnost matrace min. 200 kg	ANO, min. 200 kg	ano, 230 kg	

POZNÁMKA: Uvedené technické požadavky jsou minimální. Dodavatel může nabídnout zařízení i s lepšími parametry.

Pokyny pro vyplnění:

1. Účastník zadávacího řízení je povinen vyplnit všechna pole ve sloupci "Nabízená hodnota"
2. Účastník zadávacího řízení do předloženého formuláře u údajů, kde je minimální hodnota stanovena na ANO, doplní ANO-NE, podle vlastností a funkcí nabízeného přístroje (hodnota NE znamená nesplnění požadované vlastnosti přístroje a znamená nesplnění zadávacích podmínek)
3. Pokud má účastník zadávacího řízení k jím nabízené hodnotě jakoukoliv poznámku či informaci, kterou by chtěl zadavateli sdělit či je dle něj pro zadavatele podstatná, uvede ji do sloupce "Poznámka".
4. Vyplněný formulář účastník zadávacího řízení předloží v rámci své nabídky (jako přílohu návrhu kupní smlouvy)

NÁKUPNÍ PODMÍNKY

pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s.

(verze 11/2021)

1. Obecná ustanovení

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

2. Návrh smlouvy

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

3. Kvalitativní a technické požadavky na zdravotnické prostředky

- 3.1. Kvalitativní a technické vlastnosti ZP musí odpovídat požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména z. č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, z. č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích, z. č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, z. č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády k zákonu o zdravotnických prostředcích (dále jen „nařízení vlády“), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným v zadání zakázky. Nabízený předmět plnění nesmí mít žádné právní vady, zejména nesmí být zatížen jakýmkoliv právem třetích osob. Účastník zadávacího řízení může nabídnout jen takový předmět plnění, k němuž získal vlastnické či jiné odpovídající právo v souladu s platnými právními předpisy.
- 3.2. Účastník zadávacího řízení musí v nabídce prokázat, že nabízený ZP je z hlediska platných právních předpisů způsobilý a vhodný pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u ZP byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, je označen stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě.
- 3.3. Jedná-li se o ZP, který již byl uveden na trh v některém z členských států EU a je opatřen značkou CE ve smyslu nař. vl. č. 291/2000 Sb., platného a účinného do 31. 12. 2009, je účastník zadávacího řízení povinen v nabídce předložit kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu vystaveného notifikovanou osobou, která se podílela na posuzování shody.
- 3.4. V případě ZP, který dosud nebyl uveden na trh v některém z členských států EU a není opatřen značkou CE, avšak může být uváděn do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je účastník zadávacího řízení povinen předložit jako doklad o vhodnosti ZP pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné

zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití).

- 3.5 Součástí nabídky musí být i kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. z. č. 18/1997 Sb., resp. z. č. 263/2016 Sb., atomový zákon, a prováděcí předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy ZP a vztahují se k předmětu plnění.
- 3.6 Požadované doklady prokazující splnění kvalitativních a technických požadavků ZP podle čl. 3 musí být platné v případě zadávacích řízení a v případě zakázek malého rozsahu nejpozději v den podání nabídky (v případě ostatních zakázek nejpozději v den uzavření smlouvy) a jejich platnost musí trvat po celou sjednanou nebo předpokládanou dobu plnění. Všechny tyto doklady lze předložit ve fotokopii, která nemusí být úředně ověřena.
- 3.7 Jednotlivý ZP bude označen dle nařízení Evropského parlamentu a Rady č. 2017/745, a to konkrétně označením shody CE dle čl. 20, a to v souladu s Přílohou V. u prostředků malých rozměrů bude označen shody o velikosti min. 2,5 mm x 2,5 mm Nařízením, dále dle pravidel čl. 27 Nařízení Systém jedinečné identifikace prostředku („systém UDI“) spolu s částí C Přílohy VI.
- 3.8 Instrumentárium bude označeno označením shody CE o velikosti min. 2,5 mm x 2,5 mm, katalogovým číslem a strojově čitelným kódem typu 2D Datamatrix gravírovaný laserem (dle EN 9132) a bude obsahovat standardní značení UDI v systému strojového značení GS1, minimální obsažené údaje: stát, výrobce, katalogové číslo a sériové číslo.

4. Záruka, záruční a pozáruční servis

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

5. Dodací podmínky

- 5.1. U smluv uzavíraných na opakující se plnění na období delší, než jedno čtvrtletí bude ve smlouvě dohodnut předmět plnění a orientační množství za dobu platnosti smlouvy s tím, že orientační množství je nezávazný údaj a že konkrétní množství a dobu plnění u jednotlivých dílčích dodávek určí KNTB písemně, faxem, e-mailem nebo - je-li to obvyklé - i telefonicky.
- 5.2. U dodávek ZP, které mají charakter spotřebního materiálu, je dodávka splněna dodáním do areálu KNTB, Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín a potvrzením převzetí KNTB s tím, že vlastnické právo přechází na KNTB splněním každé dílčí dodávky. V případě zahraničních dodavatelů (osob se sídlem mimo ČR) bude akceptována pouze dodací podmínka DDP Zlín dle INCOTERMS 2000. Není-li v zadání zakázky uvedeno jinak, mohou být předmětem dodávek ZP spotřebního charakteru jen ty ZP, u nichž ke dni splnění neuplynula více než 1/3 stanovené expirační doby. ZP, u nichž uplynula větší část než 1/3 expirační doby, mohou být dodávány jen po předchozím souhlasu KNTB a se slevou z ceny, která bude sjednána před vlastním plněním.
- 5.3. Není-li v zadání zakázky na dodávku lékařských přístrojů výslovně uvedeno jinak, je součástí předmětu plnění a bude zahrnuto v nabídkové ceně kromě dodání lékařského přístroje do KNTB i jeho montáž nebo instalace, uvedení do provozu, obstarání všech veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení do provozu, provedení zkušebního provozu, zaškolení personálu, dodání českého návodu k použití i veškeré další náklady a výdaje spojené s dodávkou a rovněž poskytování bezplatného záručního servisu během záruční doby s tím, že dodávka je považována za splněnou podepsáním zápisu o předání a převzetí předmětu plnění (nebo jiného podobného dokladu) oběma stranami.
- 5.4. Dodávka lékařského přístroje nebo jiného zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou podle zadání zakázky předmětem plnění. Z dodávky přístroje nebo zařízení nesmí vyplývat povinnost KNTB odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
- 5.5. K přechodu vlastnického práva k předmětu plnění dochází ve všech případech splněním dodávky podle předchozích ustanovení, pokud není dále uvedeno jinak. Je-li obsahem spolupráce i zřízení a provozování konsignačního skladu, přechází vlastnické právo z dodavatele na KNTB okamžikem vydání předmětu plnění z konsignačního skladu. Návrh smlouvy nesmí obsahovat ustanovení o výhradě vlastnického práva, podle něhož by vlastnické právo k předmětu plnění přecházelo na KNTB až zaplacením dohodnuté ceny nebo splněním jiných podmínek. K přechodu nebezpečí poškození, zničení nebo ztráty předmětu plnění nebo jeho části na KNTB dochází vždy přechodem vlastnického práva.
- 5.6. Není-li mezi smluvními stranami předem dohodnuto jinak, lze plnění poskytnout předáním v areálu KNTB jen v pracovních dnech v době od 7,00 hodin do 15,00 hodin.
- 5.7. Dodávku lékařského přístroje je za KNTB oprávněn převzít a zápis o předání a převzetí podepsat pouze příslušný pověřený zaměstnanec, jehož jméno, příjmení a funkce budou uvedeny v zadání zakázky a v příslušné smlouvě s tím, že v době nepřítomnosti tohoto pracovníka rozhoduje o převzetí dodávky a podepsání příslušného zápisu pracovník pověřený k tomuto jednání představenstvem KNTB. Nebude-li ve smlouvě o dodávce lékařského přístroje uveden pracovník příslušný k převzetí, potvrzuje převzetí a podepisuje příslušný zápis technik zdravotnických prostředků KNTB. Podepsání zápisu o předání a převzetí lékařského přístroje jinou osobou než pracovníkem uvedeným ve smlouvě není považováno za splnění dodávky.

6. Cena

- 6.1. Cena uvedená v nabídce účastníka zadávacího řízení a ve smlouvě musí obsahovat všechny výdaje a náklady spojené se splněním dodávky. Nabídková cena musí být uvedena buď přímo ve smlouvě nebo v cenové nabídce, ceníku či specifikaci ceny, který bude tvořit nedílnou součást smlouvy jako její příloha. Nabídková cena (vč.

- DPH) na zdravotnické prostředky, které jsou zařazeny v aktuálním číselníku ZP vydávaném VZP ČR, nesmí překročit maximální cenu stanovenou tímto číselníkem.
- 6.2. Nabídková cena bez DPH je zásadně pevnou cenou platnou po celou dobu platnosti smlouvy v méně Kč, bez vazby na stávající nebo budoucí kurz jiné měny nebo jiné skutečnosti. Pouze v případě, že je to výslovně připuštěno v zadání zakázky, může být cena stanovena jako nejvýše přípustná, která může být změněna pouze z důvodů a způsobem uvedeným v zadání zakázky.
- 6.3. Není-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak, musí být nabídková cena uvedena v členění jednotková cena (cena jednotlivých dílčích plnění) bez DPH, celková cena bez DPH, DPH (samostatně podle základní a snížené sazby), DPH celkem, celková nabídková cena vč. DPH.

7. Platební podmínky

Splatnost faktur je účastník zadávacího řízení povinen výslovně navrhnout v návrhu smlouvy počtem dnů ode dne doručení faktury (daňového dokladu) KNTB. Není-li v zadání zakázky výslovně uvedeno jinak, musí činit navržená splatnost faktur minimálně 30 kalendářních dnů od doručení faktury KNTB. Není-li v případě ostatních zakázek splatnost faktur uvedena ve smlouvě, činí minimálně 30 dnů od doručení faktury KNTB.

V návrhu smlouvy uvede účastník zadávacího řízení, resp. dodavatel výslovně ustanovení o úrocích z prodlení. Výslovně uvede, zda navrhuje zákonné či smluvní úroky z prodlení. Pokud navrhne zákonné úroky z prodlení, má se zato, že úroky jsou stanovovány podle občanského zákoníku a platného nařízení vlády. Pokud navrhne smluvní úrok z prodlení, vyjádří číselně jeho výši, a to buď jako denní či jako roční smluvní úrok z prodlení. Smluvní úrok z prodlení může být navržen i ve formě Řepo sazby ČNB případně zvýšené o další procentní body (v celých procentních bodech). Řepo sazbou ČNB podle předchozího ustanovení je míněna dvoutýdenní řepo sazba stanovená ČNB a platná pro první den kalendářního pololetí, v němž došlo k prodlení. Smluvní úrok z prodlení, navržený v jakékoli shora uvedené formě, však nesmí být navržen ve výši přesahující výši zákonného úroku z prodlení, stanovené podle výše citovaných předpisů občanského práva.

Za prodlení s úhradou faktury není KNTB povinna hradit kromě navrženého úroku z prodlení podle předchozích ustanovení jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci. Při prodlení s úhradou faktury není dodavatel oprávněn pozastavit další dílčí plnění až do zaplacení a prodlení nebude považováno za podstatné porušení smlouvy.

Dodavatel je povinen uvádět na každé faktuře (daňovém dokladu) za jednotlivá dílčí plnění v samostatné rubrice v záhlaví faktury údaj: smlouva č. (číslo zakázky) ze dne (datum uzavření smlouvy). V případě, že dodavatel bude dodávat KNTB i jiné výrobky, je povinen vystavovat samostatné faktury za předmět plnění podle jednotlivých zakázek (v jedné faktuře nesmí být uvedeny dodávky na více zakázek). V případě, že předmětem plnění jsou dodávky investičního i neinvestičního charakteru, je dodavatel povinen vystavovat faktury samostatně pro plnění investičního charakteru a samostatně pro plnění neinvestičního charakteru.

Faktury, které nebudou obsahovat některou z náležitostí uvedenou v předchozích ustanoveních nebo s nimi budou v rozporu, je KNTB oprávněna vrátit ve lhůtě splatnosti dodavateli k doplnění nebo opravě s tím, že lhůta splatnosti faktury počne běžet dnem doručení opravené faktury zadavateli.

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

8. Závěrečná ustanovení

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

V
Ve Zlíně dne 16. 11. 2021

Doc. MUDr. Michal Filip, Ph.D.
Předseda představenstva

Ing. Martin Déva
člen představenstva

Niže podepsaná: **LINET spol. s r.o., Želevčice 5, 274 01 Slaný**

Název a sídlo:

IČ: **00507814**

zastoupená: **xxxxxxxxxxxxxxxxxx, ředitel obchodu ČR a SR**

prohlašuje, že

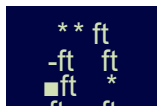
se podrobně seznámila s textem nákupních podmínek a souhlasí s tím, že podpisem nákupních podmínek se tyto stávají nedílnou součástí příslušné obchodní smlouvy, která bude mezi ní a KNTB po podpisu nákupních podmínek uzavřena.

Datum podpisu: **21. 10. 2022**

Jméno, příjmení, funkce,

razítko a podpis:

xxxxxxxxxxxxxxxxxx, ředitel obchodu ČR a SR



Příloha č. 4

Seznam poddodavatelů
pro realizaci veřejné zakázky „Resuscitační a transportní lůžka - opakované zadávací řízení“-část 1 VZ

Čestné prohlášení

Já, níže podepsaný zástupce účastníka, tímto čestně prohlašuji, že účastník v zakázce **„Resuscitační a transportní lůžka - opakované zadávací řízení“ - část _1_ VZ** nepředpokládá využití poddodavatelů pro plnění veřejné zakázky.

V Želevčicích dne

XXXXXXXXXXXX ředitel obchodu pro ČR a SR v plné
moci