

Kupní smlouva

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

Kupující: Nemocnice následné péče Moravská Třebová
Se sídlem: Svitavská 480/25, 571 16 Moravská Třebová
IČO: 001 93 895
DIČ: CZ00193895
Zastoupen: MUDr. Pavel Havíř – ředitel nemocnice
Bankovní spojení: , č.ú.

na straně jedné (dále jen „kupující“)

a

Prodávající: MEDESA s.r.o.
Se sídlem: Na Vyšehradě 1092, 572 01 Polička
IČO: 64254577
DIČ: CZ64254577
Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Hradci Králové, oddíl C, vložka 8237
Zastoupen: Otakar Klepárník – jednatel
Bankovní spojení: ., č.ú.:

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“), jako výsledek otevřeného zadávacího řízení na realizaci nadlimitní veřejné zakázky nazvané „Dodávky materiálů pro provoz laboratoře a provádění biochemických a imunochemických testů, krevního obrazu a chemického vyšetření“ (dále jen „veřejná zakázka“), v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „ZZVZ“).

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího dodávat průběžně dle potřeb kupujícího diagnostika pro provádění potřebných testů, včetně kalibračních materiálů, kontrolních materiálů (minimálně na dvou hladinách), reagenčních papírků a veškerého spotřebního materiálu pro řádné provedení testů. Druhy požadovaných diagnostik a jejich předpokládaná množství jsou definovány přílohou č. 1 této smlouvy.
2. Předmětem této smlouvy je i zápůjčka laboratorní přístrojů k provádění a vyhodnocování testů dle přílohy č. 2 Smlouvy – Technická specifikace přístrojů, včetně jejich uvedení do provozu a připojení do laboratorního informačního systému nemocnice. V souvislosti s tím se prodávající zavazuje bezplatně zapůjčit kupujícímu po dobu trvání Smlouvy:

- Biochemický analyzátor, typ BS-800, který umožní řádně provádět příslušné testy v příloze č. 1 této smlouvy, včetně vodárny, jestliže spotřeba vody analyzátoru bude větší nežli 5 l/h.
- Imunochemický analyzátor, typ CL-2000i, který umožní řádně provádět příslušné testy v příloze č. 1 této smlouvy, včetně vodárny, jestliže spotřeba vody analyzátoru bude větší nežli 5 l/h.
- Imunochemický analyzátor, typ AIA-360, který umožní řádně provádět příslušné testy v příloze č. 1 této smlouvy.
- Hematologický analyzátor, typ BC-6000, který umožní řádně provádět příslušné testy v příloze č. 1 této smlouvy.
- Poloautomatický močový analyzátor, typ DIRUI H-500, který umožní řádně provádět příslušné testy v příloze č. 1 této smlouvy.
- Laboratorní centrifugu, typ 5804R, která umožní řádné centrifugování všech typů zkumavek uvedených v příloze č. 1 této smlouvy.
- Laboratorní mikroskop, typ Eclipse Si, který umožní řádné vyšetření močových sedimentů a trombocytů.

Součástí předmětu dle této smlouvy je rovněž doprava přístrojů do místa plnění, instalace přístrojů a jejich uvedení do plného provozu. Prodávající dále provede před zahájením testování vzorků rovněž připojení přístrojů do nemocničního informačního systému (Stapro Pardubice), odzkoušení přístrojů a ověření jejich správné funkčnosti, případně jejich seřízení, předvedení plné funkčnosti, zajištění instruktáže dle platného zákona o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), pro jejich obsluhu a případně i obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení přístrojů do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby přístroje mohly plnit sjednaný či obvyklý účel (dále souhrnně jen jako „přístroje“ či „zařízení“).

3. Součástí předmětu plnění je i zpracování a předání:

- instrukcí a návodů k obsluze a údržbě přístrojů (manuálů) v českém jazyce, a to 1x v listinné podobě,
- prohlášení o shodě k dodaným přístrojům se schválenými standardy,
- příslušná dokumentace dle zákona o zdravotnických prostředcích, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,
- zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
- zajištění servisu, periodických prohlídek, technických kontrol, validace a kalibrace zařízení po dobu trvání Smlouvy, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zařízení.

4. Zapůjčené přístroje musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované

výrobce a spolu se všemi právy nutnými k jejich řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.

5. Dodávaná diagnostika musí disponovat značkou CE a musí být v souladu se zákonem o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro č. 90/2021 Sb., a v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746, v platném znění.

6. Prodávající prohlašuje, že:

- předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci veřejné zakázky,
- je výlučným vlastníkem zařízení,
- na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob,
- není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
- zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.

7. Prodávající dále prohlašuje, že:

1. kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména 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 a požadavkům stanoveným kupujícím v zadávacích podmínkách k veřejné zakázce;
2. 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 její 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 vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.

8. Kupující se zavazuje zařízení převzít a po dobu trvání Smlouvy odebírat diagnostika pro provádění testů uvedených v příloze č. 1 této smlouvy a uhradit za ně prodávajícímu cenu dle skutečného rozsahu vykázaných (reportovaných) testů.
9. Dodávka diagnostika bude probíhat na základě dílčích objednávek kupujícího vystavených na základě skutečné potřeby laboratoře.
10. Kupující se v průběhu trvání této smlouvy zavazuje nevyužívat v zařízeních diagnostika od jiného subjektu nežli prodávajícího, pokud se smluvní strany nedohodnou jinak.

II. Kupní cena

1. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabídl v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku.
2. Kupní cena diagnostik vychází z množství a druhů testů, které jsou specifikovány v příloze č. 1 smlouvy – Cenová nabídka. Množství testů v příloze č. 1 Smlouvy je předpokládané a může být změněno podle provozních podmínek kupujícího. Diagnostika budou dodávána v rámci jednotlivých dodávek realizovaných na základě dílčích objednávek kupujícího.
3. E-mailová adresa, na níž budou zasílány upřesňující objednávky kupujícího:
.
4. Jednotkové ceny uvedené u konkrétních druhů testů v příloze č. 1 Smlouvy jsou cenami pevnými a maximálními a zahrnuje veškeré náklady prodávajícího spojené s dodávkou (např. dopravné do místa plnění, pojištění zásilky, celní, bankovní a ostatní poplatky, apod).
5. Výše sjednaných nabídkových cen uvedených v příloze č. 1 Smlouvy může být navýšena pouze o meziroční nárůst inflace (viz informace ČSÚ). Prodávající má právo požadovat navýšení sjednaných cen a kupující je povinen takovému požadavku vyhovět, přičemž první období, kdy je možné ceny o meziroční nárůst inflace navýšit, je od 1.1.2024.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje hradit diagnostika bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě. Diagnostika budou hrazena měsíčně, a to vždy na základě faktur vystavených prodávajícím po převzetí přehledu vykázaných (reportovaných) testů. Nespotřebovaná diagnostika, u kterých prošla expirace či byla jinak znehodnocena, se prodávajícímu neproplácí a budou zlikvidována.
2. Splatnost faktur činí nejvýše 30 kalendářních dnů od jejího prokazatelného doručení kupujícímu.
3. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavené faktury budou obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy.

4. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
5. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.
6. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

IV. Termín plnění

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu 5 let ode dne nabytí účinnosti této smlouvy.
2. Ihned po nabytí účinnosti této smlouvy započne prodávající s dodávkou potřebných přístrojů, jejich instalací a dalšími úkony dle této smlouvy, přičemž lhůta pro dokončení těchto úkonů je stanovena nejpozději do 90 kalendářních dnů ode dne nabytí účinnosti této smlouvy.
3. Dodávky diagnostik pak budou plněny průběžně dle dílčích objednávek kupujícího. Množství a druhy testů jsou závislé na lékařských potřebách kupujícího, přičemž předpokládané množství uvedené v příloze č. 1 není závazné. Prodávající je povinen dodat takové množství a druhy diagnostik, které budou definovány dílčími objednávkami.
4. Jednotlivé dodávky diagnostik je prodávající povinen dodat kupujícímu nejpozději do 7 kalendářních dnů ode dne obdržení písemné objednávky kupujícího. V odůvodněných případech se smluvní strany mohou dohodnout na dodací lhůtě delší (výpadky výrobce, objednání diagnostik nad rámec sjednaných apod.).

V. Místo plnění a dodací podmínky

1. Přístroje i diagnostika budou odevzdány v sídle kupujícího na adrese: Svitavská 25, Moravská Třebová.
2. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen , tel.: +420 , e-mail: . _____
3. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen
., tel. +, e-mail _____ nebo
, tel. +, e-mail. _____
4. Prodávající je povinen při podpisu smlouvy sdělit kupujícímu, které případné další vybavení je nutné mít pro instalaci přístrojů připravené a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci a zprovoznění přístrojů.

5. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci přístrojů a potřebnou součinnost při instalaci, zprovoznění a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
6. Dodávka přístrojů se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení byla řádně předána včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení byla nainstalována, uvedena do plného provozu, odzkoušena, seřizena a provedena vstupní validace/kalibrace
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle platného zákona o zdravotnických prostředcích či příp. pokynů výrobce,
 - zařízení byla řádně předána a převzata způsobem sjednaným níže.
7. Po dodání přístrojů 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.
8. Pro dodávku diagnostik platí dále následující smluvní podmínky:
 - Objednávka diagnostik bude provedena elektronicky (e-mail) na adresu uvedenou v čl. 2, bod 3 nebo případně jiným a oboustranně odsouhlaseným způsobem.
 - Dodávka diagnostik musí být provedena do 7 dnů ode dne doručení příslušné objednávky. Součástí dodávky bude i dodací list.
 - Dodávka diagnostik se považuje dle této smlouvy za řádně splněnou, pokud objednaná diagnostika budou řádně předána kupujícímu včetně příslušných dokladů, které se k dodávaným diagnostikům vztahují, což bude potvrzeno podpisem dodacího listu oprávněnými zástupci obou smluvních stran.

VI. Záruční podmínky

1. Prodávající kupujícímu přístroje pro provádění diagnostiky zapůjčuje na celou dobu trvání Smlouvy. Po tuto dobu ručí za to, že přístroje budou plně funkční a bez vad a budou způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachovají si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Servis zapůjčených přístrojů bude prodávající provádět bezplatně. Prodávající provede nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace či kalibrace (pokud jsou pro správnou funkci přístroje zákonem, výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny), včetně výměny náhradních dílů, aktualizace softwaru, dopravy a práce technika, vše včetně vystavení protokolu.

3. Za vady, spadající do bezplatného servisu 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 úplat.
4. Maximální doba na provedení opravy přístroje se sjednává v délce 2 pracovních dnů ode dne nahlášení vady kupujícím. Neodstraní-li prodávající vadu ani do 2 pracovních dnů ode dne jejího nahlášení kupujícím. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 10 000,- Kč za každý i započatý den prodlení. Pokuta se vztahuje pro každý jednotlivý přístroj samostatně. Neodstraní-li prodávající vadu ani do 5 kalendářních dnů ode dne jejího nahlášení kupujícím, je povinen bezplatně poskytnout kupujícímu obdobný (umožňující výkon shodných testů) přístroj, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající potřebné výkony. Porušení této povinnosti je podstatným porušením Smlouvy.
5. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu (v pracovní dny) ve lhůtě pro provedení opravy.
6. Obě smluvní strany po ukončení zapůjčení přístrojů projednají a dohodnou návazné úkony spojené s vrácením přístrojů nebo jejich odkoupení za zůstatkovou hodnotu.
7. Proávající je povinen sdělit kupujícímu skladovací podmínky a kupující je povinen je dodržet.

VII. Zvláštní ustanovení o DPH

1. Proávající 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.

VIII. Výpovědní lhůta a 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 s úhradou kupní ceny nebo její části delším 60 kalendářních dnů;
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 30 kalendářních dnů (diagnostik či přístrojů);
 - zařízení nebude možné kupujícím po dobu trvání smlouvy užívat po dobu delší 5 pracovních dnů a prodávající nedoručil náhradní přístroj;
 - 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;
 - 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.
5. Smlouvu lze rovněž vypovědět, a to bez udání důvodů. Výpovědní lhůta činí tři měsíce od 1 dne měsíce následujícího po měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé straně. Případná výpověď se vztahuje jak na dodávky diagnostik, tak na pronájem přístroje.

IX. 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.

X. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího proti lhůtě dle této smlouvy sjednané pro dodání a zprovoznění přístrojů se prodávající zavazuje zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 20 000 Kč, a to za každý i započatý den prodlení.
2. Pro případ prodlení prodávajícího proti lhůtě dle této smlouvy sjednané pro dodání diagnostik se prodávající zavazuje zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1 % z ceny dílčí dodávky, u níž byl v prodlení, a to za každý i započatý den prodlení.
3. 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.
4. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
5. 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.

XI. Sociální a environmentální odpovědnost, inovace

1. Kupující požaduje, aby prodávající a jeho poddodavatelé realizovali předmět této smlouvy v souladu s mezinárodními úmluvami týkajícími se organizace práce (ILO) přijatými Českou republikou. Prodávající a jeho poddodavatele se zavazují 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 zajistí, že veškeré dodávky potřebné k plnění této smlouvy budou pocházet od výrobců, u kterých jsou dodržovány odpovídající pracovní podmínky osob podílejících se na výrobě či produkci, je zakázána dětská práce, není využívána nucená práce a práce v nebezpečných či zdravotně závadných podmínkách.
3. V případě, že k plnění dle této smlouvy prodávající využije poddodavatele, je prodávající povinen zabezpečit plnění férových podmínek v dodavatelském řetězci, tedy zejména, aby smlouvy mezi prodávajícím a jeho poddodavatelem obsahovaly obchodní podmínky obdobné, jako jsou obchodní podmínky této smlouvy (se zohledněním rozsahu a charakteru poddodávky), a zejména, aby řádně a včas hradil dluhy svým poddodavatelům.
4. Prodávající se zavazuje ve zvýšené míře dbát na ochranu životního prostředí, a to v rozsahu, ve kterém to realizace předmětu plnění dle této smlouvy dovoluje, přijímat vhodná opatření k ochraně životního prostředí, zejména předcházet znečišťování nebo poškozování životního prostředí a minimalizovat nepříznivé důsledky své činnosti na životní prostředí a při realizaci předmětu plnění zvolit přednostně takové materiály, předměty a postupy, které mají co nejmenší negativní dopad na životní prostředí, pakliže splní požadavky kupujícího dle této smlouvy.

XII. Závěrečná ustanovení

1. Smlouva nabývá účinnosti zveřejněním v Registru smluv postupem dle zákona č. 340/2015Sb. Může být měněna, doplňována nebo upřesňována pouze písemnými dodatky ke smlouvě. Pokud se některé z ustanovení stane neplatným, ostatní ustanovení zůstávají v platnosti.
2. Prodávající prohlašuje, že byl seznámen se skutečností, že tato smlouva bude uveřejněna prostřednictvím registru smluv postupem 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. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění v registru smluv provede kupující.
3. Dodavatel prohlašuje, že byl seznámen se skutečností, že tato smlouva a s ní spojené dokumenty mohou být zveřejněny i na profilu zadavatele.
4. 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.
5. 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.
6. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího, kterou v postavení uchazeče podal do zadávacího řízení na veřejnou zakázku. Podkladem pro uzavření této smlouvy je rovněž zadávací dokumentace k veřejné zakázce včetně všech jejích příloh.

7. Jestliže ze zadávací dokumentace k veřejné zakázce nebo nabídky prodávajícího vyplývají prodávajícímu povinnosti vztahující se k realizaci předmětu této smlouvy, avšak tyto povinnosti nejsou výslovně v této smlouvě uvedeny, smluvní strany se pro tento případ dohodly, že i tyto povinnosti prodávajícího jsou součástí obsahu závazkového vztahu založeného touto smlouvou a prodávající je povinen je dodržet.
8. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
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. Smluvní strany souhlasí s poskytnutím informací o smlouvě v rozsahu zákona o svobodném přístupu k informacím.
13. Smlouva se vyhotovuje v elektronické podobě a každá ze smluvních stran obdrží její originální vyhotovení podepsané elektronickým podpisem obou stran v souladu s příslušnými ustanoveními zák. č. 297/2016 Sb. V případě objektivních technických problémů a prokazatelné časové tísně může být smlouva, po vzájemné dohodě smluvních stran, uzavřena v listinné podobě.
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 – Cenová nabídka
 - Příloha č. 2 – Technická specifikace přístrojů

V Moravské Třebové dne

V Poličce dne

KUPUJÍCÍ:

MUDr.

Pavel Havíř

Digitálně podepsal
MUDr. Pavel Havíř
Datum: 2023.03.13
10:18:27 +01'00'

MUDr. Pavel Havíř – ředitel nemocnice

PRODÁVAJÍCÍ:

Otakar

Klepárník

Digitálně podepsal Otakar
Klepárník
Datum: 2023.03.02 16:21:45
+01'00'

Otakar Klepárník – jednatel

Příloha č. 1 Smlouvy - Cenová nabídka

Metoda	Název Metody	Předpokládaný počet testů za rok	Cena za 1 test v Kč bez DPH	Cena testů za rok
UREA	Urea	9 035	2,00	18 070,00
KREA	Kreatinin	9 536	2,00	19 072,00
KMOC	Kyselina mocova	5 057	3,00	15 171,00
Na..	Sodík	8 925	5,00	44 625,00
K...	Draslík	8 925	5,00	44 625,00
Cl..	Chloridy	8 925	5,00	44 625,00
Ca..	Vápník	5 108	2,00	10 216,00
P...	Fosfor	4 903	3,00	14 709,00
Cal.	Vápník ionizovaný - výpočet	768		
Mg..	Horečnický	2 380	3,00	7 140,00
Fe..	Železo	400	5,00	2 000,00
BIL.	Bilirubin	8 260	3,00	24 780,00
BILK	Bilirubin konjugovaný	723	5,00	3 615,00
ALT.	ALT	9 044	3,00	27 132,00
AST.	AST	8 817	3,00	26 451,00
GMT.	GMT	7 211	3,00	21 633,00
ALP.	Fosfatasa alkalická	4 777	3,00	14 331,00
LD..	Laktatdehydrogenasa	585	5,00	2 925,00
CK..	Kreatinkinasa	2 975	3,00	8 925,00
AMS.	Alfa-amylasa sérum	584	5,00	2 920,00
AMS.	Alfa-amylasa moč	45	5,00	225,00
CHOL	Cholesterol	7 826	5,00	39 130,00
HDLC	HDL cholesterol	6 360	12,00	76 320,00
LDLC	LDL cholesterol	6 544	12,00	78 528,00

TAG.	Triacylglycerol	6 890	5,00	34 450,00
PROT	Celková bílkovina	963	3,00	2 889,00
ALB.	Albumin	952	3,00	2 856,00
LAKT	Laktat	1 022	10,00	10 220,00
GLU.	Glukosa	10 450	3,00	31 350,00
GLU.	Glukosa moč DIA	470	3,00	1 410,00
KET.	Aceton moč DIA	470	3,00	1 410,00
MALB	Mikroalbuminurie	709	15,00	10 635,00
moč chemicky	moč chemicky	6 000	10,00	60 000,00
SED.	Sediment-indikace	6 000	5,00	30 000,00
KO+DIF	KO+DIF	9 281	15,00	139 215,00
ERPR	Erytrocyty pr. [RBC]	9 281	1,00	9 281,00
ICRP	C-reaktivní prot. IT	5 459	10,00	54 590,00
APOA	Apolipoprotein AI	4 886	30,00	146 580,00
APOB	Apolipoprotein B	4 926	30,00	147 780,00
ASLO	Antistreptolysin O	225	30,00	6 750,00
RFL	Revmat.faktor(latex)	759	30,00	22 770,00
HBSAg	Australský antigen	151	150,00	22 650,00
HCG	HCG ceklový	67	100,00	6 700,00
PSA	PSA celkové	967	119,00	115 073,00
fPSA	PSA volné	467	119,00	55 573,00
T3	T3 celkový	238	100,00	23 800,00
T4	T4 celkový	335	100,00	33 500,00
TSH	TSH	5 772	75,00	432 900,00
ft3	T3 volný	262	100,00	26 200,00
ft4	T4 volný	2 927	75,00	219 525,00

Nabídková cena celkem Kč bez DPH za předpokládané množství testů za 5 let

Poznámky:

1. Dodavatel vyplňuje pouze bílá pole tabulky:

2. V ceně jednotlivých metod jsou zahrnuty i náklady na spotřební materiál, systémové roztoky, kalibrátory a kontrolní vzorky.

3. Frekvence kontrol:

- biochemický analyzátor: každý den všechny parametry minimálně na dvou hladinách,

- imunochemický analyzátor: 3 x týdně všechny analyty minimálně na jedné hladině, možnost výběru ze 3 hladin hladin kontrol.

- hematologický analyzátor: každý den minimálně na jedné hladině, možnost výběru ze 3 hladin kontrol.

4. Frekvence kalibrací - dle doporučení výrobce.

Příloha č. 2 Smlouvy

Technická specifikace přístrojů

Parametr	Jednotka	Požadovaná min.hodnota	Nabízená hodnota	Poznámka
Biochemický analyzátor				
BS-800				
Výkon systému minimálně 800 testů / hodinu, v kombinaci s měřením ISE minimálně 1200 testů / hodinu.	Počet testů/ 1 hod.	min. 800, s ISE min.1200	ANO	800, s ISE 1200
Zajištění celé palety prováděných vyšetření dle spektra testů uvedených v příloze zadávací dokumentace	-	ANO	ANO	
Kapacita vzorkového kruhu minimálně 60 pozic včetně pozic pro kalibrátory a kontroly.	-	ANO	ANO	140 pozic
Vzorkový kruh musí podporovat více druhů zkumavek.	-	ANO	ANO	
SW podporuje čtení čárových kódů vzorků.	-	ANO	ANO	
Vzorkový i reagenční dávkovač musí být HW chráněn proti nárazu ve vertikálním směru, automaticky detekuje hladinu reagencie, případně vzorku.	-	ANO	ANO	
Dávkovač vzorku je schopen detekovat sraženinu.	-	ANO	ANO	
Kapacita reagenčního kruhu minimálně 40 pozic pro R1 a 40 pozic pro R2.	-	ANO	ANO	70 pozic R1/R3; 50 pozic R2/R4
Možnost v budoucnu otevření volných kanálů (do 10)	-	ANO	ANO	
Systém musí podporovat měření ve spektru od 340 nm do 700 nm.	nm	min. rozsah 340 - 700	ANO	340 -800
ISE modul umožňuje stanovit ionty v séru, plazmě a ředěné moči.	-	ANO	ANO	
SW umožňuje kontinuální kontrolu stavu systému, kontrolu reagenčního a vzorkového kruhu, objemu reagencí a reakční teploty.	-	ANO	ANO	
SW umožňuje monitoring reakčních křivek.	-	ANO	ANO	
Aplikace na všechny požadované metody na konkrétní biochemický analyzátor musí být opatřeny značkou CE	-	ANO	ANO	
Obousměrná komunikace s LIS.	-	ANO	ANO	
Analyzátor musí být nový	-	ANO	ANO	
Imunochemický analyzátor				
CL-2000i				
Imunochemický analyzátor pracující na principu automatizované imunoanalýzy vhodný pro statimová rutinní vyšetření.	-	ANO	ANO	
Zajištění celé palety prováděných vyšetření dle spektra testů uvedených v příloze zadávací dokumentace	-	ANO	ANO	
Malý mrtvý objem vzorků (maximálně 150 ul).	μl	max. 150	ANO	150
Výkon analyzátoru (minimálně 180 testů/1 hodinu)	Počet testů/ 1 hod.	min. 180	ANO	240
Integrovaná čtečka čárových kódů.	-	ANO	ANO	
Možnost manuálního zadání vzorků bez čárových kódů.	-	ANO	ANO	
Automatická detekce sraženin a vzduchových bublin ve vzorku.	-	ANO	ANO	
Snadný přístup pro výměnu nebo doplnění reagencí a činidel.	-	ANO	ANO	
Možnost doplnění reagencí a činidel během provozu přístroje.	-	ANO	ANO	
Možnost kontinuálního vkládání vzorků během provozu přístroje.	-	ANO	ANO	
Obousměrná komunikace s LIS.	-	ANO	ANO	
Analyzátor musí být nový	-	ANO	ANO	
Hematologický analyzátor				
BC-6000				
Měření pomocí detekce rozptýleného světla pomocí laseru, impedanční metoda pro RBC, Fotometrické stanovení HGB	-	ANO	ANO	
Zajištění celé palety prováděných vyšetření WBC, LYM, MON, NEU, EOS, BAS, LYM%, MON%, NEU%, EOS%, BAS%, RBC, HGB, HCT, MCV, RDWsd/cv, MCH, MCHC, PLT, MPV, PCT, PDWsd/cv, PLC-R%, PLC-C	-	ANO	ANO	
histogramy: 5 populační scattergram pro WBC a histogramy pro RBC, PLT	-	ANO	ANO	
Malý objem vzorků (maximálně 100 ul).	μl	max.100	ANO	≤80
Výkon analyzátoru (minimálně 50 vzorků/1 hodinu)	Počet testů/ 1 hod.	min. 50	ANO	≥110
Práce s uzavřenými zkumavkami	-	ANO	ANO	
Automatické míchání vzorku před jeho analýzou	-	ANO	ANO	
Integrovaná čtečka čárových kódů.	-	ANO	ANO	
Možnost manuálního a statimového zadání vzorků bez čárových kódů.	-	ANO	ANO	
Automatický podavač vzorků.	-	ANO	ANO	
Kapacita podavače minimálně 50 vzorků.	kapacita vzorků	min. 50	ANO	50
Aplikace na všechny požadované metody na konkrétní hematologický analyzátor musí být opatřeny značkou CE	-	ANO	ANO	
Obousměrná komunikace s LIS.	-	ANO	ANO	
Analyzátor musí být nový	-	ANO	ANO	
Poloautomatický močový analyzátor				
DIRUI H-500				
Poloautomatický analyzátor moči chemický	-	ANO	ANO	
Zajištění celé palety prováděných vyšetření: krev, glukóza, specifická hmotnost, bilirubin, proteiny, dusitan, urobilinogen, leukocyty, ketony, pH, kyselina askorbová	-	ANO	ANO	
Automatické spuštění po detekci proužku, může zpracovávat minimálně 5 proužků naráz	-	ANO	ANO	

Výkon analyzátoru (minimálně 100 vzorků/1 hodinu)	Počet testů/ 1 hod.	min. 100	ANO	514
Možnost provádění QC min na 2 hladinách	-	ANO	ANO	
Čtečka čárových kódů.	-	ANO	ANO	
Možnost zadání barvy, zákalu a dalšího komentáře.	-	ANO	ANO	
Aplikace na všechny požadované vyšetření na konkrétní močový analyzátor musí být opatřeny značkou CE	-	ANO	ANO	
Komunikace s LIS.	-	ANO	ANO	
Analyzátor musí být nový	-	ANO	ANO	

Laboratorní stolní centrifuga nechlazená

5804 R

Počet otáček: 500 - 6000	RPM	min. rozsah 500 - 6000	ANO	200-14000
Časovač 1 - 99 min	min	ANO	ANO	1 - 99
Brzdění 1 - 9 stupňů	-	ANO	ANO	1 - 10
Počet programů min 10	-	ANO	ANO	35
Výkvný (křížový) rotor s vložkami	-	ANO	ANO	
Minimální počet centrifugovaných zkumavek: 24	počet zkumavek	min. 24	ANO	28-36
Typy používaných zkumavek: 13x 75, 13x100, 16x100	mm	ANO	ANO	
Pracovní teplota 2 - 40	°C	min. rozsah 2 - 42	ANO	-9 °C až +40 °C

Laboratorní mikroskop

Eclipse Si

Fázový kontrast	-	ANO	ANO	
Objektivy: 10, 20, 40 a 100	-	ANO	ANO	10, 20, 40 a 100
Integrovaný LED zdroj světla	-	ANO	ANO	

POZNÁMKA: Uvedené technické parametry jsou stanoveny jako minimální. Dodavatel může nabídnout přístroj 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 zařízení (hodnota NE znamená nesplnění požadované vlastnosti zařízení a znamená nesplnění zadávacích podmínek).

3. Účastník zadávacího řízení do předloženého formuláře u údajů, u nichž je stanovena minimální nebo maximální požadovaná hodnota číselná, doplní do druhého sloupce konkrétní číselnou hodnotu, kterou dosahuje jím nabízené zařízení (nedodržení stanoveného maxima či nesplnění požadovaného minima znamená nesplnění zadávacích podmínek).

4. 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".

5. Vyplněný formulář účastník zadávacího řízení předloží v rámci své nabídky (jako přílohu návrhu kupní smlouvy).