



Kupní smlouva

I. Smluvní strany

Kupující	Oblastní nemocnice Náchod a.s.
	Akciová společnost zapsaná v obchodním rejstříku pod spisovou značkou B 2333 vedenou u Krajského soudu v Hradci Králové
IČO	26000202
DIČ	CZ26000202
DIČ pro účely DPH	CZ699004900
se sídlem	Purkyňova 446, 547 01 Náchod
zástupce	RNDr. Bc. Jan Mach, předseda správní rady
bankovní spojení	KB Náchod a.s.
číslo účtu	78-8883900227/0100

dále jako „kupující“ a

Prodávající	Marián Gaabriel Mikulášových
	podnikatel zapsaný v Živnostenském rejstříku u Městského úřadu Žďár nad Sázavou
IČO	02018951
se sídlem	Český Herálec 516, 592 01 Herálec
bankovní spojení	[anonymizováno]
číslo účtu	[anonymizováno]

dále jen „prodávající“; prodávající a kupující dále také společně jako „smluvní strany“ a každý samostatně jako „smluvní strana“

II. Úvodní ustanovení

- 1) Smluvní strany uzavírají níže v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v účinném znění (dále jen „občanský zákoník“ či „NOZ“) tuto kupní smlouvu (dále jen „smlouva“).
- 2) Smlouva je uzavírána na základně výsledku zadávacího řízení veřejné zakázky s názvem „**Dodávka přístrojů pro ON Náchod – nemocnice Rychnov nad Kněžnou – část 8: EKG nižší kategorie**“, uveřejněné ve Věstníku veřejných zakázek pod číslem Z2023-007094 (dále jen „veřejná zakázka“).



- 3) Prodávající prohlašuje, že je odborně způsobilý k zajištění předmětu plnění podle této smlouvy.
- 4) Předmět této smlouvy je realizován v rámci projektu s názvem „**Rozvoj a modernizace zdravotní péče v ON Náchod - UP Rychnov nad Kněžnou**“, registrační číslo **CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_121/0016341**, který je předmětem spolufinancování z prostředků EU a SR z Integrovaného regionálního operačního programu (IROP).

Odpovědné veřejné zadávání

- 5) Prodávající dále prohlašuje, že po celou dobu realizace této smlouvy zajistí:
- a) plnění veškerých povinností vyplývajících z právních předpisů České republiky, zejména pak z předpisů pracovněprávních, předpisů z oblasti zaměstnanosti a bezpečnosti ochrany zdraví při práci, a to vůči všem osobám, které se na plnění veřejné zakázky podílejí; plnění těchto povinností zajistí i u svých poddodavatelů a dále zejména dodržování právních předpisů z oblasti práva životního prostředí, které naplňují cíle environmentální politiky související se změnou klimatu, využíváním zdrojů a udržitelnou spotřebou a výrobou, především pak zákon č. 114/1992 Sb., dále z. č. 17/1992 Sb., přičemž prodávající se zavazuje přijmout veškerá opatření, která po něm lze rozumně požadovat, aby chránil životní prostředí;
 - b) dodržování bezpečnostní, hygienické a ekologické normy a předpisy při používání čistících, mycích a technických prostředků a dalších materiálů používaných při poskytování sjednaných prací a služeb v souladu s ustanoveními zákona č. 350/2011 Sb., o chemických látkách a chemických směsích (chemický zákon), a dalšími obecně závaznými právními předpisy;
 - c) sjednání a dodržování smluvních podmínek se svými poddodavateli srovnatelných s podmínkami sjednanými v této smlouvě, a to v rozsahu výše smluvních pokut a délek záruční doby;
 - d) řádné a včasné plnění finančních závazků svým poddodavatelům, kdy za řádné a včasné plnění se považuje plné uhrazení poddodavatelem vystavených faktur za plnění poskytnutá k plnění veřejné zakázky, ve sjednaných termínech a zcela v souladu se smluvními podmínkami uzavřeného smluvního vztahu s poddodavatelem;
 - e) minimální produkci všech druhů odpadů, vzniklých v souvislosti s realizací předmětu smlouvy a v případě jejich vzniku bude přednostně a v co největší míře usilovat o jejich další využití, recyklaci a další ekologicky šetrná řešení, a to i nad rámec povinností stanovených zákonem č. 541/2020 Sb., o odpadech;
 - f) podporu firemní kultury založené na motivaci pracovníků k zavádění inovativních prvků, procesů či technologií.

III. Předmět koupě

- 1) Touto smlouvou se prodávající zavazuje dodat kupujícímu přístroje EKG s příslušenstvím dle specifikace uvedené v přílohách č. 1a) a 1b) této smlouvy (dále jen „technická specifikace“) a převést na kupujícího vlastnické právo k nim.



- 2) Kupující se zavazuje k převzetí výše uvedeného předmětu koupě a zaplacení kupní ceny za podmínek dále uvedených.
- 3) Součástí předmětu koupě je též:
 - a) doprava do místa plnění, clo, montáž, instalace, uvedení do provozu včetně ověření jeho funkčnosti, provedení všech provozních testů (zejména výchozí elektrorevize, , apod.), ověření deklarovaných technických parametrů (zboží musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené právními předpisy České republiky);
 - b) provedení instruktáže zdravotnického personálu kupujícího (dle § 41 zákona č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů (zákon o zdravotnických prostředcích), včetně vystavení protokolu o proškolení, resp. instruktáži zdravotnického personálu, přičemž osoba provádějící instruktáž je povinna zároveň předložit doklad vydaný výrobcem ZP prokazující její oprávnění k provádění takovéto instruktáže;
 - c) předkládání dokladů, které se k dodávanému zboží vztahují, a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k obsluze v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že každý dodávaný přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, a další dle zákona o zdravotnických prostředcích;
 - d) prohlášení o shodě (CE declaration) v listinné i elektronické podobě – nejsou přílohou této smlouvy;
 - e) dokumenty osvědčující registrace SÚKL za prodávajícího i všechny poddodavatele včetně osob/y provádějící záruční servis:
 - ea) registrace právnické nebo podnikající fyzické osoby SÚKL jako osoby provádějící servis zdravotnických prostředků, které jsou předmětem plnění této veřejné zakázky, dle zákona o zdravotních prostředcích v platném znění;
 - eb) registrace právnické nebo podnikající fyzické osoby SÚKL jako distributor obecných zdravotnických prostředků;
 - ec) rozhodnutí SÚKL o notifikaci zdravotnického prostředku, který je předmětem této VZ či jiný doklad, ze kterého bude zřejmá tato notifikace na SÚKL;prodávající se zavazuje všechny uvedené registrace udržovat v platnosti po celou dobu plnění předmětu veřejné zakázky; doklady uvedené v tomto odstavci nejsou přílohou této smlouvy.
 - f) předávací protokol, záruční a dodací list;
 - g) likvidace obalového materiálu, v nichž bylo zboží dodáno.

IV. Cena a platební podmínky

- 1) Kupní cena za předmět koupě je stanovena v dále uvedené výši:



Položka	Jednotková cena v Kč bez DPH	Celková cena v Kč bez DPH
Přístroj EKG - 2 kusy	47.100,00	94.200,00
DPH celkem v Kč samostatně		19.782,00
Celková kupní cena v Kč včetně DPH		113.982,00

- 2) Sjednaná kupní cena zahrnuje veškeré nutné náklady, jejichž vynaložení prodávající předpokládá při plnění předmětu zakázky, a to včetně rizik, zisků, dopravy a pojištění pro transport, poplatků, odstranění veškerých případných vad zjištěných při předání a převzetí předmětu koupě, záručního servisu včetně vyžadovaných technických kontrol a revizí, požadované dokumentace a dokladů, seznámení s funkcionalitami, obsluhou a budoucím provozem dodávaných přístrojů, vedlejších nákladů (např. kursových vlivů, obecného vývoje cen) apod.
- 3) Ke sjednané kupní ceně bude připočtena daň z přidané hodnoty v zákonné sazbě odpovídající zákonné úpravě daně z přidané hodnoty v době zdanitelného plnění. Za zdanitelné plnění pokládají smluvní strany dodání celého předmětu koupě.
- 4) Sjednaná kupní cena bez DPH je konečná, nejvýše přípustná, platná po celou dobu realizace veřejné zakázky. Změna sjednané kupní ceny je možná pouze v souvislosti se změnou daňových předpisů majících prokazatelný vliv na cenu předmětu plnění. V případě nutnosti změny sjednané kupní ceny v souvislosti se změnou daňových předpisů dle věty předchozí není nutné změnu provést formou dodatku ve smyslu čl. IX odst. 5 této smlouvy.
- 5) Platba bude provedena na základě faktury vystavené prodávajícím do 15 dnů po dodání celého předmětu plnění a jeho protokolárním převzetí kupujícím, přičemž v předávacím protokolu bude deklarována funkčnost, bezvadnost a kompletnost dodávaných přístrojů. Faktura musí mít náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů. **Faktura musí dále obsahovat název a číslo dotačního projektu.**
- 6) Splatnost faktur se sjednává na 30 dnů ode dne jejich doručení na adresu sídla kupujícího.
- 7) Faktura bude kupujícímu zaslána v elektronické podobě na adresu: [anonymizováno].
- 8) Pokud faktura nebude obsahovat některé zákonné nebo v této smlouvě sjednané náležitosti, má kupující právo vrátit ji pět k opravě s tím, že prodávající vystaví novou bezchybnou fakturu, pro kterou pobeží nová lhůta splatnosti.
- 9) Záloha nebude poskytnuta.
- 10) Proávající je povinen uchovávat veškeré originály účetních dokladů v souladu se zákonem č. 563/1991 Sb., o účetnictví, v platném znění, po dobu 10 let.



V. Termín a místo dodávky

- 1) Prodávající se zavazuje dodat předmět koupě dle čl. III. této smlouvy nejpozději do 12 týdnů od nabytí účinnosti této smlouvy.
- 2) Místem plnění, resp. dodání se rozumí Nemocnice Rychnov nad Kněžnou, Jiráskova 506, Rychnov nad Kněžnou, gynekologicko-porodnické odd. – 1 kus EKG přístroje a ortopedické odd. - 1 kus EKG přístroje.
- 3) Převzetí předmětu koupě nastane po provedené kontrole sjednaných technických podmínek dodávky, předvedení funkcionalit, seznámení s obsluhou a budoucím provozem dodávaných přístrojů, předání úplné dokumentace (dle zadávacích podmínek a technické specifikace) v českém jazyce v tištěné i elektronické podobě.
- 4) Po předání předmětu koupě podepíše zástupci obou smluvních stran předávací protokol (vyhotoví prodávající), který bude podkladem pro vystavení faktury prodávajícím.

VI. Záruka, záruční podmínky a servisní podmínky

- 1) Předmět koupě má vady, jestliže neodpovídá výsledku určenému v této kupní smlouvě, tj. především není-li předmět koupě dodán v požadovaném množství, jakosti a provedení stanoveném zadávací dokumentací a technickou specifikací předmětu koupě.
- 2) Prodávající odpovídá za vady, jež má předmět koupě v době jeho předání.
- 3) Prodávající přejímá závazek (záruku za jakost), že předmět koupě bude po dobu záruční doby způsobilý pro použití k obvyklému účelu.
- 4) Záruční lhůta se sjednává na dobu **24 měsíců** od předání a převzetí předmětu koupě, není-li v technické specifikaci uvedena lhůta delší.
- 5) Do záruční lhůty se nezapočítává doba, po kterou není možno předmět koupě používat vlivem reklamované závady.
- 6) Záruka běží od okamžiku předání a převzetí každého jednotlivého přístroje.
- 7) Záruka se vztahuje na prokazatelné výrobní, montážní a materiálové vady předmětu koupě.
- 8) Veškeré vady předmětu koupě je kupující povinen uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, kdy vadu zjistil, a to formou písemného oznámení (popř. faxem nebo e-mailem), které bude obsahovat co nejpodrobnější specifikaci zjištěné vady. Kupující bude vady předmětu koupě oznamovat na adresu: Herálec 516, 592 01 Herálec (kontaktní místo pro řešení reklamací a záručních oprav na území České republiky).
- 9) Záruční oprava je prováděna zcela bezplatně - kupujícímu nebudou účtovány náklady na spotřebovaný materiál, dopravu ani práci servisního technika.
- 10) Během záruční doby je prodávající povinen bezplatně odstranit veškeré vady, které se na zboží vyskytnou, včetně bezplatných dodávek a výměny všech náhradních dílů a součástí. Prodávající je dále povinen provádět během záruční doby bezúplatně a bez vyzvání:



- výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace a validace;
- odbornou údržbu (periodické bezpečnostně technické kontroly) dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích, resp. dle § 65 zákona o zdravotnických prostředcích in vitro;
- revize dle § 47 zákona o zdravotnických prostředcích, resp. dle § 67 zákona o zdravotnických prostředcích in vitro;
- v případě zboží se zdroji ion. záření zkoušky dlouhodobé stability, dle atomového zákona;

a za tím účelem poskytnout náhradní díly a spotřební materiál nutný k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek. Pokud je pro provedení bezpečnostně technických kontrol či jakýchkoliv dalších předepsaných testů vyžadován spotřební materiál, je vždy součástí provedení těchto kontrol, a proto nemůže být samostatně účtován. Poslední bezpečnostně technické kontroly musí být prodávajícím provedeny nejdříve 1 kalendářní měsíc před uplynutím záruční doby. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající pracovníkovi technického úseku kupujícího.

- 11) Prodávající se zavazuje v době záruční doby provádět opravy vad zboží (zejména dle § 46 zákona o zdravotnických prostředcích, resp. dle § 66 zákona o zdravotnických prostředcích in vitro) tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, provádět dodávky všech náhradních dílů a provádět standardní vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
- 12) V případě uplatnění reklamace zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisního technika na opravu bude maximálně do 48 hodin od uplatnění reklamace vůči prodávajícímu, a to do místa umístění vadného zboží. Nástup servisního technika bude ve lhůtě dle předchozí věty uskutečněn v pracovní den mezi 7.30 – 16.30 hod. nebo do 12.00 hod. následujícího pracovního dne, pokud lhůta 48 hodin uplyne v době po 16.30 hod. příslušného dne, nebo v mimopracovních dnech.
- 13) Prodávající je povinen postupovat tak, aby odstranil nahlášenou vadu či poruchu v co nejkratší době.
- 14) Jde-li o vadu odstranitelnou, zavazuje se prodávající tuto odstranit a uhradit veškeré související náklady nejpozději do 48 hodin od nástupu servisního technika na opravu dle předchozího odstavce v případě, že potřebné náhradní díly jsou na skladě kupujícího nebo prodávajícího. V případě, že je nutné dodat náhradní díly ze zahraničí, není prodávající v prodlení, odstraní-li závadu ve lhůtě do 120 hodin počítaných od nástupu servisního technika na opravu.
- 15) V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu k odstranění vady dle odst. 14 tohoto článku prodávajícímu splnit, může být písemně dohodnuta přiměřeně delší lhůta. V takovém případě se prodávající zavazuje, že poskytne kupujícímu bez zbytečného odkladu od uplynutí lhůty k odstranění vady až do doby úplného vyřízení reklamace náhradní zboží ve stejné kvalitě, provedení a kvalitě, a to bezplatně. Dovoz a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.

VII. Přechod vlastnického práva

- 1) Vlastnické právo přechází na kupujícího úhradou celkové kupní ceny.
- 2) Odpovědnost za škody na předmětu koupě a škody jím způsobené přechází na kupujícího dnem fyzického převzetí předmětu dodávky nebo její části.



VIII. Smluvní pokuty a ukončení smlouvy

- 1) Dostane-li se prodávající do prodlení se splněním dodací lhůty, je povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,05 % z celkové nabídkové ceny v Kč bez DPH za každý i započatý den prodlení. Vznikem povinnosti hradit smluvní pokutu ani jejím zaplacením není dotčen nárok kupujícího na náhradu škody v plné výši ani na odstoupení od této smlouvy.
- 2) Při prodlení kupujícího se zaplacením kupní ceny se sjednává úrok z prodlení ve výši 0,05 % z dlužné částky (v Kč bez DPH) za každý i započatý den prodlení.
- 3) Kupující je oprávněn odstoupit od smlouvy s prodávajícím, pokud bude ze strany poskytovatele dotace zjištěno pochybení v dosavadním postupu kupujícího s vlivem na výši poskytnuté dotace. V takovém případě nelze uplatnit žádný nárok prodávajícího na náhradu škody nebo ušlého zisku, ani nelze uplatnit smluvní sankce nebo pokuty vůči kupujícímu.
- 4) Kupující je oprávněn od této smlouvy odstoupit, a to i částečně, v případě závažného porušení smluvní nebo zákonné povinnosti prodávajícím.
- 5) Za závažné porušení smluvní povinnosti se považuje:
 - a) skutečnost, že předmět koupě nebude splňovat parametry deklarované prodávajícím v jeho nabídce, požadované touto smlouvou, obecně závaznými právními předpisy nebo technickými normami,
 - b) prodlení s dodáním kterékoliv části předmětu koupě či s odstraněním vady, poruchy či nedostatku jakosti dle této smlouvy po dobu delší než 15 dnů,
 - c) prodlení s nástupem na opravu závady či poruchy po dobu delší než tři dny.
- 6) Kupující je dále oprávněn od této smlouvy odstoupit, a to i částečně, v případě, že:
 - a) nastane důvod pro odstoupení od smlouvy dle ustanovení § 2001 občanského zákoníku;
 - b) prodávající pozbude oprávnění vyžadovaného právními předpisy k činnostem, k jejichž provádění je prodávající povinen dle této smlouvy,
 - c) že prodávající uvede v nabídce informace nebo doklady, které neodpovídají skutečnosti a měly nebo mohly mít vliv na výsledek zadávacího řízení.
 - d) bude zahájeno insolvenční řízení dle zákona č. 182/2006 Sb., o úpadku a způsobech jeho řešení, ve znění pozdějších předpisů, jehož předmětem bude úpadek nebo hrozící úpadek prodávajícího; prodávající je povinen oznámit tuto skutečnost neprodleně kupujícímu,
 - e) prodávající vstoupí do likvidace.
- 7) Prodávající je oprávněn od této smlouvy odstoupit v případě, že kupující bude v prodlení s úhradou svých peněžitých závazků vyplývajících z této smlouvy po dobu delší než devadesát dnů.
- 8) Každé odstoupení od této smlouvy musí mít písemnou formu, přičemž písemný projev vůle odstoupit od této smlouvy musí být druhé smluvní straně doručen doporučeným dopisem na adresu sídla.
- 9) Účinky každého odstoupení od smlouvy nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle odstoupit od této smlouvy druhé smluvní straně. Odstoupení od smlouvy se nedotýká nároku na náhradu škody vzniklé porušením této smlouvy ani nároku na zaplacení smluvních pokut.



IX. Závěrečná ustanovení

- 1) Smluvní strany se výslovně dohodly, že právní vztahy založené touto smlouvou se řídí právním řádem České republiky.
- 2) Smluvní strany se zavazují veškeré spory přednostně řešit smírnou cestou. Dále se smluvní strany výslovně dohodly, že příslušný k projednávání sporů, které se nepodařilo vyřešit smírně, bude místně příslušný obecní soud kupujícího.
- 3) Prodávající je povinen kupujícímu neprodleně oznámit jakoukoliv skutečnost, která by mohla mít, byť i částečně, vliv na schopnost prodávajícího plnit své povinnosti vyplývající z této smlouvy. Takovým oznámením však prodávající není zbaven povinnosti nadále plnit své závazky vyplývající z této smlouvy.
- 4) Práva a povinnosti touto smlouvou výslovně neupravené se řídí příslušnými ustanoveními NOZ a dále zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů.
- 5) Tuto smlouvu lze měnit a doplňovat pouze formou písemných vzestupně číslovaných dodatků podepsaných oběma smluvními stranami, není-li ve smlouvě stanoveno jinak. Prodávající bere na vědomí, že změny této smlouvy ve smyslu tohoto ustanovení lze sjednat pouze za podmínek stanovených právními předpisy upravujícími zadávání veřejných zakázek.
- 6) Smluvní strany prohlašují, že skutečnosti uvedené v této smlouvě nepovažují za obchodní tajemství ve smyslu § 504 NOZ a udělují svolení k jejich užití a zveřejnění v plném rozsahu bez stanovení jakýchkoliv dalších podmínek.
- 7) Smluvní strany výslovně sjednávají, že uveřejnění této smlouvy v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (dále jen „registr smluv“), ve znění pozdějších předpisů, zajistí kupující.
- 8) Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
- 9) Je-li tato smlouva uzavřena v listinné podobě, je vyhotovena ve dvou stejnopisech s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom.
- 10) Prodávající bere na vědomí a souhlasí s tím, že je, podle § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů, v platném znění (dále jen „zákon o finanční kontrole“), osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
- 11) Prodávající bere na vědomí a souhlasí s tím, že je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2032, pokud v českých právních předpisech není stanovena lhůta delší.
- 12) Prodávající bere na vědomí a souhlasí s tím, že je povinen minimálně do konce roku 2032 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.

- 13) V případě, že prodávající prokázal v souladu se zadávací dokumentací splnění části kvalifikace prostřednictvím poddodavatele, musí tento poddodavatel i tomu odpovídající část plnění poskytovat. Proávající je oprávněn změnit poddodavatele, pomocí kterého prokázal část splnění kvalifikace, jen ze závažných důvodů a s předchozím písemným souhlasem kupujícího, přičemž nový poddodavatel musí disponovat minimálně stejnou kvalifikací, kterou původní poddodavatel prokázal za prodávajícího. Kupující nesmí souhlas se změnou poddodavatele bez objektivních důvodů odmítnout, pokud mu budou příslušné doklady předloženy. Bude-li jakýkoliv poddodavatel vykonávat činnost při plnění předmětu smlouvy, je prodávající povinen předem kupujícími sdělit jejich jméno a příjmení, resp., název nebo obchodní firmu a další základní identifikační údaje, včetně základního určení rozsahu jejich činnosti.
- 14) Proávající dále prohlašuje, že on sám či poddodavatel, který se podílí na plnění této smlouvy z více než 10 % hodnoty této smlouvy není osobou, na kterou se vztahují mezinárodní sankce dle zákona č. 69/2006 Sb., o provádění mezinárodních sankcí, ve znění pozdějších předpisů ve spojení s čl. 5k nařízení Rady (EU) č. 833/2014 ze dne 31. července 2014, o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině, ve znění nařízení Rady (EU) č. 2022/578 ze dne 4. dubna 2022 a zároveň že žádné finanční prostředky, které obdrží za plnění dle této smlouvy, nepoužije v rozporu s mezinárodními sankcemi uvedenými v § 2 zákona č. 69/2006 Sb., o provádění mezinárodních sankcí, ve znění pozdějších předpisů, zejména, že tyto finanční prostředky přímo ani nepřímo nezpřístupní osobám, subjektům či orgánům s nimi spojeným uvedeným v sankčních seznamech v souvislosti s konfliktem na Ukrajině nebo v jejich prospěch. Proávající se zavazuje, že jakoukoli změnu skutečností, která bude mít vliv na skutečnosti dle tohoto odstavce, oznámí písemně kupujícímu do 5 pracovních dnů od okamžiku, kdy se o této skutečnosti dozví.
- 15) Smluvní strany shodně prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly a že byla uzavřena po vzájemném projednání podle jejich pravé a svobodné vůle určitě, vážně a srozumitelně, nikoliv v tísní nebo za nápadně nevýhodných podmínek, a že se dohodly o celém jejich obsahu, což stvrzují svými podpisy.
- 16) Smluvní strany berou na vědomí, že úplný text smlouvy bude zveřejněn v registru smluv (veřejném informačním systému). Povinnost zveřejnění splní kupující, a to do 30 dnů od podpisu dohody.

Příloha **č. 1a) Technická specifikace**

č. 1b) Technický popis

Za kupujícího v Náchodě dne 19. 7. 2023

[anonymizováno]

.....

RNDr. Bc. Jan Mach, předseda správní rady

Za prodávajícího v Českém Herálci dne 19. 7. 2023

[anonymizováno]

.....

Marián Gaabriel Mikulášových

Příloha č. 1a) Kupní smlouvy

Příloha č. 3 – Technická specifikace

Vyplněná příloha č. 3 tvoří nedílnou součást nabídky účastníka zadávacího řízení.

Název veřejné zakázky:

Dodávka přístrojů pro ON Náchod – nemocnice Rychnov nad Kněžnou – část 8: EKG nižší kategorie

Podrobnosti předmětu veřejné zakázky (technické podmínky)

Zadavatel požaduje dodávku nových, nepoužitých přístrojů a jejich částí. Nepřipouští možnost dodávky repasovaných přístrojů nebo jejich částí.

Zadavatel akceptuje dodávku přístroje s tolerancí +/- 10 % od uvedených technických parametrů, pokud uchazeč v nabídce prokáže, že nabízené zařízení je vyhovující pro požadovaný medicínský účel, tj. diagnostické využití. Technické parametry označené jako minimální nebo maximální musí být dodrženy bez možnosti uplatnit toleranci.

Dodavatel vyplní tabulku níže v pravém sloupci „Splněno ANO / NE“. V úvodu pravého sloupce dodavatel **vybere ANO nebo NE podle toho, zda nabízený přístroj** (zařízení, zboží) **komplexně splňuje požadavky zadavatele**. Také u každého řádku, ve kterém je zadavatelem stanoven a požadován konkrétní parametr, dodavatel v příslušném pravém sloupci doplní ANO nebo NE, zda je požadavek splněn a napíše konkrétní nabízený parametr (je-li to možné).

Pokud v této části tabulky uvede dodavatel v pravém sloupci „NE“, bude vyloučen ze zadávacího řízení. Jedná o požadavek zadavatele absolutní a musí být splněn. To platí i v případě, pokud některý parametr nebude vyhovovat nebo nebude objasněn.

Technická specifikace

Dodavatel vyplní zvýrazněná pole

12 svodový EKG přístroj pro záznam klidového EKG na pracovištích nemocnice, s tiskem na termocitlivý papír formátu ve formátu 6x2			
Výrobce		Wuhan Zoncare Bio-medical Electronics Co., Ltd.	
Typ / Model		iMAC 120pro	
Záruka v měsících (min. 24 měsíců)		24	
Počet ks		2	
Cena v Kč bez DPH za 1 kus		47100	
Cena v Kč bez DPH celkem za počet kusů		94200	
DPH v Kč celkem samostatně		19782	
Cena v Kč včetně DPH celkem		113982	
Základní vlastnosti přístroje			
číslo	specifikace	Splněno ANO / NE	Konkrétní specifikace / hodnota
1.1	12 svodový EKG přístroj pro záznam klidového EKG.	ANO	
1.2	Kontinuální dlouhodobý záznam EKG s možností vložení události.	ANO	
1.3	Barevný displej o velikosti min. 8": • zobrazení všech 12 svodů,	ANO	10,4"

	zobrazení aktuálního pacienta.		
1.4	Klávesnice alfanumerická HW s krytím pro jednoduchou dezinfekci a udržení čistoty nebo SW na barevném dotykovém kapacitním displeji.	ANO	
1.5	Zadávání základních údajů o pacientovi (ID, jméno, příjmení, věk) pomocí klávesnice.	ANO	
1.6	Možnost připojení čtečky čárových kódů pro zadání pacienta.	ANO	
1.7	Frekvenční rozsah přístroje min. 0,05 Hz až 250 Hz.	ANO	0,01 – 350Hz
1.8	Vzorkovací frekvence EKG signálu min. 32.000 vzorku/sec/kanál.	ANO	32000
1.9	Detekce kardiostimulátoru ze všech svodů.	ANO	
1.10	Ochrana proti defibrilaci.	ANO	
1.11	Grafická prezentace správného umístění EKG svodů.	ANO	
1.12	Indikace kvality signálu.	ANO	
1.13	Indikace konkrétního svodu se špatnou kvalitou signálu či odpadnutého svodu.	ANO	
1.14	Software pro automatické rozměření a interpretaci 12 svodového EKG záznamu závislý na věkové kategorii.	ANO	
1.15	Tisk EKG záznamu se všemi potřebnými údaji o pacientovi, o nastavení, rozměření a interpretaci na termocitlivý papír.	ANO	
1.16	Funkce pro náhled všech 12 křivek současně před tiskem nebo odesláním záznamu.	ANO	
1.17	Uživatelsky volitelná tisková sestava (včetně interpretace, rozměření, údajů o pacientovi apod.) ve standardních provedeních – min. 2x6, rytmový svod atd.	ANO	3x4, 3x4+1R, 3x4+3R, 6x2, 6x2+1R, 6x2+3R, 12x1
1.18	Režimy snímání: automatický, manuální, sledování arytmií.	ANO	
1.19	Rychlost posuvu papíru: min. 5 / 25/ 50 mm/s	ANO	5, 6.25, 10, 12.5, 25, 50mm/s
1.20	Citlivost min. 5 – 20 mm/mV	ANO	2.5, 5, 10, 20, 40, Auto mm/mV
1.21	Paměť pro uložení EKG záznamů a patientských dat min. 200 záznamů	ANO	1000
1.22	Provoz ze sítě i akumulátoru.	ANO	
1.23	Interní dobíjení akumulátoru.	ANO	
1.24	Provoz z akumulátoru min. 4 hod.	ANO	8 hod.
1.25	Konektivita přes LAN a WiFi.	ANO	

1.26	Export EKG křivek na USB ve formátu PDF.	ANO	
1.27	Obousměrná komunikace s nemocničním informačním systémem pomocí protokolů kompatibilních se SW zadavatele – zadavatel používá DICOM Worklist, HL7, GDT.	ANO	
1.28	Přístroj je dezinfikovatelný běžnými dezinfekčními prostředky.	ANO	
<u>Ostatní příslušenství</u>			
1.29	Pacientský kabel pro snímání 12 svodů.	ANO	
1.30	EKG klipsy pro končetinové sondy.	ANO	
1.31	EKG balonkové elektrody pro hrudní svody.	ANO	
1.32	EKG gel.	ANO	
1.33	Stabilní, pojízdný vozík s brzděnými kolečky, s prostorem pro odkládání drobného příslušenství a držákem pacientského kabelu.	ANO	

* Pokud se kdekoliv v zadávacích podmínkách vyskytne požadavek nebo odkaz na obchodní firmy, názvy nebo jména a příjmení, specifická označení zboží a služeb, které platí pro určitou osobu, popřípadě její organizační složku za příznačné, patenty na vynálezy, užité vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, je účastník oprávněn navrhnout i jiné, kvalitativně a technicky obdobné řešení, které musí splňovat technické a funkční požadavky zadavatele uvedené v zadávacích podmínkách, neboť se jedná pouze o vymezení požadovaného standardu.

Doplňující informace:

- v rámci záruky budou BTK prováděny zdarma
- klasifikační třída zdravotnického přístroje: Ila
- uveďte nároky na kalibraci, validaci případně jiná metrologická ověření a jejich četnost (pokud přístroj tyto úkony nevyžaduje, uveďte to také): Žádné zvláštní nároky přístroj nevyžaduje.
Provádí se pouze BTK 1x za 12 měsíců

Ostatní požadavky (jsou-li nezbytné pro zajištění funkčnosti nabízeného systému):

Zapojení všech prvků do LAN a napojení na NIS (Worklist) a PACS ONN provede dodavatel v součinnosti s technikou útvaru ICT zadavatele. Součinnost s technikem útvaru ICT musí být dodavatelem domluvena s minimálním předstihem 5 pracovních dnů, a to prokazatelným způsobem (email, zápis z jednání).

V případě napojení komponent dodávaného systému na stávající WiFi síť nemocnice je požadováno, aby WiFi zařízení podporovalo bezpečnostní standard ověření WPA2-Enterprise (metoda PEAP, MSCHAPv2). Zadavatel akceptuje též WPA2-Personal (PSK). V takovém případě dodavatel dodá na útvar ICT seznam MAC adres připojovaných zařízení, na základě kterého, k jednotlivým MAC adresám bude vygenerováno unikátní 20-místné heslo a předáno dodavateli ke konfiguraci.

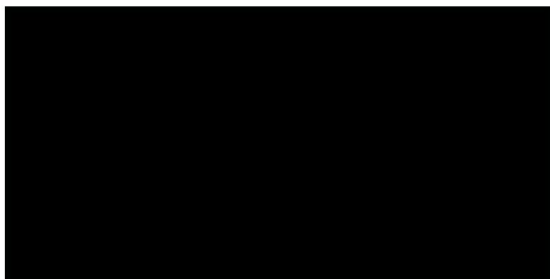
Součástí dodávky bude i přístupová licence MS Device CAL 2019 v celkovém počtu dodaných PC přistupujících k serveru Microsoft Zadavatele. Veškeré dodané SW licence budou registrovány

(vyžaduje-li se registrace licence u výrobce) na uživatele, jímž je Oblastní nemocnice Náchod a.s. Kontaktní osobou je vedoucí útvaru ICT.

Kybernetická bezpečnost

Oblastní nemocnice Náchod a.s. (ONN) je dle Zákona č.181/2014 Sb. o kybernetické bezpečnosti (ZKB) provozovatelem základní služby: Poskytování zdravotních služeb.

Dodávaný systém musí splňovat požadavky ZKB a navazujících předpisů, zejména vyhlášky č. 82/2018 Sb. o bezpečnostních opatřeních, kybernetických bezpečnostních incidentech.





iMAC 120pro

Digitální dvanáctikanálový EKG přístroj

1. Přehled

1.1 Akvizice současně 12 svodů

1.2 Použitelné osoby: Dospělí a pediatři

1.3 Vestavěná ochrana proti defibrilátoru

1.4 10,4" HD LCD obrazovka s Full Touch.

Náhled před tiskem. Umožňuje

náhled po zachycení.

1.5 Režimy vzorkování:

Real-time/Pre-sampling/Trigger

vzorkování / Vzorkování období

1.6 Ruční / Automatický / Rytmický režim

1.7 3x4, 3x4+1R, 3x4+3R, 6x2, 6x2+1R,

6x2+3R a 12x1 displej a

současně tisknout.

1.8 Podpora více jazyků

1.9 Alarm odpojení elektrody,

abnormální srdeční frekvence, nedostatek papíru, nízká

baterie atd.

Detekce nesprávného umístění

elektrody a až 15 Alarm před

tisk.

1.10 Automatické měření a analýza

1.11 Automatická měření více než

20 údajů. HR, PR, QRS, QT, QTc, P, QRS,

T osy. Amplitudy RV5-SV1 atd.

1.12 Podpora detekce kardiostimulátoru na každém z nich

Vést.

1.13 Max. 360s plný 12svodový průběh

funkce zmrazení a kontroly.

1.14 1 min – 5 minut Analýza rytmu.

1.15 ZQECG/PDF/PNG/XML/HL7/DICOM

WAVEFORM/DICOM-IMAGE/DICOM

-formát PDF/GDT (volba SCP).

1.16 Podpora připojení ke skeneru, USB

myš, USB klávesnice, čtečka karet a

tak na periferních produktech.

1.17 Podpora připojení WiFi a LAN kabelem

na síťový systém EKG třetí strany,

jako: HIS, EMR a PACS systém

bez EKG pracoviště

1.18 Způsob přenosu:

FTP/FTPS/HTTP/HTTPS/Samba/

DICOM/HL7 atd.

1.19 Plná alfanumerická schopnost QWERTY

klávesnice. Tlačítka pro uložení a tisk jedním kliknutím.

1.20 F1-F7 ModeSave a tak dále zkratka

klíče.

1.21 Zelená a energeticky úsporná opatření:

A. Automatický pohotovostní režim: Vypnuto, 5 minut, 10

min, 15 min, 20 min, 25 min, 30 min

b. Režim automatického vypnutí: Vypnuto, 5 minut, 10

min, 15 min, 20 min, 25 min, 30 min

C. Nastavitelný jas LCD obrazovky

d. "Bezpapírový" režim, kde jsou reporty

uloženy v zařízení popř

přenášeny elektronicky, šetří

papír a snižuje energii

spotřebu.

1.22 Doba spouštění: 10 sec

2. Specifikace techniky

2.1 Vzorkovací frekvence: 32000 Hz (ks)

2.2 Vzorkovací frekvence tempa: 32000 Hz

2.3 Počet platných vzorků za sekundu je

ne méně než 32 000 (nebo 32 000

vzorky/sekunda/kanál).

2.4 Vzorkovací frekvence analýzy signálu a

uložení těchto 1000 vzorků /sekundu/kanál

2.5 Frekvenční odezva: 0,01 ~ 350 Hz

2.6 CMRR: 130 dB

2.7 Unikající proud pacienta: <10 uA

2.8 Vstupní obvod: < 50uA

2.9 RTI, hodnota od vrcholu k údolí: 15uV

2.10 Ventil citlivosti: 20 uV

2.11 Rozsah stejnosměrného předpětí: ±950mV

2.12 Kalibrační napětí: 1mV

2.13 A/D převod: 24 bit

2.14 Vstupní impedance: 60 MΩ (10 Hz)

2.15 Citlivost: 2,5, 5, 10, 20, 40, Auto

mm/mV

2.16 Rychlost papíru: 5, 6,25, 10, 12,5, 25, 50 mm/s

2.17 Režim záznamu: Termální tiskárna

8 bodů /mm (nebo 200 dpi vertikálně)

40 bodů /mm (nebo 1000 dpi horizontálně)

25 mm/s)

2.18 Typ papíru: Papír se skladem Z

2.19 Výchozí velikost tisku:

A4 termální tiskárna, inovativní s

Multi Axis TPM zlepšuje tisk.

2.20 Nastavení filtru:

AC: vypnuto/50/60Hz.

EMG: vypnuto/25/35/45/75/100/150/250/350 Hz

Posun základní linie: vypnuto/0,01/0,05/0,3/0,6 Hz

2.21 Rozsah srdeční frekvence: 30-350 tepů za minutu

2.22 Bezpečnostní standardy WiFi:

WEP

WPA/WPA2 PSK

WPA2-Enterprise / IEEE 802.1x

Vyhovuje IEEE 802.11 a/b/g/n

3. Fyzická specifikace 3.1 Rozměry

a hmotnost:

Vybavení: 285mm*360mm*94mm

(s baterií: 3,6 kg, bez baterie: 3,2 kg)

Balení: 345mm *195mm *430mm 6,2kg

3.2 Monitor:

10,4 palce (D*Š =21,13cm*15,85cm,

Úhlopříčka: 26,42 cm) HD barevný LCD.

Plnědotyková obrazovka

Rozlišení 1024*768 pixelů

3.3 Elektrická energie:

AC:100-240VM 50Hz/60Hz, 120VA

DC: Vestavěná dobíjecí baterie

3.4 Kapacita baterie: 14,52V/5200mAh

Nepřetržitý provoz: DC 10,5h

Doba nabíjení: Baterie je nabitá na 90 %

ne déle než 3 hodiny a nabito na 100 % za ne

víc než 3,5 hodiny

3.5 Ukládání dat:

> 20 000 zpráv (doba vzorkování 10 s)

Externí USB/SD může rozšířit úložnou kapacitu

4. Podmínky prostředí:

Převážná teplota: -20°C+55°C

Relativní vlhkost: 10% až 95%

Wuhan Zoncare Bio-medical Electronics Co., Ltd.

Přídát: 380, High-tech 2nd road, Eastlake High-tech Development Zone, Wuhan, Hubei (430206), Čína.

Web: www.zoncare.com/en/

Atmosférický tlak: 500hPa až 1060hPa
Provozní teplota: +5°C+40°C
Relativní vlhkost: 20% – 85%
Atmosférický tlak: 570hPa1060hPa

5. Systémové vstupy a výstupy

2*USB2.0/LAN/SD rozhraní

6. Standardní balíček

- iMAC 120pro EKG přístroj (s baterií)
- Pacientský kabel
- Hrudní elektrody
- Končetinové elektrody
- Papír pro termální tisk
- Napájecí kabel
- Zemní cí drát
- Uživatelův manuál

7. Volitelné příslušenství

- Sériové elektrody
- Papír pro termální tisk
- Paměťová karta SD
- Lithiová baterie
- Software pracovní stanice
- Lékařský vozík
- Kabelové rameno pro vozík
- Měkká taška
- Laserová tiskárna
- Skener (1D a 2D)
- Čtečka magnetických karet
- Čtečka paměťových karet

8. Pokročilá funkce

- 8.1 Zobrazení nejlepších intervalů EKG zaznamenané v paměti, aby se zabránilo testu opakování.
- 8.2 Externí laserová tiskárna pro výstup A4 zpráva
- 8.3 Skener, čtečka karet a další pacient zařízením pro vstup informací
- 8.4 Funkce bezdrátové WiFi
- 8.5 Funkce DICOM (V3.0 pracovní seznam, Storage, MPPS, Storage Commit, Print)
- Funkce 8.6 HL7 (V2.5 Worklist, Storage), volba
- 8.7 Funkce přerušování dat (automaticky test

- připojení po připojení k síti těla načíst zprávu o neúspěšném nahrávání a nahrávání automaticky)
- 8.8 QTc vzorec: Hodge, Bazett, Fridericia, Framingham
- 8.9 Matice měření
- 8.10 Průběh měření šablona
- 8.11 Histogram RR, graf RR
- 8.12 Automaticky čas synchronizace funkce
- 8.13 Rozsah bradykardie a tachykardie nastavitelný
- 8.14 Svodový systém: standardní, zadní stěna, Pravý hrudník, pravá zadní stěna hrudníku, Předchozí mezibřehový prostor, Další mezibřehový prostor, CABRERA, Custom Možnost NEHB
- 8.15 GLASGOW EKG Algoritmus dokáže přesnou diagnózu podle věku pacienta, pohlaví, rasy, historie medicíny, atd., zejména pro AMI, ventrikulární Fibrilace, ventrikulární tachykardie, čtvrtletní bradykardie, zhoubný arytmií atd.
- 8.16 Diagnostický algoritmus Glasgow podporuje indikaci kritických hodnot a je označen "****...****" v diagnostický závěr. Diagnostika závěr si můžete prohlédnout na obrazovka a vytisknout.
- 8.17 Zobrazení tělesné mapy a tvaru vlny kvalitu signálu červenou, oranžovou a zelené barvy.
- 8.18 Upgrady lze provádět přes USB/SD karty a upgrady vzdálené síť jsou podporovány.
- 8.19 LINUX, aby se zabránilo vniknutí virů a software podporuje blokování USB zabránit data převod přes USB (Ctrl+Alt+L).
- 8.20 Podporované pokročilé funkce (volitelné): VCG, TVCG, VLP, FCG, QTd, HRV

9. Certifikáty

Standardy kvality
ISO9001
ISO13485
ISO 14001:2015
ISO 45001:2018
TENTO

V souladu s

93/42/EHS ve znění pozdějších předpisů
2007/47/ES

V ISO 13485:2016

IN ISO 14971:2012

EN ISO 15223-1:2016

IN 1041:2008

ISO 10993-1:2009

ISO 10993-5:2009

ISO10993-10:2010

IEC60601-1:2006/A1:2013

IN 60601-1-2:2015

IEC 60601-2-25:2011

EN 62304:2006/A1:2015

IN 62366-1:2015

EN 60601-1-6:2010/A1:2015

ETSI EN 300328 V2.2.2 (2019-07)

ETSI EN301489-1 V2.2.3 (2019-11)

Návrh ETSI EN301489-17 V3.2.2 (2019-12)

IN 62479:2010

POZNÁMKA:

Specifikace tohoto systému se mohou změnit bez předchozího upozornění.
Tento dokument obsahuje intelektuální majetek, informace který je je majetkem Zoncare a je chráněn zákonem. Ani dokument, ani informace obsahoval tam by mělo být použito nebo reprodukovány vcelku nebo částečně bez předchozího písemného souhlasu ze Zoncare.

2023

Objasnění či doplnění informací

Veřejná zakázka Dodávka přístrojů pro ON Náchod – nemocnice Rychnov nad Kněžnou - část 8: EKG nižší kategorie

Zadavatel Oblastní nemocnice Náchod a.s., IČO 26000202, se sídlem Purkyňova 446, 547 01 Náchod

1.4 - Klávesnice alfanumerická HW s krytím pro jednoduchou dezinfekci a udržení čistoty nebo SW na barevném dotykovém kapacitním displeji: V předloženém návodu k použití nabízeného přístroje Zoncare iMAC120pro je v jeho úvodu vyobrazen přístroj s HW klávesnicí, nicméně se z obrázku nejeví, že by disponoval vrchním krytím klávesnice pro jednoduchou dezinfekci

Doplnění:

- Manuál k EKG strana 81, kapitola 9 Údržba, bod 9.1. popisuje postup dezinfekce přístroje. Z tohoto bodu jasně vyplývá splnění bodu na 1.4.
-

1.11 - Grafická prezentace správného umístění EKG svodů: V předloženém návodu k použití nabízeného přístroje Zoncare iMAC120pro zadavatel nenašel žádnou informaci o grafickém zobrazování EKG svodů na displeji.

Doplnění:

- Manuál k EKG strana 23, bod 2.3.2.3 systém křivek. Popisuje umístění svodů i s grafickou prezentací. Z tohoto bodu vyplývá splnění bodu 1.11.
-

1.12 - indikace kvality signálu a 1. 13 - indikace konkrétního svodu se špatnou kvalitou signálu či odpadnutého svodu: V předloženém návodu k použití nabízeného přístroje Zoncare iMAC120pro zadavatel našel na straně 18 popis ikonky „Indikace elektrody“, kdy rozsvícená ikona označuje, že kabel pacienta je dobře připojen. Na straně 64 návodu k použití je pravděpodobně popisován v bodu 5.6 systém indikace odpadlého svodu změnou barvy názvu svodu na červenou. Zadavateli se však nepodařilo dohledat splnění druhého požadavku, tedy „indikace kvality signálu“.

Doplnění:

- Jak správně vyhledal zadavatel v manuálu na straně 64 v bodu 5.6 indikace elektrody. Tento bod se vztahuje na všechny případy, kdy není elektroda, EKG kabel, signál a vše ostatní dokonalé, tak aby byl zajištěn co nejlepší záznam. Při potížích se signálem, elektrodou nebo kabelem se barvou odliší elektroda, které se potíž týká. Z tohoto bodu vyplývá splnění bodu 1.12 a 1.13
-

prohlášení o shodě (CE declaration) v českém jazyce.

Doplnění:

- Přiloženo v samostatné příloze
-

➤ Komise žádá účastníka o písemné zdůvodnění způsobu stanovení mimořádně nízké nabídkové ceny u položky nabízeného přístroje Zoncare – iMAC 120pro.

Z odůvodnění musí být patrné, z jakých konkrétních důvodů jste schopni realizovat dodávku dotčené položky za nabídnutou cenu. Objasnění může být dále podpořeno relevantními dokumenty, doložením cen použitých materiálů, technologií a cenových nabídek poddodavatelů.

Objasnění:

- Cenová nabídka se odvozuje od nákupní ceny, požadovaných technických parametrů přístroje, požadovaného SW a dalších komponentů a příslušenství.

Dle technických parametrů, které zadavatel požaduje se jedná o základní provedení EKG Zoncare iMAC 120pro. Nemusí se přikupovat žádný SW.

Další požadavky: Pacientský kabel, Elektrody končetinové, Elektrody hrudní, EKG gel jsou standartní příslušenství!

Stabilní, pojízdný vozík s brzděnými kolečky, s prostorem pro odkládání drobného příslušenství a držákem pacientského kabelu – nejedná se o speciální vozík ani speciální úpravu námi disponovaných vozíku skladem.

BTK v záruce zdarma: úkon BTK je prováděn zdarma

- Jakost materiálů použité k tomuto plnění zakázky nijak není poznamenána kvalitou a jsou použity standartní materiály.
- Připojení do systému DICOM bude splněno ve spolupráci s IT oddělením zadavatelem a našeho IT specialisty.

Kdyby byly potřeba speciální úpravy vozíků, jiný SW než náš model iMAC 120pro v základním provedení nabízí – byla by cena samozřejmě jiná. Rozmezí ceny EKG bez vozíků je od 35.000 bez DPH za samotný přístroj až po 150.000 bez DPH s plně vybaveným přístrojem a SW.

Tato zakázka není plněna s finanční ztrátou.

Zajímalo by nás, proč je konkurence pravděpodobně o hodně dražší, když my jsme schopni plnit takovéto technické specifikace s cenami jaké máme s tak kvalitními přístroji, které nabízíme.

- Komise dále v souladu s § 113 odst. 4 požaduje, aby účastník výslovně potvrdil, že
- a) si je vědom všech požadavků stanovených zadavatelem pro plnění veřejné zakázky a že je připraven zakázku za nabídnutou cenu realizovat v plném rozsahu a při dodržení požadované kvality a všech smluvních podmínek,

ANO jsme si vědomi

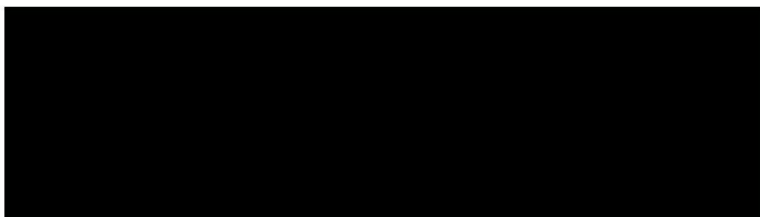
- b) při plnění veřejné zakázky zajistí dodržování povinností vyplývajících z právních předpisů vztahujících se k předmětu veřejné zakázky, jakož i pracovněprávních předpisů a kolektivních smluv vztahujících se na zaměstnance, kteří se budou podílet na plnění veřejné zakázky, a

ANO vše bude dodrženo

- c) neobdržel neoprávněnou veřejnou podporu.

NEOBDRŽELI jsme žádnou veřejnou podporu

V Herálci, dne 2. 5. 2023



Marián Gaabriel Mikulášových

[FEN](#)
[FEN CDD](#)

[navigace](#) | [zápatí](#)

[hlavní stránka](#) » [příchozí individuální komunikace](#) » *Re: Žádost o písemné objasnění či doplnění informací*

info

Jste přihlášen(a) jako auditor organizace! Toto oprávnění vám umožňuje nahlížet do všech údajů o všech zadávacích řízeních organizace, včetně neveřejných. Využíváním tohoto oprávnění se zavazujete zachovávat mlčenlivost o skutečnostech, o nichž jste se dozvěděl(a) v souvislosti se svou činností v tomto systému.

[odpovědět](#)

Přijatá zpráva - odpověď na zprávu konkrétní organizaci

Zadávací řízení	Dodávka přístrojů pro ON Náchod – nemocnice Rychnov nad Kněžnou – část 8: EKG nižší kategorie
Odesílatel	Marián Gaabriel Mikulášových
Organizace odesílatele	Marián Gaabriel Mikulášových [IČO: 02018951]
Možnost odpovědět	Ano (vyžaduje oprávnění Odpovídat na individuální zprávy)
Datum	07.06.2023 23:46:58
Předmět	Re: Žádost o písemné objasnění či doplnění informací

Dobrý den,

v příloze zasíláme dokumentaci dokazující způsobilost dle požadované technické specifikace zadávací dokumentace.

Dále přikládáme video od výrobce s názornou ukázkou.

Děkujeme a přejeeme hezký zbytek dne.

S pozdravem

Marián Gaabriel Mikulášových

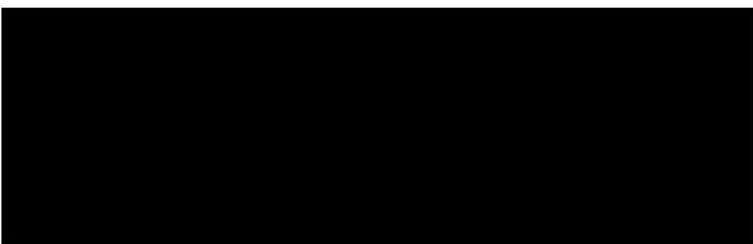
Přílohy

 [iMAC 120 datasheet_English \(2023\).pdf](#)

 [iMAC 120 datasheet_English \(2023\)_překlad CZ.pdf](#)

 [Video WhatsApp, 2023-06-02 v 17.34.01.mp4](#)

 [Video WhatsApp, 2023-06-05 v 11.53.07.mp4](#)



[stáhnout všechny přílohy jako ZIP](#) [Přístupy ke zprávě](#)

Objasnění či doplnění informací

Veřejná zakázka Dodávka přístrojů pro ON Náchod – nemocnice Rychnov nad Kněžnou - část 8: EKG nižší kategorie

Zadavatel Oblastní nemocnice Náchod a.s., IČO 26000202, se sídlem Purkyňova 446, 547 01 Náchod

Z doručeného objasnění včetně technického popisu nabízeného přístroje Zoncare – iMAC 120pro a videa od výrobce s názornou ukázkou však není jednoznačně patrné, že přístroj na videu přesně odpovídá HW a SW přístroje Zoncare – iMAC 120pro, který účastník hodlá dodat. Pouze z rozložení některých na videu viditelných kláves je možné usuzovat, že by se o podobný přístroj mělo jednat, i když tvar přístroje kolem displeje není odpovídající ilustracím zaslaným v rámci podané nabídky. Komise Vás žádá o písemné potvrzení, že EKG přístroj Zoncare iMAC 120pro, který nabízíte k dodání, HW i SW odpovídá přístroji, na kterém jsou na dodaném videu prokazovány požadované funkcionality.

Objasnění:

- Přístroj Zoncare – iMAC 120pro odpovídá SW výbavě, které bylo viděno na videu od výrobce
- Přístroj Zoncare – iMAC 120pro nabízený ve veřejné zakázce nemá nakloněný displej, přístroj Zoncare – iMAC 120pro na videu disponuje nakloněným displejem. To je jediný rozdíl v HW i SW, který Vás patrně k tomuto dotazu k objasnění

V Herálci, dne 16.6. 2023



Marián Gaabriel Mikulášových