

## KUPNÍ SMLOUVA NA NÁKUP ZDRAVOTNICKÉ TECHNIKY

Níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavírají následující smluvní strany v souladu s § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ObčZ“), tuto kupní smlouvu na nákup zdravotnické techniky (dále jen „Smlouva“)

**1. Fakultní nemocnice Ostrava**

se sídlem: 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava  
IČ: 00843989  
DIČ: CZ00843989 (je plátcem DPH)  
zastoupena: MUDr. Jiřím Havrlantem, MHA, ředitelem  
bankovní spojení: Česká národní banka; č. ú: 43-65137761/0710  
zřizovací listina MZ ČR ze dne 25. listopadu 1990, č. j. OP-054-25.11.90  
(dále jen „Kupující“)

a

**2. Stamed s.r.o.**

se sídlem: Vřesová 667, 330 08 Zruč-Senec  
IČ: 29161941  
DIČ: CZ29161941 (je plátcem DPH)  
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Plzni, oddíl C, vložka 27962  
zastoupena: Stanislavem Kohoutem, jednatelem  
bankovní spojení: Komerční banka, a.s.; č. ú: 107-5913970207/0100  
(dále jen „Prodávající“)

(Kupující a Prodávající budou v této Smlouvě označováni jednotlivě také jako „smluvní strana“ a společně jako „smluvní strany“)

## Preambule

Kupující a Prodávající uzavírají tuto Smlouvu na základě vítězné nabídky dodavatele veřejné zakázky, která byla učiněna v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku s názvem „**Matrace antidekubitní vzduchová/hybridní**“, vedené pod ev. č. **OŘN-48/23** (dále jen „**Veřejná zakázka**“). Tato Veřejná zakázka byla vyhlášena podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZVZ**“).

Pořízení předmětu Smlouvy je spolufinancováno v rámci Evropského fondu pro regionální rozvoj a je realizováno v souladu s projektem REACT EU „**A3 Rekonstrukce JIP Oddělení popáleninové medicíny a rekonstrukční chirurgie včetně vybavení zdravotnickou technikou oddělení**“, reg. č. **CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016333**. Tato Veřejná zakázka je spolufinancována v rámci Evropského fondu pro regionální rozvoj.

## 1. Předmět Smlouvy

1.1 Prodávající se zavazuje dodat Kupujícímu předmět koupě a převést na něj vlastnické právo. Kupující se zavazuje předmět koupě převzít a zaplatit za něj sjednanou cenu.

1.2 Předmětem koupě je dodávka **níže uvedeného přístrojového vybavení**:

Přístrojové vybavení vč. obchodního názvu	Typ	Umístění ve FN Ostrava
Matrace antidekubitní vzduchová/hybridní s příslušenstvím – 6 kusů Matrace CuroCell Cirrus IQ 85x200x21 cm	Matrace CuroCell Cirrus IQ 85x200x21 cm	Oddělení popáleninové medicíny a rekonstrukční chirurgie

(dále jen „**Přístroj**“), a to v rozsahu a standardu dle přílohy č. 1 této Smlouvy – Medicínsko technická specifikace Přístroje, položkový seznam dodávky s oceněním položek (dále jen „**příloha č. 1**“).

1.3 Prodávající se zavazuje dodat Přístroj nový, nepoužitý, určený pro prodej na českém trhu. Prodávající se zavazuje dodat Přístroj v požadované kvalitě, aby byl určen pro zamýšlené použití, vyhovoval podmínkám certifikace, bezpečnosti a požadavkům na dobu životnosti, a aby odpovídal popisu funkčnosti uvedenému v průvodní dokumentaci Přístroje a v propagačních nebo nabídkových materiálech výrobce či Prodávajícího před uzavřením této Smlouvy.

1.4 Prodávající se zavazuje dodat Přístroj v souladu s platnými právními předpisy, zejména v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů. V případě zdroje ionizujícího záření se Prodávající zavazuje, že dodaný Přístroj splňuje podmínky zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů.

1.5 Součástí dodávky Přístroje bude předávací protokol, který bude obsahovat jednoznačné určení jednotlivých položek předmětu Smlouvy, ceny s DPH a ceny bez DPH a číslo Smlouvy Kupujícího.

Vzor předávacího protokolu, který tvoří přílohu č. 4 této Smlouvy (dále jen „příloha č. 4“) stanoví minimální požadavky pro předávací protokol Přístroje.

1.6 Součástí dodávky Přístroje je zejména:

- a. zajištění dopravy do místa dodání, instalace a uvedení do provozu s předvedením funkčnosti Přístroje, včetně odvozu a likvidace odpadu a obalů;
- b. předání dokladů, které se k Přístroji vztahují a jsou nezbytné pro jeho řádný provoz, zejména instalační, validační, kalibrační a jiné protokoly;
- c. bezplatné zaškolení obsluhy Přístroje či jiných vybraných zástupců Kupujícího, tj. instruktaž dle platných právních předpisů, společně s dodáním potvrzení o bezplatném zaškolení;
- d. předání návodu k použití v českém jazyce 1x v písemné formě nebo 1x elektronicky na vhodném datovém nosiči, a to včetně informací k preventivním prohlídkám Přístroje;
- e. dodání prohlášení o shodě a ve vztahu k CE certifikátu – doklad (např. formou prohlášení Prodávajícího nebo písemně na některém z předávaných dokladů) obsahující informace/identifikaci notifikované osoby a číslo notifikované osoby, která vystavila certifikát, a příslušné dokumentace dle platných právních předpisů;
- f. dodání informací o zahájení a době záruky v souladu s touto Smlouvou (např. formou čestného prohlášení nebo písemně na některém z předávaných dokladů).

1.7 Prodávající se zavazuje provádět bezplatný záruční servis Přístroje po celou dobu sjednané záruční doby dle této Smlouvy. Pro vyloučení pochybností smluvní strany stanoví, že záručním servisem se rozumí veškeré úkony, kontroly, kalibrace, validace, provozní údržba, pravidelné bezpečnostně technické kontroly (s použitím předepsaných servisních kitů) dle doporučení výrobce Přístroje a elektrické revize dle platných právních předpisů, zkoušky dlouhodobé stability a zkoušky provozní stálosti, apod., včetně vystavení protokolů, které jsou předepsány výrobcem dodávaného Přístroje pro zabezpečení řádné funkce dodaného Přístroje.

1.8 Pokud je součástí dodaného Přístroje záložní napájecí zdroj (dále jen „UPS“), Prodávající se zavazuje provádět pravidelnou roční kontrolu a s tím související údržbu, včetně případné výměny baterií. Důsledky vyplývající z případného neprovedení této bezpečnostně technické kontroly Přístroje jdou k tíži Prodávajícího.

1.9 Prodávající je povinen dodat Přístroj tak, aby nebyl v okamžiku dodání zatížen jakýmkoliv právem třetích osob (včetně podmíněných nebo budoucích práv).

1.10 Smluvní strany se dohodly v případě výkladových sporů na tom, že pořadí přednosti je následující:

- a. Smlouva;
- b. přílohy Smlouvy;
- c. zadávací dokumentace k Veřejné zakázce;

d. nabídka Prodávajícího.

1.11 Kupující je osobou povinnou dle § 3 písm. g) zákona č. 181/2014 Sb., o kybernetické bezpečnosti a o změně souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**Zákon o kybernetické bezpečnosti**“). V případě, že je Přístroj nebo jeho část:

a) připojován jakýmkoli způsobem - tj. kabelovým či bezdrátovým – do lokální sítě (LAN) Kupujícího, a/nebo

b) dochází k jakémukoli (i fyzickému) přenosu dat mezi Přístrojem nebo jeho částí a jakoukoli aplikací Kupujícího, případně informačním systémem Kupujícího, a/nebo

c) je k Přístroji nebo jeho části umožněno připojení prostřednictvím vzdáleného přístupu, zavazuje se Prodávající splnit povinnosti stanovené přílohou č. 5 Smlouvy – Požadavky na zabezpečení modalit v oblasti kybernetické bezpečnosti. Zároveň je Prodávající povinen poskytnout Kupujícímu veškerou potřebnou součinnost při plnění povinností stanovených Zákonem o kybernetické bezpečnosti. Porušení jakékoliv z těchto povinností je považováno za podstatné porušení Smlouvy.

## 2. Cena

2.1 Prodávajícímu vzniká nárok na zaplacení kupní ceny po předání Přístroje bez vad, tj. okamžikem podpisu předávacího protokolu ze strany Kupujícího. Pokud budou v předávacím protokolu uvedeny vady Přístroje, Prodávajícímu nevzniká nárok na zaplacení kupní ceny do doby, než budou odstraněny.

2.2 V souladu se zněním zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, se smluvní strany dohodly na celkové kupní ceně ve výši:

a. **Nabídková cena bez DPH** 430 924,96 Kč

b. **DPH** 64 638,74 Kč

c. **Nabídková cena celkem vč. DPH** 495 563,70 Kč

2.3 Cena je stanovena jako nejvýše přípustná a nepřekročitelná a zahrnuje veškeré náklady Prodávajícího spojené s realizací předmětu Smlouvy (zejména balné, dopravné, celní či jiné poplatky, likvidace odpadu a obalů atd.), rizika, zisk a finanční vlivy (např. inflace nebo vývoj kurzu české měny vůči zahraničním měnám), a to po celou dobu trvání Smlouvy.

2.4 Faktura bude vystavena na základě předávacího protokolu podepsaného odpovědným zástupcem Kupujícího. Faktura je splatná do 30 dnů od jejího doručení Kupujícímu na elektronickou adresu: [efakturace-inv@fno.cz](mailto:efakturace-inv@fno.cz) a musí obsahovat:

a. číslo Smlouvy,

b. registrační číslo projektu CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016333 a větu „**Projekt je spolufinancován v rámci Evropského fondu pro regionální rozvoj**“

c.

- d. IČ a DIČ Kupujícího i Prodávajícího,
  - e. předmět plnění,
  - f. označení peněžního ústavu a číslo účtu, na který má být placeno,
  - g. náležitosti dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů,
  - h. přílohou faktury bude předávací protokol podepsaný oběma smluvními stranami.
- 2.5 V případě, že faktura bude obsahovat nesprávné nebo neúplné náležitosti, je Kupující oprávněn ji do doby její splatnosti vrátit Prodávajícímu. Ten ji podle charakteru nedostatků buď opraví, nebo vystaví novou. U této nové nebo opravené faktury běží nová lhůta splatnosti.
- 3. Místo a termín dodání Přístroje**
- 3.1 Prodávající se zavazuje dodat Přístroj **do 12 týdnů** od podpisu této Smlouvy oběma smluvními stranami.
- 3.2 Přístroj je pokládán za předaný nejdříve v okamžiku, kdy je nainstalován, uveden do provozu a je-li zaškolená obsluha. O těchto skutečnostech smluvní strany sepíše předávací protokol dle přílohy č. 4 Smlouvy, který bude podepsán zástupci oběma smluvních stran. Prodávající před uvedením stanovených měřidel do oběhu zajistí v souladu s přílohou č. 2 Smlouvy – Seznam měřidel, jež jsou součástí dodávky, jejich prvotní ověření dle zákona č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů, a u ostatních měřidel jejich kalibraci.
- 3.3 Předávací protokol je za Kupujícího oprávněn podepsat pověřený pracovník úseku nákupu zdravotnické techniky (oddělení zdravotnické techniky) a vedoucí daného pracoviště Kupujícího. Jedno vyhotovení předávacího protokolu zůstává Prodávajícímu pro jeho potřeby a druhé vyhotovení zůstává Kupujícímu.
- 3.4 Pracovník Kupujícího, který provádí povinnou prohlídku dodaného, nainstalovaného a do provozu uvedené Přístroje, je oprávněn do předávacího protokolu popsat jím zjištěné vady Přístroje.
- 3.5 Okamžikem převzetí Přístroje Kupujícím přechází na Kupujícího nebezpečí škody na Přístroji a vlastnické právo k Přístroji.
- 3.6 Místem dodání je Oddělení popáleninové medicíny a rekonstrukční chirurgie Fakultní nemocnice Ostrava. Náklady na dodání Přístroje do místa dodání hradí Prodávající.**
- 3.7 Kupující umožní příjezd dopravci do místa dodání na dobu nezbytně nutnou k předání Přístroje. Prodávající se zavazuje oznámit termín dodávky minimálně 3 dny před plánovaným termínem kontaktní osobě na straně Kupujícího.

#### 4. Záruka a odpovědnost za vady

- 4.1 Prodávající prohlašuje, že dodaný Přístroj je bez vad, a to bez vad faktických i právních. Prodávající poskytuje záruku za jakost Přístroje po dobu **24 měsíců**, počítanou od okamžiku převzetí Přístroje Kupujícím.
- 4.2 Záruka zajišťuje, že Přístroj bude mít všechny vlastnosti dle této Smlouvy, dle dokumentace k Přístroji, vlastnosti odpovídající obsahu technických norem, které se na jednotlivé výrobky vztahují a vlastnosti obvyklé po celou dobu trvání záruční doby. Pokud je součástí plnění UPS, Prodávající garantuje stejné vlastnosti dle předchozí věty také vůči UPS, a to včetně baterií. Odpovědnost Prodávajícího za vady Přístroje, na které se nevztahuje záruka, není tímto odstavcem dotčena.
- 4.3 Kupující se zavazuje oznámit vadu Přístroje na e-mail Prodávajícího: servis@stamed.cz. Oznámení o vadách musí obsahovat minimálně identifikaci Smlouvy, popis vady či uvedení, jak se vada projevuje a stanovit požadované nároky Kupujícího.
- 4.4 Záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením a odstraněním vady Přístroje.
- 4.5 Neuplatní-li Kupující vůči Prodávajícímu v konkrétním případě jiné nároky, Prodávající je povinen bez zbytečného odkladu, nejpozději však ve lhůtě dle odst. 4.6 tohoto článku Smlouvy, odstranit oznámené vady opravou Přístroje nebo dodat Kupujícímu nový bezvadný Přístroj. Práva Kupujícího uplatnit další nároky vyplývající z vadného plnění stanovené příslušnými právními předpisy tím nejsou dotčena.
- 4.6 V rámci záruční doby garantuje Prodávající 2 kalendářní dny k odstranění vady a zprovoznění Přístroje bez potřeby náhradních dílů, počítané od nahlášení vady Prodávajícímu. V rámci záruční doby garantuje Prodávající 8 kalendářních dnů k odstranění vady a zprovoznění Přístroje v případě nutnosti náhradních dílů nebo nutnosti zapůjčení adekvátního systému, počítaných od nahlášení vady Prodávajícímu.

#### 5. Sankční ujednání

- 5.1 Kupující se zavazuje při prodlení se zaplacením faktury zaplatit Prodávajícímu zákonný úrok z prodlení ve výši stanovené předpisy občanského práva.
- 5.2 Kupující má v případě prodlení Prodávajícího s dodáním Přístroje nárok na zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2 % z ceny řádně nedodaného Přístroje stanovené touto Smlouvou, včetně DPH, a to za každý započatý den prodlení.
- 5.3 Prodávající uhradí smluvní pokutu ve výši 0,5 % z ceny Přístroje stanovené touto Smlouvou, včetně DPH, za každý den prodlení nad garantovaný počet dnů zprovoznění Přístroje stanovený v čl. 4. odst. 4.6 Smlouvy.
- 5.4 Prodávající je povinen uhradit smluvní pokutu ve výši 2.000,- Kč za každý jednotlivý případ porušení povinnosti stanovené v čl. 1. odst. 1.11 této Smlouvy a v příloze č. 5 této Smlouvy.

5.5 Nárok Kupujícího podle tohoto článku není dotčen, pokud Kupující nebude povinen Přístroj převzít.

5.6 Dohodnuté smluvní pokuty budou uhrazeny vedle ušlého zisku a náhrady škody, která vznikne porušením povinnosti, na niž se smluvní pokuta vztahuje. Smluvní pokuty jsou splatné do 14 dnů od doručení písemné výzvy k úhradě oprávněnou smluvní stranou druhé smluvní straně.

## 6. Software

6.1 Pokud je součástí předmětu plnění Smlouvy dodávka softwarových produktů, pak se Kupujícímu vyhrazuje časově neomezené a výhradní právo užívat tyto softwarové produkty s Přístrojem, s kterým byly dodány, a to v nezměněné formě. Prodávající pro případ dodávky softwarových produktů uděluje Kupujícímu bezplatně veškeré nezbytné licence (časově neomezené) nutné pro užívání dodaných softwarových produktů a pro plnohodnotné užívání Přístroje. Prodávající je současně povinen a zavazuje se dodané softwarové produkty pravidelně (řádě a včas) aktualizovat (provádět upgrade, tj. instalování novějších, aktualizovaných verzí), a to bezplatně.

6.2 Úplata za užívání softwarových produktů poskytnutých k předmětu plnění Smlouvy je obsažena v kupní ceně a Prodávající prohlašuje, že užívání softwaru Kupujícím nebrání jakákoli překážka faktická či právní, vyplývající zejména ze zákona č. 121/2000 Sb., o právu autorském, o právech souvisejících s právem autorským, ve znění pozdějších předpisů.

## 7. Trvání a ukončení Smlouvy

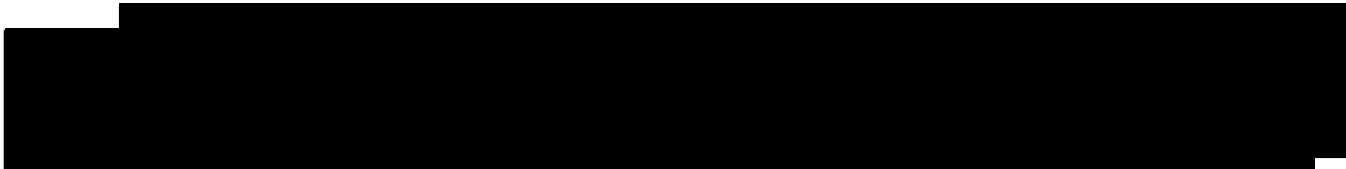
7.1 Smlouva může být ukončena písemnou dohodou smluvních stran, která bude obsahovat vypořádání všech závazků, které vznikly za doby existence předmětné Smlouvy.

7.2 Kupující a Prodávající mají právo odstoupit od Smlouvy z důvodů a v souladu s příslušnými ustanoveními ObčZ. Účinky odstoupení nastanou okamžikem doručení písemného odstoupení druhé smluvní straně.

7.3 Podstatným porušením této Smlouvy je zejména (avšak nikoliv výlučně):

- a. prodlení Prodávajícího s dodáním Přístroje o více než 14 dní;
- b. prodlení Prodávajícího s odstraněním vady Přístroje o více než 30 dní;
- c. opakovaný výskyt vady Přístroje;
- d. jestliže Prodávající ujistil Kupujícího, že Přístroj má určité vlastnosti, zejména vlastnosti Kupujícím vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
- e. v případě, že se kterékoliv prohlášení Prodávajícího uvedené v této Smlouvě ukáže jako nepravdivé;
- f. v případě, že na majetek druhé smluvní strany je vedeno insolvenční řízení nebo je insolvenční návrh zamítnut proto, že majetek nepostačuje k úhradě nákladů insolvenčního řízení.

## 8. Závěrečná ustanovení

- 8.1 Veškeré právní vztahy touto Smlouvou neupravené se řídí ustanoveními ObčZ a ostatními obecně závaznými právními předpisy.
- 8.2 Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu „**A3 Rekonstrukce JIP Oddělení popáleninové medicíny a rekonstrukční chirurgie včetně vybavení zdravotnickou technikou oddělení**“ (reg. č.: CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016333), včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2033, pokud není v českých právních předpisech stanovena lhůta delší.
- 8.3 Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2033 (pokud není v českých právních předpisech stanovena lhůta delší) 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.
- 8.4 V souladu s ustanovením § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole, ve znění pozdějších předpisů, je Prodávající osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly. Tato povinnost se vztahuje na právnickou nebo fyzickou osobu, podílející se na dodávkách zboží nebo služeb hrazených z veřejných rozpočtů nebo z veřejné finanční podpory.
- 8.5
- 8.6 Postoupení pohledávky vzniklé na základě této Smlouvy, nebo v souvislosti s ní, třetí straně bez předchozího písemného souhlasu statutárního orgánu Kupujícího, je neplatné.
- 8.7 Kontaktní osoba ve věcech plnění této Smlouvy, zejména pro vyřizování dílčích záležitostí, je:
- 
- 8.8 Smluvní strany se zavazují písemně a e-mailem oznámit bez zbytečného odkladu druhé smluvní straně jakékoliv změny kontaktních údajů uvedených v této Smlouvě. Doručením tohoto oznámení druhé smluvní straně dojde ke změně kontaktních údajů dotčené smluvní strany bez nutnosti uzavření písemného dodatku ke Smlouvě.
- 8.9 Jakákoliv ústní ujednání, která nejsou písemně potvrzena oprávněnými zástupci obou smluvních stran, jsou neplatná. Smlouvu lze měnit pouze písemnými dodatky, podepsanými oprávněnými zástupci obou smluvních stran.
- 8.10 Prodávající prohlašuje a odpovídá za to, že finanční prostředky (platby) hrazené Kupujícím na základě této Smlouvy přímo nebo nepřímo ani jen zčásti **neposkytne a nebudou zpřístupněny** osobám, subjektům či orgánům, vůči kterým platí tzv. **individuální finanční sankce** ve smyslu



čl. 2 odst. 2 Nařízení Rady (EU) č. 208/2014 ze dne 5. 3. 2014 o omezujících opatřeních vůči některým osobám, subjektům a orgánům vzhledem k situaci na Ukrajině a Nařízení Rady (ES) č. 765/2006 ze dne 18. 5. 2006 o omezujících opatřeních vůči prezidentu Lukašenkovi a některým představitelům Běloruska a které jsou uvedeny na tzv. **sankčních seznamech** (dle příloh č. 1 obou nařízení); bude-li kterékoliv z těchto nařízení v budoucnu doplněno, změněno či nahrazeno jinou legislativou obdobného významu, uvedená povinnost se uplatní obdobně.

8.11 Prodávající dále prohlašuje a odpovídá za to, že po dobu trvání Smlouvy **nejsou a nebudou porušeny zákazy** uvedené v nařízení Rady (EU) 2022/576 ze dne 8. dubna 2022, kterým se mění nařízení (EU) č. 833/2014 o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině, a že Prodávající **není**:

- a. ruským státním příslušníkem, fyzickou nebo právnickou osobou (subjektem či orgánem) se sídlem v Rusku,
- b. právnickou osobou (subjektem či orgánem), která je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněna některou z osob uvedených v písmenu „a“ tohoto odstavce, nebo
- c. fyzickou nebo právnickou osobou (subjektem či orgánem), která jedná jménem nebo na pokyn některé z osob uvedených v písmenech „a“ nebo „b“ tohoto odstavce.

Prodávající současně odpovídá za to, že po dobu trvání Smlouvy žádný z výše uvedených zákazů není a nebude porušen ani u jeho poddodavatele (nebo jiné osoby prokazující za poskytovatele kvalifikaci), který se případně bude na plnění této Smlouvy podílet. Prodávající dále prohlašuje a odpovídá za to, že **neobchoduje** v rozporu s evropskými sankcemi se sankcionovaným zbožím, které se nachází v Rusku nebo Bělorusku či z Ruska nebo z Běloruska pochází, a nenabízí takové zboží v rámci plnění veřejných zakázek.

8.12 Dojde-li k porušení výše uvedených sankčních opatření, jedná se o podstatné porušení Smlouvy ze strany Prodávajícího; v tomto případě je Kupující oprávněn odstoupit od Smlouvy. Odstoupení od Smlouvy se však **nedotýká povinností Prodávajícího** vyplývajících ze záruky za jakost, odpovědnosti za vady, povinnosti zaplatit smluvní pokuty, povinnosti nahradit škodu a povinnosti zachovat důvěrnost informací souvisejících s plněním dle této Smlouvy. Pro případ porušení výše uvedených sankčních opatření se Prodávající zavazuje bezodkladně zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 100.000,- Kč, a to za každý jednotlivý případ porušení dané povinnosti, resp. předmětných sankčních opatření. Zaplacením smluvní pokuty není dotčen nárok Kupujícího na náhradu škody v plné výši.

8.13 Prodávající je povinen bezodkladně informovat Kupujícího o všech skutečnostech, které mají či mohou mít vliv na plnění povinností a odpovědnost Prodávajícího vyplývajících z výše uvedených sankčních opatření.

8.14 Tato Smlouva je vyhotovena v elektronické podobě, přičemž obě smluvní strany obdrží její elektronický originál opatřený elektronickými podpisy. V případě, že se smluvní strany na elektronické podobě neshodnou, bude Smlouva vyhotovena ve dvou stejnopisech s platností originálu, z nichž po jednom obdrží každá ze smluvních stran.

- 8.15 Smluvní strany souhlasí, že Smlouva bude uveřejněna včetně jejích změn a dodatků dle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Zákon o RS“).
- 8.16 Tato Smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma smluvními stranami.
- 8.17 Jestliže jednotlivá ustanovení této Smlouvy jsou nebo se stanou zcela nebo částečně neplatnými nebo jestliže v této Smlouvě nějaké ustanovení zcela chybí, není tím dotčena platnost ostatních ustanovení. Namísto neplatného či chybějícího ustanovení dohodnou smluvní strany takové platné ustanovení, které nejvíce odpovídá smyslu a účelu neplatného či chybějícího ustanovení.
- 8.18 Smluvní strany jsou povinny vyvíjet veškeré úsilí k vytvoření potřebných podmínek pro realizaci předmětu Smlouvy, které vyplývají z jejich smluvního postavení. To platí i v případech, kde to není výslovně uloženo v jednotlivých ustanoveních Smlouvy. Především jsou smluvní strany povinny vyvinout součinnost v rámci Smlouvou upravených postupů a vyvinout potřebné úsilí, které lze na nich v souladu s pravidly poctivého obchodního styku požadovat, k řádnému splnění jejich smluvních povinností. Pokud jsou kterékoli ze smluvních stran známy okolnosti, které jí brání, aby dostala svým smluvním povinnostem, sdělí to neprodleně písemně druhé smluvní straně. Smluvní strany se zavazují neprodleně odstranit v rámci svých možností všechny okolnosti, které jsou na jejich straně a které brání splnění jejich smluvních povinností. Pokud k odstranění těchto okolností nedojde, je druhá smluvní strana oprávněna požadovat splnění povinností v náhradním termínu, který stanoví s přihlédnutím k povaze záležitosti.
- 8.19 Smlouva je tvořena následujícími přílohami, které jsou její nedílnou součástí:
- a. příloha č. 1 – Medicínsko technická specifikace Přístroje, položkový seznam dodávky s oceněním jednotlivých položek a jejich příslušenství;
  - b. příloha č. 2 – Seznam měřidel, jež jsou součástí dodávky;
  - c. příloha č. 3 – Informace k periodické bezpečnostní technické kontrole (tj. četnost, rozsah včetně informace o nutných činnostech (např. výměna součástí, kalibrace, validace, jiné činnosti)) a požadavku na povinné servisní kity (položkový seznam s oceněním);
  - d. příloha č. 4 – Vzor předávacího protokolu;
  - e. příloha č. 5 – Požadavky na zabezpečení modalit v oblasti kybernetické bezpečnosti.

Smluvní strany výslovně prohlašují, že tuto Smlouvu před jejím podepsáním přečetly a že byla uzavřena po vzájemném projednání podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní nebo za zjevně nepříznivých podmínek. Toto potvrzují svými podpisy.

V Zruři, dne

V Ostravě, dne

**Prodávající**  
Stanislav Kohout  
jednatel

**Kupující**  
MUDr. Jiří Havrlant, MHA  
ředitel Fakultní nemocnice Ostrava

Dodavatel:  <b>Stamed s.r.o.</b> Vřesová 667 33008 Zruč-Senec Česká republika IČO: 29161941, DIČ: CZ29161941, Telefon: +420 725323111 Fax: Mobil: E-mail: obchod@stamed.cz WWW: www.stamed.cz	Odběratel - sídlo: <b>Fakultní nemocnice Ostrava</b> <b>17.listopadu 1790/05</b> <b>70852 Ostrava-Poruba</b> <b>Česká republika</b>  IČO: 00843989, DIČ: CZ00843989
Forma úhrady: Způsob dopravy: <b>DODAVATELEM</b>	Poštovní adresa:  <b>Fakultní nemocnice Ostrava</b> <b>17.listopadu 1790/05</b> <b>70852 Ostrava-Poruba</b> <b>Česká republika</b>
Termín: 31.08.2023 Vystaveno: 11.07.2023	Místo určení:  Číslo poptávky:

Vážený zákazníku,  
na základě Vaší poptávky si Vám dovoluujeme předložit cenovou nabídku na níže uvedené zboží.

Označení dodávky	Množství MJ	Sleva [%]	Cena za MJ	Sazba DPH	Základ [Kč]	Celkem [Kč]
Matrace CuroCell Cirrus IQ 85x200x21 cm	6,00 ks	5,00 %	71 820,8265	15,00	430 924,96	495 563,70
QS201-085200-EN0000 Před slevou:			75 600,87		453 605,22	521 646,00

Celkem před slevou: 521 646,00

## Rekapitulace DPH v Kč

Základ 0%	0,00	DPH 0%	0,00
Základ 10%	0,00	DPH 10%	0,00
Základ 15%	430 924,96	DPH 15%	64 638,74
Základ 21%	0,00	DPH 21%	0,00
<b>Celkem</b>	<b>430 924,96</b>		<b>64 638,74</b>

Základ [Kč]	<b>430 924,96</b>
Celkem [Kč]	<b>495 563,70</b>

  
 Vřesová 667, 33008 Zruč-Senec  
 IČ: 29161941 DIČ: CZ29161941 Tel: 725 323 111  
 www.stamed.cz Email: obchod@stamed.cz

## Registrace:

Evidováno u Krajského soudu v Plzni pod číslem C 27962

-----  
Razítko a podpis

**Příloha č. 1 – Medicínsko technická specifikace Přístroje, položkový seznam dodávky s oceněním položek**

Matrace CuroCell Cirrus IQ 85x200x21cm      6ks      430 924,96 Kč bez DPH

**Příloha č. 2 – Seznam měřidel, jež jsou součástí dodávky**

**„Součástí dodávaného systému nejsou měřidla podléhající zákonu o metrologii v platném znění. Žádná část systému ani systém jako celek nevyžaduje kalibraci ani validaci“**

**Příloha č. 3 – Informace k periodické bezpečnostní technické kontrole (tj. četnost, rozsah včetně informace o nutných činnostech (např. výměna součástí, kalibrace, validace, jiné činnosti)) a požadavku na povinné servisní kity (položkový seznam s oceněním) případně informaci, že výrobce na dodávaný předmět plnění servisní kity nedoporučuje**

Bezpečnostní technické kontroly jsou prováděny 1x za 24 měsíců.

Výrobce na dodávaný předmět plnění servisní kity nedoporučuje.

**„Matrace antidekubitní vzduchová“**

Obecně platné pro všechny níže uvedené položky specifikace:

- Uvedené medicínsko- technické požadavky vychází z potřeb a požadavků odborného pracoviště a zkušeností s příslušnou (případně v současnosti používanou) technikou. Je požadován systém (přístroj) minimálně adekvátní k uvedeným vlastnostem (pro požadované použití-aplikace) - použití firemních názvů či termínů či způsobů řešení specifických pro určitého výrobce má pouze ilustrovat příklady vhodných přístrojů, ale požadavek není omezen na nabídku jen těchto přístrojů, lze nabídnout jakékoli jiné, které mají podobné vlastnosti a splňují požadovaný medicínský účel.
- Pokud medicínsko-technická specifikace obsahuje požadavky nebo přímé či nepřímé odkazy na určité dodavatele nebo výrobky, nebo patenty na vynálezy, užité vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, pak je v souladu s § 89 odst. 6 ZZVZ možné nabídnout i jiné, rovnocenné řešení.
- Zadavatel rovněž uvádí, že v případě, že se v dokumentaci objevují odkazy na normy nebo technické dokumenty, umožňuje zadavatel možnost nabídnout rovnocenné řešení dle § 90 odst. 3 ZZVZ.
- **systém musí mít všechny komponenty nutné k uvedení do provozu a pro požadované využití (aplikace dané a požadované uživatelem):**

**Technicko-medicínské požadavky a parametry předmětu plnění (minimální):**

Hlavní požadavky uživatele:

- důvod pořízení
  - amortizace současného vybavení;
  - obměna vybavení odborného medicínského pracoviště za adekvátní systémy odpovídající aktuálním medicínským a ošetrovatelským metodám a požadavkům
  - systémy s adekvátním rozsahem režimů (odpovídající charakteru pacientů a poskytované péče/ poskytovaných služeb a v souladu s aktuálními požadavky medicínské a ošetrovatelské odbornosti zaměřené na aplikaci na JIP - podpoje léčby popálenin - zajištění kvalitních podmínek pro péči o těžce popálené pacienty v požadovaném medicínském rozsahu, kvalitě a bezpečnosti pacienta a v souladu s požadavky hygienickými a ošetrovatelskými);
- medicínský účel (diagnostické a terapeutické využití) – zdravotnický prostředek bude využíván pro minimálně níže uvedené výkony a aplikace:
  - nemá samostatný medicínský účel (diagnostické a terapeutické využití), není přímo specifikován - podpora bezproblémové činnosti na JIP vzhledem k zajištění požadované péče o pacienty;
  - jde o základní vybavení Popáleninového centra, podstatné pro adekvátní a vysoce specializovanou péči o těžce popálené pacienty;
  - podpora léčby popálenin - zajištění kvalitních podmínek pro péči o těžce popálené pacienty v požadovaném medicínském, ošetrovatelském a hygienickém rozsahu, kvalitě a bezpečnosti pacienta (podpora činností spojených s lékařskou, sesterskou a ošetrovatelskou péčí s pacientem);
  - k zajištění veškerých výkonů/základů v rámci medicínské odbornosti a charakteru pacientů pro všechny skupiny pacientů;
  - podpora ošetrovatelské péče o pacienta;
  - pro zajištění:
    - kvality péče;
    - komfortu pacienta;
    - snížení rizika pádů (u pacientů s pohybovým hendikepem nebo pacientů imobilizovaných);

## Příloha č. 1: základní medicínsko/technické specifikace

- prevence infekčních komplikací, zvláště vznik dekubitů a infekcí dýchacího traktu (hypostatické pneumonie) u kliekých, mnohočetně nemocných a rizikových pacientů;
- usnadnění manipulace s pacientem;
- polohování pacienta;

### Požadavky na systém (přístroj, zdravotnickou technologii):

**Základní specifikace požadavků** (uvedené nebo adekvátní odpovídající výrobci a technologii systému):

**Požadované vlastnosti a funkce** (uvedené nebo adekvátní odpovídající výrobci a technologii systému):

Požadované parametry (základní):

#### **Matrace antidekubitní vzduchová – 6 ks:**

Medicínsko-technický požadavek (technický parametr)	Zadavatel stanovuje toleranci u daného parametru +/- 10% (ano/ne)	Vyjádření účastníka ZŘ (dodavatele)
		Splnění požadavku (parametru) - ANO/NE Odkaz na místo v nabídce, kde nalezneme informaci o splnění daného parametru / požadavku (vč. strany dokumentu) (doplň dodavatel)
- antidekubitní matrace s kompresorem řízeným počítačem;	<b>Ne</b>	ANO, NkP.str. 4 PL. str. 2 <small>(NkP-návod k použití, PL-produktová list)</small>
- pro prevenci a léčbu dekubitů 4. stupně dle EPUAP	<b>Ne</b>	ANO, NkP. str. 4 PL. str. 2
- kompletní náhrada matrace, <u>ne pouze podložka</u>	<b>Ne</b>	ANO, PL. str. 1, 2
- konstrukce určená pro terapii bolesti		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• kombinace pěnového jádra a nafukovacích válců</li> </ul>		ANO, NkP. str. 4
<ul style="list-style-type: none"> <li>• garance maximálního komfortu a terapie bolesti - konstrukce matrace z celkového pěnového jádra se vsunutými vzduchovými válci tak, aby pacient primárně ležel na pěnovém obalu - <b>HODNOTÍCÍ PARAMETR</b></li> </ul>		ANO, NkP. str. 13
<ul style="list-style-type: none"> <li>• vč. ergonomického tvaru pro odlehčení pat -</li> </ul>	<b>Ne</b>	ANO, PL. str. 2
<ul style="list-style-type: none"> <li>• funkce pro dodatečné odlehčení pat - <b>HODNOTÍCÍ PARAMETR</b></li> </ul>		ANO, NkP. str. 12
- rozměr – do používaného lůžka se standardní ložnou plochou – matrace 85 x 200 cm	<b>Ne</b>	ANO, NkP. str. 17 PL. str. 2
- výška max. 21 cm	<b>Ne</b>	ANO, NkP. str. 17 PL. str. 2
<ul style="list-style-type: none"> <li>• výška dostatečná a odpovídající normě a bezpečnosti pacienta (dostatečná k zajištění bezpečnosti pacienta);</li> </ul>	<b>Ne</b>	ANO, NkP. str. 17
- nosnost min. 225 kg	<b>Ne</b>	ANO, PL str. 2
- bez nutnosti nastavení tlaku kompresoru personálem,	<b>Ne</b>	ANO, NkP. str. 9 PL. str. 2

## Příloha č. 1: základní medicínsko/technické specifikace

- bez nutnosti zadávání hmotnosti ležící osoby personálem		ANO, Nkp. str. 9 PL. str. 2	
- zcela automatické nastavení hodnot tlaku (např. na základě hmotnosti a polohy ležícího – integrovaná čidla v matraci)	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9	
- CPR konektor u kompresoru (ne na těle matrace)	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 6, 9	
- režimy:	<u>Ne</u>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>pulsní režim - pro snížení špičkových tlaků v matraci;;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9
	<ul style="list-style-type: none"> <li>režim pro polohu pacienta vsedě – automatické nastavení (bez nutnosti nastavení personálem)</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9
	<ul style="list-style-type: none"> <li>transportní - udržení tlaku matrace bez napájení po dobu min 12. hodin;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 10
	<ul style="list-style-type: none"> <li>možnost nastavení maximálního tlaku s automatickým návratem do původního nastavení;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9
	<ul style="list-style-type: none"> <li>možnost automatického vyfouknutí systému</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 11, 13
- alarm	<u>Ne</u>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>vizuální / optický;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9, 10
	<ul style="list-style-type: none"> <li>zvukový / akustický;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 9, 10
	<ul style="list-style-type: none"> <li>s možností ztlumení informačního signálu</li> </ul>		ANO, Nkp. str 10
- vzduchové válce:	<u>Ne</u>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>samostatně vyměnitelné celly;</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, PL. str 1 a Nkp. str. 14
- potah	<u>Ne</u>		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>voděodolný a paropropustný</li> </ul>	<u>Ne</u>	ANO, Nkp. str 12
	<ul style="list-style-type: none"> <li>pružný</li> </ul>		ANO, PL. str 2
	<ul style="list-style-type: none"> <li>pratelný (možnost praní až na 95 °C)</li> </ul>		ANO, Nkp. str 14
	<ul style="list-style-type: none"> <li>samostatně vyměnitelné díly potahu jako příslušenství</li> </ul>		ANO, Nkp. str. 13 PL. str. 2
- napájení/provoz kompresoru bezpečným nízkým napětím – HODNOTICÍ PARAMETR pomocí adaptéru (ne přímo 230 V) – garance bezpečnosti pacienta a obsluhy;	<u>Ne</u>		ANO, Nkp. str 17
- speciální kapsa na napájecí kabel			ANO, Nkp. str 6
- nízká hlučnost (nižší než 20 dBA) z pozice obsluhy	<u>Ne</u>		ANO, Nkp. str 17

### Další požadované funkcionality a vlastnosti:

požadované funkcionality a vlastnosti uživatelem:	<u>Vyřízení účastníka ZŘ (dodavatele)</u>
	<b>Splnění požadavku (parametru) - ANO/NE</b> Odkaz na místo v nabídce, kde nalezneme informaci o splnění daného parametru / požadavku (vč. strany dokumentu) <b>(doplň dodavatel)</b>
garance bezproblémového a bezpečného provozu:	
- kapalinám odolné ovládání kompresoru matrace pomocí membránových tlačítek (bez záhybů, mezer a otočných prvků) pro	ANO, Nkp. str



## Příloha č. 1: základní medicínsko/technické specifikace

maximální hygienu a jednoduchou údržbu – HODNOTÍCI PARAMETR	
- garantovaná servisní podpora systému jako celku (včetně SW a OS) po celou dobu životnosti, (min. 8 let od dodání);	Ano
- garance servisu a zprovoznění systému po poruše (dostupnost záručního a pozáručního servisu) - autorizovaný servis dle platné legislativy (registrace na SÚKLu, bude prováděn servis odborně způsobilými, vybavenými a proškolenými servisními pracovníky)	Ano
- v záruční době bezplatné provádění všech výrobcem požadovaných či doporučených úkonů (bezpečnostně technické kontroly, validace, kalibrace, servisní a preventivní prohlídky, apod.)	Ano
- dodání návodu k použití v ČJ a prohlášení o shodě v papírové i elektronické verzi	Ano
- provedení zaškolení (instruktáže) obsluhy včetně vyhotovení zápisu	Ano
- dodání oprávnění školitele (od výrobce) k provádění instruktáže	Ano
- technická/aplikační podpora v potřebném rozsahu po celou dobu provozu přístroje	Ano
- požadavek na snadnou a účinnou údržbu, očistu a desinfekci/dekontaminaci - prevence nozokomiálních nákaz (řešeno konstrukcí - např. plastové díly, kvalita povrchové úpravy kovových částí a konstrukce, atd.);	Ano
- požadavek uvést seznam doporučených desinfekčních prostředků;	

### **Příslušenství a doplňky (akcesorie):**

		<u>Vyjádření účastníka ZR (dodavatele)</u>
		<b>Splnění požadavku (parametru) - ANO/NE</b> Odkaz na místo v nabídce, kde nalezneme informaci o splnění daného parametru / požadavku (vč. strany dokumentu) <b>(doplň dodavatel)</b>
v dodávce musí být nutné příslušenství a vybavení:		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>pro instalaci a uvedení do provozu - kompletní SW a HW (napájecí kabely, propojovací kabely a hadice, klíče pro jednotlivé aplikace, materiál na uvedení do standardního provozu - pokud vyžadovány pro provoz přístroje);</li> </ul>	Ano
	<ul style="list-style-type: none"> <li>v rozsahu požadovaných klinických aplikací (medicínského účelu/diagnostického využití konkrétního medicínského oboru);</li> </ul>	Ano

**Finální verze specifikace konzultována/řešena se zástupci uživatele, zahrnuty a akceptovány jejich připomínky a požadavky, schváleno k realizaci VZ.**

**Tabulka hodnocených parametrů slouží jako podklad pro výpočet dílčího hodnotícího kritéria „Technická úroveň předmětu plnění“. Účastník je povinen do tabulky pravdivě vyplnit konkrétní hodnoty nabízeného zařízení a ve své nabídce předložit doklady nebo**

Příloha č. 1: základní medicínsko/technické specifikace

odkazy, kde lze uvedené hodnoty jednoznačně ověřit (originální technické listy výrobce).

P. č.	Hodnocené parametry technické úrovně předmětu plnění	Konkrétní hodnota nabízeného zařízení
1	funkce pro dodatečné odlehčení pat <u>bez nutnosti dodatečného nastavení a jakéhokoliv zásahu personálem</u>	NE – 0 bodů ANO – 20 bodů
2	napájení/provoz kompresoru bezpečným <u>nízkým napětím</u> (12 nebo 24V, max 50 V)	NE – 0 bodů ANO – 30 bodů
3	kapalinám odolné ovládání kompresoru matrace pomocí membránových tlačítek (bez záhybů, mezer a otočných prvků) pro maximální hygienu a jednoduchou údržbu	NE – 0 bodů ANO – 20 bodů
4	konstrukce matrace z celkového pěnového jádra se vsunutými vzduchovými válci tak, aby pacient primárně ležel na pěnovém obalu	Ne – 0 bodů ANO – 30 bodů

**Příloha č. 4 – Vzor předávacího protokolu**

**Předávací protokol**

<b>Dodavatel</b> IČ DIČ Adresa tel: email:	<b>Odběratel Fakultní nemocnice Ostrava</b> IČ 00843989 DIČ CZ00843989 Adresa 17. listopadu 1790, 708 52 Ostrava - Poruba tel: email:
<b>Smlouva/objednávka č.:</b> <b>004/OVZ/23/xxx-K</b> <b>Faktura č.:</b>  <b>Datum vystavení</b> <b>předávacího protokolu:</b>	<b>Místo určení:</b> <b>Adresa (vč. uvedení pavilonu/budovy)</b>  <b>Fakultní nemocnice Ostrava</b> <b>budova .....</b> <b>17. listopadu 1790</b> <b>708 52 Ostrava – Poruba</b>

Dodavatel potvrzuje, že Přístroj, tak jak je uvedeno níže, bylo dodáno a nainstalováno v souladu s Kupní smlouvou č. 004/OVZ/23/xxx-K.

**Přístroj č. 1 ...“ .....**

Označení Přístroje v rozpočtu projektu (kód + název)	Označení Přístroj v kupní smlouvě a na faktuře	Typ přístroje, výrobce
		.....

**Dodané výrobky a příslušenství:**

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet	Cena/kus s DPH

.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....

Servis zdravotnického prostředku dle platných právních předpisů je garantován firmou XXX, a to jako záruční po dobu 24 měsíců ode dne uvedení do provozu a potvrzeného předání včetně zaškolení.

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky proběhlo dle platných právních předpisů a bylo bezplatné.

<b>Přístroj předal:</b>		<b>Přístroj převzal:</b>	
<b>Datum:</b>		<b>Datum:</b>	
<b>Podpis:</b>		<b>Podpis:</b>	

## Příloha č. 5 – Požadavky na zabezpečení modalit v oblasti kybernetické bezpečnosti

### Požadavky na zabezpečení modalit (zdravotnické techniky) v oblasti kybernetické bezpečnosti

Dodavatel (dodavatelem je pro účely této přílohy myšlen Prodávající či Zhotovitel uvedený ve Smlouvě) bere na vědomí, že Fakultní nemocnice Ostrava (dále jen „FN Ostrava“) byla rozhodnutím Národního úřadu pro kybernetickou a informační bezpečnost, ze dne 18.10.2018 určena povinnou osobou podle zákona č. 181/2014 Sb., o kybernetické bezpečnosti a o změně souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o kybernetické bezpečnosti“).

FN Ostrava je ve smyslu § 3 písm. g) zákona o kybernetické bezpečnosti provozovatelem systémů základní služby v oblasti poskytování zdravotních služeb a je povinna plnit požadavky vycházející ze zákona o kybernetické bezpečnosti a jeho prováděcího právního předpisu vyhlášky č. 82/2018 Sb., o bezpečnostních opatřeních, kybernetických bezpečnostních incidentech, reaktivních opatřeních, náležitostech podání v oblasti kybernetické bezpečnosti a likvidaci dat (dále jen „vyhláška o kybernetické bezpečnosti“).

Jelikož zdravotnická technika je nedílnou součástí zajišťování poskytování základní služby FN Ostrava a zároveň vstupuje jako podpůrné aktivum podle § 2 písm. f) vyhlášky o kybernetické bezpečnosti do rozsahu systému řízení bezpečnostní informací FN Ostrava, je dodavatel povinen za tímto účelem poskytnout dostatečnou součinnost při plnění požadavků v oblasti kybernetické bezpečnosti. Jedná se zejména o níže uvedené provozní technické požadavky na zdravotnickou techniku:

#### **Pokud je součástí předmětu plnění samostatná zdravotnická technologie:**

##### **1. Aktualizace SW vybavení**

Dodavatel je povinen udržovat software vybavení včetně operačního systému v aktuální verzi a provádět instalace bezpečnostních patchů doporučených výrobcem software vybavení. Dodavatel je povinen informovat FN Ostrava o zjištění zranitelností a spolupracovat při jejich řízení.

##### **2. Přístupová oprávnění**

Systém musí umožnit řízení přístupových oprávnění a oddělení administrátorského a uživatelských účtů. Administrátorský účet nesmí umožnit přístup k osobním údajům pacientů. V případě, že by pro servis zdravotnické techniky byl nutný přístup k osobním údajům pacientů, musí být s dodavatelem zdravotnické techniky uzavřena zpracovatelská smlouva podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES (dále jen „GDPR“) a zákona č. 110/2019 Sb. o zpracování osobních údajů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zpracování osobních údajů“).

##### **3. Logování**

Dodavatel je povinen logovat veškeré přístupy ke zdravotnické technice, technická data zdravotnické techniky, která jsou nutná pro dohled a servis a logy uchovávat po dobu 3 měsíců. Logy musí být přístupné přes standardní rozhraní určeným pracovníkům FN Ostrava. Dodavatel nesmí ukládat logy, které obsahují osobní údaje, tyto logy je povinen mazat.

#### 4. Šifrování dat

Ukládaná data na datových nosičích, která obsahují osobní údaje pacientů ve smyslu GDPR a zákona o zpracování osobních údajů ve znění pozdějších předpisů, musí být šifrována.

#### 5. Ukládání konfigurace

Dodavatel je povinen ukládat (zálohovat) kompletní software vybavení zdravotnické techniky v pravidelných intervalech a uchovávat 3 předchozí verze konfigurace nastavení.

#### 6. Servisní počítače a vzdálený servisní přístup

K servisním zásahům nebo kontrole zdravotnické techniky smí dodavatel používat pouze servisní počítač, který je vybaven antivirovým programem s aktuální virovou databází a s výrobcem podporovaným operačním systémem.

V případě, že dodavatel bude provádět servisní zásahy nebo kontrolu zdravotnické techniky z prostředí mimo interní síť FN Ostrava, musí používat zabezpečený VPN kanál, který bude zřízen FN Ostrava pouze na základě požadavku osoby k tomuto požadavku oprávněné.

#### 7. Bezpečnostní incidenty

Dodavatel je povinen informovat FN Ostrava o všech bezpečnostních událostech a incidentech, které by mohly mít negativní dopad na FN Ostrava.

#### 8. Řízení rizik

FN Ostrava je povinna řídit rizika související s dodavateli. Pokud FN Ostrava identifikuje riziko, jehož míra převyšuje stanovenou akceptovatelnou úroveň a souvisí s předmětem plnění smlouvy, je dodavatel povinen spolupracovat na stanovení vhodných bezpečnostních opatření ke snížení tohoto rizika a zajistit jeho implementaci na své straně.

**Pokud je součástí předmětu plnění také PC, notebook či jiná obdobná výpočetní technika, potom rovněž:**

#### 9. Operační systém

Výpočetní techniku, která je připojena ke zdravotnické technice a zároveň do interní sítě FN Ostrava, je dodavatel povinen dodat s operačním systémem ve verzi podporované výrobcem operačního systému, zejména v oblasti bezpečnostních patchů. Pro operační systémy s licencí „Open Source“ (GNU, GPL apod.) musí mít dodavatel prokazatelně zajištěnou odpovídající podporu operačního systému.

#### 10. Penetrační (bezpečnostní) testování

Dodavatel musí umožnit FN Ostrava provedení bezpečnostního testování v předem stanovených termínech.

FN Ostrava má podle § 4 zákona o kybernetické bezpečnosti povinnost zohlednit požadavky vyplývající z bezpečnostních opatření při výběru dodavatele pro jejich informační systém základní služby a tyto požadavky zahrnout do smlouvy, kterou s dodavatelem uzavřou.

Vyžadování plnění výše uvedených požadavků, které vyplývají z bezpečnostních opatření FN Ostrava v míře nezbytné pro splnění povinností FN Ostrava podle zákona o kybernetické bezpečnosti není tedy možné považovat podle § 4 zákona o kybernetické bezpečnosti za nezákonné omezení hospodářské soutěže nebo neodůvodněnou překážku hospodářské soutěži.

Dodavatel má povinnost zajistit bezodkladné odstranění zjištěných nedostatků a nesouladu se stanovenými bezpečnostními požadavky.

