Příloha č. 1

**REKAPITULACE KUPNÍ CENY**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Parametr** | **MJ** | **Počet jednotek** | **Nabídková cena za jednotku bez DPH v Kč** | **Nabídková cena celkem bez DPH v Kč** |
| Infračervený bezkontaktní lékařský teploměr HuBDIC FS-700 | ks | 188 | 1 350,00 | 253 800,00 |
| **Pořizovací cena zařízení (cena uvedená ve smlouvě)** |  |  | 253 800,00 |
| **Celková cena v Kč bez DPH** |  |  | **253 800,00** |
| **výše DPH (12 %) v Kč** |  |  | **30 456,00** |
| **CELKOVÁ CENA v Kč s DPH** |  |  | **284 256,00** |

(cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)...

Příloha č. 2

1. **Doporučené teploty**
* Doporučujeme, aby teplota v místnosti byla nastavena v rozmezí 24 °C - 26 °C (75,2 °F - 78,8 °F), s relativní vlhkostí 40%-60%. Teploměry a vlhkoměry by měly být umístěny v pokoji kojenců.
* Prostředí pro koupání kojenců je třeba udržovat v teplotním rozmezí 24 °C - 27 °C (75,2 °F - 80,6 °F). Doporučuje se koupat kojence 5 minut ve vodě o teplotě 38 °C - 40 °C (100,4 °F - 104 °F). Po koupeli je třeba kojence pořádně osušit a správně hydratovat. V zimě doporučujeme koupat kojence mezi 11. hodinou dopoledne a 14. hodinou odpoledne. Teplota umělého mléka by měla být 38 °C (100,4 °F).
1. **Bezpečnost**
* Výsledky měření tímto teploměrem nemohou nahradit lékařské vyšetření.
* Při měření teploty kojenců a dětí je třeba, aby byly děti v klidu. Pohyby mohou způsobit nepřesné výsledky.
* Za žádných okolností nemodifikujte, nerozebírejte ani neopravujte tento teploměr. Záruka zaniká, pokud je porucha či nesprávná funkce přístroje způsobena modifikací.
* Pokud nepoužíváte teploměr po delší dobu, vyjměte z něj baterie a přístroj uložte na bezpečné místo. Vyjmuté baterie skladujte odděleně.

Poznámka:

Odchylka pro IR teploměry dle laboratorních požadavků na přesnost společnosti ASTM (Americká společnost pro testování a materiály) je pro teplotní rozmezí 22 °C - 40°C (71,6 °C - 104,0 °F) ± 0,3 °C (± 0,5 °F). Pro skleněné rtuťové teploměry a elektronické teploměry je tato odchylka dle ASTM standardů E667-86 a El 112-86 ±0,1 °C (± 0,2 °F).

Poznámka:

Pacienti i teploměr by měl před měřením zůstat min. 30 min. v pokoji se stálými podmínkami. Pokud je přístroj skladován na místě s teplotou mimo obvyklé rozmezí pokojové teploty, měl by teploměr před měřením zůstat 30 min. v místnosti s normální pokojovou teplotou.

Neprovádějte měření během kojení, či těsně po kojení dítěte.

Výsledky měření se mohou lišit v závislosti na lokaci. Proto doporučujeme měřit teplotu na více než dvou místech na čele. Nejvyšší naměřenou teplotu považujte za správnou.

Nepoužívejte teploměr v místech s vysokou vlhkostí.

Nepohybujte s teploměrem a nevzdalujte jej z měřicí oblasti, dokud neuslyšíte pípnut signalizující ukončení měření.

Typ ochrany proti elektrickému šoku: Vnitřně napájené zařízení.

Stupeň ochrany proti elektrickému šoku: Aplikované části typu B.

Klasifikace dle stupně ochrany proti vniku vody (dle normy IEC 60529): IPX0, obyčejné zařízení.

Toto zařízení není dovoleno užívat v přítomnosti zápalných anestetik či kyslíku.

Operační režim: Kontinuální činnost.

Toto zařízení bylo testováno a schváleno (odpovídá limitům pro lékařské přístroje dle normy IEC/EN 60601-1-2:1994). Tyto limity poskytují přiměřenou ochranu proti škodlivým interferencím v běžných lékařských zařízeních.

Toto zařízení generuje a může vyzařovat radiofrekvenční energii, která může způsobit škodlivou interferenci s ostatními přístroji v blízkosti, pokud není zařízená nainstalováno a používáno dle instrukcí.

Avšak ani při správné instalaci není zaručeno, že se interference neobjeví.

Pokud toto zařízení způsobí škodlivou interferenci s ostatními postroji, což může být zjištěno vypnutím a zapnutím přístroje, doporučujeme uživateli, aby zabránil interferenci jedním z následujících opatření:

-Přeorientujte či přemístěte přijímací přístroj.

* Zvyšte vzdálenost/oddělení mezi zařízeními.
* Připojte zařízení do zdířky s jiným obvodem, než ke kterému jsou připojeny ostatní přístroje.
* Zkonzultujte problém s technickým odborníkem.
1. **Čištění a skladování**
* Senzorová část teploměru je velmi citlivá a musí být udržována čistá a nepoškozená.
* Nevkládejte do sondy žádné cizí předměty.
* Pro očištění senzoru použijte vatu či vatový tampon s metylalkoholem a jemně otřete povrch senzoru.
* Přístroj nesmí být vystaven žádným přímým slunečním paprskům a je třeba jej uchovávat na místě bez prachu a nečistot.
* Teploměr by měl být uchováván při pokojové teplotě. Vhodná venkovní teplota je v rozmezí 16 °C-40 °C (60,8 °C-104 °C).
* Pokud teploměr nebyl uskladněn při pokojové teplotě, nechte teploměr v místnosti

s pokojovou teplotou po dobu 30 min. před použitím.

* Pokud je potřeba přístroj opravit, kontaktujte prosim dodavatele/výrobce.
1. **Specifikace produktu**

|  |  |
| --- | --- |
| Položka | Detailní popis |
| Měřicí metoda | Infračervené (IR) měření, bezkontaktní měření |
| Základní funkce | Multiměřeni (přepínání mezi Tělesnou teplotou a Teplotou objektu; mezi stupni Celsia a Fahrenheita), funkce paměti, ovládání zvuku (On/Off) |
| Operační podmínky | 16 °C - 40 °C (60,8 °F - 104 °F), vlhkost: pod 95%, atmosférický tlak (hPa): 700 ~ 1060 |
| Podmínky pro skladování a transport | -20 °C - 50 °C (-4 °F - 122 °F), vlhkost: pod 95%, atmosférický tlak (hPa): 700-1060 |
| Měřicí vzdálenost | 2-3 cm od měřicího bodu na spánkové oblasti |
| Měřicí rozmezí | Tělesná teplota: 22 °C -42,5 °C (71,6 °F - 108,5 °F) Přesnost: ± 0,2 °C (36 °C - 39 °C) Další přesnost: ± 0,3 °CTeplota objektu: 10 °C - 80 °C (50 °F - 176 °F)Přesnost: ± 2 °C |
| Měřicí čas | Méně než 2 sekundy, kontinuální měření |
| Rozlišení | 0,1 °C |
| Výběr režimů | Tělesná teplota, Teplota objektu |
| Funkce paměti | Automatická pamětní funkce Potvrzeni výsledku použitím tlačítka paměti Uloží až 32 výsledků (1 - 32) |
| Zvuk | Tlačítko pro zvuk, Měřicí zvuk, Zvuk pro výsledek; zvuk může být zapnut, či vypnut použitím tlačítka pro zvuk |
| Typ obrazovky | Mono LCD |

|  |  |
| --- | --- |
| Displej | Režim tělesné teploty, Režim měření teploty objektu, Umístění paměti, Slabá baterie, °C/°F, Hi/Lo indikuje teplotu mimo měřitelné rozmezí |
| Tlačítka | Start, Sound (zvuk), Mode (režim), Memory (paměť) |
| Podsvětlení | Zapnuto 3 sekundy po měření, vypnutí probíhá automaticky |
| Úspora energie | Vypnutí automatické po jedné minutě |
| Komponenty | Přístroj, manuál, 2 kusy baterií AAA |
| Napájení | DC3V (AAA 1,5 V baterie 2 kusy) |
| Počet měření | Více než 5000 |
| Velikost | 152 mm x 36 mm x 37 mm |
| Hmotnost | 68 g (bez baterií) |
| Původ | Korejská republika |

1. **Záruka**
* Záruční doba je dva roky od zakoupení produktu.
* Defektní produkty budou opraveny, či vyměněny zdarma v záruční době.
* V případě poškození přístroje uživatelovou nedbalostí záruka zaniká.

|  |  |
| --- | --- |
| Produkt | IR čelní teploměr |
| Datum nákupu |  | Model |  |
| Informace pro zákazníka |  |
| Jméno |  | Telefon |  |
| Adresa |  |  |  |

* Symbol pro „PODÍVEJTE SE DO MANUÁLU“

**R** Symbol pro .APLIKOVANÉ ČÁSTI TYPU B“

* Symbol pro „OCHRANA ŽIVOTNÍHO PROSTŘEDÍ“

“ Odpady elektrických produktů by neměly být vyhazovány do běžného domácího odpadu. Prosíme recyklujte tento odpad, zkonzultujte možnosti s místním úřadem či prodejcem.

• Symbol pro „VÝROBCE“

C€012o Symbol pro „OZNAČENÍ CE“

—

— Symbol pro „DATUM VÝROBY"

**EC|REP ,**

—— Symbol pro „ZASTOUPENI PRO EVROPU“

Symbol pro „PODÍVEJTE SE DO MANUÁLU'

 Symbol pro „TEPLOTNÍ LIMITACE“

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Číslo | Standardní identifikace | Datum vydání | Standardní název |
| 1 | ISO 13485 | 2003 | Lékařské přístroje -Systém managementu kvality - Požadavky pro regulační účely |
| 2 | ISO 9001 | 2008 | Systémy kvality-Model pro zaručení kvality v návrhu, rozvoji, produkci, instalaci a obsluze. |
| 3 | ISO 14971 | 2007 | Lékařské přístroje-Aplikace managementu rizik na lékařské přístroje. |
| 4 | EN 60601-1 | 1990/AI3:1996 | Lékařská elektrická zařízení-Část 1: Obecné bezpečnostní požadavky. |
| 5 | EN 60601-1-2 | 2007 | Lékařská elektrická zařízení-Část 1-2, Obecné bezpečnostní požadavky-Současné standardy: Elektromagnetická kompatibilita- Požadavky a testy. |
| 6 | EN 60601-1-4 | 1996/A1:1999 | Lékařská elektrická zařízení-Část 1-4, Obecné bezpečnostní požadavky-Současné standardy: Programovatelné elektrické lékařské systémy. |
| 7 | EN 12470-5 | 2003 | Klinické teploměry-Část 5: Výkon infračervených ušních teploměrů. |
| 8 | EN 980 | 2008 | Grafické symboly pro použití ve značeni lékařských přístrojů. |
| 9 | EN 1041 | 2008 | Informace poskytnuté výrobcem lékařského přístroje. |
| 10 □ | ASTME 1965-98 | 2003 | Standardní specifikace pro infračervené teploměry pro periodické určení pacientovy teploty |

[**www.vdimetros.cz**](http://www.vdimetros.cz)

Příloha č. 3

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Teploměr | Počet ks | Cena/ks | Celkem | DPH | Celkem sDPH |
| Teploměr FS700 Hubdic | 188 | 1 350,00 | 253 800,00 | 12 % | 284 256,00 |

**Celkem 284 256,00**

**KRAJSKÁ**

**NEMOCNICE**

**TOMÁŠE BATI**

Příloha č. 4





EC Certificate Full Quality Assurance System: Certificate KR07/71481

The management system of

**HuBDIC CO., LTD.**

301,191-1, Anyang-dong, Manan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do, Korea

has been assessed and certified as meeting the requirements of

**Directive 93/42/EEC**

**on medical devices, Annex II (excluding Section 4)**

For the following products

**Infrared ear thermometers (Model: TB-100);**

**Infrared forehead thermometers (Model: FS-300, FS-301, FS-700, HFS-900, HFS-1000, HFS-700, HFS-800/800B);**

**Monitoring thermometer (HMT-100) Blood pressure monitors (Model: BP-400);**

**Infrared ear and forehead thermometer (Model: TET-200);**

**Nasal Aspirator (Model: HNA-100);**

**Transcutaneous electrical nerve stimulators (Model: HMB-1000,**

**HMB-100)**

Where the above scope Includes class III medical device(s), a valid EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is a mandatory requirement for each device in addition to this certificate to place that device on the market

This certificate is valid from 28 March 2019 until 28 March 2024 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits. Re certification audit due before 12 March 2022 Issue 26. Certified since 28 March 2007

Certification is based on reports numbered WW/PCI 216328

Authorised by

xxxxxxxxxxxxxxx

SGS United Kingdom Ltd, Notified Body 0120 202B Worle Parkway. Weston-super-Mare, BS22 6WA UK t +44 (0)1934 522917 f \*44 (0)1934 522137 [www.sgs.com](http://www.sgs.com)

SGS CE 02 0215

Page 1 of 1

**This documant E issued ty tho Company subject to t General Condtions of Cerlficalon Servions accossiolo at ww Kga.comlirma\_and\_condronshim Attention ss draa b the Imilations o labiry, indorrifeation and juridictional issues estebished therein The mthenticilyolthis document may bo varifnd at hitpj/oworsga.comen/cerdfed-cionts-and-producte/ceruiledcfont-droclory. Any unauthorized ateraton, forgery or falliction ol th content o oppoarence of this document is unbwful and offenders ray bo proseculsd b the fulls exiontolthelan.**



Příloha č. 5

Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín

IČ: 276 61 989, zapsána v obchodním rejstříku vedeném KS v Brně, odd. B, vložka 4437

**NÁKUPNÍ PODMÍNKY**

pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s.

(verze 12/2022)

1. Obecná ustanovení
	1. Tyto nákupní podmínky pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s. (dále Jen „Nákupní podmínky ZP" a „KNTB") upravují základní podmínky dodávek zdravotnických prostředků (dále jen ZP") do KNTB a jsou součástí všech smluv na ZP uzavřených KNTB jako odběratelem (kupujícím). Za zdravotnický prostředek je považován každý přistroj, výrobek, předmět nebo matenál. který odpovídá definici uvedené v platných zákonech upravujících zdravotnické prostředky a diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (zejména zákon č. 375/2022 Sb., resp. zákon č. 89/2021 Sb.).
	2. Tyto Nákupní podmínky ZP platí pro všechny
2. veřejné zakázky ve smyslu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném zněni (dále jen ^ákon'j na dodávku ZP
3. zakázky malého rozsahu na jednorázové i opakované dodávky ZP s předpokládanou cenou předmětu plněni bez DPH do 2.000 000,-

Kč realizované přímo bez zadávacího o řízení (dále jen „ostatní zakázky"). V tomto případě se Nákupní podmínky pro ZP podepisují při uzavírání smlouvy.

Nabídka účastníka v zadávacím řízení (dále jen „nabídka“) i návrh smlouvy, podle níž má být zakázka realizována (dále jen „návrh smlouvy“), musí být v souladu s podmínkami uvedenými v dalších ustanoveních.

Nabídka i návrh smlouvy se mohou odchylovat od ustanovení Nákupních podmínek ZP jen v případě, že to bude výslovně připuštěno v podmínkách zadání zakázky nebo v zadávací dokumentaci, a jen v rozsahu a za podmínek uvedených v těchto dokumentech. V takovém případě má odchylná úprava ve smlouvě přednost před těmito nákupními podmínkami.

* 1. Nákupní podmínky ZP jsou součásti každého návrhu smlouvy, který se týká pořizování ZP podle odst. 1.1 těchto NP
	2. Účastník zadávacího řízení, resp. dodavatel přiloží ke každému vyhotovení návrhu smlouvy jedno podepsané vyhotovení nákupních podmínek ZP, tzn., že předlož! nákupní podminky ZP v jednom vyhotoveni. Účastník zadávacího řízeni předloží podepsané nákupní podmínky ZP samostatně u každé nabídky, a to i vpripadě, že nákupní podmínky ZP podepsal a předložil již dříve. V případě ostatních zakázek se nákupní podmínky ZP stávají součástí každé smlouvy jejím uzavřením bez ohledu na formu uzavřeni smlouvy. Nákupní podmínky ZP musí být podepsány u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem nebo osobou oprávněnou podepsat návrh smlouvy podle bodu 2.2.
	3. NP nemusí být součástí smlouvy u zakázek, u nichž neproběhlo zadávací řízení dle zákona nebo příslušné vnitřní směrnice a Jejichž předmětem jsou jednorázové dodávky s cenou plnění do 5.000,- Kč.
1. Návrh smlouvy
	1. Návrh smlouvy musí být v souladu s platnými právními předpisy, zadáním zakázky, nabídkou účastníka zadávacího řízení a těmito nákupními podmínkami ZP a musí v něm být výslovně uvedeno, že nákupní podminky ZP jsou součástí smlouvy Jako její příloha. Smlouva (případně včetně příloh) musí jako jediný a úplný dokument řešit všechny vztahy mezi smluvními stranami a nesmí v ní být odkaz na žádné dodací, nákupní, cenové, platební či jiné podminky účastníka (prodávajícího), které by nebyly v souladu s nákupními podmínkami ZP. není-li v zadáni veřejné zakázky nebo ve výzvě k podání nabídek připuštěno jinak. Pokud by návrh smlouvy obsahoval podobný odkaz, nebude ze strany KNTB akceptován, nabídka účastníka zadávacího řízení bude vyřazena a účastník zadávacího řízeni vyloučen z další účasti na zadávání zakázky.
	2. Krycí list nabídky v zadávacím řízení musí být podepsán u fyzických osob účastníkem zadávacího řízeni a u právnických osob statutárním orgánem. Pokud bude krycí list podepsán jinou osobou, musí být součástí nabídky buď písemná plná moc (pověření) podepsané u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem účastníka zadávacího řízení nebo příslušné doklady, z nichž bude vyplývat zákonné zmocnění osoby podepisovat jménem účastníka zadávacího řízení doklady pro zadávací řízení na dodávku ZP. U podpisu návrhu smlouvy, nákupní podminky ZP i vlastní nabídky musí být vždy uvedeno jméno, příjmení a funkce podepisující osoby.
	3. V záhlaví návrhu smlouvy musí být uvedeno číslo smlouvy, které je shodné s číslem zakázky uvedené v zadáni zakázky. Návrhem smlouvy je účastník zadávacího řízeni vázán po zadávací lhůlu. která je u veřejných zakázek uvedena v zadání veřejné zakázky a vyplývá ze zákona a u zakázek malého rozsahu činí 30 dnů ode dne doručeni oznámeni KNTB o výběru nejvhodnější nabídky.
2. Kvalitativní a technické požadavky na zdravotnické prostředky
	1. Kvalitativní a technické vlastnosti ZP musí odpovídat požadavkům stanoveným obecné závaznými právními předpisy, zejména z č 375/2022 Sb.. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, z. č. 89/2021 Sb.. o zdravotnických prostředcích, z. č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, z. č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády k zákonu o zdravotnických prostředcích (dále jen „nařízení vlády"), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným v zadáni zakázky. Nabízený předmět plněni nesmí mit žádné právní vady, zejména nesmi být zatížen jakýmikoliv právy třetích osob. Účastník zadávacího řízeni může nabídnout jen takový předmět plnění, k němuž získal vlastnické či jiné odpovídající právo v souladu s platnými právními předpisy.
	2. Účastník zadávacího řizeni musí v nabídce prokázat, že nabízený ZP je z hlediska platných právních předpisů způsobilý a vhodný pro použiti pň poskytování zdravotní péče v ČR. zejména, že u ZP byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, je označen stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášeni o shodě
	3. Jedná-li se o ZP, který již byl uveden na trh v některém z členských států EU a je opatřen značkou CE ve smyslu nar. vi. č. 291/2000 Sb . platného a účinného do 31. 12 2009, je účastník zadávacího řízení povinen v nabídce předložit kopii prohlášeni o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu vystaveného notifikovanou osobou, která se podílela na posuzováni shody.
	4. V případě ZP. který dosud nebyl uveden na trh v některém z členských států EU a není opatřen značkou CE. avšak může být uváděn do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízeni vlády, je účastník zadávacího řízeni povinen předložit jako doklad o vhodnosti ZP pro použiti při poskytováni zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnoceni zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití).
	5. Součástí nabídky musí být i kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnuti, povolení, osvědčeni, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. z. č. 18/1997 Sb.. resp z č. 263/2016 Sb., atomový zákon, a prováděcí předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy ZP a vztahuji se k předmětu plněni.
	6. Požadované doklady prokazujíc! splněni kvalitativních a technických požadavků ZP podle čl. 3 musí být platné v případě zadávacích řizeni a v případě zakázek malého rozsahu nejpozději v den podáni nabídky (v případě ostatních zakázek nejpozději v den uzavřeni smlouvy) a jejich platnost musí trvat po celou sjednanou nebo předpokládanou dobu plněni. Všechny tyto doklady lze předložit ve fotokopii, která nemusí být úředně ověřena
	7. Jednotlivý ZP bude označen dle nařízeni Evropského parlamentu a Rady č. 2017/745. a to konkrétné označením shody CE dle d. 20. a to v souladu s Přílohou V. u prostředků malých rozměrů bude označení shody o velikosti min. 2.5 mm x 2,5 mm Nařízeni, dále dle pravidel čl. 27 Nařízeni Systém jedinečné identifikace prostředku (.systém UDI“) spolu s části C Přílohy VI.
	8. Instrumentárium bude označeno označením shody CE o velikosti min. 2.5 mm x 2,5 mm. katalogovým číslem a strojově čitelným kódem typu 2D Datamatrix gravirovaný laserem (dle EN 9132) a bude obsahovat standardní značení UDI v systému strojového značeni GS1, minimální obsažené údaje: stát, výrobce, katalogové číslo a sériové číslo.
3. Záruka, záruční a pozáruční servis
	1. Smlouva musí obsahovat výslovné ustanoveni o převzetí záruky za jakost a její délce stim, že práva zodpovědnosti za vady se řídi příslušnými ustanoveními občanského zákoníku
	2. U dodávek ZP. které mají charakter lékařských přístrojů, musí smlouva (nebo její příloha) obsahovat ustanoveni o záručním a pozáručním servisu, v nichž bude uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí záruční servis, jaká je doba od nahlášeni vady do nástupu servisní firmy, jaká je doba na odstraněni vad a sankce za její nedodržení.
	3. V ustanoveních o pozáručním servisu musí být uvedeno, kdo (zda přímo smluvní strana nebo jiná servisní firma) a za jakých podmínek provádí pozáruční servis. Podmínky pozáručního servisu musí být stanoveny tak. že servis je prováděn jen v případě potřeby KNTB a na její výzvu, a účtovány budou jen jednotlivé servisní práce a dodávky podle aktuálního ceníku servisní organizace Ze strany KNTB nebudou zejména akceptována ustanoveni, podle nichž by pozáruční servis měl být poskytován výlučné jen jako paušální soubor dodávek náhradních dílů a servisních práci za určité časové období a účtován jako paušální platba za určité období bez ohledu na skutečný rozsah provedených servisních práci a dodávek. Takováto nabídka bude posouzena jako v rozporu s těmito nákupními podmínkami ZP a bude vyřazena a účastník zadávacího řízeni vyloučen. Pozáruční servis musí být zajištěn tak, aby KNTB měla možnost zadával servisni práce více než jednomu dodavateli kromě případů, kdy v důsledku specifického charakteru dodaného lékařského přístroje pověřil výrobce některou servisni firmu výhradním prováděním pozáručního servisu (tuto skutečnost musí účastník zadávacího řízeni prokázat).
4. Dodací podmínky
	1. U smluv uzavíraných na opakující se plnění na období delší, než jedno čtvrtletí bude ve smlouvě dohodnut předmět plnění a orientační množství za dobu platnosti smlouvy s tím, že orientační množství je nezávazný údaj a že konkrétní množství a dobu plněni u jednotlivých dílčích dodávek určí KNTB písemně, faxem, e-mailem nebo - je-li to obvyklé - i telefonicky.
	2. U dodávek ZP. které mají charakter spotřebního materiálu, je dodávka splněna dodáním do areálu KNTB, Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín a potvrzením převzetí KNTB s tím, že vlastnické právo přechází na KNTB splněním každé dílčí dodávky. V případě zahraničních dodavatelů (osob se sídlem mimo ČR) bude akceptována pouze dodací podmínka DDP Zlín dle INCOTERMS 2000. Není-li v zadání zakázky uvedeno jinak, mohou být předmětem dodávek ZP spotřebního charakteru jen ty ZP, u nichž ke dni splnění neuplynula více než 1/3 stanovené expirační doby. ZP, u nichž uplynula větší část než 1/3 expirační doby, mohou být dodávány jen po předchozím souhlasu KNTB a se slevou z ceny, která bude sjednána před vlastním plněním.
	3. Není-h v zadaní zakázky na dodávku lékařských přístrojů výslovně uvedeno jinak, je součástí předmětu plnění a bude zahrnuto

v nabídkové ceně kromě dodáni lékařského přistroje do KNTB i jeho montáž nebo instalace, uvedeni do provozu, obstarání všech veřejnoprávních rozhodnuti a povolení potřených pro uvedeni do provozu, provedení zkušebního provozu, zaškoleni personálu, dodání českého návodu k použiti i veškeré další náklady a výdaje spojené s dodávkou a rovněž poskytování bezplatného záručního servisu během záruční doby s tím, že dodávka je považována za splněnou podepsánlm zápisu o předáni a převzetí předmětu plnění (nebo jiného podobného dokladu) oběma stranami.

* 1. Dodávka lékařského přístroje nebo jiného zařízení nesmi být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou podle zadání zakázky předmětem plnění. Z dodávky přístroje nebo zařízení nesmí vyplývat povinnost KNTB odebírat v budoucnu výlučné určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
	2. K přechodu vlastnického práva k předmětu plněni dochází ve všech případech splněním dodávky podle předchozích ustanovení, pokud neni dále uvedeno jinak. Je-li obsahem spolupráce i zřízeni a provozování konsignačnlho skladu, přechází vlastnické právo z dodavatele na KNTB okamžikem vydání předmětu plnění z konsignačnlho skladu. Návrh smlouvy nesmí obsahovat ustanoveni o výhradě vlastnického práva, podle něhož by vlastnické právo k předmětu plněni přecházelo na KNTB až zaplacením dohodnuté ceny nebo splněním jiných podmínek. K přechodu nebezpečí poškození, zničení nebo ztráty předmětu plněni nebo jeho části na KNTB dochází vždy přechodem vlastnického práva.
	3. Není-li mezi smluvními stranami předem dohodnuto jinak, lze plnění poskytnout předáním v areálu KNTB jen v pracovních dnech v době od 7,00 hodin do 15.00 hodin.
	4. Dodávku lékařského přístroje je za KNTB oprávněn převzít a zápis o předání a převzetí podepsat pouze příslušný pověřený zaměstnanec, jehož jméno, příjmení a funkce budou uvedeny v zadání zakázky a v příslušné smlouvě s tím, že v době nepřítomností tohoto pracovníka rozhoduje o převzetí dodávky a podepsání příslušného zápisu pracovník pověřený k tomuto jednání představenstvem KNTB. Nebude-li ve smlouvě o dodávce lékařského přistroje uveden pracovník příslušný k převzetí, potvrzuje převzetí a podepisuje příslušný zápis technik zdravotnických prostředků KNTB. Podepsání zápisu o předáni a převzetí lékařského přistroje jinou osobou než pracovníkem uvedeným ve smlouvě není považováno za splněni dodávky.
1. Cena
	1. Cena uvedená v nabídce účastníka zadávacího řízeni a ve smlouvě musí obsahovat všechny výdaje a náklady spojené se splněním dodávky. Nabídková cena musí být uvedena buď přímo ve smlouvě nebo v cenové nabídce, ceníku či specifikaci ceny, který bude tvořit nedílnou součást smlouvy jako její příloha. Nabídková cena (vč. DPH) na zdravotnické prostředky, které jsou zařazeny v aktuálním číselníku ZP vydávaném VZP ČR. nesmí překročit maximální cenu stanovenou tímto Číselníkem.
	2. Nabídková cena bez DPH je zásadně pevnou cenou platnou po celou dobu platnosti smlouvy v měně Kč. bez vazby na stávající nebo budoucí kurz jiné měny nebo jiné skutečnosti. Pouze v případě, že je to výslovně připuštěno v zadání zakázky, může být cena stanovena jako nejvýše přípustná, která může být změněna pouze z důvodů a způsobem uvedeným v zadání zakázky.
	3. Není-li v zadáni zakázky výslovně uvedeno jinak, musí být nabídková cena uvedena v členění jednotková cena (cena jednotlivých dílčích plnění) bez DPH. celková cena bez DPH, DPH (samostatně podle základní a snížené sazby). DPH celkem, celková nabídková cena vč. DPH.
2. Platební podmínky
	1. Splatnost faktur je účastník zadávacího řízení povinen výslovně navrhnout v návrhu smlouvy počtem dnů ode dne doručení faktury (daňového dokladu) KNTB. Není-li v zadáni zakázky výslovně uvedeno jinak, musí činit navržená splatnost faktur minimálně 30 kalendářních dnů od doručeni faktury KNTB. Není-li v případě ostatních zakázek splatnost faktur uvedena ve smlouvě, činí minimálně 30 dnů od doručeni faktury KNTB.
	2. V návrhu smlouvy uvede účastník zadávacího ňzeni, resp. dodavatel výslovně ustanoveni o úrocích z prodlení. Výslovné uvede, zda navrhuje zákonné či smluvní úroky z prodleni. Pokud navrhne zákonné úroky z prodleni, má se zato, že úroky jsou stanovovány podle občanského zákoníku a platného nařízení vlády. Pokud navrhne smluvní úrok z prodleni, vyjádří číselné jeho výši, a to buď jako denní či jako roční smluvní úrok z prodlení. Smluvní úrok z prodleni může být navržen i ve formě Řepo sazby ČNB případné zvýšené o další procentní body (v celých procentních bodech). Řepo sazbou ČNB podle předchozího ustanovení je míněna dvoutýdenní řepo sazba stanovená ČNB a platná pro první den kalendářního pololetí, v němž došlo k prodlení. Smluvní úrok z prodleni, navržený v jakékoli shora uvedené formě, však nesmí být navržen ve výši přesahující výši zákonného úroku z prodlení, stanovené podle výše citovaných předpisů občanského práva.
	3. Za prodlení s úhradou faktury neni KNTB povinna hradit kromě navrženého úroku z prodlení podle předchozích ustanovení jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci. Při prodlení s úhradou faktury není dodavatel oprávněn pozastavit další dílčí plnění až do zaplaceni a prodlení nebude považováno za podstatné porušení smlouvy
	4. Dodavatel je povinen uvádět na každé faktuře (daňovém dokladu) za jednotlivá dilči plnění v samostatné rubrice v záhlaví faktury údaj: smlouva č. (číslo zakázky) ze dne (datum uzavření smlouvy). V případě, že dodavatel bude dodával KNTB i jiné výrobky, je povinen vystavovat samostatné faktury za předmět plnění podle jednotlivých zakázek (v jedné faktuře nesmí být uvedeny dodávky na více zakázek). V případě, že předmětem plněni jsou dodávky investičního i neinvestičního charakteru, je dodavatel povinen vystavoval faktury samostatně pro plnění investičního charakteru a samostatně pro plněni neinvestičního charakteru.
	5. Faktury, které nebudou obsahovat některou z náležitosti uvedenou v předchozích ustanoveních nebo s nimi budou v rozporu, je KNTB oprávněna vrátit ve lhútě splatnosti dodavateli k doplnění nebo opravě s tím, že lhůla splatnosti faktury počne běžet dnem doručeni opravené faktury zadavateli.
	6. Každý účastník zadávacího řízeni je povinen uvést v návrhu smlouvy ustanoveni odpovídajíc! bodům 7.1. - 7.3., pokud se k přislušné zakázce vztahují.
3. Závěrečná ustanoveni
	1. Vpřipadé, že podmínky zadáni veřejné zakázky budou obsahovat ustanoveni odlišná od těchto nákupních podmínek ZP, maji přednost podmínky zadání zakázky. Pokud se některé ustanoveni nákupních podmínek ZP dostane do rozporu skogentním ustanovením obecně závazného právního předpisu, platí přislušné ustanovení právního předpisu s tím, že zbývající ustanoveni nákupních podmínek ZP zůstávají v platnosti.
	2. Pohledávky vyplývající ze smlouvy lze převést na jinou osobu jen s předchozím písemným souhlasem druhé smluvní strany. V připadé, že účastník zadávacího řízení uzavřel před podáním nabídky s jinou osobou smlouvu o postoupeni všech nebo více pohledávek (faktoringovou nebo podobnou smlouvu), která se vztahuje i na pohledávky vyplývající ze smlouvy, je povinen tuto skutečnost uvést v nabídce a v návrhu smlouvy. Neuvede-li tuto skutečnost v nabídce a v návrhu smlouvy, je KNTB oprávněna od smlouvy odstoupil.
	3. KNTB může písemným oznámením zaslaným dodavateli, přip. jeho právnímu nástupci, ukončit platnost smlouvy v případě prodeje podniku nebo jeho části, jehož prostřednictvím byla zakázka realizována Účinnost smlouvy v tomto případě zaniká doručením písemného oznámeni.
	4. Pro případ, že se na uzavřenou smlouvu vztahuje povinnost uveřejněni prostřednictvím registru smluv dle zákona č 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, platí, že obě smluvní strany s tímto uveřejněním souhlasí a sjednávají, že správci registru smluv zašle tuto smlouvu k uveřejněni prostřednictvím registru smluv KNTB.
	5. Pro právní vztahy mezi smluvními stranami, které nejsou výslovné upraveny smlouvou, platí tyto nákupní podmínky ZP a české obecně závazné právní předpisy, zejména příslušná ustanoveni občanského zákoníku, a k projednáváni sporů mezi smluvními stranami jsou příslušné české soudy.
	6. Veškerá dokumentace, podklady a přílohy musí být dodavatel předložit v českém jazyce. V připadá, že jsou doklady předloženy ve vícejazyčně verzi, je právně závazná verze v českém jazyce.

Ve Zlíně 8. 12. 2022

Ing. Jan Hrdý předseda predstavenstva

Ing. Martin Deva člen představenstva

Níže podepsaná **VDI METROS, výrobní družstvo invalidů**

Název a sídlo: U Studia 2654/33, 700 30 Ostrava - Zábřeh

IČ;25864611

zastoupená: Vojtěch Vidlář, předseda družstva

prohlašuje, že

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

Datum podpisu:

Jméno, příjmení, funkce.

razítko a podpis:

 Vojtěch Vidlář, předseda družstva