**KRAJSKÁ**

**NEMOCNICE**

**TOMÁŠE BATI**

**Kupní smlouva 87162 (SML002869)**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Kupující:** | **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.** |
| Se sídlem: | Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín |
| IČ: | 27661989 |
| DIČ: | CZ27661989 |

Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B., vložka 4437

Zastoupen: Ing. Janem Hrdým, předsedou představenstva

a Ing. Martinem Dévou, členem představenstva

Bankovní spojení: ČSOB, pobočka Jeremenkova 42, 772 00 Olomouc, č. ú. 151203067/0300 na straně jedné (dále jen „**kupující**“)

|  |  |
| --- | --- |
| **Prodávající:** | **BTL zdravotnická technika, a.s.** |
| Se sídlem: | Makovského náměstí 3147/2, 616 00 Brno |
| IČ: | 26884143 |

DIČ: CZ26884143

Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B., vložka 3889

|  |  |
| --- | --- |
| Zastoupen: | Ing. Radovanem Sedlářem, prokuristou |
| Bankovní spojení: | ČSOB, a.s., (č. účtu: 478546723/0300) |

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

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

Sb., občanský zákoník (dále jen „**občanský zákoník**“)

1. **Předmět smlouvy**
2. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu 1 ks BTL CardioPointu ABPM, 1 ks BTL CardioPoint Holter H600 set vč. implementace CardioPointu do NIS, dle technické specifikace uvedené v příloze č. 2 této smlouvy a umožnit kupujícímu k nabízenému plnění nabýt vlastnické právo. Příloha č. 1 obsahuje cenové údaje nabízeného plnění a příloha č. 2 obsahuje technickou specifikaci / technické parametry nabízeného plnění (dále jen „zařízení“, „zboží“, nebo „předmět plnění“).
3. Prodávající se v souvislosti s dodávkou zboží zavazuje zajistit služby spočívající v instalaci, příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny. Prodávající se rovněž zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.

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

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

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

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

1. Součástí předmětu plnění je vedle zařízení kompletní příslušenství, zejména ustavení v místě plnění, sestavení a propojení pořizovaného zařízení, instruktáž obsluhy včetně zajištění dopravy do místa určení a jeho vybalení a kontrola, uvedení do plného provozu s předvedením funkčnosti, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu v souladu s ustanoveními příslušné legislativy upravující nakládání s odpady.
2. Součástí předmětu plnění je zpracování a předání:

* instrukcí a návodů k obsluze a údržbě zboží (manuálů) v českém jazyce, a to 1x v listinné podobě a 1x v elektronické podobě,
* prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy (certifikát DC),
* příslušná dokumentace dle legislativy o zdravotnických prostředcích a příp. doklady dle atomového zákona č. 263/2016 Sb., v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,
* zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
* zajištění periodických prohlídek / bezpečnostně technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží,
* zajištění souladu s požadavky elektrických a hygienických evropských harmonizovaných norem. (ČSN EN ISO 14937 nebo jiné rovnocenné řešení)
* zajištění zaškolení techniků a obsluhujícího personálu kupujícího v rozsahu odpovídajícím složitosti daného zařízení (stanoveném výrobcem, popřípadě právními předpisy upravujícími zdravotnické prostředky),
* zajištění 1x ročně povinné instruktáže dle platné legislativy odpovídající předmětu plnění.

1. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.
2. Prodávající prohlašuje, že:

* je výlučným vlastníkem zařízení,
* na zařízení neváznou žádná práva třetích osob,
* není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
* zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.

1. Prodávající dále prohlašuje, že:

* kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména příslušným zákonem o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN;
* zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR. Zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněnýzástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE, je prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu rovněž kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 263/2016 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.
* bude garantovat zajištění povinného servisu vyplývajícího z platné legislativy min. po dobu 10 let od data instalace zdravotnického prostředku.

1. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.
2. **Kupní cena**
3. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabídl v rámci přílohy č. 3 (cenová nabídka) a odpovídá pořizovací ceně zařízení uvedené v příloze č. 1 – Rekapitulace nabídkové ceny.
4. Kupní cena bez DPH celkem činí:

191 920,00

40 303,20

232 223,20

Kč

Kč

Kč

1. výše DPH činí:
2. Kupní cena vč. DPH celkem činí:
3. Kupní cena je ujednána v měně CZK.
4. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kursových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.
5. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, dopravu do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží a vstupní validace.
6. Prodávající dále kupujícímu poskytuje bezplatný záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize, prohlídky a validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update software. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.
7. **Platební podmínky**
8. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě jedné faktury vystavené prodávajícím po protokolárním předání a převzetí zařízení se splatností 30 dní od doručení na [faktury@bnzlin.cz](mailto:faktury@bnzlin.cz).
9. Prodávající se zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy.
10. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
11. V případě prodlení kupujícího s úhradou faktur je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.
12. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.
13. **Termín plnění**
14. Prodávající se zavazuje dodat a instalovat zařízení dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději do **45 kalendářních dnů** od uzavření této smlouvy.
15. **Místo plnění a dodací podmínky**
16. Zařízení bude odevzdáno v sídle kupujícího na adrese: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín, Dětské oddělení.
17. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.
18. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx.
19. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx.
20. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
21. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
22. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:

* zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
* zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
* byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích,
* zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.

1. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.
2. Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:

* označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
* název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
* číslo kupní smlouvy,
* označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
* datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
* stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
* jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.

1. Předávací protokol podepíší a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list/předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
2. Dodávka zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály či výrobky nejsou předmětem plnění. Z dodávky zařízení nesmí vyplývat povinnost kupujícího odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musí dodavatel prokázat).
3. **Záruční podmínky**
4. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost dodaného předmětu plnění, spočívající v tom, že dodaný předmět plnění, jakož i jeho veškeré části a jednotlivé komponenty, budou po celou záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachovají si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
5. Záruční doba se sjednává v délce **24** měsíců ode dne převzetí předmětu plnění kupujícím, tj. ode dne podpisu předávacího protokolu nebo delší podle možností prodávajícího**.**
6. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
7. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit k odstraňování reklamované vady **do 2 pracovních dnů** po nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
8. Maximální doba provedení záruční opravy se sjednává v délce nejvýše do **96 hodin** od doby jejího nahlášení kupujícím. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástek), je možné maximální dobu záruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.000,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění reklamované vady.
9. Maximální doba provedení záruční opravy lze po dohodě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony. Pokud si to kupující vyžádá, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu náhradní, typově shodné zařízení v případě, že se nepodaří provést záruční opravu v dohodnuté maximální době. Zápůjčka bude bezplatná a na celou dobu opravy a nového zprovoznění opravovaného zařízení.
10. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
11. Za záruční vady nebudou považovány takové, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmikoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
12. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
13. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.
14. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení záruční opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.
15. **Záruční servis**
16. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po celou dobu záruční doby bude prodávající provádět nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace/kalibrace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně výměny předepsaného spotřebního materiálu a náhradních dílů, kitů), vše včetně vystavení protokolu a případného update softwaru. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to ve výrobcem předepsaném intervalu, nejméně však 1x ročně. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše.
17. Záruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **BTL zdravotnická technika, a.s.**

Sídlo: Makovského náměstí 3147/2, 616 00 Brno

IČ: 26884143

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Krajského soudu v Brně, sp.zn.B3889

1. Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 41 odst. 2 zák. č. 375/2022 Sb.
2. Pokud prodávající bude v prodlení s termínem provedení záručního servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2 % z pořizovací ceny dodaného zboží za každý i započatý den prodlení.
3. Záruční servis zařízení musí být zajištěn servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.
4. Kupující si vyhrazuje právo, požadovat po prodávajícím před započetím záručního servisu nebo v průběhu provádění záručního servisu dodaných zdravotnických prostředků předložení dokladu o registraci pro servis dotčených zdravotnických prostředků. Tímto dokladem je buď souhlasné rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv s prováděním servisu, nebo certifikát opravňující dodavatele k provádění autorizovaného servisu na dodaném zdravotnickém prostředku, vydaný jeho výrobcem. Kupující může požádat o předložení tohoto dokladu kdykoliv v průběhu plnění dodavatel je povinen takový doklad předložit nejpozději do 14 kalendářních dnů ode dne žádosti kupujícího.
5. **Pozáruční servis**
6. Předmětem této smlouvy je závazek poskytování pozáručního servisu na dodávané zařízení.
7. Pozáruční servis bude zahrnovat:

* Pravidelné předepsané periodické bezpečnostně-technické kontroly (BTK) zařízení včetně kontroly elektrických zařízení a případných revizí vyhrazených zařízení (elektro, plyn, zdvihací)
* Další nespecifikované úkony v rámci poz. servisu vztahující se k danému zdravotnickému prostředku vyplývající z platné legislativy
* provádění standardních vylepšení zařízení, včetně provádění aktualizace a upgrade nutného softwarového vybavení zařízení, pokud to stanoví výrobce,
* náhradní díly, kity, jejichž výměna je v rámci BTK doporučována či požadována výrobcem.

1. Náklady za servisní úkony:

* Cena BTK/validace v pozáruční době: **1500**,- Kč bez DPH (Cena nezahrnuje potřebné náhradní díly/servisní kity k tomuto úkonu)
* Časový interval periodických kontrol: **12** měsíců (*v případě, že interval BTK není u všech komponent stejný, prodávající jednotlivě rozepíše*)
* Cena servisní hodiny: **1100**,- Kč bez DPH
* Náklady na dopravu: **15,-** Kč/km bez DPH (Cena je uvedena jako maximální a může být nižší, pokud technik provádí zákrok zároveň u jiného zákazníka. Dopravné je účtováno pro každou započatou opravu vždy pouze 1x a to i při nutnosti více výjezdů ke stejné závadě)

1. Pokud dojde ke spojení více servisních služeb pro více zařízení, bude cena pozáručního servisu snížena nejméně o náklady na dopravu (ty budou hrazeny pouze jedenkrát) dle výše ceny za dopravu uvedené v odstavci 3 tohoto článku.
2. V případě, že se po uplynutí záruční doby vyskytne na dodaném zařízení vada, je prodávající povinen nastoupit k odstraňování vady nejpozději do **2 pracovních dnů** ode dne nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji odstranit. Pokud by to charakter vady vyžadoval, je možné maximální dobu nástupu k odstranění reklamované vady po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
3. Maximální doba provedení pozáruční opravy se sjednává v délce nejvýše do **96 hodin od doby** jejího nahlášení kupujícím. Pokud by to charakter vady vyžadoval (např. nákup speciálních součástek), je možné maximální dobu pozáruční opravy po předchozí domluvě s kupujícím prodloužit. Za nesplnění této povinnosti prodávajícího se sjednává smluvní pokuta ve výši 2.000,- Kč za každý i započatý den prodlení, a to až doby odstranění nahlášené vady.
4. Maximální doba provedení pozáruční opravy lze po domluvě prodloužit i zapůjčením náhradního, typově shodného zařízení, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony.
5. Pozáruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace:

Název: **BTL zdravotnická technika, a.s.**

Sídlo: Makovského náměstí 3147/2, 616 00 Brno

IČ: 26884143

zapsána v Obchodním rejstříku vedeného u Krajského soudu v Brně, sp.zn.B3889

1. Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle platné legislativy o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v předchozím bodě registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 41 odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb.
2. Pozáruční servis bude servisní organizací poskytován kupujícímu za podmínky, že kupující nebude v prodlení s úhradou předcházejících faktur vystavených prodávajícím za servis déle než 30 dnů.
3. Pokud kupující bude v prodlení s úhradou předcházejících faktur za servis ZP, který je předmětem této smlouvy déle než 30 dnů, je servisní organizace oprávněna požadovat po kupujícím zaplacení smluvního úroku z prodlení stanovený nařízením vlády z dlužné částky za každý den prodlení.
4. V případě opakovaného nedodržení servisních podmínek pozáručního servisu uvedených v bodě 4 a 5, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku až ve výši zůstatkové hodnoty zařízení při době odpisu zařízení 10 let. Opakovaným nedodržením se rozumí situace, kdy k nedodržení těchto podmínek došlo více než 2x za období předcházejících 6 kalendářních měsíců. V případě nedodržení servisních podmínek uvedených výrobcem, je kupující oprávněn požadovat po servisní organizaci částku ve výši zůstatkové hodnoty zařízení při době odpisu zařízení 10 let.
5. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy, kupující je povinen zajistit přesný popis závady před nástupem na provedení opravy, kupující je povinen zajistit možnost převzetí zásilky s náhradním ZP, nebo náhradním dílem v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy. V případě nesplnění některé z uvedených povinností kupujícího nezbytných pro provedení opravy zaniká kupujícímu jakýkoli sankční nárok na prodávajícího.
6. Pozáruční servis zařízení musí být zajištěn řádně kvalifikovaným servisním technikem, který je schopen komunikovat v českém jazyce alespoň na úrovni pracovní komunikace nebo za přítomnosti osoby prodávajícího zajišťující překlad.
7. **Zvláštní ustanovení o DPH**
8. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skutečnosti, které zakládají jeho povinnost ručení za neodvedenou daň z přidané hodnoty za zdanitelná plnění uskutečněná podle této smlouvy (viz § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění). Informace musí poskytnout písemně nejpozději do 10 dnů od vzniku uvedených skutečností.
9. V případě, že skutečnosti definované § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, nastanou je kupující oprávněn zajistit předmětnou daň z přidané hodnoty podle § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. Kupující je oprávněn uvedený postup uplatnit zejména v případech, že:

* na prodávajícího zdanitelného plnění bude vyhlášeno insolvenční řízení,
* prodávající nebude schopen na požádání kupujícího předložit prohlášení o bezdlužnosti vůči správci daně,
* prodávající sdělí podle odst. 1 tohoto článku smlouvy skutečnosti rozhodné pro vznik povinnosti ručení ze strany kupujícího.

1. V případě, že prodávající poruší povinnost uloženou v odst. 1 a 2 tohoto článku smlouvy, je kupující oprávněn vůči němu uplatnit náhradu za veškeré škody, které mu tím vzniknou.
2. Kupující je povinen ve lhůtě 15 dnů sdělit prodávajícímu, že v souladu s předchozími odstavci uplatnil zajištění daně. Tímto oznámením se má za to, že kupující splnil vůči prodávajícímu svůj závazek ve výši uplatněné daně z přidané hodnoty, plynoucí z jednotlivých daňových dokladů.
3. **Odstoupení od smlouvy**
4. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
5. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít, zejména:

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

1. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
2. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.
3. **Odpovědnost za škodu**
4. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu v plné výši újmu, která kupujícímu vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků prodávajícího dle této smlouvy.
5. Prodávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
6. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu, tj. podpisem předávacího protokolu.
7. **Sankce**
8. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,5 % z kupní ceny včetně DPH, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
9. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
10. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
11. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.
12. **Závěrečná ustanovení**
13. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a strany souhlasí s jejím uveřejněním v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., uveřejnění provede bezodkladně kupující.
14. V případě, že předmět plnění není zdravotnickým prostředkem, smluvní strany se dohodly, že ustanovení odkazující na zákon o zdravotnických prostředcích uvedená v této smlouvě se nepoužijí.
15. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
16. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
17. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího.
18. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
19. Smluvní strany na sebe přebírají riziko změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
20. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
21. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
22. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
23. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
24. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.
25. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:

* Příloha č. 1 – Rekapitulace kupní ceny
* Příloha č. 2 – technická specifikace / technické parametry dodávaného plnění
* Příloha č. 3 – nabídka prodávajícího
* Příloha č. 4 – prohlášení o shodě
* Příloha č. 5 – nákupní podmínky KNTB (zdravotnická technika)

Ve Zlíně dne 10. 4. 2024 el. podpis

V Brně dne 4. 3. 2024 el. podpis

Ing. Jan Hrdý

předseda představenstva

Ing. Martin Déva

člen představenstva

**PRODÁVAJÍCÍ**

Ing. Radovan Sedlář, prokurista

**KUPUJÍCÍ:**

**KRAJSKÁ**

**NEMOCNICE TOMÁŠE BATI**

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** |
| BTL CardioPoint ABPM | ks | 1 | 35 000,00 | 35 000,00 |
| BTL CardioPoint Holter H600 set | ks | 1 | 131 920,00 | 131 920,00 |
| Implementace CardioPointu do NIS | ks | 1 | 25 000,00 | 25 000,00 |
| **Pořizovací cena zařízení (cena uvedená ve smlouvě)** |  |  | 191 920,00 | |
|  | | | | |
| **Celková cena v Kč bez DPH** |  |  | **191 920,00** | |
| **výše DPH (21 %) v Kč** |  |  | **40 303,20** | |
| **CELKOVÁ CENA v Kč s DPH** |  |  | **232 223,20** | |

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

**KRAJSKÁ**

**NEMOCNICE**

**TOMÁŠE BATI**

Příloha č. 2

BTL CARDIOPOINT® ABPM

ZÁZNAMNÍK S VYNIKAJÍCÍM SW

BTL CardioPoint\* ABPM splňuje všechny současné požadavky na profesionální monitoring tlaku krve. Systém využívá velmi tichý a lehký záznamník s jednoduchým ovládacím SW. Přesné měření tlaku krve je garantováno použitím unikátní metody BTL, postupného vyfukování manžety.

TICHÝ, LEHKÝ, PŘESNÝ

BTL ABPM zaznamenává tlak krve v přednastavených intervalech, do maximální doby 51 hodin, Využívá unikátní metodu postupné cleflace, která zaručuje spolehlivé měření hodnot tlaku krve. Velmi tichý chod, nízká váha a malé rozměry činí použití záznamníku velmi komfortním, jak pro lékaře, tak i pro pacienta.

SNADNÉ VYHODNOCENÍ

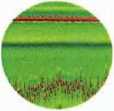
BTL ABPM SW provádí automatickou, detailní analýzu hodnot tlaku krve s textovou interpretací naměřených dat. Přesnost použitých algoritmů je prokázána splněním kritérií BHS, AAMI a IEC.

TECHNICKÉ SPECIFIKACE

BfL-OSABPM •

|  |  |
| --- | --- |
| Napájení | 2 nabíjecí NiCd nebo NiMH baterie typu AA nebo 2 alkalické baterie typu AA |
| Displej | s tekutými krystaly |
| Ukládání dat | vnitřní polovodičová paměť |
| Přenos dat | Optlcký/USB propojovací kabel |
| Rozměry | 70 x 99 x 30 mm |
| Hmotnost (včetně baterií) | 240 g |
| Metoda měření krevního tlaku | oscllometrická |
| Maximální paměťová kapacita pro ukládání měření krevního tlaku | více než 600 měření |
| Rozsah měření | krevní tlak: 30-260 mmHg (4-35 kPa): |
| tepová frekvence: 40-200 tepů za minutu |
| Pasivní přesnost | ±3 mmHg (0,4 kPa) nebo ±2 % měřené hodnoty (stabilita: 2 roky) |
| Přesnost měření krevního tlaku | měřicí algoritmus valldován podle protokolů BHS a AAMI |
| Čidlo tlaku | plezorezistivní |
| Nafukování | automaticky ovládaná pumpa |
| Bezpečnost | maximální nafouknutí 300 mmHg (40 kPa), nezávislý pojistný přetlakový ventil |
| Vyfukování a rychlé vypuštění vzduchu | automatický odlehčovací ventil |





BTL CARDIOPOINT® HOLTER

3/7/12KANÁLOVÝ HOLTER

S VYNIKAJÍCÍM SW

BTL CardioPoint-Holter je konstruován s důrazem na úsporu času lékaře, který provádí analýzu dat, Kromě excelentní kvality signálu, která je stěžejní pro holterovský záznam, nabízí množství nástrojů pro ověření automaticky zpracovaných diagnostických výsledků.

VYNIKAJÍCÍ KVALITA SIGNÁLU

BTL Holter disponuje vynikající kvalitou signálu i v případě zhoršených podmínek (např. rychlé pohyby). Díky tomu je dosažena výrazná úspora času při verifikaci automaticky naměřených diagnostických dat.

RELIÉFOVÁ MAPA

Reliéfová mapa poskytuje zjednodušený, ale ucelený pohled na celý EKG signál. Tento unikátní nástroj umožňuje okamžitou a rychlou vizuální analýzu všech nepravidelností v rytmu či morfologii EKG signálu, které nejsou na první pohled patrné a nejsou snadno detekovatelné.

POINCARÉ GRAF

Poincaré graf sumarizuje kompletní, dokonce i několikadenní Holterovskou nahrávku v jediném grafu. Graf je interaktivní a lze z něho na první pohled určit atriální fibrilace/flutter, další arytmie vyskytující se v signálu a vyhodnotit variabilitu tepové frekvence.

MONITOROVÁNÍ AKTIVITY PACIENTA

Každý záznamník má funkci monitorování aktivity pacienta. Graf (nástroj, funkce) aktivity pacienta pomůže lékaři správně vyhodnotit záznam a porovnat získané hodnoty s aktivitou nebo klidovým stavem pacienta. Výsledky lze přímo srovnávat s trendy TF, ST či grafy výskytu arytmií a jiných událostí.

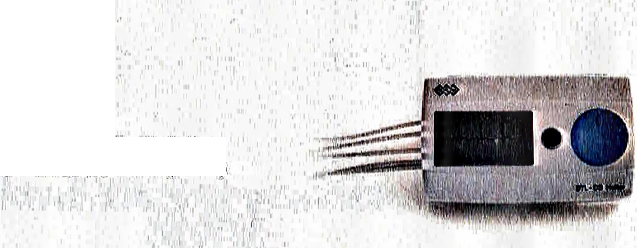




EKG HOLTER KONFIGURÁTOR

PRI VÝBĚRU ZÁZNAMNÍKU HRAJE HLAVNÍ ROLÍ PLÁNOVANÁ DÉLKA

ZÁZNAMU

**1 ... Ua“ ’ 3kahálový - 24 až 48 hodin 3/7kanálový - 24 až 168 hodin (7 dhů) 3/7/12kanálový - 24 až 168 hodin (7 dnů)**

**ÚSPĚŠNOST DETEKCE PORUCH RYTMU JSOU ZÁVISLÉ NA DÉLCE MONITOROVÁNI**

* Detekce životu nebezpečných extra sytol (KES): 6-12 h

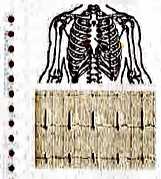
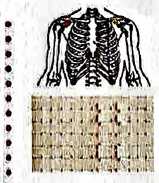
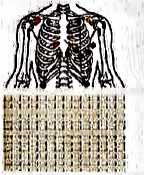
« Detekci srdečních tachyarytmif: 24 h

* Detekce paroxysmální forma AF: 48h a více (riziko úmrtí Je stejné, Jako u setrvalé formy)
* Pro sledovaní dynamiky segmentu ST: 24-48 h a vice. Zvláštní pozornost j® věnována hodinám, kdy je možný vývoj „němé" ischemie myokardu

**» Pro detekci příčin synkopy: 48 h a více**

* **Při zvýšení doby záznamu do 72 h- % detekce AV, SA blokád a pauz, je 3 krát vyšší!**

**Při hodnocení epizod asymptomatických ischemif je výtěžnost z 24h záznamu asi 64 %, kdežto**

.. ,s cr of19111

**ze 72h až 95 %!!!!!**

Záznamník

BTL-08 Holter H6OO

12kanálový záznam

Záznamník

BTL-08 Holter H3OO

7kanálový záznam

**Záznamník**

BTL-08 Holter H1OO

3kanálovy záznam

Njkkomplexnajs system nabte! stoiné mornost jako 7/3 kanaly a podrobnou’ analyzu ST segmentu Tento systém může byt použit jako néhreds ergometrle. Forma Romoroveho komplexury danem pripoleni odpovídá EKG ve stavu klidovém y urcite poloze paciente.

Diagnostila Ischemle myokardu

& Hodnocen/ efektivity antianginainfteraple

Dlagnozs tiché isehiomio myokardů Dlaghostika angínytypu Prinzmetalovs. Hodnoceni uspesnosti chirurgloke léčby . korenarni insuficiencl posouzeni vlivu locby na ischemie

Paciontr skilnickymlisym ptoiyKteMMlsOL schopni proveden testu se zatížením.

Systém nabizi stojné možností jako 3 kanaly.

* Tento způsob uchyceni jo vhoony zojmóna
* pro vySetrení pacient s arytmll nebo

v plipade možné defibrilece.

Fo»ma komorového komplexu v daném ♦ připojeni odpovídá EKG ve stavu klidovém,

* v určité poloze pacienta

' Diagnostika/ Dlí Dlagnostika arytmle

* a IVCD & Hodnoceni efektivity
* antlarytmické terapie

, ^oiržltl v kardiologil pro diagnostiku pseudo-arymie,pseudo-tachykarcie,

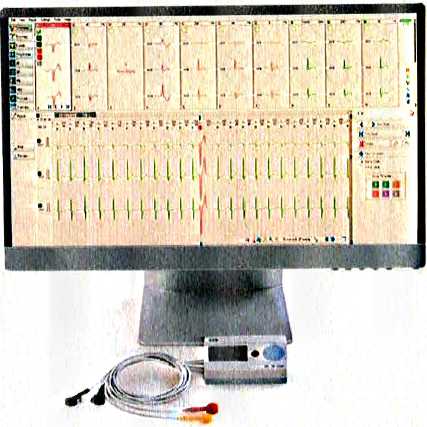
' pseudo-trasystolie, I dynamické hodnoceni

* **detekované arytmle.**

Tento způsob uchycen’je vhodný pro všechny standardní metody holterovskych vySettent

Toto plipojen přispívá k ziškávánt vyssl amplitudy křivky EKG než zbytek pripoleni EKG.

Vodné pro aktiyni pacienty, det a sportovce diagnostika arytmle & Hodnoceni efektivity



TECHNICKÉ SPECIFIKACE

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Holter | H100 | H300 | H600 |
| Počet kanálů | 3 | 3/7 | 3/7/12 |
| Délka záznamu | 1-2 dny | 1-7 dnů | 1-7 dnů (3, 7 kanálů) 1-4 dny (12 kanálů) |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Pacientský kabel | 5 svodů | 5 svodů 5/10 svodů |
| Datový přenos | USB, SD | USB, SD, 8T |
| Rozlišeni LCD displeje |  | 128 x 64 px |
| Kapacita úložiště |  | 2 GB |
| Vzorkovací frekvence/rozlišení |  | 8 x 2000 Hz / 24 bit |
| Detekce kardiostimulátoru |  | 100 us |
| Frekvenční rozsah |  | 0.049-220 Hz |
| Digitální rozlišeni |  | 1,52 uv |
| Maximální elektrodový potenciál |  | ± 393 mV DC |
| Dynamický rozsah |  | $6 mV |
| Potlačení součtového signálu (s |  | > 100 dB G 115 dB) |
| digitálním filtrem) |  |  |
| Baterie | 2 X AA 1,5 V nebo 2 x Ni-Cd nebo 2 x NiMH 1,2 V | |
| Rozměry mm |  | 102 x 62 x 24 |
| Hmotnost g |  | 106 |

**JAKÝ ZVOLIT ZÁZNAMNÍK?**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| t— |  | 'gS is | Hn | w® e | - "» |
| **PLNÉ NASTAVITELÉ**  **PROSTŘEDÍ** | • | **♦** | \* | Software je Intuitivní a snaze nastavitelný: každý lé zajistí, že uživatel uvidí jen to, co sl přeje vidět a pi | |
| **INTERAKTIVNÍ GRAFY /HISTOGRAMY** | i • \_ | • | 1 nmil"  • | Program automaticky poskytuje Interaktivní grafy | |
| **MONITOROVÁNÍ AKTIVITY** | I11 (1 |  |  | Holterovská Jednotka obsahuje vestavěná čidla po činnosti. Tato informace je vhodná obzvláště pro p s trendy HR, | |
| **VÍCEÚROVŇOVÝ VZOR** | • | •  l . ... | • | Program umožňuje RYCHLÉ a SNADNĚ zpracovat | |
| **ROZDĚLENIVZORU** |  | i' 1 | ' e | Tento velmi' pokročilý nástroj je určen pro hrpmadt pracovat. | |
| **ORIENTACE DLE EXTRÉMŮ** | • | • | 1 • | Program nabízí velmi rychlou orlentaci při hodnoci | |
| **ANALÝZA RYTMU**  1 | 1 .  • ‘9 " | • | • | | Tento nástroji uživateli poskytuje přehled všech po je také tabulka arytmie s časovým rozvojem v závl moderní nastroj BTL CardioPoint: Relief map, Poir | |
| **ANALÝZA A DETEKCE PACEMAKERU** | 1 1 |  | •l | Program nabízí přehled všech stimulovaných srdeq | |
| **ANALÝZA PACEMAKERU PLUS** | 1 | 1 | • | 1■ ‘ 1  Základní analýza pacemakeru doplněná o Interakti | |
| HRV |  | • | • | Program nabízí analýzu naměřených parametrů HF parametrů Doporučujeme, při vyhodnoceni analýa | |
| **HRVPLUS** | 1 | • | • | Analýza Variability tepové frekvence pomoct grafů použít pro komplexní hodnocení pacientova zdrav | |
| **ST** | o | • | • | V přehledné tabulce zobrazuje statistické hodnoce | |
| ■ 7 ,1  **"ST PLUS 1;** | . 1 r | • | • | Zobrazuje grafy Časového vývoje ST segmentu v r pacientské aktivity). K dispozici je tabulka ischemi vyhodnoceni analýzy ST používat modetní nastroj | |
| **of a Ote •''** | 1 11 | 1". | • | Hodnocení QT a QTc lze provádět v grafech zobra podávajícím informaci o závislosti QT na tepové fr | |
| ina. 1 II n 1. . iui — IDrI  **PQ |vi** |  | ! | . o | Tento nástroj umožňuje analyzovat PQ (PR) úsek । tepové frekvenci. | |
| monitorování  **AKTIVITY** | 1 1 111 , 11 | I ( | • | Každý záznamník má funkcí monitorování aktivity hodnoty s aktivitou nebo stavem klidu pacienta. V | |
| **RELIEF&WATERFALL** | 1 ‘ |  | . • | Relief poskytuje zjednodušený, ale ucelený pohled a rychlou vizuální analýzu všech nepravidelností v | |
| **POINCARÉ GRAF** |  |  | e | Poincaré graf Sumarizuje kompletní, dokonce J něh v signálu a vyhodnotit variabilitu tepové frekvenci | |
| **EXPORT DO XML, XLS, DICOM, HL7, EDF+** | • | • | • | , . \_  Možnost komunikace s jinými programy Export *- t* | |

I



i může přizpůsobit software podle způsobu své práce, svých potřeb a přání. Tento rychlý a snadný úkon tam, kde chce. Kromě nástrojů si může uživatel podle libostí nastavit i barevná schémata.

rzí a trendů, a histogramy jednotlivých události či monitorovaných veličin.

jejichž zásluhou uživatel přesně vidí, ve kterých časových úsecích pacient vykonával fyzicky náročné 5jší určení času, kdy pacient chodí spát, doby spánku a času probouzení. Výsledky lze přímo srovnávat

ologii stahů clo templátů a jejich podskupin, čímž velmi usnadňuje diagnostiku arytmii.

racování nehomogenních skupin vzorů. Umožňuje rychlý přístup k těm vzorům, se kterými si uživatel přeje

gnálu pomoci prohlížeče extrému, který nejprve zobrazí nejdůležitější (kritická) elementy v záznamu.

rytmu v záznamu. Nástroj nabízí zobrazení, analýzu a v případě potřeby rychlou a přímou úpravu. K dispozici na časovém úseku. Doporučujeme, při vyhodnoceni anýzy a v případě těžké identifikace rytmu používat

, Tachogram -

stahů a kontrolu správné činnosti PM.

rafy a možnosti detekce „fail to sense" a „fail to capture" pro vyhodnocení správné funkčnosti stimulátoru.

časové a frekvenční doménách. Vypsaných do přehledné statistické tabulky pomocí grafu jednotlivých HRV :V používat moderní nastroj BTL CardioPoint: Poincaře, Tachogram, PSD graf.

otlivých statistických veličin, tachogramu a PSD grafu. PSD graf (z angl. Power Spectral Density) lze navíc ilita spánku, vliv parasympatiku a sympatiku, detekce „syndromu vyhoření" apod.).

' segmentu z celého záznamu.

hu celého záznamu. ST změny lze přímo porovnávat s trendy TF a případně dalšími grafy (např. graf

i změn, ukazující na absolutní a relativní hodnoty ve všech hodnocených svodech. Doporučujeme, při CardioPoint: Relief Map v režimu ST,

ch časový vývoj těchto hodnot. Verze 1-1600 navíc disponuje možnosti analyzovat QT v grafu QT/RR, icl.

stekcí poruch srdečního vedení. PQ lze analyzovat i v grafu PQ/RR, dávajícím informaci o závislosti PQ na

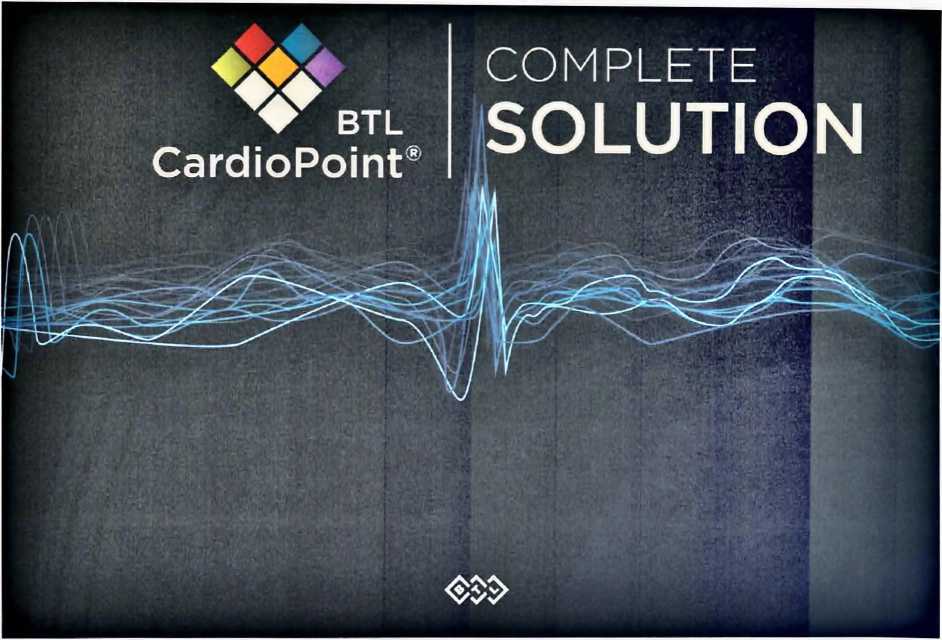
inta. Graf (nástroj, funkce) aktivity pacienta pomůže lékaři správně vyhodnotit záznam a porovnat získané ky lze přímo srovnávat s trendy TF, ST či grafy výskytu arytmii a jiných událostí.

elý EKG signál. Zkracuje čas práce se záznamem o cca 30 %. Tento unikátní nástroj umožňuje okamžitou u či morfologii EKG signálu, nejsou na první pohled patrné, nejsou snadno detekovatelné.

denní, Holterovskou nahrávku v jediném grafu.. Z tohoto grafu lze na první pohled určit arytmie vyskytující se

ení celého vyšetření, výsledků nebo jen závěru.

říloha č. 3



**V Praze dne 19.2.2024**

**VĚC: NABÍDKA PŘÍSTROJŮ BTL**

**Společnost BTL zdravotnická technika, a.s., je česká společnost, která se zabývá vývojem, výrobou a distribucí zdravotnických technologií na tuzemské i světové trhy. Firma BTL se od svého vzniku, v roce 1993, stala jedním z nejvýznamnějších dodavatelů v oblasti fyzioterapie, kardiologie a estetické medicíny. Má vlastní prodejní a servisní firmy ve vice než pěti desítkách zemí a spolu s výhradními prodejními zastoupeními v mnoha dalších státech tak působí ve více než 100 zemích světa.**





ZÁKLADNÍ VLASTNOSTI

**BTL CARDIOPOINT-ABPM KOMPLETNÍ SADA PRO MĚŘENÍ KREVNÍHO TLAKU**

* BTL-08 ABPM je nelnvazní přenosný přístroj pro měření krevního tlaku. Využívá oscilometrickou metodu a svým designem a konstrukcí plně vyhovuje nejnovějším normám sledování a měřeni krevního tlaku.
* Kompletní sada pro měření krevního tlaku BTL-08 ABPM II
* **Součástí sady je záznamník, střední manžeta (L), archivační a vyhodnocovací SW BTL CardioPoint®, dvě sady baterií, nabíječka baterií, optický kabel USB a kufřík.**
* 24, 27, 48, 51 hodinové souvislé sledováni krevního tlaku
* Použitý algoritmus garantuje vysokou kvalitu vyšetření i v obtížných provozních podmínkách
* Nejmodernější modul s funkční konstrukcí zaručuje pohodlí pacienta

Postupná deflate pro větší pohodlí pacienta

Velký a snadno čitelný LCD displej

Bezhlučný provoz a lehký modul

Rychlá komunikace mezi jednotkou a PC

Analýza krevního tlaku

Grafické a tabulkové zobrazení výsledků měření

Stručné a přesto zcela podrobné lékařské zprávy

Množství funkcí zaručujících bezpečnost pacienta

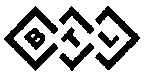
**Splňuje normy BUS a AAMI**

Vyšetření: Zařízení sleduje krevní tlak po dobu 24/27 nebo 48/51 hodin v pravidelných Intervalech, které nastaví lékař. Intervaly měření mohou být nastaveny s maximální mírou flexibility. Lze spustit přídavná měření. Tlačítko den/hoc umožňuje uzpůsobit měření pacientovu životnímu stylu, Relevantní události lze manuálně vyznačit. Vnitřní paměť disponuje velkou kapacitou pro více než 600 měření.

Vyhodnoceni: po vyšetření jsou naměřená data převedena z jednotky do počítače přes rychlý optický kabel, který se připojí ke standardnímu portu USB. ABPM lze tedy připojit doslova ke každému počítači. Software provede podrobnou automatickou analýzu naměřených hodnot krevního tlaku a výsledky vyšetření jsou následně zobrazeny Jak v grafické, tak v tabulkové podobě. Funkce prezentace a lékařských zpráv Jsou přehledné a podrobné. Přesnost použitého algoritmu byla klinicky testována a splňuje kritéria BHS a AAMI.

Tisk: Závěrečnou zprávu lze vytisknout a podle potřeby doplnit, může obsahovat i poznámky lékaře.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Přístroj | **mkíeesezmi** |  | **Cena vč. DPH** |
| **BTL CardioPoint ABPM** | Jal 35 000 | **I 21 | 42 350** | |

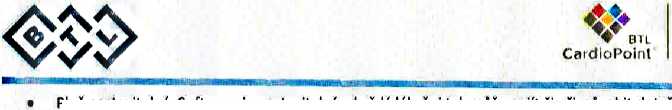


BTL EKG holtery jsou speciálně certifikované i pro použití v pediatrii pro pacienty s váhou do 10kg.

♦ BTL  
CardioPoint

(ZÁKLADNÍ VLASTNOSTI

* Možnost osobního nastavení schémat a obsahu zprávy
* Možnost 7-kanálového záznamu jen ze 5 svodů
* Možnost 12-kanálového záznamu z 10 svodů
* Rozdělení vzoru (superpozice)
* analýza P-vlny - variabilita PR
* Vysoká kvalita signálu, stejná jako u klidového EKG
* Rychlá orientace podle extrémních událostí a závažnosti událostí
* Možnost sledování pacientské aktivity/pohybu
* 3/7/12 kanálový EKG Holter pro 1-7 dnů sledování
* Vysoká kvalita signálu, vzorkovací frekvence 2000Hz s 16- bitovým rozlišením
* Výkonný diagnostický nástroj šetří během vyšetření lékařův čas
* Zobrazené informace jsou přehledné a srozumitelné
* Nezávislý displej: EKG signál je zobrazen přímo na jednotce, takže uživatel může okamžitě zkontrolovat kvalitu signálu, aniž by byl připojen k PC.
* Monitorování pacientské aktivity: Holterovská jednotka obsahuje vestavěná řidla pohybu, jejichž zásluhou uživatel přesně vidí, ve kterých časových úsecích pacient vykonával fyzicky náročné činnosti. Tato informace je vhodná obzvláště pro přesnější určeni času, kdy pacient chodí spát, doby spánku a času probouzení. Výsledky lze přímo srovnávat s trendy HR.
* Orientace dle extrémů: Nemusíte ztrácet čas procházením všech záznamů EKG. Pomocí našeho prohlížeče extrémů se nejprve zobrazí kritická místa záznamu. K extrémním hodnotám se navíc můžete kdykoliv snadno vrátit.
* interaktivní grafy: Uživatel může upravovat záznam přímo ze zobrazeného grafu, není proto nutné nejprve graf analyzovat, poté určit odpovídající signální bod a nakonec upravit zaznamenaný signál. Velikost grafu lze jednoduše měnit, takže se uživatel může snadno zaměřit na požadované oblasti,
* Interaktivní histogramy: Tato funkce vám bezesporu ušetří nejvíce času. Pomocí interaktivních náhledů může uživatel procházet graf podle kritických hodnot. Úpravu mnoha částí záznamu lze provést jediným kliknutím.
* Morfologický prohlížeč s víceúrovňovými vzory: Komplexní a hluboká analýza poskytuje jasné a srozumitelné výsledky prostřednictvím zobrazení naší víceúrovňového vzoru. Rychlé a snadné vyhledávání umožňuje uživateli zcela komfortním způsobem získat velmi přesné výsledky v nej kratší možné době.
* Analyzátor rytmu: Tento nástroj uživateli poskytuje přehledné shrnutí všech událostí v rytmu EKG. Nástroj nabízí jak zobrazení, tak I rychlou a přímou úpravu. Uživateli se navíc automaticky zobrazí několik typů ventrikulárních a superventrikulárních událostí, ke kterým během rytmu došlo. Zobrazeny Jsou také hodinové kvantitativní hodnoty. Přesné nastavení času významně usnadňuje vyhledání souvislostí mezi různými událostmi.
* Variabilita HR Plus: Tento nástroj zobrazuje HR ve formě trendů a statistických ukazatelů. Aby práce byla rychlejší a přímočařejší, všechny prvky Jsou navíc interaktivní.
* Analýza ST plus: Zobrazuje úrovně ST, ST- slope apod, u všech kanálů během celého průběhu záznamu. ST změny lze přímo srovnávat s trendy HR
* Analýza QT a QTc: Tento přístroj rovněž poskytuje grafy trendu a histogramy proQTa QTc. Kombinace histogramů a grafů nabízí kompletní přehled, šetří čas a práci. Změny v QT lze přímo srovnávat s trendy HR.
* Detekce a analýza pacemakeru Plus: Holterovský software nabízí jasný přehled všech stimulovaných srdečních tepů. Monitorování aktivity PMI nebylo nikdy předtím tak uživatelsky přívětivé a Intuitivní jako nyní. Pacemakerem stimulované srdeční tepy Jsou detekovány na úrovni hardwaru a poté zpracovány výkonný m softwarem, čímž Je dosaženo větší spolehlivosti. Stimulované srdeční tepy zobrazené v interaktivních histogramech a tabulkách nabízejí větší pracovní komfort.
* Analýza PQ: Tento velmi užitečný nástroj umožňuje uživateli analyzovat povahu vlny P a odlišit různé formy kondukčních bloků AV.
* Rozdělení vzoru: Tento velmi pokročilý nástroj je určen pro hromadné zpracování nehomogenních skupin vzorů. Umožňuje rychlý přístup k těm vzorům, se kterými si uživatel přeje pracovat.
* Systém je vybaven unikátními funkcemi. Reliéf a Poincaré

**Celkem:**

Plně nastavitelné: Software je nastavitelný a každý lékař si tak může najít či přizpůsobit dotyčné volby tak, aby zcela vyhovovaly jeho či Jejímu způsobu práce. Tento rychlý a snadný úkon zajistí, že uživatel uvidí jen to, co sl přeje vidět a přesně tam, kde chce. Kromě nástrojů sl může uživatel podle libosti nastavit i barevná schémata.

Komunikace s jinými softwarovými aplikacemi: Možnost exportu do standardního formátu XML

| **Cena po slevě bi** | & | **MsSKsaNOEEs** | **Cena po slevě** | i | **DPH [Kč]** | í |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 131920 | | 21 | **159 623** | | | |

• Špičková technologie, pocházející od českých a slovenských vývojářů, inspirovaných potřebami našeho trhu

Všechny ceny jsou uvedeny bez 21% DPH, pokud není uvedeno Jinak.

Platební podmínky: do 14ti dnů (případně individuální splátky, leasing, dle domluvy).

Aktuální termíny dodání: 2-3 týdnů po objednání.

Záruční doba poskytovaná na přístroje je 24 měsíců, na příslušenství 6 měsíců.

Unikátní diagnostický SW, integrující všechny diagnostické modality BIL

Nejpokročllejší funkce, které významně zkrátí vyhodnocovací čas a zároveň zpřesní diagnostiku Doprava, Instalace a zaškolení je u přístrojů zdarma I

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Přístroj  **BTL CardioPoint ABPM** | **Cena bez DPH** | **| sazba DPH [%] | Cena vč. DPH [Kčj** | |
| 35 000 | 21 | **42 3S0** |
| **BTL CardioPoint Holter H600 set** | 131 920 | 21 | **159 623** |
| **\ smeg**  **Implementace CardioPointudo NIS** | 25 000 | 21 | **30 250** |
|  | 191 920 | 21 | **232 223** |

S pozdravem

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

Produktový specialista

Kardiologie a pneumologie

BTL zdravotnická technika, a.s.

Šantrochova 16, 162 00 Praha 6

Mobil:xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

E-mail: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

[www.btl.cz](http://www.btl.cz)

Příloha č. 4

I

<39 BTL Industries

**ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ**

**Vydávané na základě přílohy II ke Směrnici Rady 93/42/EHS v platném znění  
a v souladu s Nařízením vlády č. 54/2015 Sb.**

|  |  |
| --- | --- |
| Výrobce: | **BTL Industries Limited** 161 Cleveland Way Stevenage  SG1 6BU, Hertfordshire United Kingdom |
| Distributor: | **BTL Zdravotnická technika, a.s.** Šantrochova 16  162 00 Praha 6 |

Výrobce **BTL Industries Limited** tímto prohlašuje, **že**

|  |  |
| --- | --- |
| Popis produktu: | **Monitor krevního tlaku (Holter)** |
| Název produktu: | **BTL-08 ABPM** |
| Třída rizika: | **Třída lla**  dle přílohy č. 9 k Nařízeni vlády č. 54/2015 Sb. |

splňuje požadavky Směrnice Rady 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích, doplněnou Směrnici Evropského parlamentu a Rady 2007/47/ES; a požadavky Nařízeni vlády č. 54/2015 Sb. v platném znění



a je opatřen označením CE:

Notifikovaná osoba:

DNV GL Němko Presafe, AS

|  |  |
| --- | --- |
| Datum vystavení: | 6. března 2018 Jménem BTL Industries Ltd. |
| Místo: | Stevenage BTL Industries Limited  161 Cleveland Way |

**z y Stevenage —**

/SG16BU Hertfordshire

/ United Kingdom

<99 BTL Industries

**ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ**

**Vydávané na základě přílohy II ke Směrnici Rady 93/42/EHS v platném znění  
a v souladu s Nařízením vlády č. 54/2015 Sb.**

|  |  |
| --- | --- |
| Výrobce: | **BTL Industries Limited**  161 Cleveland Way Stevenage  SG1 6BU, Hertfordshire United Kingdom |
| Distributor: | **BTL Zdravotnická technika, a.s.**  Šantrochova 16  162 00 Praha 6 |

Výrobce **BTL Industries Limited** tímto prohlašuje, že

|  |  |
| --- | --- |
| Popis produktu: | **Ambulantní Holter EKG** |
| Název produktu: | **BTL-08 Holter** |
| Model produktu: | **BTL-08 Holter H100**  **BTL-08 Holter H300**  **BTL-08 Holter H600** |
| Třída rizika: | **Třida Ha**  dle přílohy č. 9 k Nařízeni vlády Č. 54/2015 Sb. |

splňuje požadavky Směrnice Rady 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích, doplněnou Směrnici Evropského parlamentu a Rady 2007/47/ES; a požadavky Nařízeni vlády č. 54/2015 Sb. v platném zněni

|  |  |
| --- | --- |
| a je opatřen označením CE: | C €au |
| Notifikovaná osoba: | DNV GL Business Assurance Norway, AS |

Jménem BTL Industries Ltd.

Datum vystaveni: **6. března 2018**

Misto: **Stevenage**

BTL Industries Limited d Way

BU Hertfordshire

United Kingdom

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 ustanoveni
   1. Tyto nákupní podmínky pro dodávky zdravotnických prostředků do KNTB, a. s. (dále Jen .Nákupní podmínky ZP‘ a .KNTB) upravuji 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 materiál, který odpovídá definici uvedené v platných zákonech upravujících zdravotnické prostředky a diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (zejména zákon 6. 375/2022 Sb., resp. zákon č. 89/2021 Sb.).
   2. Tyto Nákupní podmínky ZP platí pro všechny

**a) veřejné zakázky ve smyslu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen zakon") na dodávku ZP**

. b) 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 řízeni (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 realzována (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 připadá, 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 pořizováni ZP podle odst. 1.1 těchto NP.
  2. Účastník zadávacího Uzeni, resp. dodavatel přiloží ke každému vyhotovení návrhu smlouvy Jedno podepsané vyhotovení nákupních podmínek ZP, tzn., že předloží nákupní podmínky ZP v Jednom vyhotovení. Účastník zadávacího Uzení předloží podepsané nákupní podmínky ZP samostatné u každé nabídky, a to I v případě, že nákupní podmínky ZP podepsal a předložil již dříve. V připadá ostatních zakázek se nákupní podmínky ZP stávají součástí každé smlouvy jejím uzavřením bez ohledu na formu uzavření smlouvy. Nákupní podmínky ZP musí být podepsány u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem nebo osobou oprávněnou podepsal návrh smlouvy podle bodu 2.2.
  3. NP nemusí být součásti 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 podmínky ZP Jsou součásti smlouvy Jako Její příloha. Smlouva (případně včetně příloh) musí jako jediný a úplný dokument řešit všechny vztahy mezi smluvními stranami a nesmí v nl být odkaz na žádné dodací, nákupní, cenové, platební či jiné podmínky účastníka (prodávajícího), které by nebyly v souladu s nákupními podmínkami ZP, neni-I v zadání veřejné zakázky nebo ve výzvě k podáni nabídek připuštěno jinak. Pokud by návrh smlouvy obsahoval podobný odkaz, nebude ze strany KNTB akceptován, nabídka účastníka zadávacího řízeni bude vyřazena a účastník zadávacího řízeni vyloučen zdalší účasti na zadáváni zakázky.
   2. Krycí list nabídky v zadávacím řízení musí být podepsán u fyzických osob účastníkem zadávacího lzení a u právnických osob statutárním orgánem. Pokud bude krycí list podepsán jinou osobou, musí být součástí nabídky buď písemná plná moc (pověřeni) podepsané u fyzických osob účastníkem zadávacího řízení a u právnických osob statutárním orgánem účastnika zadávacího řízeni nebo příslušné doklady, z nichž bude vyplývat zákonné zmocněni osoby podepisovat jménem účastníka zadávacího řízeni doklady pro zadávací řízení na dodávku ZP. U podpisu návrhu smlouvy, nákupní podmínky ZP i vlastní nabídky musí být vždy uvedena jméno, příjmení a funkce podepisujíc! osoby.
   3. Vzáhlaví 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 Ihůtu. která je u veřejných zakázek uvedena v zadáni veřejné zakázky a vyplývá ze zákona a u zakázek malého rozsahu činí 30 dnů ode dne doručení oznámení KNTB o výběru nejvhcdněýší nabídky.
2. Kvalitativní a technické požadavky na zdravotnické prostředky
   1. Kvalitativní a technické vlastnosti ZP musi 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 „nařízeni vlády“), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným v zadání zakázky. Nabízený předmět plnění nesmi mít 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 řízeni musí vnabidce prokázat, že nabízený ZP je z hlediska platných právních předpisů způsobilý a vhodný pro použiti při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u ZP byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízeni vlády, je označen stanoveným způsobem a výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení 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 nař. vi. č. 291/2000 Sb., platného a účinného do 31. 12 2009, je účastník zadávacího řízeni povinen vnabidce předložit kopii prohlášení 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 nařízení vlády, je účastník zadávacího řízeni povinen předložit jako doklad o vhodnosti ZP pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedeni klinického hodnoceni zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověřeni 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 vztahují se k předmětu plněni.
   6. 6 Požadované doklady prokazující splněni kvalitativních a technických požadavků ZP podle čl. 3 musi být platné v případě zadávacích řízeni 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 plnění. 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 konkrétně označením shody CE dle čl. 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 strojové 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 stím. že práva z odpovědnosti za vady se řídí 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 nahlášení vady do nástupu servisní firmy, jaká je doba na odstranění vad a sankce za její nedodrženi.
   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 musi být stanoveny tak, že servis je prováděn jen v případě potřeby KNTB a na její výzvu, a účtovány budou jen jednotlivé servisní práce a dodávky podle aktuálního ceníku servisní organizace. Ze strany KNTB nebudou zejména akceptována ustanovení, podle nichž by pozáruční servis měl být poskytován výlučně jen jako paušální soubor dodávek náhradních dílů a servisních prací za určité časové období a účtován jako paušální platba za určité období bez ohledu na skutečný rozsah provedených servisních prací a dodávek. Takováto nabídka bude posouzena jako v rozporu s těmito nákupními podmínkami ZP a bude vyřazena a účastník zadávacího řízeni vyloučen. Pozáruční servis musí být zajištěn tak, aby KNTB měla možnost zadávat servisní práce více než jednomu dodavateli kromě případů, kdy v důsledku specifického charakteru dodaného lékařského přístroje pověřil výrobce některou servisní firmu výhradním prováděním pozáručního servisu (tuto skutečnost musi účastník zadávacího řízení prokázat)
4. Dodací podmínky
   1. U smluv uzavíraných na opakující se plnění na období delší, než jedno čtvrtletí bude ve smlouvě dohodnut předmět plněni a orientační množství za dobu platnosti smlouvy s tlm, 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. Neni-li v zadání zakázky uvedeno jinak, mohou být předmětem dodávek ZP spotřebního charakteru jen ty ZP, u nichž ke dni splnění neuplynula vlče než 1/3 stanovené expiračni 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. NenU v zadání zakázky na dodávku lékařských přístrojů výslovně uvedeno jinak, je součástí předmětu plnění a bude zahrnuto v nabídkové ceně kromě dodáni lékařského přístroje do KNTB I jeho montáž nebo instalace, uvedení do provozu, obstaráni všech veřejnoprávních rozhodnuti a povoleni potřených pro uvedeni do provozu, provedeni zkušebního provozu, zaškolení personálu, dodání českého návodu k použiti i veškeré další náklady a výdaje spojené s dodávkou a rovněž poskytováni bezplatného záručního servisu během záruční doby s tím. *že* dodávka je považována za splněnou podepsáním zápisu o předáni a převzetí předmětu plnéní (nebo jiného podobného dokladu) oběma stranami.
   4. Dodávka lékařského přístroje nebo jiného zařízení nesmí být podmíněna budoucím odběrem spotřebního materiálu nebo jiných výrobků, pokud tyto materiály a výrobky nejsou podle zadání zakázky předmětem plnění. Z dodávky přístroje nebo zařízení nesmí vyplývat povinnost KNTB odebírat v budoucnu výlučně určený spotřební materiál nebo výrobky kromě případů, kdy odběr konkrétního spotřebního materiálu nebo výrobků je předepsán výrobcem (tuto skutečnost musi dodavatel prokázat).
   5. K přechodu vlastnického práva k předmětu plnění dochází ve všech případech splněním dodávky podle předchozích ustanoveni, pokud není dále uvedeno jinak. Je-li obsahem spolupráce i zřízení a provozování konsignačního skladu, přechází vlastnické právo z dodavatele na KNTB okamžikem vydáni předmětu plněni z konsignačního skladu. Návrti smlouvy nesmi 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 poškozeni, zničeni nebo ztráty předmětu plněni nebo Jeho části na KNTB dochází vždy přechodem vlastnického práva.
   6. Neni-i mezi smluvními stranami předem dohodnuto jinak, lze plnění poskytnout předáním v areálu KNTB Jen v pracovních dnechv době od 7.00 hodin do 15,00 hodin.
   7. Dodávku lékařského přístroje je za KNTB oprávněn převzít a zápis o předáni a převzetí podepsat pouze příslušný pověřený zaměstnanec, jehož jméno, přímeni a funkce budou uvedeny vzadánl zakázky a v příslušné smlouvě s tlm, že vdobé nepfitomnost tohoto pracovníka rozhoduje o převzetí dodávky a podepsánl příslušného zápisu pracovník pověřený k tomuto jednáni představenstvem KNTB. Nebude-ll ve smlouvě o dodávce lékařského přístroje uveden pracovník příslušný k převzetí, potvrzuje převzetí a podepisuje příslušný zápis technik zdravotnických prostředků KNTB. Podepsáni zápisu o předáni a převzetí lékařského přístroje jinou osobou než pracovníkem uvedeným ve smlouvě není považováno za splněni dodávky.
5. Cena
   1. Cena uvedená v nabídce účastníka zadávacího řízeni a ve smlouvě musi obsahovat všechny výdaje a náklady spojené se splněním dodávky. Nabídková cena musí být uvedena buď přímo ve smlouvě nebo v cenové nabídce, centru či specifikaci ceny, který bude tvoft 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 čiselnikem,
   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 skutečností. Pouze v případě, že Je to výslovně připuštěno v zadáni zakázky, může být cena stanovena Jako nejvýše přípustná, která může být změněna pouze *z* důvodů a způsobem uvedeným v zadání zakázky.
   3. Neni-li v zadání zakázky výslovně uvedeno Jinak, musí být nabídkové cena uvedena v členěni jednotková cena (cena jednotlivých dílčích plněni) bez DPH, celková cena bez DPH, DPH (samostatně podle základní a snížené sazby), DPH celkem, celková nabídková cena vč. DPH.
6. Platební podmínky
   1. Splatnost faktur je účastník zadávacího řízeni povinen výslovně navrhnout v návrhu smlouvy počtem dnů ode dne doručeni faktury (daňového dokladu) KNTB. Neni-ii v zadání zakázky výslovné uvedeno jinak, musí činit navržená splatnost faktur minimálně 30 kalendářních dnů od doručeni faktury KNTB. Neni-ii v případě ostatních zakázek splatnost faktur uvedena ve smlouvě, činí minimálně 30 dnů od doručeni faktury KNTB.
   2. *V* návrhu smlouvy uvede účastník zadávacího řízeni, rasp, dodavatel výslovně ustanoveni o úrocích *z* prodleni. Výslovné uvede, zda navrhuje zákonné d smluvní úroky z prodlení. Pokud navrhne zákonné úroky z prodleni, má se zato, že úroky jsou stanovovány podle občanského zákoníku a platného nařízeni vlády. Pokud navrhne smluvní úrok *z* prodleni, vyjádří číselně jeho výši, a to buď Jako denní čl jako roční smluvní úrok z prodleni. Smluvní úrok z prodlení může být navržen i ve formě Řepo sazby ČNB případné zvýšené o další procentní body (v celých procentních bodech). Řepo sazbou ČNB podle předchozího ustanoveni je míněna dvoutýdenní ropo sazba stanovená ČNB a platná pro první den kalendářního pololetí, v němž došlo k prodlení. Smluvní úrok z prodleni, navržený v jakékoli shora uvedené founě, však nesmi být navržen ve výši přesahující výši zákonného úroku z prodlení, stanovené podle výše citovaných předpisů občanského práva.
   3. Za prodlení s úhradou faktury není KNTB povinna hrad\* kromě navrženého úroku z prodlení podle předchozích ustanoveni jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci. Ph prodleni s úhradou faktury není dodavatel oprávněn pozastavit další dílčí plněni *až* do zaplacení a prodlení nebude považováno za podstatné porušení smlouvy.
   4. Dodavatel Je povinen uvádět na každé faktuře (daňovém dokladu) za jednotlivá diiči plnění v samostatné rubrice v záhlaví faktury údaj: smlouva i (číslo zakázky) ze dne (datum uzavřeni smlouvy). V případě, že dodavatel bude dodával KNTB I Jiné výrobky, Je povinen vystavovat samostatné faktury za předmět plněni podle jednotlivých zakázek (v jedné faktuře nesmi být uvedeny dodávky na vice zakázek). V případě, že předmětem plnění Jsou dodávky Investičního i neinvestičního charakteru, Je dodavatel povinen vystavovat faktury samostatné pro plněni Investičního charakteru a samostatně pro plnění neinvestičního charakteru.
   5. Faktury, které nebudou obsahovat některou z náležitosti uvedenou v předchozích ustanoveních nebo s nimi budou v rozporu, Je KNTB oprávněna vráti ve lhůtě splatnosti dodavateli k doplněni nebo opravě s tím, že lhůta splatnosti faktury počne běžet dnem doručeni opravené faktury zadavateli.

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

8. Závěrečná ustanoveni

* 1. V případě, že podmínky zadání veřejné zakázky budou obsahovat ustanovení odlišná od těchto nákupních podmínek ZP. mají přednost podmínky zadáni zakázky Pokud se některé ustanovení nákupních podmínek ZP dostane do rozporu s kogentním ustanovením obecně závazného právního předpisu, platí příslušné ustanoveni 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 případě, 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 odstoupit.
  3. KNTB může písemným oznámením zaslaným dodavateli, příp. jeho právnímu nástupci, ukončit platnost smlouvy v případě prodeje podniku nebo jeho části, jehož prostřednictvím byla zakázka realizována Účinnost smlouvy v tomto případě zaniká doručením písemného oznámení.
  4. Pro případ, že se na uzavřenou smlouvu vztahuje povinnost uveřejnění prostřednictvím registru smluv dle zákona č 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znéni, 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 výslovně upraveny smlouvou, platí tyto nákupní podmínky ZP a české obecně závazné právní předpisy, zejména příslušná ustanovení 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 případě, že jsou doklady předloženy ve vícejazyčné verzi, je právně závazná verze v českém jazyce.

Ve Zlíně 8. 12. 2022

Ing. Martin Déva člen představenstva

Níže podepsaná

Název a sídlo**: BTL zdravotnická technika, a s., Makovského náměstí 3147/2, 616 00 Brno**

zastoupená:**Ing. Radovan Sedlář, prokurista**

prohlašuje, že

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

Datum podpisu: **4. 3. 2024 el. podpis**

Jméno, příjmení, funkce,

razítko a podpis:

**Ing. Radovan Sedlář, prokurista**

Ing. Jan Hrdý

Předseda představenstva