

Kupní smlouva

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

Kupující: Oblastní nemocnice Kolín, a.s., nemocnice Středočeského kraje

Se sídlem: Žižkova 146, 280 02 Kolín III.

IČ: 272 56 391

DIČ: CZ 272 56 391

Zastoupený: MUDr. Petrem Chudomelem, MBA – předsedou představenstva a Mgr. Ivetou Mikšíkovou – místopředsedkyní představenstva.

Bankovní spojení: Komerční banka a.s. – pobočka Kolín

č. účtu: 8138-151/0100

Společnost je zapsána v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, dne 21. června 2005, oddíl B, vložka 10018.

na straně jedné (dále jen „**kupující**“)

a

Prodávající: L I N E T spol. s r.o.

Zapsán: v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze v oddíle C, vložce 163

Se sídlem: Želečnice 5, 274 01 Slaný

IČ: 00507814

DIČ: CZ00507814

Zastoupený: Petrem Smetanou, Customer Service managerem – na základě plné moci

Bankovní spojení: Komerční banka a.s., č. účtu: 58242141/0100

ID datové schránky: 5juud86

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, v platném a účinném znění (dále jen „**občanský zákoník**“), jako výsledek zadávacího řízení na realizaci **Části 1 „Lůžka, matrace, noční stolky, transportní sedačky“** podlimitní veřejné zakázky nazvané „**Vybavení očního oddělení– Pavilon „E“**“ (dále jen „**veřejná zakázka**“).

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu **7 kusů elektricky polohovatelných lůžek, 7 kusů pasivních antidekubitních matrací pro vysoké riziko, 7 kusů patientských samoobslužných stolků k lůžkům, 2 kusy multifunkčních křesel** pořizovaných v rámci vybavení nově zrekonstruovaného očního oddělení pavilonu „E“ Oblastní nemocnici Kolín, a.s., nemocnice Středočeského kraje. (dále jen „**zařízení**“ nebo „**předmět plnění**“) dle technické specifikace uvedené v příloze č. 1 této smlouvy „Technická specifikace předmětu plnění vč. ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. požadavků na technologickou a stavební připravenost“ a umožnit kupujícímu nabytí k zařízení vlastnické právo.
2. Součástí dodávky předmětu plnění je vedle zařízení také kompletní příslušenství, montáž zařízení, uvedení zařízení do provozu s předvedením funkčnosti, instalace, instruktáž obsluhy a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení, dále včetně zajištění přepravy do místa určení, poskytování bezplatného záručního servisu po dobu trvání záruky, likvidace obalů a odpadu, předání dokumentace a návodu na obsluhu v českém jazyce 1x v elektronické podobě a 1x v tištěné podobě, předání prohlášení o shodě (CE certifikát) v tištěné i elektronické podobě, předání osvědčení servisního technika a předání certifikátu osoby provádějící

- instalaci a provedení instruktáže obsluhy zařízení a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení při dodání zařízení (vč. vyhotovení protokolu o instruktáži obsluhy a seznámení s riziky) a předání katalogu souvisejícího spotřebního materiálu a cenové nabídky na nejprodávanejší spotřební materiál.
3. Součástí předmětu plnění jsou také veškeré potřebné licence SW nezbytné pro užívání a provoz zařízení, a to min. v rozsahu uvedeném v zadávací dokumentaci veřejné zakázky, zejména v části 3 „Technická specifikace předmětu plnění“, a v příloze č. 1 této smlouvy „Technická specifikace předmětu plnění vč. Ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. Požadavků na technologickou připravenost“.
 4. Součástí předmětu plnění je rovněž poskytnutí služby v podobě výškolení osob vrchní sestry a primáře očního oddělení kupujícího pro výkon funkce školitele za účelem provádění instruktáže obsluhy zařízení a seznámení obsluhy zařízení s riziky spojenými s používáním zařízení pro další osoby ve smyslu zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro. Poskytnutí této služby bude prokázáno zajištěním vystavení příslušného certifikátu školitele pro osoby vrchní sestry a primáře očního oddělení a primáře očního oddělení kupujícího dokládajícího získání kvalifikace školitele.
 5. Prodávající se zavazuje, že veškerou dokumentaci, vč. protokolu o instruktáži obsluhy a seznámení obsluhy zařízení s riziky spojenými s používáním zařízení, certifikátu dokládajícího získání kvalifikace školitele pro osoby vrchní sestry a primáře očního oddělení kupujícího, dokladu o likvidaci obalů a odpadu a katalogu souvisejícího spotřebního materiálu vč. Ceníku kupujícímu předá nejpozději při předání zařízení. Prodávající je dále povinen zajistit předání potřebných licenčních klíčů k SW k zařízení kupujícímu buď v tištěné podobě, nebo elektronicky, případně prostřednictvím bezplatného portálu. Součástí předmětu plnění je tedy také instalační médium CD/DVD nebo zajištění a umožnění přístupu na portál, odkud lze kdykoliv bezplatně stáhnout obsah/obraz těchto médií v příslušném formátu.
 6. O předání zařízení bude vyhotoven zápis (předávací protokol), který bude dokladem o splnění článku I. Bodů 1. – 5. této smlouvy. Při podpisu předávacího protokolu prodávající předá kupujícímu také (i) dodací list a (ii) záruční list s uvedením délky záruční doby.
 7. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícími.
 8. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci na veřejnou zakázku, a že je výlučným vlastníkem zařízení, že na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob a že není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat a převést na kupujícího vlastnické právo k zařízení. Prodávající prohlašuje, že zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění (zařízení) splňuje veškeré požadavky vyplývající z nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 (dále jen „nařízení o zdravotnických prostředcích“) a nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 (dále jen „nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro“) a zákona č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“) a zavazuje se v souvislosti s dodávkou zařízení splnit veškeré povinnosti z těchto předpisů vyplývající, pokud je to ve vztahu k předmětu plnění relevantní.
 9. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.
 10. Prodávající se zavazuje volit v rámci dodávky předmětu plnění dle této smlouvy a plnění dalších povinností dle této smlouvy takové metody a pracovní postupy, jimiž naplní požadavky na sociálně odpovědné chování (například bude poskytovat rovné pracovní příležitosti, možnosti sociálního začlenění, a zohlední další sociálně relevantní hlediska), dále požadavky na environmentálně odpovědné jednání (například zohlední dopady činností na životní prostředí, trvale udržitelný rozvoj, životní cyklus dodávky a případně další environmentálně relevantní hlediska spojená s dodávkou předmětu plnění a jeho užíváním ze strany kupujícího, a požadavky na inovace (vč. Implementace nového nebo značně zlepšeného produktu, služby nebo postupu související s předmětem plnění).

II. Kupní cena

1. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabízí v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku k Části 1.
2. Kupní cena za splnění této smlouvy činí: 879 560,43 Kč bez DPH, tj. 1 001 688,80 Kč vč. 12 a 21 % DPH.
3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako závazná a nejvýše přípustná. Kupní cena včetně DPH může být měněna pouze v souvislosti se změnou výše celních poplatků a/nebo se změnou daňových předpisů ohledně

daně z přidané hodnoty (DPH) mající prokazatelný vliv na cenu předmětu plnění. Z jakýchkoliv jiných důvodů nesmí být nabídková cena měněna.

4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy, a to zejména clo, přeprava do místa určení, montáž a instalace, uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáž příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu (včetně opakování instruktáže a seznámení s riziky dle článku VII. odst. 8 této smlouvy), potřebné doklady ke zboží, vstupní validace, a záruční servis a pravidelné bezpečnostní technické kontroly v souladu s pokyny výrobce, zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění (dále jen „**zákon o zdravotnických prostředcích**“), případně dle jiného právního předpisu, který tento zákon může nahradit, a jinými právními předpisy, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace/zkoušky/kalibrace/ověření v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací či právními předpisy 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. Úplata za používání softwaru (za poskytnutí neomezených licencí k software a firmware) poskytnutého s hardwarovou částí předmětu plnění je obsažena v kupní ceně předmětu plnění.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím po protokolárním předání plně funkčního zařízení bez vad a nedodělků prodávajícím kupujícímu, a jeho převzetí kupujícím. Kopie protokolu o předání zařízení kupujícímu podepsaného ze strany kupujícího musí být připojena jako příloha daňového dokladu (faktury). Splatnost daňového dokladu (faktury) činí **30 dnů** od jeho prokazatelného doručení kupujícímu.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavený daňový doklad (faktura) bude obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy a této smlouvy a zároveň text: „*Faktura v rámci projektu „Rekonstrukce objektu SO 05 – pavilon „E“, spolufinancovaného z rozpočtu Středočeského kraje*“.
3. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti popř. přílohy, je kupující oprávněn zaslat jej 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 (fakturou). V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad (fakturu) včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opraveného daňového dokladu (faktury).
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení úroků z prodlení ve výši 0,01% z dlužné částky za každý den prodlení.
5. Prodávající prohlašuje a svým podpisem této smlouvy kupujícího ujišťuje, že není nespolehlivým plátcem daně ve smyslu zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Zákon o DPH“), a že proti němu není vedeno řízení o zápis do evidence nespolehlivých plátců daně ve smyslu Zákona o DPH, a zahájení takového řízení prodávajícímu nehrozí. Prodávající je povinen neprodleně kupujícímu písemně oznámit jakoukoliv změnu týkající se skutečnosti, že prodávající není nespolehlivým plátcem daně. Stane-li se prodávající nespolehlivým plátcem má kupující právo jednat dle § 109a Zákona o DPH a uhradit správci daně daň za prodávajícího, přičemž takto uhrazená částka daně se započítá na úhradu závazků kupujícího dle této Smlouvy. Stane-li se prodávající nespolehlivým plátcem, pak kupujícímu vznikne povinnost zaplatit prodávajícímu částku odpovídající DPH z jím vystaveného daňového dokladu jenom v případě, že prodávající nade vší pochybnost prokáže její zaplacení svému správci daně.
6. Prodávající prohlašuje, že jeho účet uvedený v záhlaví této smlouvy je jeho účtem jako poskytovatele zdanitelného plnění dle Zákona o DPH, který je správcem daně zveřejněn způsobem umožňujícím dálkový přístup, a zavazuje se zajistit, že tomu tak bude také ke dni vystavení daňového dokladu (faktury) na kupní cenu předmětu plnění a také ke dni provedení úhrady kupní ceny kupujícím; v opačném případě nebude kupující v prodlení v důsledku neprovedení platby kupní ceny do doby, než prodávající zjedná nápravu a písemně o tom vyrozumí kupujícího.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje odevzdat zařízení kupujícímu dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději do osmi (8) týdnů od data uzavření této kupní smlouvy. Prodávající nejpozději současně s předáním zařízení splní další své povinnosti dle této smlouvy (instalaci zařízení, uvedení do provozu s předvedením funkčnosti, instruktáž personálu kupujícího, likvidace obalů a odpadu, předání požadovaných písemností atd.). Sdělení o podpisu této smlouvy ze strany kupujícího bude prodávajícímu zasláno prostřednictvím elektronického nástroje kupujícího Tender arena a současně prostřednictvím datové schránky. Prodávající se zavazuje zajistit a zachovat možnost přijímání komerčních datových zpráv do své datové schránky.
2. Kupující si vyhrazuje právo na posunutí termínu realizace předmětu plnění veřejné zakázky z důvodů na jeho straně. Prodávajícímu z takového posunu nemůže vyplývat právo na účtování jakýchkoliv smluvních pokut, navýšení cen či náhrad škod. Toto právo si kupující vyhrazuje vzhledem k nutnosti zajištění koordinace dodávky zařízení a dokončení stavebních prací nutných pro instalaci zařízení. Objektivním důvodem pro posun termínu zahájení plnění ze strany kupujícího je považován především stupeň dokončení stavebních prací Pavilonu „E“ aktuální k předpokládanému datu ukončení zadávacího řízení na dodávky předmětu plnění této veřejné zakázky s nutností zohlednění náročnosti na technickou a stavební připravenost.

V. Místo a způsob plnění

1. Zařízení bude předáno, jeho montáž a instalace a uvedení do provozu bude provedeno v nově zrekonstruovaných prostorech očního oddělení – Pavilon „E“, Oblastní nemocnice Kolín, a.s., nemocnice Středočeského kraje na adrese: Žižkova 146, Kolín III, PSČ: 280 02.
2. Prodávající navrhne kupujícímu přesný termín předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o navrhovaném termínu odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně osm (8) dnů před navrhovaným termínem odevzdáním zařízení. Kupující je oprávněn požadovat, aby prodávající odevzdal zařízení v místě plnění a uvedl jej do provozu v jiný než navrhovaný den, a to i v den pracovního volna nebo v jiný den a v čase stanoveném kupující; prodávající je povinen takové žádosti vyhovět.
3. Kontaktními osobami a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určena [REDACTED]
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen [REDACTED]
5. Prodávající je současně povinen předem 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.
6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího. Nemožnost provést instalaci z důvodů nedostatečné připravenosti pracoviště kupujícího má za následek prodloužení doby plnění uvedené v čl. IV. této smlouvy na dobu nezbytnou k vyřešení všech nedostatků.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato bez vad včetně příslušné dokumentace a všech dokumentů způsobem uvedeným v této smlouvě,
 - zařízení bylo po montáži instalováno na určené místo, prodávajícím byla provedena konfigurace zařízení a předvedena jeho kompletnost a funkčnost,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, a seznámení obsluhy zařízení s riziky spojenými s používáním zařízení dle zákona o zdravotnických prostředcích vč. Vystavení odpovídajícího protokolu o instruktáži obsluhy,
 - byla poskytnuta služba spočívající ve vyškolení osob vrchní sestry a primáře očního oddělení kupujícího a vystaven pro tyto osoby certifikát dokládající získání kvalifikace školitele.
8. Nesplnění jakéhokoliv požadavku či podmínky (specifikace) uvedeného v zadávací dokumentaci na veřejnou zakázku se vždy považuje za podstatnou vadu zařízení.
9. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem převzetí zařízení kupujícím. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, pokud je zařízení (či jeho část) poškozeno nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy včetně podmínek uvedených v zadávací dokumentaci veřejné zakázky.

10. Po předání zařízení, po provedení instalace a konfigurace zařízení a po ověření jeho funkčnosti bude kupujícím a prodávajícím vyhotoven a podepsán předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
- a) označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - b) název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - c) číslo této kupní smlouvy,
 - d) označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
 - e) datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - f) stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - g) jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
- Jako přílohy předávacího protokolu budou připojeny (i) dodací list a (ii) záruční list s uvedením délky záruční doby.
11. Předávací protokol podepíší a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran, tj. statutární orgány nebo zaměstnanci či osoby, které budou pověřeny příslušným vedoucím zaměstnancem (statutárním orgánem) k realizaci tohoto smluvního vztahu, zejména na základě plné moci, interním předpisem apod. Takto opatřený předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
12. Prodávající je povinen dodat, instalovat a uvést zařízení do provozu bez omezení provozu nemocnice, přičemž v tomto ohledu je prodávající povinen se řídit pokyny kupujícího a provést veškerá případná opatření požadovaná kupujícím, vč. opatření k omezení hluku, prašnosti případně dalších vlivů na provoz nemocnice. Prodávající je také povinen přizpůsobit svou činnost požadavkům očního oddělení kupujícího.

VI. Poddodavatelé prodávajícího

1. Prodávající se zavazuje při poskytování předmětu plnění využít výhradně poddodavatele, kteří jsou uvedeni v příloze č. 2 této smlouvy „Seznam poddodavatelů“. Poddodavatelé jsou povinni plnit ty části plnění, které specifikuje příloha č. 2 smlouvy, a to plně v souladu s podmínkami této smlouvy. Prodávající však odpovídá za plnění svých závazků podle této smlouvy bez ohledu na to, že k jejímu plnění bude užívat poddodavatele, a to včetně plné odpovědnosti za vznik škody způsobené poddodavateli.
2. Výměna kteréhokoli z poddodavatelů uvedených v příloze č. 2 této smlouvy je možná jen s předchozím písemným souhlasem kupujícího, který svůj souhlas nebude bezdůvodně odupřovat či zdržovat. Za důvod k odepření souhlasu se však považuje, pokud má jít o výměnu poddodavatele, pomocí kterého prodávající prokazoval v zadávacím řízení na veřejnou zakázku kvalifikaci a prodávající neprokáže způsobem stanoveným pro prokazování kvalifikace v zadávacím řízení na veřejnou zakázku, že nový poddodavatel splňuje kvalifikaci minimálně v rozsahu, v němž ji v zadávacím řízení na veřejnou zakázku prokázal původní poddodavatel; kupující je rovněž oprávněn odepřít souhlas s výměnou poddodavatele tehdy, pokud navrhovaný nový poddodavatel podal v zadávacím řízení na veřejnou zakázku vlastní nabídku nebo je subjektem, který již poskytoval kupujícímu služby, na jejichž základě vznikla kupujícímu škoda nebo pokud měl kupující k takto poskytovaným službám námitky související s kvalitou, rozsahem či účtováním služeb. Kupující je také oprávněn požadovat výměnu poddodavatele, pokud tento prokazatelně přispívá k vadnému poskytování předmětu plnění a prodávající je povinen této žádosti vyhovět.
3. Porušení jakékoli povinnosti dle tohoto článku prodávajícím opravňuje kupujícího k odstoupení od této smlouvy.

VII. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zařízení spočívající v tom, že zařízení, jakož i jeho veškeré části i jednotlivé komponenty, bude po záruční dobu bez vad a způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce 24 (dvaceti čtyř) měsíců ode dne převzetí zařízení v rozsahu dle této smlouvy kupujícím.
3. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po dobu záruční doby provede prodávající dále sám nebo na vlastní náklad zajistí dálkovou podporu a diagnostiku zařízení, provedení pravidelných bezpečnostně technických kontrol a elektrických revizí v souladu s pokyny výrobce a právními předpisy vč. Zákona č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (případně dle jiného nově vydaného právního předpisu, který nahradí uvedený zákon), pokud se na předmět plnění tento předpis vztahuje, nebo pravidelné prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření (pokud jsou pro správnou funkci

zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), , vše včetně vystavení protokolu, případný update softwaru a zajištění dálkové podpory a diagnostiky, to vše po dobu trvání záruční doby bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení pravidelných technických prohlídek, elektrických revizí, prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího do konce záruční doby.

4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit na odstranění vady do 24 pracovních hodin od nahlášení vady, a to v místě instalace či umístění zařízení v pracovních dnech v době od 7:00 do 15:30 hodin. Prodávající je povinen bezplatně odstranit záruční vadu v pracovních dnech nejpozději do 48 hodin od nástupu na opravu, v případě, že potřebné náhradní díly jsou na skladě prodávajícího nebo kupujícího. V případě, že je nutné dodat náhradní díly ze zahraničí, je prodávající povinen bezplatně odstranit záruční vadu v pracovních dnech nejpozději do 72 hodin od nástupu na opravu.
5. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
6. Za záruční vady nebudou považovány ty vady, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu, přičemž ohledně lhůt pro nastoupení na odstranění vady a lhůt pro odstranění vady platí obdobně lhůty uvedené v odst. 4 tohoto článku.
7. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující dle své volby 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.
8. V průběhu záruční doby je prodávající povinen na výzvu kupujícího provést další bezplatnou instruktáž obsluhy zařízení obsluhy a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení v místě sídla kupujícího, a to s opakováním 2x ročně.

VIII. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
 - prodlení s úhradou kupní ceny nebo její části, které trvá i po opakované výzvě s upozorněním na toto prodlení po dobu delší 45 kalendářních dnů;
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění nebo jeho části dle této smlouvy delším než dva (2) týdny;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 30 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;
 - nedoložení dokladu o uzavření pojištění podle článku IX. odst. 4 této smlouvy;
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé;
 - zahájení insolvenčního řízení vůči prodávajícímu před dodáním zařízení kupujícímu.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, a musí být podepsáno odstupující smluvní stranou, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně. V případě odstoupení od smlouvy je prodávající povinen převzít zařízení v místě jeho instalace u kupujícího a na vlastní náklady provést nebo zajistit jeho demontáž a odvoz, a uhradit související přepravní a jiné náklady, a to v termínu určeném kupujícím.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.
5. Kupující je oprávněn dle své volby odstoupit od této smlouvy i jen částečně ve vztahu k tomu zařízení, resp. té položce předmětu plnění, ve vztahu ke které je dán důvod pro odstoupení od této smlouvy, nebo s ohledem

na požadavek na zajištění plné kompatibility všech zařízení ve vztahu k této smlouvě jako celku (tedy ve vztahu k celému předmětu plnění).

IX. Odpovědnost za škodu

1. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu v plné výši újmu, která kupujícímu vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků prodávajícího dle této smlouvy.
2. Prodávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
3. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu.
4. Prodávající se zavazuje uzavřít pojištění odpovědnosti za škodu a za újmu (včetně nemajetkové újmy) v souvislosti s plněním této smlouvy prodávajícím a provozem zařízení, která může vzniknout kupujícímu nebo třetí osobě s výší pojistného plnění za každou škodní pojistnou událost min. 1 mil. Kč nejdéle do 14 kalendářních dnů od podpisu této smlouvy, a to v případě, že pojištění v požadovaném rozsahu a výši již sjednáno nemá, a toto pojištění udržovat v platnosti po celou dobu trvání záruční doby. Prodávající se zavazuje předložit doklad o uzavření pojištění kupujícímu nejdéle do 14 kalendářních dnů od podpisu této smlouvy.

X. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v čl. IV. této smlouvy, se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,05% celkové kupní ceny zařízení včetně DPH (tzn. ceny celého předmětu plnění) uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý den prodlení.
2. V případě, že prodávající nedodrží nástupní termín na opravu dle čl. VII. odst. 4 nebo dle čl. VII. odst. 6 této smlouvy, zaplatí kupujícímu smluvní pokutu ve výši 500,- Kč za každou započatou hodinu prodlení s nastoupením na odstraňování nahlášené závady dle této smlouvy.
3. Pokud nebude závada odstraněna do doby dle čl. VII. odst. 4 nebo dle čl. VII. odst. 6 této smlouvy zaplatí prodávající za každý den prodlení smluvní pokutu ve výši 1.000,- Kč za každých započatých 24 hodin, o kterou doba trvání opravy překročí dobu uvedenou v čl. VII. odst. 4 této smlouvy.
4. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy (škody) v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
5. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
6. Smluvní pokuta je splatná do patnácti (15) dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem zaplacení se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

XI. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti okamžikem jejího uveřejnění v registru smluv.
2. Tato smlouva se uzavírá elektronicky tak, že prodávající na výzvu kupujícího učiněnou v návaznosti na výsledek zadávacího řízení na veřejnou zakázku podepíše jako první tuto smlouvu platným zaručeným elektronickým podpisem založeným na osobním kvalifikovaném certifikátu a zašle takto podepsanou smlouvu kupujícímu prostřednictvím elektronického nástroje zadavatele Tender arena dostupném na www.tenderarena.cz, následně pak kupující také elektronicky podepíše tuto smlouvu a zašle takto podepsanou smlouvu prodávajícímu prostřednictvím elektronického nástroje zadavatele Tender arena dostupném na www.tenderarena.cz a také datovou schránkou. Prodávající se zavazuje zajistit a zachovat možnost přijímání komerčních datových zpráv do své datové schránky.
3. 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.
4. Prodávající je povinen archivovat originální vyhotovení smlouvy, její dodatky, originály účetních dokladů a

dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této smlouvy po dobu 10 roků od zániku závazku vyplývajícího ze smlouvy, minimálně však do konce roku 2035. Po tuto dobu je prodávající povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy.

5. Práva vzniklá z této smlouvy nesmí být postoupena bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
6. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v účinném znění. Smluvní strany se dohodly, že jakékoliv spory mezi smluvními stranami z této smlouvy či v souvislosti s ní budou řešeny soudy České republiky a místně příslušným k projednání a k rozhodnutí sporu v prvním stupni bude soud určený podle místa sídla kupujícího, ledaže zákon stanoví příslušnost výlučnou.
7. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí 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.
8. 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.
9. 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.
10. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění podmínek a obsah uzavřeného smluvního vztahu. Proávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu (včetně plného textu této smlouvy a jejích příloh) a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících v zákonem požadovaném rozsahu (tj. na profilu zadavatele a v registru smluv). Proávající v této souvislosti prohlašuje, že tato smlouva neobsahuje jeho obchodní tajemství, které by mělo být utajeno. Proávající je povinen zajistit a prohlašuje, že zajistil, že tato smlouva neobsahuje ani jiné údaje (např. osobní údaje osob), které by neměly být zveřejněny dle platných právních předpisů. Pro případ, že by prodávající zjistil, že tato smlouva obsahuje v určitých ustanoveních údaje (např. osobní údaje osob), které dle právních předpisů nemají být zveřejněny, zavazuje se na tuto skutečnost kupujícího bez odkladu, nejdéle však do sedmi dnů od uzavření smlouvy, písemně upozornit, a současně kupujícímu předat kopii uzavřené smlouvy se začerněnými údaji, které nemají být zveřejněny a písemně požádat, aby smlouva byla zveřejněna bez těchto údajů. Kupující však není povinen žádosti prodávajícího vyhovět, pokud dojde k závěru, že je nedůvodná.
11. Proávající prohlašuje, že není na seznamu tzv. sankcionovaných osob ve smyslu nařízení Rady (EU) č. 269/2014, nařízení Rady (EU) č. 208/2014 a nařízení Rady (ES) č. 765/2006; není dodavatelem ve smyslu nařízení Rady (EU) č. 2022/576, tj. že není:
 - a) ruským státním příslušníkem, fyzickou či právnickou osobou, subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
 - b) právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a), nebo
 - c) fyzickou nebo právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který jedná jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmeni a) nebo b).Proávající prohlašuje, že při plnění této smlouvy nevyužije poddodavatele, který by plnil více než 10 % hodnoty předmětu plnění, a který by zároveň naplnil výše uvedená písm. a) – c). Současně se prodávající zavazuje k dodržování mezinárodních sankcí Evropské unie, přijatých v souvislosti s ruskou agresí na území Ukrajiny vůči Rusku a Bělorusku, zejména nařízení Rady EU č. 2022/576, nařízení Rady (EU) č. 269/2014 ve spojení s prováděcím nařízením Rady (EU) č. 2022/581, nařízení Rady (EU) č. 208/2014 a nařízení Rady (ES) č. 765/2006 nebo v jejich prospěch (dále jen „mezinárodní sankce EU“).
12. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou přílohy:

- Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění vč. ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. požadavků na technologickou a stavební připravenost;
- Příloha č. 2 – Seznam poddodavatelů / Prohlášení o neexistenci poddodavatelů;
- Příloha č. 3 – Prohlášení o shodě (CE certifikát);
- Příloha č. 4 – Certifikát servisního technika;
- Příloha č. 5 – Certifikát osoby provádějící instalaci, instruktáž a seznámení s riziky;

V

V Želevčicích

KUPUJÍCÍ:

MUDr. Petr
Chudomel MBA

Digitálně podepsal MUDr.
Petr Chudomel MBA
Datum: 2024.09.23
13:11:30 +02'00'

**Oblastní nemocnice Kolín, a.s.,
nemocnice Středočeského kraje
MUDr. Petr Chudomel, MBA
předseda představenstva**

Mgr. Iveta
Mikšíková

Digitálně podepsal Mgr.
Iveta Mikšíková
Datum: 2024.09.23
13:12:38 +02'00'

**Oblastní nemocnice Kolín, a.s.,
nemocnice Středočeského kraje
Mgr. Iveta Mikšíková
místopředsedkyně představenstva**

PRODÁVAJÍCÍ:

**Petr
Smetana**

Digitally signed by
Petr Smetana
Date: 2024.09.19
10:51:48 +02'00'

**L I N E T spol. s r.o.
Petr Smetana
Customer Service manager – na základě
plné moci**

Specifikace předmětu plnění

veřejné zakázky

„Vybavení očního oddělení – Pavilon „E“

Zadavatel pečlivě prověřil zadávací dokumentaci, zejména její technické podmínky a domnívá se, že neobsahuje žádné odkazy na konkrétní obchodní názvy. Pokud i přes tuto pečlivost, ve specifických případech, zadávací podmínky obsahují požadavky nebo odkazy na obchodní firmy, názvy nebo jména a příjmení, specifická označení zboží a služeb, které platí pro určitou osobu, popřípadě její organizační složku za příznačné, patenty na vynálezy, užité vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, odkaz na normy nebo technické dokumenty, umožňuje zadavatel v takovém případě pro plnění veřejné zakázky použití i jiných, kvalitativně a technicky obdobných rovnocenných řešení.

Zadavatel níže uvádí své požadavky na dodávku zdravotnické technologie pro 1. Část veřejné zakázky:

Tolerance

U technických parametrů, které nejsou označeny jako minimální nebo maximální, zadavatel připouští toleranční rozsah $\pm 10 \%$, pokud účastník v nabídce prokáže, že nabízené zařízení je vyhovující pro požadovaný medicínský účel, tj. jejich diagnostické nebo terapeutické využití.

ČÁST 1 VZ: Lůžka, matrace, noční stolky, transportní sedačky

- 7 kusů elektricky polohovatelného lůžka – **Essenza 300**
- 7 kusů pasivní antidekubitní matrace pro vysoké riziko – **ViskoMatt 30**
- 7 kusů patientského samoobslužného stolu k lůžku – **Eleganza Mano**
- 1 kus multifunkčního křesla – **Sella**

Medicínský účel předmětu plnění

- Elektricky polohovatelné lůžko – univerzální lůžko pro nemocniční i ošetrovatelskou péči, jejichž účelem je podpora pacientů a usnadnění léčby a manipulace s pacienty pro ošetřující pracovníky
- Pasivní antidekubitní matrace pro vysoké riziko – účelem použití matrací je pomoc při prevenci vzniku dekubitů, matrace jsou určeny pro vysoké riziko vzniku dekubitů
- Patientský samoobslužný stolek k lůžku – pojízdný, oboustranný stolek k lůžku, uzamykatelný
- Multifunkční křeslo – sklápěcí křeslo pro dospělé pacienty určené pro transport a podpoření průtoku krve, prevenci otoků a snížení rizika dekubitů

Požadavky zadavatele na technickou specifikaci:

PARAMETR	POŽADAVEK	NABÍDKA ÚČASTNÍKA /DOPLNÍ ÚČASTNÍK/	ÚČASTNÍK DOPLNÍ ZDROJ UVÁDĚNÝCH INFORMACÍ V PŘEDCHOZÍM SLOUPCI
Elektricky polohovatelné lůžko			
Certifikace	EN 60601-2-52, MDR nebo MDD	ANO	Prohlášení o shodě
Konstrukce podvozku	kovová, stabilní i při maximálním provozním zatížení, snadno čistitelná	ANO	Návod na obsluhu
Vnější rozměry lůžka včetně postranic	max. 235x105 cm	ANO, 221 x 99,5 cm	Návod na obsluhu str. 29
Nosnost	min. 270 kg	ANO, 300 kg	Návod na obsluhu str. 29
Ložná plocha	elektricky polohovatelná, čtyřdílná, zádový a stehenní díl polohovatelný nezávisle pomocí elektromotorů, automatický odsun (autoregrese) zádového i stehenního dílu při polohování pacienta	ANO	Návod na obsluhu str. 49 a 136
Rozměr ložné plochy	min. 200 x 90 cm	ANO, 200 x 90 cm	Návod na obsluhu str. 29
Zdvih ložné plochy	pomocí elektromotoru v min. rozsahu 32–80 cm, vizuální indikátor nejnižší polohy lůžka	ANO, 30,8 – 81,2 cm	Návod na obsluhu str. 29
Integrované prodloužení/zkrácení lůžka	min. 20 cm, integrované podpory pro matraci	ANO, 30 cm	Návod na obsluhu str. 29
Náklon lůžka	Trendelenburg a Antitrendelenburg min. +/- 10°, pomocí elektromotoru, indikátor stupně náklonu	ANO, 14°	Návod na obsluhu str. 29
Okamžité uvedení lůžka do resuscitační polohy (CPR)	rychloupuštění, ovladač dobře dostupný v jakékoli poloze lůžka, s	ANO	Návod na obsluhu str. 117

	aktivovanými i sklopenými postranicemi		
Čela lůžka	kompaktní, odnímatelná, plastová, aretace proti samovolnému vytažení	ANO	Návod na obsluhu str. 46 – 48
Postranice	plastové, dělené, ergonomické ovládání, polohování spolu s příslušným zářadým či stehenním dílem, sklápění s tlumením, automatická bezpečnostní blokáce spuštění při zatížení pacientem zevnitř, výška min. 40 cm	ANO, 42 cm	Návod na obsluhu str. 29 a 60
Centrální sesterský ovládací panel	integrováný v postranici, s ochranou proti nechtěnému polohování, možnost blokáce jednotlivých funkcí, s naprogramovanými důležitými polohami	ANO	Návod na obsluhu str. 76
Pacientský ovládací panel	integrováný v postranici	ANO	Návod na obsluhu str. 78
Kolečka	s centrálním ovládáním brzd ve všech 4 rozích, průměr min. 150 mm, ovládací páky dvojitě dostupné z čela i boků	ANO, ve 4 rozích, 150 mm	Návod na obsluhu str. 29 a 69 – 70
Páté centrální kolečko	elektrický pohon pro jednodušší manipulaci s lůžkem	ANO	Návod na obsluhu str. 157
Ochranná nárazová kolečka	vodorovná, ve všech 4 rozích lůžka	ANO	Návod na obsluhu str. 23
Postranní oboustranné univerzální lišty a držáky na příslušenství	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 141
Zálohová baterie	s autodiagnostikou stavu nabití	ANO	Návod na obsluhu str. 57
Noční LED podsvícení okolí lůžka	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 144

Automatická nedestruktivní (proudová) ochrana všech motorů při mechanickém přetížení	Ano	ANO	Návod na obsluhu
Napájecí kabel	kroucený, s odolnou izolací proti mechanickému namáhání, dezinfekcím a UV záření, délka min. 3 m od čela lůžka	ANO	Návod na obsluhu str. 56
Barvy dekoru	výběr ze standardního vzorníku barev	ANO	Vzorník dekorů k lůžkům Essenza
Příslušenství			
Hrazda	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 26
Samonavíjecí rukojeť pro hrazdu	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 30
Držák berlí k zavěšení na postranice	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 43 – 44
Výškově stavitelný infuzní stojan	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 32
Držák sáčků a lahví na moč	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 40 a 41
Jmenovka	7 kusů	ANO	Návod na obsluhu str. 48
Ochranné potahy postranic	na 1 celou postel	ANO	Návod na obsluhu str. 58 – 59

PARAMETR	Požadavek zadavatele	Nabídka účastníka /DOPLNÍ ÚČASTNÍK/	ÚČASTNÍK DOPLNÍ ZDROJ UVÁDĚNÝCH INFORMACÍ V PŘEDCHOZÍM SLOUPCI
Pasivní antidekubitní matrace pro vysoké riziko			
Jádro matrace	kombinované ze studených PUR pěň viskoelastických paměťových pěň, se	ANO, CRIB 5, nosná část hustota 50kg/m3, na	Katalog str. 10 a 14

	sníženou hořlavostí (min. CRIB 5), nosná část jádra o hustotě min. 50 kg/m ³ , na povrchu jádra vrstva z viskoelastické paměťové pěny min. 5 cm o hustotě min. 85 kg/m ³ , vyztužené boky o hustotě min. 40 kg/m ³ , s prořezy, spoje bez lepení, na celém povrchu odolná separační tkanina o gramáži min 140 g/m ²	povrchu vrstva 5 cm, hustota 85kg/m ³ , boky hustota 41kg/m ³ , tkanina o gramáži 140 g/m ²	
Potah matrace	PES/PUR o gramáži min. 230 g/m ² , s ochrannou proti znečištění, paropropustný, voděodolný, materiál antimikrobiální, dezinfikovatelný běžnými prostředky, obousměrně pružný, se sníženou hořlavostí (min. CRIB 5), transportní madla	ANO, 230 g/m ² , CRIB 5	Katalog str. 14
Nosnost	min. 160 kg	ANO, 165 kg	Katalog str. 10
Tvarově a funkčně plně kompatibilní s lůžkem	výška min. 14 cm	ANO, 14 cm	Katalog str. 16
Riziko dekubitů	vysoké	ANO	Katalog str. 6
Certifikace	MDR nebo MDD	ANO, MDR	Katalog str. 11
Nástavce matrace při prodloužení lůžka	velikostně odpovídající prodloužení lůžka	ANO	Cenová nabídka

PARAMETR	Požadavek zadavatele	Nabídka účastníka /DOPLNÍ ÚČASTNÍK/	ÚČASTNÍK DOPLNÍ ZDROJ UVÁDĚNÝCH INFORMACÍ V PŘEDCHOZÍM SLOUPCI
----------	----------------------	---	---

Pacientský samoobslužný stolek k lůžku

Pojízdný, oboustranný, uzamykatelný	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 5
Konstrukce	kov, plast, HPL, nepřipustné je dřevo a LTD	ANO	Návod na obsluhu
Horní plocha a jídelní deska	s postranními lištami či zvýšenými okraji	ANO	Návod na obsluhu str. 1 – vyobrazení
Jídelní deska	integrovaná, výškově stavitelná v rozsahu min. 80–100 cm, s posilováním pružinou, naklopitelná, s automatickou aretací výšky a náklonu, rozměr min. 540x300 mm, nosnost min. 8 kg	ANO, rozsah 72 - 109 cm, rozměry 600 x 335 mm, nosnost 9 kg ve středu desky	Návod na obsluhu str. 5
Kolečka	průměr min. 75 mm, s centrálním ručním ovládáním brzd koleček	ANO, 75 mm	Návod na obsluhu str. 5 a 8
Provedení stolku	malá a velká zásuvka, nika, zásuvky s výsuvy na ložiskách, vyjímatelné vložky zásuvek	ANO	Návod na obsluhu str. 7 a 9
Držák na zavěšení ručníku, manipulační madla	na korpusu stolku	ANO	Návod na obsluhu str. 7
Design odpovídající lůžku	Ano	ANO	Návod na obsluhu

PARAMETR	POŽADAVEK	Nabídka účastníka /DOPLNÍ ÚČASTNÍK/	ÚČASTNÍK DOPLNÍ ZDROJ UVÁDĚNÝCH INFORMACÍ V PŘEDCHOZÍM SLOUPCI
Multifunkční křeslo			

Sedací díl	výškově stavitelný hydraulickým zdvihem v rozsahu min. 50–65 cm, odnímatelný	ANO, 50 – 74 cm	Návod na obsluhu str. 45
Hydraulický náklon sedací plochy	pro pomoc při vystupování/nastupování	ANO	Návod na obsluhu str. 32
Synchronní polohování zádového dílu a podnožního lýtkového dílu	s posilováním plynovou/mechanickou pružinou	ANO	Návod na obsluhu str. 25
Podhlavník	výškově stavitelný	ANO	Návod na obsluhu str. 31
Polohovatelné područky	s možností úplného sklopení/zasunutí	ANO	Návod na obsluhu str. 30 a 34
Zásuvné/sklonné bezpečnostní stupátko	pro podporu nohou při transportu	ANO	Návod na obsluhu str. 31
Nosnost	min 140 kg	ANO, 150 kg	Návod na obsluhu str. 45
Přední kolečka	průměr min. 250 mm	ANO, 300 mm	Návod na obsluhu str. 45
Zadní kolečka	otočná, průměr min. 120 mm	ANO, 125 mm	Návod na obsluhu str. 45
Centrální brzda zadních koleček	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 26
Čalounění	zdravotnickou koženkou, výběr barvy ze standardního vzorníku	ANO	Vzorník koženek ke křeslům Sella
Pevné manipulační madlo na zádové díle	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 33
Háček na madle křesla	Ano	ANO	Návod na obsluhu str. 33

Příslušenství a spotřební materiál

- Veškeré příslušenství a spotřební materiál potřebné minimálně pro předvedení všech požadovaných funkcí.

Požadavky na kyberbezpečnost (pokud jsou relevantní)

- **FIREWALL** Součástí dodávky bude i soupis veškeré potřebné budoucí síťové komunikace pro dodávané zařízení (odkud, kam, typ portů, za jakým účelem). Komunikace bude povolena pouze nezbytná pro činnost zařízení. Dodavatel bere na vědomí, že veškerá komunikace bude ze strany ONK filtrována pomocí Next-gen firewallu.
- **ADMIN ÚČET** Na zařízení bude administrátorský účet zřízen pouze pro pracovníky IT ONK. Pokud bude dodavatel potřebovat administrátorské oprávnění pro správu nebo vzdálený dohled, bude mu přiděleno pracovníky IT ONK na požádání a pouze pro nezbytnou dobu.
- **AKTUALIZACE** Zařízení bude udržováno aktualizované. Pokud se zařízení nebude aktualizovat automaticky (pomocí domény ONK), bude součástí dodávky uvedena odpovědná osoba ze strany dodavatele za aktualizace, bude uvedena četnost prováděných aktualizací. Dodavatel v tomto případě za zařízení přebírá zodpovědnost a veškerá činnost na zařízení bude logována. Pokud zařízení nebude pravidelně aktualizováno, nebude připojeno do internetu a dodavatel v tomto případě za zařízení přebírá zodpovědnost a veškerá činnost na zařízení bude logována dodavatelem.
- **ANTIVIRUS** Antivirová ochrana bude řešena pomocí IT ONK (AVG, jsou zde zajištěné aktualizace). Pokud nebude použití jednotného ONK antivirového programu možné, bude součástí dodávky uvedena odpovědná osoba ze strany dodavatele za správu a aktualizaci antivirového programu. Dodavatel v tomto případě za zařízení přebírá zodpovědnost a veškerá činnost na zařízení bude logována dodavatelem.
- **DOMÉNA** Veškeré zařízení budou přidány do ONK domény a na zařízení budou uplatněna standardní doménová pravidla (firewall, uživatelské účty, apod..) Pokud toto není možné, dodavatel v tomto případě za zařízení přebírá zodpovědnost a veškerá činnost na zařízení bude logována dodavatelem.
- **VZDÁLENÝ PŘÍSTUP** Případný vzdálený dohled je možný (po schválení ekonomického náměstka ONK) pomocí FortiVPN s 2FA ověřováním. Jiná forma vzdáleného dohledu není možná. Všechny vzdálené přístupy jsou logovány IT ONK.
- **ROZHRANÍ** drátová síť lan.
- **SPRÁVA OS, APLIKACÍ** Je nutno stanovit kdo bude správcem OS a aplikací. V případě předání správy do ONK je nutno předem projednat obsahovou stránku, zajistit vhodné školení a předat manuál k zařízení vhodný pro IT administrátory. Pracovníci IT ONK pod svou správu přebírají pouze zařízení, které je připojené do ONK domény.
- **INSTALACE ZAŘÍZENÍ** Zařízení bude instalováno do ONK pouze po předchozí písemné domluvě s pracovníky IT ONK a to nejméně 10 dní předem před samotnou instalací.

Zakázka: 10003487
Objednávka zákazníka: -

Dodavatel:

L I N E T spol. s r.o.
Želevčice 5
274 01 SLANÝ | CZ
IČ: 00507814 | DIČ: CZ00507814

Zákazník:

Oblastní nemocnice Kolín, a.s. nemocnice Středočeského kraje
Žižkova 146
280 00 Kolín | CZ
IČ: 27256391 | DIČ: CZ27256391

Příjemce / cílová adresa:

Oblastní nemocnice Kolín, a.s. nemocnice Středočeského kraje
Žižkova 146
280 00 Kolín | CZ

Platební podmínky:

Datum vystavení: 18.7.2024
Způsob platby: bankovním převodem
Platební podmínka: Do 30 dní
Platnost nabídky do: 31.3.2025

Dodací podmínky:

Incoterms 2010: CPT
Způsob odběru: Kolín

Kontakt:

Poz.	Zkratka položky	Název položky	Množství	Cena/MJ	Sazba	DPH	Celkem netto
	Zákaznický kód	Popis	Dodací termín				Celkem brutto
10	1EZ30100-63	Essenza 300 PoCa	7 KS				
Universal bed							
RU:CZ Regionální provedení: Česko							
Základní vlastnosti							
MO:0 Základní model: EZ300STANDARD							
LTI:00 Laterální náklon: Bez laterálního náklonu							
UN:01 Typ podvozku: Standard							
IM:00 Integrovaná matrace: Bez výbavy							
XR:00 RTG provedení:Bez RTG provedení							
Postranice a čela							
SR:S2 Postranice: Postranice Safe&Free - plné pokrytí							
TO:00 Horní díl postranice: Není součástí tohoto druhu postranice							
UP:00 Spodní díl postranice: Není součástí tohoto druhu postranice							
BE:21 Čela: Plastové							
PR:06 Potisk: Béžová šedá							
LL:04 Logo Label: Velké tištěné logo LINET							
CD:00 Barva dekoru: Lůžko bez dekorových dílů							
BA:11 Kryty ložné plochy: Odnímatelné plastové kryty ložné plochy							
BP:02 Horizontální nárazníky: 4 horizontální rohová nárazová kolečka							
FS:00 Fixační pomůcky: Bez fixace							
CM:01 Barva lakovaných částí lůžka: RAL9002 EA6542							
MR:02 Držáky matrace na lýtkovém dílu: Dvoupolohové prodloužení lýtkového dílu							
Kolečka, brzdy a podvozek							
CA:25 Kolečka - typy: 4 kolečka Tente Integral SoftBrake, 150 mm + EasyDrive							
BR:38 Brždění koleček: Centrální ovládání koleček, 4 brzdové páky, ovládání od nožní části							
UC:00 Kryt podvozku: Bez krytu podvozku							
AI:84 Sklonoměry: 2 páry indikátorů náklonů- zádového dílu a TR/ATR							
FC:00 Ovladače nožní: Bez nožních ovladačů							
Ochranné prvky a držáky							
XT:02 Bed extension: Prodloužení ložné plochy ovládané z čela lůžka							
MH:00 Vstávací madla: Bez mobilizačního madla							
AH:81 Držáky příslušenství: Pár postranních lišt na příslušenství (u nožní části)							
LS:00 Polička na lůžkoviny: Bez poličky na lůžkoviny							
Elektrická zařízení a komunikace							
PL:01 Síť.kabel + zástrčka: EU zástrčka (typ E/F)							
VO:20 Jmenovité napětí: 100 - 230 V 50/60 Hz							
AC:01 Akumulátor: Zálohová baterie s indikátorem stavu							
PE:05 Potenciálové propojení: S antistatickým kolečkem							
AS:00 Automatické zastavení zádového dílu: Bez automatického zastavení zádového dílu ve 30 stupních							

Zakázka: 10003487

Objednávka zákazníka: -

Poz.	Zkratka položky	Název položky	Množství	Cena/MJ	Sazba	DPH	Celkem netto
	Zákaznický kód	Popis	Dodací termín				Celkem brutto
		NL:06 Podsvětlení: Noční podsvícení + podsvícení lůžka signalizující nejnižší polohu NC:51 Sesterský ovladač: Integrovaný sesterský panel + Sesterský ovladač PC:06 Pacientské ovladače: S pacientskými ovladači v postranicích AL:00 Alarmy: Bez alarmu MS:00 Monitoring system: Bez vybavy USB:00 USB nabíječka: Bez USB nabíječky HC:08 Ruční ovladač: Adaptér plug and play pro připojení ručního ovladače Další vlastnosti LA:02 Jazyk návodu k použití: Čeština PG:01 Balení: Standard AW:00 Speciální požadavek: Bez speciálního požadavku zákazníka					
20	11011410B0000	Hrazda lakovaná	7 KS				CZK
		Hrazda napřimovací lakováno RAL9002 Umístění do pouzdra D34					CZK
30	4ROTGNR100GR-2	Šedá plastová rukojeť navijecí	7 KS				CZK
		rukojeť plastová model: TGN-R100GR-L2 provedení: - plastový triangl - barva šedá - popruh šíře 38mm - délka 650 mm - nastavitelná smyčka 300 mm, Ø 50 mm ± 5 mm s protiskluzovou ochranou - výškově nastavitelná pomocí samonavijecího mechanismu (cca. 300mm) - k zavěšení na hrazdu lůžka					CZK
40	1102070000000	Držák berlí	7 KS				CZK
		Držák berlí pro plastová a trubková čela					CZK
50	4PV17744500L	Teleskopický infuzní stojan	7 KS				CZK
		Teleskopický infusní stojan - umístění do plastového pouzdra lůžka (plastový adapter) - chromovaný - 4 plastové háčky *kompatibilní s lůžky Calma, Terra, Novos, all E1, E2, E3, E3XC, E4, E5, all Image3, Latera, Tom2, all Eleganza Smart, P1, P2					CZK
51	11023700B0000	Držák sáčku na moč	7 KS				CZK
		Držák na sáček na moč upevnění - do háčku lišty příslušenství AH (nekompatibilní v případě AH00 - bez lišt příslušenství) s očkem (přizpůsobeno náklonu lůžka) povrchová úprava - lakováno práškovými polyester. barvami odstín - RAL 9002 kompatibilní s lištou příslušenství AHxx (ne AH:00) s lůžky Calma, Terra, Praktika 1,2, Eleganza 1, 2, 3, 3XC, Image 3, Eleganza Smar					CZK
60	11027900B0000	Držák lahve na moč	7 KS				CZK
		Držák na močovou láhev nebo přezůvky - upevnění na plastové postranice: - kompatibilní s lůžkem Essenza lakovaný, odstín RAL 9002					CZK
70	4GT006000000	Jmenovka	7 KS				CZK
		transparentní plastová jmenovka materiál: - PETG - čirý rozměr: Délka 100 mm, Šířka 30 mm, Výška 60 mm					CZK

Zakázka: 10003487

Objednávka zákazníka: -

Poz.	Zkratka položky	Název položky	Množství	Cena/MJ	Sazba	DPH	Celkem netto
	Zákaznický kód	Popis	Dodací termín				Celkem brutto
80	4PPCHRPEZ300P	Potahy postranic pro plastové postranice, 4 kusy v balení	1 KS				K
							CZK
		Potahy postranic pro plastové postranice, 4 kusy v balení barva potahu - modrá Zapínání na zip Kompatibilní s lůžkem Essenza 300 s plastovými dělenými postranicemi materiál: PUR pěna a potah Dahlia BI-elastic 66238					
90	4PW321100LS	Pasivní matrace ViskoMatt 30, 200 x 86,5 x 14	7 KS				CZK
							CZK
		- Standardní matrace vhodná k použití ve zdravotnictví a pečovatelské péči. - Vrchní plochu tvoří viskoelastická polyuretanová pěna s antimikrobiální úpravou. - Spodní plochu tvoří polyetherová studená pěna - Konturový řez : pěnové spojení bez lepicích švů - S ochranou jádra - Bez možností převrácení a rotace - Bez profezu a profilace horní a spodní vrstvy - Voděodolný, paropropustný potah - Technologie vazby potahu: svařovaný potah - Ochrana zipu: ANO					
91	4PRWRODMAT25	Universal extenze basic, 20x86,5x14	7 KS				CZK
							CZK
		Univerzální extenze, PU pěna					
92	4PRWRODMAT23	prodloužení matrace 10x86,5x14cm	7 KS				CZK
							CZK
		4PRWRODMAT23-PRODLOUŽENÍ 10X86,5X14 určeno pro: - P, LA, I3 - univerzální prodloužení PU pěna, 180° zip					
100	4SEM001-25	Eleganza MANO	7 KS				CZK
							CZK
		Stolek k lůžku Eleganza MANO: CU:0 Customized design: Model 2002 CRP:4 Korpus stolu: Zámek u horní zásuvky CM:01 RAL korpusu: RAL9002 EA6542 CD:A1 Deska barva: POLYREY 030 bílá A1:0 Doplnění příslušenství 1: Bez příslušenství LB1:00 Štítky: Standard LY:01 Layout návodu: Linet LA:02 Jazyk návodu: Čeština CL:01 Zákaznické logo: Linet PGc[PG]:01 Balení: Standard					
110	1SLA-158	Sella	1 KS				CZK
							CZK
		Multifunkční křeslo Sella svou kombinací potřebných funkcí, ergonomicky vhodně zvolených parametrů a přívětivým designem přináší řadu					
		RU:CZ Regionální provedení: Česko MO:BS Základní model: Multifunkční křeslo SELLA UN:B3 Typ podvozku: Podvozek se zdvihem PO:01 Polohování křesla: Pomoc při vystupování PA[1]:00 Polohování ložné plochy: Bez polohování CA:B8 Kolečka - typy: 2 kolečka 125 mm + 2 kolečka 300 mm SR:C3 Područky: Výškové nastavitelné područky SK:A1 Vlastní výběr koženky: Meruňková 008294 PI:B3 Příprava pro polštáře a podhlavníky: Příprava pro podhlavník - standardní délka CM:33 Barva lakovaných částí lůžka: RAL7011 pololesk HO[1]:00 Držáky infúzního stojanu: Bezvýbavy HO[2]:00 Držák za zády pacienta, dolní část: Bez výbavy					

Zakázka: 10003487

Objednávka zákazníka: -

Poz.	Zkratka položky	Název položky	Množství	Cena/MJ	Sazba	DPH	Celkem netto
	Zákaznický kód	Popis	Dodací termín				Celkem brutto
		HO[6]:00 Držák sáčku na moč po stranách: Bez výbavy HO[3]:00 Držák za zády pacienta, horní část: Bez výbavy ACC[1]:00 Doplnky na područkách: Bez výbavy PA[2]:00 Polohování ložné plochy: Bez polohování PG:B1 Balení: Kartonová krabice na paletě LA:02 Jazyk návodu k použití: Čeština AW:00 Speciální požadavek: Bez speciálního požadavku zákazníka					
120	NS123	Dopravné prodej tuzemsko	1 KS	0,00	0%	0,00	0,00 CZK
							0,00 CZK
130	VS045	Služby servisu instalace	1 KS	0,00	0%	0,00	0,00 CZK
							0,00 CZK
140	VS037	Uživatelské / servisní školení	1 KS	0,00	0%	0,00	0,00 CZK
							0,00 CZK
		Uživatelské / servisní školení					
150	VP020	Provádění Bezpečnostně technických kontrol výrobků	2 KS	0,00	0%	0,00	0,00 CZK
							0,00 CZK

SOUHRN

Celkem netto	879 560,43
Výstupní DPH	
Výstupní DPH	
Celkem brutto	1 001 688,80

OSTATNÍ PODMÍNKY:

- Termín "brutto cena" znamená cenu s DPH, termín "netto cena" cenu bez DPH.
- Firma Linet je zapsána 3.9.1990 v OR u MS Praha oddíl C, vložka 163.
- Záruční doba: 24 měsíců od data dodání (záruka se nevztahuje na akumulátory).

Čestné prohlášení o provedení zakázky

Já níže podepsaný zástupce uchazeče

L I N E T spol. s r.o.
Želevčice 5, 274 01 Slaný
IČ: 00507814,
DIČ: CZ00507814

Čestně prohlašuji, že:

dodávku vybavení na zakázku „Vybavení očního oddělení – Pavilon „E“ – část 1 Lůžka, matrace, noční stolky, transportní sedačky, provede firma L I N E T spol. s r. o. výhradně sama bez poddodavatelů.

V Želevčicích

**Petr
Smetana**

Digitally signed
by Petr Smetana
Date: 2024.09.20
07:03:24 +02'00'

Petr Smetana
Customer Service manager – na základě plné moci

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Číslo:	DOCCSEssenza300
	Verze:	01

1. Produkt – Název / Typové označení:

Elektricky polohovatelné nemocniční lůžko – *Essenza 300 / 1EZ3*

2. Název a adresa výrobce:

Obchodní jméno	L I N E T spol. s r.o.
Sídlo	Želečnice 5, 274 01 Slaný, Czech Republic
Jediné registrační číslo	CZ-MF-000009320

3. Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce.

4. Předmět prohlášení:

Produkt:	Essenza 300
Popis a určení funkce:	Elektricky polohovatelné nemocniční lůžko, určené pro standardní a akutní péči. Toto EU prohlášení o shodě se také vztahuje na všechna použitelná příslušenství k tomuto produktu schválená výrobcem.
Základní UDI-DI	8592654348700CH
Klasifikace produktu jako zdravotnický prostředek:	Třída I, nesterilní, bez měřicí funkce, podle pravidla 13 přílohy VIII Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 (MDR)

5. Výše popsaný předmět prohlášení je ve shodě s příslušnými harmonizačními předpisy Evropské Unie:

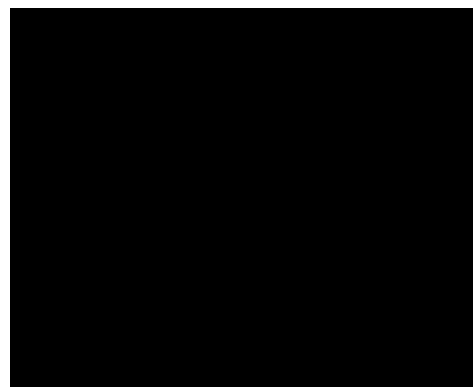
-	Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích
-	Zákon č. 350/2011 Sb., Zákon o chemických látkách a chemických směsích (Regulation (EC) No 1907/2006)
-	Nařízení vlády č. 176/2008 Sb., o technických požadavcích na strojní zařízení (Directive 2006/42 / EC)
-	Nařízení vlády č. 481/2012 Sb., Nařízení vlády o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních (Directive 2011/65/EU)

6. Odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity, nebo na jiné technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohlašuje:

EN 60601-1:2006/A2:2021, EN 60601-1-2:2015/A1:2021, EN 60601-1-6:2010/A2:2021, EN 60601-2-52:2010/A1:2015, EN ISO 14971:2019, EN ISO 20417:2021, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2021

Místo a datum vydání: Slaný, 15.2.2023

Podepsáno za a jménem L I N E T spol. s r.o.:



Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 155489618-28462-230303105229.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **155489618-28462-230303105336**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: **1**

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **03.03.2023**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: [REDACTED]

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



155489618-28462-230303105336

Prohlášení o shodě / EU-Declaration of Conformity

podle článku 19 nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích
according to article 19 of medical device regulation (EU) 2017/745

Název společnosti / Company name:

Wulff MED TEC GmbH

SRN:

DE-MF-000010006

Prohlašujeme na vlastní odpovědnost, že produkt/produkty v níže uvedené tabulce, který/které poprvé uvedla na trh společnost Wulff Med Tec GmbH, splňuje/splňují příslušná ustanovení nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích.

Matrace lze používat pro vyšší komfort pacientů při jejich odpočinku a spánku, což vlastně také přispívá k jejich spokojenosti. Matrace s viskoelastickou pěnou lze také použít jako pomůcku snižující otlaky pro profylaxi dekubitů a u pacientů s rizikem dekubitů.

Produkt/produkty byl/byly identifikován/identifikovány jako zdravotnický prostředek třídy I podle pravidla 1 přílohy VIII nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích.

Adresa / Address:

Hennstedter Straße 3

25779 Fedderingen

Německo / Germany

We declare under sole responsibility, that the product/s listed in the chart below which was/were first placed on the market by Wulff Med Tec GmbH meet/s the applicable provisions of the medical-device-regulation (EU) 2017/745.

Mattresses can be used to improve the resting and sleeping comfort of the patient and thereby also their satisfaction. Mattresses with viscoelastic foams can also be used as a pressure-reducing aid for decubitus prophylaxis and therapy for patients at risk of decubitus.

The product/s was/were identified as a medical device in risk class I according to rule 1 in annex VIII of the medical-device-regulation (EU) 2017/745.

Základní UDI-DI
Basic UDI-DI

40508244PW7X

Název produktu
Product name

ViskoMatt 10
ViskoMatt 10 B
ViskoMatt 30
ViskoMatt 30 B
ViskoMatt 50

Č. položky
Article no

4PW
4PW
4PW
4PW
4PW

Doba platnosti / Validity period:

03.03.2023 – 13.02.2025



Fedderingen, 03.03.2023



Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 157587594-19154-230605103053.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **157587594-19154-230605103053**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 2

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **05.06.2023**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: XXXXXXXXXX

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



157587594-19154-230605103053

LINET

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ (v souladu s ISO/IEC 17050-1) DECLARATION OF CONFORMITY (in compliance with ISO/IEC 17050-1)

Number: DOCTBL17050

Version: 03

1. Produkt – Název/ Product - Name:

Pacientský stolek/ Patient table

2. Název a adresa výrobce/ Name and address of the manufacturer:

Obchodní jméno/ Commercial name	L I N E T spol. s r.o.
Sídlo/ Registered address	Želečnice 5, 274 01 Slaný, Czech Republic
Telefon/ Telephone	+420 312 576 111
Fax	+420 312 522 668

3. Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce. / This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

4. Předmět prohlášení/ Object of declaration:

Produkt / Product:	Eleganza Classic, Eleganza Mano, Solido 3, Combinea, Combinea Plus
Popis a určení funkce / Description and function designation:	Stolek pro použití na standardních i specializovaných odděleních nemocnic i pro osoby upoutané na lůžko v oblasti sociální, seniorské, resp. domácí péče. / Table for use in standard and specialized departments of hospitals and for bedridden people in the social, senior, resp. home care.

5. Výše popsaný předmět prohlášení je ve shodě s příslušnými harmonizačními předpisy Evropské Unie: / The object of the declaration described above is in conformity with the relevant Union harmonization legislation:

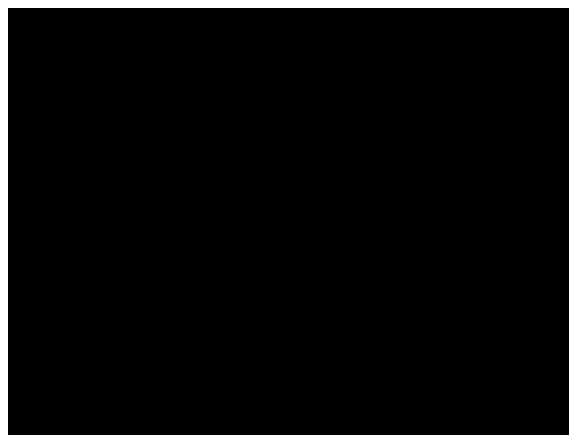
- Zákon č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků (směrnice Rady 2001/95/ES) / Act No. 102/2001 Coll., On general product safety (Council Directive 2001/95 / EC)

Místo a datum vydání :

Place and date of declaration issue: Slaný, 3.10.2022

Podepsáno za L I N E T spol. s r.o.:

Signed for and on behalf of L I N E T spol. s r.o.:



Doložka konverze do dokumentu obsaženého v datové zprávě

Tento dokument, který vznikl převedením vstupu v listinné podobě do podoby elektronické pod pořadovým číslem **152770738-28462-221020114910**, skládající se z **1** stran, se doslovně shoduje s obsahem vstupu.

Vstup bez viditelného prvku.

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: [REDACTED]

Vystavil: **Město Slaný**

Pracoviště: **Město Slaný**

Ve Slaném dne 20.10.2022



152770738-28462-221020114910

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Číslo: DOCCSSella
Verze: 01

1. Produkt – Název / Typové označení:

Multifunkční křeslo – **Sella / 1SLA**

2. Název a adresa výrobce:

Obchodní jméno	L I N E T spol. s r.o.
Sídlo	Želevčice 5, 274 01 Slaný, Czech Republic
Jediné registrační číslo	CZ-MF-000009320

3. Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce

4. Předmět prohlášení

Produkt:	Sella
Popis a určení funkce:	Sella je sklápěcí relaxační křeslo pro dospělé určené k použití pro pacienty v nemocnicích a obyvatele pečovatelských domů s cílem podpořit fyziologické funkce, usnadnit péči, pohodlí pacientů a aktivity každodenního života. Toto EU prohlášení o shodě se také vztahuje na všechna použitelná příslušenství k tomuto produktu schválená výrobcem.
Základní UDI-DI	8592654384480DA
Klasifikace produktu jako zdravotnický prostředek:	Třída I, nesterilní, bez měřicí funkce, podle pravidla 1 přílohy VIII Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 (MDR)

5. Výše popsáný předmět prohlášení je ve shodě s příslušnými harmonizačními předpisy Evropské Unie:

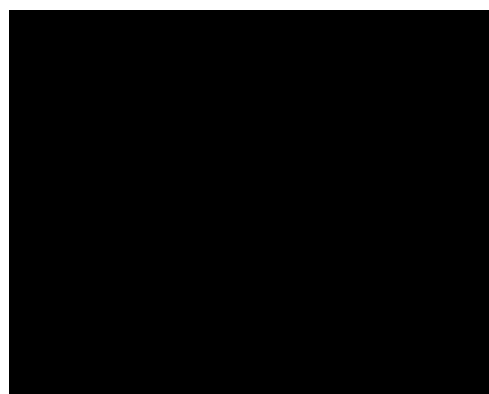
- Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích
- Zákon č. 350/2011 Sb., Zákon o chemických látkách a chemických směsích (Regulation (EC) No 1907/2006)
- Nařízení vlády č. 176/2008 Sb., o technických požadavcích na strojní zařízení

6. Odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity, nebo na jiné technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohlašuje:

EN ISO 14971:2019, EN ISO 20417:2021, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2021

Místo a datum vydání: Slaný, 3.4.2023

Podepsáno za a jménem L I N E T spol. s r.o.:



CE

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 156891946-19154-230503143315.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **156891946-19154-230503143315**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **03.05.2023**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: XXXXXXXXXX

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



156891946-19154-230503143315

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození

firma: LINET spol. s r. o

adresa:

absolvoval ADVANCE školení společnosti LINET „Opravy, instalace a školení výrobků společnosti LINET a služby zákazníkům“. Školení proběhlo podle požadavků a podmínek firmy LINET.

Certifikát opravňuje držitele k provádění oprav (záručních i pozáručních), BTK a k poskytování služeb zákazníkům (instalace, instruktáže, školení a předávání). Oprávnění se vztahuje na následující produkty vyrobené firmou LINET.

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- pacientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Pegasus, Caremed, Arise, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

*Firma LINET zajišťuje každoročně školení pro opětovné (příp. rozšířené) získání certifikátu.
Linet spol. s r.o., Želečnice 5, 274 01 Slaný, Česká republika*

Želečnice, 1.07.2024

Certifikovaná osoba je odpovědná za kontaktování společnosti LINET za účelem obnovení servisního certifikátu před uplynutím doby platnosti. Prošlý nebo neexistující LINET servisní certifikát neumožňuje servisnímu technikovi provádět servis produktů LINET GROUP.

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 166071019-19154-240711105935.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **166071019-19154-240711105935**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **11.07.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla [REDACTED]

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



166071019-19154-240711105935

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o.

adresa:

absolvoval ADVANCE školení společnosti LINET „Opravy, instalace a školení výrobců společnosti LINET a služby zákazníkům“. Školení proběhlo podle požadavků a podmínek firmy LINET.

Certifikát opravňuje držitele k provádění oprav (záručních i pozáručních) BTK a k poskytování služeb zákazníkům (instalace, instruktáže, školení a předávání). Oprávnění se vztahuje na následující produkty vyrobené firmou LINET

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- patientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Pegasus, Caremed, Arise, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

*Firma LINET zajišťuje každoročně školení pro opětovné (příp. rozšířené) získání certifikátu.
Linet spol. s r.o., Želečnice 5, 274 01 Slaný, Česká republika*

Želečnice, 1.07.2024

Certifikovaná osoba je odpovědná za kontaktování společnosti LINET za účelem obnovení servisního certifikátu před uplynutím doby platnosti. Prošlý nebo neexistující LINET servisní certifikát neumožňuje servisnímu technikovi provádět servis produktů LINET GROUP.

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 166070264-19154-240711104506.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **166070264-19154-240711104506**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **11.07.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: XXXXXXXXXX

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



166070264-19154-240711104506

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o

adresa:

absolvoval ADVANCE školení společnosti LINET „Opravy, instalace a školení výrobců společnosti LINET a služby zákazníkům“. Školení proběhlo podle požadavků a podmínek firmy LINET.

Certifikát opravňuje držitele k provádění oprav (záručních i pozáručních) BTK a k poskytování služeb zákazníkům (instalace, instruktáže, školení a předávání). Oprávnění se vztahuje na následující produkty vyrobené firmou LINET

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- pacientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Pegasus, Caremed, Arise, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

Firma LINET zajišťuje každoročně školení pro opětovné (příp. rozšířené) získání certifikátu.

Linet spol. s r.o., Želevčice 5, 274 01 Slaný, Česká republika

Želevčice, 1.07.2024

Certifikovaná osoba je odpovědná za kontaktování společnosti LINET za účelem obnovení servisu uplynutím doby platnosti. Prošlý nebo neexistující LINET servisní certifikát neumožňuje servisnímu technikovi provádět servis produktů LINET GROUP.

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 166070662-19154-240711105157.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **166070662-19154-240711105157**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: **1**

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **11.07.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: XXXXXXXXXX

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



166070662-19154-240711105157

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

██████████
datum narození: ██████████

firma: LINET spol. s r. o

adresa ██████████

absolvoval ADVANCE školení společnosti LINET „Opravy, instalace a školení výrobců společnosti LINET a služby zákazníkům“. Školení proběhlo podle požadavků a podmínek firmy LINET.

Certifikát opravňuje držitele k provádění oprav (záručních i pozáručních), BTK a k poskytování služeb zákazníkům (instalace, instruktáže, školení a předávání). Oprávnění se vztahuje na následující produkty vyrobené firmou LINET.

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contemporara, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- patientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Pegasus, Caremed, Arise, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

*Firma LINET zajišťuje každoročně školení pro opětovné (příp. rozšířené) získání certifikátu.
Linet spol. s r.o., Želečnice 5, 274 01 Slaný, Česká republika*

Želečnice, 1.07.2024

██████████
aktování společnosti LINET za účelem obnovení servisního certifikátu před uplynutím doby platnosti. Prošlý nebo neexistující LINET servisní certifikát neumožňuje servisnímu technikovi provádět servis produktů LINET GROUP.

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 166070787-19154-240711105442.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **166070787-19154-240711105442**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

Vstup neobsahoval viditelný prvek, který nelze plně přenést na výstup.

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **11.07.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla [REDACTED]

Poznámka:

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy. Kontrolu doložky lze provést v centrální evidenci doložek na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



166070787-19154-240711105442