

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE
Vojenská fakultní nemocnice Praha

KUPNÍ SMLOUVA

D2577/2024-ÚVN

Boston Scientific Česká republika s.r.o.

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 56799

se sídlem: Karla Engliš 3219/4, Praha 5 – Smíchov, 150 00

IČO: 25635972

DIČ: CZ25635972

bankovní spojení: Citibank Europe PLC, Praha 5, Organizační složka

číslo účtu: 2551700205/2600

zastoupená: Matějem Sahulou, prokuristou

jako prodávající na straně jedné (dále jen „**prodávající**“)

a

Ústřední vojenská nemocnice – Vojenská fakultní nemocnice Praha

příspěvková organizace zřízená Ministerstvem obrany ČR

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6

IČO: 61383082

DIČ: CZ61383082

bankovní spojení: Česká národní banka Praha

číslo účtu: 32123881/0710

zastoupená: plk. gšt. MUDr. Václavem Masopustem Ph.D. MBA, DBA LL.M., ředitelem

jako kupující na straně druhé (dále jen „**kupující**“)(prodávající a kupující společně dále jako „**smluvní strany**“ a každý samostatně jako „**smluvní strana**“)uzavírají níže psaného dne, měsíce a roku tuto kupní smlouvu (dále též jen „**smlouva**“):

Článek I.

Úvodní ustanovení

1. Tuto smlouvu uzavírají smluvní strany na základě výsledku zadávacího řízení k veřejné zakázce s názvem „**DNS – Biliární metalický stent ze slitiny platiny a nitinolu s krátkým zaváděcím systémem Rx**“ (identifikátor NEN N006/24/V00027189, č.j. 20467/2024-ÚVN), zahájeného kupujícím jako veřejným zadavatelem v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „**ZZVZ**“). V případě, že je v této smlouvě odkazováno na zadávací dokumentaci, má se na mysli zadávací dokumentace vztahující se k uvedené veřejné zakázce zadávané v rámci Dynamického nákupního systému s názvem „**Dynamický nákupní systém na centrální dodávky SZM a léčivých přípravků II**“ s ev. č. z Věstníku veřejných zakázek Z2017-011706 v Kategorii I – „**Dodávky SZM**“.
2. Tato smlouva je uzavírána v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „**občanský zákoník**“), a vychází ze zadávací dokumentace a z podané nabídky prodávajícího.
3. Není-li některá otázka řešena touto smlouvou, platí pro vztahy smluvních stran podmínky obsažené v zadávací dokumentaci a v občanském zákoníku.

Článek II. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího průběžně dodávat kupujícímu **biliární metalické stenty ze slitiny platiny a nitinolu s krátkým zaváděcím systémem Rx**, blíže specifikované v příloze č. 1 a č. 2 této smlouvy (dále jen „zboží“), závazek prodávajícího umožnit kupujícímu nabýt vlastnické právo ke zboží a závazek kupujícího zboží převzít a zaplatit prodávajícímu kupní cenu ve sjednané výši, to vše způsobem a za podmínek stanovených touto smlouvou.
2. Prodávající bere na vědomí, že množství zboží uvedené v příloze č. 2 smlouvy je pouze předpokládané, a prohlašuje, že bude po celou dobu trvání smlouvy disponovat dostatečným množstvím zboží, aby uspokojil požadavky kupujícího na dodávky dle této smlouvy bez jakýchkoliv prodlev. Kupující si vyhrazuje právo na základě vyhrazené změny závazku v souladu s ust. § 100 odst. 1 ZZVZ odebrat v závislosti na počtu a skladbě pacientů nižší, nebo naopak vyšší množství zboží oproti předpokládanému množství zboží, a to za dodržení všech podmínek (včetně cenových) sjednaných v této smlouvě. Odběr vyššího množství zboží je možný nejvýše do 30 % celkové kupní ceny za předpokládané množství zboží uvedené v čl. IV. odst. 2. smlouvy, a to na základě dodatku ke smlouvě, který navrhuje kupující a který má prodávající povinnost odsouhlasit a podepsaný doručit zpátky kupujícímu do 10 kalendářních dnů od obdržení jeho návrhu.
3. V případě, že v průběhu plnění smlouvy dojde k inovaci zboží nebo pokud již není objektivně možné zajistit dodávky některého zboží, vyhrazuje si kupující v souladu s § 100 odst. 1 ZZVZ právo odebírat inovované zboží uvedené v příloze č. 1 a 2 smlouvy či nové zboží pokud jsou kumulativně splněny tyto podmínky:
 - jedná se o zboží shodné či vyšší kvality než typ zboží uvedený v příloze č. 1 a 2 smlouvy a svými parametry splňuje minimální požadavky kupujícího stanovené ve smlouvě a zadávací dokumentaci,
 - záměnou/doplněním zboží nedochází ke snížení nabízené kvality v rámci hodnotících kritérií a změně parametrů hodnocení, včetně výsledku hodnocení veřejné zakázky,
 - kupující souhlasí se záměnou/doplněním zboží,
 - záměnou/doplněním zboží nedojde k navýšení jednotkových cen zboží uvedených v příloze č. 2 smlouvy.

Záměnu/doplnění zboží je možné provést pouze na základě dodatku ke smlouvě.

4. Pro interní účely kupujícího (např. pro vyhotovení případného dodatku ke smlouvě) se prodávající zavazuje, zaslat kontaktní osobě kupujícího uvedené v čl. III. odst. 9. smlouvy na její e-mailovou adresu přílohu č. 2 smlouvy v editovatelné podobě, a to bezodkladně po podpisu smlouvy oběma smluvními stranami.
5. Prodávající se rovněž zavazuje, že zboží bude po celou dobu účinnosti této smlouvy splňovat minimálně požadavky odpovídající požadavkům uvedeným v zadávací dokumentaci této veřejné zakázky a požadavky garantované prodávajícím v jeho nabídce.
6. Prodávající se zavazuje zajistit plnění předmětu smlouvy využitím vlastních kapacit, případně pomocí třetích osob (poddodavatelů). V případě, že prodávající bude využívat poddodavatele, bude seznam poddodavatelů, s uvedením částí, jimiž se jednotliví poddodavatelé budou na plnění předmětu smlouvy podílet, přílohou č. 4 smlouvy. Seznam poddodavatelů je pro prodávajícího závazný. Prodávající je oprávněn změnít poddodavatele jen s předchozím písemným souhlasem kupujícího, přičemž nový poddodavatel dosazený za původního musí disponovat minimálně stejnými kvalifikačními předpoklady jako původní poddodavatel. Prodávající prohlašuje, že plnění předmětu smlouvy bude zajišťovat výhradně prostřednictvím osob kvalifikovaných pro činnosti odpovídající předmětu této smlouvy. Prodávající v rámci předmětu plnění odpovídá v plném rozsahu za poddodavatele a dále odpovídá za to, že poddodavatelé budou disponovat veškerými oprávněními požadovanými platnými právními předpisy.

Článek III. Realizace dodávek

1. Kupující pronajme prodávajícímu v prostorách kupujícího prostor pro uskladnění zboží, který se nachází v pavilonu A7 v sídle kupujícího (dále jen „**sklad zboží**“). Podmínky užívání skladu zboží jsou uvedeny ve smlouvě o nájmu prostoru sloužícího k podnikání, která je uzavírána současně a v souvislosti s touto smlouvou v rámci této veřejné zakázky.
2. Proávající se zavazuje, do 30 dní od nabytí účinnosti této smlouvy, nedohodnou-li se smluvní strany jinak, ve skladu zboží umístit zboží v množství stanoveném dohodou smluvních stran a v této úrovni i množství zboží udržovat. Umístěním zboží do skladu zboží nabízí prodávající kupujícímu toto zboží ke koupi. Kupující se přijetím zboží do skladu zboží nestává vlastníkem zboží. Vlastníkem zboží zůstává prodávající, dokud vlastnictví nebude převedeno na kupujícího v souladu s ust. odst. 7. tohoto článku.
3. Kupující po dohodě s prodávajícím určí z řad svých zaměstnanců provozovatele skladu zboží, který bude zajišťovat příjemku a vydávání zboží (dále jen „**provozovatel**“). Provozovatel, s výslovným souhlasem kupujícího, uzavře s prodávajícím na tuto činnost dohodu o pracovní činnosti. Proávající je dále povinen zajistit pro provozovatele pojištění odpovědnosti, které se bude vztahovat na případnou škodu způsobenou při plnění závazků vyplývajících z činnosti provozovatele. Veškeré náklady spojené s touto dohodou o pracovní činnosti a s pojištěním provozovatele nese prodávající.
4. Smluvní strany se zavazují po celou dobu trvání smlouvy dodržovat a splňovat veškerá kritéria a standardy chování vyplývající z jejich příslušných interních protikorupčních programů či předpisů.
5. Výdej zboží ze skladu zboží provádí prodávající prostřednictvím provozovatele, který potvrdí každé vydání zboží na výdejce, která je akceptací nabídky na uzavření kupní smlouvy. Výdejka musí být vystavena po každém vydání zboží ze skladu zboží.
6. Na základě výdejky vygeneruje provozovatel objednávku – podklad pro fakturaci, kterou kupující nejpozději do 5-ti pracovních dnů od vydání zboží ze skladu zboží zašle prodávajícímu ve dvojím vyhotovení. Proávající na jednom vyhotovení této objednávky potvrdí její převzetí a zašle ji zpět kupujícímu, a to nejpozději společně s fakturou za zboží k němuž se objednávka vztahuje. Ostatní fakturační a platební podmínky jsou upraveny v čl. V. smlouvy.
7. Vydáním zboží kupujícímu ze skladu zboží způsobem a za podmínek uvedených v tomto článku a jeho následným předáním ke spotřebě se převádí vlastnické právo a přechází nebezpečí škody na zboží na kupujícího.
8. Proávající se zavazuje doplňovat zboží do skladu zboží vždy po jeho výdeji postupem shora uvedeným nebo na základě písemného požadavku kupujícího na doplnění zboží do skladu zboží, k němuž je oprávněn provozovatel, popř. pověření pracovníci Interní kliniky I.LF UK a UVN. Doplnění zboží do skladu zboží musí být provedeno nejpozději do tří pracovních dnů od doručení objednávky – podkladu pro fakturaci, popř. od doručení písemného požadavku dle předchozí věty prodávajícímu, nedohodnou-li se smluvní strany jinak.
9. Kontaktní osobou kupujícího je [REDACTED]
Kontaktní osobou prodávajícího je [REDACTED]
10. Veškeré zboží umístěné ve skladu zboží bude vybaveno potřebnou dokumentací v rozsahu stanoveném příslušnými obecně závaznými právními předpisy České republiky a Evropské unie účinnými v době dodání zboží, zejména (v případě zdravotnických prostředků) nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění (dále jen „**zákon o zdravotnických prostředcích**“).
11. Zboží bude dopraveno a umístěno do skladu zboží na vlastní náklady a nebezpečí prodávajícího, a to takovým způsobem, aby nedošlo k jeho poškození, popř. znehodnocení, záměnám, či kontaminaci, a aby zboží nebylo při přepravě vystaveno nepříznivým vnějším vlivům. Proávající se zavazuje, že se zbožím bude nakládat výlučně v souladu s platnými předpisy, zejména se zákonem o zdravotnických prostředcích.

12. Prodávající se zavazuje mít ve skladu zboží umístěno výlučně takové zboží, které nemá závady v jakosti ani porušený obal, jehož doba použitelnosti (exspirace) činí minimálně 6 měsíců, nedohodnou-li se smluvní strany jinak a jehož distribuce nebyla zakázána Státním úřadem pro kontrolu léčiv (SÚKL). Zboží musí být v originálním obalu a musí být označeno šarží a dobou použitelnosti. Zboží nesplňující tyto podmínky je prodávající povinen bez prodlení vyměnit za zboží odpovídající požadavkům této smlouvy.
13. Náklady na případné pojištění zboží umístěné ve skladu zboží pro případ jeho poškození nebo zničení živelnou událostí včetně vodovodních škod, nebo jeho odcizení nese prodávající.
14. V případě, že prodávající nebude schopen dodat kupujícímu zboží v požadované lhůtě či množství, a to z jakéhokoli důvodu (např. že nemá zboží k dispozici), je povinen na tuto skutečnost kupujícího neprodleně upozornit, nejpozději však následující pracovní den po obdržení objednávky a dohodnout s ním ve lhůtě do 24 hodin od tohoto upozornění náhradní řešení:
 - a) prodávající může v takovém případě po vzájemné dohodě smluvních stran nabídnout kupujícímu adekvátní alternativní produkt ke zboží se stejnými či podobnými vlastnostmi a parametry (dále jen „náhradní zboží“) s tím, že cena náhradního zboží bude shodná s cenou zboží uvedenou v příloze č. 2 smlouvy, případně nižší,
 - b) nenabídne-li prodávající kupujícímu náhradní zboží v souladu s ust. písm. a) tohoto odstavce, příp. nesouhlasí-li kupující s touto náhradou, tak má kupující právo zajistit si v případě nezbytné potřeby, a v množství nezbytně nutném, dodávku zboží nebo náhradního zboží prostřednictvím jiného dodavatele, jestliže je zboží, příp. náhradní zboží dostupné na trhu v České republice prostřednictvím tohoto jiného dodavatele. Případný rozdíl v nákupních cenách, jenž vznikne mezi cenami sjednanými touto smlouvou a cenami jiného dodavatele, jde-li o ceny v daném čase a místě obvyklé, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím, dosahuje-li tento rozdíl v souhrnu alespoň 500,- Kč za kalendářní měsíc, tím není dotčen nárok kupujícího na náhradu škody a smluvní pokutu. Prodávající se zavazuje tento případný rozdíl v cenách uhradit kupujícímu v plné výši, a to do 30 dnů ode dne obdržení písemné výzvy kupujícího, jejíž přílohou je kopie daňového dokladu (faktury) k dodávce jiného dodavatele. Kupující se v tomto případě zavazuje odebrat zboží, příp. náhradní zboží, pokud možno od takového jiného dodavatele, jehož cena se bude co nejvíce blížit ceně prodávajícího.

Článek IV. Kupní cena

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu za zboží vydané ze skladu zboží postupem dle ust. III. smlouvy dohodnutou kupní cenu vypočtenou z jednotkových nabídkových cen bez DPH uvedených v příloze č. 2 této smlouvy. DPH bude připočtena v souladu s právními předpisy o dani z přidané hodnoty, účinnými ke dni uskutečnění zdanitelného plnění.
2. Celková kupní cena za předpokládané množství zboží odebrané po dobu trvání této smlouvy, vypočtená z jednotkových cen uvedených v příloze č. 2 smlouvy, je stanovena v souladu s nabídkou prodávajícího podanou v rámci výběrového řízení v celkové částce ve výši 14,190,000.00 Kč bez DPH.
3. Celkovou kupní cenu lze navýšit pouze za podmínek uvedených v čl. II. odst. 2. smlouvy, a to písemným dodatkem podepsaným oběma smluvními stranami.
4. Sjednané kupní ceny zboží uvedené v příloze č. 2 smlouvy jsou ceny maximální, nejvýše přípustné a zahrnují veškeré náklady prodávajícího (zejm. dopravu zboží a ostatní náklady spojené s dodávkami zboží, pojištění, obal a veškeré ostatní poplatky).
5. Kupující si vyhrazuje v souladu s § 100 odst. 1 ZZVZ právo na snížení kupní ceny v případě poklesu ceny zboží na trhu nebo snížení maximální úhrady zboží hrazené zdravotní pojišťovnou. Prodávající se v takovém případě zavazuje předložit kupujícímu návrh na odpovídající snížení kupní ceny zboží formou dodatku ke smlouvě.
6. Dojde-li v průběhu plnění smlouvy ke změně tzv. číselníku VZP pro úhradu speciálního zdravotnického materiálu – Úhradový katalog VZP - ZP (dále jen „**Číselník VZP**“), která bude znamenat snížení

maximálních úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami některého zboží pod jednotkovou cenu vyčíslenou v aktuálně platném ceníku v Kč včetně DPH, bude provedena aktualizace platného ceníku zboží, a to tak, že cena hrazená kupujícím za příslušné zboží bude snížena na úroveň maximální úhrady stanovené v Číselníku VZP.

7. Dojde-li ke snížení dle odst. 6 tohoto článku a následně v průběhu plnění smlouvy dojde ke změně Číselníku VZP, která bude znamenat zvýšení maximálních úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami některého zboží oproti jednotkové ceně vyčíslené v aktuálně platném ceníku zboží v Kč včetně DPH, bude provedena aktualizace platného ceníku zboží, a to tak, že cena hrazená kupujícím za příslušné zboží bude navýšena na úroveň maximální úhrady stanovené v Číselníku VZP, avšak maximálně do výše původní jednotkové ceny (vyčíslené v Kč včetně DPH) stanovené prodávajícím za příslušné zboží v jeho nabídce.
8. Dojde-li v důsledku změny Číselníku VZP ke zvýšení maximálních úhrad hrazených zdravotními pojišťovnami nad rámec původních jednotkových cen (vyčíslených v Kč včetně DPH) stanovených prodávajícím za příslušné zboží v jeho nabídce, nebudou pravidla stanovená v odst. 6 a 7 tohoto článku aplikována, tj. nedojde v důsledku vzniku takové okolnosti k navýšení původních jednotkových cen stanovených prodávajícím za příslušné zboží v jeho nabídce.
9. Nastane-li některá ze skutečností uvedené v odst. 6. a 7. tohoto článku, provede kupující aktualizaci ceníku zboží, tj. provede úpravy jednotkových cen zboží dotčených změnou Číselníku VZP a návrh upraveného ceníku zboží zašle k akceptaci/podpisu prodávajícímu, a to nejpozději do 5. pracovních dnů ode dne, kdy vstoupí v platnost nové znění Číselníku VZP. Proávající se zavazuje akceptovat/podepsat upravený ceník zboží a vrátit jej zpět kupujícímu v požadovaném počtu vyhotovení, nejpozději do 5 dnů od doručení návrhu upraveného ceníku zboží. Proávající je oprávněn odmítnout akceptaci/podpis upraveného ceníku zboží pouze tehdy, pokud aktualizace ceníku zboží nebude odpovídat pravidlům sjednaným v tomto článku smlouvy.
10. Aktualizované znění ceníku zboží nabývá platnosti vždy dnem podpisu oběma smluvními stranami. K tomuto dni bude provedena výměna přílohy č. 2 této smlouvy.

Článek V. Fakturační a platební podmínky

1. Proávající má povinnost vystavit a doručit kupujícímu daňový doklad – fakturu do 5 pracovních dnů od doručení objednávky – podkladu pro fakturaci dle ust. čl. III. odst. 6. smlouvy, nedohodnou-li se smluvní strany v konkrétním případě jinak.
2. Faktury prodávajícího musí formou a obsahem odpovídat zákonu č. 563/1991 Sb., o účetnictví, v platném znění a zákonu č. 235/2004 Sb. o dani z přidané hodnoty, v platném znění (dále jen „zákon o DPH“) a musí obsahovat veškeré náležitosti daňového dokladu dle ust. § 29 zákona o DPH, včetně náležitostí požadovaných v odst. 5. tohoto článku.
3. Splatnost faktur se sjednává v délce 60 dnů ode dne doručení řádně vystavené faktury kupujícímu.
4. Fakturace bude prováděna dle skutečně vydaného zboží. Kupující neposkytne k úhradě kupní ceny zálohy.
5. Faktura musí kromě povinných náležitostí stanovených platnými právními předpisy vždy obsahovat:
 - a) číslo každé objednávky – podkladu pro fakturaci,
 - b) identifikátor NEN uvedený v čl. I. odst. 1. smlouvy,
 - c) důvod účtování s odkazem na tuto smlouvu a
 - d) kopii objednávky – podkladu pro fakturaci jako přílohu.
6. V případě, že faktura prodávajícího nebude mít náležitosti a přílohy stanovené platnými právními předpisy nebo touto smlouvou, je kupující oprávněn fakturu zaslat ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu s uvedením důvodu jejího vrácení a lhůta splatnosti se tím přerušuje. Lhůta splatnosti faktury počíná běžet znovu ode dne doručení opravené nebo nově vystavené faktury kupujícímu.

7. Kupující je povinen zaplatit prodávajícímu kupní cenu za zboží v dohodnuté lhůtě splatnosti. Dnem úhrady je den připsání částky na účet prodávajícího.
8. Platby budou probíhat výhradně v korunách českých (CZK) a rovněž veškeré cenové údaje budou uváděny v této měně.
9. Proávající je povinen uvést na daňovém dokladu označení peněžního ústavu a číslo bankovního účtu, který je zveřejněn správcem daně a ve prospěch kterého má být provedena platba. Kupující provede kontrolu, zda prodávající je či není evidován jako nespolehlivý plátc DPH ve smyslu ustanovení § 106a zákona o DPH, a že číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na daňovém dokladu je jako povinně registrovaný údaj zveřejněno správcem daně podle § 96 zákona o DPH.
10. Kupující je oprávněn provést úhradu daňového dokladu ve výši kupní ceny bez DPH a částku rovnající se DPH poukázat přímo na účet správce daně podle § 109a zákona o DPH v případě, že
 - a) ke dni uskutečnění zdanitelného plnění bude v příslušném systému správce daně prodávající uveden jako nespolehlivý plátc, nebo
 - b) číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na daňovém dokladu není zveřejněno správcem daně jako povinně registrovaný údaj.

Prodávající je povinen strpět, bez uplatnění jakýchkoliv finančních sankcí, odvedení DPH a úhradu závazku kupujícím jen ve výši kupní ceny bez DPH, nastane-li některá z uvedených skutečností a dále je povinen nahradit kupujícímu případnou škodu, která by mu v důsledku takové skutečnosti vznikla.

Článek VI.

Odpovědnost za vady a záruka za jakost

1. Proávající odpovídá kupujícímu za to, že zboží je prosté jakýchkoliv faktických či právních vad, je v souladu s touto smlouvou a splňuje všechny požadavky stanovené obecně závaznými právními předpisy a příslušnými normami (v případě zdravotnického prostředku zejména s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 a zákonem o zdravotnických prostředcích), má vlastnosti deklarované jeho výrobcem a je způsobilé k použití pro účel, k němuž je výrobcem určeno. Proávající dále deklaruje, že zboží je označeno značkou CE. Zboží nesplňující tyto podmínky se považuje za vadné.
2. Proávající poskytuje kupujícímu na zboží záruku za jakost po celou dobu jeho použitelnosti (dále jen „záruční doba“).
3. Reklamac jakékoliv vady je kupující povinen uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co mohl vadu při dostatečné péči zjistit, nejpozději však do konce záruční doby.
4. Reklamac může kupující uplatnit písemně, prostřednictvím elektronické pošty (e-mail) na adresu [redacted] nebo prostřednictvím služby pro vyřizování reklamaci na internetových stránkách prodávajícího, jestliže prodávající takovou službu provozuje. Pro dodržení záruční doby je rozhodující datum podacího razítka u doporučeného dopisu, datum odeslání elektronické pošty, již byla reklamac uplatněna, nebo datum odeslání reklamace prostřednictvím služby pro vyřizování reklamaci.
5. Reklamované zboží je prodávající povinen na své náklady v místě plnění převzít, případně zajistit jeho převzetí jím pověřenou osobou, a to bez zbytečného odkladu po uplatnění reklamace.
6. V případě reklamace vady zboží je prodávající povinen nahradit reklamované zboží novým (dále jen „vyřízení reklamace“), a to nejpozději do 48 hodin ode uplatnění reklamace; soboty, neděle a svátky se do této lhůty nezapočítávají. V případě, že reklamac je oprávněná, je vyřízením reklamace uspokojeno právo kupujícího z vadného plnění. Je-li reklamac neoprávněná, má prodávající nárok na zaplacení kupní ceny za zboží dodané podle věty první na základě dodatečně vystavené faktury. Oprávněnost reklamace je prodávající povinen posoudit nejpozději do 30 dnů od jejího uplatnění, jinak platí, že reklamac je oprávněná.

Článek VII.

Odpovědné zadávání

1. Prodávající se zavazuje k dodržování platných pracovněprávních předpisů a předpisů o zaměstnanosti včetně zákazu nelegálního zaměstnávání, předpisů vztahujících se k pobytu cizinců v České republice, předpisů stanovících podmínky zdravotní způsobilosti zaměstnanců, hygienických předpisů, předpisů upravujících bezpečnost práce a minimální mzdy.
2. Prodávající bere na vědomí, že ve vnitřních i venkovních prostorách nemocničního areálu kupujícího je kouření zakázáno s výjimkou míst vyhrazených pro kouření, a to vlevo od pavilonu CH2 (Emergency, k ulici U Vojenské nemocnice) a před pavilonem E – u vchodu E2. Prodávající je povinen zajistit u svých pracovníků a pracovníků poddodavatelů dodržování výše uvedeného zákazu kouření v nemocničním areálu kupujícího.
3. Prodávající se zavazuje poskytnout kupujícímu veškerou potřebnou součinnost při kontrole dodržování výše uvedených požadavků, zejména formou předložení relevantních dokladů.

Článek VIII.

Smluvní pokuty

1. V případě prodlení prodávajícího s umístěním/doplněním zboží do skladu zboží ve lhůtách stanovených touto smlouvou je kupující oprávněn po prodávajícím požadovat zaplacení smluvní pokuty ve výši
 - a) 500,- Kč za každý započatý den prodlení, nejdéle však za prvních pět dnů prodlení, a
 - b) 0,1 % z kupní ceny zboží, s jehož umístěním/doplněním se prodávající ocitl v prodlení, za každý započatý den prodlení, počínaje šestým dnem prodlení, až do řádného splnění povinnosti nebo do odstoupení od smlouvy kupujícím.Stejné oprávnění má kupující v případě prodlení prodávajícího s vyřízením reklamace ve lhůtě stanovené touto smlouvou.
2. V případě prodlení prodávajícího se splněním povinnosti stanovené v čl. II. odst. 2. smlouvy (poslední věta), je kupující oprávněn po prodávajícím požadovat zaplacení smluvní pokuty ve výši 500,- Kč za každý započatý den prodlení.
3. V případě porušení jakékoliv povinnosti stanovené v ust. čl. II. odst. 6. smlouvy (zejm. pokud prodávající pověřil plněním smlouvy jako poddodavatele třetí osoby, které nejsou uvedeny v příloze č. 4 smlouvy), je kupující oprávněn po prodávajícím požadovat zaplacení smluvní pokuty ve výši 5.000,- Kč za každý jednotlivý zjištěný případ porušení povinnosti.
4. Kupující je oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 5.000,- Kč za každý zjištěný případ porušení povinností stanovených v čl. VII. smlouvy.
5. V případě prodlení prodávajícího se splněním povinnosti stanovené v čl. XII. odst. 2. smlouvy je kupující oprávněn po prodávajícím požadovat zaplacení smluvní pokuty ve výši 3.000,- Kč za každý započatý den prodlení až do řádného splnění závazku nebo odstoupení od smlouvy kupujícím.
6. V případě prodlení kupujícího s úhradou faktury za zboží má prodávající právo na zaplacení úroku z prodlení ve výši 0,02 % z dlužné částky za každý den prodlení.
7. Smluvní pokuty jsou splatné ve lhůtě 10 kalendářních dnů ode dne doručení písemné výzvy oprávněného účastníka k její úhradě povinnému účastníkovi.
8. Právo na náhradu škody vzniklé z porušení povinnosti, ke kterému se smluvní pokuta vztahuje, není ujednáním ani zaplacením smluvní pokuty dotčeno.

Článek IX.

Trvání smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou v délce 48 měsíců ode dne podpisu smlouvy oběma smluvními stranami, nebo do vyčerpání celkové nabídkové ceny uvedené v čl. IV. odst. 2. smlouvy (popř. navýšené dle čl. II. odst. 2. smlouvy), podle toho, která skutečnost nastane dříve.
2. Smlouva může být před uplynutím sjednané doby jejího trvání ukončena:
 - a) písemnou dohodou smluvních stran,
 - b) výpovědí, nebo
 - c) odstoupením od smlouvy.
3. Kterákoliv smluvní strana má právo ukončit smlouvu písemnou výpovědí i bez udání důvodu. Výpovědní doba při výpovědi podané ze strany kupujícího činí 2 měsíce a při výpovědi podané ze strany prodávajícího činí 6 měsíců. V obou případech začíná výpovědní doba běžet prvním dnem následujícího měsíce po doručení výpovědi druhé smluvní straně.
4. Kterákoliv smluvní strana má právo odstoupit od smlouvy v případech stanovených zákonem a dále v případě, že
 - a) nastanou okolnosti, které mají povahu vyšší moci ve smyslu této smlouvy a které zcela a po dobu delší než 90 dnů znemožní některé ze smluvních stran plnit své závazky z této smlouvy, nebo
 - b) druhá smluvní strana porušila podstatným způsobem své povinnosti z této smlouvy nebo ze smlouvy o nájmu prostoru sloužícího k podnikání uvedené v čl. III. odst. 1. smlouvy.
5. Kupující je oprávněn odstoupit od smlouvy z důvodů uvedených v ZZVZ a dále v případě, že
 - a) vůči prodávajícímu bylo zahájeno insolvenční řízení a insolvenční soud rozhodl o úpadku prodávajícího,
 - b) prodávající vstoupil do likvidace,
 - c) orgán státního dohledu rozhodl o stažení zboží z trhu nebo z oběhu nebo o dočasném stažení zboží z trhu,
 - d) prodávající je opakovaně během posledních 2 měsíců v prodlení s doplněním zboží do skladu zboží nebo s vyřízením reklamace,
 - e) kupující opakovaně během posledních 2 měsíců oprávněně reklamoval tutéž vadu zboží,
 - f) prodávající požaduje za zboží zaplacení vyšší kupní ceny než sjednané touto smlouvou,
 - g) činností nebo nečinností prodávajícího vznikla kupujícímu škoda nebo její vznik hrozí nebo bylo poškozeno dobré jméno kupujícího.
6. Prodávající je oprávněn odstoupit od smlouvy, ocitne-li se kupující v prodlení se zaplacením kupní ceny za zboží delším než 60 dnů po splatnosti faktury.
7. Odstoupení od smlouvy musí být učiněno písemně a doručeno druhé smluvní straně, přičemž účinky odstoupení nastávají dnem doručení písemného oznámení. Následky odstoupení od smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.

Článek X.

Vyhrazená změna závazku

1. Kupující si tímto v souladu s ust. § 100 odst. 2 ZZVZ vyhrazuje změnu v osobě prodávajícího v průběhu plnění závazku ze smlouvy.
2. Ke změně v osobě prodávajícího dle předchozího odstavce tohoto článku může dojít v okamžiku, kdy bude smlouva předčasně ukončena, a to z důvodů na straně prodávajícího či kupujícího (popř. i bez udání

důvodu dle ust. čl. IX. odst. 3. smlouvy), tj. jestliže jedna ze smluvních stran vypoví závazek ze smlouvy nebo dojde k odstoupení od smlouvy jednou ze smluvních stran v průběhu jejího trvání.

3. Dojde-li k předčasnému ukončení smlouvy ve smyslu předchozího odstavce tohoto článku, je kupující oprávněn obrátit se s výzvou k podpisu nové smlouvy a k poskytnutí poptávaného plnění na účastníka původního zadávacího řízení, který se po provedeném hodnocení nabídek umístil druhý v pořadí. V případě, že nebude nová smlouva uzavřena s tímto účastníkem, může být uzavřena s účastníkem, jehož nabídka se umístila na třetím, či dalším místě v pořadí v hodnocení nabídek (dále i jen „**prodávající další v pořadí**“).
4. Pro tohoto prodávajícího dalšího v pořadí a plnění předmětu smlouvy zůstávají původní zadávací podmínky beze změny, kromě doby plnění s ohledem na již uplynulou dobu plnění smlouvy a rozsahu předmětu plnění s ohledem na již vyčerpanou část celkové kupní ceny.
5. Příslušný prodávající další v pořadí bude kupujícím vyzván k uzavření smlouvy a k poskytnutí součinnosti při uzavření smlouvy včetně předložení příslušných dokladů před uzavřením smlouvy obdobně a způsobem stanoveným v zadávacích podmínkách původního zadávacího řízení.
6. Proávající další v pořadí vyzvaný k uzavření smlouvy bude plnit smlouvu za nabídkové ceny uvedené v jeho nabídce v rámci zadávacího řízení, přičemž v nově uzavřené smlouvě bude upravena doba a rozsah předmětu plnění. Ostatní smluvní podmínky budou zachovány dle této smlouvy.
7. Se změnou prodávajícího dojde také k úpravě všech příloh smlouvy a navazujících dokumentů (např. položkový rozpočet), které v důsledku předčasného ukončení této smlouvy nebudou nadále aktuální s tím, že tyto úpravy budou provedeny tak, aby v maximální možné míře odpovídaly této původní smlouvě. Zároveň s uzavřením nové smlouvy bude s prodávajícím dalším v pořadí uzavřena i nová smlouva o nájmu prostoru sloužícího k podnikání.
8. Postup změny v osobě prodávajícího podle tohoto článku je právem kupujícího, nikoliv jeho povinností, a nelze se jej právně domáhat.

Článek XI.

Uveřejnění smlouvy v registru smluv

9. Smluvní strany se dohodly na tom, že povinnost zaslat smlouvu správci registru smluv k uveřejnění podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, splní kupující, a to nejpozději do 10 pracovních dnů od uzavření smlouvy. Proávající se zavazuje poskytnout kupujícímu za účelem splnění této povinnosti nezbytnou součinnost.
10. Obě smluvní strany berou na vědomí a souhlasí s tím, že kupující, v souladu s § 3 odst. 1 zákona o registru smluv, znečitelní ve smlouvě zaslané správci registru smluv k uveřejnění ty informace, které nelze poskytnout při postupu podle předpisů upravujících svobodný přístup k informacím (např. osobní údaje, obchodní tajemství nebo informace chráněné právem k nehmotným statkům), případně též za podmínek § 5 odst. 6 zákona o registru smluv vyloučí z uveřejnění metadata smlouvy, která jsou obchodním tajemstvím smluvní strany splňující stanovená kritéria. Kupující však není povinen znečitelnit, resp. vyloučit z uveřejnění údaje, které již byly oprávněně zveřejněny, např. ve veřejných rejstřících apod.
11. S vědomím, že obchodní tajemství mohou tvořit pouze skutečnosti splňující znaky definované v § 504 občanského zákoníku, a s ohledem na omezení použití obchodního tajemství jako důvodu neposkytnutí informace podle § 9 odst. 2 zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, v platném znění, označují smluvní strany za své obchodní tajemství:
 - a) prodávající: jednotkové ceny uvedené v příloze č. 2 Kupní smlouvy
 - b) kupující: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství kupujícíhoSmluvní strany prohlašují, že uvedený výčet částí smlouvy obsahujících obchodní tajemství je úplný.
12. Bude-li třeba smlouvu nebo metadata smlouvy po jejich uveřejnění v registru smluv opravit uveřejněním částí smlouvy nebo metadat, které byly původně z uveřejnění vyloučeny z důvodu ochrany obchodního

tajemství, odpovídá za provedení takové opravy smluvní strana, která danou část smlouvy nebo metadata označila za své obchodní tajemství. Ke splnění této povinnosti, jakož i k provedení jakýchkoliv jiných nutných oprav uveřejněné smlouvy nebo metadata postupem dle zákona o registru smluv se smluvní strany zavazují poskytnout si navzájem nezbytnou součinnost.

Článek XII. Závěrečná ustanovení

1. Prodávající prohlašuje, že má sjednáno platné pojištění odpovědnosti nejméně do výše 20 000 000,- Kč, na jednu pojistnou událost, které se vztahuje na případnou škodu způsobenou kupujícímu nebo třetí osobě při plnění závazků z této smlouvy. Kopie pojistné smlouvy nebo pojistného certifikátu tvoří přílohu č. 3 této smlouvy.
2. Pojištění odpovědnosti podle odst. 1. tohoto článku je prodávající povinen udržovat v platnosti po celou dobu trvání této smlouvy a tuto skutečnost kupujícímu kdykoliv na jeho výzvu prokázat předložením originálu anebo úředně ověřené kopie pojistné smlouvy nebo pojistného certifikátu, a to ve lhůtě do 14 kalendářních dnů od doručení této výzvy. Nesplnění těchto povinností je považováno za podstatné porušení této smlouvy.
3. Smluvní strany neodpovídají za neplnění smluvních závazků, jestliže k němu došlo v důsledku vyšší moci. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se považují mimořádné okolnosti bránící dočasně nebo trvale splnění smluvních povinností, pokud nastaly po uzavření smlouvy nezávisle na vůli povinné strany a jestliže nemohly být tyto okolnosti nebo jejich následky povinnou stranou odvráceny ani při vynaložení veškerého úsilí, které lze rozumně v dané situaci požadovat. Za vyšší moc se v tomto smyslu zejména považují válka, nepřátelské vojenské akce, teroristické útoky, povstání, občanské nepokoje a přírodní katastrofy. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se nepovažují překážky, které nastaly v době, kdy povinná strana již byla v prodlení s plněním svých povinností, či překážky vzniklé z hospodářských poměrů dané strany.
4. Je-li doručována písemnost na základě této smlouvy doporučeným dopisem na poslední známou adresu smluvní strany prostřednictvím provozovatele poštovních služeb a smluvní strana písemnost nepřevzme, má se za to, že písemnost byla doručena třetím pracovním dnem po předání zásilky provozovateli poštovních služeb, i kdyby se o ní smluvní strana nedozvěděla. Za poslední známou adresu smluvní strany se považuje adresa uvedená v záhlaví této smlouvy, případně nová adresa, kterou smluvní strana druhé smluvní straně písemně oznámila.
5. Prodávající není oprávněn postoupit práva, povinnosti, závazky a pohledávky z této smlouvy třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu kupujícího.
6. Není-li v této smlouvě dohodnuto jinak, řídí se vzájemné vztahy smluvních stran příslušnými ustanoveními platných právních předpisů České republiky, zejména ustanoveními občanského zákoníku. Ve vztazích mezi smluvními stranami vyplývajících z této smlouvy nemá obchodní zvyklost přednost před ustanoveními zákona, jež nemají donucující účinky.
7. Při plnění této smlouvy smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností ve smyslu § 1765 odst. 2 občanského zákoníku; ustanovení § 1766 občanského zákoníku se nepoužije. Tím není dotčeno výslovné ujednání smluvních stran o možnosti odstoupit od této smlouvy z důvodu vyšší moci.
8. Ukáže-li se kterékoliv ustanovení této smlouvy jako neplatné nebo neúčinné, nebude tím dotčena platnost a účinnost ostatních ustanovení, která lze od neplatného či neúčinného ustanovení oddělit, ani platnost a účinnost smlouvy jako celku. Smluvní strany se v takovém případě zavazují nahradit neplatné nebo neúčinné ustanovení smlouvy ustanovením novým, platným a účinným, které svým obsahem a smyslem bude nejlépe odpovídat obsahu a smyslu ustanovení původního. Pokud by se v důsledku změny právní úpravy některé ustanovení smlouvy dostalo do rozporu s českým právním řádem a předmětný rozpor by působil neplatnost smlouvy jako takové, bude smlouva posuzována, jako by takové ustanovení nikdy neobsahovala a vztah smluvních stran se bude v této záležitosti řídit obecně závaznými právními předpisy, dokud smluvní strany dotčené ustanovení nenahradí postupem podle věty druhé.
9. V případě sporu se smluvní strany zavazují pokusit se o jeho urovnání smírem. Jestliže smírného řešení nebude dosaženo, budou spory rozhodovány věcně a místně příslušnými soudy České republiky.

10. Tuto smlouvu lze měnit a doplňovat pouze písemnými dodatky podepsanými oběma smluvními stranami a číslovanými vzestupnou, nepřerušovanou číselnou řadou.
11. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem jejího uveřejnění v registru smluv podle zákona o registru smluv. Je-li zboží zdravotnickým prostředkem, nabývá tato smlouva platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
12. Smlouva je vyhotovena ve čtyřech stejnopisech, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po dvou. Toto ustanovení se nepoužije v případě, že smluvní strany podepíší smlouvu elektronickými podpisy.
13. Smluvní strany si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí a prohlašují, že smlouvu uzavřely svobodně, vážně a určitě, nikoli v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, na důkaz čehož připojují vlastnoruční podpisy.
14. Nedílnou součástí smlouvy jsou tyto přílohy:
- Příloha č. 1: Technická specifikace předmětu plnění
 - Příloha č. 2: Tabulky pro zpracování cenové nabídky *(bude přiložena celá vyplněná příloha č. 2 zadávací dokumentace)*
 - Příloha č. 3: Kopie pojistné smlouvy nebo pojistného certifikátu *(bude přiloženo v jednom vyhotovení pouze ke smlouvě s vybraným účastníkem)*
 - Příloha č. 4: Prohlášení o poddodavatelích - Seznam poddodavatelů – čestné prohlášení prodávajícího o poddodavatelích s vymezením rozsahu, v jakém se poddodavatelé podílejí na plnění předmětu smlouvy, případně čestné prohlášení prodávajícího, že splní předmět smlouvy bez poddodavatelů.

V Praze dne:

V Praze dne:

za prodávajícího:

za kupujícího:

Digitally signed by Matěj
Sahula
Date: 2024.11.04
18:24:56 +01'00'

.....

Matěj Sahula
Prokurista
Boston Scientific Česká republika s.r.o.

Digitálně podepsal
Václav Masopust
Datum: 2024.11.13
12:25:40 +01'00'

.....

plk. gšt. MUDr. Václav Masopust Ph.D.
MBA, DBA LL.M.
ředitel Ústřední vojenské nemocnice –
Vojenské fakultní nemocnice Praha

TECHNICKÁ SPECIFIKACE PŘEDMĚTU PLNĚNÍ

<u>MINIMÁLNÍ ZADAVATELEM POŽADOVANÉ TECHNICKÉ PARAMETRY</u>	
Název materiálu:	
Biliární metalický stent ze slitiny platiny a nitinolu s krátkým zaváděcím systémem Rx	
<u>Musí splňovat tyto parametry:</u>	
• Určen k léčbě obstrukce žlučových cest způsobené maligními a benigními nádory	
• Materiál stenu musí být slitina platiny a nitinolu	
• Vnitřní potah stentu musí být z Permalumu	
• Pletení stentu musí být vedeno křížem přes sebe tak, aby do sebe jednotlivé dráty nezapadaly	
• Stent musí být dostupný ve variantě plně a částečně pokrytý, nepokrytý	
• Varianta plně pokrytého stentu musí být dostupná v průměrech 6mm, 8mm a 10 mm	
• Varianta částečně pokrytého a nepokrytého stentu musí být dostupná v průměrech 8mm a 10 mm	
• Délka stentu 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm pro všechny varianty pokrytí stentu s výjimkou níže uvedených délek stentů pro vybrané průměry a pokrytí:	
• Délka stentu 40mm, 60mm, 80mm pro průměr 6mm (varianta plně pokrytý stent)	
• Délka stentu 60mm, 80mm, 100mm, 120mm pro průměr 8mm (varianta plně pokrytý stent)	
• Délka stentu 60mm, 80mm, 100mm, 120mm pro průměr 8mm (varianta částečně pokrytý stent)	
• Průměr zaváděcího systému 8FR; 8,5FR; 9FR dle varianty stentu (plně, částečně pokrytý a nepokrytý)	
• Kompatibilní s vodícím drátem 0,035 inch	
• Varianta stentu plně pokrytého musí umožňovat extrakci stentu až do 12. měsíce od jeho zavedení	
• Zpětná repozice stentu do zaváděcího systému během jeho zavádění na optimální místo ve žlučových cestách musí být možná až do rozvinutí 80 % celkové délky stentu	
• RTG markery – musí být umístěny na zaváděcím systému tak, že RTG kontrastní značení je tvořeno minimálně 4 kontrastními značkami, které označují bod repozice stentu a zónu za repozicí	
• Kompatibilní s endoskopy typ OLYMPUS ve vlastnictví ÚVN: ➤ TJF-160VR ➤ TJF-Q180V ➤ TJF-Q190V	

Účastník čestně prohlašuje, že předmět jeho dodávky splňuje veškeré zadavatelem výše stanovené parametry.



Tabulky pro zpracování cenové nabídky

Spotřební materiál: nástroj, se kterým se měří spotřeba materiálu, s nímž lze přibližně odhadnout, jak velký stupeň je spotřeba materiálu.

13

Stanovení nabídkové ceny bude provedeno modelovým příkladem, kdy zadavatel stanovil předpokládaný počet odebraného zboží/rok. Dodavatel zvolí požadovanou variantu v položkovém rozpočtu a bude ji násobit předpokládaným počtem odebraných ks/rok.

Stanovení nabídkové ceny spotřebního materiálu pro Bilíární metalický stent ze slitiny platiny a nitanolu s krátkým zaváděcím systémem RX ¹											
	Název spotřebního materiálu obchodní název ⁴	Specifikace materiálu/rozměrová varianta ⁵			Objednávací kód dle položkového rozpočtu	Předpokládaný odběr ks/rok	Cena za 1 použitý ks v Kč bez DPH		Cena předpokládaný odběr použitý/rok v Kč bez DPH	Cena předpokládaný odběr použitý/rok v Kč vč. DPH	
		Polarity stentu	Průměr stentu (mm)	Délka stentu (mm)			Jednorázový materiál ²	Opakovaně použitelný materiál ³			
Bilíární metalický stent ze slitiny platiny a nitanolu s krátkým zaváděcím systémem RX	Wallflex Bilary PC RMV 6mmx40mm	plus pokrytý	6	40	M06574210	2					
	Wallflex Bilary PC RMV 6mmx60mm		6	60	M06574230	2					
	Wallflex Bilary PC RMV 6mmx80mm		6	80	M06574240	2					
	Wallflex FC Bilary Stent 8x60 RMV		8	60	M06579450	19					
	Wallflex FC Bilary Stent 8x80 RMV		8	80	M06579460	8					
	WALLFLEX BILIARY RX COVERD RMV 8MMX100MM		8	100	M06576800	3					
	WALLFLEX BILIARY RX COVERD RMV 8MMX120MM		8	120	M06576810	2					
	Wallflex FC Bilary Stent 10x40 RMV		10	40	M06579470	5					
	Wallflex FC Bilary Stent 10x60 RMV		10	60	M06579480	19					
	Wallflex FC Bilary Stent 10x80 RMV		10	80	M06579490	19					
	WALLFLEX BILIARY RX COVERD RMV 10MMX100MM		10	100	M06576820	5					
	WALLFLEX BILIARY RX COVERD RMV 10MMX120MM		10	120	M06576830	3					
	WALLFLEX BILIARY RX PARTCOVERED 8X60	částečně pokrytý	8	60	M06579700	4					
	WALLFLEX BILIARY RX PARTCOVERED 8X80		8	80	M06579710	1					
	WALLFLEX BILIARY RX PART COVERED 8MMX100MM		8	100	M06576740	3					
	WALLFLEX BILIARY RX PART COVERED 8MMX120MM		8	120	M06576750	2					
	WALLFLEX BILIARY RX PARTCOVERED 10X40		10	40	M06579720	3					
	WALLFLEX BILIARY RX PARTCOVERED 10X60		10	60	M06579730	1					
	WALLFLEX BILIARY RX PARTCOVERED 10X80		10	80	M06579740	4					
	WALLFLEX BILIARY RX PRT COVERD 10MMX100MM		10	100	M06576760	3					
	WALLFLEX BILIARY RX PRT COVERD 10MMX120MM		10	120	M06576770	2					
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 8X40		nepokrytý	8	40	M06579600	4				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 8X60			8	60	M06579610	15				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 8X80			8	80	M06579620	19				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 8X100			8	100	M06579630	5				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 8MMX120MM			8	120	M06579780	3				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 10X40			10	40	M06579890	4				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 10X60			10	60	M06579640	15				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 10X80			10	80	M06579650	19				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 10X100			10	100	M06579660	5				
	WALLFLEX BILIARY RX UNCOVERED 10MMX120MM			10	120	M06579790	3				
Ostatní materiál	X	X	X	X	X	X					
Nabídková cena celkem za veškerý spotřební materiál		Nabídková cena za 12 měsíců U							3 547 500,00 Kč	3 973 200,00 Kč	
		Nabídková cena za 48 měsíců U							14 190 000,00 Kč	15 892 800,00 Kč	

¹ dodavatel vyplní žlutou část tabulky; dodavatel po vložení řádků - pouze pro kategorii ostatní doplní vzorce ve sloupcích J-K a součtové vzorce v řádcích "Nabídková cena celkem za veškerý spotřební materiál". Za správnost doplnění vzorců ve vložených řádcích a součtových vzorcích, nese odpovědnost dodavatel.

² cena za 1 ks materiálu dle položkového rozpočtu (platí pro jednorázový materiál)

³ cena za jedno použití je stanovena: cena za jeden ks spotřebního materiálu v dané kategorii/ počet použití stanovený výrobcem (jedná se o materiál, který je možné opakovaně používat)

⁴ obchodní název bude uveden v rámci fakturace

⁵ rozměrové varianty jsou nejčastěji používané, pokud dodavatel nedisponuje konkrétní rozměrovou variantou uvede v daném rozmezí tu, která je požadované nejbližší (v souladu s technickou specifikací)

„Plně krytý stent WallFlex Biliary přinesl technicky úspěšné umístění s nekomplikovaným akutním odstraněním tam, kde to bylo potřeba, vhodným snížením hladin bilirubinu a nízkou mírou migrace a okluze stentu.“⁸

"WallFlex." Indikace benigní striktury žlučových cest*, podporovaný silnými investicemi Boston Scientific do klinických studií, dávají lékařům jistotu, že umístí kovové stenty pro širokou škálu biliárních striktur, včetně léčby pacientů, kteří by dříve žekali na potvrzenou diagnózu."

Prof. Jacques Devière
Erasmus Hospital, Brussels, Belgium

Plastové nebo kovové stenty

Klinická literatura uvádí snadnost umístění, klinické výhody a nákladovou efektivitu endoskopicky umístěných bilančních kovových stentů jako lepší než plastové stenty u většiny pacientů s neresekovatelným bilančním maligním onemocněním.1,2,4,5,6

„Výkonnost kovového stentu byla u hilárního nádoru lepší než plastická s ohledem na krátkodobé výsledky, nezávisle na závažnosti onemocnění, třídě bismutu nebo kvalitě drenáže.“¹

„Zavedení kovového stentu je nejúčinnější léčbou neoperovatelné maligní striktury společného žlučovodu.“²

*Účinnější (kryté) SEMS se doporučují u neresekabilních pacientů s maligními strikturami společných žlučododů, kteří přežijí medián 4,5 měsíce.

Kryté nebo nepokryté kovové stenty

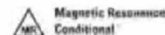
— [C]překrytý SEMS (částečně krytý stent WallFlex Biliary RX) měl delší dobu průchodnosti než nezakrytý SEMS, což doporučuje jejich použití při palliativní léčbě pacientů s biliární obstrukcí způsobenou karcinomy slinivky.⁹

...současná data jasně naznačují, že kryté stenty překonávají
vrůstání nádoru a snižují míru okluze stentu. Krytý kovový
stent dále výrazně snížil počet reintervencí. Může
přispět ke zlepšení kvality života pacientů.

V důsledku toho byly celkové náklady také výrazně nižší v pokryté skupině.⁷

Plně, částečně a nepokrytě samoroztažitelné kovové stenty

Plině kryté, částečně kryté a nekryté stenty WallFlex Biliary RX jsou k dispozici v několika velikostech, aby vyhovovaly různým anatomickým a klinickým požadavkům. Tyto stenty lze použít s krátkými nebo dlouhými vodiči dráty.



*Neklinické testování prokázalo, že systém bilárního stentu WallFlex se zaváděcím systémem Anchor Lock je podmíněný MR. Uze lze bezpečně skenovat za podmínek uvedených v návodu k použití.

Informace pro objednání

Pině potažené stenty s potahem Permalume™



Obyčdná čísla	Průměr (mm)	Délka (mm)	Krytá délka (mm) (pouze PC)	Katět Průměr	Vodící drát Průměr
MM0574210	6	40	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0574230	6	60	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0574240	6	80	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0574050	8	60	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0574060	8	80	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0576800	8	100	-	9,0F (3,00 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0576810	8	120	-	9,0F (3,00 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0570470	10	40	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0570480	10	60	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0570490	10	80	-	8,5F (2,83 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0576820	10	100	-	9,0F (3,00 mm) 0,035" (0,89 mm)	-
MM0576830	10	120	-	9,0F (3,00 mm) 0,035" (0,89 mm)	-

Částečně kryté stenty s permalumovým krytím



M00570700	8	60	48	8.5F (2.63 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570710	8	80	68	8.5F (2.63 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00576760	8	100	88	9.0F (3.00 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00576750	8	120	108	9.0F (3.00 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570730	10	40	28	8.5F (2.63 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570740	10	60	48	8.5F (2.63 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00576760	10	100	88	8.5F (2.63 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00576770	10	120	108	9.0F (3.00 mm) 0.035" (0.89 mm)

Nekryté stenty



M00570600	8	40	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570610	8	60	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570620	8	80	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570630	8	100	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570680	8	120	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570890	10	40	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570640	10	60	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570650	10	80	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570660	10	100	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)
M00570690	10	120	-	8.0F (2.67 mm) 0.035" (0.89 mm)

Doporučené vodičí dráty

Tuhá hřídel vodícího drátu Hydra jagwire® 0,035" (0,89 mm) – 260 cm
M00556021: Straight Dream Tip™
M00556031: Úhlová špička snů

Tuhá hřídel vodícího drátu Hydra Jagwire 0,035" (0,89 mm) - 450 cm
M00556061: Straight Dream Tip
M00556071: Úhlová špička Dream

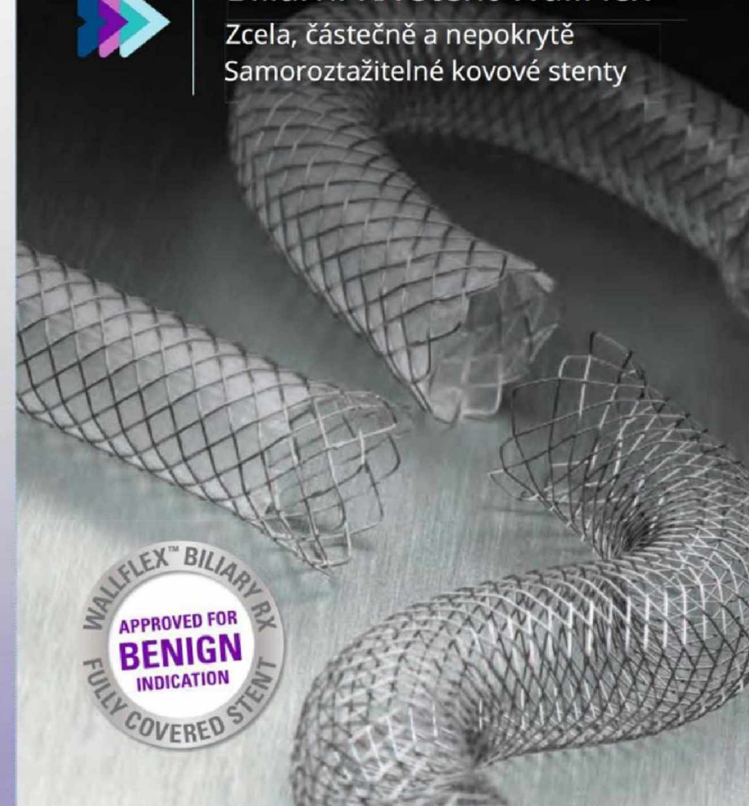


Via informare năpasta la Boston Scientific
produselor pentru amănuntul de plastic
sau înalt nivel de calitate la Boston Scientific
www.bostonscientific.ro

WILEY



Zcela, částečně a nepokrytě
Samoroztažitelné kovové stenty



**Boston
Scientific**
Advancing science for life

Biliární RX stent WallFlex™

Plně, částečně a nekryté samoroztažitelné kovové stenty

WallFlex Biliary RX Stent je technologie postavená na vědě a inovacích, která rozšiřuje možnosti paliativní léčby žlučových zúžení způsobených maligními novotvary.

Plně krytý stent WallFlex Biliary RX je také schválen pro léčbu benigních striktur.



Žlutá přechodová zóna

Zkušenosti lékaře

"Zavedení kovového stentu je nejúčinnější léčbou neoperovatelné maligní striktury společného žlučodu."²

"V této metaanalýze bylo prokázáno, že použití SEMS poskytuje výhodu přežití ve srovnání s plastovými stenty - to nebylo nikdy prokázáno v jednotlivých studiích, pravděpodobně kvůli nedostatečné statistické síle, ale má to významné klinické důsledky."³

"Při srovnání endoskopických stentů se zdá, že kovové žlučové stenty mají nižší riziko rekurentní biliární obstrukce než plastové stenty."⁴

"...krytý SEMS nabízí lepší průchodnost ve srovnání s nekrytými stenty."⁵



Endoskopické a fluoroskopické snímky z ukázkových studií: Ashara Hoffmann, MD a Thomas Kowalewski, MD

Reference:

1. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 2. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 3. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 4. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 5. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10.

Průkopnické návrhy

Stent

Migrační odpor

Smyčkové a rozšířené konce stentu navrženy tak, aby snížily riziko poranění tkáně a migrace stentu.

Prevence prorůstání tkání

Konstrukce s uzavřenými buňkami a možností pokrytí Peralume™ navrženy tak, aby odolávaly prorůstání tkání.^{4,6}

Flexibilita

Konstrukce drátu Platino™ poskytuje větší flexibilitu a usnadňuje umístění v klikatých anatomích.*

Radiální síla

Radiální síla pomáhá udržovat průchodnost stentu a bránit migraci.

Odstředivost

Plně a částečně kryté stenty mají integrovanou **vyhledávací smyčku** pro usnadnění umístění stentu při nasazení pomocí endoskopické vizualizace.^{**}

Indikace vyjímatelnosti do 12 měsíců po umístění plně krytého stentu v benigních žlučových strukturách.



Doručovací systém

Přesnost umístění stentu

Biliární zaváděcí systém RX lze omezit až do 80 % rozvinutí, aby napomohl při změně polohy*** a je navržen tak, aby usnadnil lékařův kontrolu a uzamčení vodičového drátu.

Fluoroskopická vizualizace

Čtyři skiaskopické značky a žlutá přechodová zóna jsou navrženy tak, aby napomáhaly přesnosti umístění stentu při nasazení pomocí endoskopické vizualizace.

* Flexibilita ve 60° podle velikosti stentu.

** V případě komplikace umístění stentu pomocí endoskopické vizualizace lze použít skiaskopickou vizualizaci.

*** V případě komplikace umístění stentu pomocí endoskopické vizualizace lze použít skiaskopickou vizualizaci.

Endoskopické a fluoroskopické snímky z ukázkových studií: Ashara Hoffmann, MD a Thomas Kowalewski, MD

Endoskopické a fluoroskopické snímky z ukázkových studií: Ashara Hoffmann, MD a Thomas Kowalewski, MD. Reference: 1. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 2. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 3. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 4. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10. 5. Ashara D, Pomeroy W, O'Brien et al. Plastic Versus Self-expanding Metallic Stents for Malignant Biliary Stricture: A Systematic Review of Clinical Guidelines. *Open Access J Gastroenterol*. 2016; 9(4): 1-10.

Umístěte svůj důvěřovat

- Zažít
- Průkopnické návrhy
- Klinický důkaz

Integrovaná vyhledávací smyčka

Když je na vytahovací smyčce aplikováno napětí pomocí kleští, způsobí to zúžení celé délky a průměru stentu, aby se usnadnilo vyjmutí stentu během počátečního umístění u maligních žlučových striktur a až 12 měsíců u benigních biliárních striktur.**



Rozdíl mezi dráty Platino™

Jedinečná konstrukce drátu Platino™ WallFlex™
Biliární RX stent nabízí:

- Flexibilita pro usnadnění umístění do klikatých anatomí a udržení průchodnosti světla
- Vylepšená radioopacita po celé délce pro usnadnění viditelnosti při zavádění stentu
- Radiální síla pomáhá udržovat průchodnost stentu a odolávat migraci.^{4,6}

Platina
jádro



Nitinol
Zapouzdření

**ÚVN**

ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE

Vojenská fakultní nemocnice Praha

Příloha č. 3 Kupní smlouvy

Pojistná smlouva nebo pojistný certifikát

MARSH, s.r.o.
Vinohradská 2828/151
130 00 Praha 3
Czech Republic

IČ: CZ 453 06 541
Tel. č.: 221 418 111
Fax: 221 418 150

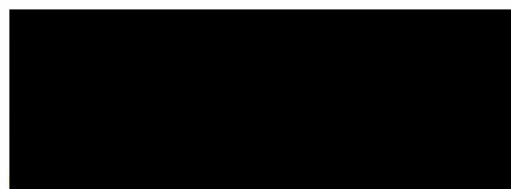
CERTIFIKÁT O POJIŠTĚNÍ

MARSH, s.r.o. jako pojišťovací makléř dle zákona č. 170/2018 Sb. V platném znění potvrzuje, že bylo sjednáno pojistné krytí v dále uvedeném rozsahu:

Pojistník:	Boston Scientific Česká republika s.r.o. Karla Engliša 3219/4, Praha 5 – Smíchov, PSČ 150 00, IČ 25635972
Pojišťovna:	Chubb European Group SE, organizační složka Pobřežní 620/3, PSČ 186 00 Praha 8, IČ: 27893723
Pojistná smlouva č.:	CZLSCA35644
Druh pojištění:	Pojištění odpovědnosti včetně odpovědnosti za újmu způsobenou vadou výrobku - škody na majetku a na zdraví třetích osob
Pojistná smlouva č.:	CZCANA02301
Druh pojištění:	Pojištění odpovědnosti za újmu způsobenou v rámci klinického hodnocení - škody na majetku a na zdraví třetích osob
Limity:	USD 1 500 000 pro obecnou odpovědnost USD 1 500 000 pro vadný výrobek USD 1 000 000 pro klinické studie za jednu a všechny pojistné události nastalé v pojistném období
Spoluúčast:	neaplikuje se
Pojistné období:	29. 06. 2023 - 28. 06. 2025

Marsh, jako mezinárodní pojišťovací makléř, potvrzuje tímto, že výše uvedená společnost má sjednáno pojištění odpovědnosti za škody vůči třetím osobám způsobené provozní činností zapsané v OR, včetně odpovědnosti za vadný výrobek a odpovědnosti za provádění klinických studií, v rámci mezinárodního pojistného programu sjednaného mateřskou společností Boston Scientific Corporation, USA.

V Praze dne 29. 06. 2023



Client Executive, Multinational Client Services

Tento certifikát je informací a potvrzením o sjednaném pojistném krytí.
V žádném případě nenahrazuje ani nepozměňuje zmíněnou pojistnou smlouvu, ani z něj nevyplyývají žádná práva či nároky.

Zápis do OR vedeného Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 7847, byl proveden dne 12.3.1992

A business of Marsh McLennan

Potvrzení o pojištění / Certificate of Insurance

CHUBB®

Pojistná smlouva č. /

Policy No.:

CZLSCA35644

Pojistník /
Policyholder:

Boston Scientific Česká republika s.r.o., se sídlem
Praha 5-Smíchov, Karla Engliša 3219/4, PSČ 150 00,
IČ 25635972

Rozsah pojistného
krytí / Risk
Exposure:

Pojištění odpovědnosti včetně odpovědnosti za újmu
způsobenou vadou výrobku / General third party liability
including product liability insurance,

Územní rozsah /
Territorial Limits:

Evropa / Europe

Limit pojistného
plnění / Insurance
limit:

US\$ 1.500.000 za jednu pojistnou událost a za všechny
pojistné události za jeden pojistný rok

Pojistná doba / Term
of Insurance:

29.06.2023 – 28.06.2025

Ostatní podmínky pojištění se řídí ustanoveními pojistné smlouvy, k níž byl tento certifikát vystaven. Tento certifikát v žádném případě nepozměňuje, nerozšiřuje či nenahrazuje pojistnou smlouvu. / The other terms and conditions of the insurance are governed by the terms of the insurance policy, to which this certificate was issued. In no case does this certificate modify, extend or replace the insurance policy.

V / In Praze, dne / on 21.06.2023

Pojistitel / Insurer: Chubb European Group SE, organizační složka



Jméno / Name:

Funkce / Position: Pověřená uzavřením pojistné smlouvy / Authorized to conclude the policy contract

Chubb. Insured.™

Chubb European Group SE, organizační složka, se sídlem Pobřežní 620/3, 186 00 Praha 8, identifikační číslo 278 93 723, zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl A, vložka 57233, je oddělným závodem společnosti Chubb European Group SE, která se řídí ustanoveními francouzského zákona o pojištění, s registračním číslem 450 327 374 RCS Nanterre a sídlem: La Tour Carpe Diem, 31 Place des Corolles, Esplanade Nord, 92400 Courbevoie, Francie. Chubb European Group SE má plně splacený základní kapitál ve výši 896.176.662€. Chubb European Group SE je ve Francii oprávněna k podnikání a regulována Autorité de contrôle prudentiel et de résolution (ACPR) 4, Place de Budapest, CS 92459, 75436 PARIS CEDEX 09. Organem dohledu pro výkon činnosti v České republice je Česká národní banka; tato regulace může být odlišná od práva Francie.

Osobní údaje, které poskytnete nám [případně vašemu pojistkovému makléři] pro upisování, správu zásad, správu pohledávek a jiné účely pojištění, jak je dále popsáno v našich Zásadách ochrany osobních údajů, naleznete zde: <https://www.chubb.com/cz-cz/privacy.aspx>. Můžete nás kdykoli požádat o tištěnou verzi zásad ochrany osobních údajů, a to na emailové adrese dataprotectionoffice.europe@chubb.com.

Potvrzení o pojištění / Certificate of Insurance

CHUBB®

Pojistná smlouva č. /

Policy No.:

CZCANAO2301 - 123

Pojistník /
Policyholder:

Boston Scientific Česká republika s.r.o., se sídlem
Praha 5-Smíchov, Karla Engliše 3219/4, PSČ 150 00, IČ
25635972

Rozsah pojistného
krytí / Risk
Exposure:

Pojištění odpovědnosti za újmu způsobenou v rámci
klinického hodnocení / Clinical trial liability insurance

Územní rozsah /
Territorial Limits:

Česká republika

Limit pojistného
plnění / Insurance
limit:

US\$ 1.000.000 za jednu pojistnou událost a za všechny
pojistné události za jeden pojistný rok

Pojistná doba / Term
of Insurance:

29.06.2023 – 28.06.2025

Ostatní podmínky pojištění se řídí ustanoveními pojistné smlouvy, k níž byl tento certifikát vystaven. Tento certifikát v žádném případě nepozměňuje, nerozšiřuje či nenahrazuje pojistnou smlouvu. / The other terms and conditions of the insurance are governed by the terms of the insurance policy, to which this certificate was issued. In no case does this certificate modify, extend or replace the insurance policy.

V / In Praze, dne / on 29.06.2023

Pojistitel / Insurer: Chubb European Group SE, organizační složka



Jméno / Name:

Funkce / Position: Pověřená uzavřením pojistné smlouvy / Authorized to conclude the policy contract

Chubb. Insured.SM

Chubb European Group SE, organizační složka, se sídlem Pobřežní 620/3, 186 00 Praha 8, identifikační číslo 278 03 723, zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl A, vložka 57233. Je odděleným závodem společnosti Chubb European Group SE, která se řídí ustanoveními francouzského zákona o pojištění, s registračním číslem 450 327 374 RCS Nanterre a sídlem: La Tour Carpe Diem, 31 Place des Corolles, Esplanade Nord, 92400 Courbevoie, France. Chubb European Group SE má plně splacený základní kapitál ve výši 896,176,662€. Chubb European Group SE je ve Francii oprávněna k podnikání a regulována Autorité de contrôle prudentiel et de résolution (ACPR) 4, Place de Budapest, CS 92459, 75436 PARIS CEDEX 09. Organem dohledu pro výkon činnosti v České republice je Česká národní banka; tato regulace může být odlišná od práva Francie.

Osobní údaje, které poskytujete nám [případně vašemu pojišťovacímu makléři] pro upisování, správu zásad, správu pohledávek a jiné účely pojištění, jak je dále popsáno v našich Zásadách ochrany osobních údajů, naleznete zde: <https://www.chubb.com/cz-cs/privacy.aspx>. Můžete nás kdykoli požádat o tištěnou verzi zásad ochrany osobních údajů, a to na emailové adrese dataprotectionoffice.europe@chubb.com.

Prohlášení o poddodavatelích**ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ O PODDODAVATELÍCH – SEZNAM PODDODAVATELŮ**

Dodavatel:	Boston Scientific Česká republika s.r.o.
Sídlo:	Karla Engliše 3219/4, Smíchov, 150 00 Praha
IČ:	25635972
Název veřejné zakázky:	DNS – Biliární metalický stent ze slitiny platiny a nitinolu s krátkým zaváděcím systémem Rx

Jako osoba oprávněná jednat jménem či za výše uvedeného dodavatele prohlašuji, že zakázka **nebude realizována pomocí poddodavatelů.**