

KUPNÍ SMLOUVA O DODÁVCE ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU

Ústav pro péči o matku a dítě, státní příspěvková organizace, se sídlem Podolské nábřeží 157/36, Podolí, 147 00 Praha 4, IČO: 00023698

Kontaktní adresa:

- kontaktní poštovní adresa: shodná jako adresa sídla
- kontaktní e-mail:
- identifikátor datové schránky: u5yqf8d

(dále „**kupující**“)

a

RADIX CZ s.r.o., se sídlem Čáslavská 231, 284 01, Kutná Hora - Karlov, IČO: 26774321, zapsaná u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 92823:

Kontaktní adresa:

- kontaktní poštovní adresa Čáslavská 231, 284 01 Kutná Hora - Karlov
- kontaktní e-mail: xxxxxxxx@radixcz.cz
- identifikátor datové schránky: i8wv6x3

(dále „**prodávající**“)

(dále společně „**smluvní strany**“)

uzavřely níže uvedeného dne, měsíce a roku kupní smlouvu o dodávce zdravotnického prostředku (dále „**smlouva**“) tohoto znění:

PREAMBULE

Název zakázky: „**ÚPMO Praha – LED zdroje studeného světla**“

Vzhledem k tomu, že:

- že u kupujícího došlo k havárii zdravotnického prostředku a v následném průzkumu trhu jsou zjištěny fakta o nekompatibilitě s konkurenčními zdravotnickými prostředky, kde byla vybrána nabídka prodávajícího na dodání nového zdravotnického prostředku
- smluvní strany mají zájem na dodávce zdravotnického prostředku a na poskytnutí licence k software;
- nákup je proveden z důvodu havarijního a neopravitelného stavu stávajícího přístroje;

uzavřely smluvní strany tuto smlouvu.

1 DEFINICE

1.1 Pro účely smlouvy se rozumí:

„**dodávkou zdravotnického prostředku**“ odevzdání zdravotnického prostředku prodávajícím

kupujícímu a umožnění kupujícímu nabýt vlastnické právo ke zdravotnickému prostředku.

„**GDPR**“ nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES, ve znění pozdějších předpisů.

„**nařízením o zdravotnických prostředcích**“ nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS, ve znění pozdějších předpisů.

„**software**“ programové vybavení, které je součástí zdravotnického prostředku, či je spolu s ním dodáváno.

„**zákonem o metrologii**“ zákon č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů.

„**zákonem o registru smluv**“ zákon o registru smluv č. 340/2015 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

„**zákonem o zdravotnických prostředcích**“ zákon č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů

„**zdravotnickým prostředkem**“ plnění podle smlouvy (věc), které je zdravotnickým prostředkem, a to včetně všech jeho součástí, příslušenství a software, jehož podrobná specifikace je uvedena v příloze č. 1 – Specifikace zdravotnického prostředku.

- 1.2 Ostatní nedefinované pojmy budou mít svůj obvyklý jazykový význam, pokud z kontextu nelze dovodit jinak.

2 ZAKLADNÍ USTANOVENÍ

- 2.1 Prodávající se zavazuje:

- (a) uskutečnit dodávku zdravotnického prostředku; a
 - (b) poskytnout licenci k software,
- a kupující se za to zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu.

- 2.2 Účelem smlouvy je:

- (a) řádné a včasné uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku;
- (b) bezpečné, plně funkční a bezporuchové fungování zdravotnického prostředku po dobu jeho běžné životnosti; a
- (c) užití zdravotnického prostředku v plném rozsahu jeho funkcionalit pro účely zajištění vysoké úrovně zdravotní péče kupujícím, který je poskytovatelem zdravotních služeb.

- 2.3 Prodávající se zavazuje dodat plnění dle smlouvy s odbornou péčí, řádně a v ujednaném čase.

- 2.4 Prodávající je povinen dodat zdravotnický prostředek současně se všemi jeho součástmi, příslušenstvím a software, které nejsou výslovně uvedeny v příloze č. 1 – Specifikace zdravotnického prostředku, ale které jsou nezbytné pro zajištění funkčnosti zdravotnického prostředku s ohledem na stanovený účel použití zdravotnického prostředku včetně zajištění použití tohoto zdravotnického prostředku v souladu s návodem k obsluze a užívání zdravotnického prostředku, a to za stejných podmínek uvedených v této smlouvě.

- 2.5 Prodávající postupuje při plnění smlouvy samostatně, přičemž je však vázán případnými příkazy kupujícího ohledně způsobu plnění, které nejdou nad rámec plnění dle smlouvy.

- 2.6 Kterákoliv ze smluvních stran má právo navrhopvat změny plnění dle této smlouvy, tedy zejména změny v podobě víceprací (tzn. práce, dodávky a/nebo služby, které nejsou zahrnuty v rozsahu plnění ani jejich cena v kupní ceně) či méněprací.

V případě změny navrhované kupujícím je prodávající povinen do 14 dnů od doručení návrhu změny doručit kupujícímu hodnocení dopadů takové změny na čas plnění, součinnost kupujícího a kupní cenu.

V případě změny navrhované prodávajícím je prodávající společně s tímto návrhem povinen doručit kupujícímu hodnocení dopadů takové změny na čas plnění, součinnost kupujícího a kupní cenu.

Případné změny plnění dle této smlouvy je možno provést pouze po dohodě smluvních stran formou dodatku k této smlouvě.

- 2.7 Prodávající má právo poskytnout plnění pomocí poddodavatele či poddodavatelů, odpovídá však tak, jako by plnění prováděl sám.
- 2.8 Každý poddodavatel musí být předem schválen kupujícím. Prodávající je povinen informovat kupujícího o veškerých svých poddodavatelích včetně konkrétní identifikace plnění, na kterém se takový poddodavatel podílí.
- 2.9 Aktuální seznam poddodavatelů ke dni uzavření této smlouvy tvoří přílohu č. 4 této smlouvy.
- 2.10 Kupující poskytne prodávajícímu potřebnou součinnost k plnění jeho závazků dle smlouvy.
- 2.11 Kupující součinnost prodávajícímu poskytne pouze na základě jeho důvodné výzvy, a to v přiměřené době.
- 2.12 Prodlení kupujícího s plněním součinnosti nezpůsobuje prodlení na straně prodávajícího.

3 DODÁVKA ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU

- 3.1 Prodávající odevzdá kupujícímu zdravotnický prostředek, a umožní kupujícímu nabýt vlastnické právo ke zdravotnickému prostředku.

- 3.2 Součástí odevzdání zdravotnického prostředku je:

- (a) úspěšné provedení všech zkoušek, bezpečnostně technických kontrol a revizí zdravotnického prostředku předepsaných obecně závaznými právními předpisy (zejména zákonem o zdravotnických prostředcích a nařízením o zdravotnických prostředcích a navazujících prováděcích předpisů) a technickými normami (ČSN), přičemž provedení zkoušek, bezpečnostně technických kontrol a revizí zajišťuje prodávající výhradně na své náklady, prostřednictvím svých pracovníků a ostatního technického zabezpečení;
- (b) nejpozději v den dodání zdravotnického prostředku odevzdání veškeré dokumentace, která je nutná k převzetí a užívání zdravotnického prostředku (certifikáty, protokoly o revizích, záznam o bezpečnostně technické kontrole, protokoly o ověření a kalibraci v souladu se zákonem o meteorologii, pokud se jedná o zdravotnický prostředek s měřicí funkcí, prohlášení o shodě, návod k použití v českém jazyce/manuál k obsluze a užívání zdravotnického prostředku, certifikát školitele provádějícího proškolení apod.), a to v jednom vyhotovení v listinné podobě, současně na běžném paměťovém médiu (např. DVD apod.) a odesláním na e-mail: ozt@upmd.eu;
- (c) instalace a zprovoznění zdravotnického prostředku (popř. i deinstalace původního zdravotnického prostředku), přičemž instalace a zprovoznění zdravotnického prostředku budou provedeny v místě plnění včetně případného uvedení místa plnění do původního stavu (tedy do stavu odpovídajícímu stavu před dodáním zdravotnického prostředku v

případě, že v důsledku dodání zdravotnického prostředku dojde k jakýmkoliv nežádoucím změnám místa plnění);

- (d) úspěšné provedení akceptačního testu zdravotnického prostředku, kterým bude prodávajícím kupujícímu předvedeno, že zdravotnický prostředek je způsobilý sloužit svému účelu a bude mít vlastnosti a plnit funkce specifikované v příloze č. 1 této smlouvy. Provedení akceptačního testu zajišťuje prodávající výhradně na své náklady, prostřednictvím svých pracovníků a ostatního technického zabezpečení; a
 - (e) proškolení kupujícím určených pracovníků v počtu min. 10 osob v délce 8 hodin, jehož předmětem je předání znalostí ohledně používání, obsluhy a rizik spojených s používáním zdravotnického prostředku, a to v termínu po vzájemné dohodě smluvních stran, který by neměl následovat déle než 10 dnů od úspěšného provedení akceptačního testu zdravotnického prostředku.
- 3.3 O odevzdání zdravotnického prostředku smluvní strany sepíší dodací list. Odevzdání zdravotnického prostředku je přitom splněno až podpisem dodacího listu oběma smluvními stranami (uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku). Nedílnou součástí dodacího listu tvoří i zápis o úspěšném provedení zkoušek, bezpečnostně technických kontrol a revizí zdravotnického prostředku dle čl. 3.2 písm. (a), zápis o úspěšném provedení akceptačního testu zdravotnického prostředku dle čl. 3.2 písm. (d) a zápis o proškolení kupujícím určených pracovníků dle čl. 3.2 písm. (e).
- 3.4 Kupující má právo převzetí zdravotnického prostředku odmítnout (odmítnout podepsat dodací list), jestliže zdravotnický prostředek bude vykazovat vady. V případě, že se kupující rozhodne převzít zdravotnický prostředek s vadami, jsou smluvní strany povinny v dodacím listu takové vady, jakož i lhůty k jejich odstranění, jednotlivě uvést.
- 3.5 Pokud kupující identifikuje vady zdravotnického prostředku a z tohoto důvodu odmítne zdravotnický prostředek převzít, oznámí to bez zbytečného odkladu prodávajícímu, který ve lhůtě stanovené mu k tomu kupujícímu zjedná nápravu, přičemž tato lhůta musí činit alespoň 5 (pět) dnů. Neodstraní-li prodávající vady ve lhůtě stanovené k nápravě, má kupující právo vady odstranit sám nebo prostřednictvím třetí odborně způsobilé osoby, a to na náklady prodávajícího.
- 3.6 Ujednáním čl. 3.4 a čl. 3.5 nejsou dotčena kupujícího práva z vadného plnění stanovená občanským zákoníkem (zejména § 2106 a násl.).
- 3.7 Prodávající před odevzdáním zdravotnického prostředku vypracuje a předá kupujícímu popis, případně technickou dokumentaci, pro účely instalace a zprovoznění zdravotnického prostředku (popř. i deinstalace původního zdravotnického prostředku) včetně podrobného časového harmonogramu těchto činností. Popis, případně technická dokumentace, musí být před odevzdáním zdravotnického prostředku schválena kupujícímu.
- 3.8 Prodávající tímto prohlašuje, že bude výhradním a neomezeným vlastníkem zdravotnického prostředku ke dni jeho dodání kupujícímu, s tím, že zdravotnický prostředek nebude zatížen žádnými právy či břemeny ve prospěch třetích osob, zejména na něm nebude váznout právo zástavní, zadržovací ani nebude předmětem výhrady vlastnického práva třetích osob v jakékoli formě.
- 3.9 Kupující nabývá vlastnického práva ke zdravotnickému prostředku v okamžiku odevzdání zdravotnického prostředku kupujícímu.
- 3.10 Nebezpečí škody na zdravotnickém prostředku přechází z prodávajícího na kupujícího v okamžiku odevzdání zdravotnického prostředku kupujícímu.

4 POSKYTNUTÍ LICENCE K SOFTWARE

- 4.1 Prodávající prohlašuje, že má právo poskytnout licenci k software, a to včetně veškeré dokumentace k software (dále pro účely tohoto článku „software“), kupujícímu v rozsahu uvedeném ve smlouvě.
- 4.2 Prodávající poskytuje kupujícímu oprávnění k výkonu práva software užit (licenci) v původní nebo zpracované či jinak změněné podobě, a to ke všem způsobům užití.
- 4.3 Licence se poskytuje ke dni uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku kupujícímu. Kupující může software nebo jakoukoliv jeho část užívat i v průběhu dodávky zdravotnického prostředku.
- 4.4 Licence se poskytuje jako nevýhradní.
- 4.5 Licence se poskytuje v územním rozsahu celého světa.
- 4.6 Licence se poskytuje v časovém rozsahu celé doby trvání majetkových autorských práv k software.
- 4.7 Licence se poskytuje v neomezeném množstevním rozsahu.
- 4.8 Kupující má právo software upravovat, přepracovat, přeložit, rozšířit či jinak měnit nebo do něj zasahovat, zpracovat jej za účelem vzniku nového díla, spojit je s jiným dílem či je zařadit do díla souborného, a to bez jakýchkoliv omezení a povinností.
- 4.9 Jakákoliv smluvní strana je povinna upozornit předem druhou smluvní stranu na veškeré možné problémy, které by mohly vzniknout v oblasti práv duševního vlastnictví a na nutné kroky vyplývající ze specifik obecně závazných právních předpisů týkajících se ochrany práv duševního vlastnictví.
- 4.10 Dojde-li k ohrožení nebo porušení kupujícího licence, zpraví o tom kupující prodávajícího bez zbytečného odkladu, jakmile se o tom dozví.
- 4.11 Prodávající se zavazuje odškodnit kupujícího za újmu, která bude způsobena a/nebo vznikne kupujícímu v důsledku anebo v souvislosti s jakýmkoliv ohrožením nebo porušením práva třetí osoby z duševního vlastnictví týkajícího se licence.

5 ČAS A MÍSTO PLNĚNÍ

- 5.1 Prodávající uskuteční dodávku zdravotnického prostředku do 12 týdnů ode dne nabytí účinnosti této smlouvy.
- 5.2 Prodávající uskuteční dodávku zdravotnického prostředku v sídle kupujícího, a to na oddělení OZT.

6 KUPNÍ CENA A PLATEBNÍ PODMÍNKY

6.1 Kupní cena za dodávku zdravotnického prostředku

- 6.1.1 Kupní cena za dodávku 1 ks zdravotnického prostředku činí částku ve výši **289 765,- Kč bez DPH**.
- 6.1.2 V kupní ceně za dodávku zdravotnického prostředku jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího související s dodávkou zdravotnického prostředku (tj. doprava, nastěhování, instalace, uvedení do provozu....).
- 6.1.3 Kupní cena za dodávku zdravotnického prostředku je uvedena bez DPH. Případně uplatnitelná DPH bude prodávajícím připočtena k této kupní ceně v souladu s příslušnými obecně závaznými

právními předpisy o DPH, a to v sazbě platné ke dni zdanitelného plnění. Datem zdanitelného plnění je den uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku kupujícím.

6.2 Licenční odměna

6.2.1 Licence k software je poskytnuta zdarma.

6.2.2 V licenční odměně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávající související s poskytnutím licence.

6.3 Společná ujednání o kupní ceně a platebních podmínkách

6.3.1 Kupní cena za dodávku zdravotnického prostředku bude uhrazena kupujícím na základě jedné faktury vystavené prodávajícím po uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku, která bude obsahovat náležitosti podle obecně závazných právních.

6.3.2 Nedílnou součástí faktury bude oboustranně podepsaný dodací list, který bude obsahovat mimo ostatních náležitostí uvedených ve smlouvě název zdravotnického prostředku, podrobný popis zdravotnického prostředku včetně jeho součástí, počet ks jednotlivých položek zdravotnického prostředku, výrobní číslo jednotlivých položek zdravotnického prostředku, pokud příslušné položky zdravotnického prostředku výrobní číslo obsahují. Bez tohoto dodacího listu je faktura neúplná.

6.3.3 Smluvní strany si sjednávají splatnost fakturované částky do 45 dnů od doručení faktury kupujícím.

6.3.4 Fakturovaná částka je splatná bezhotovostně, a to bankovním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený na příslušné faktuře. Tím není dotčeno ujednání čl. 6.3.8.

6.3.5 Fakturovaná částka se považuje za uhrazenou dnem, kdy bude odepsána z účtu kupujícího ve prospěch účtu prodávajícího.

6.3.6 Kupující má právo vrátit bez zaplacení fakturu, pokud tato neobsahuje náležitosti obecně závazných právních předpisů a/nebo číslo projektu, je neúplná nebo obsahuje nesprávné údaje nebo bude-li vystavena v rozporu s termínem sjednaným ve smlouvě. V dané souvislosti kupující uvede důvody, pro které fakturu vrací. Prodávající je povinen podle povahy nesprávnosti předmětnou fakturu opravit nebo nově vyhotovit. Oprávněným vrácením faktury se ukončuje běh lhůty její splatnosti. Nová lhůta splatnosti běží znovu od počátku ode dne, kdy je kupujícím doručena opravená nebo nově vyhotovená faktura.

6.3.7 Prodávající doručí fakturu kupujícím elektronicky (dále „**elektronická faktura**“) na e-mail fakturace@upmd.eu. Elektronickou fakturu je možné doručit kupujícím také prostřednictvím datové schránky.

Elektronická faktura musí splňovat veškeré zákonné podmínky pro elektronickou fakturaci. Elektronickou fakturu prodávající vystaví ve formátu PDF a případně ISDOC nebo ISDOCX verze 5.2 nebo vyšší. Prodávající může rovněž vystavit fakturu ve formátu, který je v souladu s evropským standardem elektronické faktury dle technické normy ČSN EN 16931-1:2017.

6.3.8 Kupující plní své bezhotovostní platby dle smlouvy či v souvislosti s ní výhradně na bankovní účet (číslo účtu) sdělený prodávajícím správci daně a zveřejněný správcem daně způsobem umožňujícím dálkový přístup (dále „**registrovaný účet**“) dle zákona o DPH. Bude-li prodávající kdykoliv a jakýmkoliv způsobem požadovat plnění na jiný než registrovaný účet, může kupující plnit na libovolný účet prodávajícího registrovaný u správce daně, a to vždy dle svého uvážení.

6.3.9 V případě, že prodávající získá do doby splatnosti příslušné faktury rozhodnutím správce daně status nespolehlivého plátce v souladu s ustanovením § 106a zákona o DPH, uhradí kupující DPH z poskytnutého plnění dle § 109a téhož zákona přímo příslušnému správci daně namísto prodávajícího a prodávajícímu uhradí sjednanou kupní cenu poníženou o takto zaplacenou DPH.

6.3.10 Kupující má právo plnit přímo správci daně DPH z příslušného zdanitelného plnění, stane-li se ručitelem ve smyslu § 109 zákona o DPH, a to aniž by byl vyzván jako ručitel.

7 ZÁRUKA ZA JAKOST

- 7.1 Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zdravotnického prostředku v délce **24** měsíců, přičemž se zavazuje, že v této době si zdravotnický prostředek při obvyklém použití uchová své funkce a výkonnost, bude způsobilý sloužit svému účelu a bude mít vlastnosti a plnit funkce specifikované v příloze č. 1 této smlouvy.
- 7.2 Kupující má práva z vad krytých zárukou za jakost stanovená v občanském zákoníku (zejména § 2106 a násl.).
- 7.3 Záruka za jakost začíná běžet od data uskutečnění dodávky zdravotnického prostředku.
- 7.4 Záruční doba neběží po dobu, po kterou kupující nemůže vadný zdravotnický prostředek užívat.
- 7.5 V případě odstranění vady dodáním nového zdravotnického prostředku bez vady nebo dodáním chybějícího zdravotnického prostředku, začíná tím okamžikem u takového zdravotnického prostředku běžet nová záruční doba.
- 7.6 Kupující nemá právo ze záruky za jakost, způsobila-li vadu zdravotnického prostředku vnější událost.
- 7.7 Vadu krytou zárukou kupující vytkne prodávajícímu nejpozději poslední den záruční doby.
- 7.8 Kupující má právo na náhradu nákladů vynaložených při uplatnění práva plynoucího ze záruky za jakost.
- 7.9 Neodstraní-li prodávající vady řádně a včas, má kupující právo vady odstranit sám nebo prostřednictvím třetí odborně způsobilé osoby, a to na náklady prodávajícího.
- 7.10 V případě volby práva na odstranění vady prodávající vadu odstraní v přiměřené lhůtě. Přiměřenou lhůtou se rozumí lhůta 5 pracovních dnů u vad bránících užívání zdravotnického prostředku a lhůta 20 pracovních dnů u vad nebránících užívání zdravotnického prostředku. Smluvní strany se výslovně dohodly, že prodávající ve stanovené lhůtě odstraní vady i v případě, kdy podle jeho názoru za vady neodpovídá. Náklady na odstranění vad v těchto sporných případech nese až do vyjasnění nebo vyřešení rozporu prodávající.
- 7.11 V případě volby práva na odstranění vady prodávající neodstraní vadu ve lhůtě dle čl. 7.10, pak je prodávající povinen poskytnout kupujícímu náhradní zdravotnický prostředek, a to ve lhůtě 5 pracovních dnů od uplynutí lhůt dle čl. 7.10.
- 7.12 V případě volby práva na dodání nového zboží se na toto vztahuje plná záruka (tj. záruka v délce dle odst. 7.1 tohoto článku).
- 7.13 Ostatní podmínky odstraňování vad krytých zárukou za jakost jsou stanoveny v Servisní smlouvě – zdravotnický prostředek, která byla mezi smluvními stranami uzavřena současně s touto smlouvou, přičemž vady kryté zárukou za jakost prodávající odstraňuje v záruční době zdarma.

8 UKONČENÍ SMLOUVY

- 8.1 Od smlouvy lze odstoupit, stanoví-li tak smlouva či občanský zákoník. Odstoupení nabývá účinnosti v okamžiku doručení smluvní straně, jíž je určeno.
- 8.2 Vedle důvodů uvedených v občanském zákoníku má kupující právo od smlouvy odstoupit z následujících důvodů:

- (a) prodlení prodávajícího s uskutečněním dodávky zdravotnického prostředku po dobu delší než 10 dnů;
 - (b) prodlení prodávajícího s odstraněním vady zdravotnického prostředku uvedené v dodacím listu delším než 10 dnů;
 - (c) prodlení prodávajícího s odstraněním vady zboží zjistitelné při zdravotnického prostředku či skryté vady delším než 10 dnů u vad bránících užívání zdravotnického prostředku a delším než 40 dnů u vad nebránících užívání zdravotnického prostředku;
 - (d) nastane významná změna ovládání prodávajícího podle zákona o obchodních korporacích nebo změna vlastnictví zásadních aktiv, popřípadě změna oprávnění nakládat s těmito aktivy, využívaných prodávajícím k plnění podle této smlouvy; a
 - (e) zjištění úpadku prodávajícího dle zákona č. 182/2006 Sb., insolvenční zákon, ve znění pozdějších předpisů.
- 8.3 Smluvní strany si od účinnosti odstoupení od smlouvy poskytnout bez zbytečného odkladu potřebnou vzájemnou součinnost k řádnému vypořádání ukončené smlouvy a zajištění bezpečnosti dat ve zdravotnickém prostředku (zejména jeho software), resp. bezpečné migrace dat do jiného informačního systému. Smluvní strana, která po právu odstoupila od smlouvy, má právo požadovat po druhé smluvní straně účelně vynaložené náklady související s vypořádáním ukončené smlouvy, které byla nucena vynaložit.
- 8.4 V případě ukončení této smlouvy, a v případě zájmu kupujícího o přechod poskytování všech či některých činností dle této smlouvy na třetí osobu, a na základě pokynu kupujícího, a dále současně jestliže kupující předloží prodávajícímu plán přechodu činností na nového prodávajícího, je prodávající povinen poskytnout kupujícímu a novému prodávajícímu součinnost, a to v potřebném rozsahu. Prodávající se zavazuje kupujícímu rovněž poskytnout nezbytnou součinnost pro účely vytvoření plánu kupujícího na přechod činností na nového prodávajícího.
- 8.5 V případě ukončení této smlouvy je prodávající povinen dle pokynu kupujícího zlikvidovat nebo kupujícímu vrátit veškeré přihlašovací údaje do zdravotnického prostředku (zejména jeho software) a jakékoliv další údaje obdobného typu, včetně osobních údajů a případně dat, která jsou předmětem migrace dat.

9 SMLUVNÍ SANKCE

- 9.1 Kupující má právo požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty:
- (a) za prodlení prodávajícího s uskutečněním dodávky zdravotnického prostředku ve výši 1 % z kupní ceny nejméně však 1 000,- Kč za první den prodlení a dále 1 000,- Kč za každý další i jen započatý den prodlení s uskutečněním dodávky zdravotnického prostředku;
 - (b) za prodlení s odstraněním vady zdravotnického prostředku uvedené v dodacím listu, a to ve výši 1 % z kupní ceny, nejméně však 1 000,- Kč za každou vadu a za první den prodlení a dále 1 000,- Kč za každou vadu a za každý další i jen započatý den prodlení. Pro vyloučení všech pochybností platí, že v případě, kdy se zdravotnickým prostředkem rozumí více kusů příslušného zdravotnického prostředku, počítá se smluvní pokuta pouze z části kupní ceny, která odpovídá příslušnému kusu zdravotnického prostředku, u kterého je prodávající v prodlení s odstraněním vady;
 - (c) za prodlení s odstraněním vady zdravotnického prostředku kryté zárukou za jakost, a to ve výši 1 % kupní ceny, nejméně však 1 000,- Kč za každou vadu a za první den prodlení a dále 1 000,- Kč za každou vadu a za každý další i jen započatý den prodlení. Pro vyloučení všech pochybností platí, že v případě, kdy se zdravotnickým prostředkem rozumí více kusů

příslušného zdravotnického prostředku, počítá se smluvní pokuta pouze z části kupní ceny, která odpovídá příslušnému kusu zdravotnického prostředku, u kterého je prodávající v prodlení s odstraněním vady. Smluvní pokuta se neuplatní po dobu, kdy bude mít kupující k dispozici náhradní zboží dle čl. 7.11 smlouvy;

- (d) za prodlení s provedením proškolení dle čl. 3.2 odstavec (e) smlouvy, a to ve výši 1 000,- Kč za první den prodlení a dále 1 000,- Kč za každý další i jen započatý den prodlení;
 - (e) za každý jednotlivý případ porušení povinnosti prodávajícího k ochraně důvěrných informací dle čl. 10 ve výši 50 000,- Kč;
 - (f) za každý jednotlivý případ porušení povinnosti prodávajícího k plnění požadavků kybernetické bezpečnosti dle čl. 12 ve výši 50 000,- Kč.
- 9.2 Ujednáním o smluvní pokutě není dotčeno právo kupujícího domáhat se na prodávajícím náhrady škody v plné výši, a to ani v části, v níž výše škody přesahuje svou výši výši smluvní pokuty.
- 9.3 Po kupujícím, který je v prodlení se zaplacením fakturované částky dle smlouvy, může prodávající, který řádně splnil své smluvní a zákonné povinnosti, požadovat zaplacení úroku z prodlení, ledaže kupující není za prodlení odpovědný. Výši úroku z prodlení stanoví vláda nařízením.
- 9.4 Smluvní strany pro vyloučení pochybností prohlašují, že smluvní strana není v prodlení se splněním jakékoli své povinnosti dle této smlouvy, jestliže není schopna plnit z jakéhokoli důvodu na straně druhé smluvní strany, tj. v situaci, kdy je smluvní strana schopna a připravena plnit, avšak druhá smluvní strana neposkytne této smluvní straně potřebnou součinnost nutnou dle této smlouvy ke splnění její příslušné povinnosti.

10 OCHRANA DŮVĚRNÝCH INFORMACÍ

- 10.1 Smluvní strany prohlašují, že vzájemně poskytnuté informace získané při jednání o smlouvě a informace týkající se plnění smlouvy či s plněním smlouvy související, které jsou označené jako důvěrné, jsou důvěrné.
- 10.2 Smluvní strany jsou povinny dbát, aby důvěrné informace nebyly zneužity, nebo aby nedošlo k jejich prozrazení bez zákonného důvodu.
- 10.3 Tato povinnost se nevztahuje na případy, kdy smluvní strany takové informace sdělují třetím osobám při plnění smlouvy, je-li to nutné či účelné pro řádné plnění práv a povinností smluvních stran ze smlouvy.

11 ZPRACOVÁNÍ OSOBNÍCH ÚDAJŮ

- 11.1 Smluvní strany předpokládají, že prodávající bude v rámci dodávky zdravotnického prostředku zpracovávat osobní údaje.
- 11.2 Smluvní strany berou na vědomí, že ve vztahu k ochraně osobních údajů v rámci plnění smlouvy vystupuje kupující v roli správce osobních údajů a prodávající vystupuje v roli zpracovatele osobních údajů, které zpracovává pro kupujícího.
- 11.3 Veškerá práva a povinnosti smluvních stran související s ochranou osobních údajů ve vztahu k jejich zpracování ze strany prodávajícího (zpracovatele) ve smyslu článku 28 GDPR upravuje příloha č. 2 této smlouvy.

12 KYBERNETICKÁ BEZPEČNOST

- 12.1 Ve vztahu ke zdravotnickému prostředku (zejména jeho software) smluvní strany prohlašují, že:
- (a) zdravotnický prostředek (zejména jeho software) představuje část informačního systému základní služby dle § 2 písm. j) ZKB;
 - (b) kupující je správcem informačního systému základní služby dle § 3 písm. e) ZKB;
 - (c) prodávající je významný dodavatel ve smyslu § 2 písm. n) VKB;
- 12.2 Proávající je povinen v rozsahu plnění této smlouvy naplnit všechny kybernetické požadavky a dodržovat tyto kybernetické požadavky po celou dobu trvání této smlouvy, ledaže příloha č. 3 stanoví jinou dobu dodržování kybernetického požadavku.
- 12.3 Proávající se zavazuje poskytovat plnění dle této smlouvy rovněž v souladu se ZKB a VKB a s opatřeními, která na jejich základě přijmou k tomu oprávněné orgány veřejné moci, a to včetně opatření, která mají pouze doporučující charakter.
- 12.4 Proávající je povinen zajistit dostatečnou bezpečnost zdravotnického prostředku (zejména jeho software) a souvisejících dat v souladu s platnými obecně závaznými právními předpisy, zejména ZKB, VKB a dalšími závaznými akty vydanými ze strany orgánů veřejné moci (Národního úřadu pro kybernetickou a informační bezpečnost či jiného správního orgánu).
- 12.5 Proávající se zavazuje poskytnout kupujícímu veškerou součinnost nezbytnou k tomu, aby kupující řádně naplňoval právní povinnosti stanovené ZKB a VKB. Jestliže prodávající při plnění této smlouvy zjistí rozpor postupů kupujícího se ZKB nebo VKB, je povinen takový rozpor kupujícímu neprodleně ohlásit a poskytnout kupujícímu součinnost k jeho odstranění.
- 12.6 Smluvní strany vzájemně komunikují v průběhu plnění této smlouvy za účelem dosažení bezpečnosti informací. V případě ohrožení anebo porušení bezpečnosti informací, zejména v případě výskytu kybernetické bezpečnosti události anebo incidentu, jsou smluvní strany povinny vzájemně komunikovat, ihned po zjištění takových skutečností hlásit jejich výskyt druhé smluvní straně a společně podnikat kroky k zajištění obnovení bezpečnosti informací.
- 12.7 Využívá-li prodávající při plnění této smlouvy poddodavatele, je prodávající povinen zajistit, aby se poddodavatelé zavázali dodržovat v plném rozsahu ujednání mezi kupujícím a prodávajícím a nebudou v rozporu s požadavky kupujícího na prodávajícího.

13 DORUČOVÁNÍ

- 13.1 Nestanoví-li smlouva jinak, musí být veškeré písemnosti, oznámení a/nebo dokumenty podle smlouvy vyhotoveny v českém jazyce a doručeny osobně, s využitím provozovatele poštovních služeb, elektronickou poštou (e-mail) nebo prostřednictvím datové schránky na kontaktní adresu smluvních stran uvedenou v záhlaví smlouvy (kontaktní poštovní adresa, kontaktní e-mail a identifikátor datové schránky).
- 13.2 Smluvní strany mají právo jednostranně měnit, nikoliv však rušit, své kontaktní adresy. Změny kontaktních adres jsou účinné vůči druhé smluvní straně v okamžiku doručení příslušné změny takové smluvní straně.
- 13.3 Zrušení kontaktních adres mají smluvní strany právo provést pouze dohodou.
- 13.4 V případě neúspěšného doručení lze písemnosti, oznámení a/nebo dokumenty podle smlouvy doručit na adresu sídla smluvních stran.

14 JEDNAJÍCÍ OSOBY SMLUVNÍCH STRAN

- 14.1 Za každou ze smluvních stran má právo jednat při plnění smlouvy její statutární orgán a/nebo prokurista ve všech věcech a/nebo níže uvedené osoby v rozsahu svého zmocnění (dále „jednající osoby“).

Za prodávajícího:

- (a) xxxxxxxx, email: xxxxxxxx@radixcz.cz, tel.: +420 792 361 049, jedná při plnění smlouvy pouze v následujících věcech;
- (b) xxxxxxxx, email: servis@radixcz.cz, tel.: +420 601 104 437, jedná při plnění smlouvy pouze v následujících věcech;

Za kupujícího:

- (a) xxxxxxxx, email: xxxxxxxx@upmd.eu tel.: 296 511 845, jedná při plnění smlouvy ve věcech smluvních;
- (b) xxxxxxxx, email: ozt@upmd.eu, tel.: 296 511 877, jedná při plnění smlouvy pouze v následujících věcech: kontrola dokladů, převzetí zboží, reklamační řízení.
- 14.2 Smluvní strany mají právo jednostranně měnit nebo rušit své jednající osoby uvedené ve smlouvě. Změny či zrušení jednajících osob jsou účinné vůči druhé smluvní straně v okamžiku doručení příslušné změny či zrušení takové smluvní straně.
- 14.3 V případě překročení zmocnění jednajícím není příslušná smluvní strana (zmocnitel) tímto překročením vázána do okamžiku svého výslovného schválení takového překročení.

15 ROZHODNÉ PRÁVO A ŘEŠENÍ SPORŮ

- 15.1 Smlouva a veškerá práva a povinnosti z ní plynoucí, včetně práv a povinností z porušení smlouvy, jakož i záležitosti ve smlouvě neupravené, se řídí českým právním řádem, zejména občanským zákoníkem.
- 15.2 Smluvní strany se dohodly, že k řešení případných sporů mezi smluvními stranami plynoucích ze smlouvy jsou příslušné obecné soudy České republiky.

16 OSTATNÍ UJEDNÁNÍ

- 16.1 Data obsažená ve zdravotnickém prostředku (zejména jeho software), a to jak zpracovaná kupujícím a/nebo prodávajícím při plnění této smlouvy má právo užívat výhradně kupující.
- 16.2 Proávající je povinen na vyžádání kupujícího mu bez zbytečného odkladu předat jakákoliv data, provozní údaje a informace obsažené či týkající se zdravotnického prostředku (zejména jeho software), a to v běžně dostupném formátu.
- 16.3 Proávající bez zbytečného odkladu informuje kupujícího o významné změně ovládání prodávajícího podle zákona o obchodních korporacích nebo změně vlastnictví zásadních aktiv, popřípadě změně oprávnění nakládat s těmito aktivy, využívaných prodávajícím k plnění podle této smlouvy.
- 16.4 V případě, že některé ustanovení smlouvy je nebo se stane neplatné či neúčinné, zůstávají ostatní ustanovení smlouvy platná a účinná. Smluvní strany nahradí neplatné či neúčinné ustanovení smlouvy ustanovením jiným, platným a účinným, které svým obsahem a smyslem odpovídá nejlépe obsahu a smyslu ustanovení původního.
- 16.5 Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností a nevzniká jim tedy právo domáhat se obnovení jednání o smlouvě.

- 16.6 Každá ze smluvních stran bude při zpracování osobních údajů získaných od druhé smluvní strany na základě této smlouvy (zejména osobní údaje jednajících osob) postupovat v souladu s GDPR.
- 16.7 Osobní údaje získané na základě této smlouvy (zejména osobní údaje jednajících osob) budou smluvní strany zpracovávat za účelem a v souvislosti s plněním této smlouvy.
- 16.8 Prodávající nesmí postoupit pohledávku nebo její část vyplývající ze smlouvy třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu kupujícího.
- 16.9 Kupující má právo provést kdykoliv zápočet svých i nesplatných pohledávek vůči prodávajícímu proti jakýmkoliv pohledávkám prodávajícího vůči kupujícímu.
- 16.10 Prodávající prohlašuje, že je podnikatelem a uzavírá tuto smlouvu při svém podnikání. Kupující prohlašuje, že je veřejnoprávní korporací (veřejným zadavatelem).
- 16.11 Prodávající poskytne kupujícímu veškerou součinnost, která bude vyžadována kontrolními orgány kupujícího v souvislosti s dodávkou zdravotnického prostředku, to znamená, že zejména poskytne kupujícímu veškeré doklady související s dodávkou zdravotnického prostředku, které si vyžádají kontrolní orgány.
- Prodávající se nepodrobí kontrole ze strany kontrolních orgánů dle českých obecně závazných právních předpisů a dle předpisů práva evropské unie, popřípadě jimi určených zmocněnců, a poskytne jim veškerou dokumentaci vztahující se k dodávce zdravotnického prostředku.
- Dle § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole, v platném znění, je prodávající osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly.
- 16.12 Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací dodávky zdravotnického prostředku včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2035. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, platí taková delší lhůta.
- 16.13 Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2035 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací dodávky zdravotnického prostředku zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci dodávky zdravotnického prostředku a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.
- 16.14 Prodávající souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu, vyjma těch částí, které označí jako obchodní tajemství prodávajícího.

17 ZÁVĚREČNÁ USTANOVENÍ

- 17.1 Smlouva nabývá účinnosti dnem jejího zveřejnění v registru smluv v souladu se zákonem o registru smluv. Prodávající má povinnost zaslat kupujícímu do 2 pracovních dnů ode dne uzavření smlouvy znění textu této smlouvy ve finální nepodepsané verzi s případně označeným obchodním tajemstvím prodávajícího, a to ve strojově čitelném formátu (např. ve formátu doc, docx, pdf. apod.). Zveřejnění této smlouvy v registru smluv dle zákona o registru smluv zajistí kupující, a to nejpozději do 10 dnů od doručení této smlouvy ve finální nepodepsané verzi od prodávajícího.
- 17.2 Není-li mezi smluvními stranami dohodnuto jinak, smlouva může být měněna dohodou smluvních stran pouze v písemné formě. Smlouva může být zrušena pouze v písemné formě.
- 17.3 Nedílnou součástí smlouvy jsou následující přílohy:
- Příloha č. 1: Specifikace zdravotnického prostředku

Příloha č. 2: Zpracování osobních údajů

Příloha č. 3: Kybernetická bezpečnost

Příloha č. 4: Seznam poddodavatelů

V případě rozporu mají přednost ustanovení smlouvy před ustanoveními jednotlivých příloh.

17.4 Tato smlouva je vyhotovena v elektronické podobě a je podepsána elektronickými podpisy.

17.5 Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí, zavazují se k plnění a na důkaz vážně a svobodně projevené vůle připojují své podpisy.

Dne

Dne

Za Ústav pro péči o matku a dítě:

Za Radix CZ s.r.o.:

doc. MUDr. Jaroslav Feyereisl, CSc.
ředitel

Ing. Matyáš Ludvík,
jednatel

PŘÍLOHA Č. 1: SPECIFIKACE ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU

Kupní cena 1 ks zdravotnického prostředku činí částku ve výši **289 765,00,- Kč bez DPH**;

21 % DPH ve výši **60 850,65,- Kč**;

Číslo položky	Požadovaný přístroj	Počet kusů
	LED zdroj studeného světla	1
Technická specifikace požadovaného přístroje	Technické parametry	
	splňuje ano/ne	skutečné hodnoty
Technická specifikace		
LED světlo odpovídající xenonovému světlu (300 W)	Ano	300 W
Světelný tok min. 2 000 lm	Ano	2100 lm
Barevná teplota zdroje 6 000 K	Ano	6000 K
Alespoň 1x světlovodný výstup	Ano	1 výstup
Automatické uzavírání světelného výstupu po vyjmutí světlovodného kabelu	Ano	
Kompatibilita se světelnými kabely Karl Storz	Ano	
Integrovaný barevný dotykový displej na ovládání	Ano	
Možnost připojení a kompatibilita s kamerovou jednotkou Karl Storz Image 1S	Ano	
Možnost ovládání intenzity a typu osvětlení pomocí displeje nebo za pomoci ovládacích tlačítek na kamerové hlavě	Ano	
Možnost automatického nastavení intenzity osvětlení kamerovou jednotkou Karl Storz Image 1S dle aktuálních podmínek pro zajištění správné funkce módu S-Technologie a dosažení nejvyšší úrovně kvality obrazu	Ano	
Průměrná životnost zdroje alespoň 30 000 hodin	Ano	min. 30 000 hodin
Standby mód s paměťovou funkcí	Ano	
Váha maximálně 9 kg	Ano	8,6 kg

Přístroj bude dodán včetně veškerého příslušenství a spotřebního materiálu tak, aby mohl být použit na pacienta v souladu s návodem k použití.

Číselné technické parametry se mohou lišit v tolerančním limitu $\pm 10\%$ pouze za podmínky splnění požadovaného medicínského účelu.

Je-li v technické specifikaci požadovaného přístroje uvedena minimální nebo maximální přípustná hodnota, toleranční limit $\pm 10\%$ se na tyto hodnoty nevztahuje.

PŘÍLOHA Č. 2: ZPRACOVÁNÍ OSOBNÍCH ÚDAJŮ

18 ÚVODNÍ USTANOVENÍ

- 18.1 Prodávající, jako zpracovatel osobních údajů dle GDPR bude pro kupujícího, jako správce osobních údajů dle GDPR, zajišťovat činnosti při plnění této smlouvy, při kterých dochází ke zpracování osobních údajů (dále „**osobní údaje**“).
- 18.2 Účelem ujednání v této příloze je zajištění ochrany osobních údajů při jejich zpracování v rámci plnění předmětu této smlouvy.
- 18.3 Předmětem ujednání této přílohy je vymezení vzájemných práv a povinností při zpracování osobních údajů, ke kterému dochází v důsledku výkonu činností vymezených v této smlouvě.

19 PŘEDMĚT A DOBA TRVÁNÍ ZPRACOVÁNÍ

- 19.1 Předmětem zpracování jsou osobní údaje, které kupující získal v souvislosti se svou činností, zejména při poskytování zdravotních služeb dle zákona o zdravotních službách.
- 19.2 Dobou trvání zpracování je doba trvání plnění této smlouvy.

20 POVAHA A ÚČEL ZPRACOVÁNÍ

- 20.1 Účelem zpracování je ochrana osobních údajů v rámci plnění této smlouvy.
- 20.2 Za tímto účelem má prodávající právo osobní údaje v nezbytném rozsahu shromažďovat, zaznamenávat, uspořádávat a prohlížet je, jakož s nimi vykonávat i další operace, které jsou nezbytné k plnění této smlouvy při zachování zásady minimalizace zpracování osobních údajů.

21 TYP OSOBNÍCH ÚDAJŮ A KATEGORIE SUBJEKTŮ ÚDAJŮ

- 21.1 Prodávající zpracovává zejména následující typy osobních údajů: identifikační údaje, kontaktní údaje, údaje týkající se osobních, majetkových a výdělečných poměrů, sociodemografické údaje a údaje o zdravotním stavu (zvláštní kategorie osobních údajů).
- 21.2 Kategoriemi subjektů údajů jsou zejména pacienti, zaměstnanci a smluvní partneři (fyzické osoby) kupujícího.

22 PRÁVA A POVINNOSTI KUPUJÍCÍHO A PRODÁVAJÍCÍHO

- 22.1 Kupující tímto prohlašuje, že splnil veškeré požadavky ke zpracování osobních údajů dle GDPR, které získal v souvislosti se svou činností, kdy zejména disponuje dostatečnými právními důvody pro zpracování osobních údajů dotčených subjektů údajů.
- 22.2 Prodávající zpracovává osobní údaje pouze na základě doložených pokynů kupujícího, včetně v otázkách předání osobních údajů do třetí země nebo mezinárodní organizaci, pokud mu toto zpracování již neukládá právo Unie nebo členského státu, které se na kupujícího vztahuje; v takovém případě prodávající kupujícího informuje o tomto právním požadavku před zpracováním, ledaže by tyto právní předpisy toto informování zakazovaly z důležitých důvodů veřejného zájmu.
- 22.3 Prodávající zajišťuje, aby se osoby oprávněné zpracovávat osobní údaje zavázaly k mlčenlivosti, nevztahuje-li se na ně zákonná povinnost mlčenlivosti.

- 22.4 Prodávající přijme všechna opatření požadovaná podle článku 32 GDPR (zabezpečení zpracování).
- 22.5 Prodávající dodržuje podmínky pro zapojení dalšího zpracovatele uvedené v odstavcích 2 a 4 článku 28 GDPR. Plní-li prodávající své povinnosti v souvislosti s osobními údaji pomocí dalšího zpracovatele, odpovídá tak, jako by plnil sám.
- 22.6 Prodávající zohledňuje povahu zpracování, je kupujícímu nápomocen prostřednictvím vhodných technických a organizačních opatření, pokud je to možné, pro splnění povinnosti kupujícího reagovat na žádosti o výkon práv subjektu údajů stanovených v kapitole III (Práva subjektu údajů) GDPR.
- 22.7 Prodávající je kupujícímu nápomocen při zajišťování souladu s povinnostmi podle článků 32 až 36 GDPR, a to při zohlednění povahy zpracování a informací, jež má prodávající k dispozici.
- 22.8 Prodávající v souladu s rozhodnutím kupujícího všechny osobní údaje buď vymaže, nebo je vrátí kupujícímu po ukončení poskytování služeb spojených se zpracováním, a vymaže existující kopie, pokud právo Unie nebo České republiky nepožaduje uložení daných osobních údajů.
- 22.9 Prodávající poskytne kupujícímu veškeré informace potřebné k doložení toho, že byly splněny povinnosti stanovené v článku 28 GDPR, a umožní audity, včetně inspekci, prováděné kupujícím nebo jiným auditorem, kterého kupující pověřil, a k těmto auditům přispěje.
- Pokud jde o právě uvedené, informuje prodávající neprodleně kupujícího v případě, že podle jeho názoru určitý pokyn porušuje GDPR nebo jiné předpisy Unie nebo členského státu týkající se ochrany osobních údajů.
- 22.10 Prodávající bere na vědomí povinnost vést záznamy o všech kategoriích činností zpracování prováděných pro kupujícího, a to podle článku 30 odst. 2 GDPR.
- 22.11 Prodávající nezapojí do zpracování žádného dalšího zpracovatele bez předchozího konkrétního písemného povolení kupujícího.
- 22.12 Pokud prodávající zapojí dalšího zpracovatele, aby jménem kupujícího provedl určité činnosti zpracování, musí být tomuto dalšímu zpracovateli uloženy na základě smlouvy stejné povinnosti na ochranu údajů, jaké jsou uvedeny v této smlouvě (příloze) mezi kupujícím a prodávajícím, a to zejména poskytnutí dostatečných záruk, pokud jde o zavedení vhodných technických a organizačních opatření tak, aby zpracování splňovalo požadavky GDPR. Neplní-li uvedený další zpracovatel své povinnosti v oblasti ochrany údajů, odpovídá kupujícímu za plnění povinností dotčeného dalšího zpracovatele i nadále plně prodávající.
- 22.13 Pokud jsou předmětem zpracování zvláštní kategorie osobních údajů, je prodávající povinen zvlášť dbát na dodržování veškerých svých povinností týkajících zabezpečení osobních údajů, zachování mlčenlivosti, jakož i ostatních povinností při zpracování osobních údajů.
- 22.14 Prodávající se zavazuje zajistit, aby ke zvláštním kategoriím osobních údajů měly v souvislosti se zpracováním osobních údajů přímý přístup pouze ty osoby, u nichž je to nezbytně nutné pro účely plnění této smlouvy.
- 22.15 Prodávající nesmí poskytnout osobní údaje ani jejich část jakémukoliv třetímu subjektu s výjimkou případů, kdy by tento subjekt byl v pozici dalšího zpracovatele a jeho zapojení do zpracování by bylo podle obecně závazných právních předpisů a této smlouvy přípustné. Prodávající se dále zavazuje, že bez předchozího písemného pokynu kupujícího nebude poskytovat osobní údaje mimo země Evropské unie a Evropského hospodářského prostoru. Je-li poskytnutí osobních údajů mimo země Evropské unie a Evropského hospodářského prostoru přípustné, je prodávající povinen zabezpečit zajištění ochrany osobních údajů v souladu s příslušnými obecně závaznými právními předpisy na ochranu osobních údajů, což může

zahrnovat i uzavření standardních smluvních doložek a splnění dalších požadavků nezbytných k tomu, aby předání osobních údajů bylo plně v souladu s bezpečnostními standardy kupujícího.

- 22.16 Prodávající je povinen bezodkladně oznámit kupujícímu všechna opatření a kontroly vykonávané u prodávajícího a opatření přijatá ve vztahu k nim v souvislosti se zpracováváním osobních údajů, a to v případě opatření a kontrol jakýmkoliv orgány veřejné moci, dozorčím orgánem a/nebo Úřadem pro ochranu osobních údajů. Případně požadované údaje se prodávající zavazuje příslušnému orgánu vydat pouze v případě, že mu to ukládají právní předpisy.
- 22.17 V případě jakéhokoli porušení zabezpečení osobních údajů nebo důvodného podezření na jakékoliv porušení zabezpečení osobních údajů, nejpozději však do 24 hodin od okamžiku, kdy se o porušení nebo o podezření na takové porušení osobních údajů dozví, je prodávající povinen kupujícího o takové skutečnosti informovat.
- 22.18 V případě zániku smlouvy je prodávající povinen přijmout taková opatření a učinit takové kroky, aby mohl kupující zajistit kontinuitu zpracování osobních údajů, a to podle pokynů a rozhodnutí kupujícího, které mohou spočívat například, nikoliv však výlučně v pokynu uděleném prodávajícímu předat kupujícímu databáze obsahující zpracovávané osobní údaje, vrátit kupujícímu nebo zničit či jinak trvale vymazat všechny dosud zpracovávané osobní údaje. Těmito pokyny a rozhodnutím kupujícího je prodávající povinen vyhovět, ledaže by to bylo v rozporu s obecně závaznými právními předpisy na ochranu osobních údajů, o čemž je prodávající povinen kupujícího zpravit. V případě, že pokyn kupujícího nemůže prodávající splnit, neboť mu z obecně závazných právních předpisů vyplývají povinnosti osobní údaje dále uchovávat nebo je jinak zpracovávat, prodávající informuje o této skutečnosti bezodkladně kupujícího, a to společně s uvedením specifikace právního důvodu ke zpracování osobních údajů, rozsahu takto zpracovávaných osobních údajů, jakož i délce jejich zpracování.

23 SUBSIDIARITA GDPR

Ostatní záležitosti výslovně neupravené v této příloze se řídí GDPR.

PŘÍLOHA Č. 3: KYBERNETICKÁ BEZPEČNOST

24 ÚVODNÍ USTANOVENÍ

- 24.1 Z důvodu nutnosti plnění povinností stanovených kupujícímu jakožto povinné osobě ve smyslu VKB je prodávající povinen nad rámec povinností stanovených touto smlouvou plnit níže uvedené povinnosti zejména součinnostního a bezpečnostního charakteru dle této přílohy. Účelem této přílohy tak je dodržet povinnost kupujícího dle § 4 odst. 4 ZKB zahrnout požadavky vyplývající z bezpečnostních opatření do smluvního ujednání s prodávajícím.
- 24.2 Proávající je povinen plnit relevantní povinnosti v rozsahu a způsobem, aby byl naplněn účel právní úpravy v oblasti bezpečnostních opatření, kybernetických bezpečnostních incidentů, reaktivních opatření, náležitostí podání v oblasti kybernetické bezpečnosti a likvidaci dat ve vztahu k povinnostem, které tato právní úprava stanovuje kupujícímu jakožto povinné osobě dle předpisů z oblasti kybernetické bezpečnosti, a to i v případě změny příslušné právní úpravy. V takovém případě je kupující oprávněn požadovat od prodávajícího přiměřenou součinnost i nad rámec povinností stanovených v této příloze, avšak vždy pouze za účelem zajištění plnění povinnosti kupujícího z oblasti kybernetické bezpečnosti ve smyslu shora uvedeného.

25 BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

25.1 Účel

Účelem tohoto dokumentu je stanovit požadavky vyplývající ze systému řízení bezpečnosti informací v ÚPMD Praha pro Dodavatele jako provozovatele, Poskytovatele služeb nebo zajišťující podporu základních služeb: zdravotních služeb dle zákona č. 181/2014 Sb., o kybernetické bezpečnosti (dále jen ZKB).

Příloha vymezuje obecná pravidla a zásady kybernetické bezpečnosti vztahující se na smluvní plnění Dodavatele, pokud nejsou detailně specifikovány Smlouvou.

Tato příloha nerozšiřuje předmět plnění Dodavatele vymezený smlouvou, ale pouze specifikuje relevantní požadavky systému řízení bezpečnosti informací v ÚPMD Praha, které musí Dodavatel při plnění dodržovat.

Dodavatel je povinen prokazatelně seznámit všechny své zainteresované zaměstnance s obsahem tohoto dokumentu.

25.2 Bezpečnostní požadavky

Dodavatel musí plnit zde popsané povinnosti ve vztahu k předmětu plnění smlouvy, definovat je v interních předpisech, konfiguračních a instalačních manuálech, postupech nebo jiných dokumentech sloužících k předmětu dodávané služby .

25.2.1 Obecná pravidla bezpečnosti informací

Dodavatel je povinen:

- vydefinovat rozsah prací/služeb/podpory v kompetenci Dodavatele a podmínky spolupráce mezi smluvními stranami,
- specifikovat popis používání každé služby provozované nebo spravované Dodavatelem,
- stanovit cílové úrovně služby a neakceptovatelné nebo zakázané úrovně služby,
- vést seznam jednotlivců, kteří vzhledem ke svým předdefinovaným právům a privilegiím jsou oprávněni zajišťovat smluvní služby,
- umožnit ÚPMD Praha právo monitorovat nebo auditovat smluvní povinnosti i u Dodavatele,
- stanovit popis eskalace problému v případech řešení havárie s popisem pravidel pro řešení havarijních situací,

- zajistit školení zainteresovaných uživatelů a správců Dodavatele v metodách, postupech a v bezpečnosti,
- upřesnit podmínky spolupráce Dodavatele se subdodavateli (třetí stranou),
- informovat Objednatele o způsobu řízení rizik a o zbytkových rizicích,
- informovat o významné změně dle § 71 a násl. zákona č. 90/2012 Sb., o obchodních korporacích, či ekvivalentním postavení, nebo o změně vlastnictví zásadních aktiv, popřípadě změně oprávnění nakládat s těmito aktivy,
- provést neprodlené nahlášení identifikovaných bezpečnostních událostí a slabin kontaktní osobě za ÚPMD Praha.

25.2.2 Fyzická bezpečnost

Dodavatel je povinen:

- nastavit komplexní opatření fyzické bezpečnosti v prostředí Dodavatele, jež zabrání nebo sníží pravděpodobnost vzniku ohrožení IS základní služby, ztrát dat a jiného duševního vlastnictví, přerušení činností či poškozování jiných důležitých zájmů ÚPMD Praha,
- dodržovat režimová nebo organizační opatření ÚPMD Praha při vjezdu do objektů nebo vstupu do prostor nebo překonávání fyzických/logických zábran těchto objektů nebo prostor ÚPMD Praha,
- dobrovolně se podrobit případným kontrolám vnášených/vynášených osobních věcí nebo jakýchkoliv předmětů při vstupu nebo odchodu z objektů nebo prostor ÚPMD Praha prováděné oprávněnými zaměstnanci ÚPMD Praha (ostraha, vrátný, recepce apod.),
- neprovádět fotografování, video/audio záznam nebo kopírování/scanování dokumentů bez souhlasu oprávněného zaměstnance ÚPMD Praha. V prostorách ICT pouze na základě písemného povolení manažera kybernetické bezpečnosti ÚPMD Praha.

25.2.3 Bezpečnost lidských zdrojů

Dodavatel je povinen:

- prokazatelně seznámit zaměstnance Dodavatele s dodržováním bezpečnostních pravidel a zásad požadovaných ÚPMD Praha,
- dodržovat ochranu aktiv ÚPMD Praha před neautorizovaným přístupem, vyzrazením, modifikací, zničením nebo narušením,
- zachovávat mlčenlivost o důvěrných údajích nebo sděleních ÚPMD Praha a o jejich ochraně,
- stanovit odpovědnosti zaměstnanců Dodavatele pro nakládání s informacemi,
- poučit zaměstnance Dodavatele hlásit zjištěné bezpečnostní události nebo jiná bezpečnostní rizika odpovědné osobě Dodavatele,
- provádět pravidelné školení zaměstnanců Dodavatele v souvislosti s bezpečností informací,
- při porušení pracovních povinností zaměstnance Dodavatele ve vztahu k bezpečnosti informací nebo způsobení bezpečnostního incidentu, musí být zahájeno formální disciplinární řízení. Způsob řízení odpovídá povaze porušení nebo incidentu a jeho dopadu na ÚPMD Praha.

25.2.4 Řízení přístupu

Dodavatel je povinen:

- dodržovat princip minimálních oprávnění: přidělovat oprávnění na nejnižší možné úrovni, která umožní jejich správnou funkci,
- dodržovat požadavky na řízení přístupu:
 - definovat procesy přidělování, správy oprávnění, pravidelně provádět audit přidělených oprávnění a odstraňovat účty při odchodu zaměstnance nebo změně jeho zařazení,
 - přidělovat privilegovaná oprávnění takovým způsobem, aby byla zajištěna jednoznačná auditovatelnost všech kroků provedených pod těmito účty ve vztahu ke konkrétním osobám.

25.2.5 Bezpečné chování uživatelů

Uvedené povinnosti se vztahují na prostředí ÚPMD Praha nebo zařízení používané ke správě nebo administraci předmětu smlouvy.

Zaměstnanec Dodavatele:

- nesmí šířit a vědomě používat SW získaný v rozporu s právními předpisy, zejména s autorským zákonem a SW, získaný v souladu s těmito předpisy nesmí užívat v rozporu se smlouvou,
- musí používat počítačové prostředky a SW vybavení ÚPMD Praha jen v rámci smluvního ujednání a stanovené kompetence,
- je povinen respektovat pravidla tvorby a nakládání s přístupovými hesly definovaná ÚPMD Praha,
- je povinen zachovávat důvěrnost hesel jemu přidělených v rámci své kompetence,
- nesmí se žádnými prostředky pokusit získat přístupová práva či privilegovaný stav, který mu nebyl přidělen,
- nesmí se pokusit získat přístup k chráněným informacím a datům jiných uživatelů nebo systémů,
- musí dodržovat předepsaná opatření pro užití prostředků pro vzdálený přístup (aktualizace systému, spuštění FW a antivir, využití veřejných sítí apod.).

25.2.6 Bezpečnost mobilních zařízení a vzdáleného přístupu

Přístup externích zařízení do prostředí Objednatele je možný po provedení registrace zařízení při dodržení postupu organizační směrnice ÚPMD Praha „Informační technologie, ochrana citlivých dat zdravotnické dokumentace“, -Sm-I001, a zde uvedených povinností ÚPMD Praha. Uživatel Dodavatele připojený do sítě ÚPMD Praha je povinen:

- používat je pouze k účelům a po dobu souvisejícím s výkonem smluvní činnosti v takovém rozsahu, který odpovídá potřebám uživatele pro výkon této činnosti,
- používat své připojení takovým způsobem, který nenaruší funkci sítě ani práva ostatních uživatelů,
- chránit svá hesla před vyzrazením, a v případě podezření, že heslo zná jiná osoba, tuto situaci neprodleně nahlásit Poskytovateli připojení,
- zabránit využití či zneužití jeho vzdáleného připojení třetí osobou,
- chovat se v souladu s dobrými mravy a právním řádem České republiky.

25.2.7 Ochrana před škodlivým kódem

Ve vztahu k dodavatelským pracím a službám zajišťujícím provoz a fungování základních služeb ÚPMD Praha musí být zajištěna ochrana vnějšího perimetru Dodavatele, komunikace, IS, úložišť a koncových stanic nebo mobilních zařízení před škodlivým kódem.

25.2.8 Zálohování a obnova dat

Dodavatel je povinen provádět zálohování dat a informací v provozovaných nebo spravovaných HW, IS a jejich datech k zajištění jejich dostupnosti v případě nestandardních událostí (chyba paměťového média, havárie systému, poškození integrity dat atp.), aby bylo možné zálohovaná data použít pro jejich obnovu nebo přesun do jiného prostředí.

Zálohovaná data musí splňovat požadavky:

- na kompletní obnovu dat,
- dodržet maximálně tolerovaný prostoj (MTD) definovaný ve smlouvě o podpoře,
- pravidelné provádění záloh a testování jejich obnovy,
- zajištění ochrany záloh a obsažených dat včetně jejich integrity,
- vydefinovaná správa (včetně řízení přístupu), doba uchování, cykly a počet kopií zálohovaných dat.

25.2.9 Technické zranitelnosti

Dodavatel je povinen:

- identifikovat a odstraňovat technické zranitelnosti spojené s bezpečnostním nastavením nebo fungováním jím provozovaných/spravovaných zařízení nebo systémů,
- upozorňovat ÚPMD Praha na identifikované zranitelnosti zařízení nebo systémů ve správě ÚPMD Praha nebo subdodavatelů,
- provádět ověření/testování opravy zranitelnosti v testovacím nebo integračním prostředí před instalací opravy programového vybavení do produkčního prostředí.

25.2.10 Bezpečnost komunikační sítě

Dodavatel je povinen omezit riziko napadení systémů nebo služeb prostřednictvím počítačové sítě, např. využitím:

- šifrování,
- řízené kontroly přístupu,
- zamezením napadení aktivním útočníkem,
- řízením zátěže,
- zajištěním integrity dat,
- samostatné lokální sítě,
- víceúrovňovou bezpečností,
- využitím vhodné sítě.

25.2.11 Bezpečnostní zásady pro práci s daty

Dodavatel je povinen:

- dodržovat stanovená pravidla ochrany dat zahrnující speciální nakládání s tajnými, důvěrnými, osobními a citlivými údaji dle jednotlivých zákonů (např. nařízení č. 2016/679 - GDPR, zákona č. 110/2019 Sb., zákon č. 412/2005 Sb. apod.),
- zajistit řízení přístupu k datům s využitím principu minimálních oprávnění,
- ochránit data při přenosu, předání a v datovém úložišti,
- plnit povinnosti ochrany osobních údajů, a to především technická nebo organizační opatření, hlášení úniku osobních údajů, spolupráce na řešení incidentů nebo auditu ochrany osobních údajů apod.,
- dodržet závazek dodavatele (a subdodavatele) neporušovat integritu a dostupnost aktiv,
- stanovit omezení platná pro kopírování a šíření informací,
- přijmout opatření zajišťující vrácení či zničení informací po ukončení smluvního vztahu nebo v jeho průběhu,
- definovat postupy bezpečné likvidace dat.

25.2.12 Používání kryptografické ochrany

Dodavatel je povinen:

- využívat úroveň ochrany s ohledem na typ a sílu kryptografického algoritmu ve vztahu k citlivosti jednotlivých informačních aktiv,
- zohledňovat známá nebo odhalená rizika a zranitelnosti pro použité typy a síly kryptografických algoritmů výměnou za „bezpečné“ (neprolomené) kryptografické algoritmy.

25.2.13 Akvizice, vývoj a údržba informačních systémů

Dodavatel je povinen:

- dodržovat bezpečnostní pravidla, noremy a best practices (např. OWASP - Open Web Application Security Project) v rámci celého životního cyklu nákupu a vývoje SW od zadání, návrhu, přes vývoj a testování až po nasazení do provozu,
- zavést oddělení rolí vývoje, testu a provozu; vytvářet a provozovat vývojové, integrační, testovací a provozní prostředí tak, aby byla zcela oddělena v sítích a byla podporována oddělenými stroji,
- zohlednit bezpečnostní požadavky ÚPMD Praha na dodávaný nebo vyvíjený SW, a to především:
 - podporované frameworky a platformy v prostředí ÚPMD Praha,
 - nefunkční bezpečnostní požadavky,
 - provádět ověření codereview v jednotlivých fázích vývoje a testování,
 - spolupracovat na bezpečnostním testování včetně penetračních testů,
 - dodávat systémové a provozní bezpečnostní dokumentace,
- stanovit způsob převzetí, akceptace a instalaci do produkčního prostředí,
- používat jasný a specifikovaný proces řízení změn.

25.2.14 Zvládání bezpečnostních incidentů

Dodavatel je povinen:

- mít ve svém prostředí zavedený systém hlášení, upozorňování a vyšetřování bezpečnostních nebo kybernetických incidentů a případů prolomení bezpečnosti,
- neprodleně oznámit Objednateli bezpečnostní nebo kybernetický incidenty a prolomení bezpečnosti v prostředí Dodavatele nebo Objednatele,
- spolupracovat s Objednatelem na vyšetření, vyhodnocení a přijetí opatření z bezpečnostního nebo kybernetického incidentu v prostředí Objednatele.

25.2.15 Řízení kontinuity činností

Dodavatel je povinen:

- vytvořit takové postupy a fungující prostředí, které umožní zajistit kontinuitu a obnovu klíčových procesů a činností základních služeb ÚPMD Praha provozovaných nebo spravovaných Dodavatelem HW, IS a jejich dat v případě jejich narušení nebo ztráty,
- provádět pravidelné testování, vyhodnocování a případně aktualizování havarijních plánů obnovy (DRP).

25.2.16 Legislativní a normativní požadavky

Dodavatel je povinen splnit legislativní a normativní požadavky:

- zákon č. 181/2014 Sb., o kybernetické bezpečnosti a vyhlášku č. 82/2018Sb., o kybernetické bezpečnosti,
- nařízení EU č. 2016/679, o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů (GDPR),
- zákon č. 110/2019 Sb., zpracování osobních údajů,
- směrnici EU č. 2016/1148, o opatřeních k zajištění vysoké společné úrovně bezpečnosti sítí a informačních systémů (NIS),
- nařízení EU č. 910/2014, o elektronické identifikaci a službách vytvářejících důvěru pro elektronické transakce na vnitřním trhu (eIDAS),
- standardy systému řízení bezpečnosti řady ISO/IEC 27000 – Information Security Management System (ISMS), především ISO/IEC 27001, ISO/IEC 27002 a ISO/IEC 27799,
- a související normy nebo best-practice.

25.2.17 Kontroly zavedení bezpečnostních opatření

Dodavatel je povinen provádět kontroly zavedených bezpečnostních opatření v prostředí svého poddodavatele v pravidelných intervalech a následně přijímat odpovídající preventivní nebo systémová nebo organizační opatření na zjištěné nedostatky nebo zranitelnosti a umožnit ÚPMD Praha ověření provádění kontrol a aplikaci následných opatření.

25.2.18 Audity plnění bezpečnostních požadavků

Dodavatel je povinen umožnit ÚPMD Praha provedení auditu plnění požadavků uvedených v tomto dokumentu nebo s kterými byl prokazatelně Dodavatel seznámen, a to po předchozím upozornění. Audit bude proveden zaměstnanci ÚPMD Praha nebo jím smluvně pověřeným subjektem.

26 DALŠÍ POVINNOSTI V OBLASTI KYBERNETICKÉ BEZPEČNOSTI

26.1 S ohledem na to, že prodávající je významným dodavatelem ve smyslu § 2 písm. n) VKB, je kupující povinen do smluvního ujednání s prodávajícím začlenit úpravu relevantních oblastí dle přílohy č. 7 VKB.

26.2 Smluvní strany uvádějí, že:

- (a) ustanovení o bezpečnosti informací (z pohledu důvěrnosti, dostupnosti a integrity) upravuje zejména čl. 10 této smlouvy,
- (b) ustanovení o oprávnění užívat data upravuje zejména čl. 15.1 této smlouvy,
- (c) ustanovení o autorství programového kódu, popřípadě o programových licencích upravuje zejména čl. 4 této smlouvy,
- (d) ustanovení o kontrole a auditu prodávajícího (pravidla zákaznického auditu) upravuje zejména čl. 2.1 písm. (m) této přílohy,
- (e) ustanovení upravující řetězení prodávajících, přičemž musí být zajištěno, že poddodavatelé se zaváží dodržovat v plném rozsahu ujednání mezi kupujícím a prodávajícím a nebudou v rozporu s požadavky kupujícího na prodávajícího, upravuje zejména čl. 12.7 této smlouvy,
- (f) ustanovení o povinnosti prodávajícího dodržovat bezpečnostní politiky kupujícího nebo ustanovení o odsouhlasení bezpečnostních politik prodávajícího kupujícím upravuje zejména čl. 2.1 písm. (a) této přílohy,
- (g) ustanovení o řízení změn upravuje zejména čl. 2.6 této smlouvy,
- (h) ustanovení o souladu smluv s obecně závaznými právními předpisy upravuje zejména čl. 11, čl. 12 a čl. 14.1 této smlouvy,
- (i) ustanovení o povinnosti prodávajícího informovat kupujícího o:
 - 1. kybernetických bezpečnostních incidentech souvisejících s plněním smlouvy upravuje zejména čl. 12.6 této smlouvy a čl. 2.1 písm. (k) této přílohy,
 - 2. způsobu řízení rizik na straně prodávajícího a o zbytkových rizicích souvisejících s plněním smlouvy upravuje zejména čl. 2.1 písm. (b) této přílohy,
 - 3. významné změně ovládání tohoto prodávajícího podle zákona o obchodních korporacích nebo změně vlastnictví zásadních aktiv, popřípadě změně oprávnění nakládat s těmito aktivy, využívaných tímto prodávajícím k plnění podle této smlouvy upravuje zejména čl. 15.3 této smlouvy,
- (j) specifikace podmínek z pohledu bezpečnosti při ukončení smlouvy (například přechodné období při ukončení spolupráce, kdy je třeba ještě udržovat službu před nasazením nového řešení, migrace dat a podobně) upravuje zejména čl. 8.3 této smlouvy,

- (k) specifikace podmínek pro řízení kontinuity činností v souvislosti s dodavateli (například zahrnutí dodavatelů do havarijních plánů, úkoly dodavatelů při aktivaci řízení kontinuity činností) upravuje zejména čl. 8.4 této smlouvy a příloha č. 2 této smlouvy,
- (l) specifikace podmínek pro formát předání dat, provozních údajů a informací po vyžádání kupujícím upravuje zejména čl. 15.2 této smlouvy,
- (m) pravidla pro likvidaci dat upravuje zejména čl. 8.5 této smlouvy a příloha č. 2 této smlouvy,
- (n) ustanovení o právu jednostranně odstoupit od smlouvy v případě významné změny kontroly nad prodávajícím nebo změny kontroly nad zásadními aktivy využívanými prodávajícím k plnění podle smlouvy upravuje zejména čl. 8.2 písm. (b) této smlouvy a
- (o) ustanovení o sankcích za porušení povinností upravuje zejména čl. 9 této smlouvy.

PŘÍLOHA Č. 4: SEZNAM PODDODAVATELŮ

Nejsou žádní poddodavatelé.