

Kupní smlouva č. V00145-2

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

Kupující: **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.**
Se sídlem: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín
IČ: 27661989
DIČ: CZ27661989
Zapsán v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně oddíl B., vložka 4437
Zastoupen Ing. Pavlem Calábkem, předsedou představenstva,
a MUDr. Marcelem Guřanem, Ph.D., členem představenstva

Bankovní spojení: Česká spořitelna, a. s., Budějovická 1912, Praha 4, č. ú. 4464072/0800

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

a

Prodávající: **Fonika Medical s.r.o.**
Se sídlem: náměstí 14. října 1275/3, 150 00 Praha 5
IČ: 28925050
DIČ: CZ28925050
Zapsán v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 153497
Zastoupen Ing. Danielem Henychem, jednatelem
Bankovní spojení: ČSOB, a. s., č. ú.: 230536994/0300

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

prodávající a kupující dále také jako „**smluvní strany**“
nebo jednotlivě jako „**smluvní strana**“

tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník (dále jen „**občanský zákoník**“), jako výsledek veřejné zakázky nazvané Zvýšení úrovně komplexního dlouhodobého sledování neuromotorického vývoje dětí s perinatální zátěží v rámci Zlínského kraje, číslo žádosti NF-CZ11-OV-1-008-01-2014, číslo projektu: NF-CZ11-OV-1-010-2015 pro část 2 – **Přístroj pro vyšetření evokovaných sluchových potenciálů mozku kmene** (dále jen „**veřejná zakázka**“), v souladu se zákonem č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZVZ**“), v rámci stejnojmenného projektu financovaného z EHP a norských fondů 2009-2014.

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu **Přístroj pro vyšetření evokovaných sluchových potenciálů mozku kmene Interacoustics Eclipse ve složení dle přílohy 1 této smlouvy** dle specifikace, kterou tvoří kopie technické dokumentace s popisem nabízeného plnění předložené v nabídce prodávajícího podané do zadávacího řízení k veřejné zakázce (dále jen „**zařízení**“, „**zboží**“ nebo „**předmět plnění**“), a umožnit kupujícímu k němu nabýt vlastnické právo.
2. Prodávající se v souvislosti s dodávkou zboží zavazuje zajistit služby spočívající v instalaci, příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby

Podpořeno grantem z Norska
Supported by grant from Norway



byly tyto služby provedeny. Prodávající se rovněž zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.

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

Služby spočívající v montáži zahrnují zejména ustavení, sestavení a propojení pořizovaného zboží.

Služby spočívající v implementaci zboží zahrnují zejména procesy uskutečňování teoretických analýz a plánovaných postupů za účelem uvedení zboží do plného provozu. V rámci implementace zboží tak bude prodávající mj. povinen provést analýzu současného stavu ICT vybavení a interně nastavených procesů kupujícího, tak, aby byla zaručena kompatibilita stávajícího vybavení kupujícího s dodávaným zbožím.

Služby spočívající v uvedení pořizovaného zboží do plného provozu zahrnují jeho odzkoušení a ověření správné funkčnosti, případně jeho seřízení, předvedení plné funkčnosti, provedení zkušebního provozu, zajištění instruktáže dle zákona č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), pro jeho obsluhu, obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby zboží mohlo plnit sjednaný či obvyklý účel.

3. Součástí předmětu plnění je vedle zařízení kompletní příslušenství, zejména ustavení v místě plnění, sestavení a propojení pořizovaného zařízení, instruktáž obsluhy včetně zajištění dopravy do místa určení a jeho vybalení a kontrola, uvedení do plného provozu s předvedením funkčnosti, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu v souladu s ustanoveními zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, v platném znění.
4. Součástí předmětu plnění je zpracování a předání:
 - instrukcí a návodů k obsluze a údržbě zboží (manuálů) v českém jazyce, a to 1 x v listinné podobě a 1 x v elektronické podobě na CD,
 - prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy,
 - příslušná dokumentace dle zákona o zdravotnických prostředcích a příp. doklady dle zákona č. 18/1997 Sb., atomový zákon, v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,
 - předání certifikátu CE,
 - zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
 - zajištění periodických prohlídek, technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží.
5. Prodávající se zavazuje, že kupujícímu předá protokol o instruktáži obsluhy.
6. Prodávající se zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.
7. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem

zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.

8. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci veřejné zakázky a že je výlučným vlastníkem zařízení, že na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob a že není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat. Prodávající prohlašuje, že zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.
9. Prodávající prohlašuje, že:
 - a) kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména zákonem o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným kupujícím v zadávacích podmínkách k veřejné zakázce;
 - b) zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu rovněž i kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 18/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.
10. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.

II. Kupní cena

1. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabídl v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku.
2. Kupní cena činí: 570 000,00 Kč bez DPH,
při sazbě DPH 21 % činí výše DPH 119 700,00 Kč
tzn. kupní cena činí 689 700,00 Kč vč. DPH
3. Kupní cena je ujednána v měně CZK.

4. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kursových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.
5. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, doprava do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží, vstupní validace, a záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update software, to vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě faktury vystavené prodávajícím po protokolárním předání a převzetí zařízení. Splatnost faktury činí **30 dnů** od jejího prokazatelného doručení kupujícímu.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy a text: ***Zvýšení úrovně komplexního dlouhodobého sledování neuromotorického vývoje dětí s perinatální zátěží v rámci Zlínského kraje, R.Č. NF-CZ11-OV-1-010-2015, financováno z EHP a Norských fondů 2009-2014.***
3. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opravených daňových dokladů.
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.
5. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje odevzdat zařízení dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději do **90 kalendářních dnů** od uzavření této smlouvy.

V. Místo plnění a dodací podmínky

1. Zařízení bude odevzdáno v sídle kupujícího na adrese: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín.
2. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.
3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen Ing. Jiří Novotný, tel.:+420 577552433, mobil:+420 725144270, e-mail: jiri.novotny@bnzlin.cz.
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen Ing. Daniel Henych, tel.:+420 603865233, e-mail: dh@fonika.cz.
5. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího. Nemožnost provést instalaci z důvodů nedostatečné připravenosti pracoviště kupujícího má za následek prodloužení doby plnění uvedené v čl. IV. této smlouvy na dobu nezbytnou k vyřešení všech nedostatků.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle § 22 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo která jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.
9. Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
 - a) označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - b) název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - c) číslo kupní smlouvy,
 - d) označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
 - e) datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - f) stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - g) jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
10. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.

VI. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zařízení spočívající v tom, že zařízení, jakož i jeho veškeré části i jednotlivé komponenty, bude po záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce 24 měsíců ode dne převzetí zařízení kupujícím, tj. od podpisu předávacího protokolu.
3. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po dobu záruční doby provede prodávající nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update softwaru, to vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to ve výrobcem předepsaném intervalu, pokud nestanoví výrobce, tak dle zákona o zdravotnických prostředcích. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen zajistit realizaci záručního servisu následující pracovní den po nahlášení vady kupujícím, a to v místě instalace či umístění zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit.
5. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
6. Za záruční vady nebudou považovány ty vady, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolnou osobou, případně jakýmikoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
7. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
8. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.

VII. Zvláštní ustanovení o DPH

1. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skutečnosti, které zakládají jeho povinnost ručení za neodvedenou daň z přidané hodnoty za zdanitelná plnění uskutečněná podle této smlouvy (viz § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění). Informace musí poskytnout písemně nejpozději do 10 dnů od vzniku uvedených skutečností.
2. V případě, že skutečnosti definované § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, nastanou, je kupující oprávněn zajistit předmětnou daň

z přidané hodnoty podle § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. Kupující je oprávněn uvedený postup uplatnit zejména v případech, že:

- a. na prodávajícího zdanitelného plnění bude vyhlášeno insolvenční řízení,
 - b. prodávající nebude schopen na požádání kupujícího předložit prohlášení o bezdlužnosti vůči správci daně,
 - c. prodávající sdělí podle odst. 1 tohoto článku smlouvy skutečnosti rozhodné pro vznik povinnosti ručení ze strany kupujícího.
3. V případě, že prodávající poruší povinnost uloženou v odst. 1 a 2 tohoto článku smlouvy je kupující oprávněn vůči němu uplatnit náhradu za veškeré škody, které mu tím vzniknou.
4. Kupující je povinen ve lhůtě 15 dnů sdělit prodávajícímu, že v souladu s předchozími odstavci uplatnil zajištění daně. Tímto oznámením se má za to, že kupující splnil vůči prodávajícímu svůj závazek ve výši uplatněné daně z přidané hodnoty, plynoucí z jednotlivých daňových dokladů.

VIII. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
 - prodlení s úhradou kupní ceny nebo její části delším 60 kalendářních dnů;
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
 - jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
 - nemožnost odstranění vady dodaného zařízení; nebo
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstoupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstoupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

IX. Odpovědnost za škodu

1. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu v plné výši újmu, která kupujícímu vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků prodávajícího dle této smlouvy.
2. Prodávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
3. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu, tj. podpisem předávacího protokolu.

X. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy, se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny včetně DPH uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
3. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

XI. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá účinnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou.
2. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
3. Prodávající je povinen archivovat originální vyhotovení smlouvy, její dodatky, originály účetních dokladů a dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této smlouvy po dobu 10 let od zániku závazku vyplývajícího ze smlouvy, minimálně však do roku 2021. Po tuto dobu je prodávající povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy.
4. Prodávající je povinen v souladu s ustanovením § 147a odst. 4 a 5 ZVZ, předložit kupujícímu seznam, ve kterém uvede subdodavatele, jímž za plnění subdodávky uhradil více než 5 % z celkové kupní ceny. V případě, že prodávajícímu nevzniknou v rámci plnění této smlouvy subdodávky za více než 5 %, je povinen v termínu dle § 147a odst. 5 písm. a) ZVZ předložit kupujícímu prohlášení, že neměl takové subdodavatele, kterým by za plnění subdodávky uhradil více než 5 % z celkové kupní ceny. Má-li subdodavatel

formu akciové společnosti, je přílohou seznamu i seznam vlastníků akcií, jejichž souhrnná jmenovitá hodnota přesahuje 10 % základního kapitálu, vyhotovený ve lhůtě 90 dní před dnem předložení seznamu subdodavatelů.

5. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
6. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího, kterou v postavení uchazeče podal do zadávacího řízení na zakázku. Podkladem pro uzavření této smlouvy je rovněž zadávací dokumentace k zakázce včetně všech jejích příloh.
7. Jestliže ze zadávací dokumentace k zakázce nebo nabídky prodávajícího vyplývají prodávajícímu povinnosti vztahující se k realizaci předmětu této smlouvy, avšak tyto povinnosti nejsou výslovně v této smlouvě uvedeny, smluvní strany se pro tento případ dohodly, že i tyto povinnosti prodávajícího jsou součástí obsahu závazkového vztahu založeného touto smlouvou a prodávající je povinen je dodržet.
8. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
9. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
10. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
11. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
12. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění zadávací dokumentace veřejné zakázky a zveřejnit podmínky a obsah uzavřených smluvních vztahů. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
13. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
14. Smlouva bude vyhotovena ve čtyřech vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží

po dvou exemplářích.

15. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.

16. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:

- Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění + prospekt (brožura v anglickém jazyce - 16 stran je přiložena bez číslování na konci kupní smlouvy)
- Příloha č. 2 – Cenová nabídka položkově
- Příloha č. 3 – Předávací protokol
- Příloha č. 4 – Prohlášení o shodě
- Příloha č. 5 – Oprávnění poskytovat servis v souladu se zákonem 268/2014 Sb. (písemný závazek servisní organizace o poskytování servisu)

Ve Zlíně dne: 10. 7. 2016

V Praze dne: 13. 7. 2016

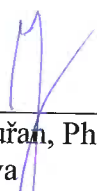
KUPUJÍCÍ:

PRODÁVAJÍCÍ:



Ing. Pavel Calábek
předseda představenstva

Ing. Daniel Henych
jednatel



MUDr. Marcel Guřan, Ph.D.
člen představenstva

FONIKA  **Fonika Medical s.r.o.**
Náměstí 14. října 3, 150 00 Praha 5
Tel.: 222 360 807, fax: 312 310 300
IČO: 28925050, DIČ: CZ28925050
OR: Městský soud v Praze, odd. C, v. 153497, dne 23.7.2009

 **KRAJSKÁ NEMOCNICE (42)**
T. BATI, a. s.

Havlíčkovo nábřeží 600 Tel.: +420 577 551 111
762 75 Zlín Fax: +420 577 552 107
IČ: 27661989 bnzlin@bnzlin.cz
DIČ: CZ 27661989 www.kntb.cz

Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění + prospekt

Klinický přístroj pro vyšetření otoakustických emisí ve složení:

- Interacoustics Eclipse hardware (se standardním příslušenstvím)

s moduly (licencí)

- EP25

- ASSR

- pracovní stanice HP ProDesk s Windows 7 Pro nebo ekvivalentní

- LCD monitor Philips 203V5LSB26 19,5“ nebo ekvivalentní

- barevná laserová tiskárna HP Color Laserjet Pro CP1025 nebo ekvivalentní

Technická specifikace (příslušná část zadávací dokumentace):

Požadovaný parametr	Splnění
stolní přístroj	ANO
standardní měřicí protokoly:	ANO
• měření klikem (unipolární, bipolární) akusticky evokovaných potenciálů BERA (ABR), latence: 2 – 10 ms	ANO
• měření tónovým burstem (pro frekvenčně závislá měření) akusticky evokovaných potenciálů BERA (ABR, PediABR), latence: 2 – 10 ms	ANO
• elektrokocholeografie EcochG, latence: 0 – 4 ms	ANO
• vyšetření střední latence AMLR (MAEP - middle latency auditory evoked potentials), latence: 10 – 50 ms	ANO
• vyšetření pomalé latence ALR (LAEP - long latency auditory evoked potentials), latence: 50 – 250 ms	ANO
• vyšetření pozdní latence P 300, latence: nad 250 ms	ANO
• audiometrie evokovaných odpovědí SSEP/ASSR (vyšetření obou uší současně)	ANO
možnost změny a uložení parametrů měřicích protokolů	ANO
možnost vytváření vlastních protokolů	ANO
automatická archivace dat	ANO
tisk a export dat	ANO
ovládací SW součástí dodávky	ANO
požadované akustické měniče:	ANO
• standardní náhlavní sluchátka, vložná sluchátka, kostní vibrátor	
elektrody k vícenásobnému použití, elektrody EcochG a jednorázové elektrody ve startovní sadě	ANO
pracovní stanice s dostačujícím výkonem, umožňující bezproblémový chod dodávaného SW, LCD monitor min. 19“, barevná laserová tiskárna	ANO

Další parametry:

- stimul CE-Chirp pro kompenzaci cestovního zpoždění stimulu, lepší výsledky v okolí prahu
- kritérium zbytkového šumu
- bayesiánské váhování odpovědí
- možnost rozšíření o další moduly – např. oVEMP/cVEMP, TEOAE25 a DPOAE25
- ASSR měří obě uši najednou všemi vybranými kmitočty, velmi rychlé měření, v současnosti absolutní světová špička

Originální prospekt - brožura v anglickém jazyce - 16 stran je přiložena bez číslování na konci kupní smlouvy

Příloha č. 2 – Cenová nabídka položkově

Klinický přístroj pro vyšetření otoakustických emisí:

Pol.	Název	Cena bez DPH Kč	DPH 21%	Cena s DPH Kč
1	Interacoustics Eclipse hardware (se standardním příslušenstvím a volitelnými sluchátky DD45 a kostním vibrátorem B71W)	122 540,00	25 733,40	148 273,40
2	EP25 – klinický ABR modul, všechny latence (měřicí modul – elektronická licence)	270 000,00	56 700,00	326 700,00
3	ASSR – klinický modul ustálených potenciálů, doplněk EP25 (měřicí modul – elektronická licence)	160 350,00	33 673,50	194 023,50
4	HP ProDesk 400 G2 MicroTower (i3, 4GB, Windows 7 Professional nebo vyšší) (nebo ekvivalentní PC sestava)	11 900,00	2 499,00	14 399,00
5	Philips 203V5LSB26 19,5“ (nebo ekvivalentní LCD monitor)	2 220,00	466,20	2 686,20
6	HP Color Laserjet Pro CP1025 (nebo ekvivalentní barevná laser. tiskárna)	2 990,00	627,90	3 617,90
Cena celkem v Kč bez DPH		570 000,00		
DPH z celkové ceny		119 700,00		
Cena celkem včetně DPH		689 700,00		

Příloha č. 3 – Předávací protokol

Předávací protokol s individuálními výrobními čísly sledovaných položek (je-li aplikovatelné) a čísla sw. licencí (licenčními certifikáty) bude přiložen po dodání přístroje.

Příloha č. 4 – Prohlášení o shodě



EC Declaration of Conformity

Product:

Product type: Medical PC Platform
Trademark: Interacoustics
Type No.: Eclipse
Serial Numbers: 782503 and higher

Manufacturer:

Name: Interacoustics A/S
Address: Drejervænget 8
Area code/Area: DK-5610 Assens
Phone No.: (+45) 63713555
Country: Denmark
Fax No.: (+45) 63713522

Is in conformity with:

- Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, including all amendments, concerning medical devices, fulfilling the essential requirements in appendix I through application of a full quality system according to appendix II.3

The conformity is achieved by the fulfilling of the following main standards:

- IEC 60601-1 General safety
- IEC 60601-1-2 EMC
- IEC 60645-3 Auditory test signals
- IEC 60645-6 Otoacoustic Emission
- IEC 60645-7 Auditory Brain response

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH
80339 Munich / Germany
ID No.: 0123

This declaration is made on the sole responsibility of:

Company: Interacoustics A/S
Address: Drejervænget 8
Area code/Area: DK-5610 Assens
Phone No.: (+45) 63713555
Country: Denmark
Fax No.: (+45) 63713522

Signature: Erik Nielsen
Name: Erik Nielsen
Title: Director, Quality & Regulatory Affairs
Date: 2013-09-07
(YYYY-MM-DD)



EC Declaration of Conformity

Product:

Product type: Brain Stem Audiometer Module

Trademark: Interacoustics

Type No.: EP25

Serial Numbers: N/A

Manufacturer:

Name: Interacoustics A/S
Address: Drejervænget 8
Area code/Area: DK-5610 Assens
Phone No.: (+45) 63713555

Country: Denmark
Fax No.: (+45) 63713522

Is in conformity with:

- Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, including all amendments, concerning medical devices, fulfilling the essential requirements in appendix I through application of a full quality system according to appendix II.3

The conformity is achieved by the fulfilling of the following main standards:

- IEC 60601-1 General safety
- IEC 60601-1-2 EMC
- IEC 60645-3 Auditory test signals
- IEC 60645-7 Auditory brain response

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH
80339 Munich / Germany
ID No.: 0123

This declaration is made on the sole responsibility of:

Company: Interacoustics A/S
Address: Drejervænget 8
Area code/Area: DK-5610 Assens
Phone No.: (+45) 63713555

Country: Denmark
Fax No.: (+45) 63713522

Signature: *Erik Nielsen*
Name: Erik Nielsen
Title: Director, Quality & Regulatory Affairs

Date: 2013-06-19
(YYYY-MM-DD)



EC Declaration of Conformity

Product:

Product type: Diagnostic Module
Trademark: Interacoustics
Type No.: ASSR
Serial Numbers: Software version 1.00 and higher

Manufacturer:

Name: **Interacoustics A/S**
Address: **Drejervænget 8**
Area code/Area: **DK-5610 Assens** Country: **Denmark**
Phone No.: **(+45) 63713555** Fax No.: **(+45) 63713522**

Is in conformity with:

- Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, including all amendments, concerning medical devices, fulfilling the essential requirements in appendix I through application of a full quality system according to appendix II.3

The conformity is achieved by the fulfilling of the following main standards:

- IEC 60601-1 General safety – Class I, type BF
- IEC 60601-1-2 EMC
- IEC 60645-3 Auditory test signals
- IEC 60645-7 Auditory brain response

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH
80339 Munich / Germany
ID No.: 0123

This declaration is made on the sole responsibility of:

Company: **Interacoustics A/S**
Address: **Drejervænget 8**
Area code/Area: **DK-5610 Assens** Country: **Denmark**
Phone No.: **(+45) 63713555** Fax No.: **(+45) 63713522**

Signature: *Erik Nielsen* Date: **2013-07-01**
Name: **Erik Nielsen** (YYYY-MM-DD)
Title: **Director, Quality & Regulatory Affairs**

Příloha č. 5 – Oprávnění poskytovat servis v souladu se zákonem 268/2014 Sb. (písemný závazek servisní organizace o poskytování servisu)

Firma Fonika Medical s. r. o. se tímto zavazuje k poskytování záručního a pozáručního servisu zařízení specifikovaného v článku I odstavci 1 a v přílohách této smlouvy. K této činnosti jsme byli autorizováni výrobcem, k servisu a údržbě je v souladu s požadavky zákona č. 268/2014 Sb. určena výrobcem zaškolená osoba.

Přílohy:

Příloha 5a – autorizace Fonika Medical s. r. o. od výrobce Interacoustics k servisním činnostem

Příloha 5b – certifikát o zaškolení servisní osoby

V Praze dne 13. 7. 2016

Ing. Daniel Henych

.....
Razítko a podpis osoby oprávněné
jednat za uchazeče

FONIKA  **Fonika Medical s.r.o.**
Náměstí 14. října 3, 150 00 Praha 5
Tel.: 222 360 807, fax: 312 310 300
IČO: 28925050, DIČ: CZ28925050
OR: Městský soud v Praze, odd. C, vl. 153497, dne 23.7.2009

Příloha 5a – autorizace Fonika Medical s. r. o. od výrobce Interacoustics k servisním činnostem

Interacoustics A/S (Dokument nr 1) (Dr. 561) - Akustisk Diagnostik - Phone: +45 6671 1015 | Fax: +45 6671 1022 | info@interacoustics.com | www.interacoustics.com
ČVt 150 5416 | Št 150 5416 | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika | Česká Republika

CERTIFICATE

TO WHOM IT MAY CONCERN

THIS IS TO CERTIFY THAT

Fonika Medical s.r.o.
Kroftova 1
150 00 Praha 5
Czech Republic
(headquarters: Modletice 106, Říčany)

IS OUR DISTRIBUTOR OF THE ENTIRE INTERACOUSTICS A/S RANGE OF PRODUCTS IN THE CZECH REPUBLIC.

Fonika Medical s.r.o. is authorized to take care of sale, service, calibration & installation of our products in this territory and can participate in national tenders on behalf of Interacoustics A/S.

THIS AGREEMENT IS VALID ACCORDING TO THE PROVISIONS SET FORTH IN THE DISTRIBUTOR CONTRACT EFFECTIVE FROM 1st of JANUARY 2011.

For Interacoustics A/S


www.interacoustics.com
Interacoustics
Leading diagnostic solutions

Carsten Kind
Director, Sales

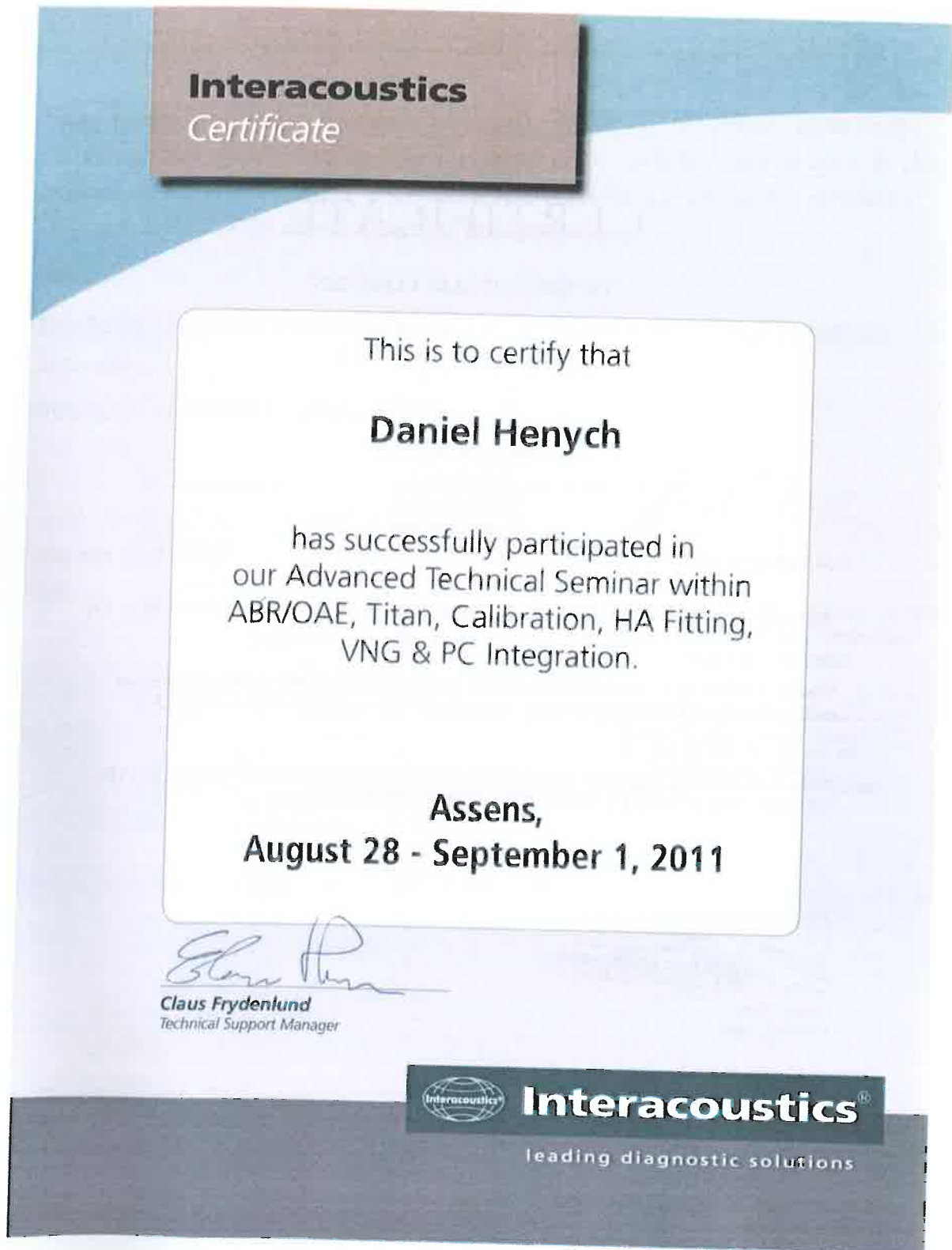


Interacoustics

leading diagnostic solutions



Příloha 5b – certifikát o zaškolení servisní osoby





Interacoustics a/s

Interacoustics is a world leading diagnostic solutions provider in the field of hearing and balance assessment. We help the professional audiological world reach new milestones through continuous developments and a constant focus on integration and direct customer value.

With you at all times

Whenever you purchase audiological equipment with the Interacoustics brand on it, you are not just guaranteed a quality product but also highly trained support personnel with specialized knowledge. We operate in over 100 countries worldwide through a carefully selected network of distributors and service centres to ensure that you receive total support and service.

Product specifications

All technical and hardware specifications concerning software modules and the Eclipse platform can be downloaded from our website.

Read more at
interacoustics.com

Interacoustics a/s

Drejvænget 8
DK-5010 Assens

T +45 6271 3555
F +45 6271 3522

info@interacoustics.com
interacoustics.com

The Eclipse Designed to meet your every need

AEP, ASSR, VEMP
& OAE testing on
one dedicated
platform



Go online to
explore our
full product
range

AEP/OAE

Balance Assessment

Fitting Systems

Middle Ear Analyzers

Audiometers

 **Interacoustics**

 **Interacoustics**

© Interacoustics A/S • 84000 - 3 • 01/2011

Design your own diagnostic solution for a perfect result

The Eclipse is a modern and versatile platform. It is designed to fit seamlessly into your everyday workflow and to offer complete reliability and perfect results.

Have it your way

We all strive towards a common goal: to achieve reliable test results to screen or diagnose patients accurately and efficiently.

Whatever your challenge may be, the Eclipse hardware platform enables you to focus on the job at hand with the assistance of dedicated software modules for all needs of auditory evoked potentials and otoacoustic emissions.

Are you future-safe?

Every Eclipse software module is developed based on proven technologies and feedback from users and audiology experts. Features are developed in sync with your changing needs and contain the latest technologies making the Eclipse a future-safe investment.



Making complicated things easy

A range of pre-loaded test protocols are available in each software module ensuring that you will quickly feel confident. After getting acquainted with the software you can add or modify test protocols and tailor them to your specific needs. The clear layouts allow you to easily interpret the results and focus on the essential outcomes of the test, which can be saved into the Eclipse's database for easy retrieval, review and export to your EMG XML format.

A preview of the benefits

- Solid 6 node Immotone hardware module and future-safe platform
- Unique pre-amplifier technology ensures optimum performance in electrically hostile environments
- Immune to noise, well-designed layouts, freedom to customize settings
- Windows 8 and 7 compatible

Automated VEMP ratio calculation
The difference between ears is calculated automatically using the VEMP ratio. Simply mark two places on the VEMP curve and the software will calculate the VEMP ratio.



Optimize VEMP through visual feedback

Vestibular investigation

The Eclipse oVEMP and cVEMP tests measure and analyze the vestibular evoked myogenic potential generated by a loud stimulus.

Instant visual feedback - increased quality

Valid cVEMP results are dependent on correct and controlled EMG tonus. The VEMP software provides visual feedback of the muscle contraction to assist you in helping the patient to obtain correct muscle tonus throughout the entire test. This can be done from the software or on a separate patient monitor for cVEMP testing.

EMG-based scaling - a reliable result

By applying EMG-based scaling of the obtained waveforms, you are ensured a crucially important balanced presentation of responses from Left and Right - ensuring a confident and reliable result.

High output stimuli

The Eclipse VEMP can stimulate up to 100dB nHL with clicks, 250Hz, 500Hz, 1kHz, 2kHz and 4kHz tone bursts.

Complete system
Combine VEMP with
the Interacoustics
VNC system for a
complete balance
system.

Silence is the key
The Eclipse pre-
amplifier provides
unvalued stealth
with only any of
internal noise.



Software modules for any challenge

Database

NOAH

Data Storage
& Sharing

OtoACCESS™

Data Storage
& Sharing

Todd B. Sauter, NIH
Hearing Assistants of Moderate
Profoundness

"The Eclipse has the largest
number of clinically-relevant
features of any AEP device
today. The platform is an
excellent blend of parameter
flexibility and user-friendliness."

DPOAE20 TEOAE25 otoacoustic emissions

The Eclipse hardware platform
accommodates both DPOAE &
TEOAE capabilities.

Shared features and benefits

- Lightweight probe with low
inertial noise
- Easy to place in the ear
independent to maintain
auto probe check determines
correct placement
- Validity checkpoints for OAE detection
confirmation
- User-controlled noise sensitivity and
rejection for easier collection

DPOAE20 Distortion product emissions

The DPOAE20 module produces detailed
DP Grams with protocols designed by the
user for their preferences or requirements.
Build your own customized normative
data sets or use the supplied norms from
interacoustics.

TEOAE25 Transient evoked emissions

The TEOAE25 user lives! at non-linear
Broad band clicks to evoke otoacoustic
emissions. The extensive range of clinical
options provide a full clinical evaluation
of TEOAEs. The TEOAE25 also has protocol
settings for automatic display of a pass/
refer result for hearing screening. Factory
defaults are also available.



ABR

EP25

ABR, MLR, LLR, P300,
MMN, ECoG, eABR

EP15

ABR

ABRIS

Automated ABR
screening

ASSR

Threshold assessment

OAE

DPOAE20

Screening and
clinical DPOAE

TEOAE25

Screening and
clinical TEOAE

Balance

VEMP

CVEMP
OVEMP

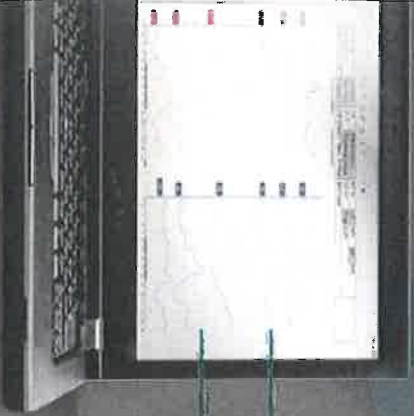




Auditory Evoked Potentials

CE-Chirp
Stimulus Family
The gold standard
for threshold
assessment

Traditional Click
CE-Chirp LS
Stimulus



A new (and faster) generation

IntraCoustics ASSR represents a true breakthrough and a new generation in ASSR threshold estimation. The ASSR software enables 8 frequencies to be tested simultaneously to threshold in less than 20-30 minutes through the use of Narrow Band CE-Chirp® stimuli and a patented detection engine.

Full control - full speed

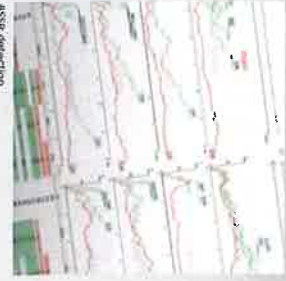
You will dramatically shorten test time as you are in full control of selecting the appropriate stimulus levels independently for each frequency based on current and previous results. Also, you are able to change the stimulation rate during testing depending on the state of your patient. All in all: Full control allows full agility and speed.

Cut test times in half

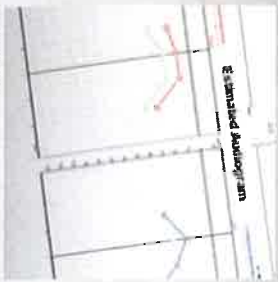
The IntraCoustics ASSR software uses the Narrow Band CE-Chirp® stimuli to generate a maximal response, which makes the detection test and efficient. The dual detection engine evaluates both the phase and the response magnitude from 12 of the higher harmonics of the fundamental modulation rate. This patented technology can reduce test time by 50% compared to traditional ASSR systems and offers unsurpassed accuracy.

Save data directly to MOAH

The estimated audiogram, generated by the IntraCoustics ASSR can be saved to MOAH. The estimated audiogram can easily be transferred to Cerie or other similar hearing aid fitting software, ensuring a smooth and accurate hearing aid fitting.



ASSR detection



Estimated audiogram

ASSR Where speed meets accuracy

The Interacoustics ASSR system reduces test times by 50% thanks to narrow Band CE-Chirp® stimuli and new powerful automated dual response detection methods.



New technologies. New standards. New ASSR.

Residual noise calculation - knowing when to stop

Reducing noise is the single most important factor for improving any evoked potential recording. The residual noise calculator provides you with the knowledge of when to stop averaging, often saving test time and ensuring confidence in response identification.

CE-Chirp® Stimulus Family - double your response amplitudes

The revolutionary CE-Chirp® stimulus family for threshold assessment (developed by Gábor Eberling) compensates for frequency-specific cochlear travel times and operates waveforms responses up to twice the size of traditional click or tone burst stimuli.

The original CE-Chirp® was designed for optimal response amplitude at medium stimulation intensities. By using the level specific CE-Chirp® - clearer waveform morphology at high intensities is also available.

The introduction of the CE-Chirp® LS stimulus family is an overall improvement to the original CE-Chirp® stimulus family.

For an easier visual evaluation of the NB CE-Chirp® responses, each of the NB CE-Chirp® stimuli have been time-shifted to provide latencies similar to Click and the CE-Chirp® LS stimulus. The time-shifted NB CE-Chirp® are named NB CE-Chirp® LS as the placements are level specific. Otherwise, the NB CE-Chirp® LS are identical to the original NB CE-Chirp®.

The CE-Chirp® stimulus family is incorporated in the EP55 (optional for EP15) and ASSR software modules from Interacoustics.

Bayesian weighting saves you valuable time

Using Bayesian weighting during your App recording ensures that waveforms remain stable even during periods of patient activity. The influence of patient noise is minimized during the recording, resulting in continuously lower noise in the resulting average, saving valuable test time.

Fmp - improving confidence
Imagine having an objective waveform confidence indicator to assist you in confirming the presence or absence of a response. The fmp graph provides objective, mathematical and quantitative information based on multiple points within the recording to assist with your waveform analysis. Use of the fmp provides a reduction in test time and confidence in your diagnosis.



The online display of the fmp serves as a calculated response confidence. In this example, with response confidence was exceeded after only 100 sweeps.



Rather than testing for a certain number of sweeps, the residual noise should be used as a stop criteria.

Fonitka Medical, Inc.
 15000
 312.511
 312.511

EP15, EP25 and ABRIS FROM Screening ABR to Specialized AEP

ABRIS
Fast and objective
ABR screening

ABRIS is a fast screening software that can be used for all age groups. It returns a simple pass/fail result, requires minimal tester training and is automatic and objective.

Just click "START"

After attaching the electrodes and making a quick impedance check - simply click "start" and you are set to go. EEG monitoring is provided with a continuous graphical display and no measurements are collected during periods of unacceptable noise. Results are clearly displayed in green for pass and red for refer - it's that easy!

99.7% - don't settle for less

ABRIS specificity (the ability to correctly exclude normal hearing babies) is as high as 99.7% in large scale clinical trials using two stage screening, noise sensitivity (the ability to correctly identify babies with hearing problems) is 99.9% based on large-scale simulations



Vestibular EP
 We offer a special session for the vestibular clinic with protocols such as VEMP, EcochG and late study tests.

EP15
Diagnostic ABR

Developed for clinics performing standard threshold and neurological ABR testing, the EP15 will allow you to do a common task surprisingly well.

A new standard

The contemporary interface delivers unparalleled ease-of-use and superior clarity, which will help you achieve clear and reproducible results in a confident and timely manner. Pre-loaded protocols peer-reviewed by key experts, easy tailoring of manual and automatic test protocols and a multitude of useful tools make the Eclipse the preferred choice for threshold and neurological ABR.

For your daily routine

- Threshold & neurological ABR testing
- SABA
- Behavioral weighting
- Real-time noise calculator
- Prep calculator
- SRE 31 ratio calculator
- CP, RA, and waveform markers
- Normative latency data for click, toneburst, AB CE-Chimp, CE-Chimp LS and CE-Chimp LS
- Single-split screen
- CE-Chimp™ AB CE-Chimp™ CE-Chimp LS & AB CE-Chimp™ LS optimized threshold assessment (optional)
- CM 5 EcochG testing (optional)

EP25
Clinical AEP

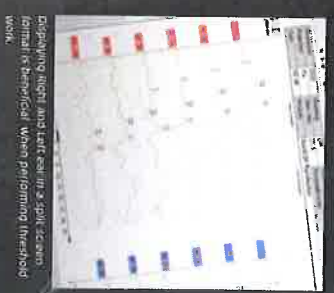
For those who need specialized procedures requiring the full spectrum of AEPs: go for the advanced EP25 software.

The benefits of specialized features

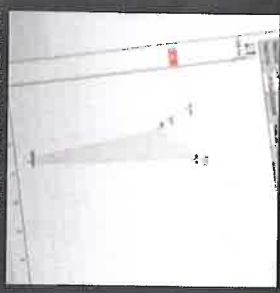
The EP25 contains all the useful features found in the EP15, but adds the extra functionality needed by more specialized clinics. The EP25 incorporates a full range of test protocols covering the early, middle and late latency tests.

EP25 - all the features of EP15 and this:

- ABR, ALB & P300/AMT testing
- CM 5 EcochG testing
- EcochG area ratio calculation by John Ferraro
- CE-Chimp™ AB CE-Chimp™ CE-Chimp LS & AB CE-Chimp™ LS for optimized threshold assessment



Displaying right and left ear in a split screen format is helpful when performing threshold work.



Unique EcochG Area Ratio Calculation implementation.