

Kupní smlouva

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

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

Se sídlem: Žižkova 146, 280 02 Kolín III.

IČ: 272 56 391

DIČ: CZ 272 56 391

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

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

č. účtu: 8138-151/0100

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

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

a

Prodávající: L I N E T spol. s r.o.

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

Se sídlem: Želečnice 5, 274 01 Slaný

IČ: 00507814

DIČ: CZ00507814

Zastoupený:

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

ID datové schránky: 5juud86

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

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

tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném a účinném znění (dále jen „**občanský zákoník**“), jako výsledek zadávacího řízení na realizaci Části 3 podlimitní veřejné zakázky nazvané „**Vybavení rehabilitační následné péče ON Kolín – III. etapa**“ (dále jen „**veřejná zakázka**“).

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat 20 ks elektricky polohovatelných lůžek, 20 ks pasivních antidekubitních matrací, 2 ks aktivních antidekubitních systémů, 20 ks patientských samoobslužných stolků k elektricky polohovatelným lůžkům, pro oddělení rehabilitační následné péče Oblastní nemocnice Kolín, a.s., nemocnice Středočeského kraje (dále jen „**zařízení**“ nebo „**předmět plnění**“) dle technické specifikace uvedené v příloze č. 1 této smlouvy „Technická specifikace předmětu plnění vč. ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. požadavků na technologickou připravenost“ a umožnit kupujícímu nabytí k zařízení vlastnické právo.
2. Součástí dodávky předmětu plnění je vedle zařízení také kompletní příslušenství, montáž zařízení, uvedení zařízení do provozu s předvedením funkcí, instalace a napojení zařízení na nemocniční systém, provedení nezbytných zkoušek zařízení dle pokynů výrobce a příslušné legislativy, instruktáž obsluhy a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení, dále včetně zajištění přepravy do místa určení, poskytování bezplatného záručního servisu po dobu trvání záruky, likvidace obalů a odpadu, předání dokumentace a návodu na obsluhu v českém jazyce 1x v elektronické podobě a 1x v tištěné podobě, předání prohlášení o shodě dle platné legislativy v tištěné i elektronické podobě, předání osvědčení servisního

technika a předání certifikátu osoby provádějící instalaci a provedení instruktáže obsluhy zařízení a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení při dodání zařízení (vč. vyhotovení protokolu o instruktáži obsluhy a seznámení s riziky) a předání katalogu souvisejícího spotřebního materiálu a cenové nabídky na nejprodávanější spotřební materiál.

3. Součástí předmětu plnění jsou také veškeré potřebné licence SW nezbytné pro užívání a provoz zařízení, a to min. v rozsahu uvedeném v zadávací dokumentaci veřejné zakázky, zejména v části 2 „Technická specifikace předmětu plnění“, a v příloze č. 1 této smlouvy „Technická specifikace předmětu plnění vč. ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. požadavků na technologickou připravenost“.
4. Součástí předmětu plnění je rovněž poskytnutí služby v podobě vyškolení osoby vrchní a staniční sestry oddělení rehabilitační následné péče kupujícího pro výkon funkce školitele za účelem provádění instruktáže obsluhy zařízení a seznámení obsluhy zařízení s riziky spojenými s používáním zařízení pro další osoby ve smyslu zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro. Poskytnutí této služby bude prokázáno zajištěním vystavení příslušného certifikátu školitele pro osoby vrchní a staniční sestry oddělení rehabilitační následné péče kupujícího dokládajícího získání kvalifikace školitele.
5. Prodávající se zavazuje, že veškerou dokumentaci, vč. protokolu o instruktáži obsluhy, certifikátu dokládajícího získání kvalifikace školitele pro osobu vrchní a staniční sestry oddělení rehabilitační následné péče kupujícího, dokladu o likvidaci obalů a odpadu a katalogu souvisejícího spotřebního materiálu vč. cenové nabídky na nejprodávanější spotřební materiál kupujícímu předá nejpozději při předání zařízení. Prodávající je dále povinen zajistit předání potřebných licenčních klíčů k SW k zařízení kupujícímu buď v tištěné podobě, nebo elektronicky, případně prostřednictvím bezplatného portálu. Součástí předmětu plnění je tedy také instalační médium CD/DVD nebo zajištění a umožnění přístupu na portál, odkud lze kdykoliv bezplatně stáhnout obsah/obraz těchto médií v příslušném formátu.
6. O předání zařízení bude vyhotoven zápis (předávací protokol), který bude dokladem o splnění článku I. bodů 1. – 5. této smlouvy. Při podpisu předávacího protokolu prodávající předá kupujícímu také (i) dodací list a (ii) záruční list s uvedením délky záruční doby.
7. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.
8. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci na veřejnou zakázku, a že je výlučným vlastníkem zařízení, že na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob a že není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat a převést na kupujícího vlastnické právo k zařízení. Prodávající prohlašuje, že zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění (zařízení) splňuje veškeré požadavky vyplývající z nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 (dále jen „nařízení o zdravotnických prostředcích“) a nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 (dále jen „nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro“) a zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, a zavazuje se v souvislosti s dodávkou zařízení splnit veškeré povinnosti z těchto předpisů vyplývající.
9. Součástí dodávky předmětu plnění je zároveň i demontáž, odvoz a ekologická likvidace stávajícího zařízení, tj. 8 ks lůžek MOVITA, vč. matrací pasivních PRIMA CARE, výrobce: L I N E T spol. s r.o., umístěných v Pavilonu „L“, včetně zajištění originálu protokolu o ekologické likvidaci stávajícího zařízení v souladu s právními předpisy České republiky, a to ve shodném termínu s instalací nového zařízení.
10. Prodávající se zavazuje, že originál protokolu o ekologické likvidaci stávajícího zařízení kupujícímu předá bezprostředně po jeho vystavení.
11. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.
12. Prodávající se zavazuje volit v rámci dodávky předmětu plnění dle této smlouvy a plnění dalších povinností dle této smlouvy takové metody a pracovní postupy, jimiž naplní požadavky na sociálně odpovědné chování (například bude poskytovat rovné pracovní příležitosti, možnosti sociálního začlenění, a zohlední další sociálně relevantní hlediska), dále požadavky na environmentálně odpovědné jednání (například zohlední dopady činností na životní prostředí, trvale udržitelný rozvoj, životní cyklus dodávky a případně další environmentálně relevantní hlediska spojená s dodávkou předmětu plnění a jeho užíváním ze strany kupujícího, a požadavky na inovace (vč. implementace nového nebo značně zlepšeného produktu, služby nebo postupu související s předmětem plnění).

II. Kupní cena

1. Celková kupní cena za předmět plnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabídl v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku a k jejím jednotlivým částem.
2. Kupní cena za splnění této smlouvy činí 1 684 185,30 Kč bez DPH, tj. 1 914 955,15 Kč vč. 12% a 21 % DPH.
3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako závazná a nejvýše přípustná. Kupní cena včetně DPH může být měněna pouze v souvislosti se změnou celních poplatků a/nebo daňových předpisů ohledně daně z přidané hodnoty (DPH) mající prokazatelný vliv na cenu předmětu plnění. Z jakýchkoliv jiných důvodů nesmí být nabídková cena měněna.
4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy, a to zejména clo, přeprava do místa určení, montáž a instalace, uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáž příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu (včetně opakování instruktáže a seznámení s riziky dle článku VII. odst. 8 této smlouvy), potřebné doklady ke zboží, vstupní validace, a záruční servis a pravidelné bezpečnostní technické kontroly v souladu s pokyny výrobce, zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění, případně dle jiného právního předpisu, který tento zákon může nahradit, a jinými právními předpisy, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace/zkoušky/kalibrace/ověření v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny), včetně měněných náhradních dílů, vše včetně vystavení protokolu a případný update software, to vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny. Úplata za používání softwaru (za poskytnutí neomezených licencí k software a firmware) poskytnutého s hardwarovou částí předmětu plnění je obsažena v kupní ceně předmětu plnění.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím po protokolárním předání plně funkčního zařízení bez vad a nedodělků prodávajícím kupujícímu, a jeho převzetí kupujícím a po splnění dalších povinností prodávajícího dle článku V. odst. 7 této smlouvy. Kopie protokolu o předání zařízení kupujícímu podepsaného ze strany kupujícího musí být připojena jako příloha daňového dokladu (faktury). Splatnost daňového dokladu (faktury) činí **30 dnů** od jeho prokazatelného doručení kupujícímu.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavený daňový doklad (faktura) bude obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy a této smlouvy a zároveň text: „*Fakturace v rámci projektu „Vybavení rehabilitační následné péče ON Kolín“, reg. č.: CZ.06.04.03/00/22_032/0002539, spolufinancovaného z dotačního programu IROP 2021 – 2027*“.
3. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti popř. přílohy, je kupující oprávněn zaslat jej ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí kupující prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem (fakturou). V závislosti na povaze závady je prodávající povinen daňový doklad (fakturu) včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněných či opraveného daňového dokladu (faktury).
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení úroků z prodlení ve výši 0,01% z dlužné částky za každý den prodlení.
5. Prodávající prohlašuje a svým podpisem této smlouvy kupujícího ujišťuje, že není nespolehlivým plátcem daně ve smyslu zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Zákon o DPH“), a že proti němu není vedeno řízení o zápis do evidence nespolehlivých plátců daně ve smyslu Zákona o DPH, a zahájení takového řízení prodávajícímu nehrozí. Prodávající je povinen neprodleně kupujícímu písemně oznámit jakoukoliv změnu týkající se skutečnosti, že prodávající není nespolehlivým plátcem daně. Stane-li se prodávající nespolehlivým plátcem má kupující právo jednat dle § 109a Zákona o DPH a uhradit správci daně daň za prodávajícího, přičemž takto uhrazená částka daně se započítá na úhradu závazků kupujícího dle této Smlouvy. Stane-li se prodávající nespolehlivým plátcem, pak kupujícímu vznikne

povinnost zaplatit prodávajícímu částku odpovídající DPH z jím vystaveného daňového dokladu jenom v případě, že prodávající nade vši pochybnost prokáže její zaplacení svému správci daně.

6. Prodávající prohlašuje, že jeho účet uvedený v záhlaví této smlouvy je jeho účtem jako poskytovatele zdanitelného plnění dle Zákona o DPH, který je správcem daně zveřejněn způsobem umožňujícím dálkový přístup, a zavazuje se zajistit, že tomu tak bude také ke dni vystavení daňového dokladu (faktury) na kupní cenu předmětu plnění a také ke dni provedení úhrady kupní ceny kupujícími; v opačném případě nebude kupující v prodlení v důsledku neprovedení platby kupní ceny do doby, než prodávající zjedná nápravu a písemně o tom vyrozumí kupujícího.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje odevzdat zařízení kupujícímu dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději do deseti (10) týdnů od data uzavření této smlouvy. Prodávající nejpozději současně s předáním zařízení splní další své povinnosti dle této smlouvy (tj. např. instalaci zařízení, uvedení do provozu s předvedením funkčnosti, instruktáž personálu kupujícího, likvidace obalů a odpadu, předání požadovaných písemností atd.). Sdělení o podpisu této smlouvy ze strany kupujícího bude prodávajícímu zasláno prostřednictvím elektronického nástroje kupujícího Tender arena a současně prostřednictvím datové schránky. Prodávající se zavazuje zajistit a zachovat možnost přijímání komerčních datových zpráv do své datové schránky.
2. Prodávající se zavazuje zajistit demontáž, odvoz a ekologickou likvidaci stávajícího zařízení, tj. 8 ks lůžek MOVITA, vč. matrací pasivních PRIMA CARE, výrobce: L I N E T spol. s r.o., umístěných v Pavilon „L“. Prodávající se zavazuje nastoupit a zahájit demontáž stávajícího zařízení bezprostředně (nejdéle do jednoho (1) týdne) od data doručení výzvy kupujícího k zahájení demontáže stávajícího zařízení a provést a ukončit demontáž a zajistit odvoz a řádnou likvidaci stávajícího zařízení nejdéle do dvou (2) týdnů od data doručení výzvy kupujícího k zahájení demontáže stávajícího zařízení.
3. Kupující si vyhrazuje právo na posunutí termínu realizace dodávky a instalace zařízení (popř. instruktáže personálu) z důvodů na jeho straně. Prodávajícímu z takového posunu termínu realizace dodávky, instalace zařízení a demontáže a ekologické likvidace stávajícího zařízení nebude vyplývat právo na účtování jakýchkoliv smluvních pokut, navýšení cen či náhrady škody. Toto právo si kupující vyhrazuje vzhledem k nutnosti zajištění koordinace dodávek nového zařízení, demontáže stávajícího zařízení a zajištění nepřetržitého provozu dotčeného oddělení kupujícího. Objektivním důvodem pro posun termínu zahájení plnění ze strany kupujícího je považován především stav situace a vyčíženost provozu dotčeného oddělení kupujícího, aktuální k datu stanovenému pro dodávku a instalaci nového zařízení a demontáž stávajícího zařízení, dle výsledku výběrového řízení na dodavatele zařízení.

V. Místo a způsob plnění

1. Zařízení bude předáno, jeho montáž a instalace a uvedení do provozu bude provedeno v areálu nemocnice na adrese sídla kupujícího: Žižkova 146, 280 02 Kolín III, Pavilon „L“ - oddělení rehabilitační následné péče.
2. Prodávající navrhne kupujícímu přesný termín předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o navrhovaném termínu odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně osm (8) dnů před navrhovaným termínem odevzdání zařízení. Kupující je oprávněn požadovat, aby prodávající odevzdal zařízení v místě plnění a uvedl jej do provozu v jiný než navrhovaný den, a to i v den pracovního volna nebo v jiný den a v čase stanoveném kupujícími; prodávající je povinen takové žádosti vyhovět.
3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určena, [REDAKCE]
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen [REDAKCE]
5. Prodávající je současně povinen předem sdělit kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob. Práce a činnosti, které jsou nezbytné pro řádné dodání zařízení a jeho instalaci a uvedení do provozu, a které nebyly uvedeny včas kupujícímu, ačkoliv prodávající je mohl a měl znát či předvídat a včas oznámit kupujícímu, je povinen provést nebo zajistit na své náklady prodávající.

6. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího. Nemožnost provést instalaci z důvodů nedostatečné připravenosti pracoviště kupujícího má za následek prodloužení doby plnění uvedené v čl. IV. této smlouvy na dobu nezbytnou k vyřešení všech nedostatků.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato bez vad včetně příslušné dokumentace a všech dokumentů způsobem uvedeným v této smlouvě,
 - zařízení bylo po montáži instalováno na určené místo, prodávajícím byla provedena konfigurace zařízení, bylo provedeno napojení na nemocniční systém (je-li to u zařízení relevantní) a byla předvedena jeho kompletnost a funkčnost,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, (tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu) a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení, dle zákona o zdravotnických prostředcích vč. vystavení odpovídajícího protokolu o instruktáži obsluhy,
 - bylo ekologicky zlikvidováno stávající zařízení v rozsahu 8 ks lůžek MOVITA, vč. matrací pasivních PRIMA CARE, výrobce: L I N E T spol. s.r.o., umístěných v Pavilonu „L“,
 - byla poskytnuta služba spočívající ve vyškolení osoby vrchní a staniční sestry oddělení rehabilitační následné péče kupujícího a vystaven pro ni certifikát dokládající získání kvalifikace školitele.
8. Nesplnění jakéhokoli požadavku či podmínky (specifikace) uvedeného v zadávací dokumentaci na veřejnou zakázku se vždy považuje za podstatnou vadu zařízení.
9. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem převzetí zařízení kupujícím. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, pokud je zařízení (či jeho část) poškozeno nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy včetně podmínek uvedených v zadávací dokumentaci veřejné zakázky nebo pokud nebylo řádně instalováno, konfigurováno a ověřeno jeho funkčnost.
10. Po předání zařízení, po provedení instalace a konfigurace zařízení a po ověření jeho funkčnosti bude kupujícím a prodávajícím vyhotoven a podepsán předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti:
 - a) označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - b) název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - c) číslo této kupní smlouvy,
 - d) označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,
 - e) datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - f) stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - g) jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
 Jako přílohy předávacího protokolu budou připojeny (i) dodací list a (ii) záruční list s uvedením délky záruční doby.
11. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran, tj. statutární orgány nebo zaměstnanci či osoby, které budou pověřeny příslušným vedoucím zaměstnancem (statutárním orgánem) k realizaci tohoto smluvního vztahu, zejména na základě plné moci, interním předpisem apod. Takto opatřený předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.
12. Prodávající je povinen dodat, instalovat a uvést zařízení do provozu bez omezení provozu nemocnice, přičemž v tomto ohledu je prodávající povinen se řídit pokyny kupujícího a provést veškerá případná opatření požadovaná kupujícím, vč. opatření k omezení hluku, prašnosti případně dalších vlivů na provoz nemocnice. Prodávající je také povinen přizpůsobit svou činnost požadavkům oddělení rehabilitační následné péče kupujícího.
13. Demontáž stávajícího zařízení, tj. 8 ks lůžek MOVITA, vč. matrací pasivních PRIMA CARE, výrobce: L I N E T spol. s.r.o., umístěných v Pavilonu „L“,
14. Bezprostředně po provedení demontáže stávajícího zařízení, nejdéle do tří (3) týdnů od data doručení výzvy kupujícího k zahájení demontáže stávajícího zařízení, předá prodávající kupujícímu doklad o ekologické likvidaci stávajícího zařízení v souladu s právními předpisy ČR.

VI. Poddodavatelé prodávajícího

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

VII. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zařízení spočívající v tom, že zařízení, jakož i jeho veškeré části i jednotlivé komponenty, bude po záruční dobu bez vad a způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce 24 (dvaceti čtyř) měsíců ode dne převzetí zařízení v rozsahu dle této smlouvy kupujícím.
3. Záruční servis bude prodávající provádět bezplatně. Po dobu záruční doby provede prodávající dále sám nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných bezpečnostně technických kontrol a elektrických revizí v souladu s pokyny výrobce a právními předpisy vč. zákona o zdravotnických prostředcích (případně dle jiného právního předpisu, který uvedený zákon nahradí), nebo pravidelné prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařizeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), bezpečnostně technických kontrol dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (případně dle jiného nově vydaného právního předpisu, který nahradí uvedený zákon), vše včetně vystavení protokolu, případný update softwaru, to vše po dobu trvání záruční doby bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení pravidelných technických prohlídek, elektrických revizí, prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/zkoušky/validace/kalibrace/ověření. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše. Vady musí kupující uplatnit u prodávajícího do konce záruční doby.
4. V případě výskytu záruční vady je prodávající povinen nastoupit na odstranění vady do 24 pracovních hodin od nahlášení vady, a to v místě instalace či umístění zařízení v pracovních dnech v době od 7:00 do 15:30 hodin. Prodávající je povinen bezplatně odstranit záruční vadu v pracovních dnech nejpozději do 48 hodin od nástupu na opravu, v případě, že potřebné náhradní díly jsou na skladě prodávajícího nebo kupujícího. V případě, že je nutné dodat náhradní díly ze zahraničí, je prodávající povinen bezplatně odstranit záruční vadu v pracovních dnech nejpozději do 72 hodin od nástupu na opravu.
5. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
6. Za záruční vady nebudou považovány ty vady, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu, přičemž ohledně lhůt pro nastoupení na odstranění vady a lhůt pro odstranění vady platí obdobně lhůty uvedené v odst. 4 tohoto článku.

7. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující dle své volby právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
8. V průběhu záruční doby je prodávající povinen na výzvu kupujícího provést další bezplatnou instruktáž obsluhy zařízení obsluhy a seznámení obsluhy s riziky spojenými s používáním zařízení v místě sídla kupujícího, a to s opakováním 2x ročně.

VIII. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
 - prodlení prodávajícího se zahájením plnění této smlouvy o více než jeden (1) týden;
 - prodlení s úhradou kupní ceny nebo její části, které trvá i po opakované výzvě s upozorněním na toto prodlení po dobu delší 45 kalendářních dnů;
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění nebo jeho části dle této smlouvy delším než 21 kalendářních dnů;
 - zařízení nebo jakoukoliv jeho část (položku předmětu plnění) nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 30 kalendářních dnů;
 - jestliže prodávající ujistil kupujícího, že zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti kupujícím výslovně vyjádřené, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
 - nemožnost odstranění vady dodaného zařízení nebo jakékoliv jeho části (položky předmětu plnění);
 - nedoložení dokladu o uzavření pojištění podle článku IX. odst. 4 této smlouvy;
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé;
 - zahájení insolvenčního řízení vůči prodávajícímu před dodáním zařízení kupujícímu.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, a musí být podepsáno odstupující smluvní stranou, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně. V případě odstoupení od smlouvy je prodávající povinen převzít zařízení v místě jeho instalace u kupujícího a na vlastní náklady provést nebo zajistit jeho demontáž a odvoz, a uhradit související přepravní a jiné náklady, a to v termínu určeném kupujícím.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.
5. Kupující je oprávněn dle své volby odstoupit od této smlouvy i jen částečně ve vztahu k tomu zařízení, resp. té položce předmětu plnění, ve vztahu ke které je dán důvod pro odstoupení od této smlouvy, nebo s ohledem na požadavek na zajištění plné kompatibility všech zařízení ve vztahu k této smlouvě jako celku (tedy ve vztahu k celému předmětu plnění).

IX. Odpovědnost za škodu

1. Proávající 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. Proávající uhradí kupujícímu náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
3. Nebezpečí škody na předmětu plnění přechází na kupujícího předáním a převzetím předmětu plnění kupujícímu.
4. Proávající se zavazuje uzavřít pojištění odpovědnosti za škodu a za újmu (včetně nemajetkové újmy) v souvislosti s plněním této smlouvy prodávajícím a provozem zařízení, která může vzniknout kupujícímu nebo třetí osobě s výší pojistného plnění za každou pojistnou událost min. 5 mil. Kč nejdéle do 14 kalendářních dnů od podpisu této smlouvy, a to v případě, že pojištění v požadovaném rozsahu a výši již sjednáno nemá, a toto pojištění udržovat v platnosti po celou dobu trvání záruční doby. Proávající se zavazuje předložit doklad o uzavření pojištění kupujícímu nejdéle do 14 kalendářních dnů od podpisu této smlouvy.

X. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v čl. IV. této smlouvy, se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,15% celkové kupní ceny zařízení včetně DPH (tzn. ceny celého předmětu plnění) uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý den prodlení.
2. V případě, že prodávající nedodrží nástupní termín na opravu dle čl. VII. odst. 4 nebo dle čl. VII. odst. 6 této smlouvy, zaplatí kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1.000,- Kč za každou započatou hodinu prodlení s nastoupením na odstraňování nahlášené závady dle této smlouvy.
3. Pokud nebude závada odstraněna do doby dle čl. VII. odst. 4 nebo dle čl. VII. odst. 6 této smlouvy zaplatí prodávající za každý den prodlení smluvní pokutu ve výši 10.000,- Kč za každých započatých 24 hodin, o kterou doba trvání opravy překročí dobu uvedenou v čl. VII. odst. 4 této smlouvy.
4. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy (škody) v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
5. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena (tzn. cena celého předmětu plnění) včetně DPH.
6. Smluvní pokuta je splatná do patnácti (15) dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem zaplacení se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

XI. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti okamžikem jejího uveřejnění v registru smluv.
2. Tato smlouva se uzavírá elektronicky tak, že prodávající na výzvu kupujícího učiněnou v návaznosti na výsledek zadávacího řízení na veřejnou zakázku podepíše jako první tuto smlouvu platným zaručeným elektronickým podpisem založeným na osobním kvalifikovaném certifikátu a zašle takto podepsanou smlouvu kupujícímu prostřednictvím elektronického nástroje zadavatele Tender arena dostupném na www.tenderarena.cz, následně pak kupující také elektronicky podepíše tuto smlouvu a zašle takto podepsanou smlouvu prodávajícímu prostřednictvím elektronického nástroje zadavatele Tender arena dostupném na www.tenderarena.cz a také datovou schránkou. Prodávající se zavazuje zajistit a zachovat možnost přijímání komerčních datových zpráv do své datové schránky.
3. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
4. Prodávající je povinen archivovat originální vyhotovení smlouvy, její dodatky, originály účetních dokladů a dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této smlouvy po dobu 10 let od zániku závazku vyplývajícího ze smlouvy, minimálně však do konce roku 2036. Po tuto dobu je prodávající povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy.
5. Práva vzniklá z této smlouvy nesmí být postoupena bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
6. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v účinném znění. Smluvní strany se dohodly, že jakékoliv spory mezi smluvními stranami z této smlouvy či v souvislosti s ní budou řešeny soudy České republiky a místně příslušným k projednání a k rozhodnutí sporu v prvním stupni bude soud určený podle místa sídla kupujícího, ledaže zákon stanoví příslušnost výlučnou.
7. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
8. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního

ustanovení a cílům této smlouvy.

9. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
10. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění podmínek a obsah uzavřeného smluvního vztahu. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu (včetně plného textu této smlouvy a jejích příloh) a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících v zákonem požadovaném rozsahu (tj. na profilu zadavatele a v registru smluv). Prodávající v této souvislosti prohlašuje, že tato smlouva neobsahuje jeho obchodní tajemství, které by mělo být utajeno. Prodávající je povinen zajistit a prohlašuje, že zajistil, že tato smlouva neobsahuje ani jiné údaje (např. osobní údaje osob), které by neměly být zveřejněny dle platných právních předpisů. Pro případ, že by prodávající zjistil, že tato smlouva obsahuje v určitých ustanoveních údaje (např. osobní údaje osob), které dle právních předpisů nemají být zveřejněny, zavazuje se na tuto skutečnost kupujícího bez odkladu, nejdéle však do sedmi dnů od uzavření smlouvy, písemně upozornit, a současně kupujícímu předat kopii uzavřené smlouvy se začerněnými údaji, které nemají být zveřejněny a písemně požádat, aby smlouva byla zveřejněna bez těchto údajů. Kupující však není povinen žádosti prodávajícího vyhovět, pokud dojde k závěru, že je nedůvodná.
11. Prodávající prohlašuje, že není na seznamu tzv. sankcionovaných osob ve smyslu nařízení Rady (EU) č. 269/2014, nařízení Rady (EU) č. 208/2014 a nařízení Rady (ES) č. 765/2006; není dodavatelem ve smyslu nařízení Rady (EU) č. 2022/576, tj. že není:
 - a) ruským státním příslušníkem, fyzickou či právnickou osobou, subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
 - b) b) právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a), nebo
 - c) c) fyzickou nebo právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který jedná jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmeni a) nebo b).Prodávající prohlašuje, že při plnění této smlouvy nevyužije poddodavatele, který by plnil více než 10 % hodnoty předmětu plnění, a který by zároveň naplnil výše uvedená písm. a) – c). Současně se prodávající zavazuje k dodržování mezinárodních sankcí Evropské unie, přijatých v souvislosti s ruskou agresí na území Ukrajiny vůči Rusku a Bělorusku, zejména nařízení Rady EU č. 2022/576, nařízení Rady (EU) č. 269/2014 ve spojení s prováděcím nařízením Rady (EU) č. 2022/581, nařízení Rady (EU) č. 208/2014 a nařízení Rady (ES) č. 765/2006 nebo v jejich prospěch (dále jen „mezinárodní sankce EU“).
12. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou přílohy:
 - Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění vč. ocenění jednotlivých položek vstupujících do dodávky zařízení vč. požadavků na technologickou připravenost.
 - Příloha č. 2 – Seznam poddodavatelů / Prohlášení o neexistenci poddodavatelů.
 - Příloha č. 3 – Prohlášení o shodě v souladu s legislativou MDR případně Prohlášení o shodě v souladu s legislativou MDD vč. čestného prohlášení o podání žádosti na recertifikaci v souladu s legislativou MDR nebo zavedení QMS ze strany výrobce.
 - Příloha č. 4 – Potvrzení o certifikaci servisního technika.
 - Příloha č. 5 – Potvrzení o certifikaci osoby provádějící instalaci, instruktáž a seznámení s riziky.

V Kolíně,

V Želevčicích

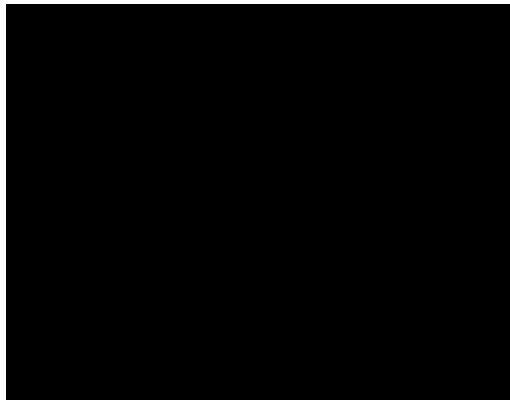
KUPUJÍCÍ:

PRODÁVAJÍCÍ:

MUDr. Petr
Chudomel
MBA

Digitálně podepsal
MUDr. Petr Chudomel
MBA
Datum: 2025.05.26
09:14:10 +02'00'

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



Mgr. Iveta
Mikšíková

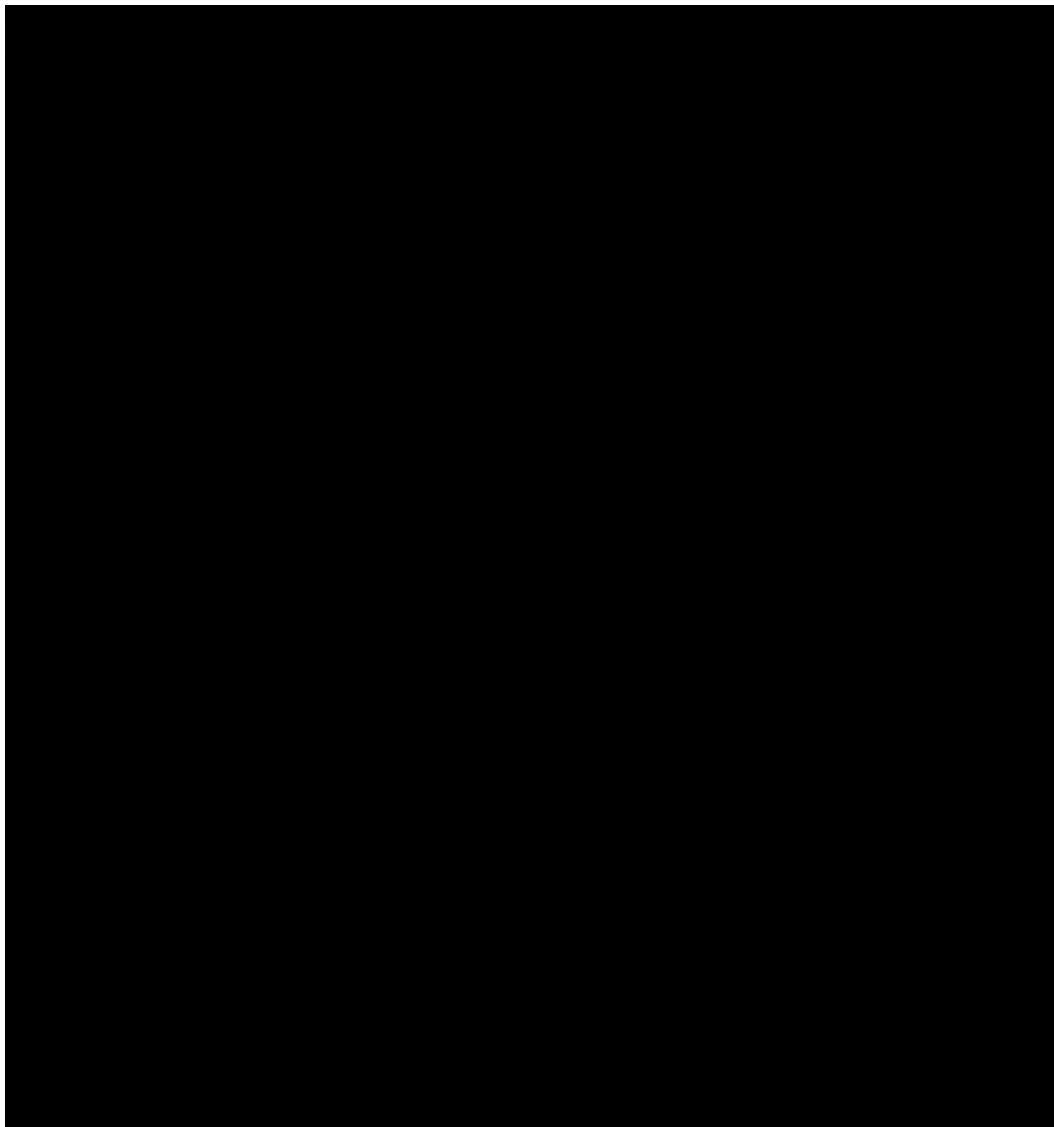
Digitálně podepsal
Mgr. Iveta Mikšíková
Datum: 2025.05.26
09:14:56 +02'00'

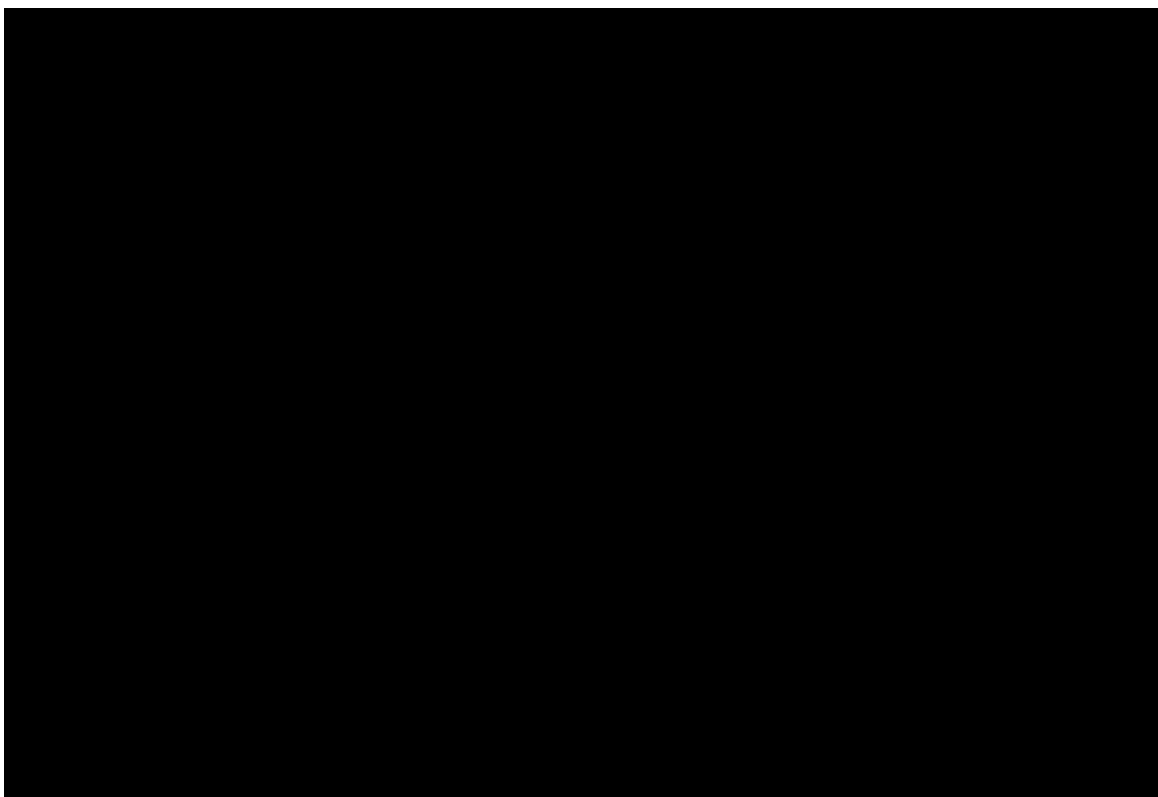
Oblastní nemocnice Kolín, a.s.,
nemocnice Středočeského kraje
Mgr. Iveta Mikšíková
místopředsedkyně představenstva

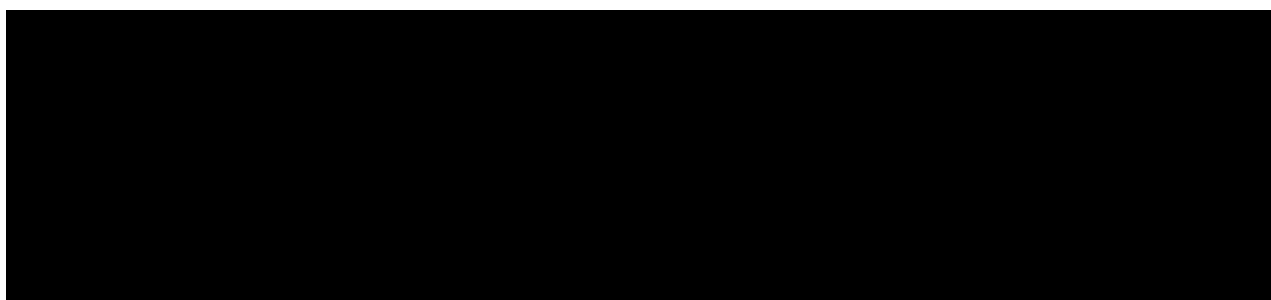
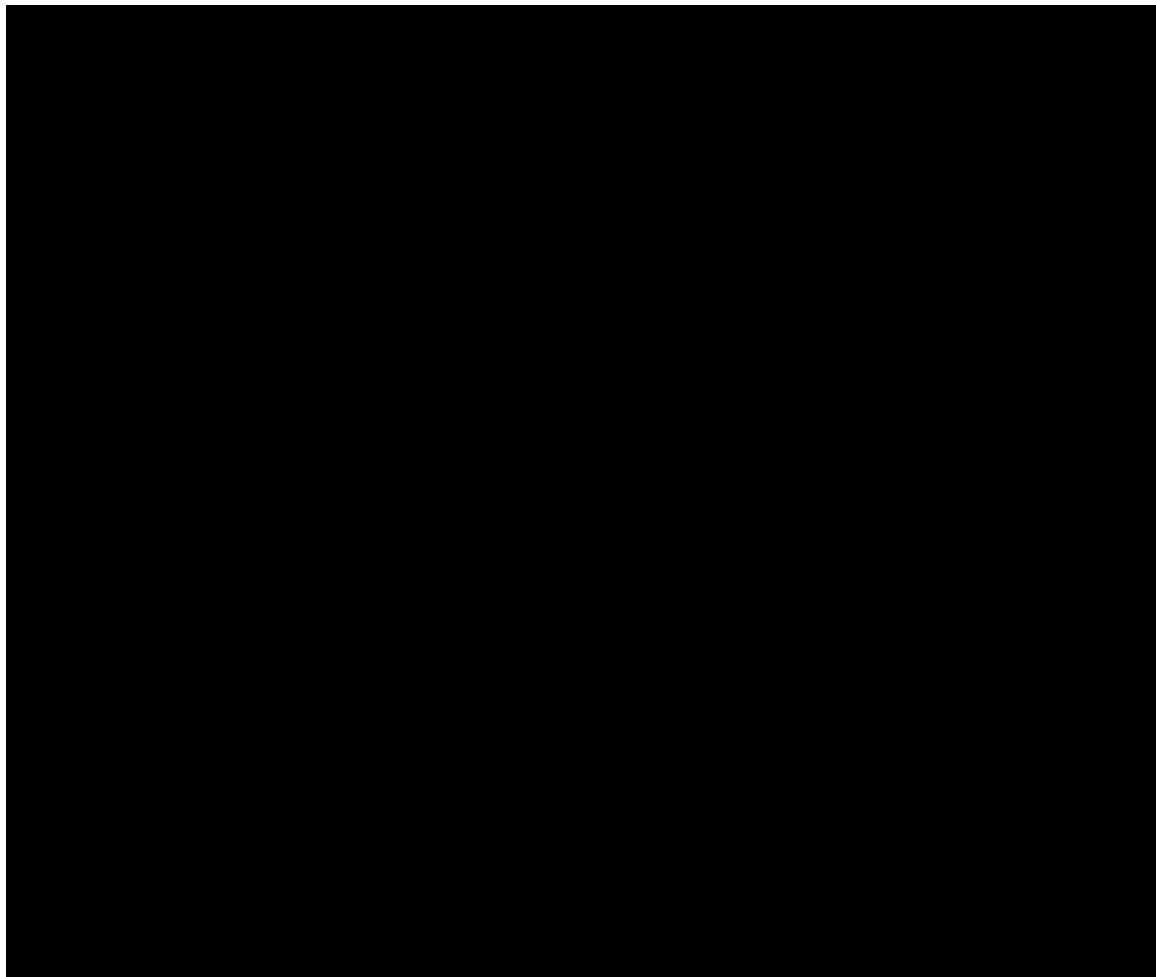
Specifikace předmětu plnění

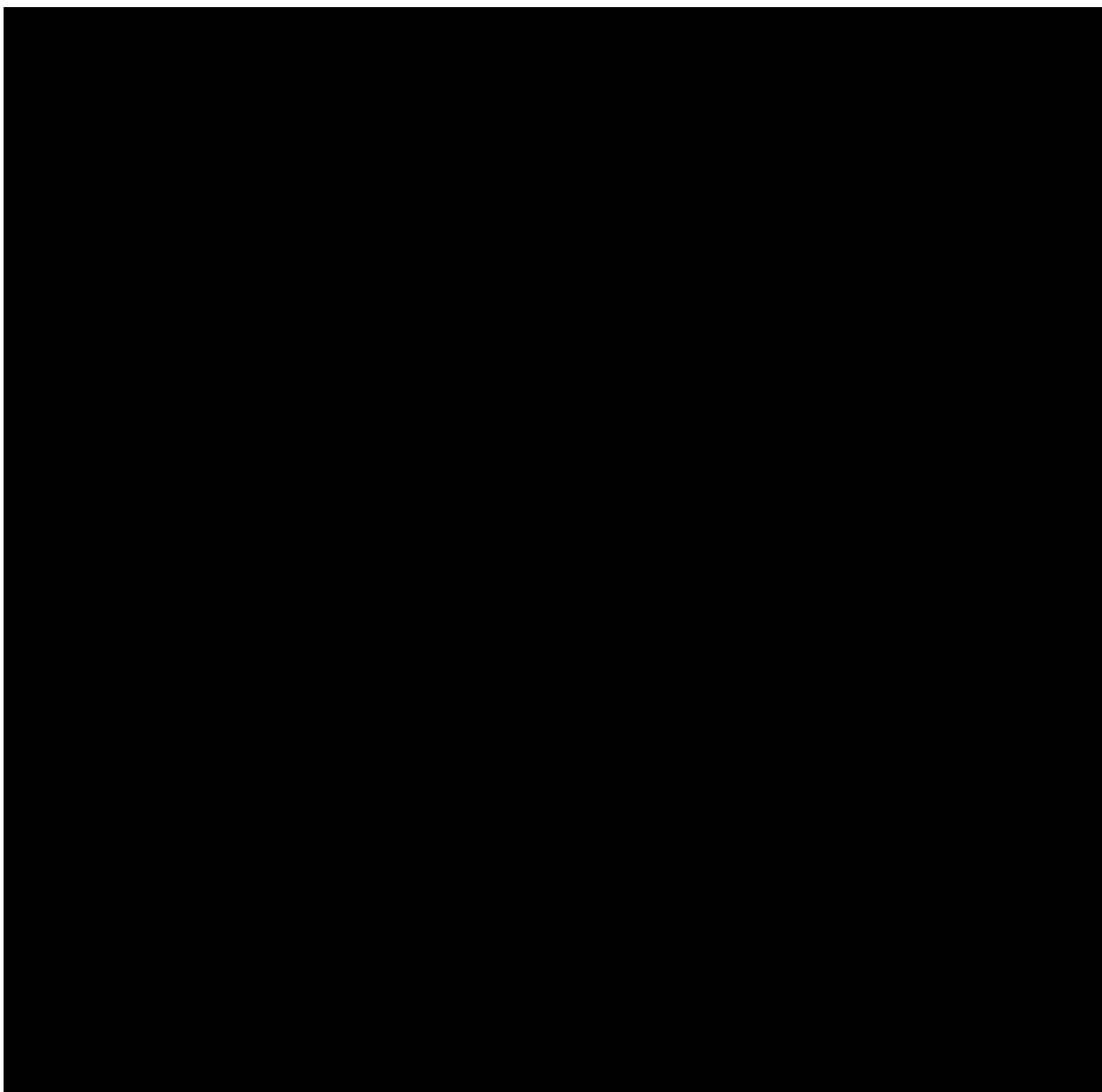
veřejné zakázky

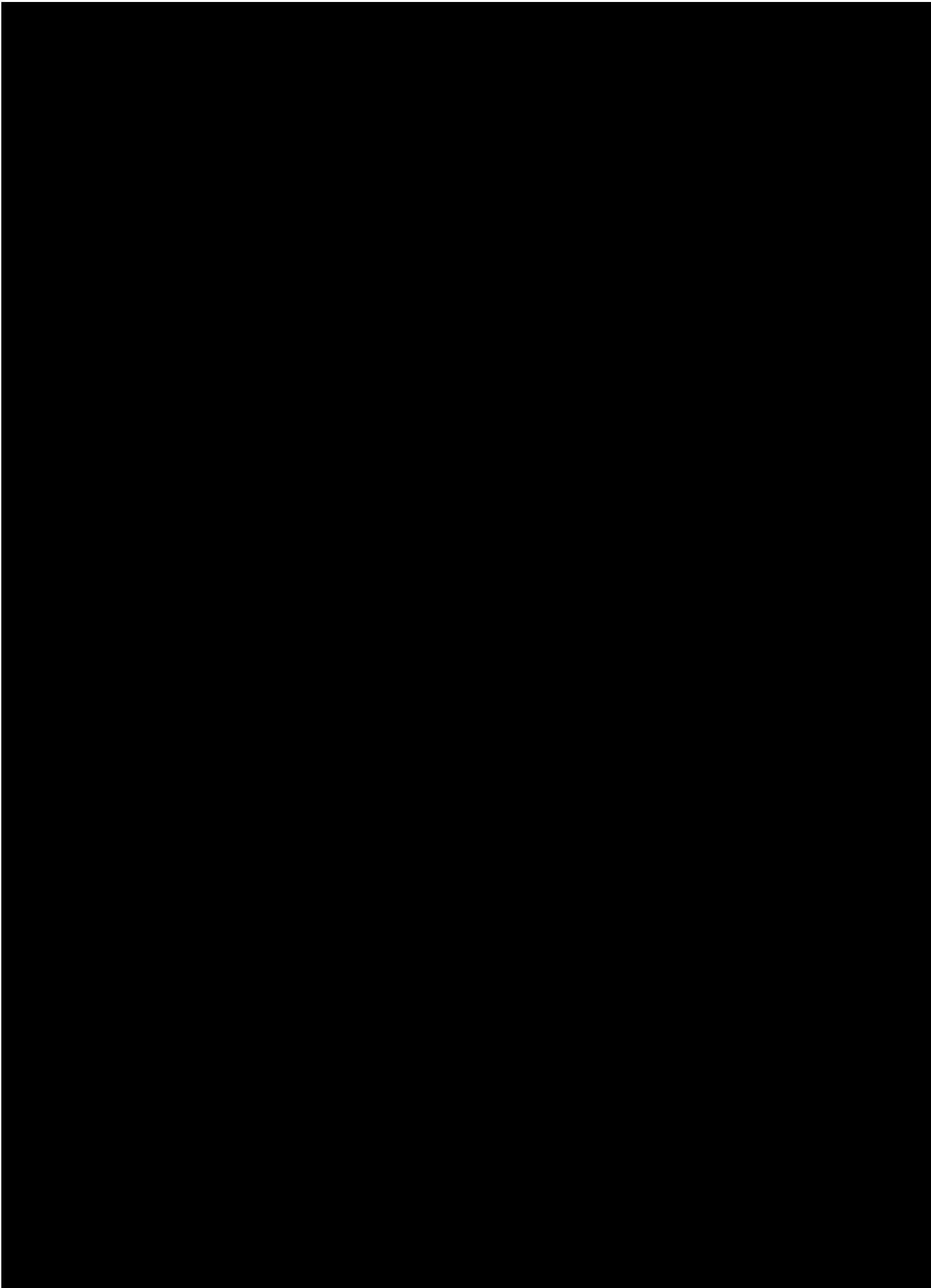


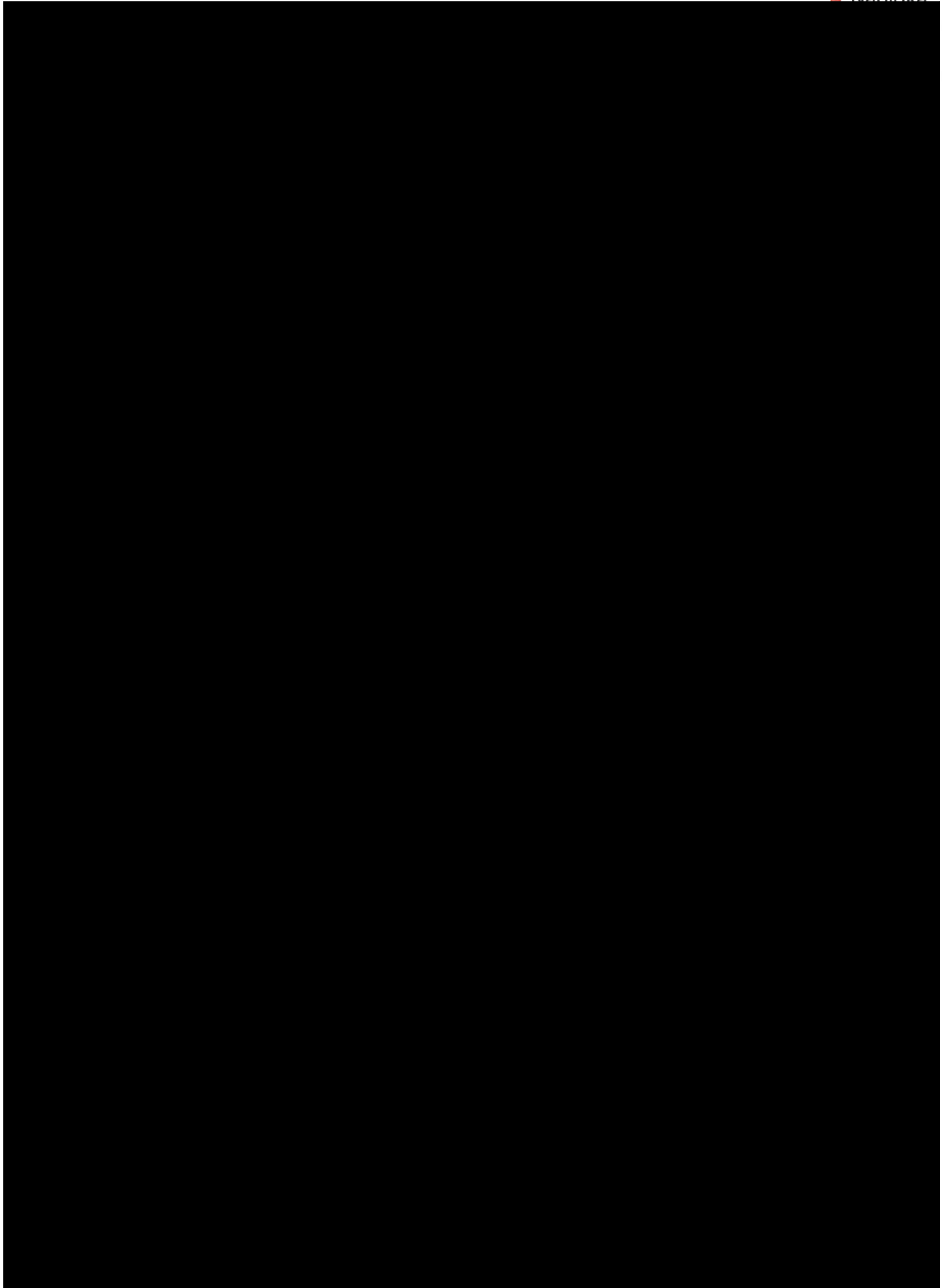




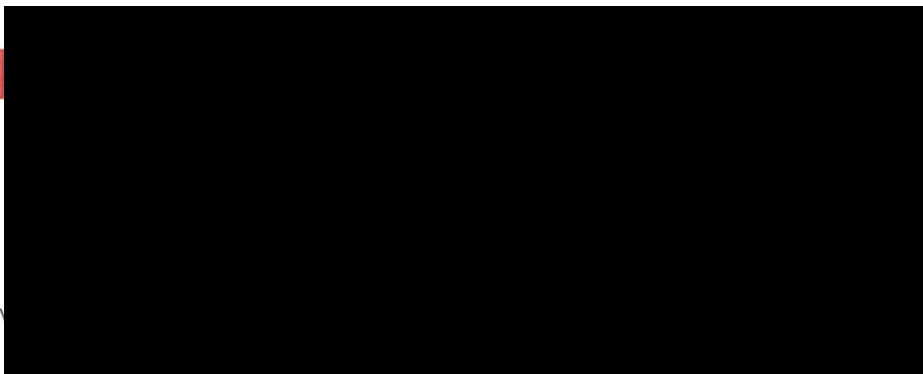
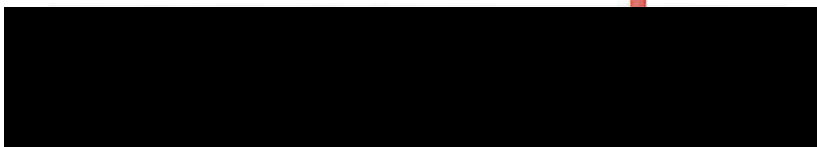








[REDACTED]



Čestné prohlášení o provedení zakázky

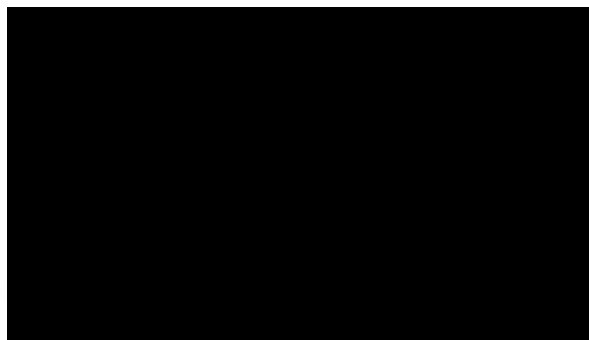
Já níže podepsaný zástupce uchazeče

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

Čestně prohlašuji, že:

dodávku vybavení na zakázku „Vybavení rehabilitační následné péče ON Kolín – III. etapa“ - Část 3: **Rehabilitace – Zdravotnická lůžka a příslušenství**, provede firma L I N E T spol. s r. o. výhradně sama bez poddodavatelů.

V Želevčicích



EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Číslo:	DOCCSEssenza300
Verze:	01

1. Produkt – Název / Typové označení:

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

2. Název a adresa výrobce:

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

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

4. Předmět prohlášení:

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

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

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

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

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

Místo a datum vydání: Slaný, 15.2.2023

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



Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

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

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

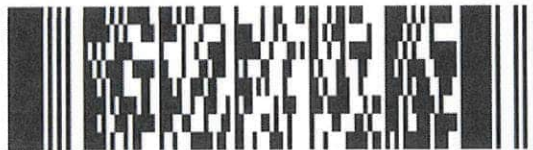
Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **03.03.2023**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla: XXXXXXXXXX

Poznámka:

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



155489618-28462-230303105336

Prohlášení o shodě / EU-Declaration of Conformity

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

Název společnosti / Company name:

Wulff MED TEC GmbH

SRN:

DE-MF-000010006

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

Matrace pro nemocniční lůžka se používají pro vyšší komfort pacientů při odpočinku a spánku. Matrace mohou podpořit terapii a prevenci proleženin.

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

Adresa / Address:

Hennstedter Straße 3

25779 Fedderingen

Německo / Germany

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

Mattresses for hospital beds are used to improve the resting and sleeping comfort of patients. The mattresses can support the therapy and the prevention of pressure injuries.

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

**Základní UDI-DI
Basic UDI-DI**

40508244PWRUG

**Název produktu
Product name**

MediMatt 30

**Č. položky
Article no.**

4PWR

Doba platnosti / Validity period:

11.02.2025 – 10.02.2027



Fedderingen, 10.02.2025

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 171012112-19154-250319132906.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **171012112-19154-250319132906**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: 19.03.2025

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

Poznámka:

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



171012112-19154-250319132906

Airflo(Xiamen)Medical Co., Ltd.

Péče s ohledem na Vás

4F, NO.6, EAST HAIJIAN RD., HAICANG, XIAMEN, FUJIAN, CHINA

Tel: 86-592-889-0831

Fax: 86-592-889-5050



EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Obchodní jméno výrobce: Airflo (Xiamen) Medical Co., Ltd.

Sídlo výrobce: 4F, NO.6, East Haijian Road, Haicang, Xiamen, Fujia, China

Registrační číslo certifikátu : SX 2089655-1

Jediné registrační číslo: CN-MF-000008552

GCP: 697291060 **GLN:** 6972910600011

Jméno zplnomocněného zástupce v Evropské unii: Emergo Europe B.V.

Adresa zplnomocněného zástupce v Evropské unii: Prinsessegracht 20 2514 AP The Hague The Netherlands

Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce.

Produkt: Matracový systém s alternujícím tlakem

Produkt – typové označení / model: Air2Care 5, Air2Care 6, Air2Care 8, Air2Care 5 Easy Smart, Air2Care 6 Easy Smart, Air2Care 8 Easy Smart

Popis a určení funkce: Zamýšleným použitím je prevence a podpůrná léčba dekubitů.

Klasifikace produktu jako zdravotnický prostředek:

Třída I, nesterilní, bez měřicí funkce, podle přílohy VIII Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 (MDR) – pravidlo 13.

Základní UDI-DI: 697291060APMQV

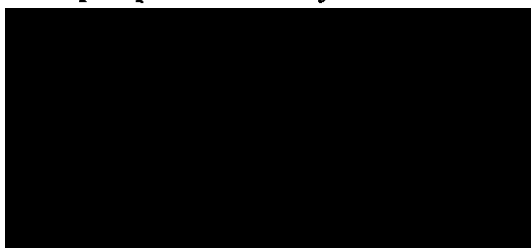
Výše popsaný předmět prohlášení je ve shodě s příslušnými harmonizačními předpisy Evropské Unie:

- Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích
- Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH)
- Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU o omezení používání některých látek v elektrických a elektronických zařízeních (RoHS)

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

EN 60601-1:2006/A1:2013, EN 60601-1-2:2015, EN 60601-1-6:2010/A1:2013, EN62304:2006, EN ISO 10993-1:2009, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2013, BS7175 (neharmonizovaná), EN 597-1, EN 597-2

Podpis oprávněné osoby:



Místo a datum vydání:
Airflo (Xiamen) Medical
Co., Ltd. 2020/10/19

Doložka konverze do dokumentu obsaženého v datové zprávě

Tento dokument, který vznikl převedením vstupu v listinné podobě do podoby elektronické pod pořadovým číslem **140568113-19154-210804094433**, skládající se z **1** listů, se doslovně shoduje s obsahem vstupu.

Vstup bez viditelného prvku.

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla:



Vystavil: **Město Slaný**

Pracoviště: **Město Slaný**

Ve Slaném dne **04.08.2021**



140568113-19154-210804094433

LINET

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

Number: DOCTBL17050

Version: 03

1. Produkt – Název/ Product - Name:

Pacientský stolek/ Patient table

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

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

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

4. Předmět prohlášení/ Object of declaration:

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

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

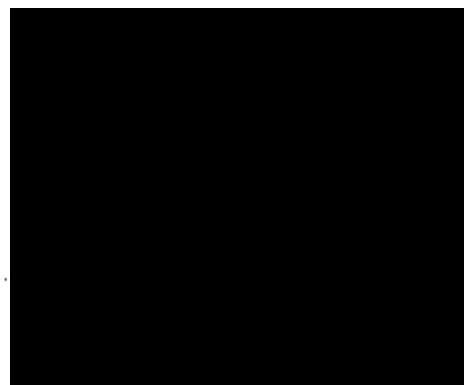
- Zákon č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků (směrnice Rady 2001/95/ES) / Act No. 102/2001 Coll., On general product safety (Council Directive 2001/95 / EC)

Místo a datum vydání:

Place and date of declaration issue: Slaný, 3.10.2022

Podepsáno za L I N E T spol. s r.o.:

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



Doložka konverze do dokumentu obsaženého v datové zprávě

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

Vstup bez viditelného prvku.

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

Vystavil: **Město Slaný**

Pracoviště: **Město Slaný**

Ve Slaném dne 20.10.2022



152770738-28462-221020114910

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o

adresa: Želevčice 5, Slaný 274 01

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

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

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- patientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Caremed, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare, HybridMatt 100, 200
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA, Graciella

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

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

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

Želevčice, 1.07.2024

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

Verze 13

LINET

(30)

Z S13P07_2

Želevčice 5, 274 01 Slaný | Czech Republic
1420 312 576 111 | VAT: CZ00507814
info@linet.cz | www.linet.com

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 168225863-19154-241030102808.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **168225863-19154-241030102808**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: **1**

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **30.10.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla [REDACTED]

Poznámka:

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



168225863-19154-241030102808

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o

adresa: Želevčice 5, Slaný 274 01

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

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

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carlisma
- patientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Caremed, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare, HybriMatt 100, 200
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA, Graciella

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

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

Želevčice, 1.07.2024

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

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 168226225-19154-241030103304.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **168226225-19154-241030103304**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **30.10.2024**

Jméno a příjmení osoby, která konverzi provedla [REDACTED]

Poznámka:

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



168226225-19154-241030103304

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o

adresa: Želevčice 5, Slaný 274 01

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

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

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitale, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- patientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Caremed, Virtuoso, Precioso, Air2Care, Symbioso, Opticare, HybriMatt 100, 200
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA, Graciella

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

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

Želevčice, 1.07.2024

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

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 168226408-19154-241030103552.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **168226408-19154-241030103552**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **30.10.2024**

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

Poznámka:

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



168226408-19154-241030103552

LINET

CERTIFIKÁT

Opravy a služba zákazníkovi na výrobky firmy LINET

Potvrzujeme, že pan

datum narození:

firma: LINET spol. s r. o

adresa: Želevčice 5, Slaný 274 01

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

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

- intenzivní lůžka Decima, Monoscan, Multiscan, Multicare, Multicare X, Premier, Infanta, Essenza
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - ICU, de LUXE, Standart, Compact, Basic, Smart
- Intenzivní lůžka řady Eleganza - XC, 3, 3XC, 1, 2, 4, 5, Fantazie, Harmonie
- lůžka Praktika, Novos, Terra, Calma, Sprint, Image, Latera, Tom 2, Mimi
- pečovatelská lůžka Terno, Beta, Prima, Vitalie, Contempora, Sentida, Altura, Movita, Carisma
- pacientské stolky Eleganza Mano, Classic, Solido
- antidekubitní systémy Caremed, Virtuoso, Precloso, Air2Care, Symbioso, Opticare, HybriMatt 100, 200
- AVE 1, AVE 2, PURA, New PURA, Gracie, SELLA, VITA, RADIUS, MADRE/ASTRA, Graciella

Tento certifikát je platný 2 roky:

1.07.2024 – 1.07.2026

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

Želevčice, 1.07.2024

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

Doložka z konverze dokumentu do elektronické podoby – na žádost

Dokument 168226085-19154-241030103044.pdf vznikl převedením listinného dokumentu do elektronického dokumentu pod pořadovým číslem **168226085-19154-241030103044**. Vzniklý dokument obsahem odpovídá vstupnímu dokumentu. Počet stran dokumentu: 1

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

Konverzi provedl subjekt: Město Slaný, IČ: 00234877

Pracoviště: Město Slaný

Datum vyhotovení: **30.10.2024**

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

Poznámka:

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



168226085-19154-241030103044