

SMLOUVA O VÝPŮJČCE ZDRAVOTNICKÉHO PŘÍSTROJE

dle § 2193 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění

Smluvní strany:

Karlovarská krajská nemocnice a.s.

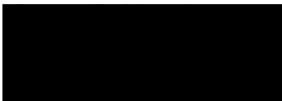
Zapsaná: v OR vedeném u Krajského soudu v Plzni, spisová značka B 1205
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČO / DIČ: 26365804 / CZ26365804
Zastoupená: MUDr. Jiřím Štefanem, MBA, členem představenstva
Ing. Jiřím Tvrdíkem, MBA, členem představenstva
Bankovní spojení: 
Číslo účtu:
IDDS:

oprávněná osoba ve věcech smluvních:
oprávněná osoba ve věcech technických:

(dále jen „půjčitel“)

a

bioMérieux CZ s.r.o.

Zapsaná: v OR vedeném u Městského soudu v Praze, spisová značka C 110836
Sídlo: Hvězdova 1716/2b, Praha 4, 140 78
IČO / DIČ: 27391981/CZ27391981
Zastoupená: Mgr. Radkem Slukou, Ph.D., jednajícím na základě plné moci
Bankovní spojení: 
Číslo účtu:
IDDS:

Oprávněná osoba ve věcech smluvních:
Oprávněná osoba ve věcech technických:

(dále jen „výpůjčitel“)

**společně též „smluvní strany“ uzavřely níže uvedeného dne, měsíce a roku tuto
Smlouvu o výpůjčce zdravotnického přístroje (dále jen „smlouva“)**

I. Předmět smlouvy

- 1.1. Půjčitel touto smlouvou přenechává vypůjčiteli k bezplatnému dočasnému užívání dle podmínek této smlouvy dále specifikovaný předmět výpůjčky. Předmětem této smlouvy je úprava právních vztahů mezi půjčitelem a vypůjčitelem v souvislosti s užíváním přístroje, blíže specifikovaného v článku II. této smlouvy, jehož výlučným vlastníkem je půjčitel (výpůjčka).

- 1.2. Dodán bude výhradně nový a nepoužívaný přístroj. Dodávka již použitého, repasovaného, modernizovaného majetku, zařízení, příslušenství nebo přístrojů se považuje za podstatné porušení smluvního vztahu.

II. Specifikace přístroje

- 2.1. Předmětem výpůjčky je tento nový přístroj: VITEK 2 COMPACT 30 CLINICAL (dále jen „přístroj“):
- výrobce / značka: bioMérieux SA
 - typ: VITEK 2 COMPACT 30 CLINICAL, jehož specifikace je uvedena v **příloze č. 1** této smlouvy
 - počet kusů: 1
 - hodnota bez DPH: 1 375 000 Kč
 - hodnota s DPH: 1 663 750 Kč
- 2.2. Smluvní strany prohlašují, že určení předmětu výpůjčky způsobem podle bodu 2.1. této smlouvy považují za dostatečně určité a přesné, plně vyhovující účelu této smlouvy.

III. Podmínky užívání přístroje

- 3.1. Půjčitel se zavazuje přenechat vypůjčiteli přístroj podle této smlouvy k užívání a řádně jej vypůjčiteli předat **nejpozději do 8 týdnů ode dne účinnosti této smlouvy** předávacím protokolem, jehož vzor je uveden v příloze č. 2 smlouvy.
- 3.2. K předání přístroje dojde v sídle vypůjčitele, a to na oddělení mikrobiologie, nemocnice v Karlových Varech, na adrese: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary. Součástí řádného předání je instalace přístroje tak, aby byl způsobilý k použití.
- 3.3. Za vypůjčitele je oprávněn přístroj od půjčitele převzít na pracovišti vypůjčitele:



přičemž před předáním přístroje vypůjčiteli dle této smlouvy je půjčitel povinen zajistit:

- instalaci, vč. dodání instalačního protokolu s potvrzením, že přístroj je plně funkční a schopný správného provozu a protokolu o instalační validaci;
- instruktáž personálu vypůjčitele osobami autorizovanými výrobcem přístroje pro obsluhu a běžnou údržbu přístroje dle zákona č. 375/2022 Sb. (protokol o instruktáži personálu je přílohou č. 3 této smlouvy),
- je-li relevantní, platnou autorizaci výrobce přístroje, že může tuto instruktáž provádět ve formátu PDF,
- prohlášení o shodě v českém, slovenském nebo anglickém jazyce,
- návod v českém jazyce na užívání, provoz a běžnou údržbu přístroje (1 x tištěnou verzi a PDF),

- platnou autorizaci výrobce, že může provádět na přístroji servis a BTK ve formátu PDF,
 - veškeré další podklady potřebné k užívání zboží.
- 3.4. Půjčitel se zavazuje provést instruktáž personálů pro obsluhu a běžnou údržbu kdykoliv, zdarma po celou dobu výpůjčky.
- 3.5. Výpůjčka je bezúplatná.
- 3.6. Vypůjčitel je povinen seznámit se podrobně a pečlivě s odborným zacházením s přístrojem a je povinen dbát náležitého odborného zacházení a údržby přístroje. Vypůjčitel odpovídá za škodu, která byla jeho zaviněním způsobena na přístroji.
- 3.7. Vypůjčitel se zavazuje přístroj od půjčitele řádně převzít a užívat jej výlučně za účelem, k němuž je přístroj určen, a to způsobem obvyklým. Veškeré náklady na udržování ve stavu způsobilém řádného užívání výše uvedeným nese půjčitel (včetně nákladů na pravidelné BTK). Po dobu užívání není vypůjčitel oprávněn dále umožnit třetí osobě používat přístroj.
- 3.8. Nebezpečí škody na přístroji nese půjčitel, nejde-li o poškození přístroje, jehož příčinou bylo užívání přístroje v rozporu s touto smlouvou, což půjčitel musí vypůjčiteli prokázat.
- 3.9. Je-li k užívání přístroje třeba udělení rovněž licence k software, je součástí předmětu této smlouvy rovněž oprávnění k výkonu práva duševního vlastnictví k takovému software. Licence se poskytuje jako bezplatná, v neomezeném rozsahu nevýhradní, místně neomezená a časově omezená na dobu trvání smlouvy. V případě potřeby poskytnutí licence od třetí strany (tj. využití externího software) se Půjčitel zavazuje zajistit pro Vypůjčitele tuto licenci na své náklady a v rozsahu uvedeném v tomto odstavci. Vypůjčitel není oprávněn udělit podlicenci bez souhlasu Půjčitele.
- 3.10. Půjčitel prohlašuje, že přístroj, jehož dodání je předmětem této smlouvy, splňuje technické, hygienické, veterinární, bezpečnostní a další standardy dle předpisů Evropského společenství, je způsobilý k používání při poskytování zdravotních služeb a odpovídá požadavkům stanoveným právními předpisy České republiky, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN, které se vztahují k předmětu plnění, zejména, že splňuje podmínky dle zákona č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, příp. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a dále, že bylo vydáno prohlášení o shodě a certifikační autoritou uděleno zdravotnickému přístroji označení shody (CE).

IV. Servis

- 4.1. Půjčitel je povinen zajistit vypůjčiteli nezbytný servis, dodávky náhradních dílů a pravidelné kontroly a pravidelné validace přístroje v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění. BTK je půjčitel povinen provádět minimálně jednou za po sobě jdoucích 12 měsíců nebo častěji dle požadavků výrobce. Činnosti dle této smlouvy provádí půjčitel na vlastní náklady po dobu výpůjčky. Pokud však závadu na předmětu výpůjčky způsobil vypůjčitel tím, že předmět výpůjčky užíval v rozporu s návodem k používání nebo v rozporu s pokynem půjčitele, hradí veškeré náklady spojené s opravou přístroje vypůjčitel. Protokol o provedení servisního

zároku nebo pravidelné kontrole předá půjčitel osobě oprávněné jednat ve věcech technických nebo jím pověřené osobě, a to nejpozději do 5 pracovních dnů od provedení.

- 4.2. Půjčitel prohlašuje, že je v Registru zdravotnických prostředků a osob registrován jako osoba provádějící servis zdravotnických prostředků a má oprávnění k provádění servisu předmětu výpůjčky od výrobce nebo jím autorizované osoby. Půjčitel prohlašuje, že pokud je předmět výpůjčky zdravotnický prostředek dle zákona č. 375/2022Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění., pak tento zdravotnický prostředek splňuje podmínky stanovené tímto zákonem. Půjčitel na žádost vypůjčitele předloží potvrzení o oprávnění k servisu předmětu výpůjčky nejpozději do 14 kalendářních dnů od žádosti.
- 4.3. Půjčitel se zavazuje k provedení všech oprav zdarma, vždy do 24 hodin (včetně víkendů a státních svátků) od nahlášení problému na spojení: servis_cz@biomerieux.com. Komunikace se servisem bude probíhat výhradně v českém jazyce.
- 4.4. Odstranění závady bez potřeby náhradních dílů nejpozději do 48 hodin od nahlášení vč. víkendů a svátků.
- 4.5. Odstranění závady při použití náhradních dílů nejpozději do 72 hodin od nahlášení vč. víkendů a svátků nebo dodání náhradního analyzátoru. Zjistí-li půjčitel, že vada není odstranitelná, je povinen ve lhůtě dle předchozí věty poskytnout vypůjčiteli náhradní přístroj.
- 4.6. Při aktualizaci návodu k obsluze jeho zaslání v elektronické podobě na email:
[REDACTED]
- 4.7. Sankce za prodlení s termínem odstranění závady se sjednává ve výši 2.000,- Kč bez DPH za každý započatý den.
- 4.8. Sankce za prodlení se zapůjčením náhradního přístroje se sjednává ve výši 2.000,- Kč bez DPH za každý započatý den.
- 4.9. Sankce za neprovedení BTK nařízenou výrobcem dle zákona č. 375/2022 Sb. se sjednává ve výši 2.000,- Kč bez DPH za každý započatý den.
- 4.10. Půjčitel plně odpovídá za škody, které způsobí svou činností vypůjčiteli a/nebo činností svých pracovníků a/nebo činností třetí osoby, kterou pověří prováděním servisních prací. Uplatnění práva na úhradu sankcí nemá vliv na právo uplatnit nárok na náhradu škody v plné výši.
- 4.11. Vypůjčitel se zavazuje, že po dobu výpůjčky neumožní třetí osobě jakýkoliv zásah do technického zařízení přístroje a že veškeré závady či nedostatky písemně oznámí půjčiteli nejpozději do sedmi dnů ode dne, kdy se o jejich existenci dozvěděl.
- 4.12. Půjčitel se zavazuje zachovávat mlčenlivost ve vztahu ke všem informacím a skutečnostem, které se dozví o vypůjčiteli, jeho zaměstnancích, pacientech atd. v souvislosti s uzavřením a plněním smlouvy, pokud tyto informace mají povahu obchodního tajemství, osobních údajů nebo mají být z jiných důvodů chráněny před zveřejněním. K mlčenlivosti v tomto rozsahu se zavazuje zavázat i své zaměstnance či jiné osoby, které použije k plnění této smlouvy. Půjčitel je povinen nakládat s osobními údaji a zejména s údaji o zdravotním stavu, genetickými a biometrickými údaji v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 (GDPR) a příslušnými ustanoveními zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Povinnost mlčenlivosti platí rovněž o skutečnostech, na něž se vztahuje povinnost mlčenlivosti zdravotnických pracovníků, zejména podle ustanovení § 51 zákona č. 372/2011 Sb., o

zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (Zákon o zdravotních službách), a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů. Půjčitel se dále zavazuje, pakliže to bude v konkrétním případě relevantní, uzavřít s vypůjčitelem smlouvu o zpracování osobních údajů dle GDPR.

V. Ukončení platnosti smlouvy

- 5.1. Od této smlouvy může kterákoli strana odstoupit, pokud dojde k podstatnému porušení smluvních povinností stranou druhou. Účinky odstoupení od této smlouvy nastanou dnem, kdy bude písemné odstoupení strany odstupující druhé straně doručeno.
- 5.2. Odstoupí-li některá ze stran od této smlouvy, ať již na základě smluvního ujednání či ustanovení zákona, stanovují strany svá práva a povinnosti, trvající i po odstoupení od smlouvy, takto:
 - a) strany vstoupí neprodleně v jednání za účelem smírného vyřešení jejich vztahů,
 - b) vypůjčitel je povinen do 30 dnů ode dne, kdy nastanou účinky odstoupení, vrátit půjčiteli přístroj ve stavu obvyklého opotřebení, v místě uvedeném v bodu 3.2. smlouvy, a to na náklady půjčitele.
- 5.3. Smluvní strany jsou oprávněny tuto smlouvu kdykoliv písemně vypovědět, a to i bez uvedení důvodu, formou doporučeného dopisu či datovou schránkou. Výpovědní lhůta v délce 3 měsíců začíná běžet 1. dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla doručena výpověď smlouvy druhé smluvní straně. Půjčitel je v takovém případě povinen zajistit Vypůjčiteli součinnost k zajištění kontinuity provozu Vypůjčitele při poskytování zdravotních služeb.

VI. Závěrečná ujednání

- 6.1. Tato smlouva o výpůjčce bude uzavřena po dobu trvání Rámcové kupní smlouvy, která bude rovněž výsledkem předmětné veřejné zakázky. Po uplynutí doby výpůjčky je půjčitel povinen převzít předmět výpůjčky na příslušném pracovišti vypůjčitele nebo bude předmět výpůjčky odeslán půjčiteli na jeho náklady.
- 6.2. Doručování písemností dle této smlouvy se děje vždy písemně buď proti potvrzení o osobním převzetí písemnosti, nebo doporučeným dopisem s dodejkou na adresu smluvní strany uvedené v záhlaví této smlouvy. Písemnost je doručena dnem osobního převzetí nebo dnem převzetí poštovní zásilky, nebo doručením do datové schránky smluvní strany. Smluvní strany se nad rámec občanského zákoníku dohodly, že se za den doručení také považuje 3. pracovní den po odeslání zásilky s dodejkou k přepravě adresátovi cestou držitele poštovní licence, i když se adresát o zásilce nedozvěděl nebo ji nepřevzal. Za poslední známou adresou smluvní strany se považuje adresa uvedená v záhlaví této smlouvy, případně nová adresa, kterou smluvní strana druhé straně písemně oznámila.
- 6.3. Veškeré údaje a informace, které si strany sdělily při uzavírání této smlouvy, jsou považovány za důvěrné, přičemž žádná ze stran je nesmí zpřístupnit či sdělit třetí osobě ani je použít v rozporu s jejich účelem pro potřeby vlastní, vyjma obchodních informací z této smlouvy, k jejichž zveřejnění dává půjčitel podpisem této smlouvy vypůjčiteli neodvolatelný souhlas. Půjčitel zajistí, aby osoby, které pověří prováděním prací dle této smlouvy, zachovali

mlčenlivost o všech informacích, které se v průběhu provádění prací v prostorách vypůjčitele dozví, které nejsou veřejně přístupné anebo které se pokládají za důvěrné či citlivé údaje. Takovými údaji a informacemi jsou vždy údaje o činnosti na zdravotnických pracovištích a zdravotnická dokumentace pacientů v jakémkoliv podobě. Půjčitel bere na vědomí, že závazek mlčenlivosti není časově omezen a že porušení uvedeného závazku může být postihováno podle pravidel českého právního řádu.

- 6.4. Jakákoliv změna v této smlouvě musí být provedena písemně formou dodatku, podepsaného oběma smluvními stranami.
- 6.5. Právní vztahy touto smlouvou blíže neupravené se řídí zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění.
- 6.6. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech o stejné právní síle originálu, z nichž každá ze smluvních stran po jejím uzavření obdrží jedno vyhotovení.
- 6.7. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu v pořadí druhou podepisující se smluvní stranou a účinnosti nabývá smlouva dnem uveřejnění v registru smluv.
- 6.8. Zástupci smluvních stran prohlašují, že se s obsahem smlouvy před jejím podpisem seznámili, a že s ní bezvýhradně souhlasí, na důkaz čehož připojují své vlastnoruční podpisy.
- 6.9. Půjčitel bere na vědomí, že vypůjčitel tuto smlouvu uveřejní v Registru smluv.
- 6.10. Nedílnou součástí smlouvy jsou tyto přílohy:

Příloha č. 1 – Technická specifikace přístroje – Příloha č. 2 Zadávací dokumentace

Příloha č. 2 – Vzor předávacího protokolu

Příloha č. 3 – Vzor protokolu o instruktáži personálu

Příloha č. 4 – Plná moc - Mgr. Radek Sluka, Ph.D.

PŮJČITEL:

V Praze dne dle elektronického podpisu

Mgr. Radek Sluka, Ph.D.

jednající na základě plné moci
Obchodní ředitel bioMérieux CZ

VÝPŮJČITEL:

V Karlových Varech dne dle elektronického podpisu

MUDr. Jiří Štefan, MBA

člen představenstva

Ing. Jiří Tvrdlík, MBA

člen představenstva

TECHNICKÁ SPECIFIKACE PŘEDMĚTU PLNĚNÍ

Zadavatel:	Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo:	Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
Zastoupený:	MUDr. Jiří Štefanem, MBA členem představenstva Ing. Jiří Tvrdíkem, MBA, členem představenstva
IČO / DIČ:	26365804 / CZ26365804
Interní ev. číslo zakázky:	VZ 13/2025

Účastník výše uvedeného výběrového řízení do níže uvedené tabulky uvede, zda jeho nabízený přístroj splňuje daný parametr („ANO“ či „NE“). V případě, že lze daný parametr charakterizovat konkrétní hodnotou, **je účastník povinen** tuto hodnotu doplnit. Veškeré parametry uvedené v technické specifikaci jsou stanoveny jako **minimální přípustné**. Pro účely hodnocení a posouzení nabídky musí účastník splnit veškeré zadavatelem požadované technické parametry.

Účastník uvede:

- svůj obchodní název;
- značku a typ přístroje;
- zda nabízený přístroj splňuje požadovaný parametr uvedením ANO/NE (sloupec B);
- konkrétní nabízený parametr u položek s rozměrovou tolerancí (sloupec C);
- pro ověření požadovaného technického parametru odkaz na konkrétní stranu v přiloženém technickém listu či návodu apod. (sloupec C).

Analyzátor pro testování citlivosti mikroorganismů na ATB			
Název dodavatele:	bioMérieux CZ s.r.o.	Značka a typ přístroje:	VITEK 2 COMPACT 30 CLINICAL
	A	B	C
P.č.	Požadované technické parametry a vlastnosti	Splňuje (ANO/NE)	Nabízená hodnota/odkaz pro ověření požadovaného parametru
ZÁKLADNÍ VLASTNOSTI			
1.	Kapacita systému – minimálně 30 paralelních testů (karet) na testování citlivosti pro různé mikroorganismy	ANO	10. Technický list VITEK 2 COMPACT 30
2.	Plná automatizace procesu identifikace a testování citlivosti, a to včetně inokulace karet, inkubace, čtení a také odstranění ukončených karet	ANO	10. Technický list VITEK 2 COMPACT 30
3.	Identifikace bez nutnosti dodatečných činidel	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
4.	Separátní panely (karty) pro identifikaci a testování citlivosti	ANO	11. Katalog VITEK AST CARDS a 12. Katalog VITEK ID CARDS
5.	Kombinace antibiotik – minimálně 15 antibiotik paralelně testovaných pro daný mikroorganismus	ANO	11. Katalog VITEK AST CARDS
6.	Hermetické uzavření karet po inokulaci – nulová možnost kontaminace obsluhy a přístroje	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
7.	Čárové kódy na diagnostických kartách pro identifikaci a testování citlivosti	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30

8.	Relevantní kombinace antibiotik pro jednotlivé skupiny bakterií, možnost volby optimální kombinace s ohledem na konkrétní bakteriální kmen	ANO	11. Katalog VITEK AST CARDS
9.	Identifikační databáze obsahující více než 400 organismů, a to včetně: • Gram negativních bakterií • Gram pozitivních bakterií • Neisseria, Haemophilus • Anaerobes and Corynebacterium • kvasinek	ANO	12. Katalog VITEK ID CARDS
10.	Detekce mechanismů rezistence: MRSA, MRSE, HLAR, ESBL, VRE, GISA, MLSb, KPC, AmpC, MBL – možnost ověření informací z přístroje	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
11.	Rychlost odezvy: průměrná doba pro získání výsledků identity 4-6 hodin, v případě citlivosti 8-10 hodin	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
12.	Forma výstupu – konkrétní hodnota MIC, eventuelně interval hodnot	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
13.	Vyhodnocovací software • terapeutické interpretace S/I/R naměřených hodnot • expertní systém s databází fenotypů, distribuce MIC • sledování rezistence, epidemiologie • pravidelná aktualizace databáze zohlednění pravidel EUCAST, CLSI apod.	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
14.	Advanced Expert System pracující s publikační, fenotypovou databází, expertními pravidly a možnostmi terapeutických korekcí	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
15.	Jednoduché intuitivní ovládání, software pro správu dat, napojení na LIS	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
16.	Kompaktní systém	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
17.	Oboustranná usměrněná komunikace s LIS	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
18.	Možnost integrace a komunikace prostřednictvím integračního softwaru – middlewaru	ANO	9. Uživatelský manuál VITEK 2 COMPACT 30
Analyzátor musí: ➤ součástí dodávky je PC s kompletním SW vybavením, záložní zdroj UPS ➤ součástí dodávky analyzátorů musí být zaškolení personálu ➤ musí být zajištěn dostupný bezplatný servis analyzátorů včetně validací (pravidelné roční validace) a pravidelných preventivních kontrol po celou dobu záručky Přístroj i diagnostické soupravy musí splňovat požadavky nařízení EU 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro.			

Pozn.: Pokud tato Technická specifikace nebo jiná část Zadávací dokumentace včetně všech jejích příloh obsahuje požadavky a odkazy na obchodní firmy, názvy nebo specifická označení výrobků, nebo patentů na vynálezy, užité vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, zadavatel výslovně uvádí, že umožňuje použití i jiných, kvalitativně a technicky rovnocenných řešení, které budou splňovat požadavky na předmět plnění veřejné zakázky.

Vyplněním této přílohy stvrzuji, že nabízené plnění obsahuje výše uvedené hodnoty a má výše uvedené parametry a charakteristiky.

Datum: 9.6.2025

Jméno, příjmení osoby oprávněné za účastníka jednat: Mgr. Radek Sluka, Ph.D., jednající na základě plné moci

Příloha č. 2 – Vzor předávacího protokolu

VÝPŮJČNÍ PROTOKOL ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU			
Název a typ ZP:			
Výrobní číslo:			
Cena ZP bez DPH:			
Rok výroby ZP:			
Příslušenství:			
Půjčitel:	Název:		
	Sídlo:		
	IČO / DIČ:		
	Kontaktní osoba:		
	Email:		
	Telefon:		
Umístění ZP:			
Režim výpůjčky:	krátkodobá výpůjčka (maximálně 30 dní)*		
	výpůjčka nad 30 dní (smlouva o výpůjčce)*		
Předaná dokumentace k ZP:	návod k použití v českém jazyce	ANO – NE*	
	prohlášení o shodě	ANO – NE*	
	protokol o instruktáži personálu	ANO – NE*	
	protokol o poslední BTK	ANO – NE*	
	autorizace výrobce k provádění servisu a BTK	ANO – NE*	
	autorizace výrobce k provádění instruktáží personálu		
Technický stav ZP:			
Zapůjčeno od:		Zapůjčeno do:	

Podmínky výpůjčky:

- a) Krátkodobá výpůjčka – maximálně na dobu 30 dní, zpravidla pro prezentaci zařízení nebo pro zajištění náhrady nefunkčního stávajícího zařízení. *)

Půjčitel se zavazuje přenechat vypůjčitelu přístroj k užívání a provozování za účelem obvyklým a řádně jej vypůjčitelu předat.

Součástí předání přístroje bude:

- instruktáž vypůjčitele o jeho provozu a servisu,
- předání dokladu autorizace výrobce, že půjčitel smí provádět instruktáže personálu ve formátu PDF,

- předání návodu v českém jazyce na užívání na provoz přístroje (1 x tištěná verze a ve formátu PDF),
- předání prohlášení o shodě ve formátu PDF,
- předání kopie poslední BTK (může být ve formátu PDF),
- předání dokladu autorizace výrobce, že půjčitel smí na ZP provádět BTK a servis.

Vypůjčka přístroje je bezplatná, včetně veškerého spotřebního materiálu nezbytného pro provoz přístroje.

Vypůjčitel je povinen seznámit se podrobně a pečlivě s odborným zacházením s přístrojem a je povinen dbát náležitého odborného zacházení a údržby přístroje. Vypůjčitel odpovídá za škodu, která byla jeho zaviněním způsobena na přístroji.

Vypůjčitel se zavazuje přístroj od půjčitele řádně převzít a užívat jej výlučně za účelem, k němuž je přístroj určen. Veškeré náklady na udržování ve stavu způsobilém řádného užívání výše uvedeným nese půjčitel. Po dobu užívání není vypůjčitel oprávněn dále umožnit třetí osobě používat přístroj.

Nebezpečí škody na přístroji nese půjčitel.

Půjčitel prohlašuje, že přístroj, jehož dodání je předmětem této smlouvy, splňuje technické, hygienické, veterinární, bezpečnostní a další standardy dle předpisů Evropského společenství a odpovídá požadavkům stanoveným právními předpisy České republiky, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN, které se vztahují k předmětu plnění, zejména, že splňují podmínky dle zákona č.22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a dle nařízení vlády č. 453/2004 Sb., kterou se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky, ve znění pozdějších předpisů a dále, že bylo certifikační autoritou uděleno zdravotnickému přístroji označení shody (CE).

Půjčitel se zavazuje poskytovat vypůjčiteli servis přístroje po celou dobu výpůjčky od okamžiku předání přístroje. Bezplatný servis přístroje je poskytován na náklady půjčitele, a to včetně BTK.

Vypůjčitel se zavazuje, že po dobu výpůjčky neumožní třetí osobě jakýkoliv zásah do technického zařízení přístroje a že veškeré závady či nedostatky písemně oznámí půjčiteli nejpozději do sedmi dnů ode dne, kdy se o jejich existenci dozvěděl.

b) Výpůjčka na dobu delší jak 30 dnů *)

Výpůjčka je bezplatná. Podmínky výpůjčky se řídí písemnou Smlouvou o výpůjčce mezi Půjčitelem a Vypůjčitelem, uzavřenou v souladu s interními předpisy Karlovarské krajské nemocnice a. s.

PODPISY ZÚČASTNĚNÝCH STRAN		
PŮJČITEL:	VÝPŮJČITEL:	ZÁSTUPCE OZT:

* Nehodící se škrtně.

VRÁCENÍ ZP		
Technický stav ZP při vrácení:		
PODPISY ZÚČASTNĚNÝCH STRAN		
PŮJČITEL:	VÝPŮJČITEL:	ZÁSTUPCE OZT:

Příloha č. 3 – Vzor protokolu o instruktáži personálu

ZÁZNAM O INSTRUKTÁŽI K POUŽÍVÁNÍ A PROVÁDĚNÍ DALŠÍ INSTRUKTÁŽE ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU			
Název ZP:			
Typ ZP:			
Výrobní číslo:			
Rok výroby ZP:			
Výrobce / dodavatel:	Název:		
	Sídlo:		
	IČO / DIČ:		
	Kontaktní osoba:		
	Email:		
	Telefon:		
Níže uvedení účastníci absolvovali instruktáž ve smyslu ustanovení § 41 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů o zacházení s výše uvedeným zdravotnickým prostředkem, jeho používání v souladu s návodem k použití a o rizicích spojených s použitím tohoto zdravotnického prostředku.			
SEZNAM PROŠKOLENÝCH OSOB S OPRÁVNĚNÍM PROVÁDĚT DALŠÍ INSTRUKTÁŽE PRACOVNÍKŮ Karlovarská krajská nemocnice a. s.			
P. Č.	JMÉNO A PŘÍJMENÍ	DATUM	PODPIS
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			

V rámci instruktáže k zdravotnickému prostředku bylo provedeno:

- seznámení s používáním zdravotnického prostředku, určeným účelem použití zdravotnického prostředku a jeho údržbou,
- popis jeho funkce a jednotlivých ovládacích prvků,
- praktická ukázka použití zdravotnického prostředku,

- seznámení s podmínkami bezpečného používání zdravotnického prostředku při poskytování zdravotní péče s příslušnými provozními předpisy a předpisy upravujícími bezpečnost a ochranu zdraví při práci,
- seznámení se zvláštními riziky spojenými s používáním zdravotnického prostředku,
- upozornění na nutnost dodržování pokynů výrobce při používání zdravotnického prostředku,
- instrukce, za jakých podmínek lze zdravotnický prostředek zapojit ke společnému používání s jinými zdravotnickými prostředky, příslušenstvím, potřebným programovým vybavením a jinými předměty.

Ve výše uvedených bodech byli účastníci proškoleni i ohledně používání příslušenství, programového vybavení a možných kombinací jeho použití s dalšími zdravotnickými prostředky.

Zástupce zdravotnického zařízení prohlašuje, že školení se zúčastnili jeho zaměstnanci (účastníci), kteří mají odpovídající vzdělání, znalosti a praktické zkušenosti potřebné pro odborné používání zdravotnického prostředku.

Školitel čestně prohlašuje, že má odpovídající vzdělání, znalosti a praktické zkušenosti k provádění instruktáže o zacházení s předmětným zdravotnickým prostředkem a jeho používání a byl o použití a určeném účelu použití zdravotnického prostředku poučen jeho výrobcem či výrobcem pověřenou osobou.

Účastníci po absolvování tohoto školení jsou oprávněni používat zdravotnický prostředek a jsou oprávněni provádět instruktáž o zacházení s předmětným zdravotnickým prostředkem a jeho používání ve smyslu ustanovení § 41 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, u dalších zaměstnanců výše uvedeného poskytovatele.

Instruktáž uživatelů provedl/a:	
Datum:	
Popis:	

Zástupce zdravotnického zařízení:	
Datum:	
Podpis:	

PLNÁ MOC - POWER OF ATTORNEY

bioMérieux CZ s.r.o.

se sídlem (*seated at*) Praha 4 – Nusle, Hvězdova 1716/2b, PSČ 140 78

IČO (*ID no.*): 273 91 981

jíž zastupuje pan (*represented by Mr.*) Alexandre Nicolas Schneider, jednatel (*managing director*)

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 110836 (*registered in the Commercial Register kept by the Municipal Court in Prague, Section C, Insert 110836*)

(dále též jen jako „Společnost“)
(*hereinafter referred to as the „Company“*)

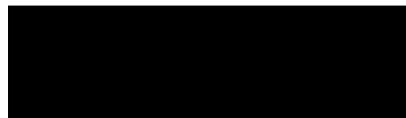
zmocňuje

hereby empowers

Radka Sluku



Radek Sluka



k

to

uzavírání a podepisování běžných obchodních smluv, dokumentů a prohlášení souvisejících s podnikáním Společnosti, zejména, avšak nikoliv pouze, k podepisování smluv o výpůjčce a/nebo dodání přístrojů a reagentů a dále k jejich změnám či rušení.

conclude and sign all regular business contracts, documents and statements which are related to the business activities of the Company especially, but not limited to, signing contracts on loan and/or delivery of an equipment and reagents and further to their amendments and terminations.

Podepisuji závaznou českou verzi této plné moci.

I hereby sign the binding Czech version of this Power of Attorney.

V (*In*) Praze (*Prague*), dne (*dated*) ...**01/04/** 2022

Alexandre Nicolas Schneider
jednatel společnosti (*the executive of the company*)
bioMérieux CZ s.r.o.