



Financováno
Evropskou unií
NextGenerationEU

Níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavřeli

Fakultní nemocnice Olomouc

státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví ČR rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25.11.1990, č.j. OP-054-25.11.90

se sídlem: Zdravotníků 248/7, 779 00 Olomouc

IČ: 00098892

DIČ: CZ00098892

zastoupená: prof. MUDr. Romanem Havlíkem, Ph.D., ředitelem

bankovní spojení: 80004-36334811/0710

na straně jedné jako „kupující“

a

Medihome s.r.o.

se sídlem: Haškova 153/17, Brno 638 00

IČ: 10974512

DIČ: CZ10974512

zastoupená: Martinem Wagnerem, jednatelem

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl C, vložka 123921

bankovní spojení: Komerční banka, a.s., 123-4441710217/0100

na straně druhé jako „prodávající“

(uvedení zástupci obou stran prohlašují, že podle stanov nebo jiného obdobného organizačního předpisu jsou oprávněni tuto smlouvu podepsat a k platnosti smlouvy není třeba podpisu jiné osoby)

tuto

RÁMCOVOU KUPNÍ SMLOUVU

uzavřená dle § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku v platném znění

I.

Úvodní ustanovení

1. Zúčastněné smluvní strany si navzájem prohlašují, že jsou oprávněny tuto smlouvu uzavřít a řádně plnit závazky v ní obsažené, a že splňují veškeré podmínky a požadavky stanovené zákonem a touto smlouvou.
2. Tato smlouva je uzavírána na základě výsledků otevřeného řízení zahájeného kupujícím jako veřejným zadavatelem podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek v platném znění, s názvem **„Vybudování informační a komunikační platformy pro telemedicínu Telemedicínského centra“**, evidenční číslo **VZ-2024-000374**. V případě, že je v této smlouvě odkazováno na zadávací dokumentaci, má se na mysli zadávací dokumentace vztahující se k uvedené veřejné zakázce. Smluvní strany se zavazují plnit podmínky obsažené v této smlouvě, přičemž za závazné se pro obě smluvní strany považují rovněž zadávací dokumentace a nabídka, kterou prodávající předložil do zadávacího řízení. Proávající dále bere na vědomí, že tato smlouva je uzavírána na základě dotačního titulu s názvem: „Podpora projektů pro inovační technologie ve zdravotnictví – telemedicina“, registrační číslo projektu: CZ.31.1.01/MV/23_44/0000044, Financováno Evropskou Unií - Next Generation EU a zavazuje se realizovat smluvní plnění v souladu s podmínkami dotace, které jsou součástí zadávací dokumentace.

II.

Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího průběžně dodávat, na základě dílčích písemných objednávek, zdravotnické prostředky a přístrojové vybavení uvedené v příloze č. 1 této smlouvy, popř. další vybavení, které není uvedeno v příloze č. 1, ale je uvedeno v aktuálním ceníku prodávajícího (dále jen **„předmět plnění“**), závazek prodávajícího převést na kupujícího vlastnické právo k tomuto předmětu plnění a závazek kupujícího zaplatit prodávajícímu kupní cenu. Předmět plnění musí být nový, nepoužitý, nepoškozený, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem předmětu plnění a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.
2. Proávající prohlašuje, že dodávané zdravotnické prostředky budou splňovat veškeré podmínky zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů. Proávající je povinen zajistit, že dodávané zdravotnické prostředky budou ke dni předání a převzetí vůči kupujícímu řádně certifikovány a registrovány u SÚKL dle platné legislativy ČR, ke zdravotnickým prostředkům bude dodána veškerá nezbytná dokumentace a současně prodávající předvede existenci funkčního propojení s platformou v rozsahu dle zadávací dokumentace. Současně je požadováno, aby prodávající, případně jeho poddodavatel/é byli registrováni u SÚKL v rozsahu požadovaném platnými právními předpisy.
3. Proávající je povinen zajistit, aby dodávaný předmět plnění byl plně připraven k použití zejména ve smyslu:
 - a) Konektivita zdravotnických prostředků s mobilní aplikací v návaznosti na mobilní zařízení. Zdravotnické prostředky a mobilní přístroje budou dodány jako kompletní sada v návaznosti na definované intervence;



- b) Vzdálená podpora - mobilní zařízení budou umožňovat vzdálenou podporu ve smyslu mobile device management a umožní i vzdálenou správu připojených zařízení;
 - c) Přístroje budou všechny otestovány s aktuální verzí software a firmware s možností okamžitého použití;
 - d) Přístroje budou splňovat bezpečnostní kritéria dle platné legislativy.
4. Součástí předmětu plnění je dále:
- a) bezplatné zaškolení/instruktaž pro uživatele a protokol o tomto zaškolení;
 - b) dodávka návodů k obsluze v českém jazyce v tištěné i datové podobě (v 1 vyhotovení);
 - c) dodávka technické dokumentace v českém jazyce v tištěné i datové podobě (v 1 vyhotovení);
 - d) dodávka dokladů prokazujících schválení pro užívání v České republice (v 1 vyhotovení);
 - e) prohlášení o shodě (v 1 vyhotovení);
 - f) distribuce k pacientům a poskytovatelům zdravotních služeb dle pokynu kupujícího;
 - g) předložení existujícího certifikátu servisního technika a certifikátu školitele;
 - h) předložení dokladu o registraci dodavatele zdravotnických přístrojů u SÚKL;
 - i) doklad o registraci dodavatele v SÚKL jako osoby oprávněné provádět servis nabídnutého přístroje (nabídnutých přístrojů).
5. Pokud je součástí předmětu plnění jakýkoliv software, prodávající touto smlouvou poskytuje kupujícímu licenci (licence) k užití SW a to dle následujících podmínek:
- a) licence se poskytuje na dobu určitou do 31.12.2033 coby maximální doby udržitelnosti;
 - b) kupující je oprávněn software užít v souladu s určením software;
 - c) licence se poskytuje jako nevýhradní;
 - d) licence se poskytuje pro území České republiky;
6. Licence musí kupujícího opravňovat k nerušenému užívání software a prodávající se zavazuje na vlastní odpovědnost zajistit, že v případě potřeby dodání software ve vlastnictví třetí strany zajistí souhlas třetí strany v souladu s podmínkami této smlouvy a na vlastní odpovědnost zajistí, že třetí strana nebude kupujícímu bránit v řádném užívání poskytnuté licence, vyjma případu porušení licenčních podmínek. Součástí předmětu plnění jsou všechny doklady a věcné příslušenství, které se vztahují k licencím poskytnutým dle této smlouvy. Proávající prohlašuje, že užívání softwaru kupujícím nebrání jakákoliv překážka faktická či právní, vyplývající zejména z předpisů o právu autorském. Ukáže-li se toto prohlášení nepravdivým, nese veškerou odpovědnost a náklady z toho vyplývající prodávající, včetně povinnosti k uspokojení nároků oprávněných osob.
7. Minimální množství předmětu plnění, které bude kupujícím celkově odebráno, je uvedeno v technické specifikaci a v příloze č.1 této smlouvy. Kupující je oprávněn určovat konkrétní množství a dobu plnění jednotlivých dílčích objednávek dle svých aktuálních potřeb, bez penalizace či jiného postihu ze strany prodávajícího. Proávající není oprávněn stanovit minimální množství a finanční limit jednotlivých dílčích objednávek. V případě, kdy typ předmětu plnění o konfiguraci a typu uvedených v příloze č.1 již nebude na trhu dostupný, nebo pokud nebude nadále umožňovat naplnění požadavků v příloze č.1 (např. ukončení



podpory), prodávající je oprávněn dodat jiný, na trhu již dostupný předmět plnění splňující minimální technické požadavky dané konfigurace v souladu se zadávací dokumentací a přílohou č.1. Cena takového předmětu plnění nesmí přesáhnout cenu původního předmětu plnění.

8. Jednotlivé objednávky budou činěny písemně (elektronicky), výjimečně i telefonicky. Dnem doručení se v pochybnosti rozumí den po prokazatelném odeslání/učinění objednávky ze strany kupujícího.
9. Dodávka předmětu plnění je považována za kompletní, je-li s předmětem plnění dodána následující průvodní dokumentace: dodací list s uvedením názvu, kódu výrobku, množství jednotlivých druhů zboží v rozdělení dle výrobních čísel, resp. šarží, počtu ks v balení, cena za kus bez DPH a s DPH, popř. cena za balení.

III.

Doba a místo plnění

1. Prodávající je povinen jednotlivé dílčí dodávky předmětu plnění uvedeného zadávací dokumentací, zejména technické specifikaci, realizovat do 30 pracovních dní ode dne vystavení dílčí písemné, elektronické nebo faxové objednávky kupujícím, s doložením dodacího listu. V případě prodlení prodávajícího s dodávkou objednaného předmětu plnění (myšleno dodávka jako celek), s předáním zboží, s předáním veškerých dokladů je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu **1000,-Kč** bez DPH za každou započatou hodinu zpoždění.
2. Kupující objednáva dodávky předmětu plnění elektronicky prostřednictvím e-mailu na adrese prodávajícího **info@mediho.me**. V naléhavých případech, kdy nelze získat elektronické spojení, může kupující dodávku objednat telefonicky na tel. **467**. Telefonickou objednávku kupující při nejbližší příležitosti potvrdí faxem nebo na elektronickou adresu prodávajícího. Prodávající potvrdí příjem objednávky na elektronickou adresu, ze které byla objednávka odeslána. Příjem potvrzené telefonické objednávky prodávající potvrdí nejpozději v pracovním dnu následujícím po dni, kdy byla dodávka objednána telefonicky.
3. Prodávající je povinen předat veškeré doklady k předmětu plnění vč. doložení dodacího listu, na kterém musí být uvedeno interní evidenční číslo veřejné zakázky.
4. Místem dodání předmětu plnění je:
 - a) V případě zdravotnických prostředků: sídlo kupujícího/sídlo jiného poskytovatele zdravotních služeb odlišného od kupujícího/adresa pacienta;
 - b) V případě ostatního přístrojového vybavení: sídlo kupujícího/ sídlo jiného poskytovatele zdravotních služeb odlišného od kupujícího/adresa pacienta.
5. Smluvní strany se závazně dohodly na následujícím způsobu dodání předmětu plnění:
 - Po vystavení objednávky bude předmět plnění připravený k použití ve smyslu čl. II odst.3 doručen do sídla kupujícího;
 - Po převzetí kupujícím bude provedena interní evidence a kontrola funkčnosti a splnění zadávacích podmínek;
 - V případě potřeby dodání předmětu plnění do sídla jiného poskytovatele zdravotních služeb odlišného od kupujícího nebo na určenou adresu pacienta je dodavatel povinen zajistit distribuci a doručení svým



jménem a na vlastní odpovědnost. V takovém případě bude prodávající vyzván ke vyzvednutí předmětu plnění ze sídla kupujícího a při doručení na určené místo je povinen zajistit podpis dokumentu potvrzujícího řádné převzetí.

6. Náklady na dodání předmětu plnění do místa dodání v souladu s odst. 5 a 6 tohoto článku jsou zahrnuty ve sjednané kupní ceně. Proávající bere na vědomí, že v souladu s interními předpisy kupujícího nese náklady související s vjezdem motorových vozidel do místa plnění za účelem plnění této smlouvy (dodávka, servis, údržba, jednání atp.).
7. K dodání předmětu plnění dochází okamžikem převzetí předmětu plnění v místě dodání kupujícím a potvrzením dodacího listu oprávněným zaměstnancem kupujícího. Proávající je dále povinen, na každém jednotlivém dodacím listě vystaveném v rámci smluvního vztahu založeného touto smlouvou, uvést interní evidenční číslo **VZ-2024-000374**. Neučiní-li tak, nebude takový dodací list ze strany kupujícího akceptován a nebude tudíž způsobilým podkladem pro fakturaci.
8. V případě nemožnosti plnění ze strany prodávajícího je prodávající povinen neprodleně písemně uvědomit kupujícího o přerušení dodávek. V případě prodlení prodávajícího s dodávkou předmětu plnění, předáním veškerých dokladů nebo nemožnosti plnění ze strany prodávajícího je kupující oprávněn nakupovat předmět plnění od jiného dodavatele. Proávající může nabídnout při nedostupnosti předmětu plnění náhradou jiný adekvátní předmět plnění splňující parametry uvedené v příloze č. 1 a taková dodávka musí být písemně odsouhlasena kupujícím. Rozdíl v nákupních cenách, jež vznikne mezi cenami sjednanými touto smlouvou a cenami alternativního dodavatele nebo cenami náhradního předmětu plnění uhradí prodávající kupujícímu k jeho písemné výzvě a v termínu dle této výzvy.

IV.

Kupní cena

1. Kupní cena zboží je cenou smluvní a je uvedena v Příloze č. 1 této kupní smlouvy (uvedení jednotlivých položek).
2. Kupní cena bez DPH je sjednána jako pevná, nejvýše přípustná, závazná a platná po celou dobu platnosti této smlouvy a zahrnuje veškeré náklady, jejichž vynaložení je nutné na řádné a včasné splnění předmětu smlouvy, zejména náklady na dopravu, kompletaci, předání a veškeré náklady související (náklady na správní poplatky, cla, schvalovací řízení, provedení předepsaných zkoušek, zabezpečení prohlášení o shodě, certifikátů a atestů, převod práv, pojištění, přepravních nákladů apod.).
3. Kupní cena bez DPH je maximální a nemůže být automaticky navýšena, s výjimkami uvedenými v odst. 5. tohoto článku. Ke kupní ceně bude připočtena DPH ve výši stanovené platnými a účinnými právními předpisy k okamžiku uskutečnění zdanitelného plnění.
4. Cena ostatního dodatečného předmětu plnění vyžádaného objednatelem nad rámec předmětu plnění vymezeného v příloze č. 1 této smlouvy bude účtována zvlášť vždy po písemném schválení objednatele, za písemnou formu se považuje také emailová komunikace. Cena materiálu, resp. náhradních dílů nesmí být vyšší, než je cena obvyklá v daném místě a čase.



5. Po uplynutí prvního roku platnosti této smlouvy a následně každý rok, vždy k 1.1., může být provedena revize cen předmětu plnění aktualizací přílohy č. 1, a to za těchto podmínek:

5.1. Změny sjednaných cen v důsledku změny inflace:

Jednotkové ceny lze změnit v důsledku změny míry inflace zjištěné podle oficiálních údajů ČSÚ za uplynulý kalendářní rok za těchto podmínek:

- a) Při změně míry inflace o více jak 2 % oproti míře inflace v předchozím kalendářním roce. Úpravy jednotkových cen mohou být provedeny tak, že se ceny zvýší/sníží maximálně o stejné %, které odpovídá změně míry inflace oproti předchozímu kalendářnímu roku;
- b) Jednotkové ceny dle této smlouvy a příloh nebudou měněny po dobu prvního roku trvání této smlouvy, případné navýšení inflace bude zohledněno při následné revizi v souladu s odst. 5;
- c) Úpravy jednotkových cen mohou být provedeny až v okamžiku, kdy budou vydány oficiální údaje ČSÚ;
- d) O úpravu ceny v rámci revize musí smluvní strana písemně požádat druhou smluvní stranu.

5.2. Změny sjednaných cen v důsledku změny minimální mzdy:

Jednotkové ceny lze změnit v důsledku změny výše minimální mzdy na základě změny právní úpravy o výši minimální mzdy v uplynulém kalendářním roce za těchto podmínek:

- a) Jednotkové ceny dle této smlouvy a příloh nebudou měněny po dobu prvních dvou let trvání této smlouvy;
- b) Úpravy jednotkových cen mohou být provedeny tak, že se ceny zvýší/sníží maximálně o stejné %, o které se změní minimální mzda oproti minimální mzdě platné v době uzavření smlouvy a oproti minimální mzdě platné v následujících letech trvání této smlouvy.

6. Nastane-li některá z podmínek pro změnu sjednané ceny dle odst. 5 tohoto článku, je prodávající povinen provést výpočet změny nabídkové ceny a předložit jej kupujícímu k odsouhlasení. Kupující není povinen případné navýšení cen odsouhlasit. Smluvní strany v případě oboustranného souhlasu následně změnu sjednané ceny písemně dohodnou formou dodatku k této smlouvě.

V.

Platební podmínky

1. Kupující neposkytuje a prodávající není oprávněn požadovat zálohy. Kupní cena bude kupujícím uhrazena na základě faktury vystavené prodávajícím a doručené kupujícímu, a to bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího. Proávající je povinen fakturu vystavit do tří dnů po protokolárním předání a převzetí předmětu plnění kupujícím.
2. Proávající je povinen vystavit fakturu s náležitostmi daňového dokladu podle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění a splatností 60 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu prostřednictvím elektronické pošty na adresu fin@fnol.cz, a to každou fakturu samostatným emailem ve formátu PDF včetně standardu ISDOC (Information System Document - standard pro elektronickou fakturaci v České republice), nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Faktura ve standardu ISDOC může být přiložena i samostatně mimo PDF. Použitá verze ISDOC musí být ve verzi 6.0.1. a vyšší.



Nezbytnou přílohou faktury bude kopie dodacího listu potvrzeného kupujícím v souladu s příslušným ustanovením této smlouvy.

3. Prodávající je dále povinen, na každé jednotlivé faktuře, vystavené v rámci kupního vztahu založeného touto smlouvou, uvést tyto informace:
 - a) číslo a datum vystavení faktury,
 - b) číslo smlouvy a evidenční číslo a název veřejné zakázky,
 - c) předmět plnění a jeho přesnou specifikaci ve slovním vyjádření (nestačí pouze odkaz na číslo uzavřené smlouvy),
 - d) registrační číslo projektu: CZ.31.1.01/MV/23_44/0000044 + informace, že se jedná o projekt financovaný z NPO
 - e) označení banky a číslo účtu, na který musí být zapláceno,
 - f) datum podpisu příslušných akceptačních protokolů či předávacích protokolů, popř. dodacích listů podepsaných zástupcem zhotovitele a odsouhlasených zástupcem objednatele (kopie Akceptačního protokolu či předávacího protokolu, popř. dodacího listu bude přílohou faktury),
 - g) lhůtu splatnosti faktury,
 - h) název, sídlo, IČ a DIČ objednatele a zhotovitele,
 - i) prohlášení zhotovitele, že ke dni vystavení faktury není veden v registru nespolehlivých plátců daně z přidané hodnoty,
 - j) jméno a vlastnoruční podpis osoby, která fakturu vystavila, včetně kontaktního telefonu.
4. V případě, že faktura nebude splňovat veškeré náležitosti, je kupující oprávněn fakturu prodávajícímu ve lhůtě splatnosti vrátit, přičemž lhůta splatnosti kupní ceny začíná běžet znovu ode dne doručení řádně vystavené faktury kupujícímu.
5. Kupní cena bude kupujícím uhrazena prodávajícímu převodem na účet uvedený v záhlaví této smlouvy. Za den úhrady se rozumí den odeslání celé fakturované částky z účtu kupujícího na účet prodávajícího.
6. Prodávající se zavazuje plnit veškeré své finanční závazky vůči poddodavatelům, s kterými spolupracuje v rámci plnění předmětu smlouvy, bez prodlení. Kupující si vyhrazuje právo požadovat po prodávajícím prokázání splnění této jeho povinnosti. Poruší-li prodávající svůj závazek dle první věty tohoto odstavce, tzn. dostane-li se prodávající do prodlení se splněním některého svého finančního závazku vůči některému ze svých poddodavatelů, vznikne kupujícímu právo uspokojit pohledávku konkrétního poddodavatele prodávajícího přímo, přičemž o takto uhrazenou částku bude ponížena cena dle této smlouvy.

VI.

Nebezpečí škody na zboží, vlastnické právo a reklamace

1. Nebezpečí škody a vlastnické právo k dodanému předmětu plnění, včetně obalu, přechází na kupujícího:
 - a) V případě zdravotnických prostředků: okamžikem jejich řádného a písemně potvrzeného předání a převzetí kupujícím;
 - b) V případě ostatního přístrojového vybavení: okamžikem jejich řádného a písemně potvrzeného předání a převzetí kupujícím.
2. Okamžikem protokolárního převzetí předmětu plnění přechází na kupujícího vlastnické právo a nebezpečí škody na předmětu plnění, ovšem kupující není povinen převzít zboží či jeho část, která je poškozená či která jinak nesplňuje podmínky této smlouvy, zejména pak jakost zboží.
3. Prodávající poskytuje na předmět plnění záruku po dobu:



- a) 60 měsíců pro zdravotnické prostředky ode dne řádného vydání a převzetí kupujícím. Tato doba se skládá z 36 měsíců základní záruční doby a 24 měsíců prodloužené záruční doby.
 - b) 60 měsíců pro ostatní přístrojové vybavení ode dne řádného vydání a převzetí kupujícím. Tato doba se skládá z 36 měsíců základní záruční doby a 24 měsíců prodloužené záruční doby.
4. Prodávající odpovídá za to, že dodané zboží bude mít po celou záruční doby požadované vlastnosti, jakost a stabilitu.
 5. Kupující je oprávněn prohlédnout zboží při jeho dodání, vadný předmět plnění odmítnout a zjevné vady co do množství ihned vyznačit do dodacího listu nebo nesrovnalosti odstranit zápisem s prodávajícím.
 6. Kupující je oprávněn jakékoliv vady předmětu plnění oznámit prodávajícímu také při zjištění po převzetí předmětu plnění. Je povinen je u prodávajícího písemně reklamovat, a to po jejich zjištění, nejpozději však do konce záruční doby na email prodávajícího support@mediho.me. Prodávající je zavázán, uplatněnou reklamaci vad vždy projednat písemně.
 7. Skryté vady je kupující povinen prodávajícímu oznámit bezodkladně po jejich zjištění.
 8. V případě reklamace pro zjištění vad nebo nesplnění sjednaných požadavků na jakost předmětu plnění, bude namísto vadného urychleně dodán předmět plnění bez vad, maximálně do 24 hodin od podané reklamace.
 9. Jestliže se v záruční době opakovaně (více než 2 x) vyskytnou shodné vady, je kupující oprávněn požadovat jejich odstranění, nebo z tohoto důvodu odstoupit od smlouvy.
 10. V případě reklamace předmětu plnění z důvodu pochybnosti o kvalitě bude předmět plnění obratem, nejpozději do 2 pracovních dnů vyměněn za nový, který nebude vykazovat obdobné závady, bez ohledu na aktuální stav průběhu reklamačního řízení. V případě prodlení prodávajícího s dodávkou vyměněného předmětu plnění je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,5% ze sjednané kupní ceny vadného předmětu plnění za každý i započatý den prodlení.

VII.

Platnost smlouvy

1. Tato smlouva se stává platnou jejím podpisem oběma smluvními stranami a uzavírá se na dobu určitou v délce 5 let (60 měsíců).

VIII.

Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna od této smlouvy odstoupit v případě jejího podstatného porušení druhou smluvní stranou. Za podstatné porušení této smlouvy ze strany prodávajícího bude považováno zejména prodlení s dodáním předmětu plnění po dobu delší než 15 dnů, pokud toto prodlení bude způsobeno důvody na straně prodávajícího a dále, pokud objem vadného/nedodaného plnění bude odpovídat alespoň 5 % celkového objemu dodávky, který je touto smlouvou předpokládán.

2. Pro účely této smlouvy se dále za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého 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.
3. Odstoupení od smlouvy musí být provedeno písemným oznámením o odstoupení, které musí obsahovat důvod odstoupení a musí být doručeno druhé smluvní straně. Účinky odstoupení nastanou okamžikem doručení písemného vyhotovení odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od smlouvy se nedotýká nároků na zaplacení smluvních pokut, či jiných sankcí z této smlouvy vyplývajících, jakož ani nároku na náhradu škody, újmy, ušlého zisku vzniknuvších před okamžikem odstoupení od smlouvy.
5. Tato smlouva může být ukončena písemnou výpovědí kupujícího s výpovědní dobou v délce 2 měsíce, přičemž tato počne běžet prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, v němž byla výpověď doručena.

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Prodávající je povinen uchovávat veškeré doklady související s realizací smluvního plnění a jeho financováním (způsobem dle zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví, v platném znění) včetně účetních dokladů minimálně do 31. 12. 2036. Dále je povinen zajistit, aby také všichni jeho poddodavatelé, partneři, dodavatelé partnerů rovněž uchovávali veškeré dokumenty související s realizací smluvního plnění.
2. Prodávající je povinen minimálně do 31. 12. 2036 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací smluvního plnění objednateli, zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů veřejné správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci projektu, poskytnout jim při provádění kontroly součinnost a být fyzicky přítomen kontrolám v místě plnění. V souladu s podmínkami dotačního titulu je zhotovitel povinen minimálně do data uvedeného ve větě první povinně vést a archivovat veškerou dokumentaci (v listinné i elektronické formě) spojenou s realizací smluvního plnění dle této smlouvy.
3. Není-li v této smlouvě stanoveno jinak, řídí se práva a povinnosti obou smluvních stran příslušnými ustanoveními zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku v platném znění, zvláštních právních předpisů, kterými se provádí občanský zákoník a zvláštních právních předpisů souvisejících.
4. Tuto smlouvu nelze dále postupovat, jakož ani pohledávky z ní vyplývající, nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Kvitance za částečné plnění a vracení dlužních úpisů s účinky kvitance se vylučují. Použití § 577 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník se vylučuje. Určení množstevního, časového, územního nebo jiného rozsahu ve smlouvě je pevně určeno autonomní dohodou smluvních stran a soud není oprávněn do smlouvy jakkoli zasahovat. Použití ustanovení § 557, § 1726, § 1728, § 1729, § 1740, § 1744, § 1757 odst. 2, 3, § 1770, §1950, zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, se vylučuje. Dle § 1765 zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, na sebe poskytovatel převzal nebezpečí změny okolností. Před uzavřením smlouvy strany zvážily plně hospodářskou, ekonomickou i faktickou situaci a jsou si plně vědomy okolností smlouvy, jakož i

okolností, které mohou po uzavření této smlouvy nastat. Pro případ rozporů při výkladu ustanovení této smlouvy se použije výklad pro objednatele příznivější.

5. Jakýkoliv dopis, oznámení či jiný dokument bude považován za doručený druhé smluvní straně této smlouvy, bude-li doručen na adresu uvedenou u dané smluvní strany v záhlaví této smlouvy. V případě pochybností se má za to, že písemnost zasláná doporučenou poštovní přepravou byla doručena třetí den po dni odeslání písemnosti.
6. Smluvní strany prohlašují, že tato smlouva byla sepsána na základě pravdivých údajů a jejich svobodné, pravé a vážné vůle a tuto lze měnit pouze dohodou obou smluvních stran obsaženou v písemném, chronologicky očíslovaném dodatku k této smlouvě, podepsaném statutárními zástupci obou smluvních stran. Změna musí být výslovně označena jako "Dodatek ke Smlouvě". Jiné zápisy, protokoly apod. se za změnu této smlouvy nepovažují. Veškeré dohody, učiněné před podpisem Smlouvy a v jejím obsahu nezahrnuté, pozbývají dnem podpisu Smlouvy platnosti, a to bez ohledu na funkční postavení osob, které předjednání učinily. Tato Smlouva tak představuje celkovou dohodu smluvních stran na jejím předmětu a nahrazuje všechna předchozí ujednání a dohody dosažené ohledně jejího předmětu.
7. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu řádně přečetly, s celým jejím obsahem souhlasí a na důkaz toho, že se jedná o projev jejich svobodné a vážné vůle, připojují své podpisy.
8. Prodávající souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu (např. podmínky smlouvy).

Seznam příloh:

- Příloha č. 1 – Položkový seznam předmětu plnění

V Olomouci dne

prof. MUDr.
Roman
Havlík, Ph.D.

Digitálně podepsal
prof. MUDr. Roman
Havlík, Ph.D.
Datum: 2025.07.18
10:56:39 +02'00'

prof. MUDr. Roman Havlík, Ph.D.

ředitel

Fakultní nemocnice Olomouc

V dne

Martin
Wagner

Martin Wagner

Jednatel

Medihome s.r.o.

Digitálně podepsal
Martin Wagner
Datum: 2025.07.18
16:30:56 +02'00'



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

Ozn.	Položka	Výrobce	Typ/katalogové číslo	Minimální množství	Minimální technická specifikace a funkcionality	Jednotková položková cena (v Kč bez DPH)	Jednotková cena s DPH (21 %)
1	Koncová HW zařízení						
1.1.	Přístroj pro sběr dat (hub)	iContio	Senscare	16	Možnost pořízení setů zdravotnických prostředků (zařízení) s vlastním koncentrátorem (HUB). Pouze HUB bude připojen k systému (služby mHealth) nebo k mobilní aplikaci (přímo, či přes cloud, API, SDK), zařízení budou připojena přes HUB. Předdefinované sety zařízení pro vybrané intervence komunikující s jedním HUBem. Plně automatické ovládání zařízení z mobilní aplikace, bez ručního párování. Možnost připojení až 3 zařízení současně k HUBu. Připojení k Wi-Fi, postup k napojení na IoT v rámci Wi-Fi v českém jazyce. GSM modul, Datové připojení LTE a vyšší. Přístroje určené k propojení s HUBem jsou EKG, váha, tlakoměr).		
1.2.	Veškeré tablety a mobilní telefony			816	Podpora min.: Bluetooth, GPS, Gyroskop, datové připojení LTE a vyšší. Funkce zařízení: odemykání otiskem prstu nebo rozeznáním obličeje, měření míry pohybu pomocí akcelerometru, měření úrovně nabití baterie. Kompatibilita s mHealth a mobilní aplikací kupujícího a kompatibilita s dodávanými přístroji a zdravotnickými prostředky. Možnost přenosu dat do centrálního systému veřejnými sítěmi (prostřednictvím Wi-Fi nebo mobilní telekomunikační sítě).		



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

1.3.	Tablet pro pacienty – Android	Lenovo	Tab M11 WWAN	480	Dotykový tablet min. 8" s OS Android v poslední vydané verzi + požadavky dle bodu 1.2	
1.4.	Tablet pro pacienty – iOS	Apple	iPad 10 generace 64 GB	128	Dotykový tablet min. 8" s OS iPadOS v poslední vydané verzi + požadavky dle bodu 1.2	
1.5.	Mobilní telefon pro pacienty – Android	Samsung	Galaxy A15	72	Dotykový mobilní telefon min. 5" s OS Android v poslední vydané verzi + požadavky dle bodu 1.2	
1.6.	Mobilní telefon pro pacienty – iOS	Apple	iPhone 13	136	Dotykový mobilní telefon min. 5" s OS iOS v poslední vydané verzi + požadavky dle bodu 1.2	
1.7.	Osobní měřič prašnosti	ATMO	Atmotube Pro	56	Minimální požadované parametry: možnost měření PM1, PM2.5 a PM10 polutanty + VOC (Volatile Organic Compounds), měření atmosférického tlaku, vlhkost, teplota. Požadavky: možnost stažení všech naměřených dat v CSV, real time zobrazení dat v aplikaci, přenositelnost a možnost nošení ZP u pacienta po celou dobu jeho pohybu ve vnitřním i vnějším prostředí, možnost zobrazení všech hodnot dle data v historii měření + požadavky dle bodu 1.2	
1.8	Smartwatch iOS	Apple	Apple Watch 9	136	Funkce sledování pohybové aktivity (počet kroků), sledování pohybové inaktivity a spánku a dalších hodnot. Minimální požadované parametry: elektrický snímač srdeční činnosti, optický snímač srdeční činnosti, snímání teploty, akcelerometr snímající vysoké přetížení, gyroskop s vysokým dynamickým rozsahem, saturace kyslíkem, EKG, možnost nahrávání/záznamu. Možnost dvou unipolárních čtení, ze	

I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

					srdce přes ipsilaterální ruku do hodinek a ze srdce přes kontralaterální ruku do elektrody. Měření tepové frekvence. Oznámení o vysoké a nízké tepové frekvenci. Oznámení o nepravidelném srdečním rytmu. Veškerá měření musí být zařízení schopné předávat v raw podobě; pro další zpracování. Operační systém musí podporovat Podpora frameworku pro sběr a analýzu zdravotních dat s možností rozšíření a exportu nasbíraných dat pro další zpracování př. ResearchKit nebo Researchstack a podobné. Zařízení musí mít (CE) mark a FDA pro oblast záznamu EKG. Obecné vlastnosti: čitelný displej i na přímém slunci, dlouhodobá funkčnost při nízkém nabíjecím cyklu (minimální výdrž 24 hodin). Voděodolnost. Měření srdečního tepu. Monitoring spánku. Krokoměr. Měření vzdálenosti a spotřeby energie. Senzory: akcelerometr, gyroskop. Další vybavení: čas, datum, stopky, odpočet, budíčky, bluetooth párování s mobilním telefonem + požadavky dle bodu 1.2		
1.9	Smartwatch ostatní	Google	Pixel Watch 3	264	Funkce sledování pohybové aktivity (počet kroků), sledování pohybové inaktivity a spánku a dalších hodnot. Minimální požadované parametry: elektrický snímač srdeční činnosti, optický snímač srdeční činnosti, snímání teploty, akcelerometr snímající vysoké přetížení, gyroskop s vysokým dynamickým rozsahem, saturace kyslíkem, EKG, možnost nahrávání/záznamu. Možnost dvou unipolárních čtení, ze srdce přes ipsilaterální ruku do hodinek a ze srdce přes kontralaterální ruku do elektrody. Měření tepové frekvence. Oznámení o vysoké a nízké tepové frekvenci. Oznámení o nepravidelném srdečním rytmu. Veškerá měření musí být zařízení schopné předávat v raw podobě, pro další zpracování. Operační systém musí podporovat Podpora		



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

					frameworku pro sběr a analýzu zdravotních dat s možností rozšíření a exportu nasbíraných dat pro další zpracování př. ResearchKit nebo Researchstack a podobné. Zařízení musí mít (CE) mark a FDA pro oblast záznamu EKG. Obecné vlastnosti: čitelný displej i na přímém slunci, dlouhodobá funkčnost při nízkém nabíjecím cyklu (minimální výdrž 24 hodin). Voděodolnost. Měření srdečního tepu. Monitoring spánku. Krokoměr. Měření vzdálenosti a spotřeby energie. Senzory: akcelerometr, gyroskop. Další vybavení: čas, datum, stopky, odpočet, budíčky, bluetooth párování s mobilním telefonem + požadavky dle bodu 1.2		
2	Zdravotnické přístroje (zdravotnické i neztavotnické prostředky) - "ZP"						
2.1.	Veškeré zdravotnické prostředky				Pokud ZP a jeho užití podléhá povinnosti certifikace (min. CE), metrologického ověření, případně získání jiných osvědčení pro použití – povinnost jejich dodání. Není přípustná dodávka ZP s osvědčeními/certifikacemi pro jiné trhy mimo EU, pokud jim nebyla ze strany SÚKL, případně jiné instituce EU udělena výjimka. ZP musí měřit a poskytovat údaje/data ve standardních jednotkách měření. Každý dodávaný ZP musí poskytovat integrační rozhraní pro napojení na dodávaný systém a to min. v jedné z následujících možností: Bluetooth, napojení na mobilní zařízení (tablet/telefon) prostřednictvím spárování a přímého propojení ZP a mobilního zařízení a propojení do mobilní aplikace, možnost napojení na HUB (který zajistí sběr dat a jejich přenos do Systému (Služby mHealth)), dodávka napojení dodávaných přístrojů do		



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

					Mobilní aplikace a HUBu, včetně způsobu párování a konfigurace, přímé napojení na Systém, přímé napojení na dodané API v Systému (přes IOT nebo datové sítě), napojení dodávaných přístrojů do Systému (Služby mHealth), včetně způsobu párování a konfigurace. Součástí dodávky musí být: API (SDK) pro přímé napojení přístrojů na systém (prostřednictvím IOT nebo datových sítí) a předávání údajů/dat do Systému, včetně dokumentace pro zpřístupnění a nastavení pro napojení konkrétních typů přístrojů. Součástí dodávky je dodávka SDK, návodu pro vývojáře mobilní aplikace s využitím tohoto SDK, popisu obsahu a struktury datové komunikace zařízení s mobilní aplikací. Návody pro vývojáře mohou být v anglickém jazyce. SDK pro napojení přes Bluetooth do mobilní aplikace v mobilních zařízeních, pro požadované platformy (iOS/iPadOS, Android), včetně dokumentace pro zpřístupnění a nastavení pro napojení konkrétních typů přístrojů. Typová konfigurace přístrojů: každý podporovaný typ přístroje musí být v systému registrován. Pacienti – jednoduchý uživatelský návod v českém jazyce s možností zpřístupnění pacientovi, případně oprávněné osobě v rámci mobilní aplikace nebo portálu pacienta. Pro obsluhu ZP: návod pro nastavení a párování přístroje, řešení chyb/závad, popis stavů, popis řešení údržby a další související provozní informace. Pokud zařízení umožňuje vzdálenou správu, bude součástí dodávky dokumentace pro vzdálenou správu, včetně uložení do systému. Každý přístroj bude mít vnitřní identifikaci, která bude v kombinaci s typem unikátní v rámci celého systému - využití v rámci funkcionalit systému pro zpracování dat (komunikace, uložení, vazba na pacienta a další). Pokud typ přístroje umožňuje vzdálenou správu, bude součástí dodávky		
--	--	--	--	--	---	--	--



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

					software/služby pro řešení vzdálené správy, včetně dokumentace a přístupu ke službám vzdálené správy. Přístroje budou poskytovat do mobilní aplikace nebo systému důležité provozní údaje (min. stav baterie, případně závady/chyby). Údaje musí být přístupné pacientům i obsluze ZP s barevnou indikací, případně notifikací, pokud stav vyžaduje aktivitu pacienta (stav nabití přístroje – notifikace v mobilní aplikaci, případně portálu pacienta) nebo obsluhy ZZ (závady/chyby). Vyžadováno uživatelsky přátelské ovládání v českém jazyce a automatické zahájení datové komunikace s mobilní aplikací při spuštění monitorovacího zařízení.		
2.2.				80	Certifikace coby zdravotnický prostředek. U přenositelného přístroje EKG umožněn min. záchyt: Atrial Fibrillation, Bradycardia, Tachycardia, Sinus Rhythm with PVCs, Sinus Rhythm with Wide QRS, Sinus Rhythm with SVE P, QRS komplex, T vlna -> identifikace atrial fibrillation, atrial flutter, and heart block. Minimálně 3 svody s dopočtem na 6, vyměnitelná baterie, Bluetooth Low Energy technology, dynamický rozsah 10 mV, oba záznamy od 30 sekund do 5 minut, vzorkovací frekvence 300 vzorků za sekundu, rozlišení 14 bitů + požadavky dle bodu 2.1		
2.3.				5	Certifikovaný zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry a funkcionality: krevní tlak - Systolický a diastolický tlak, rozsah měření od 0 do 299 mmHg, přesnost ± 3 mmHg, krevní puls - Rozsah měření od 40 do 180 úderů za minutu, přesnost ± 5 %, kontrola utažení manžety - upozorní na chyby vzniklé nevhodným (např. nedostatečným) utažením manžety, vyhodnocení nevhodného pohybu při měření, vyhodnocení arytmií, detekce síňové fibrilace, průměrovací		

I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

				EKG	funkce - Umožňuje provádět tři po sobě jdoucí měření a zobrazit průměrný výsledek, detekce nepravidelného tepu, upozornění na nepravidelnosti srdečního rytmu, detekce pohybu těla - Upozorní, pokud během měření dojde k pohybu, který by mohl ovlivnit přesnost výsledků, indikátor hypertenze - upozornění, pokud naměřený tlak přesáhne doporučenou hodnotu, bluetooth konektivita, napájení ze sítě i z baterie, klinicky validovaný - pro pacienty s hypertenzí, srdečním selháním, a těhotné ženy a pacienty s diabetem. Zobrazení hodnot v portále a mobilní aplikaci: systolický tlak (horní hodnota) Diastolický tlak (spodní hodnota), Zobrazení			
				Tlakoměr	aktuálních a historických hodnot tepové frekvence. Průměrné hodnoty: Možnost zobrazení průměrných hodnot krevního tlaku za určitý časový úsek (např. průměrné ranní a večerní hodnoty). Upozornění na možnou přítomnost fibrilace síní.			
				76	Ukládání a přístup k historii všech naměřených hodnot. Ukládání a přístup k historii všech naměřených hodnot - export CSV nebo pdf. Grafické zobrazení trendů krevního tlaku a tepové frekvence v čase. Alerty měření na základě možností stanovení pravidel (překročení hodnot za stanovený časový úsek). Nastavení připomínek pro pravidelné měření krevního tlaku. Upozornění na abnormální hodnoty krevního tlaku nebo tepové frekvence. Možnost porovnání aktuálních hodnot s předchozími měřeními, což umožňuje sledování změn a efektivity léčby. Synchronizace dat s aplikacemi jako Apple Health nebo Google Fit. Tlakoměr musí být schválený pro domácí neinvazivní měření krevního tlaku podle platných standardů. Doporučuje se kontrolovat schválení na stránkách British Hypertension Society (BHS) nebo jiných relevantních organizací." + požadavky dle bodu 2.1			



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

2.4.	Osobní váha	Truelife	FitScale W6 BT	176	Nemusí být ZD. Sledované parametry: tělesná hmotnost, voda, tuk, svalová hmota, BMI. Minimální požadované parametry a způsob sledování: max. nosnost - 180 kg a více, typ váhy - diagnostická, přesnost - 100 g, konektivita - BLE, bioimpedační analýza, procento vody v těle. Synchronizace dat s aplikacemi jako Apple Health nebo Google Fit. Historie hodnot hmotnosti pacienta. Možnost zobrazení průměrných hodnot/medián/MIN/MAX jako je tělesná hmotnost, voda, tuk, svalová hmota, BMI za určitý časový úsek. Ukládání a přístup k historii všech naměřených hodnot - export CSV nebo pdf. Grafické zobrazení trendů všech výše zmíněných veličin v čase, alerty měření na základě možností stanovení pravidel (překročení hodnot za stanovený časový úsek). Nastavení připomínek pro pravidelné měření krevního tlaku. Upozornění na abnormální hodnoty krevního tlaku nebo tepové frekvence. Možnost porovnání aktuálních hodnot s předchozími měřeními, což umožňuje sledování změn a efektivity léčby. Synchronizace dat s aplikacemi jako Apple Health nebo Google Fit + požadavky dle bodu 2.1		
------	-------------	----------	-------------------	-----	---	--	--



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

2.5.	Senzor pro kontinuální monitoraci glykémie	Dexcom	G7	680	Certifikovaný zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry: samokalibrace – bez nutnosti kalibrace pomocí kapilární krve, měření glukózy: Každých 5 minut, v reálném čase, rozsah měření glukózy: 2,2–22,2 mmol/L, životnost senzoru min. 7 dní, doba zahřátí senzoru: do 60 minut. Konektivita: bluetooth, kompatibilní s aplikacemi Apple Health, Garmin a dalšími. Validace pro použití při těhotenství. Integrovaný vysílač v senzoru + požadavky dle bodu 2.1		
2.6.	Mobilní fundus kamera	Optomed	Aurora	2	Zařízení musí být certifikované jako zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry: rozlišení/typ senzoru: min. 5 MP / CMOS , dobíjecí lithiová baterie, zorné pole - 40° , režim snímání - Barevné, red-free, IR, rozsah zaostření: -20 D až + 20 D, fixace - 9x LED, interní, minimální velikost zornice 3,5 mm, displej min TFT-LCD, 800 x 480 px, 16,7 mil. barev, antireflexní vrstva. Datová konektivita - USB Wi-Fi (802.11 b/g/n) v pásmu 2,4 GHz. Formáty dat JPEG, MPEG4/1 (DICOM). Paměť - Wi-Fi SDHC karta, konformní s ISO 10940 + požadavky dle bodu 2.1		
2.7.	Mobilní intraokulární tonometr	iCare	Home2	2	Zařízení musí být certifikované jako zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry: rozsah měření: 7 - 50 mmHg, rebound technologie. přesnost: $\pm 1,2$ mmHg (≤ 20 mmHg) a $\pm 2,2$ mmHg (> 20 mmHg), přesnost displeje: 0,1 mm, opakovatelnost: <8%, možnost měření u ležícího pacienta + požadavky dle bodu 2.1		



I.1. Příloha č. 1:
Položkový seznam
předmětu plnění

2.8.	Spirometr	MIR	Spirobank Smart	56	Certifikace jako zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry: vyšetření (PEF, FEV 1, FVC, FEF 25), BLE komunikace s mobilním telefonem/tabletem, obousměrná turbína, princip měření - Infračervené přerušení nebo tlaková senzorová technologie nebo ultrazvuková technologie, maximální měřitelný objem až 10 L, rozsah průtoku: +/- 0-14 l/s a více, přesnost objemu: +/- 3%, přesnost průtoku: +/- 5%, dynamický odpor při 12L/s: <0,5 cm H2O/l/s, + požadavky dle bodu 2.1		
2.9.	Měření koncentrace vydechovaného oxidu dusnatého	Bosch	Vivatmo me	56	Certifikace coby zdravotnický prostředek. Minimální požadované parametry: měření frakce NO ve vydechovaném vzduchu (FeNO), rozsah měření: 5 – 300 ppb, přesnost měření : ± 5 ppb pro < 50 ppb ± 10 % pro ≥ 50 ppb ± 15 % pro ≥ 160 ppb Minimální délka měření 10 s. Displej pro zobrazení hodnot FENO. Senzor zabudovaný v přístroji bez nutnosti kalibrace. Podpora výstupu v HL 7 + požadavky dle bodu 2.1		