

Kupní smlouva

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

Nemocnice Písek, a.s.

společnost zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Českých Budějovicích pod sp. zn. B 1462

se sídlem: Karla Čapka 589, 397 01 Písek

IČ: 260 95 190

DIČ: CZ699005400

jednající: MUDr. Jiřím Holanem, MBA, předsedou představenstva

číslo účtu: [REDACTED]

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

a

FOMEI s.r.o.

společnost zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze pod sp. zn. C 275265

se sídlem: U Libeňského pivovaru 2015/10, 180 00 Praha 8

IČ: 46504869

DIČ: CZ46504869

jednající: Jaroslav Faltus, prokurista

číslo účtu: [REDACTED]

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 jednacího řízení bez uveřejnění „**Mamografický přístroj**“ (dále jen „**veřejná zakázka**“) zadávaného v režimu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „**ZVZ**“).

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek Prodávajícího dodat Kupujícímu 1 ks mamografického přístroje a 1 ks diagnostické stanice s příslušenstvím dle technické specifikace uvedené v Příloze č. 1 této smlouvy se všemi sjednanými, jinak obvyklými součástmi a příslušenstvím (dále jen „**Zařízení**“) a umožnit Kupujícímu k němu nabýt vlastnické právo. Zařízení musí splňovat veškeré požadavky stanované pro jeho uvedení na trh a do provozu dle platných právních předpisů zejména zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro.
2. Součástí předmětu plnění je provedení montáže a instalace Zařízení v místě plnění, zajištění a provedení potřebné validace, zaškolení obsluhy a uvedení Zařízení do běžného provozu (usazení v místě plnění, sestavení, propojení položek, montáž, napojení na zdroje, zejména připojení k místním elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, rozvodu vody,

demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky - je-li provoz Zařízení podmíněn takovým připojením) s předvedením funkčnosti a seřazením, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu.

3. Společně se Zařízením bude dodán návod na obsluhu v českém jazyce, prohlášení o shodě, potvrzení o proškolení servisních pracovníků Kupujícího výrobcem nebo výrobcem autorizovanou osobou, potvrzení o poučení výrobcem nebo jím pověřenou osobou k provádění instruktáže, a příslušná dokumentace dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné.
4. Prodávající se zavazuje, že Kupujícímu předá protokol o instruktáži obsluhy a doklad o stanovení třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III).
5. Prodávající prohlašuje, že Zařízení je nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem Zařízení a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání Kupujícím.
6. Prodávající prohlašuje, že předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky Kupujícího a technickou specifikací a že je výlučným vlastníkem Zařízení, že na Zařízení nevážnou žádná práva třetích osob a že není dána žádná překážka, která by mu bránila se Zařízením podle této smlouvy disponovat. Prodávající prohlašuje, že Zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.
7. Kupující se zavazuje Zařízení převzít a zaplatit Prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.

II. Kupní cena

1. Kupní cena za splnění této smlouvy Prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou Prodávající nabídl v rámci výběrového řízení na veřejnou zakázku.
2. Kupní cena činí **4 981 000,- Kč bez DPH**. DPH činí 1 046 010,- Kč. Kupní cena vč. DPH činí 6 027 010,- Kč.
3. Kupní cena je sjednána jako závazná a nejvýše přípustná.
4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady Prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy, a to zejména clo, doprava do místa určení, instalace, uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů, demontáž, odvoz a ekologická likvidace stávajícího mamografického přístroje, instruktáž příslušných zaměstnanců, tj. techniků Kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží, vstupní validace, záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci Zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny), vše včetně vystavení protokolu a případného updatu softwaru. To vše po dobu záruky bez povinnosti Kupujícího platit Prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit Prodávajícímu kupní cenu bezhotovostním převodem na bankovní účet Prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě faktury vystavené Prodávajícím po protokolárním bezvadném předání a převzetí Zařízení. Splatnost faktury činí **30 dnů** od jejího vystavení.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy.

3. V případě, že faktura nebude obsahovat odpovídající náležitosti, je Kupující oprávněn zaslat ji ve lhůtě splatnosti zpět Prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se splatností. Důvody vrácení sdělí Kupující Prodávajícímu písemně zároveň s vráceným daňovým dokladem. V závislosti na povaze závady je Prodávající povinen daňový doklad včetně jeho příloh opravit nebo vyhotovit nový. Lhůta splatnosti počíná běžet znovu od opětovného doručení náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu.
4. Faktura bude Prodávajícím zaslána na e-mailovou adresu fakturace@nemopisek.cz.
5. Přílohu faktury tvoří dodací list.
6. Kupující nebude poskytovat Prodávajícímu zálohy.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje dodat Zařízení dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději **do 30 dnů od uzavření této kupní smlouvy**.

V. Místo a předání plnění

1. Místem plnění je sídlo Kupujícího.
2. Prodávající bude předem informovat Kupujícího o přesném termínu předání Zařízení nejméně 5 kalendářních dnů před dodáním Zařízení.
3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem Kupujícího je pro účely této smlouvy určen [REDACTED]
4. Kontaktní osobou Prodávajícího je pro účely této smlouvy určen [REDACTED]
5. Prodávající je povinen sdělit Kupujícímu, které vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání Zařízení a jaký způsob součinnosti od Kupujícího očekává k úspěšné instalaci Zařízení a instruktáži příslušných osob.
6. Kupující se zavazuje poskytnout potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů Prodávajícího. Nemožnost provést instalaci z důvodů nedostatečné připravenosti pracoviště Kupujícím má za následek prodloužení doby plnění uvedené v čl. IV. této smlouvy na dobu nezbytnou k vyřešení všech nedostatků.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - Zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - Zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do provozu, byla provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků Kupujícího a obsluhujícího personálu, dle § 41 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro,
 - Zařízení bylo řádně předáno bez vad a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k Zařízení přechází z Prodávajícího na Kupujícího okamžikem převzetí Zařízení Kupujícím. Kupující není povinen převzít Zařízení či jeho část, která je poškozena nebo která jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.

9. O dodání Zařízení se smluvní strany zavazují sepsat předávací protokol, který podepíší a opatří otisky razítek zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí Zařízení.

VI. Záruční podmínky

1. Prodávající poskytuje Kupujícímu záruku za jakost Zařízení spočívající v tom, že Zařízení, jakož i jeho veškeré části i jednotlivé komponenty, bude po záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce **24 měsíců** ode dne převzetí Zařízení Kupujícím dle čl. V této smlouvy.
3. Záruční servis bude Prodávající provádět bezplatně. Po dobu záruční doby provede Prodávající nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek nařízených výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize/prohlídky/validace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny), vše včetně vystavení protokolu a případného updatu softwaru. Prodávající prokazatelně písemně vyvolá jednání o termínu provedení prohlídky/validace/revize minimálně 1 měsíc před uplynutím termínu platnosti stávající prohlídky/validace/revize. Termín bude stanoven na základě vzájemné dohody. Vady musí Kupující uplatnit u Prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co se o nich dozví.
4. V případě výskytu záruční vady je Prodávající povinen zajistit realizaci záručního servisu do 48 hodin po nahlášení vady Kupujícím, a to v místě instalace či umístění Zařízení, zjistit příčinu této vady a v co nejkratším termínu ji bezplatně odstranit.
5. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práv z vad.
6. Za záruční vady nebudou považovány ty vady, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou Zařízení nebo úmyslným poškozením Zařízení Kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmkoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně Kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplaty.
7. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má Kupující právo na odstranění vady dodáním nového Zařízení bez vady, na odstranění vady opravou Zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.
8. Práva Kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.

VII. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
 - prodlení s úhradou kupní ceny nebo její části delším 60 kalendářních dnů;
 - prodlení Prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;

- Zařízení nebude možné Kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
 - jestliže Prodávající ujistil Kupujícího, že Zařízení má určité vlastnosti, zejména vlastnosti Kupujícím výslovně vymíněné, anebo že nemá žádné vady, a toto ujištění se následně ukáže nepravdivým;
 - nemožnost odstranění vady dodaného Zařízení; nebo
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení Prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
3. Odstoupení od této kupní smlouvy musí mít písemnou formu, musí v něm být přesně popsán důvod odstoupení, podpis odstupující smluvní strany, jinak je odstoupení od této kupní smlouvy neplatné. Tato smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu škody vzniklého z porušení smluvní povinnosti a práva na zaplacení smluvní pokuty, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

VIII. Odpovědnost za škodu

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

IX. Sankce

1. Pro případ prodlení Prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy, se Prodávající zavazuje uhradit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny včetně DPH uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je Kupující oprávněn započíst oproti pohledávce Prodávajícího.
3. Pro případ prodlení Kupujícího s úhradou kupní ceny uvedenou v článku II. této smlouvy, se Kupující zavazuje uhradit Prodávajícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny včetně DPH, a to za každý i započatý den prodlení.
4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení.

X. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou. Účinnosti smlouva nabývá dnem uveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv.
2. Smluvní strany se zavazují, že budou respektovat oprávněné zájmy druhé smluvní strany, budou jednat v souladu s účelem této smlouvy a nebudou jej mařit, přičemž skuteční veškerá právní a

jiná jednání, která se ukáží být nezbytná pro dosažení účelu této smlouvy.

3. Smluvní strany prohlašují, že údaje uvedené ve smlouvě a taktéž v oprávnění k podnikání jsou v souladu s právní skutečností v době uzavření smlouvy. Smluvní strany se zavazují, že změny dotčených údajů oznámí bez prodlení druhé smluvní straně. Smluvní strany dále prohlašují, že osoby podepisující smlouvu jsou k tomuto úkonu oprávněny.
4. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
5. Smluvní stranou povinnou zveřejnit smlouvu dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv je Kupující.
6. Pokud některé z ustanovení této smlouvy je nebo se stane neplatným, neúčinným či zdánlivým, neplatnost, neúčinnost či zdánlivost tohoto ustanovení nebude mít za následek neplatnost smlouvy jako celku ani jiných ustanovení této smlouvy, pokud je takovéto neplatné, neúčinné či zdánlivé ustanovení oddělitelné od zbytku této smlouvy. Smluvní strany se zavazují takovéto neplatné, neúčinné či zdánlivé ustanovení nahradit novým platným a účinným ustanovením, které svým obsahem bude co nejvěrněji odpovídat podstatě a smyslu původního ustanovení.
7. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
8. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom vyhotovení.
9. Nedílnou součástí této smlouvy je příloha: Technická specifikace předmětu plnění.

Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění

V Písku dne6.8.2025.....

V Praze dne 5.8.2025

KUPUJÍCÍ:

PRODÁVAJÍCÍ:

MUDr. Jiří Holan, MBA
předseda představenstva
Nemocnice Písek, a.s.

Jaroslav Faltus
prokurista
FOMEI s.r.o.

Příloha č. 1 – Technická specifikace předmětu plnění

Požadované technické parametry předmětu zakázky „Mamografický přístroj“

Část 1 – mamografický přístroj

Požadavek zadavatele		Stanovisko dodavatele (ANO splňujeme/ NE nesplňujeme) + skutečné parametry
Gantry		
Vzdálenost ohnisko – detektor (SID)	Minimálně 60 cm	ANO 70 cm
Motorizovaný rozsah vertikálního pohybu	Minimálně 65 cm	ANO 70,5 cm
Rozsah motorizovaného otáčení	Minimálně +/- 135°	ANO +195°/- 155°
Automatické nastavení otočení gantry do uživatelsky předdefinovaných pozic	ANO	ANO
Digitální indikace úhlu rotace	ANO	ANO
Motorizovaná automatická i manuální komprese s digitální indikací kompresní síly	ANO	ANO
Maximální síla komprese	Minimálně 175 N	ANO 178 N
Indikace komprimované tloušťky prsu	ANO	ANO
Automatická i manuální dekomprese po ukončení expozice	ANO	ANO
Automatický, motorický stranový posun kompresní lopatky, pro MLO projekce	ANO	ANO
Systém pro mechanické zvětšení snímku – požadované minimálně dva stupně zvětšení	ANO	ANO
Pár nožních spínačů pro ovládání komprese a vertikálního pohybu	ANO	ANO
Obličejový štít nezávislý na pohybu rentgenky	ANO	ANO
VF generátor integrovaný v gantry		
Vysokofrekvenční generátor o výkonu	Minimálně 5 kW	ANO 7 kW
Rozsah volitelného expozičního napětí	Minimálně 23 – 35 kV	ANO 20 – 39 kV s krokem 1 kV
Rozsah volitelného expozičního proudu	Minimálně 5 – 500 mAs	ANO 3 – 500 mAs
Automatické i manuální nastavení expozičních parametrů	ANO	ANO
Systém řízení dávky (AEC) na základě vícebodového nebo celoplošného měření a hodnocení dávky minimálně na základě tloušťky prsu (míry komprese) a denzity tkáně	ANO	ANO
Expoziční automat – nastavení napětí dle tloušťky a složení prsu	ANO	ANO
Rentgenka a kolimátor		
Výkonný zářič s vysokoobrátkovou anodou	Minimálně 8 800 ot./min.	ANO 9 500 ot./min.
Dvě ohniska	ANO	ANO
Malé ohnisko	Maximálně 0,1 x 0,1 mm	ANO 0,1 x 0,1 mm
Velké ohnisko	Maximálně 0,3 x 0,3 mm	ANO 0,3 x 0,3 mm
Tepelná kapacita anody	Minimálně 300 kHU	ANO 300 kHU
Motorizované filtry v kombinaci těchto materiálů Ag, Rh, Mo, Al	Minimálně 2	ANO Ag, Rh

Automatická i manuální kolimace	ANO	ANO
Světelné zaměření pole bez ozáření	ANO	ANO
Zařízení nebo příslušenství, které poskytuje kvantitativní informaci o ozáření pacienta	ANO	ANO
Plně digitální detektor		
Technologie pro <i>přímou</i> konverzi signálu (materiál amorfni Se)	ANO	ANO
Velikost aktivní plochy	Minimálně 23 x 29 cm	ANO 24x29 cm
Velikost pixelu	Maximálně 100 µm	ANO 70 µm
Hloubka obrazu	Minimálně 14 bit	ANO 14 bit
Akviziční systém		
Typický čas zobrazení snímku na obrazovce po ukončení expozice	Maximálně 10 s	ANO 4-6 s
Typický čas mezi dvěma expozicemi	Maximálně 30 s	ANO 26 s
Kapacita pro interní uložení	Minimálně 9000 snímků	ANO 9000 studií (36000 snímků)
LCD medicínský diagnostický monitor	ANO	ANO
- Úhlopříčka	Minimálně 21"	ANO 21,3"
- Rozlišení	Minimálně 3 Mpx	ANO 3 Mpx
Samostatný speciální SW pro zpracování obrazu pro snímky s implantáty s možností zapnout/vypnout	ANO	ANO
SW pro základní zpracování snímků a jejich odeslání do diagnostické stanice	ANO	ANO
DICOM 3.0 – Storage SCU/SSC, Worklist, Query/Retrieve	ANO	ANO
Vypalování snímků na CD/DVD média v DICOM formátu	ANO	ANO
Integrovaný ochranný štít proti záření pro obsluhu	Minimálně 0,3 mm ekvivalent Pb	ANO 0,50 mm Pb
Záložní zdroj	Minimálně 600 VA	ANO min. 600 VA
Kompletní sada pro testy stálosti včetně fantomů a integrovaného SW	ANO	ANO
Příslušenství		
Transparentní ploché lopatky pro základní screeningové vyšetření pro malá a velká prsa	ANO	ANO
- Pro malá prsa – rozměr	Cca. 19 x 24 cm (+/- 1 cm)	ANO
- Pro velká prsa – rozměr	Cca. 24 x 29 cm (+/- 1 cm)	ANO
Kompresní lopatky pro cílená vyšetření, bodové komprese	ANO	ANO
Kompresní lopatky pro snímky se zvětšením	ANO	ANO
Všechny lopatky musí být schopny provádět snímkování jak s centrací lopatky, tak i s pravostranným, nebo levostranným vyosením lopatky k ose rentgenového svazku	ANO	ANO

Podpěra prsu pro snímky se zvětšením podle požadavku výše	ANO	ANO
Instalační požadavky		
Provedení deinstalace stávající technologie mamografického přístroje Planmed, včetně ekologické likvidace a vydání protokolu o ekologické likvidaci včetně ZIZ	ANO	ANO
Dodání a instalace, případně přezbrojení elektrického rozvaděče pro připojení přístroje	ANO	ANO
Provedení instalace v místě určení, ověření funkčnosti přístroje a požadovaných funkcí	ANO	ANO
Předání přístroje odpovědné osobě včetně předávacího protokolu	ANO	ANO
Proškolení personálu uživatele oprávněnou osobou	ANO	ANO
Požadavky na záruční a pozáruční zajištění		
Plná záruka na přístroj bez výjimky na komponentech (to znamená, že záruka je včetně rentgenky a detektoru bez omezení), a také musí zahrnovat BTK, ZDS, preventivní prohlídky stanovené výrobcem, elektrické revize a náklady související se zajištěním záruky (doprava osob, transport dílů, ubytování atd.)	Minimálně 24 měsíců	ANO 24 měsíců

Část 2 – diagnostická stanice s příslušenstvím

Požadavek zadavatele		Stanovisko dodavatele (ANO splňujeme/ NE nesplňujeme) + skutečné parametry
Diagnostická stanice		
Vyhodnocovací systém formou portálového řešení, se třemi plovoucími licencemi mamografického prohlížeče a serverovou komponentou instalovanou na serveru, který bude součástí dodávky	ANO	ANO
Základní nástroje pro popis snímků – windowing, zvětšení, lupa, anotace snímků, měření, inverze obrazu	ANO	ANO
Možnost popisu přímo v diagnostickém SW s odesláním ve formě Dicom Structured Report, včetně přednastavených textů (v českém jazyce)	ANO	ANO
Automatické výškové zarovnání jednotlivých projekcí pro účely porovnávání	ANO	ANO
Automatická detekce okraje prsu a zvětšení snímku podle zvolené pracovní plochy	ANO	ANO
Možnost nastavení vlastních prohlížečích protokolů podle přihlášeného uživatele	ANO	ANO
Automatické načtení předchozích snímků pacientky	ANO	ANO

DICOM 3.0 komunikace	ANO	ANO
Možnost načtení DICOM snímků z ostatních zobrazovacích modalit	ANO	ANO
Možnost provozování software 3. stran na shodné stanici (diagnostické stanici), včetně možnosti provozování nemocničního informačního systému (NIS) zadavatele a antivirového systému zadavatele	ANO	ANO
Integrace s NIS zadavatele minimálně v rozsahu automatického otevření studie parametrizovaným voláním ze systému NIS	ANO	ANO
Možnost rozšířit o modul HL7 za účelem synchronizace databáze pacientů (zprávy ADT)	ANO	ANO
Integrace se systémem ePACS pro odesílání snímků na další pracoviště	ANO	ANO
Mamografická popisovací stanice	ANO	ANO
- Výkonný PC s RAM minimálně 16 GB, kapacitou HDD minimálně 4 TB, CD/DVD RW mechanikou a síťovým interface 100/1000 Mbit/s, OS Windows 11 Pro CZ nebo novější	ANO	ANO
- Grafická karta pro plné využití výkonu diagnostického monitoru níže	ANO	ANO
- Programovatelná klávesnice pro mamografii	ANO	ANO
- Myš s výbavou tlačítka, která odpovídá požadavkům efektivní práce při zpracování mamografických studií	ANO	ANO
- Záložní zdroj	Minimálně 1000 VA	ANO min. 1000 VA
Medicínský diagnostický vysokokontrastní monitor třídy IIa dle MDR propojený s popisovací stanicí	ANO	ANO
- Technologie IPS LED	ANO	ANO
- Rozlišení displeje	Minimálně 32 Mpx	ANO 32 Mpx
- Úhlopříčka	Minimálně 33"	ANO 33"
- Svítivost	Minimálně 2300 cd/m2	ANO 2300 cd/m2
- Senzor okolního osvětlení	ANO	ANO
- Přední kalibrační senzor	ANO	ANO
Připojení do PACS infrastruktury nemocnice	ANO	ANO