



ÚVN

ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

1912/2014-5

**KUPNÍ SMLOUVA**

č. 1912/2014

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

Innova Medical s.r.o.

se sídlem: Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá

IČO: 28360931

DIC: CZ28360931

bankovní spojení: [redacted]

číslo účtu: [redacted]

zastoupená: RNDr. Jaroslavou Koplíkovou

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 136082

jako prodávající na straně jedné (dále jen „**prodávající**“)

a

**Ústřední vojenská nemocnice – Vojenská fakultní nemocnice Praha**

příspěvková organizace zřízená Ministerstvem obrany ČR

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6

IČO: 61383082

DIC: CZ61383082

bankovní spojení: Česká národní banka Praha

číslo účtu: [redacted]

zastoupená: prof. MUDr. Miroslavem Zavoralem, Ph.D., ředitelem

jako kupující na straně druhé (dále jen „**kupující**“)

(prodávající a kupující společně dále jako „smluvní strany“ a každý samostatně jako „smluvní strana“)

uzavírají v souladu s § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, a na základě zadávacího řízení podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů, tuto kupní smlouvu (dále též jen „smlouva“)

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

## I. Předmět smlouvy

1. Tato smlouva je uzavřena na základě výsledku dílčí veřejné zakázky zadávané v rámci Dynamického nákupního systému s názvem „Dynamický nákupní systém na centrální dodávky SZM a léčivých přípravků II“ s ev. č. uvedeným ve Věstníku veřejných zakázek Z2017-011706, a to pro kategorii – „Dodávky SZM“. Tato dílčí veřejná zakázka byla uveřejněna na profilu zadavatele dne 31.10.2017 s názvem „**DNS - Koronární stent DES 3**“ (dále jen „veřejná zakázka“ nebo i „zadávací řízení“).
2. Předmětem plnění dle této smlouvy jsou dodávky spotřebního materiálu – Koronárních stentů DES 3 (dále „zboží“). Dodávky jsou určeny pro potřebu pro Oddělení intervenční kardiologie Ústřední vojenské nemocnice - Vojenské fakultní nemocnice Praha, a budou realizovány dle potřeb kupujícího, podrobná specifikace zboží s jednotkovými cenami, jakož i předpokládané množství, které bude v průběhu platnosti a účinnosti této smlouvy prodávajícím kupujícímu dodáno, je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy „Specifikace zboží a ceník“ a v příloze č. 2 této smlouvy „Technická specifikace nabízeného plnění“.
3. Prodávající se touto smlouvou zavazuje po celou dobu plnění veřejné zakázky dodávat kupujícímu zboží. Prodávající se rovněž zavazuje, že zboží bude po celou dobu účinnosti této smlouvy splňovat minimálně požadavky odpovídající požadavkům uvedeným v zadávací dokumentaci této veřejné zakázky a požadavky garantované prodávajícím v jeho nabídce do zadávacího řízení.
4. Prodávající prohlašuje, že bude po celou dobu trvání smlouvy disponovat dostatečným množstvím zboží, aby uspokojil požadavky kupujícího na dodávky dle této smlouvy bez jakýchkoliv prodlev. Předpokládané množství odebíraného zboží je uvedeno v zadávací dokumentaci k veřejné zakázce specifikované v odstavci 1 s tím, že skutečné množství odebraného zboží bude záviset na skutečných potřebách kupujícího a může se od předpokládaného množství lišit.

## II. Doba, místo a další podmínky plnění

1. Kupující pronajme prodávajícímu sklad v prostorách kupujícího za účelem uskladnění zboží, který se nachází v pavilonu A3 v sídle kupujícího. Podmínky užívání skladu jsou uvedeny ve smlouvě o nájmu prostoru sloužícího k podnikání, která je uzavírána současně při podpisu této smlouvy. Smluvní strany tímto sjednávají vzájemnou závislost této smlouvy a smlouvy nájmu prostor, přičemž vznik jedné z nich je podmínkou vzniku druhé. Zánik závazku z některé z nich zrušuje druhou závislou smlouvu, a to s obdobnými právními účinky.
2. V pracovní dny mezi 7:00 a 15:00 hodin platí, že prodávající zašle kupujícímu do dvou hodin po obdržení objednávky akceptaci objednávky, z které vyplývá, v jakém rozsahu objednávku přijímá. Tímto okamžikem je uzavřena kupní smlouva. V případě odeslání objednávky kupujícího mimo uvedenou dobu se lhůta dvou hodin počítá od 7:00 hodin nejbližšího následujícího pracovního dne. Akceptaci objednávky zašle prodávající kupujícímu stejným prostředkem komunikace na dálku, jakým byla učiněna objednávka.
3. Jednotlivé dílčí dodávky zboží se uskutečňují maximálně do 3 dnů od data akceptace, u mimořádných objednávek maximálně do 24 hodin od data objednání. Mimořádnou objednávkou se rozumí objednávka v neodkladných případech, kdy má právo určený



# ÚVN

ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

pracovník oddělení objednat zboží přímo (telefonem, faxem, elektronickou formou).  
Objednávka vystavená obchodním oddělením bude zaslána dodatečně.

4. Dodávka se považuje za splněnou předáním a převzetím zboží, včetně dodacího listu – potvrzuje se počet přepravních jednotek. Podpisem dodacího listu osobou pověřenou kupujícím k převzetí zboží přechází vlastnické právo k dodávanému zboží na kupujícího.
5. Zboží bude dopraveno do místa plnění na vlastní náklady a nebezpečí prodávajícího, a to takovým způsobem, aby nedošlo k jeho poškození, popř. znehodnocení, záměnám, či kontaminaci, a aby zboží nebylo při přepravě vystaveno nepříznivým vnějším vlivům. Prodávající se zavazuje, že s dodávaným zbožím bude nakládat výlučně v souladu s platnými předpisy, zejména se zákonem o zdravotnických prostředcích.
6. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí dodávky v následujících případech:
  - a. prodávající nepředá kupujícímu v místě plnění dodací list k podpisu,
  - b. dodací list nebo jeho přílohy neobsahují množství zboží s uvedením jednotlivých druhů zboží a ceny za jeden kus zboží, včetně DPH, nebo
  - c. množství zboží nebo přepravních jednotek uvedené v dodacím listě nebo jeho přílohách neodpovídá skutečně dodanému množství.
7. Kupující je oprávněn nařídit prodávajícímu přerušeni dodávky,
  - a. je-li ohrožena bezpečnost a zdraví pacientů, pracovníků kupujícího nebo jiných osob, nebo
  - b. vznikla-li kupujícímu v souvislosti s dodávkou zboží škoda nebo její vznik hrozí.
8. K objednávání zboží jsou oprávněni pověřeni pracovníci Obchodního oddělení kupujícího. K převzetí dodaného zboží je oprávněn odpovědný pracovník Oddělení intervenční kardiologie. Kontaktní osobou za kupujícího, odpovědnou za záležitosti týkající se objednávek a dodávek zboží, jsou: [redacted], tel.: [redacted], e-mail: [redacted]. Kontaktní osobou za prodávajícího, odpovědnou za záležitosti týkající se objednávek a dodávek zboží, je [redacted] tel.: [redacted] e-mail: [redacted].
9. Každá dodávka zboží bude vybavena potřebnou dokumentací v rozsahu stanoveném obecně závaznými právními předpisy a v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), a dále dodacím listem nebo jiným obdobným dokladem, na kterém smluvní strany potvrdí předání a převzetí dodávky zboží (dále jen „dodací list“). Dodací list (nebo jeho přílohy) musí obsahovat množství zboží s uvedením jednotlivých druhů zboží včetně údajů o šarži a době použitelnosti, ceny za jeden kus zboží a celkové ceny, vždy bez DPH a včetně DPH. Funkci dodacího listu může plnit i faktura, pokud je kupujícímu předána společně s dodávkou zboží a splňuje uvedené náležitosti dodacího listu.



# ÚVN

ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

10. Prodávající prohlašuje, že zboží splňuje veškeré podmínky zákona o zdravotnických prostředcích a právních předpisů vydaných k jeho provedení, a že ode dne dodání činí doba použitelnosti dodaného materiálu minimálně 6 měsíců. V případě, že kupující vysloví slouhlas s dodáním zboží s kratší dobou použitelnosti, lze takové zboží dodat na základě předchozí písemné dohody.
11. Prodávající prohlašuje, že na zboží bylo vydáno prohlášení o shodě, CE certifikát v souladu s příslušnými závaznými předpisy ČR a EU a že toto zboží již bylo uvedeno na trh v některém z členských zemí EU.
12. Prodávající se zavazuje dodávat kupujícímu výlučně takové zboží, které nemá závady v jakosti ani porušený obal, jeho doba použitelnosti (expiry) ode dne dodání činí minimálně 6 měsíců a jeho distribuce nebyla zakázána Státním úřadem pro kontrolu léčiv (SÚKL).
13. Prodávající se zavazuje dodávat zboží v originálním obalu. Na vnějším obalu musí být platný čárový kód EAN. Zboží musí být označeno šarží a dobou použitelnosti.
14. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí dodávky v následujících případech:
  - a) druh a/nebo množství dodaného zboží neodpovídá přijaté objednávce,
  - b) prodávající nepředá kupujícímu v místě plnění dodací list k podpisu,
  - c) dodací list nebo jeho přílohy neobsahují náležitosti stanovené touto smlouvou,
  - d) množství zboží nebo přepravních jednotek uvedené v dodacím listě nebo jeho přílohách neodpovídá skutečně dodanému množství, nebo
  - e) dodané zboží je zjevně poškozené nebo je dodáno v porušeném obalu nebo s kratší dobou použitelnosti, než stanoví tato smlouva.
15. Kupující je oprávněn nařídít prodávajícímu přerušeni dodávky,
  - a) je-li ohrožena bezpečnost a zdraví pacientů, pracovníků kupujícího nebo jiných osob, nebo
  - b) vznikla-li kupujícímu v souvislosti s dodávkou zboží škoda nebo její vznik hrozí.
16. V případě, že prodávající není schopen dodat kupujícímu zboží ve sjednané ceně a lhůtě z důvodu, že zboží nemá k dispozici, je povinen na tuto skutečnost kupujícího neprodleně upozornit. Jestliže v době objednávky je zboží, případně zdravotnický prostředek se stejnými či podobnými vlastnostmi a parametry, dostupné na trhu v České republice prostřednictvím jiného dodavatele, má kupující právo zajistit si v případě nezbytné potřeby, a v množství nezbytně nutném, dodávku prostřednictvím tohoto jiného dodavatele. Případný rozdíl v nákupních cenách, jenž vznikne mezi cenami sjednanými touto smlouvou a cenami jiného dodavatele, jde-li o ceny v daném čase a místě obvyklé, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím, dosahuje-li tento rozdíl v souhrnu alespoň 500,- Kč za kalendářní měsíc. Prodávající se zavazuje tento případný rozdíl v cenách uhradit kupujícímu v plné výši, a to do 30 dnů ode dne obdržení písemné výzvy kupujícího, jejíž přílohou je kopie daňového dokladu (faktury) k dodávce jiného dodavatele. Kupující se v tomto případě zavazuje odebrat zboží, případně zdravotnický prostředek se stejnými či podobnými vlastnostmi a parametry, pokud možno od takového jiného dodavatele, jehož cena se bude co nejvíce blížit ceně prodávajícího.

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

### III. Kupní cena

1. Kupní cena zboží dle této smlouvy byla stanovena na základě nabídky prodávajícího předložené v rámci zadávacího řízení, jako cena maximální a nepřekročitelná, a to na částku ve výši 9 780 000 Kč bez DPH (slovy: devět milionů sedm set osmdesát tisíc korun českých).
2. Kupující se zavazuje uhradit prodávajícímu kupní cenu za dodané zboží, specifikované v příloze č. 1 této smlouvy, a v konkrétní objednávce, která bude odpovídat jednotkovým cenám uvedeným v příloze č. 1 této smlouvy.
3. Sjednaná kupní cena odpovídající jednotkovým cenám zboží uvedeným v příloze č. 1 této smlouvy je rovněž cenou maximální, nejvýše přípustnou, obsahující veškeré náklady prodávajícího na dopravu zboží a ostatní náklady spojené s dodávkami zboží do místa plnění.
4. V případě, že dojde na trhu ke snížení cen předmětu plnění, je prodávající kupní cenu povinen snížit na srovnatelnou úroveň. Změnu oznámí prodávající kupujícímu písemně. Jednotkové ceny bude možné překročit bez nutnosti souhlasu kupujícího pouze v souvislosti se změnou daňových předpisů týkajících se DPH.
5. Kupující si dále vyhrazuje právo požadovat snížení kupní ceny v odpovídající míře v případě, že dojde ke snížení úhrady od zdravotní pojišťovny.
6. Kupující si vyhrazuje právo odebírat inovované či nové výrobky, pokud budou odpovídat svými charakteristikami podmínkám sjednaným touto smlouvou.

### IV. Fakturační a platební podmínky

1. Kupující neposkytuje k úhradě kupní ceny zálohy.
2. Společně s dodávkou zboží bude kupujícímu předán dodací list. Daňový doklad (faktura) bude doručen kupujícímu současně s dodacím listem, nejpozději však do 10 dnů od převzetí zboží kupujícím.
3. Faktury prodávajícího musí formou a obsahem odpovídat zákonu o účetnictví a zákonu o dani z přidané hodnoty a musí obsahovat veškeré náležitosti daňového dokladu dle § 29 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění (dále jen zákon o DPH).
4. Faktura musí kromě povinných náležitostí stanovených platnými právními předpisy vždy obsahovat:
  - a) označení dodávky, příp. její části,
  - b) identifikátor veřejné zakázky (ev. č. z Věstníku veřejných zakázek),
  - c) důvod účtování s odvoláním na smlouvu (číslo, příp. též datum uzavření smlouvy) a
  - d) kopii dodacího listu jako přílohu, ledaže faktura plní současně funkci dodacího listu za podmínek stanovených touto smlouvou.
5. V případě, že faktura prodávajícího nebude mít náležitosti a přílohy stanovené platnými právními předpisy nebo touto smlouvou, je kupující oprávněn fakturu zaslat ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu s uvedením důvodu jejího vrácení a lhůta splatnosti se tím přerušuje. Lhůta splatnosti faktury počíná běžet znovu ode dne doručení opravené nebo nově vystavené faktury kupujícímu.

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

7. Kupující je povinen zaplatit prodávajícímu kupní cenu za objednané a řádně dodané zboží v dohodnuté lhůtě splatnosti. Dnem úhrady je den připsání částky na účet prodávajícího.
8. Fakturace bude prováděna dle skutečně dodaného zboží.
9. Platby budou probíhat výhradně v korunách českých (CZK) a rovněž veškeré cenové údaje budou uváděny v této měně.
10. Prodávající je povinen uvést na daňovém dokladu označení peněžního ústavu a číslo bankovního účtu, který je zveřejněn správcem daně a ve prospěch kterého má být provedena platba. Kupující provede kontrolu, zda prodávající je či není evidován jako nespolehlivý plátců DPH ve smyslu ustanovení § 106a zákona o DPH, a že číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na daňovém dokladu je jako povinně registrovaný údaj zveřejněno správcem daně podle § 96 zákona o DPH.
11. Kupující je oprávněn provést úhradu daňového dokladu ve výši kupní ceny bez DPH a částku rovnající se DPH poukázat přímo na účet správce daně podle § 109a zákona o DPH v případě, že:
  - a) ke dni uskutečnění zdanitelného plnění bude v příslušném systému správce daně prodávající uveden jako nespolehlivý plátců, nebo
  - b) číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na daňovém dokladu není zveřejněno správcem daně jako povinně registrovaný údaj.
12. Prodávající je povinen strpět, bez uplatnění jakýchkoliv finančních sankcí, odvedení DPH a úhradu závazku kupujícím jen ve výši kupní ceny bez DPH, nastane-li některá z uvedených skutečností a dále je povinen nahradit kupujícímu případnou škodu, která by mu v důsledku takové skutečnosti vznikla.
13. Postoupení peněžitých pohledávek prodávajícího za kupujícím, vzniklých v souvislosti s touto smlouvou, třetí osobě je nepřipustné bez předchozího písemného souhlasu kupujícího.

## V. Záruka za jakost

1. Prodávající odpovídá kupujícímu za to, že dodané zboží je prosté jakýchkoliv faktických či právních vad, je v souladu s touto smlouvou a s objednávkou, splňuje všechny požadavky stanovené obecně závaznými právními předpisy a příslušnými normami, má vlastnosti deklarované jeho výrobcem a je způsobilé k použití pro účel, k němuž je výrobcem určeno. Zboží nesplňující tyto podmínky se považuje za vadné.
2. Prodávající poskytuje kupujícímu na dodané zboží záruku za jakost rovnající se době použitelnosti zboží (dále jen „záruční doba“).
3. Reklamací jakékoliv vady, včetně vady spočívající v chybějícím množství zboží, je kupující povinen uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, co mohl vadu při dostatečné péči zjistit, nejpozději však do konce záruční doby.
4. Reklamací může kupující uplatnit písemně, prostřednictvím elektronické pošty (e-mailem) na adrese [redacted] nebo prostřednictvím služby pro vyřizování reklamací na internetových stránkách prodávajícího, jestliže prodávající takovou službu provozuje. Pro dodržení záruční doby je rozhodující datum podacího razítka u doporučeného dopisu, datum odeslání elektronické pošty, jíž byla reklamacie uplatněna, nebo datum odeslání reklamace prostřednictvím služby pro vyřizování reklamací.

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

5. Reklamované zboží je prodávající povinen na své náklady v místě plnění převzít, případně zajistit jeho převzetí jím pověřenou osobou, a to bez zbytečného odkladu po uplatnění reklamace.
6. V případě reklamace vady zboží je prodávající povinen v souladu s dodacími podmínkami stanovenými touto smlouvou nahradit reklamované zboží novým, případně doplnit chybějící množství zboží (dále jen „vyřízení reklamace“), a to nejpozději do 2 pracovních dnů ode dne uplatnění reklamace; dny pracovního klidu se do této lhůty nezapočítávají. V případě, že reklamace je oprávněná, je vyřízením reklamace uspokojeno právo kupujícího z vadného plnění. Je-li reklamace neoprávněná, má prodávající nárok na zaplacení kupní ceny za zboží dodané podle věty první na základě dodatečně vystavené faktury. Oprávněnost reklamace je prodávající povinen posoudit nejpozději do 30 dnů od jejího uplatnění, jinak platí, že reklamace je oprávněná.
7. V případě, že orgán státního dohledu nařídí stažení zboží z trhu nebo z oběhu, je prodávající povinen takové zboží odebrat na vlastní náklady od kupujícího a vrátit mu kupní cenu tohoto zboží. Stejnou povinnost má prodávající v případě, že v důsledku rozhodnutí orgánu státního dohledu o dočasném stažení zboží z trhu uplyne doba použitelnosti zboží nebo dojde k uplynutí více než 6 měsíců z této doby. Právo na náhradu škody způsobené kupujícímu tím není dotčeno.

#### **VI. Smluvní pokuta a úrok z prodlení**

1. V případě prodlení prodávajícího s dodáním zboží ve lhůtě stanovené touto smlouvou je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši
  - a) 1.000,- Kč za každý započatý den prodlení, nejdéle však za prvních pět dnů prodlení,
  - a
  - b) 0,05 % z kupní ceny zboží, s jehož dodáním se prodávající ocitl v prodlení, za každý započatý den prodlení, počínaje šestým dnem prodlení, až do řádného splnění dodávky.

Stejnou povinnost má prodávající v případě prodlení s vyřízením reklamace ve lhůtě stanovené touto smlouvou.

1. V případě prodlení kupujícího s úhradou ceny dodaného zboží, je kupující povinen zaplatit prodávajícímu smluvní pokutu ve výši 0,05% z fakturované částky za každý započatý den prodlení až do úplného zaplacení.
2. Uplatněním jakékoli smluvní pokuty není nijak dotčeno právo na náhradu vzniklé škody. Smluvní pokuta je splatná ve lhůtě 30 dnů ode dne doručení vyúčtování smluvní pokuty.

#### **VII. Doba trvání kupní smlouvy**

1. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
2. Tato kupní smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na dobu 36 měsíců ode dne jejího podpisu oběma smluvními stranami nebo do vyčerpání kupní ceny uvedené v čl. III. odst. 1 této smlouvy, a to v závislosti na tom, která skutečnost nastane dříve.
3. Tuto smlouvu lze ukončit dohodou smluvních stran, výpovědí nebo odstoupením.

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

4. Kterákoliv smluvní strana má právo odstoupit od smlouvy v případě, že
  - a) nastanou okolnosti, které mají povahu vyšší moci ve smyslu této smlouvy a které zcela a po dobu delší než 90 dnů znemožní některé ze smluvních stran plnit své závazky z této smlouvy, nebo
  - b) druhá smluvní strana porušila podstatným způsobem své povinnosti z této smlouvy.
5. Kupující je oprávněn odstoupit od této smlouvy, pokud:
  - a) na majetek prodávajícího byl prohlášen konkurs,
  - b) prodávající vstoupil do likvidace,
  - c) prodávající je opakovaně během posledních 2 měsíců v prodlení s dodáním zboží nebo s vyřízením reklamace,
  - d) kupující opakovaně během posledních 2 měsíců oprávněně reklamoval tutéž vadu dodaného zboží,
  - e) prodávající požaduje za dodané zboží zaplacení vyšší kupní ceny než sjednané touto smlouvou, nebo
  - f) činností nebo nečinností prodávajícího vznikla kupujícímu škoda nebo její vznik hrozí nebo bylo poškozeno dobré jméno kupujícího.
6. Prodávající je oprávněn odstoupit od smlouvy, očitne-li se kupující v prodlení se zaplacením kupní ceny za dodané zboží delším než 60 dnů.
7. Odstoupení od smlouvy musí být učiněno písemně a doručeno druhé smluvní straně, přičemž účinky odstoupení nastávají dnem doručení písemného oznámení. Následky odstoupení od smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
8. Tuto smlouvu lze vypovědět i bez udání důvodů. Výpovědní doba činí 2 měsíce, přičemž tato doba začíná běžet prvním dnem následujícího měsíce po doručení výpovědi druhé smluvní straně.

### **VIII. Uveřejnění smlouvy v registru smluv**

1. Smluvní strany se dohodly na tom, že povinnost zaslat smlouvu správci registru smluv k uveřejnění podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, splní kupující, a to nejpozději do 10 pracovních dnů od uzavření smlouvy. Prodávající se zavazuje poskytnout kupujícímu za účelem splnění této povinnosti nezbytnou součinnost.
2. Obě smluvní strany berou na vědomí a souhlasí s tím, že kupující, v souladu s § 3 odst. 1 zákona o registru smluv, znečitelní ve smlouvě zaslané správci registru smluv k uveřejnění ty informace, které nelze poskytnout při postupu podle předpisů upravujících svobodný přístup k informacím (např. osobní údaje, obchodní tajemství nebo informace chráněné právem k nehmotným statkům), případně též za podmínek § 5 odst. 6 zákona o registru smluv vyloučí z uveřejnění metadata smlouvy, která jsou obchodním tajemstvím smluvní strany splňující stanovená kritéria. Kupující však není povinen znečitelnit, resp. vyloučit z uveřejnění údaje, které již byly oprávněně zveřejněny, např. ve veřejných rejstřících apod.





# ÚVN

ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

obchodním tajemstvím smluvní strany splňující stanovená kritéria. Kupující však není povinen znečitelnit, resp. vyloučit z uveřejnění údaje, které již byly oprávněně zveřejněny, např. ve veřejných rejstřících apod.

3. S vědomím, že obchodní tajemství mohou tvořit pouze skutečnosti splňující znaky definované v § 504 občanského zákoníku, a s ohledem na limity použití obchodního tajemství jako důvodu neposkytnutí informace podle § 9 odst. 2 zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, v platném znění, označují smluvní strany za své obchodní tajemství:
  - a) prodávající: jednotková cena uvedená v příloze č. 1
  - b) kupující: žádná část smlouvy neobsahuje obchodní tajemství kupujícího

Smluvní strany prohlašují, že uvedený výčet částí smlouvy obsahujících obchodní tajemství je úplný.

4. Bude-li třeba smlouvu nebo metadata smlouvy po jejich uveřejnění v registru smluv opravit uveřejněním částí smlouvy nebo metadat, které byly původně z uveřejnění vyloučeny z důvodu ochrany obchodního tajemství, odpovídá za provedení takové opravy smluvní strana, která danou část smlouvy nebo metadata prohlásila za své obchodní tajemství. Ke splnění této povinnosti, jakož i k provedení jakýchkoliv jiných nutných oprav uveřejněné smlouvy nebo metadat postupem dle zákona o registru smluv se smluvní strany zavazují poskytnout si navzájem nezbytnou součinnost.

## IX. Závěrečná ustanovení

1. Prodávající prohlašuje, že má sjednáno platné pojištění odpovědnosti min. do výše 4 000 000,- Kč, které se vztahuje na případnou škodu způsobenou kupujícímu při plnění závazků z této smlouvy. Ověřená kopie pojistné smlouvy nebo pojistného certifikátu tvoří přílohu č. 4 této smlouvy.
2. Smluvní strany neodpovídají za neplnění smluvních závazků, jestliže k němu došlo v důsledku vyšší moci. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se považují mimořádné okolnosti bránící dočasně nebo trvale splnění smluvních povinností, pokud nastaly po uzavření smlouvy nezávisle na vůli povinné strany a jestliže nemohly být tyto okolnosti nebo jejich následky povinnou stranou odvráceny ani při vynaložení veškerého úsilí, které lze rozumně v dané situaci požadovat. Za vyšší moc se v tomto smyslu zejména považují válka, nepřátelské vojenské akce, teroristické útoky, povstání, občanské nepokoje a přírodní katastrofy. Za vyšší moc ve smyslu této smlouvy se nepovažují překážky, které nastaly v době, kdy povinná strana již byla v prodlení s plněním svých povinností, či překážky vzniklé z hospodářských poměrů dané strany.
3. Je-li doručována písemnost na základě této smlouvy doporučeným dopisem na poslední známou adresu smluvní strany prostřednictvím provozovatele poštovních služeb a smluvní strana písemnost nepřevzme, má se za to, že písemnost byla doručena třetím pracovním dnem po předání zásilky provozovateli poštovních služeb, i když se o ní smluvní strana nedozvěděla. Za poslední známou adresu smluvní strany se považuje adresa uvedená v záhlaví této smlouvy, případně nová adresa, kterou smluvní strana druhé smluvní straně písemně oznámila.
4. Není-li v této smlouvě dohodnuto jinak, řídí se vzájemné vztahy smluvních stran příslušnými ustanoveními platných právních předpisů České republiky, zejména ustanoveními občanského zákoníku a zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů. Ve vztazích mezi smluvními stranami

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

5. Při plnění této smlouvy smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností ve smyslu § 1765 odst. 2 občanského zákoníku; ustanovení § 1766 občanského zákoníku se nepoužije. Tím není dotčeno výslovné ujednání smluvních stran o možnosti odstoupit od této smlouvy z důvodu vyšší moci.
6. Ukáže-li se kterékoli ustanovení této smlouvy jako neplatné nebo neúčinné, nebude tím dotčena platnost a účinnost ostatních ustanovení, která lze od neplatného či neúčinného ustanovení oddělit, ani platnost a účinnost smlouvy jako celku. Smluvní strany se v takovém případě zavazují nahradit neplatné nebo neúčinné ustanovení smlouvy ustanovením novým, platným a účinným, které svým obsahem a smyslem bude nejlépe odpovídat obsahu a smyslu ustanovení původního. Pokud by se v důsledku změny právní úpravy některé ustanovení smlouvy dostalo do rozporu s českým právním řádem a předmětný rozpor by působil neplatnost smlouvy jako takové, bude smlouva posuzována, jako by takové ustanovení nikdy neobsahovala a vztah smluvních stran se bude v této záležitosti řídit obecně závaznými právními předpisy, dokud smluvní strany dotčené ustanovení nenahradí postupem podle věty druhé.
7. V případě sporu se smluvní strany zavazují pokusit se o jeho urovnání smírem. Jestliže smírného řešení nebude dosaženo, budou spory rozhodovány věcně a místně příslušnými soudy České republiky.
8. Tuto smlouvu lze měnit a doplňovat pouze písemnými dodatky podepsanými oběma smluvními stranami a číslovanými vzestupnou, nepřerušovanou číselnou řadou.
9. Tato smlouva je vyhotovena ve 3 stejnopisech, z nichž kupující obdrží po dvou vyhotoveních a prodávající po jednom vyhotovení.
10. Smluvní strany zároveň potvrzují, že si tuto smlouvou před jejím podpisem přečetly a s jejím obsahem souhlasí, že nebyla uzavřena v tísní ani za nápadně nevýhodných podmínek. Na důkaz toho připojují své podpisy.
11. Nedílnou součástí této smlouvy jsou tyto přílohy:
  - Příloha č. 1 – Specifikace zboží a ceník
  - Příloha č. 2 – Technická specifikace nabízeného plnění
  - Příloha č. 3 – Seznam poddodavatelů (případně čestné prohlášení prodávajícího, že provede předmět smlouvy bez poddodavatelů)
  - Příloha č. 4 – Pojistná smlouva nebo certifikát (bude předložen pouze vybraným dodavatelem před uzavřením smlouvy)

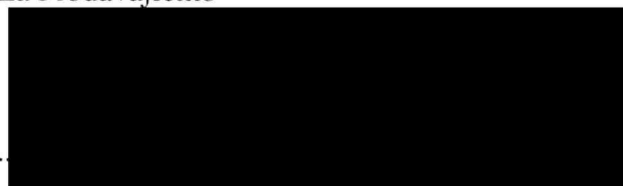
V Praze dne 22 -12- 2017

V Praze dne 11.12.2017

Za Kupujícího

**Prof. MUDr. Miroslav Zavoral, Ph.D.**  
Ředitel Ústřední vojenské nemocnice –  
Vojenské fakultní nemocnice Praha

Za Prodávajícího

**RNDr. Jaroslava Koplíková**  
jednatelka společnostiInnova Medical s.r.o. **INNOVA MEDICAL s.r.o.**

Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá

Tel.: +420 244 401 007 Fax: +420 245 006 165

IČ: 28360931 DIČ: CZ28360931

info@innovamed.eu www.innovamed.eu

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha**Příloha č. 1 – Specifikace zboží a ceník****Medicínský účel:**

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu. Vždy se jedná o stenty předmontované na balónkovém dilatačním katétru a zaváděné po supertenkém vodiči (tzv. monorail systém). Významnými mechanickými vlastnostmi jsou ohebnost, radiální síla, tloušťka stěny stentu a schopnost dobře pokrýt postižený segment tepny - tyto vlastnosti předurčují jejich použití v jednotlivých typech koronárních lézí. Lékové stenty současně uvolňují antiproliferativní léky několik týdnů po jejich implantaci a brání tak vzniku restenózy. Lék je na stentu uchycen pomocí polymeru, který je buď trvalý, nebo tzv. biodegradabilní, případně je lék uchycen na stentu bez tohoto nosiče (tzv. polymer-free). Kinetika uvolňování léku, případně rychlost degradace polymeru může významně ovlivňovat rychlost endotelizace stentů a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby.

**Požadovaná specifikace:**

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a doporučením pro klinické použití na základě randomizované studie a CE značkou pro zkrácenou dobu duální antiagregace na 1 jeden měsíc
- Chrom-kobaltový lékový stent s biodegradabilním polymerem s albuminálním a gradientním krytím, které zajišťuje lepší flexibilitu stentu aniž by došlo k porušení polymeru při expanzi stentu a s účinnou antiproliferativní látkou sirolimus.
- Rozměrové portfolio pro malé tepny od průměru 2.25 mm včetně zvyšující se po 0.25 mm až do rozměru 3 mm včetně; pro velké tepny alespoň dvě velikosti 3.5 a 4 mm včetně; délka od 9 mm včetně do 38 mm včetně.
- Požadovaná tloušťka strutu max. 80 mikrometrů s tip entry profile max. 0.017" pro optimální průchodnost stentu.
- Požadovaný design je open-cell, aby konstrukce stentu umožňovala stentování bifurkačních lézí – čím větší oko lze vytvořit, tím lépe.

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

Příloha č. 1 – Specifikace zboží a ceník

Název výrobku	Katalogové číslo	Průměr	Délka	Nabídková cena v Kč za 1ks (bez DPH)	DPH %	Nabídková cena v Kč za 1ks (s DPH)
Ultimaster DES	DE-RD2209KSM	2.25mm	9mm			
Ultimaster DES	DE-RD2212KSM	2.25mm	12mm			
Ultimaster DES	DE-RD2215KSM	2.25mm	15mm			
Ultimaster DES	DE-RD2218KSM	2.25mm	18mm			
Ultimaster DES	DE-RD2224KSM	2.25mm	24mm			
Ultimaster DES	DE-RD2228KSM	2.25mm	28mm			
Ultimaster DES	DE-RD2233KSM	2.25mm	33mm			
Ultimaster DES	DE-RD2238KSM	2.25mm	38mm			
Ultimaster DES	DE-RD2509KSM	2.5mm	9mm			
Ultimaster DES	DE-RD2512KSM	2.5mm	12mm			
Ultimaster DES	DE-RD2515KSM	2.5mm	15mm			
Ultimaster DES	DE-RD2518KSM	2.5mm	18mm			
Ultimaster DES	DE-RD2524KSM	2.5mm	24mm			
Ultimaster DES	DE-RD2528KSM	2.5mm	28mm			
Ultimaster DES	DE-RD2533KSM	2.5mm	33mm			
Ultimaster DES	DE-RD2538KSM	2.5mm	38mm			
Ultimaster DES	DE-RD2709KSM	2.75mm	9mm			
Ultimaster DES	DE-RD2712KSM	2.75mm	12m			
Ultimaster DES	DE-RD2715KSM	2.75mm	15m			
Ultimaster DES	DE-RD2718KSM	2.75mm	18m			
Ultimaster DES	DE-RD2724KSM	2.75mm	24m			
Ultimaster DES	DE-RD2728KSM	2.75mm	28m			

**ÚVN**ÚSTŘEDNÍ VOJENSKÁ NEMOCNICE  
Vojenská fakultní nemocnice Praha

Příloha č. 1 – Specifikace zboží a ceník

Ultimaster DES	DE-RD2733KSM	2.75mm	33mm
Ultimaster DES	DE-RD2738KSM	2.75mm	38mm
Ultimaster DES	DE-RD3009KSM	3.0mm	9mm
Ultimaster DES	DE-RD3012KSM	3.0mm	12mm
Ultimaster DES	DE-RD3015KSM	3.0mm	15mm
Ultimaster DES	DE-RD3018KSM	3.0mm	18mm
Ultimaster DES	DE-RD3024KSM	3.0mm	24mm
Ultimaster DES	DE-RD3028KSM	3.0mm	28mm
Ultimaster DES	DE-RD3033KSM	3.0mm	33mm
Ultimaster DES	DE-RD3038KSM	3.0mm	38mm
Ultimaster DES	DE-RD3509KSM	3.5mm	9mm
Ultimaster DES	DE-RD3512KSM	3.5mm	12mm
Ultimaster DES	DE-RD3515KSM	3.5mm	15mm
Ultimaster DES	DE-RD3518KSM	3.5mm	18mm
Ultimaster DES	DE-RD3524KSM	3.5mm	24mm
Ultimaster DES	DE-RD3528KSM	3.5mm	28mm
Ultimaster DES	DE-RD3533KSM	3.5mm	33mm
Ultimaster DES	DE-RD3538KSM	3.5mm	38mm
Ultimaster DES	DE-RD4009KSM	4.0mm	9mm
Ultimaster DES	DE-RD4012KSM	4.0mm	12mm
Ultimaster DES	DE-RD4015KSM	4.0mm	15mm
Ultimaster DES	DE-RD4018KSM	4.0mm	18mm
Ultimaster DES	DE-RD4024KSM	4.0mm	24mm
Ultimaster DES	DE-RD4028KSM	4.0mm	28mm
Ultimaster DES	DE-RD4033KSM	4.0mm	33mm
Ultimaster DES	DE-RD4038KSM	4.0mm	38mm

**INNOVA MEDICAL s.r.o.**

Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá

Tel: +420 244 401 007 Fax: +420 245 006 165

IČ: 28360931 DIČ: CZ28360931

info@innovamed.eu www.innovamed.eu

TERUMO  
INTERVENTIONAL  
SYSTEMS

WHO MASTERS  
THE COMPLEX  
IMPROVES  
THE CLINICAL  
OUTCOME

Ultimate Design  
for Mastering Complexity

**Ultimaster**<sup>®</sup>

Drug Eluting Stent



© 11273/2017-CVK

# ULTIMASTER®

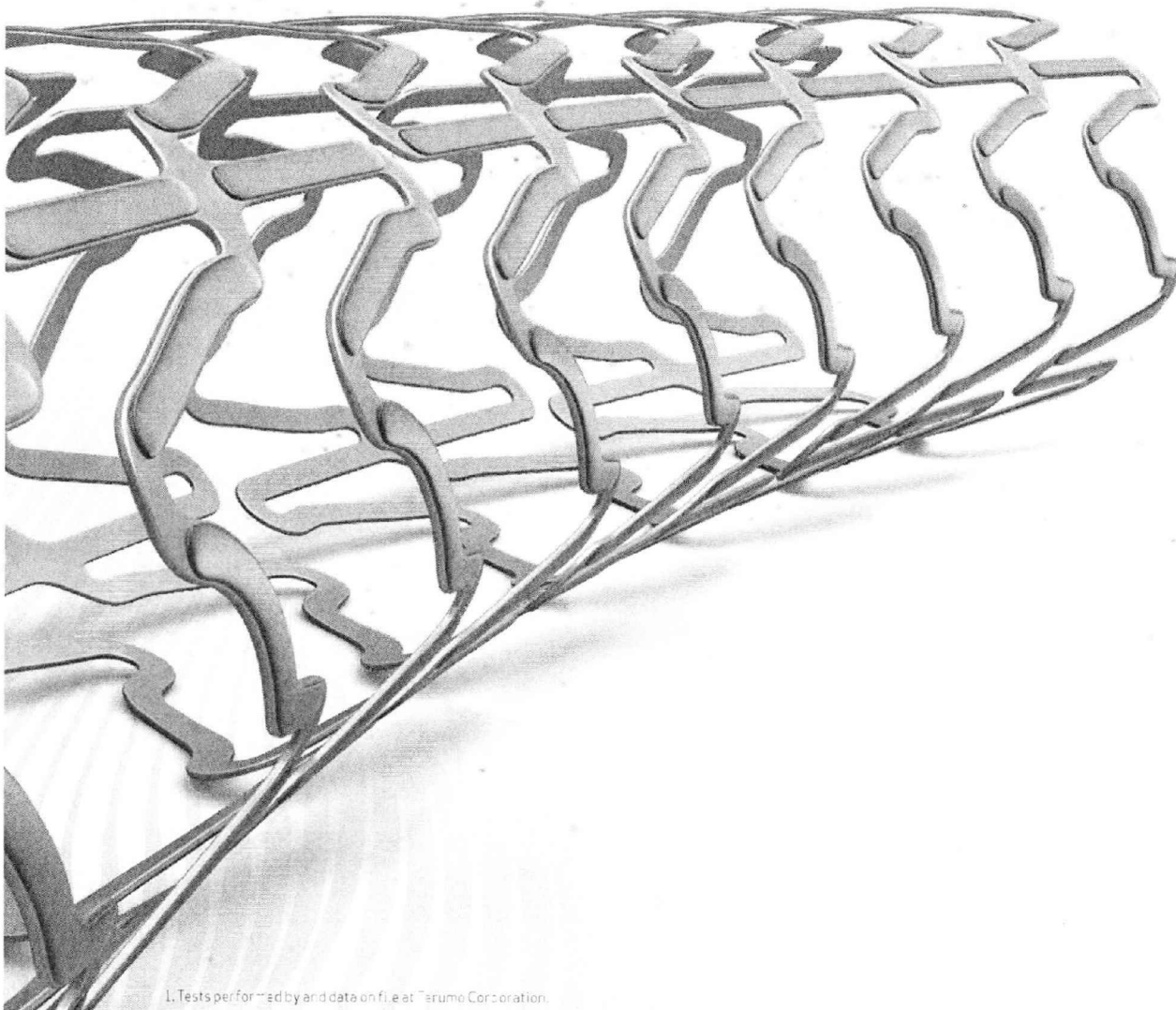
## THE ULTIMATE DESIGN FOR MASTERING COMPLEXITY

### Bio-resorbable elastic co-polymer PDLLA/PCL

- Applied only to the abluminal side of the stent - ensures targeted drug delivery
- Simultaneous polymer resorption and drug release within 3 to 4 months, matches the procedure-triggered biological response<sup>1</sup>

### Thin 80µm stent struts

- Ease of intimal stent coverage with optimal radial force
- Bio-inspired stent design for conformability and long-term vessel patency<sup>1</sup>

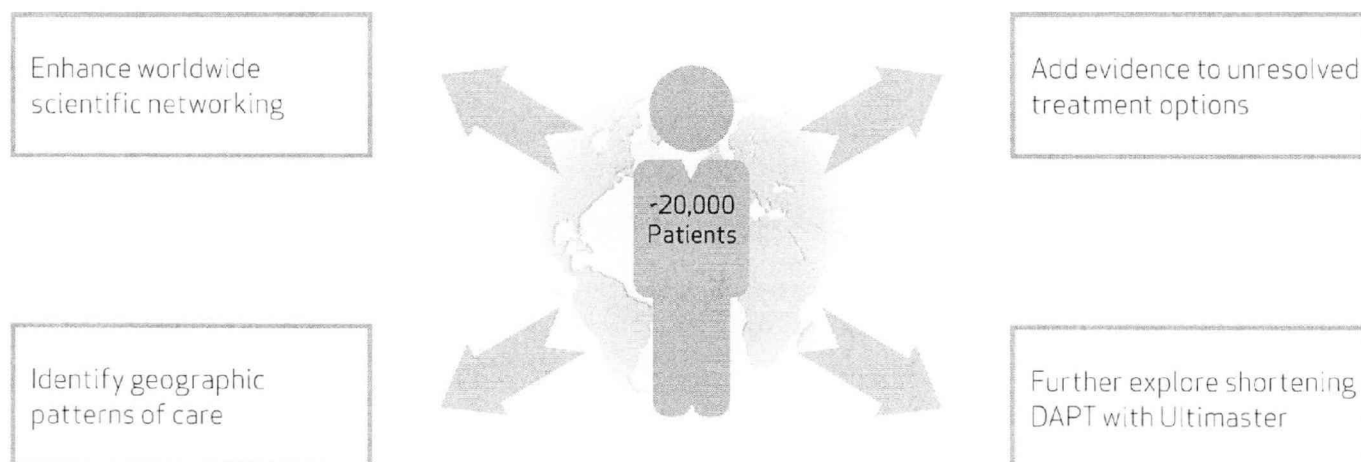


# THE COMPREHENSIVE CLINICAL PROGRAMME

More than 20,000 patients in on-going Ultimaster clinical programme addresses all-comers in daily routine practice

Study	TCD-10023 PK	Century	Century II	Master	Discovery IT03	Century SV	e-Ultimaster	String
N° of Patients	22	105	1123	500	60	70	-20,000	40
Design	Single arm, pharmacokinetics	Single arm, comparison vs BMS historical control	Randomized 1:1 vs Xience	Randomized 3:1 vs BMS in patients with STEMI	Single arm, patients with multivessel disease	Single arm, patients requiring 2.25 mm diameter stents	Single arm, all-comers: real-world use	Single arm, bifurcation, new technique, OFDI
Primary endpoint	Sirolimus concentration in peripheral blood samples 28 days after Ultimaster implantation	Late loss at 6 months	TLF at 9 months	Safety at 1 month, efficacy at 6 months, safety and efficacy at 12 months	OFDI strut coverage at 1, 2 and 3 months	TLF at 9 months	TLF at 1 year	Procedural success
Status	Published <sup>1</sup>	Published, follow-up ongoing <sup>2</sup>	Published, follow-up ongoing <sup>3</sup>	Primary endpoint presented, follow-up on-going <sup>4</sup>	Primary endpoint presented, follow-up on-going <sup>5</sup>	Follow-up on-going	Enrolling	Enrolling

Join us in e-ULTIMASTER - worldwide, multi-center, observational registry, aiming to:



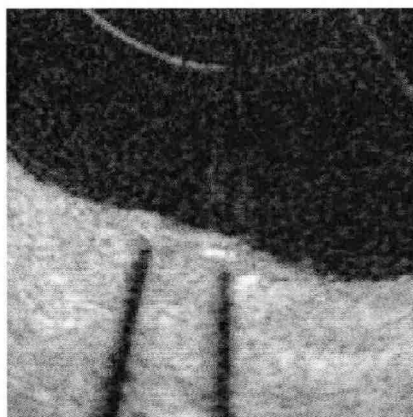
**e-Ultimaster**  
CLINICAL RESEARCH

1. Stojkovic S et al. Reduced sirolimus systemic exposure and improved biodegradable polymer properties: new allies for the treatment of patients with coronary artery disease. *Fundam Clin Pharmacol* 2015 Feb;29(1):95-105.  
 2. Barot A et al. A first-in-man clinical evaluation of e-Ultimaster, a new drug-eluting coronary stent system: CENTURY study. *Eur Intervent* 2015 Sep;22(115):541-8. doi: 10.4244/EIJY14M08.06.  
 3. Saito S et al. A randomized, prospective, intercontinental evaluation of a bioresorbable polymer sirolimus-eluting coronary stent system: the CENTURY II (Clinical Evaluation of New Terumo Drug-Eluting Coronary Stent System in the Treatment of Patients with Coronary Artery Disease) trial. *Eur Heart J* 2014 Aug;35(30):2021-31.  
 4. G. Stankovic et al. Safety and Efficacy of biodegradable polymer DES in Management of patients with Acute ST-Elevation Myocardial Infarction: MASTER study. Presented at EuroPCR 2015.  
 5. P. Smits et al. DISCOVERY IT03 - Assessment of strut coverage of biodegradable polymer DES at 1, 2 and 3 months after stent implantation by Optical Frequency Domain Imaging. Presented at EuroPCR 2015.

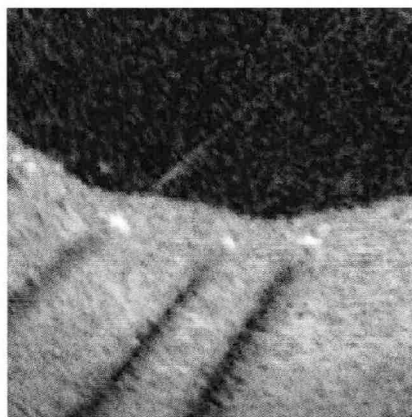


# MASTERING RAPID AND HEALTHY VASCULAR REPAIR

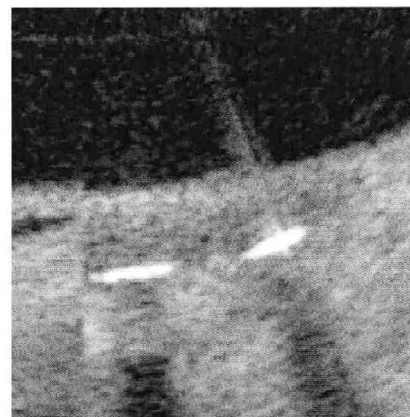
## Functional endothelium<sup>1</sup>



1-Month

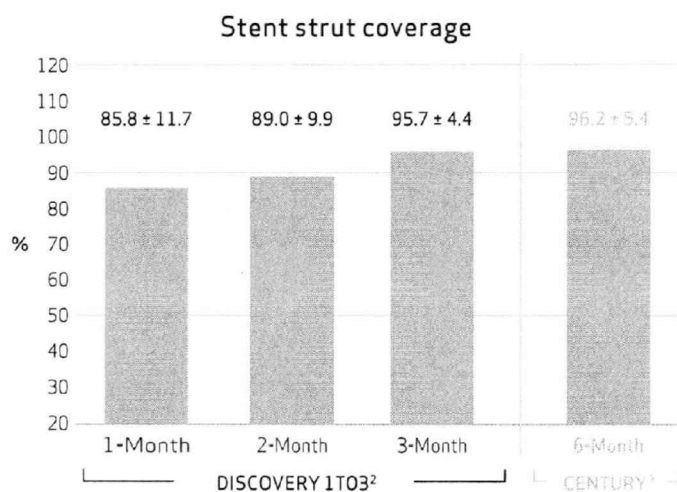


2-Month

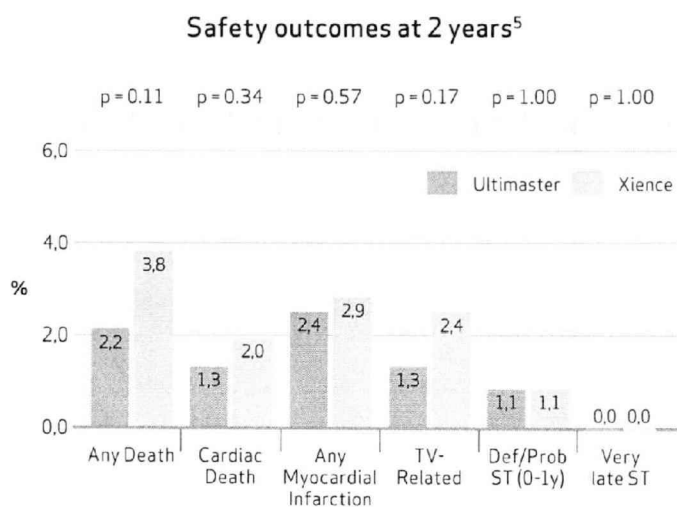


3-Month

86% strut coverage as early as 1 month<sup>2</sup>



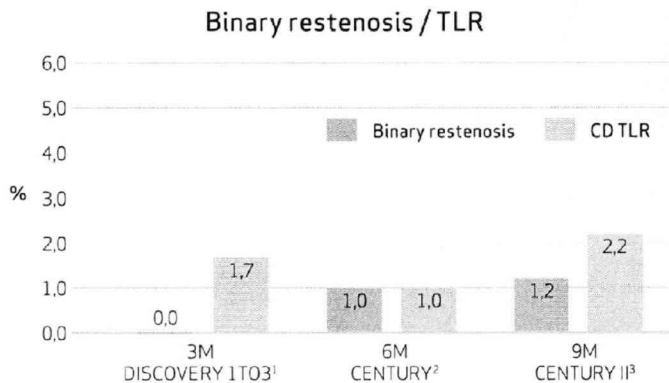
Translated into long-term safety<sup>4</sup>



<sup>1</sup> Stojkovic S et al. Reduced sirolimus systemic exposure and improved bioresorbable polymer properties: new allies for the treatment of patients with coronary artery disease. *Fundam Clin Pharmacol*. 2015 Feb;29(1):95-105.  
<sup>2</sup> P. Smits et al. DISCOVERY I103 - Assessment of strut coverage of biodegradable polymer DES at 1, 2 and 3 months after stent implantation by Optical Frequency Domain Imaging. Presented at EuroPCR 2015.  
<sup>3</sup> Barot A et al. A first-in-man clinical evaluation of Ultimaster, a new drug-eluting coronary stent system: CENTURY study. *EuroIntervention*. 2015 Sep 22;11(5):541-8. doi: 10.4244/EIJV14M08.06.  
<sup>4</sup> Basket ST rates from CENTURY and CENTURY II trials. Ultimaster IPU and data on file at Terumo Corporation.  
<sup>5</sup> Saito S et al. A randomized, prospective, intercontinental evaluation of a bioresorbable polymer sirolimus-eluting coronary stent system: the CENTURY II (Clinical Evaluation of New Terumo Drug-Eluting Coronary Stent System in the Treatment of Patients with Coronary Artery Disease) trial. *Eur Heart J*. 2014 Aug 7;35(30):2021-31.

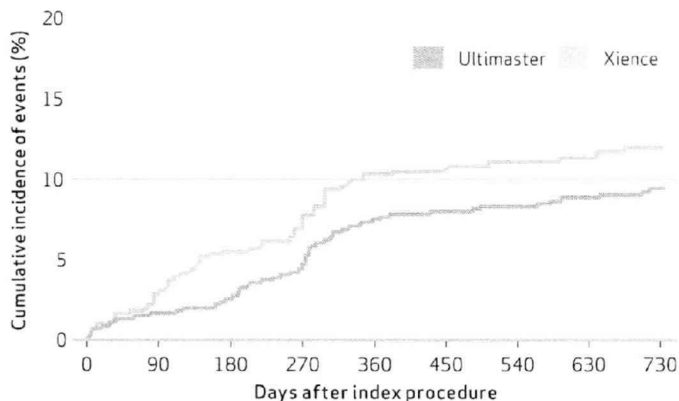
# EVIDENCE-BASED PERFORMANCE

Sustained suppression of neointima growth



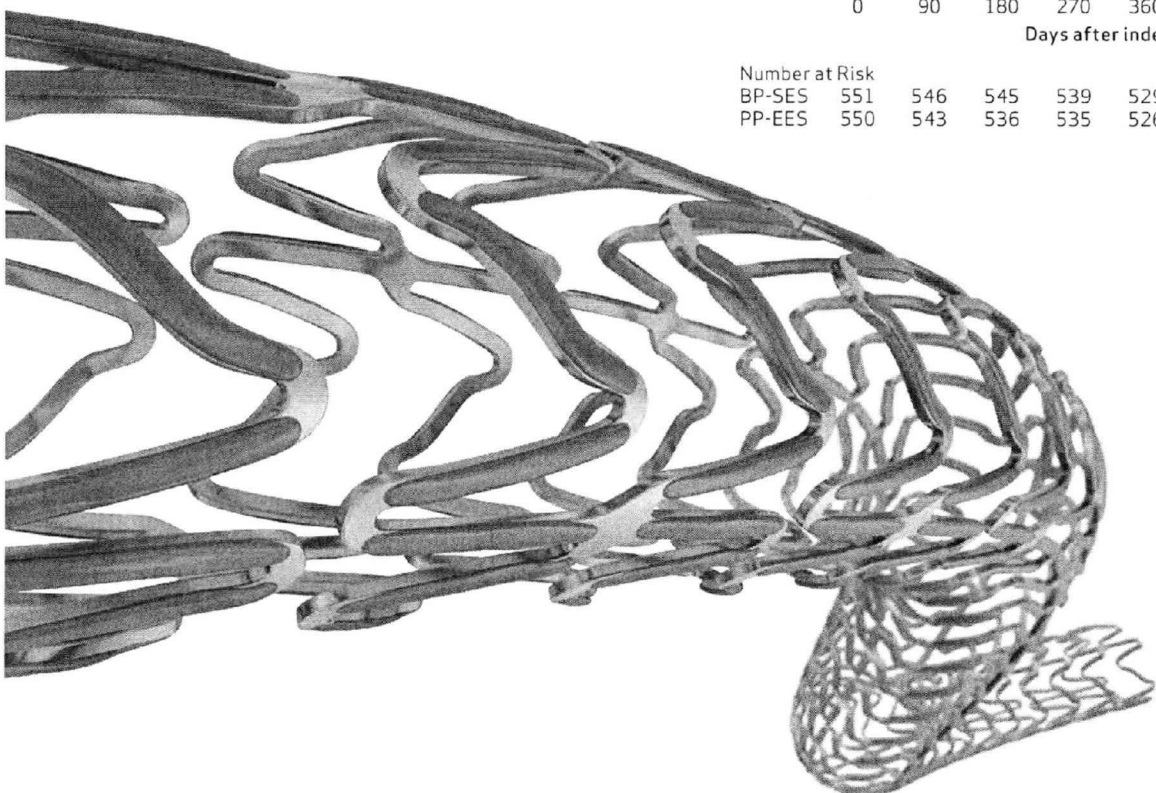
Reflected in proven clinical efficacy

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events Any Revascularization (All)<sup>3</sup>



Number at Risk		0	90	180	270	360	450	540	630	730
BP-SES	551	546	545	539	529	526	524	521	518	
PP-EES	550	543	536	535	526	525	523	521	517	

Log-rank: p = 0.2609



<sup>1</sup> P. Smits et al. DISCOVERY 1T03 - Assessment of strut coverage of biodegradable polymer DES at 1, 2 and 3 months after stent implantation by Optical Frequency Domain Imaging. Presented at EuroPCR 2015  
<sup>2</sup> Barot et al. A first-in-man clinical evaluation of Ultimaster, a new drug-eluting coronary stent system: CENTURY study. EuroIntervention. 2015 Sep; 22(11):541-8. doi:10.4244/EIJY14M08.06  
<sup>3</sup> Saito S et al. A randomized, prospective, intercontinental evaluation of a bioresorbable polymer sirolimus-eluting coronary stent system: the CENTURY II (Clinical Evaluation of New Terumo Drug-Eluting Coronary Stent System in the Treatment of Patients with Coronary Artery Disease) trial. Eur Heart J. 2014 Aug; 35(30):2021-31.

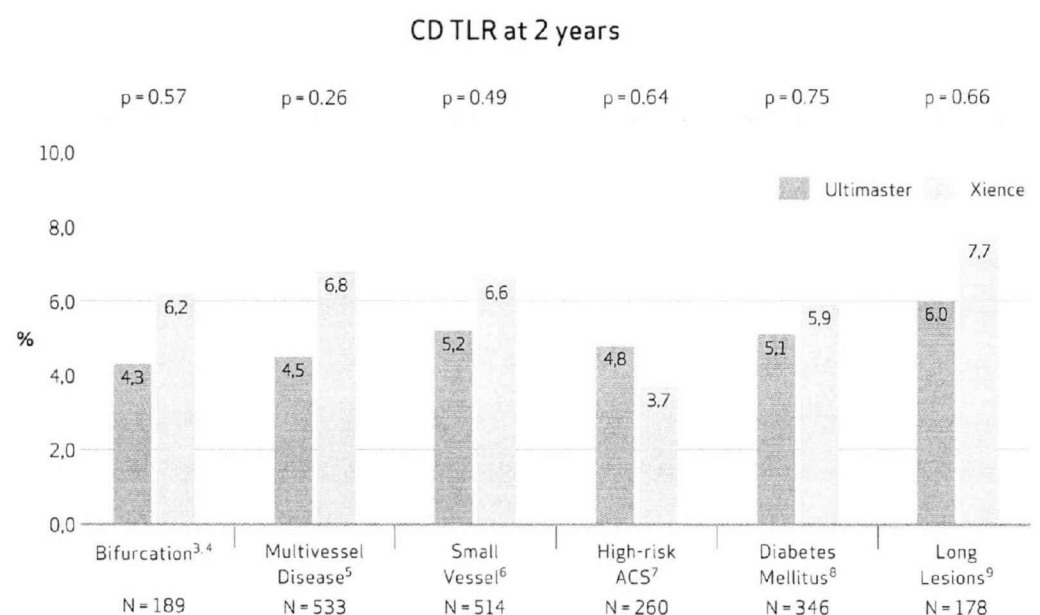
# SAFETY<sup>1</sup> AND EFFICACY CONFIRMED IN HIGH-RISK PATIENT SUBSETS

The more complex the disease, the more relevant the stent performance

Strong evidence of safety<sup>1,2</sup>



And proven clinical efficacy<sup>2</sup>



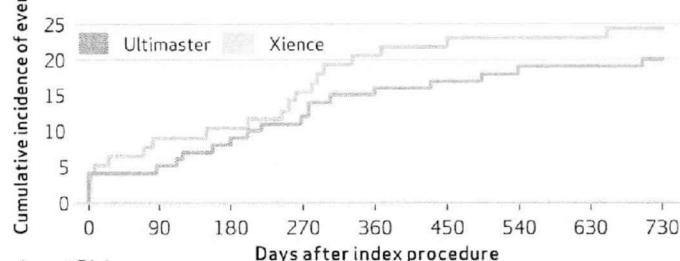
1 Based on ST rates from CENTURY and CENTURY II trials, Ultimaster-IFU and data on file of Terumo Corporation  
 2 Saito S et al. A randomized, prospective, intercontinental evaluation of a bioresorbable polymer, sirolimus-eluting coronary stent system: the CENTURY II (Clinical Evaluation of New Terumo Drug-Eluting Coronary Stent System in the Treatment of Patients with Coronary Artery Disease) trial. Eur Heart J. 2014 Aug 7;35(30):2021-31.  
 3 Orvin K et al. Comparison of sirolimus eluting stent with bioresorbable polymer to everolimus eluting stent with permanent polymer in bifurcation lesions. Results from CENTURY II trial. Catheter Cardiovasc Interv. 2015 Aug 13. doi: 10.1002/ccd.26150.  
 4 B. Merkely, G. Richardt, A. Colombo, J.L. Bonnet, W. Wijns. Treatment of bifurcation lesions with a thin-strut DES with bioresorbable polymer - clinical outcomes of the CENTURY II trial. Presented at EuroPCR2015.  
 5 M. Valdés et al. CENTURY II - Clinical outcomes of patients with multivessel coronary artery disease after treatment with thin-strut DES with bioresorbable polymer. Presented at EuroPCR2015.  
 6 J. Wehrle et al. Small vessel treatment during PCI - Clinical outcomes after use of DES with bioresorbable polymer gradient coating. Presented at EuroPCR2015.  
 7 Iniguez et al. Evaluation of a thin-strut bioresorbable polymer DES in patients with high-risk ACS - data from CENTURY II trial. Presented at EuroPCR2015.  
 8 F. Fabbiocchi et al. PCI in patients with diabetes mellitus: clinical outcomes with a bioresorbable-polymer thin-strut DES. Poster at EuroPCR2015.  
 9 M. Lesiak et al. Long coronary lesions treated with thin-strut bioresorbable polymer DES: experience from multicenter randomized CENTURY II study. Presented at EuroPCR2015.

# SUSTAINED BENEFIT FOR THE PATIENT

We treat patients, not only lesions

## Long Lesions<sup>1</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization

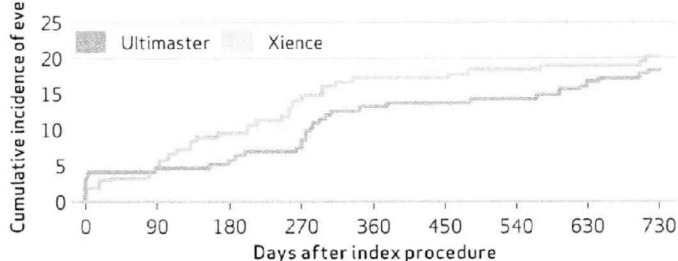


Number at Risk											
BP-SES	100	96	95	93	90	89	88	87	86		
PP-EES	78	73	73	72	70	69	68	68	67		

Log-rank: p = 0.5697

## Diabetes Mellitus<sup>2</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization

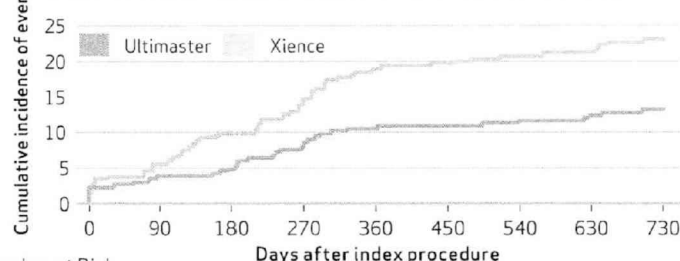


Number at Risk											
BP-SES	176	169	169	166	159	158	157	155	150		
PP-EES	170	166	161	160	158	158	156	155	153		

Log-rank: p = 0.6990

## Multivessel Disease<sup>3</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization

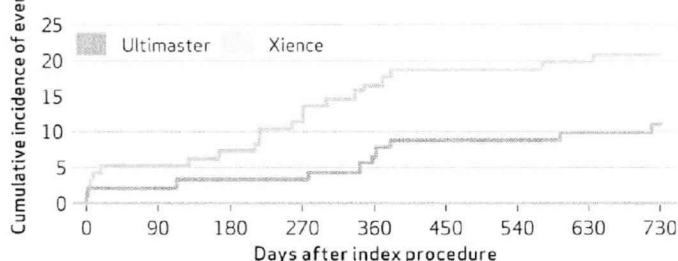


Number at Risk											
BP-SES	267	261	261	256	250	249	248	247	243		
PP-EES	266	256	252	251	245	244	241	240	235		

Log-rank: p = 0.0090

## Bifurcation<sup>4,5</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization

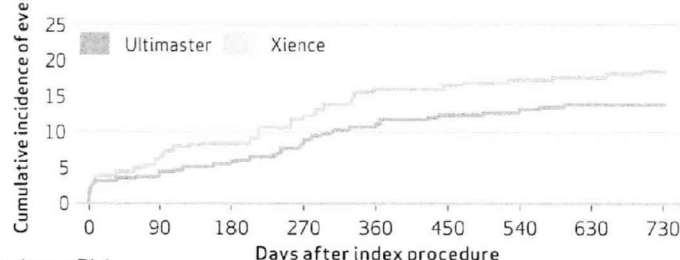


Number at Risk											
BP-SES	92	90	89	89	88	85	85	84	83		
PP-EES	97	92	92	92	90	88	88	87	86		

Log-rank: p = 0.0607

## Small vessels<sup>6</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization

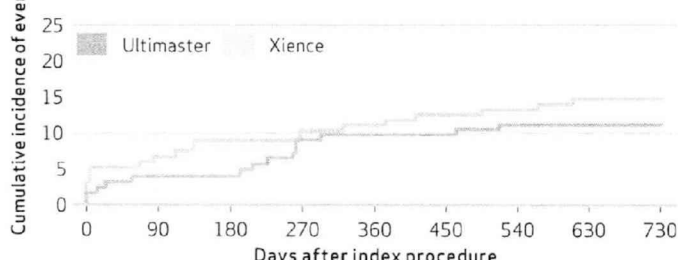


Number at Risk											
BP-SES	271	262	261	258	253	250	249	246	246		
PP-EES	243	233	229	228	225	225	222	221	219		

Log-rank: p = 0.3361

## High risk Acute Coronary Syndrome<sup>7</sup>

CENTURY-II - Kaplan-Meier survival curves - Cumulative Events, All Death, MI, revascularization



Number at Risk											
BP-SES	124	120	120	119	116	116	115	114	114		
PP-EES	136	129	128	128	126	126	124	123	122		

Log-rank: p = 0.4113

1 M Lesiak et al. Long coronary lesions treated with thin-strut bioresorbable polymer DES: experience from multicenter randomized CENTURY II study. Presented at EuroPCR 2015.

2 F Fabioci et al. PCI in patients with diabetes mellitus: clinical outcomes with a bioresorbable-polymer thin-strut DES. Poster at EuroPCR 2015.

3 M Valdés et al. CENTURY II - Clinical outcomes of patients with multivessel coronary artery disease after treatment with thin-strut DES with bioresorbable polymer. Presented at EuroPCR 2015.

4 Orvin K et al. Comparison of sirolimus eluting stent with bioresorbable polymer to everolimus eluting stent with permanent polymer in bifurcation lesions. Results from CENTURY II trial. Catheter Cardiovasc Interv. 2015 Aug 13; doi: 10.1002/ccd.26150.

5 B Merxely et al. Treatment of bifurcation lesions with a thin-strut DES with bioresorbable polymer - clinical outcomes of the CENTURY II trial. Presented at EuroPCR 2015.

6 J Wahrle et al. Small vessel treatment during PCI - Clinical outcomes after use of DES with bioresorbable polymer gradient coating. Presented at EuroPCR 2015.

7 Iniguez et al. Evaluation of a thin-strut bioresorbable polymer DES in patients with high risk ACS - data from CENTURY II trial. Presented at EuroPCR 2015.

# Ultimaster®

Drug Eluting Stent

## PRODUCT SPECIFICATIONS

### Stent specifications

Stent design	Open cell
Stent material	Cobalt Chromium L605
Strut thickness	80 µm
Cell size (for 3 mm stent)	4.57 mm <sup>2</sup>
Drug	Sirolimus
Drug dose	3.9 µg/mm stent length
Polymer	Poly (DL-lactide-co-caprolactone)
Coating	Abluminal & gradient
Polymer degradation time and drug release	3-4 months

### Delivery system specifications

Guidewire compatibility	0.014" (0.36 mm)
Low compliant balloon	Material Nylon 12
Nominal pressure	9 atm
Rated burst pressure	16 atm - 2.25 to 3.0 mm 14 atm - 3.5 to 4.0 mm
Entry profile	0.017" (0.43 mm)
Crossing profile	0.044" (1.12 mm) for 3.0 mm
Shaft	Max size - 2.6 Fr (0.88 mm) Min size - 2.0 Fr (0.67 mm)
Coating	Hydrophilic - Distal shaft Silicone - Proximal shaft
Minimum Guide catheter	5 Fr (0.056"/1.42 mm)
Usable length	144 cm

### Item specifications

Length (mm)	Diameter (mm)					
	2.25	2.50	2.75	3.00	3.50	4.00
9	DE-RD2209KSM	DE-RD2509KSM	DE-RD2709KSM	DE-RD3009KSM	DE-RD3509KSM	DE-RD4009KSM
12	DE-RD2212KSM	DE-RD2512KSM	DE-RD2712KSM	DE-RD3012KSM	DE-RD3512KSM	DE-RD4012KSM
15	DE-RD2215KSM	DE-RD2515KSM	DE-RD2715KSM	DE-RD3015KSM	DE-RD3515KSM	DE-RD4015KSM
18	DE-RD2218KSM	DE-RD2518KSM	DE-RD2718KSM	DE-RD3018KSM	DE-RD3518KSM	DE-RD4018KSM
24	DE-RD2224KSM	DE-RD2524KSM	DE-RD2724KSM	DE-RD3024KSM	DE-RD3524KSM	DE-RD4024KSM
28	DE-RD2228KSM	DE-RD2528KSM	DE-RD2728KSM	DE-RD3028KSM	DE-RD3528KSM	DE-RD4028KSM
33	DE-RD2233KSM	DE-RD2533KSM	DE-RD2733KSM	DE-RD3033KSM	DE-RD3533KSM	DE-RD4033KSM
38	DE-RD2238KSM	DE-RD2538KSM	DE-RD2738KSM	DE-RD3038KSM	DE-RD3538KSM	DE-RD4038KSM

## Recommended DES in ESC/EACTS 2014 guidelines<sup>2</sup>

# 1 MONTH DAPT

CE MARK APPROVED FOR PATIENTS IN NEED<sup>1</sup>

\*Patients should be maintained on clinically adequate post-procedural antiplatelet therapy according to the current guidelines. In case of need, dual antiplatelet therapy can be discontinued earlier, but not before one month.

1. Ultimaster IFU.

2. Windecker S et al. 2014 ESC/EACTS Guidelines on myocardial revascularization: The Task Force on Myocardial Revascularization of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS) Developed with the special contribution of the European Association of Percutaneous Cardiovascular Interventions (EAPCI). Eur Heart J. 2014 Oct 1;35(37):2541-619.

**TERUMO**  
INTERVENTIONAL  
SYSTEMS

**Terumo Corporation**  
44-1, 2-chome, Hatagaya  
Shibuya-ku, Tokyo 151-0072,  
Japan  
Tel.: +81 3 3374 8111  
Fax: +81 3 3374 8196

**Terumo Europe NV**  
Interleuvenlaan 40  
3001 Leuven, Belgium  
Tel.: +32 16 38 12 11  
Fax: +32 16 40 02 49

**Terumo Europe NV**  
Interventional Systems  
Liaison Office  
Immeuble Inside  
7-9 Rue Eugène et Armand Peugeot  
92500 Reuil Malmaison,  
France  
Tel.: +33 147 16 09 30  
Fax: +33 147 16 09 49

**Terumo Europe NV**  
Benelux Sales Division  
Belgium:  
Tel.: +32 16 39 25 80  
The Netherlands:  
Tel.: 0800 0220396

**Terumo Europe NV**  
Emerging Markets Division  
Tel.: +32 16 38 13 08

**Terumo Deutschland GmbH**  
Tel.: +49 6196 80 230

**Terumo Deutschland GmbH**  
Zweigniederlassung Spreitenbach  
Tel.: +41 56 419 10 10

**Terumo Deutschland GmbH**  
Zweigniederlassung Österreich  
Tel.: +43 2236 378020

**Terumo France S.A.S.**  
Tel.: +33 130 96 13 00

**Terumo Italia S.r.l.**  
Tel.: +39 0651 96 14 20

**Terumo Europe España SL**  
Tel.: +34 9021 01 298

**Terumo UK Ltd**  
Tel.: +44 1276 480440

**Terumo Russia LLC**  
Tel.: +7 495 988 4740

**Terumo Sweden AB**  
Tel.: +46 3174 85 880

**Terumo Corporation Dubai Branch**  
(Middle East and Africa)  
Tel.: +971 4 221 2220

**Terumo BCT Tibbi Cihazlar Dağıtım  
ve Hizmetleri A.Ş.**  
Tel.: +90 216 590 0074



V Praze dne 11. 12. 2017

### Čestné prohlášení:

Společnost Innova Medical s.r.o. se sídlem Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá, IČO: 28360931, IČ: CZ-28360931, zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 136082, zastoupená RNDr. Jaroslava Koplíková, jednatelka společnosti, na základě oznámení o výběru nejvhodnějšího dodavatele pro veřejnou zakázku DNS – Koronární stenty DES 3, vyhlášenou Ústřední vojenskou nemocnicí, tímto prohlašuje, že

výše uvedenou veřejnou zakázku splnil samostatně, nikoli pomocí poddodavatele či poddodavatelů.

S úctou



RNDr. Jaroslava Koplíková  
Jednatelka společnosti Innova Medical s.r.o.

  
**INNOVA MEDICAL s.r.o.**  
Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá  
Tel.: +420 244 401 007 Fax: +420 245 006 165  
IČ: 28360931 DIČ: CZ28360931  
[info@innovamed.eu](mailto:info@innovamed.eu) [www.innovamed.eu](http://www.innovamed.eu)

- 2 -

Naše značka (č.j.)  
8602892606  
Váš dopis značky / ze dne

Vážený klient  
Innova Medical s.r.o.  
Pražská 499  
273 61 Velká Dobrá

Vyřizuje / telefon / e-mail

Místo odeslání / datum  
Pardubice, 19.4.2016

74093017700101

**Potvrzení o uzavření pojistné smlouvy č. 8602892606**



\*073\*

**Pojištění podnikatelských rizik**

<b>Pojistník</b>	<b>Innova Medical s.r.o.</b>
Adresa sídla	Pražská 499, 273 61 Velká Dobrá
IČO	28360931
<b>Pojistitel</b>	Kooperativa pojišťovna, a.s., Vienna Insurance Group
Adresa sídla	Pobřežní 665/21, 186 00 Praha 8
IČO	47116617
<b>Pojištěný</b>	Shodný s pojistníkem

<b>Rozsah pojištění</b>	Pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou třetím osobám - pro činnost obchod se zdravotnickým zbožím bez léčiv
VPP P-100/09	- Všeobecné pojistné podmínky pro pojištění majetku a odpovědnosti,
ZPP P-600/05	- Zvláštní pojistné podmínky pro pojištění odpovědnosti za škodu,
ZSU-500/11	- Zvláštní smluvní ujednání k pojištění odpovědnosti za škodu,
DPP P-500/09	- Dodatkové pojistné podmínky pro produkt TREND.

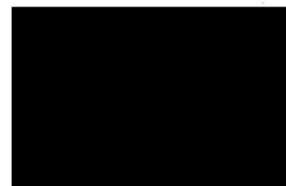
Pojištění je sjednáno pro případ právním předpisem stanovené odpovědnosti pojištěného za škodu vzniklou jinému v souvislosti s činností nebo vztahem pojištěného, které jsou uvedeny v pojistné smlouvě.

<b>Limit pojistného plnění</b>	<b>15.000.000 Kč</b>
<b>Spoluúčast</b>	<b>20.000 Kč</b>
<b>Počátek pojištění</b>	<b>6.1.2012</b>
<b>Konec pojištění</b>	<b>5.1.2022</b>
<b>Územní platnost</b>	<b>Česká republika a sousední státy</b>

S přátelským pozdravem



Ing. Radmila Dočekalová  
ředitelka Centra správy pojistných smluv



Ing. Oldřich Konvalina  
vedoucí odboru PTO neživotního pojištění