

PSKÁ UNIE
ký fond pro regionální rozvoj
vaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

Kupní smlouva č.18024

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

Kupující: Nemocnice Kyjov, příspěvková organizace
Se sídlem: Strážovská 1247/22, 697 01 Kyjov
IČ: 002 26 912
DIČ: CZ00226912
Zapsaná v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl Pr, vložka 1230
Zastoupený: doc. MUDr. Petr Svoboda, CSc. FRCS(T), statutární zástupce
Bankovní spojení: [REDACTED]

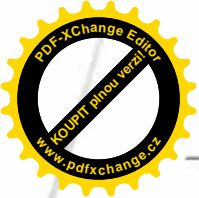
na straně jedné (dále jen „kupující“)

a
Prodávající: Hypokramed s.r.o.
Se sídlem: Plzeňská 113, Praha 5, PSČ 150 00
IČ: 49616528
DIČ: CZ49616528
Zapsán v obchodním rejstříku u MS v Praze, oddíl C, vložka 21313
Zastoupen: Danielem Podařilem, na základě plné moci
Bankovní spojení: [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 (dále jen „občanský zákoník“), jako výsledek otevřeného zadávacího řízení na realizaci nadlimitní veřejné zakázky nazvané „Nemocnice Kyjov – pořízení přístrojového vybavení pro oddělení chirurgie, ortopedie, urologie, gynekologie“, pro část 2 Operační světla (dále jen „veřejná zakázka“), v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, v rámci stejnojmenného projektu spolufinancovaného Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj a z Integrovaného regionálního operačního programu, s registračním číslem CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001229 v rámci 31. výzvy Ministerstva pro místní rozvoj ČR pro Integrovaný regionální operační program, specifického cíle 2.3. „Rozvoj infrastruktury pro poskytování zdravotních služeb a péče o zdraví“.



I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu operační světla TRUMPF TruLight 5000, 4 kusy, dle specifikace uvedené v příloze č. 2 této smlouvy a umožnit kupujícímu k němu nabýt vlastnické právo. Smlouva obsahuje kopii technické dokumentace s popisem nabízeného plnění předložené v nabídce prodávajícího podané do zadávacího řízení k veřejné zakázce (dále jen „zařízení“, „zboží“ nebo „předmět plnění“), která je přílohou č. 2 smlouvy. Smlouva obsahuje kopii technické specifikace s technickými požadavky kupujícího, která byla součástí zadávací dokumentace v rámci zadávacího řízení k veřejné zakázce, která je přílohou č. 3 smlouvy.
2. Prodávající se v souvislosti s dodávkou zboží zavazuje zajistit služby spočívající v instalaci, příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny. Prodávající se rovněž zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.

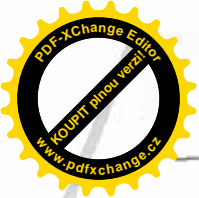
Služby spočívající v instalaci zboží zahrnují jeho usazení v místě plnění a napojení na zdroje, zejména připojení k elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, rozvodu vody, demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky (je-li funkce pořizovaného zboží podmíněna takovým připojením). Připravenost rozvodů, tj. napojení na zdroje (el. energie, voda, atd.) zajistí Kupující dle požadavků Prodávajícího. Součástí předmětu smlouvy je i instalace je kompletní bezpečné připevnění zařízení včetně možné úpravy uchycení stávajícího stropního světla včetně zapravení podhledu.

Služby spočívající v montáži zahrnují zejména ustavení, sestavení a propojení pořizovaného zboží, montáž na místo určení, připojení k energiím, aby bylo zboží nainstalováno v souladu s technickou specifikací a mohlo plně sloužit požadovanému účelu.

Služby spočívající v uvedení pořizovaného zboží do plného provozu zahrnují jeho odzkoušení a ověření správné funkčnosti, případně jeho seřízení, předvedení plné funkčnosti, provedení zkušebního provozu, zajištění instruktáže dle platného zákona o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), pro jeho obsluhu, obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby zboží mohlo plnit sjednaný či obvyklý účel.

3. Součástí předmětu plnění je vedle zařízení kompletní příslušenství, zejména ustavení v místě plnění, sestavení a propojení pořizovaného zařízení, instruktáž obsluhy včetně zajištění dopravy do místa určení a jeho vybalení a kontrola, uvedení do plného provozu s předvedením funkčnosti, poskytování bezplatného záručního servisu, likvidace obalů a odpadu v souladu s ustanoveními zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, v platném znění.

4. Součástí předmětu plnění je zpracování a předání:
 - instrukcí a návodů k obsluze a údržbě zboží (manuálů) v českém jazyce, a to 1x v listinné podobě a 1x v elektronické podobě na CD,
 - příslušná dokumentace dle zákona o zdravotnických prostředcích a příp. doklady dle atomového zákona č. 18/1997 Sb., v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,
 - předání certifikátu CE,
 - zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
 - zajištění periodických prohlídek, technických kontrol a validace zboží po dobu trvání záruční doby, vyplývá-li povinnost k jejich provádění z platných obecně závazných právních předpisů nebo z pokynů výrobce zboží.
5. Prodávající se zavazuje, že kupujícímu předá protokol o instruktáži obsluhy a doklad o likvidaci obalů a odpadu.
6. Prodávající se zavazuje k tomu, že zajistí obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu.
7. Zařízení musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.
8. Prodávající prohlašuje, že:
 - předmět plnění dle této smlouvy je zcela v souladu s požadavky kupujícího uvedenými v zadávací dokumentaci veřejné zakázky,
 - je výlučným vlastníkem zařízení,
 - na zařízení nevážnou žádná práva třetích osob,
 - není dána žádná překážka, která by mu bránila se zařízením podle této smlouvy disponovat,
 - zařízení nemá žádné vady, které by bránily jeho použití ke sjednaným či obvyklým účelům.
9. Prodávající dále prohlašuje, že:
 1. kvalitativní a technické vlastnosti zařízení odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména zákonem o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným kupujícím v zadávacích podmínkách k veřejné zakázce;
 2. zařízení je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR. Zejména, že u zařízení byla stanoveným způsobem posouzena shoda jeho vlastností s technickými požadavky, které stanoví nařízení vlády, že je označeno stanoveným způsobem a že výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce o



tom vydal písemné prohlášení o shodě. Jedná-li se o zařízení, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE, je prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zařízení, které dosud nebylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a není opatřeno značkou CE, avšak může být uváděno do provozu podle přechodných ustanovení příslušného nařízení vlády, je prodávající povinen předložit jako doklad o vhodnosti zboží pro použití při poskytování zdravotní péče kopii závěrečné zprávy o provedení klinického hodnocení zdravotnického prostředku (nebo její část obsahující alespoň základní identifikační údaje a údaje o ověření vhodnosti zdravotnického prostředku pro určený účel použití). Prodávající předloží kupujícímu rovněž kopie případných dalších veřejnoprávních rozhodnutí, povolení, osvědčení, certifikátů a atestů, které jsou podle zvláštních právních předpisů (např. zákon č. 18/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a prováděcí právní předpisy) vydávány pro jednotlivé druhy zdravotních prostředků a vztahují se k zařízení.

10. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu.

II. Kupní cena

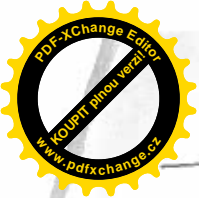
1. Kupní cena za splnění této smlouvy prodávajícím je sjednána v souladu s cenou, kterou prodávající nabídl v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku.

Kupní <u>cena celkem</u> činí:	1.272.636,- Kč bez DPH,
při sazbě DPH 21% činí výše DPH	267.254,-Kč,
<u>celková kupní cena</u>	1.539.890,- Kč vč. DPH.

Z toho:

Kupní cena za <u>3 ks Operační světla bez přípravy pro integrovanou HD kameru</u> činí:	954.477,- Kč bez DPH,
při sazbě DPH	21% činí výše DPH 200.440,17 Kč,
<u>celková kupní cena za 3 ks Operační světlo bez přípravy pro integrovanou HD kameru</u>	1.154.917,17 Kč vč. DPH

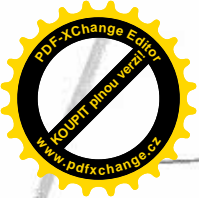
Kupní cena za <u>1 ks Operační světlo včetně přípravy pro integrovanou HD kameru</u> činí:	318.159,- Kč bez DPH,
při sazbě DPH	21% činí výše DPH 66.813,39 Kč,
<u>celková kupní cena za 1ks Operační světlo včetně přípravy pro integrovanou HD kameru</u>	384.972,39 Kč vč. DPH



2. Kupní cena je ujednána v měně CZK.
3. Kupní cena včetně DPH je sjednána jako pevná a nejvýše přípustná. Výše nabídkové ceny je nezávislá na vývoji cen, kursových změnách a změnách sazby daně z přidané hodnoty.
4. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy včetně provedení služeb spočívajících v jeho instalaci, příp. montáži či implementaci a uvedení do plného provozu, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny, a to zejména pořízení zboží včetně nákladů na jeho výrobu, clo, dopravu do místa určení včetně případných nákladů na manipulační mechanismy, náklady na pojištění zboží, ostrahu zboží do jeho předání a převzetí, daně a poplatky spojené s dodávkou zboží, náklady na průvodní dokumentaci uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáže příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží, vstupní validace, záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle zákona o zdravotnických prostředcích, pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích, nebo pravidelné revize, prohlídky a validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update software. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny.

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 předání a převzetí zařízení. Splatnost faktury činí **30 dnů** od jejího prokazatelného doručení kupujícímu.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavená faktura bude obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že každá faktura bude označena číslem projektu (reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001229).
3. V případě, že účetní doklady nebudou mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je 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 doplněných či opravených daňových dokladů.
4. V případě prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím zaplacení zákonného úroku z prodlení ve výši stanovené občanským zákoníkem za každý den prodlení.



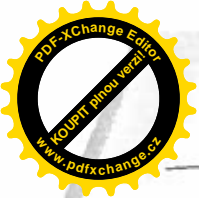
5. Za prodlení s úhradou faktury není kupující povinen kromě smluvního úroku z prodlení dle předchozího odstavce hradit jakoukoliv smluvní pokutu nebo jinou smluvní sankci.

IV. Termín plnění

1. Prodávající se zavazuje odevzdat zařízení dle podmínek sjednaných v čl. V. této smlouvy nejpozději do **90 kalendářních dnů** od uzavření této smlouvy.

V. Místo plnění a dodací podmínky

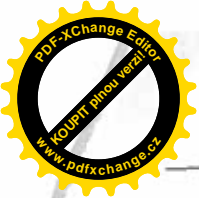
1. Zařízení bude odevzdáno v sídle kupujícího na adrese: Strážovská 1247/22, Kyjov
2. Prodávající bude předem informovat kupujícího o přesném termínu předání zařízení, a to písemně tak, aby zpráva o odevzdání byla doručena kupujícímu nejméně 5 kalendářních dnů před odevzdáním zařízení.
3. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy [REDACTED]
4. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen [REDACTED]
5. Prodávající je povinen do třiceti kalendářních dnů od podpisu smlouvy 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 včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci zařízení a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
7. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:
 - zařízení bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - zařízení bylo nainstalováno, uvedeno do plného provozu, provedena vstupní validace,
 - byla provedena instruktáž obsluhy, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, dle platného zákona o zdravotnických prostředcích,
 - zařízení bylo řádně předáno a převzato způsobem sjednaným níže.
8. Vlastnické právo k zařízení přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem podpisu předávacího protokolu. S přechodem vlastnického práva přechází současně na kupujícího i nebezpečí škody na předmětu koupě. Kupující není povinen převzít zařízení či jeho část, která je poškozena nebo jinak nesplňuje podmínky dle této smlouvy.
 - Po dodání zařízení vystaví prodávající předávací protokol, který bude obsahovat níže uvedené náležitosti označení dodacího listu/předávacího protokolu a jeho číslo,
 - název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - číslo kupní smlouvy,
 - označení dodaného a nedodaného zařízení a jeho množství a výrobní číslo,



- datum dodání, instalace a instruktáže personálu,
 - stav zařízení v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zařízení.
9. Předávací protokol podepíše a opatří otisky razítek oprávnění zástupci obou smluvních stran. Takto opatřený dodací list/předávací protokol slouží jako doklad o řádném předání a převzetí zařízení.

VI. Záruční podmínky

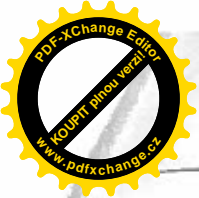
1. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zařízení spočívající v tom, že zařízení, jakož i jeho veškeré části a jednotlivé komponenty, bude po záruční dobu způsobilé pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Záruční doba se sjednává v délce **24** měsíců ode dne převzetí zařízení kupujícím, tj. od podpisu předávacího protokolu.
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, včetně měněných náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update softwaru. To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu nad rámec sjednané kupní ceny, a to ve výrobcem předepsaném intervalu, nejméně však 1x ročně. 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 ve lhůtě uvedené v tomto bodu výše. 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 následující pracovní den 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 takové, které byly způsobeny nesprávnou obsluhou nebo údržbou zařízení nebo úmyslným poškozením zařízení kupujícím nebo nepovolanou osobou, případně jakýmikoli jinými zásahy, jednáními nebo skutečnostmi nastalými na straně kupujícího. Odstranění takto zjištěných vad bude provedeno za úplatu.
7. Je-li vadné plnění podstatným porušením této smlouvy, má kupující právo na odstranění vady dodáním nového zařízení bez vady nebo dodáním chybějícího zařízení, na odstranění vady opravou zařízení, na přiměřenou slevu nebo na odstoupení od této smlouvy.



8. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 občanského zákoníku.
9. Záruční servis bude poskytovat autorizovaná servisní organizace (uvést obchodní jméno, sídlo, IČO):

Název: **Hypokramed s.r.o.**
Sídlo: Plzeňská 113, Praha 5, 150 00
IČ: 496 16 528

10. Prodávající čestně prohlašuje, že ve formuláři, který předložil ke splnění ohlašovací povinnosti dle § 26 zákona č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích (provedení povinné registrace) je uvedeno, že je osoba definovaná v bodě 9 této smlouvy registrována jako servisní organizace a že instruktáž o zacházení se zdravotnickými prostředky provádí osoby uvedené v § 61 odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb.
11. Prodávající je povinen nastoupit k odstranění a zahájit záruční opravu nejpozději první pracovní den následující po dni nahlášení záruční vady kupujícím.
12. Maximální doba provedení záruční opravy se sjednává v délce 2 kalendářních dnů.
13. Neodstraní-li prodávající reklamovanou vadu ani do 2 kalendářních dnů ode dne jejího nahlášení kupujícím, je povinen bezplatně poskytnout kupujícímu obdobný (umožňující výkon obdobných zákroků) přístroj, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající lékařské výkony. Porušení této povinnosti je podstatným porušením smlouvy.
14. Pokud prodávající bude v prodlení s termínem provedení záručního servisu, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím zaplacení smluvní pokuty ve výši 0,2% z pořizovací ceny dodaného zboží za každý i započatý den prodlení.
15. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.
16. Prodávající se zavazuje k dodávkám náhradních dílů a spotřebních materiálů za úplaty po dobu nejméně 10 let ode dne uplynutí záruční lhůty dle této smlouvy a současně se zavazuje uzavřít na shodnou dobu smlouvu o provádění pozáručního servisu. Pro tyto účely stanoví prodávající předběžnou cenu za provedení Bezpečnostně technické kontroly zdravotnického prostředku dle zákona 268/2014 Sb. po uplynutí záruční doby ve výši 24 měsíců. Tato prodávajícím uvedená předběžná cena za provedení Bezpečnostně technické kontroly zdravotnického prostředku dle zákona 268/2014 Sb. po uplynutí záruční doby bude v případě provádění těchto provedení Bezpečnostně technických kontrol zdravotnického prostředku dle zákona 268/2014 Sb. cenou maximální a nepřekročitelnou. Skutečná sjednaná cena za provedení Bezpečnostně technické kontroly zdravotnického prostředku dle zákona 268/2014 Sb. po uplynutí záruční doby bude sjednána po uplynutí záruční doby mezi kupujícím a prodávajícím, bude-li mezi nimi uzavřena příslušná smlouva. Kupující má právo tuto budoucí smlouvu s prodávajícím neuzavřít.



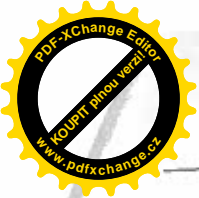
17. Pro účely budoucí smlouvy o provádění pozáručního servisu sjednávají obě smluvní strany předběžnou dobu nástupu na opravu od doby ohlášení poruchy v délce 72 hodin a cenu pracovní hodiny servisního technika při vyžádaných opravách ve výši 1.690,-Kč bez DPH
18. Obě smluvní strany se dohodly, že v budoucí servisní smlouvě mohou být předběžné cenové relace uvedené v bodech 16 a 17 zvýšeny pouze o uznanou inflaci ČSÚ v daném období (tj. od doby uzavření smlouvy do doby provedení servisního zásahu).

VII. Zvláštní ustanovení o DPH

1. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skutečnosti, které zakládají jeho povinnost ručení za neodvedenou daň z přidané hodnoty za zdanitelná plnění uskutečněná podle této smlouvy (viz § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění). Informace musí poskytnout písemně nejpozději do 10 dnů od vzniku uvedených skutečností.
2. V případě, že skutečnosti definované § 109 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, nastanou je kupující oprávněn zajistit předmětnou daň z přidané hodnoty podle § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. Kupující je oprávněn uvedený postup uplatnit zejména v případech, že:
 - na prodávajícího zdanitelného plnění bude vyhlášeno insolvenční řízení,
 - prodávající nebude schopen na požádání kupujícího předložit prohlášení o bezdlužnosti vůči správci daně,
 - prodávající sdělí podle odst. 1 tohoto článku smlouvy skutečnosti rozhodné pro vznik povinnosti ručení ze strany kupujícího.
3. V případě, že prodávající poruší povinnost uloženou v odst. 1 a 2 tohoto článku smlouvy, je kupující oprávněn vůči němu uplatnit náhradu za veškeré škody, které mu tím vzniknou.
4. Kupující je povinen ve lhůtě 15 dnů sdělit prodávajícímu, že v souladu s předchozími odstavci uplatnil zajištění daně. Tímto oznámením se má za to, že kupující splnil vůči prodávajícímu svůj závazek ve výši uplatněné daně z přidané hodnoty, plynoucí z jednotlivých daňových dokladů.

VIII. Odstoupení od smlouvy

1. Kterákoliv smluvní strana může od této smlouvy odstoupit, pokud zjistí podstatné porušení této smlouvy druhou smluvní stranou.
 2. Pro účely této smlouvy se za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
-



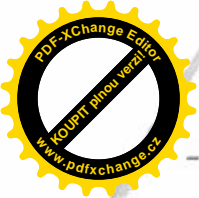
- prodlení s úhradou kupní ceny nebo její části delším 60 kalendářních dnů;
 - prodlení prodávajícího s dodáním předmětu plnění dle této smlouvy delším než 60 kalendářních dnů;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 60 kalendářních dnů;
 - jestliže prodávající ujistil 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;
 - 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, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ani ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva.

IX. 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 předmětu plnění kupujícímu, tj. podpisem předávacího protokolu.

X. Sankce

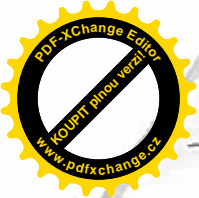
1. Pro případ prodlení prodávajícího s termínem plnění uvedeným v článku IV. této smlouvy se prodávající zavazuje uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny včetně DPH uvedené v čl. II této smlouvy, a to za každý i započatý kalendářní den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.



3. Pro výpočet smluvní pokuty určené procentem je rozhodná celková kupní cena včetně DPH.
4. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem splatnosti se rozumí den připsání příslušné částky na účet kupujícího.

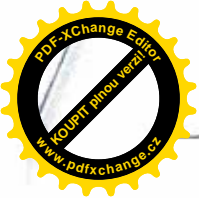
XI. Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti okamžikem jejího podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti dnem jejího zveřejnění v registru smluv..
2. Prodávající je dle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů (zákon o finanční kontrole), ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
3. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2028. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, musí ji žadatel/příjemce použít.
4. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2028 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (Centra pro regionální rozvoj, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.
5. Práva a pohledávky smluvní stran vzniklé z této smlouvy nesmí být postoupeny bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových, či jiných elektronických zpráv.
6. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího, kterou v postavení účastníka zadávacího řízení podal do zadávacího řízení na zakázku. Podkladem pro uzavření této smlouvy je rovněž zadávací dokumentace k zakázce včetně všech jejích příloh.
7. Jestliže ze zadávací dokumentace k zakázce nebo nabídky prodávajícího vyplývají prodávajícímu povinnosti vztahující se k realizaci předmětu této smlouvy, avšak tyto povinnosti nejsou výslovně v této smlouvě uvedeny, smluvní strany se pro tento případ dohodly, že i tyto povinnosti prodávajícího jsou součástí obsahu závazkového vztahu založeného touto smlouvou a prodávající je povinen je dodržet.
8. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
9. Smluvní strany na sebe přebírají riziko změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany



vylučují uplatnění ustanovení § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.

10. Nevymahatelnost nebo neplatnost kteréhokoli ustanovení této smlouvy neovlivní vymahatelnost nebo platnost této smlouvy jako celku, vyjma těch případů, kdy takové nevymahatelné nebo neplatné ustanovení nelze vyčlenit z této smlouvy, aniž by tím pozbyla platnosti. Smluvní strany se pro takový případ zavazují vynaložit v dobré víře veškeré úsilí na nahrazení takového neplatného nebo nevymahatelného ustanovení vymahatelným a platným ustanovením, jehož účel v nejvyšší možné míře odpovídá účelu původního ustanovení a cílům této smlouvy.
11. Smluvní strany si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této smlouvy byla jakákoliv práva a povinnosti dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této smlouvy, ledaže je ve smlouvě výslovně sjednáno jinak. Vedle shora uvedeného si smluvní strany potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
12. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění zadávací dokumentace veřejné zakázky a zveřejnit podmínky a obsah uzavřených smluvních vztahů. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících.
13. Tato smlouva bude uveřejněna prostřednictvím registru smluv postupem dle 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. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění v registru smluv provede kupující.
14. Změna nebo doplnění smlouvy může být uskutečněna pouze písemným dodatkem k této smlouvě podepsaným oběma smluvními stranami.
15. Smlouva bude sepsána ve čtyřech vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží po dvou exemplářích.
16. Strany smlouvy potvrzují, že si smlouvu přečetly, že tato byla sepsána dle jejich vážné a svobodné vůle, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním.



Přílohy smlouvy

Příloha č. 1 - Prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy

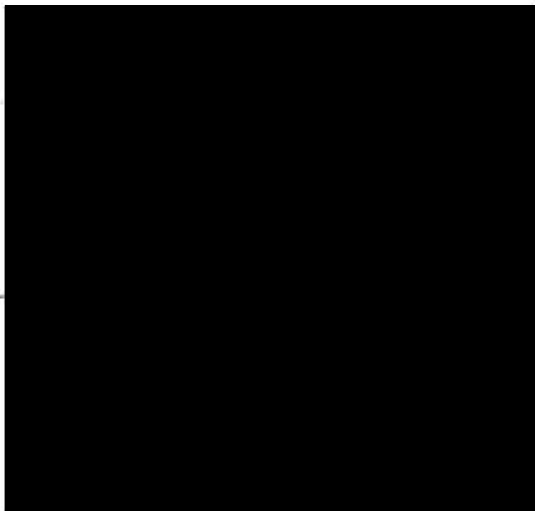
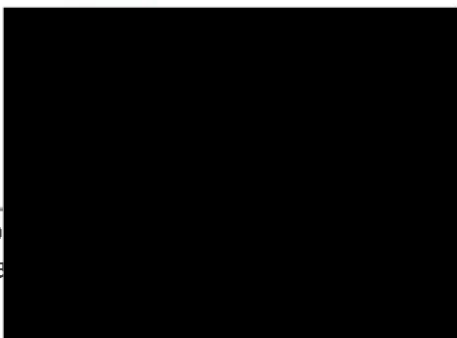
Příloha č. 2 - Technická dokumentace s popisem nabízeného plnění předložené v nabídce prodávajícího podané do zadávacího řízení k veřejné zakázce

Příloha č. 3 - Technická specifikace s technickými požadavky kupujícího, která byla součástí zadávací dokumentace v rámci zadávacího řízení k veřejné zakázce

V Kyjově, dne 22. 05. 2018

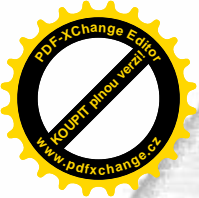
V Praze, dne 21. 5. 2018

KUPUJÍCÍ:



do
sta

S(T)



ES prohlášení o shodě pro zdravotnické prostředky
EC Declaration of Conformity for Medical Devices

Výrobce: TRUMPF Medizin Systeme GmbH + Co. KG
Manufacturer: Carl-Zeiss-Straße 7-9
D - 07318 Saalfeld

Označení / číslo materiálu: Soustava operačních světel TruLight 5000/3000
Description/reference number: Surgical Light System TruLight 5000/3000
Surgical Luminaries TruLight 5000/3000

Konfigurace:	TruLight 3500 / mobilní	TruLight 3300 / mobilní
Configurations:	TruLight 3500 / nástěnné	TruLight 3300 / nástěnné
	TruLight 3500	TruLight 3300
	TruLight 3510	TruLight 3310
	TruLight 5500 / mobilní	TruLight 5300 / mobilní
	TruLight 5520 / mobilní	TruLight 5320 / mobilní
	TruLight 5500 / nástěnné	TruLight 5300 / nástěnné
	TruLight 5520 / nástěnné	TruLight 5320 / nástěnné
	TruLight 5500	TruLight 5300
	TruLight 5510	TruLight 5310
	TruLight 5520	TruLight 5320

Prohlašujeme na vlastní odpovědnost, že uvedené výrobky včetně příslušenství a komponent byly zkonstruovány, vyrobeny a testovány v souladu s příslušnými ustanoveními
We declare in sole responsibility, that the products relevant, including accessories and components, have been developed, manufactured, and tested in accordance with the pertinent provisions of

směrnice Rady 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (příloha VII) včetně všech platných změn.

Council Directive 93 / 42 / EEC concerning medical devices (appendix VII) with all applicable amendments.

Výrobky odpovídají třídě I podle přílohy IX shora uvedené směrnice.
The products correspond to Class I pursuant to Appendix IX of the above mentioned directive.

Předměty ve výše uvedeném prohlášení vyhovují nařízením směrnice 2011/65/EU o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních.

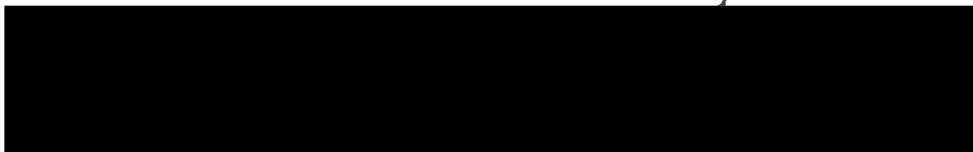
The objects of the declaration described above are in conformity with Directive 2011/65 / EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.

Toto prohlášení o shodě pozbývá platnosti, bude-li zdravotnický prostředek používán v rozporu se stanoveným účelem a budou-li na něm bez předchozího povolení výrobce provedeny jakékoli úpravy.

This declaration shall be void whenever the medical device is used contrary to the intended purpose, and when any modification is made to the medical device without prior agreement by the manufacturer.



Saalfeld 30. 1. 2015



Sandro List

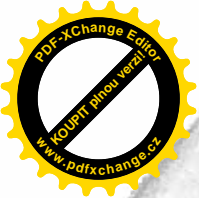
zplnomocněná osoba Die wörtliche Übereinstimmung mit der mir vorliegenden
Authorized Representative Safety Manager for Medical Devices



Ausfertigung/beglaubigten Abschrift
beglaubige ich hiermit.

Saalfeld, den 28. NOV. 2017





Technická specifikace - Část 2 - Operační světla

OPERAČNÍ SVĚTLA - 4 KS

Operační svítidla stropní se satelitem, zdroj osvětlení LED technologie vč.kompletní kabeláže a montáže

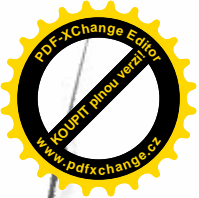
	Kusů
HLAVNÍ SVÍTIDLO - Trumpf TruLight 5000 Zdroj světla LED diody Intenzita - 160.000 lux Plynulé nastavení osvětlení Barevná teplota od 3.500 do 5.000 °K po krocích Color Rendering Index Cri Ra - 96 Endo mód - osvětlení zatemněného operačního sálu Ovládání na závěsu lampy i na nástěnném panelu Montáž umožňující plynulé otáčení lampy o 360° bez omezení, výškové a stranové nastavení v jakékoliv pozici (vyvážená sestava) Životnost LED min. 60.000 hodin Elektricky nastavitelný průměr světelného pole v 1m: 160 - 300 mm Možnost automatického přepojení na náhradní zdroj el.proudu při výpadku sítě se zachováním 100%intenzity Nízký nárůst teploty v operačním poli	4
SATELITNÍ SVÍTIDLO - Trumpf TruLight 5000 Plynulé nastavení osvětlení Intenzita podle EC - min. 140.000 lux Barevná teplota regulovatelná 3.500 - 5.000 °K po krocích Color Rendering Index Cri Ra - 96 Endo mód - osvětlení zatemněného operačního sálu Ovládání na závěsu lampy i na nástěnném panelu Montáž umožňující plynulé otáčení lampy o 360° bez omezení, výškové a stranové nastavení v jakékoliv pozici (vyvážená sestava) Životnost LED min. 60.000 hodin Elektricky nastavitelný průměr světelného pole v 1m: 160 - 300 mm Možnost automatického přepojení na náhradní zdroj el.proudu při výpadku sítě se zachováním 100%intenzity Nízký nárůst teploty v operačním poli	4
Autoklávovatelné kryty - 12 ks pro hlavní svítidlo (box 3 ks)	4
Autoklávovatelné kryty - 12 ks pro satelitní svítidlo (box 3 ks)	4
Příprava pro integrovanou HD kameru	1

Rekapitulace - cena celkem za 4 ks Operační svítidla stropní se satelitem, zdroj LED vč.kompl.kabeláže a montáže

Cena celkem bez DPH 1 272 636

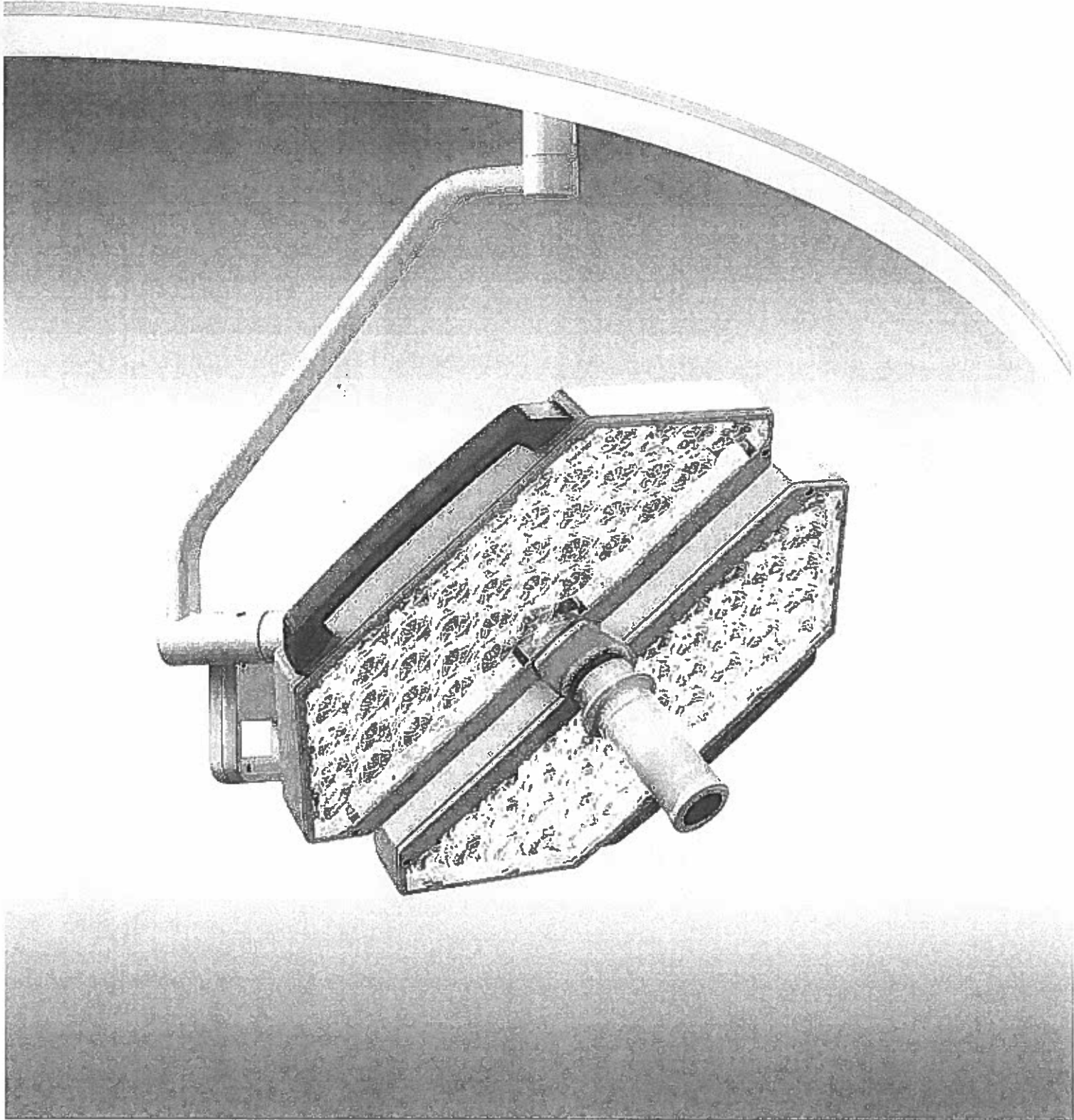
DPH 21% 267 254

Cena celkem včetně DPH 1 539 890



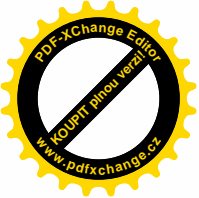
TruLight™ 5000 Surgical Light

Light for all occasions



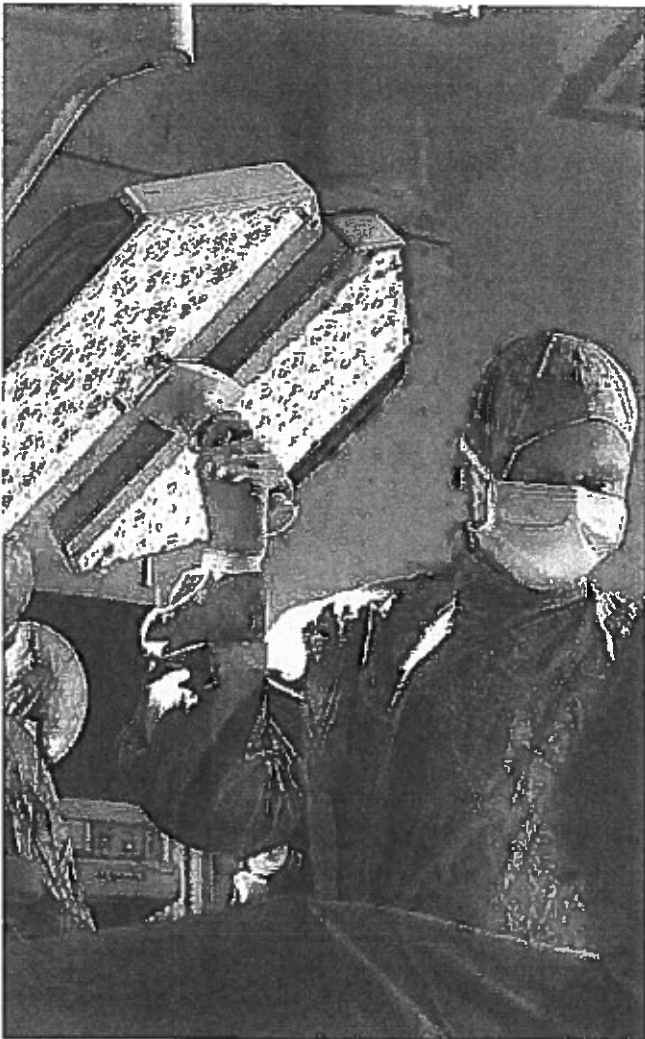
Enhancing outcomes for patients and their caregivers:





The future requires versatility

The desire to set new standards with innovative solutions is the guiding force behind product development at Trumpf Medical. The latest OR Lighting generation, TruLight™ 5000, is a result of this approach. Combining adaptability with efficiency, the TruLight™ 5000 Surgical Light provides you with the ease of use and the investment security that you require to future-proof your hospital.



Your advantages at a glance:

Individual adjustment

Adaptable color temperature and pattern size – to meet every surgical procedure

Intelligent versatility

An illumination level that is automatically optimized for different work situations – thanks to ALC Plus

Ease of use

Sterile adjustment of the light intensity using capacitive sensors located at the control grip and the light head

Communication

Optimal communication platform – through the integration of video systems for digital transmission in HD format

Efficient technology

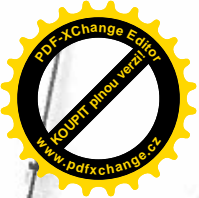
Low heat and extremely high light output due to the special lens / LED combination

Environmental compatibility

Low power consumption – thanks to a durable LED light system that does not contain any heavy metals

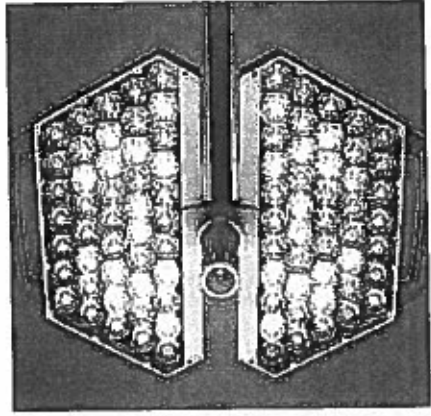
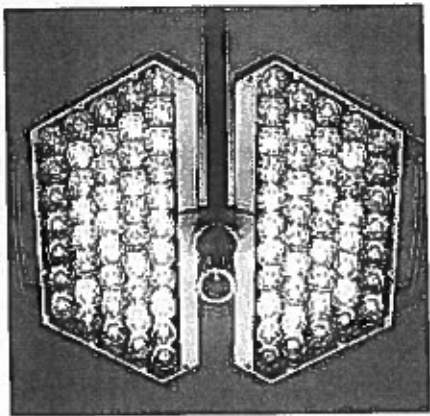


Find out more online at
www.trumpfmedical.com/en/trulight5000



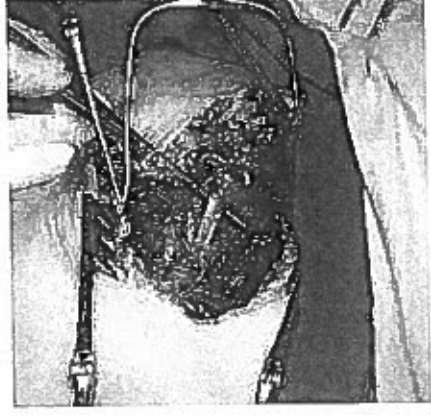
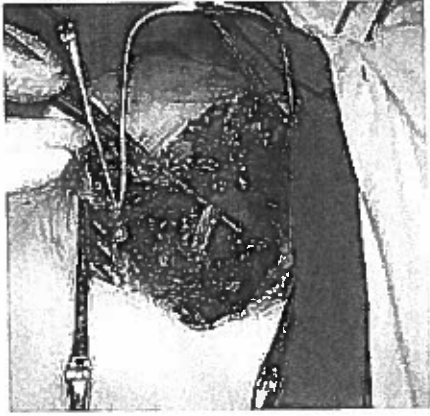
Individual adjustment

Every generation has an edge over the previous one. Similarly, in the case of the TruLight™ 5000 Surgical Light, proven functionality meets technological advancements that have significant impact on the quality of work in the OR. Equipped with adjustable color temperature and pattern size adjustment, the TruLight™ 5000 Surgical Light offers an exceptional performance range that benefits you during daily use.



Improved contrast
With a color rendering index of up to Ra 96, the variable color temperature adjustment ensures higher contrasts even in the most varied tissue ranges.

High intensity
Innovative energy management and the adaptation of the pattern size to the wound area dimension ensure optimal visual conditions in the surgical site, making it ideal for long operations.



High security of investment
The TruLight™ 5000 Surgical Light architecture makes it easy to adjust the color temperature at any time.

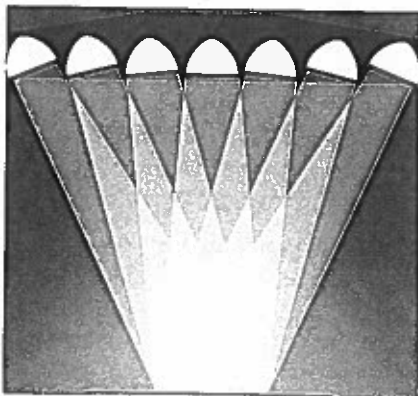
Contrast optimization due to color temperature adjustment of 3,500 to 5,000 K



Benefits
Improved ergonomics due to individual contrast optimization and a high level of investment security for the future

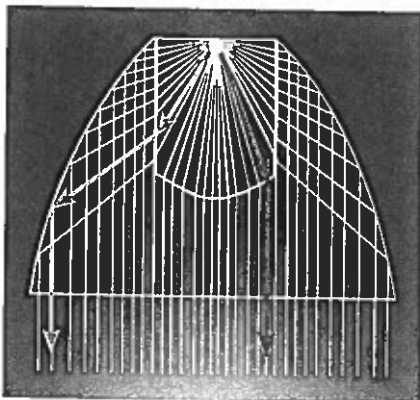
Perfect cooperation

The optics of the TruLight™ 5000 Surgical Light System are based on the most precise research and long-term experience. The result is a highly developed LED multi-lens matrix. Its special lens geometry and arrangement of the LED elements in the light head result in excellent light quality and maximum efficiency.



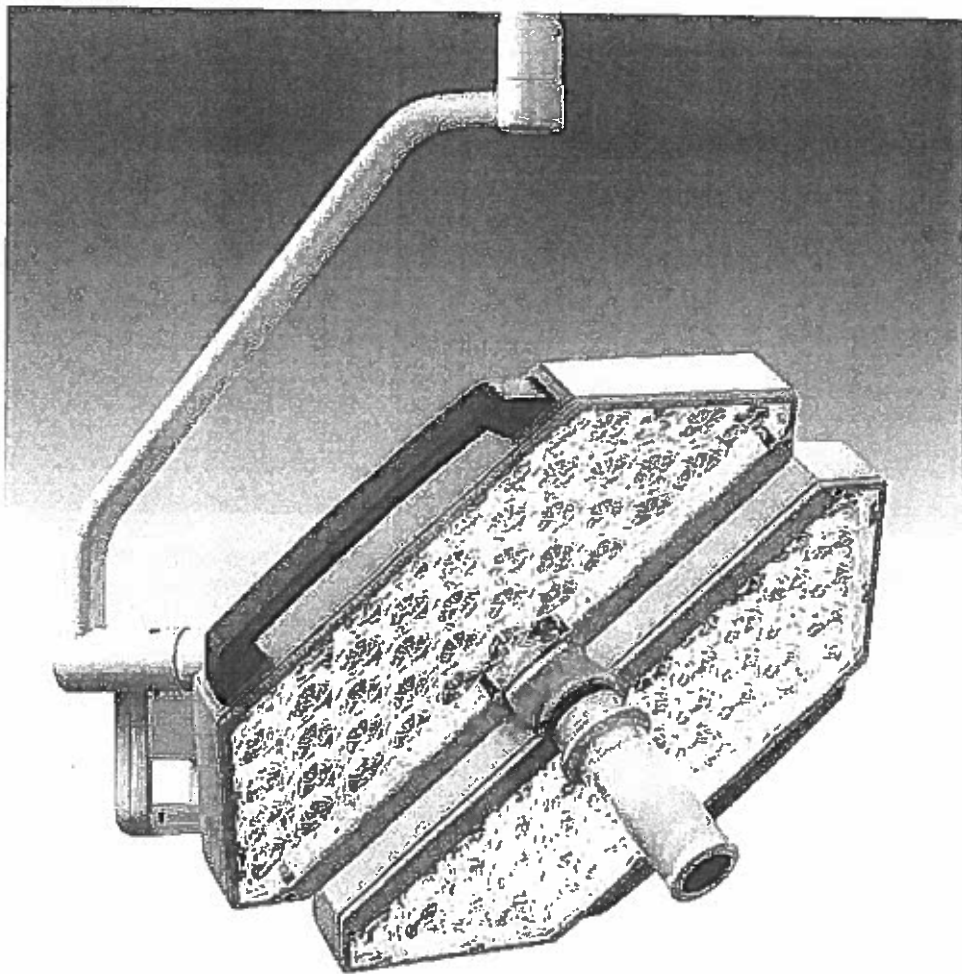
Bundled light power

The arrangement of the LEDs in the TruLight™ 5000 Surgical Light ensures a homogeneous light-emitting surface, and enables almost shadow-free conditions.



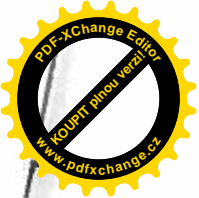
Best yield

Due to the complete casing of the LEDs within Trumpf Medical's™ specific convergence lenses, the light of each individual LED is completely captured and used precisely. This allows for the use only 65 watts of power to achieve 160,000 lx of illumination.



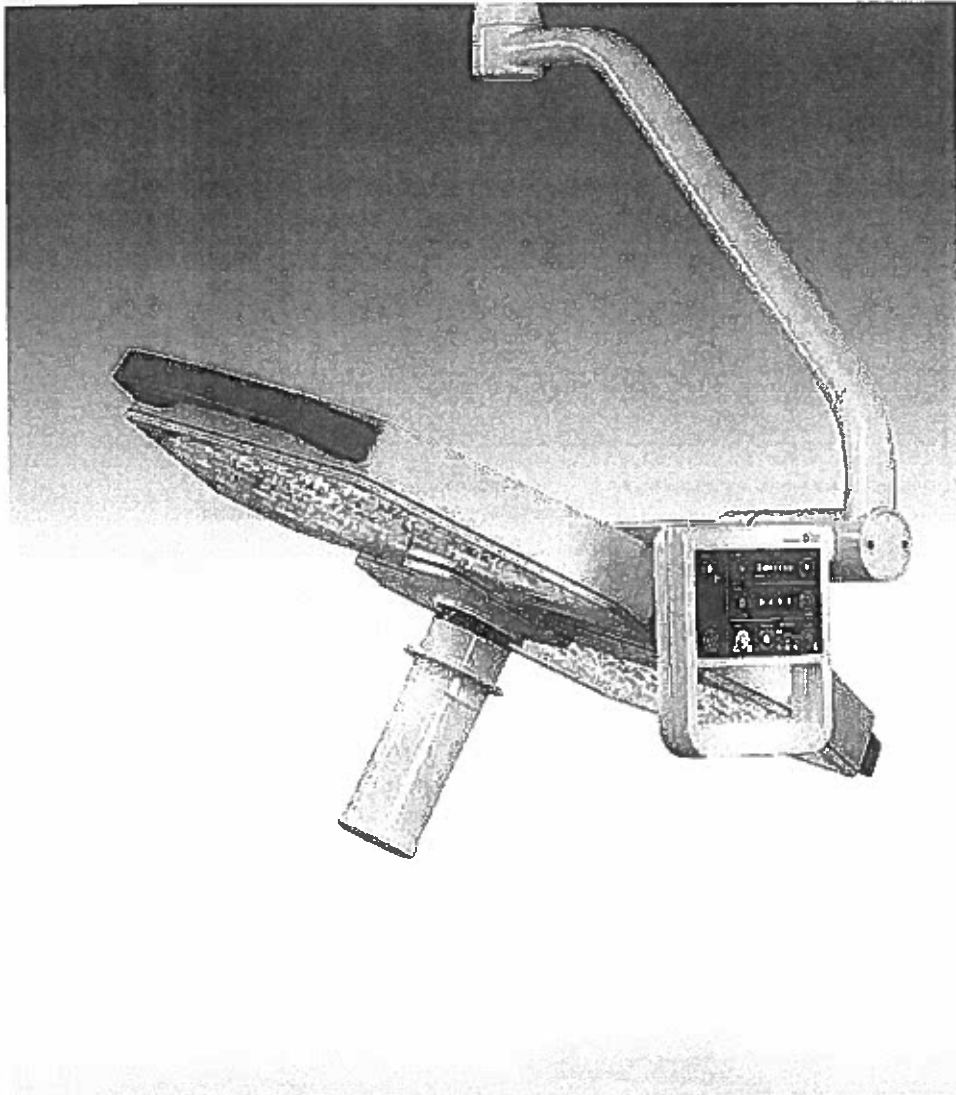
Your advantage

More power and efficiency for a homogeneous light distribution on the surface and depth



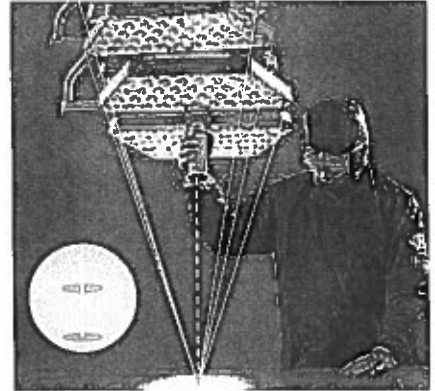
Unique in comfort

Ergonomics are critical to clinical staff. The TruLight™ 5000 Surgical Light meets this demand with a wide range of intelligent features, creating more time for what is important – the patient.



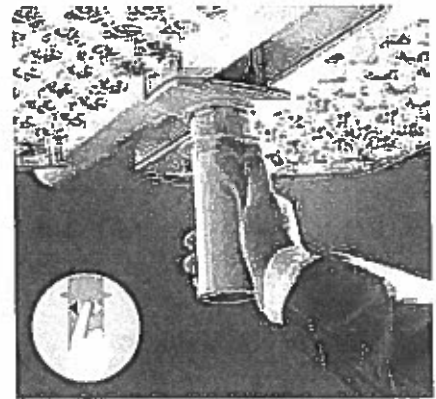
Your advantage

Comfortable operation and maximum illumination level at working distances even beyond 1 m



Fully automated

If the light head is moved, the integrated movement recognition sensor of the Adaptive Light Control Plus (ALC Plus) measures the distance to the wound area and adjusts the illumination automatically.



Easily adjustable

With the integration of capacitive sensors in the sterile hand grip of the light head, the Sterile Light Control (SLC) concept permits quick and sterile control of light intensity.



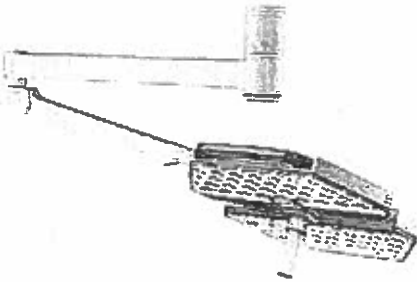
Test the two features ALC Plus and SLC at www.trumpfmedical.com/en/trulight5000



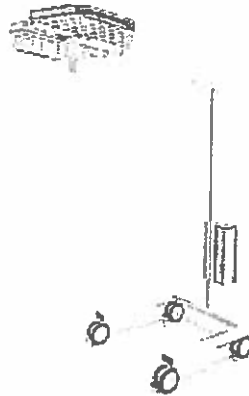
Versatile use

Models for every application

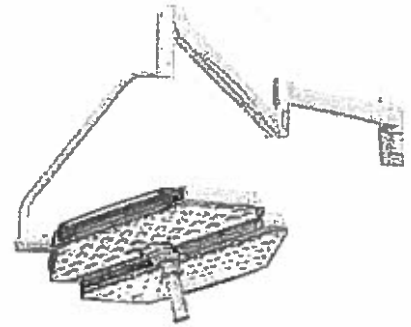
For optimal use in different clinical environments, the TruLight™ 5000 Surgical Light is available in different versions and offers impressive versatility combined with investment protection.



Low-ceiling version: complete mobility in rooms with height limitation



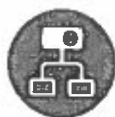
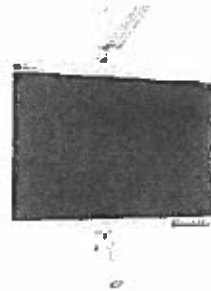
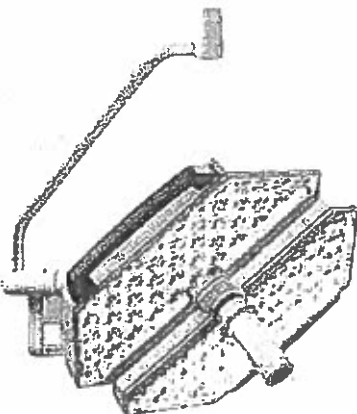
Mobile version: for emergencies or supplemental use



Wall-mounted version: ideal for special infrastructure conditions and procedures

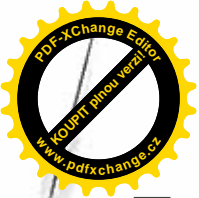
Sophisticated communication

The TruLight™ 5000 Surgical Light systems can be equipped with our high-quality TruVidia™ Camera and monitor solutions, which can be incorporated into the Trumpf Medical™ high-end video system with full HD quality.



Your advantage

Platform for high-end communication as well as flexible use in different applications



Technical data and services

An overview of the different TruLight™ Surgical Light versions

	TruLight™ 5500	TruLight™ 7510	TruLight™ 5520	TruLight™ 5300	TruLight™ 5310	TruLight™ 5320
Illumination level E _c at 1 m (lx)	160,000	160,000	160,000	140,000	140,000	140,000
Pattern size (d10) at 1 m (cm) (inch)	16/23 6.3"/9.1"	16/23 6.3"/9.1"	16/23 6.3"/9.1"	16/23 6.3"/9.1"	16/23 6.3"/9.1"	16/23 6.3"/9.1"
Pattern size change – distance variation (cm) (inch)	16–30 6.3"–11.8"	16–30 6.3"–11.8"	16–30 6.3"–11.8"	16–30 6.3"–11.8"	16–30 6.3"–11.8"	16–30 6.3"–11.8"
Color temperature (K) ^[1]	3,500/4,000/ 4,500/5,000	3,500/4,000/ 4,500/5,000	3,500/4,000/ 4,500/5,000	3,500/4,000/ 4,500/5,000	3,500/4,000/ 4,500/5,000	3,500/4,000/ 4,500/5,000
Color Rendering Index (Ra)	max. 96	max. 96	max. 96	max. 96	max. 96	max. 96
Color temperature adjustable at the control panel	○	○	○	○	○	○
Average service life of the LEDs (h)	> 60,000	> 60,000	> 60,000	> 60,000	> 60,000	> 60,000
Adaptive Light Control Plus (ALC Plus)	–	○ ^[2]	○	–	○ ^[2]	○
Sterile Light Control (SLC)	–	–	○	–	–	○
Camera preparation	–	○	–	–	○	–

○ = Standard ○ = Option

^[1] Adjustable during initial installation ^[2] With installed camera module

Values are subject to a general industry tolerance of ±5%

The Trumpf Medical™ services: excellent support all round

Support

From start to finish of your project, we have experienced/trained staff to meet your needs

Service
For a better service experience

Financing
We offer attractive leasing and financing



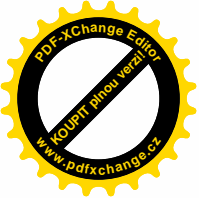
Spare Parts Service
For reliable operation

Training
Training programs with courses that can be completed on-site or at our facility

Customer Service
Comprehensive maintenance service with fast response times



For more information, visit www.trumpfmedical.com/en/services



Hill-Rom is a leading global medical technology company with more than 10,000 employees in over 100 countries. We partner with health care providers by focusing on patient care solutions that improve clinical and economic outcomes in five core areas: Advancing Mobility, Wound Care and Prevention, Clinical Workflow, Surgical Safety and Efficiency, and Respiratory Health. Hill-Rom people, programs, and product brands work towards one mission: Every day, around the world, we enhance outcomes for our patients and their caregivers.

Trumpf Medical, part of Hill-Rom, is distinguished by high-quality German engineering standards and offers innovative products to improve efficiency and safety in the OR, ICU, and in other clinical environments throughout the care sector. With our customers' requirements as our benchmark and innovation as the foundation of our success, Trumpf Medical delivers total solutions to fit your clinical care needs.

This document is destined solely for use by healthcare professionals. Medical devices shown in this brochure are intended for use with patients in departments of healthcare establishments.

These products are regulated health care products which, where required by applicable regulations, bear a CE mark. Hill-Rom recommends you carefully read the detailed instructions for safe and proper use included in the documentation accompanying the medical devices. The personnel of healthcare establishments are responsible for the proper use and maintenance of these medical devices.

TruLight™ and TruVidia™ are registered trademarks of TRUMPF GmbH + Co. KG.

Hill-Rom reserves the right to make changes without notice in design, specifications and models. The only warranty Hill-Rom makes is the express written warranty extended on the sale or rental of its products.

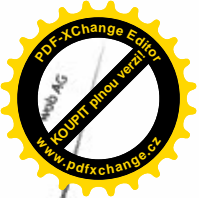
©2016 Hill-Rom Services, Inc. ALL RIGHTS RESERVED.
Doc. No: 2027464, 09 November 2016

Not all products/options are available in all countries.
For further information about our products or services, please contact your local Trumpf Medical representative or visit our webpage:

www.trumpfmedical.com

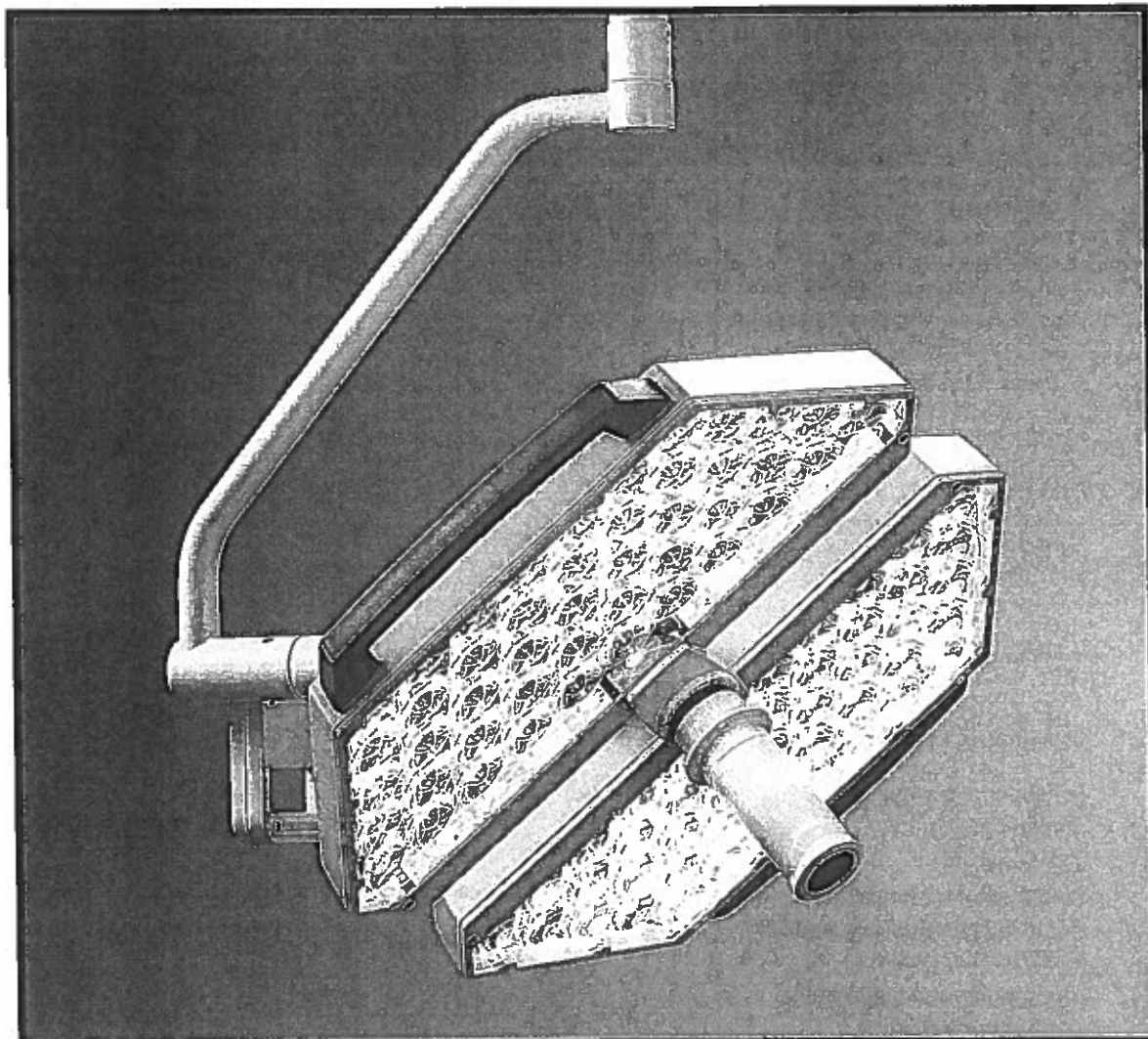
Enhancing outcomes for
patients and their caregivers:

Hill-Rom



TruLight 5000

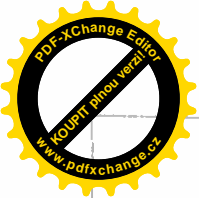
Light for all applications



TRUMPF Medizin Systeme GmbH + Co. KG

Enhancing outcomes for
patients and their caregivers:

Hill-Rom



Technical Data TruLight 5000 – 30.06.2016

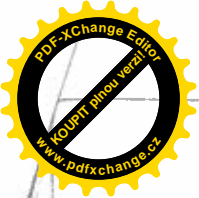


Features	TruLight				TruLight	
	5500	5510	5520	5300	5310	5320
Adaptive Light Control (ALC)	X	X	X	X	X	X
Adaptive Light Control Plus (ALC plus)		X ¹	X		X ¹	X
Sterile Light Control (SLC)			X			X
Compatible with 3D HD Camera		X			X	
Parallel 2D and 3D signal		X			X	

Lighting Data	TruLight				TruLight	
	5500	5510	5520	5300	5310	5320
Illumination Level at 1.0 m (Lux)		160,000			140,000	
Illumination Level at 1.2 m (Lux)	Max. 100,000	Max. 160,000 ¹	Max. 160,000	Max. 90,000	Max. 140,000 ¹	Max. 140,000
Is there a visual influence on illumination level when adjusting pattern size?						
At 1.0m distance	no	no	no	no	no	no
At 1.2m distance	no	no ¹	no	no	no ¹	no
Dimmable from / to	100 – 40%; < 10% endo					
Pattern size variable through distance variation between 0.8m and 1.2m distance (cm)	16 – 30 (6.3" – 11.8")			16 – 30 (6.3" – 11.8")		

	TruLight 55x0		TruLight 53x0	
	Narrow pattern size	Wide pattern size (Feature)	Narrow pattern size	Wide pattern size (Feature)
Pattern size (d10) at 1.0 m (cm)	16 (6.3")	23 (9.1")	16 (6.3")	23 (9.1")
Illumination level at 1.0 m (lux)	160,000	160,000	140,000	140,000
d50 / d10 ratio	~ 0.56	~ 0.48	~ 0.60	~ 0.52
d50 (cm)	9 (3.5")	11 (4.3")	9.6 (3.6")	12 (4.7")
Single color temperature (K) ²	Standard: 3,500; 4,000; 4,500 or 5,000			
Color temperature adjustable at the control panel	Optional: 3,500; 4,000; 4,500 and 5,000			
Upgrade of adjustable color temperature without exchanging lighthouse	yes			
Color rendering index Ra	max. 96		max. 96	
Color rendering index R9 (blood)	max. 97		max. 97	
Color rendering index R13 (tissue)	max. 98		max. 98	
Irradiance (W/m ²) ³	676		620	
Irradiance / intensity ratio (mW/m ² lx)	3.59	3.62	3.66	3.66

¹ With camera module installed.
² Can be chosen during initial installation
³ At a distance of 0.9m
 Subject to changes.

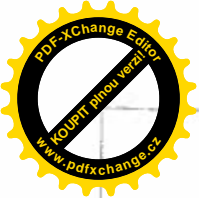


	TruLight 55x0				TruLight 53x0			
	Narrow pattern size		Wide pattern size (Feature)		Narrow pattern size		Wide pattern size (Feature)	
Remaining illumination with 1 mask (lux)	59%	94,400	76%	121,600	29%	40,600	58%	81,200
Remaining illumination with 2 masks (lux)	43%	68,800	49%	78,400	41%	57,400	43%	60,200
Remaining illumination with tube (lux)	98%	156,800	94%	150,400	100%	140,000	100%	140,000
Remaining illumination with tube and 1 mask (lux)	58%	92,800	70%	112,000	29%	40,600	58%	81,200
Remaining illumination with tube and 2 masks (lux)	43%	68,800	45%	72,000	41%	57,400	43%	60,200

Depth of Illumination	TruLight 55x0		TruLight 53x0	
	Narrow pattern size	Wide pattern size (Feature)	Narrow pattern size	Wide pattern size (Feature)
Depth of illumination (L1 + L2) at 20% Ec / 2 nd Edition (cm)	95 (37.4")	94 (37.0")	94 (37.0")	96 (37.8")
Depth of illumination (L1 + L2) at 60% Ec / 3 rd Edition (cm)	60 (23.6")	60 (23.6")	51 (20.1")	51 (20.1")
Average service life of the LEDs (h)	> 60,000			

Registration data	TruLight			TruLight		
	5500	5510	5520	5300	5310	5320
Classification (MDD)			1			
Classification (FDA)			2			
Turbulence degree (%)		35			36	
Mark of conformity			CE, UL			



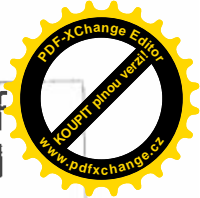
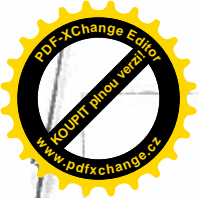


Electrical data	TruLight				TruLight	
	5500	5510	5520	5300	5310	5320
Power pack supply voltage			100 – 240 V AC 50/60 Hz			
Power pack supply voltage DC-DC box			22 – 32 V DC 22 – 26.4 V AC			
Light head power consumption (VA) ⁴			65			
Maximum power consumption (total system) (VA)	120	160	160	110	140	140
Voltage at ceiling mounting point (V)			48			

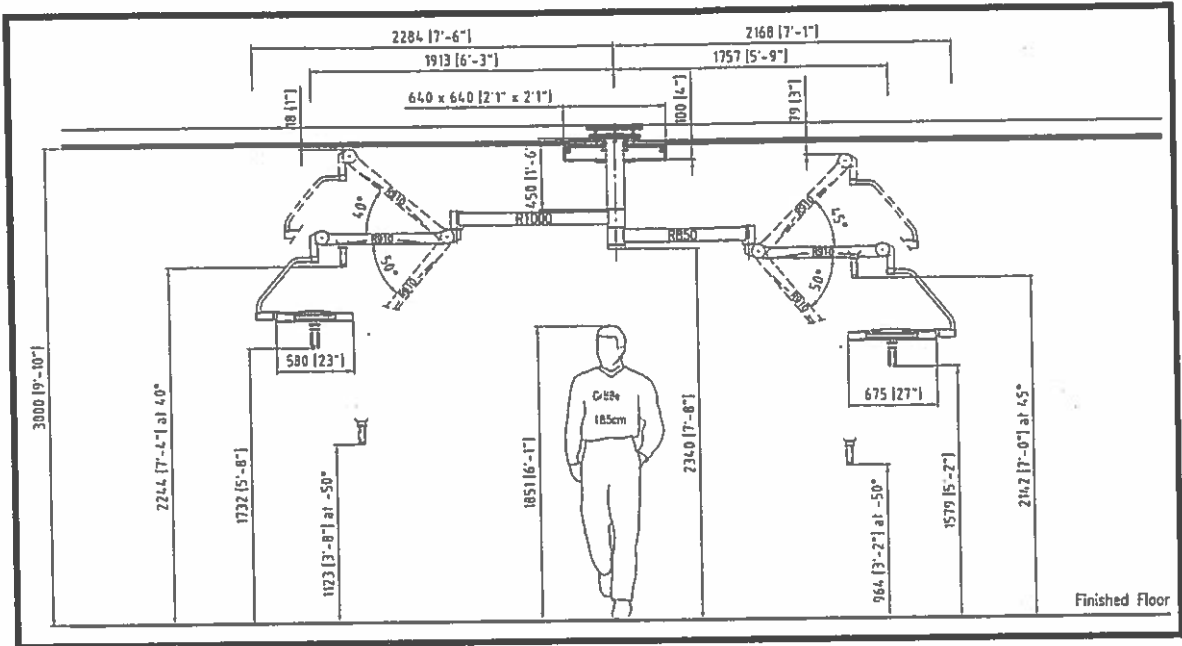
Mechanical data	TruLight				TruLight	
	5500	5510	5520	5300	5310	5320
Light emitting surface (cm ²)		1,892 (293.3 in ²)			1,332 (206 in ²)	
Laminar flow surface (cm ²)		3,100 (480.5 in ²)			2,100 (326 in ²)	
Diameter of ceiling plate (square) (mm)			340 (13.4")			
Light head size (with handles) (mm)		730 (28.7")			640 (25.2")	
Light head size (without handles) (mm)		675 (26.6")			580 (22.8")	
Weight of light head (incl. cardanic) (kg)	16.1 (35.5 lbs)	17.2 (37.9 lbs)	16.4 (36.2 lbs)	12.9 (28.4 lbs)	13.9 (30.6 lbs)	13.2 (29.1 lbs)
Maximum Weight for Single Light System (N)			1,600 (360 lbf)			
Maximum Torque for Single Light System (Nm)			1,600 (1180 lbf ft)			
Maximum Weight for Duo Light System (N)			2,500 (562 lbf)			
Maximum Torque for Duo Light System (Nm)			2,500 (1844 lbf ft)			
Maximum Weight for Trio Light System (N)			2,800 (630 lbf)			
Maximum Torque for Trio Light System (Nm)			2,800 (2065 lbf ft)			
Maximum Weight for Quad Light System (N)			3,300 (742 lbf)			
Maximum Torque for Quad Light System (Nm)			3,300 (2434 lbf ft)			
Tandem		1651418			0337326	
Maximum Weight for Tandem Light System (N)		5,000 (1124 lbf)			7,000 (1574 lbf)	
Maximum Torque for Tandem Light System (Nm)		5,000 (3688 lbf ft)			7,000 (5163 lbf ft)	

Subject to changes.

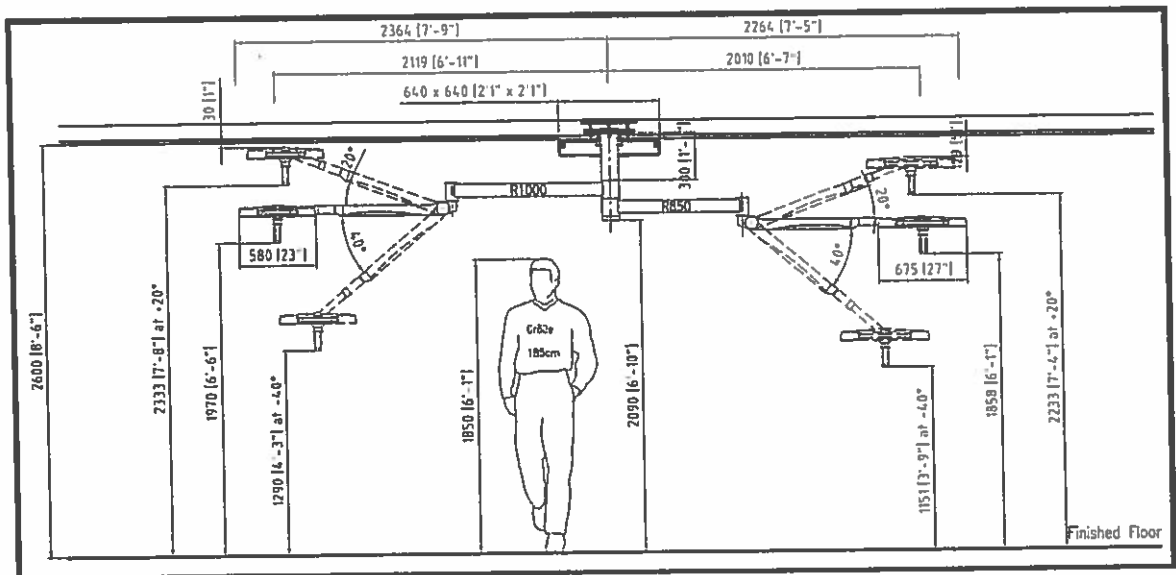
⁴ For illuminaton of 160,000 lux at a distance of 1.0 m



Combination: TruLight 5500 / TruLight 5300 (Standard room height)

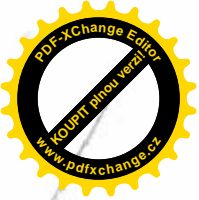


Combination: TruLight 5500 / TruLight 5300 (Low ceiling room height)



Subject to changes.





TECHNICKÁ SPECIFIKACE

ČÁST 2

OPERAČNÍ SVĚTLA

OPERAČNÍ SVĚTLA - 4KS

Operační svítidlo stropní se satelitem, zdroj světla LED technologie vč. kompletní kabeláže a montáže (požadované parametry doloží dodavatel originálními datasheety výrobce)

HLAVNÍ SVÍTIDLO – 1KS

- Zdroj světla LED diody
- Intenzita podle E_c – min. 160 000 lx
- Plynulé nastavení osvětlení
- Barevná teplota regulovatelná min. od 3 900 do 4 500 plynule nebo po krocích
- Colour Rendering Index CRI Ra – min. 95
- Endo mód – osvětlení zatemněného operačního sálu
- Ovládání na závěsu lampy i na nástěnném panelu
- Montáž umožňující plynulé otáčení lampy o 360° bez omezení, výškové a stranové nastavení v jakékoliv pozici (vyvážená sestava)
- Životnost LED min. 40 000 hodin
- Elektricky nastavitelný průměr světelného pole v 1m: min. 200 – 300 mm

Další požadavky:

- Možnost automatického přepojení na náhradní zdroj el. proudu při výpadku sítě se zachováním 100% intenzity

SATELITNÍ SVÍTILO – 1KS

- Zdroj světla LED diody
- Plynulé nastavení osvětlení
- Intenzita podle E_c – min. 130 000 lx
- Barevná teplota regulovatelná min. od 3 900 do 4 500 plynule nebo po krocích
- Colour Rendering Index CRI Ra – min. 95
- Endo mód – osvětlení zatemněného operačního sálu
- Ovládání na závěsu lampy i na nástěnném panelu
- Montáž umožňující plynulé otáčení lampy o 360° bez omezení, výškové a stranové nastavení v jakékoliv pozici (vyvážená sestava)
- Životnost LED min 40 000 hodin
- Elektricky nastavitelný průměr světelného pole v 1m: min. 200 – 300 mm

Další požadavky:

- Možnost automatického přepojení na náhradní zdroj el. proudu při výpadku sítě se zachováním 100% intenzity
- Nízký nárůst teploty v operačním poli

Příslušenství

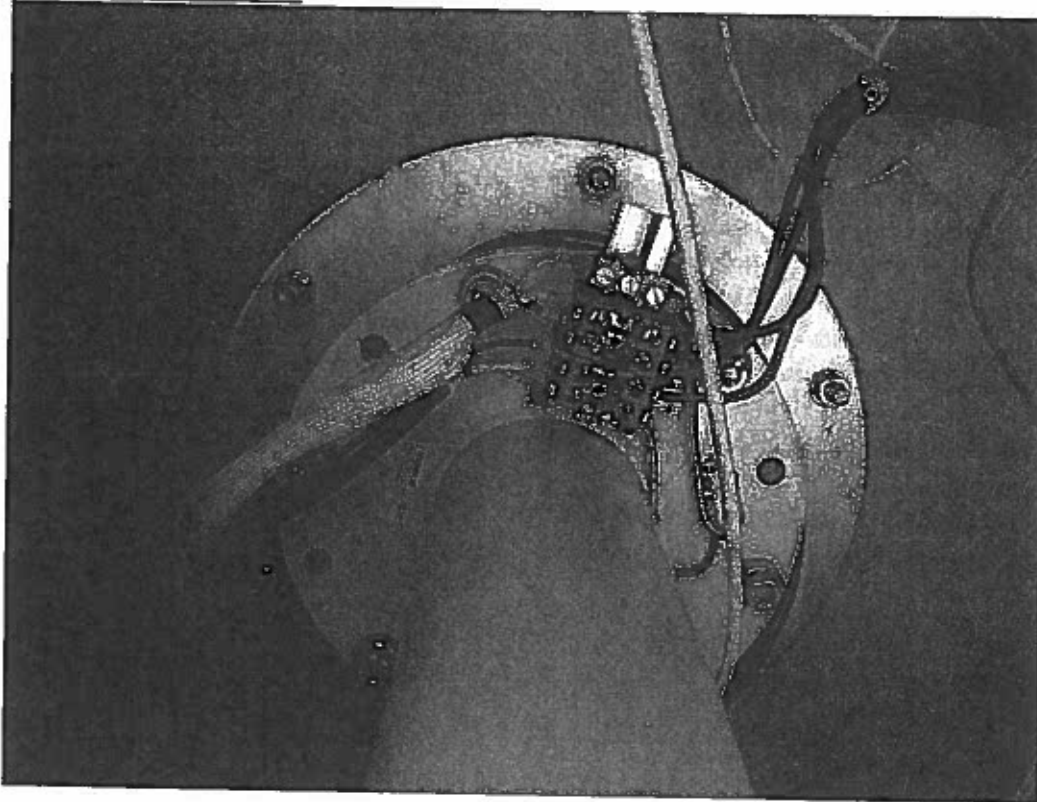
- Autoklávovatelné kryty na držák lampy – 10 ks na hlavní svítidlo, 10 ks na satelitní svítidlo

SOUČÁSTÍ INSTALACE

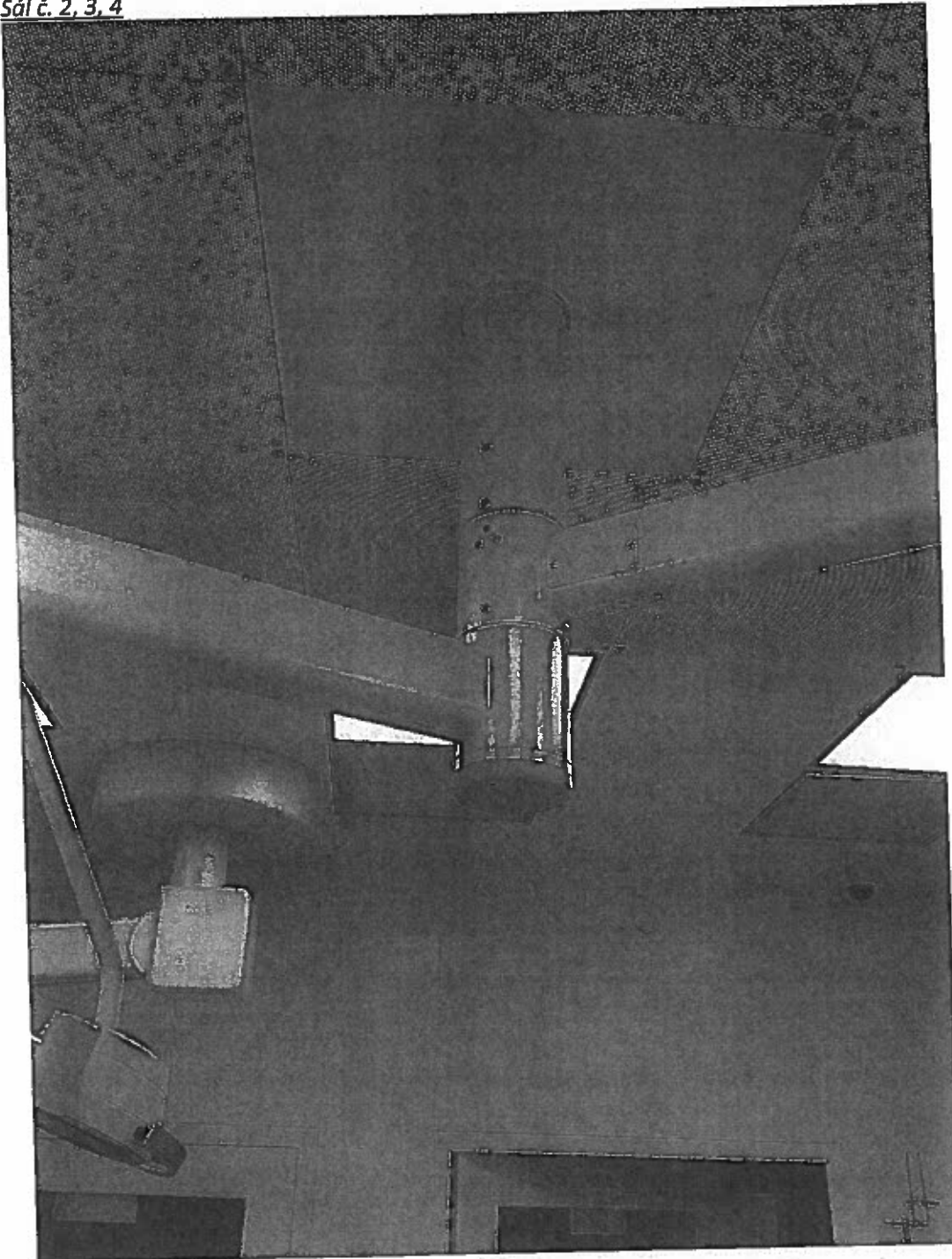
KOMPLETNÍ BEZPEČNÉ PŘIPEVNĚNÍ VČ. MOŽNÉ ÚPRAVY UCHYCENÍ STÁVAJÍCÍHO STROPNÍHO SVĚTLA.

- výška stropu od podlahy po podhled je 3000 mm
- výška stropu od podlahy po železobetonový strop 3 540 mm
- tloušťka železobetonového stropu je 200 mm
- uchycení stávajících svítidel je ukotvené na kruhové na konzole ukotvené do železobetonového stropu (viz obrázek níže, údaje níže)
- včetně zapravení podhledu

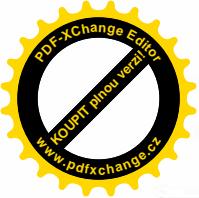
Uchycení ve všech sálech



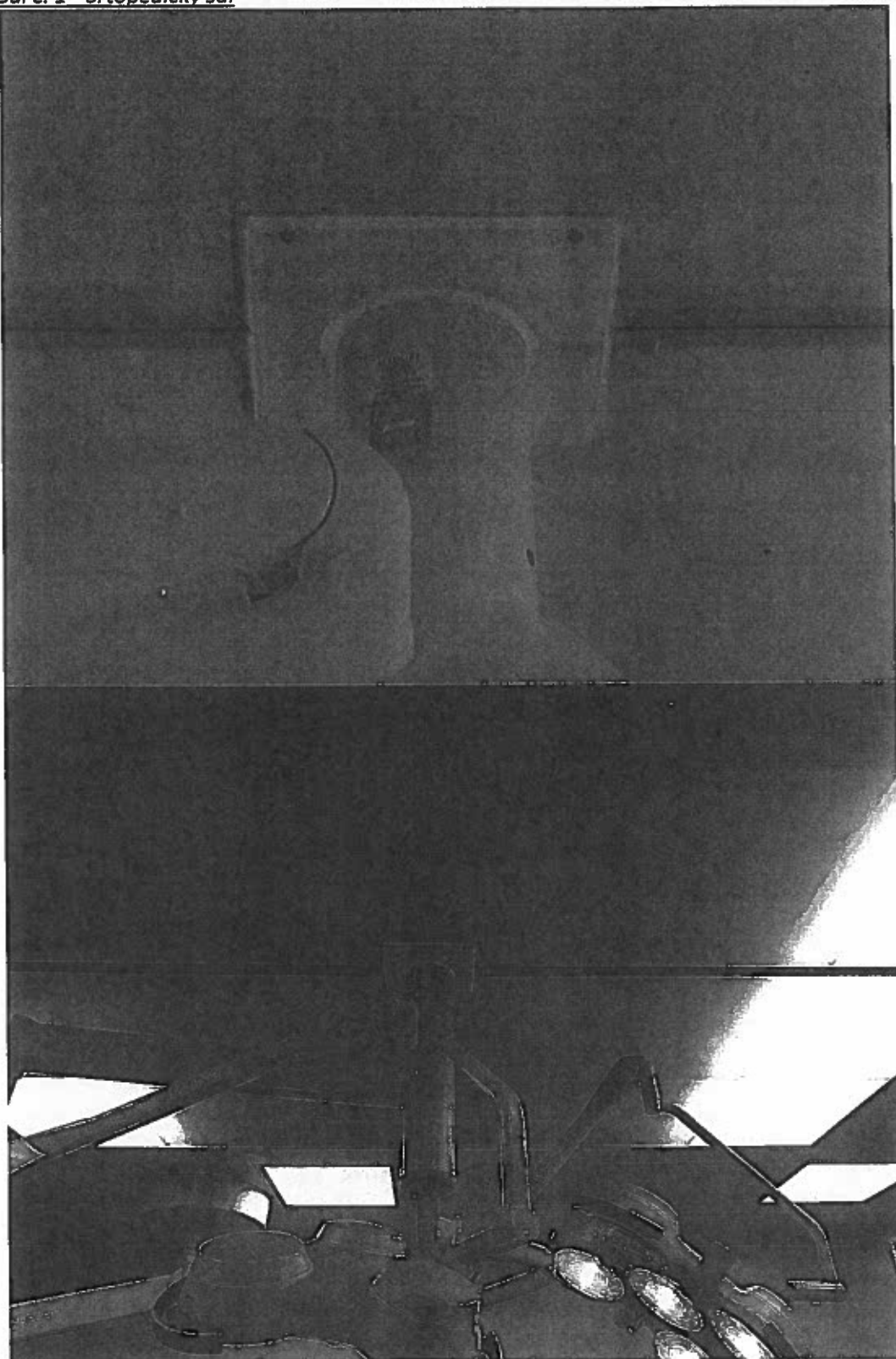
Sál č. 2, 3, 4

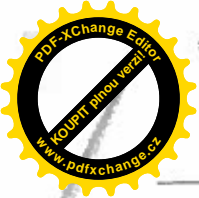


- průměr pozinkované příruby 40 cm
- pozinkovaná příruha je uchycena 6ti maticemi M17, průměr závitové tyče 10 mm
- rozteč matic proti sobě 34 cm, rozteč matic vedle sebe 19 cm
- bílá příruha stávajícího světla je uchycena 6ti maticemi M19, průměr šroubu 12mm



Sál č. 1 - ortopedický sál



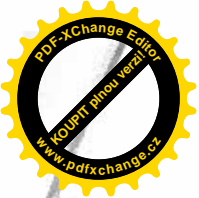


ROZDĚLENÍ DLE OPERAČNÍCH SÁLŮ:

- Ortopedický operační sál – 1ks
- Chirurgický operační sál – 2ks
- Urologický operační sál – 1ks

POZNÁMKA

- U jednoho z dodávaných operačních světel bude jeho součástí Příprava pro integrovanou HD kameru



PLNÁ MOC

Společnost
se sídlem
registrace
jedenajedni

Hypokramed s.r.o., IČ 49616528
Praha 5, Plzeňská 113, PSČ 150 00
Obchodní rejstřík Městského soudu v Praze oddíl C vložka 21313
Vratislavem Roubalem - jednatelem

zmocňuje
bytem



aby ji ve všech právních věcech zastupoval, aby vykonával veškeré úkony, přijímal doručované písemnosti, podával návrhy a žádosti, uzavíral smíry a narovnání, uznával uplatněné nároky, vzdával se nároků, podával opravné prostředky, námitky nebo rozklad a vzdával se jich, vymáhal nároky, plnění nároků přijímal, jejich plnění potvrzoval, dědictví odmítal nebo neodmítal, jmenoval rozhodce a sjednával rozhodčí smlouvy, to vše i tehdy, když je podle právních předpisů zapotřebí zvláštní plné moci, tutò plnou moc uděluje i v rozsahu práv a povinností podle trestního řádu, občanského soudního řádu, správního řádu a zákoníku práce.

V Praze dne 29/09/2017

Hypokramed s.r.o.



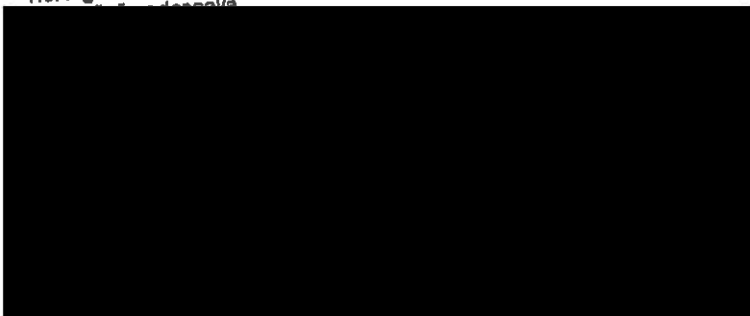
Přijímám zmocnění:



Podle ověřovací knihy ÚMČ Praha 17
poř.č. legalizace VI/02392/2017
zastupující poděsala



Podle ověřovací knihy ÚMČ Praha 17
poř.č. legalizace VI/02390/2017
zastupující poděsala



Podle ověřovací knihy ÚMČ Praha 17
poř.č. vidimace VI/02394/2017
tato úpiná kopie obsahující 1 stranu
souhlasí doslovně s předloženou listinou, z níž byla pořizena,
a tato listina je prvopisem obsahující 1 stranu.
Listina, z níž je vidimovaná listina pořizena, neobsahuje viditelný
zajišťovací prvek, jenž je součástí obsahu právního významu této
listiny.

V Praze 6 dne 28.8.2017

