



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

Kupní smlouva

Identifikační číslo projektu : 117DO3F000037

Název projektu : "ON Kladno - Zvýšení kvality návazné péče (IROP 31)"

Kupující:

Oblastní nemocnice Kladno, a.s., nemocnice Středočeského kraje

se sídlem: Vančurova 1548, 272 59 Kladno

IČO: 272 56 537

DIČ: CZ272 56 537

zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl B, vložka 10020

zastoupený:

[Redacted signature]

Bankovní spojení:

[Redacted bank account details]

(dále jen kupující)

Prodávající:

Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

se sídlem: Křenova 438/1, 162 00 Praha 6

IČO: 25142135

DIČ: CZ25142135

zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 53145

jednající:

[Redacted signature]

Bankovní spojení:

[Redacted bank account details]

zástupce pro jednání ve věcech technických:

[Redacted signature]

Tel.:

[Redacted phone number]

(dále jen prodávající)

uzavírají v souladu s ust. § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku v platném znění a na základě rozhodnutí o výběru nejvhodnější nabídky tuto

kupní smlouvu:



I.

Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího dodat a instalovat předmět koupě v souladu s podmínkami sjednanými touto smlouvou kupujícímu, a to **zdravotnickou technologii a vybavení** v rámci veřejné zakázky:

Název zadávacího řízení: „**ON Kladno – Zvýšení kvality návazné péče II**“
část veřejné zakázky č. 7 s názvem: Analyzátor pro stanovení citlivosti na antibiotika a identifikaci bakteriálních kmenů.

zadané v otevřeném nadlimitním řízení dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, včetně dodání veškerého příslušenství (dále také jen jako „zboží“), jehož specifikace je uvedena v příloze č. 2 této smlouvy.

Tato smlouva je uzavírána na základě výsledků shora uvedeného zadávacího řízení. Zadávací dokumentace včetně všech zadávacích podmínek, dodatečných vysvětlení a informací poskytnutých zadavatelem v průběhu zadávacího řízení, jakož i nabídka prodávajícího a jeho vysvětlení a objasnění, která uvedl v průběhu zadávacího řízení, především stran popisu předmětu koupě, jsou pro plnění této smlouvy závazné.

Zboží musí být nové, nepoužité, nerepasované, nepoškozené, plně funkční, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží a spolu se všemi právy nutnými k jeho řádnému a nerušenému nakládání a užívání kupujícím.

2. V případě rozporů a nejasností ohledně obsahu práv a povinností smluvních stran se bude tato smlouva vykládat tak, že nejprve se přihlídně k ustanovením této smlouvy, poté se přihlídně k obsahu zadávací dokumentace a teprve následně k obsahu nabídky prodávajícího.
3. Součástí dodávky zboží podle této smlouvy je doprava, instalace na místě určení, likvidace obalů, odpadů, dále zaškolení obsluhy kupujícího, zaškolení technika odd. zdravotnické techniky a předání veškerých dokladů, které se k dodávanému zboží vztahují, viz příloha č. 2 smlouvy. V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu plnění včetně náprav veškerých případných poškození stávajících zařízení/věcí. Seznam dokumentů požadovaných při dodávání zdravotnické technologie je stanoven v dodatku k organizační směrnici č. 12 kupujícího a je přílohou č. 4 této smlouvy.
4. Nedílnou součástí plnění dodávky je provádění PBTk, elektrických revizí a ostatních nezbytných měření a prohlídek po celou délku trvání záruční doby zdarma.
5. Prodávající zajistí splnění podmínek zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů a vyhlášky č. 422/2016 Sb., o radiační ochraně, ve znění pozdějších předpisů (*platí pouze pro část č. 4 veřejné zakázky*). Prodávající zajistí provedení přijímací zkoušky včetně měření rozptýleného záření a průkazu optimalizace a splnění dalších požadavků, specifikovaných v příloze č. 2 smlouvy.
6. Prodávající prohlašuje, že se seznámil před uzavřením této smlouvy s dokumenty vztahujícími k předmětu plnění a to především s podrobnou specifikací předmětu plnění a příslušnými dokumenty výzvy č. 31 IROP „Zvýšení kvality návazné péče“ a souvisejícími dokumenty, zejména metodikami a pravidly IROP.



7. Prodávající je podle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů, osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou služeb z veřejných výdajů.
8. Prodávající se zavazuje k uchování účetních záznamů a dalších relevantních podkladů souvisejících s předmětem plnění (účetní doklady, účetní knihy, odpisové plány, účtový rozvrh, inventurní soupisy a záznamy dokladující formu vedení účetnictví) po dobu stanovenou podmínkami pro archivaci v rámci projektu, tj. nejméně po dobu 10 let od finančního ukončení projektu, zároveň však alespoň do 31. 12. 2028. Každý originální účetní doklad musí obsahovat informaci, že se jedná o projekt Integrovaného regionálního operačního programu.
9. Prodávající je povinen umožnit přístup všem subjektům oprávněným k výkonu kontroly projektu, z jehož prostředků je realizace předmětu plnění hrazena, které budou provádět kontrolu dokladů souvisejících s plněním veřejné zakázky a to po dobu danou právními předpisy ČR k jejich archivaci (zákon č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů a zákon č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů) nejméně po dobu 10 let od finančního ukončení projektu, zároveň však alespoň do 31. 12. 2028.
10. Prodávající je povinen archivovat originální vyhotovení smlouvy včetně jejích dodatků, originály účetních dokladů a dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této smlouvy nejméně po dobu 10 let od finančního ukončení projektu, zároveň však alespoň do 31. 12. 2028. Po tuto dobu je prodávající povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy,
11. Kupující se touto smlouvou zavazuje řádně dodané zboží od prodávajícího převzít a zaplatit kupní cenu v souladu s podmínkami sjednanými touto smlouvou.

II.

Doba plnění

1. Prodávající se zavazuje dodat a provést instalaci veškerého zboží se splněním níže uvedené podmínky:

Zahájení plnění: bezprostředně po podpisu této smlouvy.

Doba celkové realizace: do 8 týdnů od podpisu smlouvy, posunutí termínu je možné pouze z důvodů dočasně znemožňujících přijetí a montáže zboží, k nimž došlo na straně kupujícího.

III.

Kupní cena a platební podmínky

1. Kupní cena je cenou smluvní a byla sjednána v následující výši pro kompletní předmět koupě:
Celková cena předmětu koupě (*hodnotící kritérium veřejné zakázky*) činí: **665.600,- Kč bez DPH, DPH činí 139.776,- Kč, tj. celkem 805.376,- Kč vč. DPH.**
2. Kupující se zavazuje zaplatit kupní cenu na základě faktury vystavené prodávajícím po předložení řádně opatřeného dodacího listu zboží v souladu s následujícím článkem této



smlouvy. Splatnost faktury činí **30 dnů** od jejího prokazatelného doručení kupujícímu. Faktura bude ve dvou vyhotoveních spolu s dodacím listem potvrzeným kupujícím doručena na adresu kupujícího: Vančurova 1548, 272 59 Kladno.

Daňové doklady (faktury) budou obsahovat identifikaci projektu, kterým je zajištěno financování, to znamená identifikační číslo projektu, případně další údaje (např. název projektu, nebo údaj, že projekt je spolufinancován z ERDF v rámci Integrovaného regionálního operačního programu).

V kupní ceně jsou zahrnuty veškeré náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu této smlouvy a to zejména clo, přeprava do místa určení, montáž a instalace, uvedení do provozu, likvidace odpadu a obalů a instruktáž příslušných zaměstnanců, tj. techniků kupujícího a obsluhujícího personálu, potřebné doklady ke zboží, vstupní validace a záruční servis a pravidelné technické prohlídky nařízené výrobcem dle zákona 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“), pokud se jedná o zdravotnickou techniku dle zákona o zdravotnických prostředcích nebo pravidelné revize/prohlídky/validace v požadovaném intervalu (pokud jsou pro správnou funkci zařízení výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny) včetně měněných náhradních dílů, vše včetně vystavení protokolu a případný update software a to vše po dobu trvání záruční doby bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu jakékoliv částky nad rámec sjednané kupní ceny. Součástí kupní ceny jsou i práce a dodávky v této smlouvě výslovně nespecifikované, které však jsou k řádnému dodání dodávky nezbytné a o kterých prodávající vzhledem ke své kvalifikaci a zkušenostem měl nebo mohl vědět. Provedení takových prací však v žádném případě nezvyšuje smlouvou sjednanou cenu dodávky. Součástí dodávky zboží je zároveň případné zajištění transportních prostředků, úprav transportních cest a veškeré jiné náklady prodávajícího nezbytné pro řádné a včasné splnění celého předmětu plnění.

3. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavené daňové a účetní doklady (dále jen „faktury“), budou obsahovat náležitosti, které jsou stanoveny obecně závaznými právními předpisy.
4. V případě, že prodávajícím vystavená faktura bude obsahovat nesprávné či neúplné údaje, je právem kupujícího takovou fakturu do data splatnosti, aniž se tím dostane do prodlení, vrátit prodávajícímu. Ten podle charakteru nedostatků fakturu opraví nebo vystaví novou. U opravené nebo nové faktury běží nová lhůta splatnosti.

IV.

Dodací podmínky

1. Zboží bude dodáno na adresu: Vančurova 1548, 272 59 Kladno.
2. Prodávající bude informovat kupujícího o přesném termínu dodávky zboží, a to nejméně 14 dnů před fyzickou realizací dodávky, kontakt: [REDACTED]
[REDACTED] Předání a převzetí zboží proběhne za přítomnosti technika oddělení zdravotnické techniky, který provede kontrolu dodávaného zboží a úplnosti průvodní dokumentace.
3. Dodávka se považuje podle této smlouvy za splněnou, pokud:



- a) zboží bylo řádně předáno včetně příslušné dokumentace,
 - b) byla provedena přejímací zkouška, tzn., že zboží bylo nainstalováno a v provozuschopném stavu převzato kupujícím v místě jeho sídla a to formou písemného zápisu,
 - c) byla zaškolená obsluha, tj. technici kupujícího a obsluhující personál.
4. Po splnění dodávky zboží vystaví prodávající dodací list, který bude obsahovat zejména níže uvedené náležitosti:
- a) označení dodacího listu a jeho číslo,
 - b) název a sídlo prodávajícího a kupujícího,
 - c) číslo kupní smlouvy,
 - d) označení dodaného a nedodaného zboží a jeho množství, typ, výrobce a výrobní číslo,
 - e) datum dodání, instalace a zaškolení personálu,
 - f) záruční doba od/do,
 - g) stav zboží v okamžiku jeho předání a převzetí,
 - h) jiné náležitosti důležité pro předání a převzetí dodaného zboží.
5. Podpisem dodacího listu a písemného zápisu o převzetí (Předávacího protokolu) a provedení přejímací zkoušky zboží oprávněnými osobami dochází k převzetí a předání zboží a k přechodu nebezpečí škody na zboží na kupujícího.

V.

Odpovědnost za vady, záruka za jakost

Prodávající přejímá níže uvedenou záruku za jakost zboží dodaného podle této smlouvy:

1. Záruční doba v délce 24 měsíců (*min. 24 měsíců*) počíná běžet po provedené přejímací zkoušce a předání předmětu plnění v rozsahu specifikovaném smlouvou. V případě rozporu mezi datem na písemném zápise o převzetí a provedení přejímací zkoušky a dodacím listem, je pro počátek běhu záruční doby rozhodné datum pozdější. Záruční doba se přerušuje v okamžiku, kdy dodané zboží nelze z důvodu poruchy, která byla nahlášena, řádně užívat, do doby řádného odstranění poruchy (závady) ze strany prodávajícího. O každé závadě (poruše) a jejím odstranění bude pořízen písemný zápis s uvedením okamžiku vzniku poruchy a okamžiku jejího řádného odstranění, přičemž tento zápis podepíší obě smluvní strany.
2. Záruka se nevztahuje na vady zboží způsobené kupujícím v rozporu s návodem k použití zboží. Prodávající se zavazuje po dobu záruky udržívat předmět koupě v provozuschopném stavu.
3. V případě výskytu záruční vady **zdravotnické technologie** je prodávající povinen zajistit realizaci záruční opravy, zjištění příčiny této vady a její bezplatné odstranění v době do 48 hodin od nahlášení vady v pracovní den s nástupem na opravu do 24 hodin od nahlášení, a to v místě instalace či umístění zařízení. Pokud v důsledku výskytu záruční vady na zařízení, kterou se prodávajícímu nepodaří odstranit do stanovené doby 48 hodin od nahlášení vady (např. při nemožnosti zajištění včasné dodávky náhradních dílů), nebude kupující moci zařízení nadále užívat, zavazuje se prodávající na výzvu kupujícího poskytnout kupujícímu



formou bezúplatné výpůjčky do užívání náhradní zařízení popř. vadnou část zařízení se stejnými parametry na dobu do provedení záruční opravy vadného zařízení, a to nejpozději druhý den po doručení výzvy kupujícího, přičemž v takovém případě veškeré náklady související s poskytnutím i vrácením náhradního zařízení ponese prodávající. Ujednání je závazné bez ohledu na to, zda nahlášenou poruchu dodavatel uznává jako záruční vadu, za kterou odpovídá, či nikoliv.

4. Prodávající se zavazuje k nástupu k záruční opravě **vybavení a nezdavatnické technologie** nejpozději do 5 dnů od nahlášení závady a uvedení zařízení do bezchybného provozu (obnovení plné funkčnosti) nejpozději do 14 dnů od oznámení nahlášení závady kupujícím, pokud se smluvní strany nedohodnou jinak a charakter závady nezpůsobuje překážku v poskytování zdravotnické péče, a to bez ohledu na to, zda nahlášenou poruchu uznává jako záruční vadu, za kterou odpovídá, či nikoliv.
5. Oznámení o nahlášení poruchy musí být provedeno písemnou formou na e-mail:
■ [REDACTED]
6. Záruční opravy bude prodávající provádět bezplatně. Po dobu záruční doby provede prodávající nebo na vlastní náklad zajistí provedení pravidelných technických prohlídek (dále také "záruční technické prohlídky") nařízených výrobcem popř. vyžadovaných dle zákona o zdravotnických prostředcích nebo pravidelné revize/prohlídky/validace (pokud jsou pro správnou funkci zařízení nařízeny nebo doporučeny, včetně měněných náhradních dílů), bezpečnostně technických prohlídek, vše včetně vystavení protokolu a případných update softwaru nutného pro zachování funkčnosti dodané technologie, vybavení a/nebo software, to vše po dobu trvání záruční doby bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu jakékoliv částky nad rámec sjednané kupní ceny a to v předepsaném intervalu dle doporučení výrobce. 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 nejpozději do konce záruční doby.
7. Cestovní náklady, náklady na materiál a veškeré další náklady, které prodávajícímu vzniknou v souvislosti s prováděním záručních oprav a dalších činností v rámci záruky za jakost, hradí v plné výši prodávající, resp. jsou započítány v kupní ceně zboží.
8. Provede-li prodávající odstranění vady a následně se mezi stranami stane nesporným, že se nejednalo o záruční vadu, za kterou prodávající odpovídá, uhradí kupující prodávajícímu účelně vynaložené náklady, které budou oběma smluvními stranami oboustranně odsouhlaseny.
9. Práva kupujícího z vadného plnění tím nejsou dotčena a řídí se dle ust. § 2099 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů.

VI.

Smluvní pokuta a úrok z prodlení

1. Pro případ prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny se sjednávají úroky z prodlení ve výši 0,01 % z dlužné částky za každý den prodlení.



2. V případě dodání jiného zboží než objednaného má kupující právo si účtovat smluvní pokutu ve výši 0,01 % z kupní ceny. Kupující je dále v tomto případě oprávněn odmítnout převzetí zboží a odstoupit od smlouvy.
3. Z důvodu nedodržení termínu kterékoliv závazné lhůty dle čl. II zavazuje se prodávající uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,15 % z kupní ceny za každý kalendářní den prodlení. Kupující je dále v tomto případě oprávněn odstoupit od smlouvy.
4. Z důvodu nedodržení termínu nástupu k záruční opravě ve lhůtě dle čl. V od nahlášení poruchy, zavazuje se prodávající uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,15 % z kupní ceny za každý den prodlení.
5. Z důvodu nedodržení termínu uvedení zařízení do bezchybného provozu (obnovení plné funkčnosti systému) ve lhůtě dle čl. V od oznámení nahlášení poruchy kupujícím, zavazuje se prodávající uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,15 % z kupní ceny za každý den prodlení.
6. V případě porušení povinnosti prodávajícího při nedodržení lhůty k nástupu na odstranění záručních vad a nedodržení termínu uvedení zařízení do bezchybného provozu (obnovení plné funkčnosti systému), má kupující právo uplatnit obě smluvní pokuty a prodávající povinnost výši obou smluvních pokut uhradit.
7. Smluvní pokuty jsou splatné ve lhůtě 30 dnů po obdržení vyúčtování smluvní pokuty. Kupující je oprávněn, zejména v případě, kdy prodávající ve stanovené lhůtě neuhradí smluvní pokutu, započíst pohledávku na zaplacení smluvní pokuty proti pohledávkám prodávajícího vůči kupujícímu.
8. Smluvním stranám vzniká právo na náhradu škody způsobené porušením smluvní povinnosti. Úhradou smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu škody.

VII.

Odstoupení od smlouvy

1. Od této smlouvy lze jednostranně odstoupit, stanoví-li tak obecně závazný právní předpis anebo pro podstatné porušení této smlouvy, přičemž za podstatné porušení této smlouvy se zejména považuje:
 - na straně kupujícího nezaplacení kupní ceny podle této smlouvy ve lhůtě delší 60 dní po dni splatnosti faktury,
 - na straně prodávajícího, jestliže nedodá řádně a včas předmět této smlouvy a pokud nezjednal nápravu, přestože byl kupujícím na neplnění této smlouvy písemně upozorněn,
 - v případě, že se kterékoliv prohlášení prodávajícího uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
2. Odstoupení podle této smlouvy musí být v písemné podobě doručeno druhé smluvní straně. Účinky odstoupení od smlouvy nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle druhé smluvní straně.



3. 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.

VIII.

Ostatní ujednání

1. Smluvní strany si sjednaly, že vlastnické právo k dodanému zboží přechází na kupujícího dnem řádného předání zboží kupujícímu.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že při dodávkách zboží, které svěří dopravci nebo poště, zajistí pojištění takové dodávky.
3. Prodávající je podle této smlouvy povinen zboží zabalit nebo opatřit pro přepravu způsobem, který je obvyklý pro takové zboží v obchodním styku, popř. způsobem potřebným k uchování a ochraně zboží.
4. Kupující se zavazuje, že pro zboží a jeho instalaci, které bude dodáno podle této smlouvy, vyčlení vyhovující prostory, které budou mít běžné (obvyklé) hodnoty vlhkosti, prašnosti a elektrickou instalaci, která bude schválena podle příslušných technických předpisů.
5. Prodávající není oprávněn práva, povinnosti a závazky ze smlouvy postoupit třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu kupujícího.
6. Prodávající je povinen provádět plnění předmětu zakázky v úzké součinnosti s kupujícím pověřenými osobami. Veškeré dodávky a služby budou průběžně konzultovány za účasti oprávněných zástupců kupujícího. Prodávající je zejména povinen s dostatečným předstihem informovat kupujícího o všech nových zjištěních, která mají vliv na další průběh plnění zakázky.
7. Prodávající se zavazuje k poskytnutí nezbytných informací týkajících se dodavatelských činností orgánům provádějícím audit a kontrolu, k uchování dokumentace související s realizací zakázky a účetních/daňových záznamů po dobu 10 let a dále k poskytnutí podkladů zadavateli, týkajícím se této veřejné zakázky, za účelem zpracování monitorovací zprávy o průběhu realizace.
8. Veškeré náklady na odstranění vad a nedodělků je povinen z titulu své odpovědnosti uhradit prodávající.

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Tuto smlouvu lze měnit nebo doplnit pouze dohodou smluvních stran a to formou písemného vzestupně číslovaného dodatku podepsaného oběma smluvními stranami.
2. Případné spory smluvních stran budou řešeny smírnou cestou a v případě, že nedorazí k dohodě, budou spory řešeny věcně a místně příslušnými soudy ČR.
3. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu přečetly a že byla podepsána na základě jejich svobodné vůle, určitě, vážně a srozumitelně, nikoliv v tísní či za nápadně nevýhodných podmínek.



4. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma smluvními stranami. Tato smlouva byla vyhotovena ve dvou stejnopisech s platností originálu, přičemž každá ze smluvních stran obdrží jeden.
5. Práva vzniklá z této smlouvy nesmí být postoupena bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových či jiných elektronických zpráv.
6. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
7. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí 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.
8. 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.
9. 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.
10. Smluvní strany berou na vědomí, že kupující je povinným subjektem ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím a zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, z čehož vyplývá povinnost zveřejnit smlouvu v Registru smluv popř. poskytnout třetím osobám informace z této smlouvy v zákonném rozsahu.
11. Zveřejnění smlouvy v Registru smluv provede kupující bezprostředně po uzavření smlouvy, nejpozději však do 30 dnů od uzavření. Pokud je druhá smluvní strana rovněž povinným subjektem dle předchozího odstavce, je kupující povinen předat druhé smluvní straně nejpozději do 5 pracovních dnů od zveřejnění informace z Registru smluv o datu zveřejnění a ID smlouvy.
12. Smluvní strany jsou povinny znepřístupnit třetím osobám informace ze smlouvy, které smluvní strany považují za obchodní tajemství podle § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku. Pro účely tohoto ustanovení považují smluvní strany za svoje obchodní tajemství především tyto části smlouvy, data a informace:
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:
Příloha č. 1 - Vzor předávacího protokolu



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



**MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR**

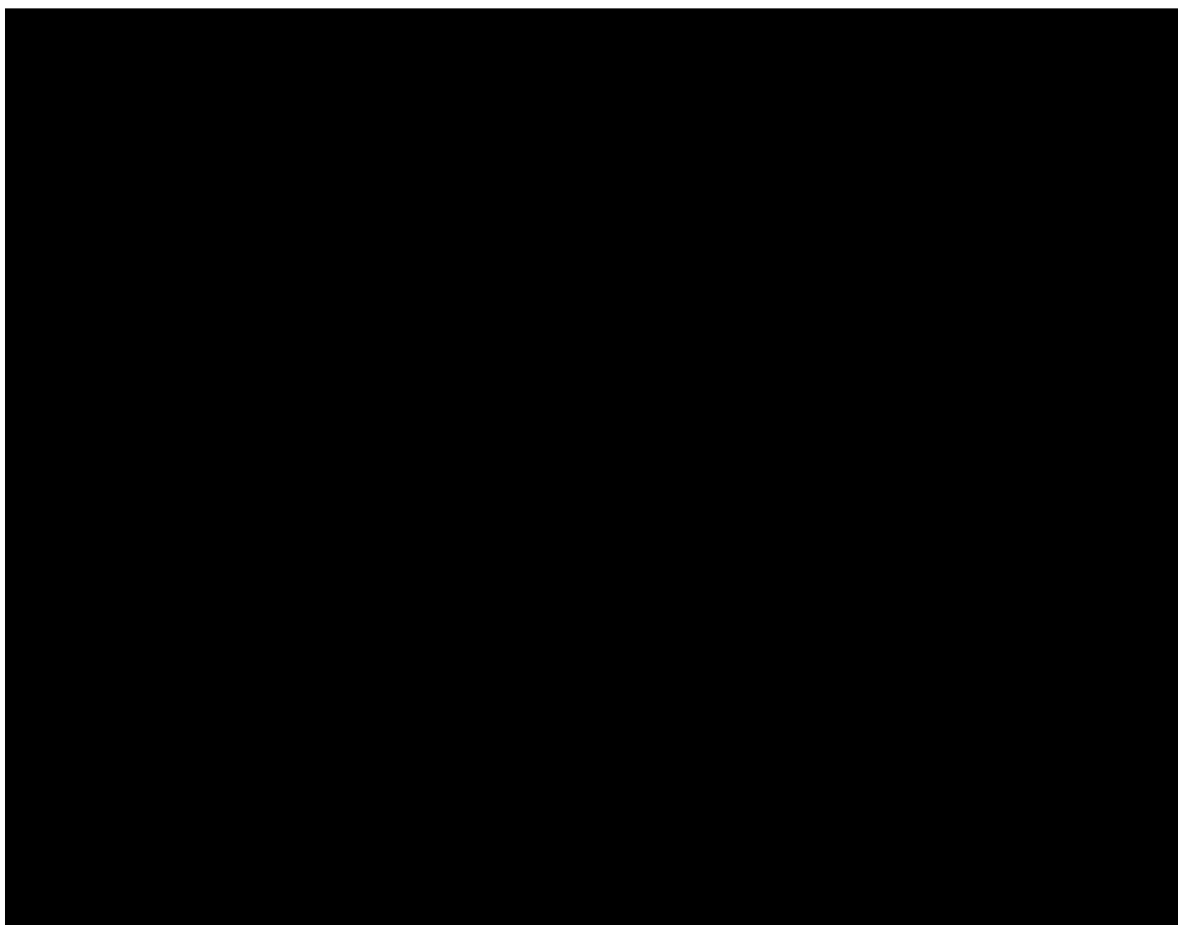
Příloha č. 2 - Technická charakteristika předmětu veřejné zakázky

Příloha č. 3 - Podrobný nabídkový rozpočet

Příloha č. 4 - Požadavek na dodavatele zdravotnických prostředků - Dodatek k organizační směrnici č. 12

V Kladně dne 23 -05- 2018

V Praze dne 30 -05- 2018





Příloha č. 1
Vzor předávacího protokolu

Prodávající Becton Dickinson Czechia, s.r.o. IČO: 25142135 DIČ: CZ25142135 Adresa: Křenova 438/1, 162 00 Praha 6 Tel: XXXXXXXXXX Email:	Kupující Oblastní nemocnice Kladno, a.s., nemocnice Středočeského kraje IČO: 27256537 DIČ: CZ27256537 Adresa: Vančurova 1548, 272 01 Kladno Tel.: XXXXXXXXXX E-mail: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Smlouva/objednávka č.: Faktura č.: Datum vystavení předávacího protokolu: Název projektu: ON Kladno – Zvýšení kvality návazné péče (IROP 31) Identifikační číslo projektu: 117DO3F000037	Místo určení: Adresa (vč. uvedení pavilonu/budovy a oddělení): Oblastní nemocnice Kladno, a.s., Nemocnice středočeského kraje Vančurova 1548, 272 01 Kladno

**Prodávající potvrzuje, že zboží, tak jak je uvedeno níže, bylo dodáno a nainstalováno
v souladu s Kupní smlouvou ze dne**

Zboží BD Phoenix M50 (označení stejné jako v rozpočtu projektu):

Označení zboží v rozpočtu projektu (kód + název)	Označení zboží v kupní smlouvě a na faktuře	Typ přístroje, výrobce, výrobní číslo
443624 BD Phoenix M50	443624 BD Phoenix M50	BD Phoenix M50 Becton, Dickinson and Company



Dodané výrobky a příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet	Cena/kus s DPH
Phoenix M50 starter kit					
Phoenix Nefelometr					
Phoenix Nefelometr kalibrační sada					
Laserová tiskárna					
Uživatelská příručka					

Záruční technické prohlídky zdravotnického prostředku dle zákona č. 268/2014 Sb. je garantován po dobu 24 měsíců, společností Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

Pozáruční servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 268/2014 Sb. je garantován po dobu 72 měsíců, firmou Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky proběhlo dle zákona č. 268/2014 Sb. dne..... (bezplatně)

Předaná požadovaná průvodní dokumentace:

- dodací list **2x (pro oddělení, pro OZT)**
- instalační protokol
- záruční list
- zaškolovací protokol **2x (pro oddělení, pro OZT)**
- prohlášení o shodě CE, a rovněž **1x v elektronické podobě**



- podrobný návod (provozní manuál) výrobce v českém jazyce, a rovněž **1x v elektronické podobě**, obsahově a formou (vyobrazením) ekvivalentní s originálem sestaveným výrobcem (pro potřeby uživatele a pro archivaci)
- provozní deník přístroje, pokud je v návodu uveden či povaha přístroje ho vyžaduje
- výchozí revize (platí pro pevně připojené zdravotnické přístroje a spotřebiče)
- uvést zemi původu

Doba nástupu na záruční technickou prohlídku po ohlášení	do 7 dnů
Záruka 24 měsíců platná do	
Klasifikace PZT dle evropských direktiv	
Perioda BTK předepsaná výrobcem	
Země původu	
Servisní autorizované středisko	

Zboží předal:

Razítko prodávajícího:

datum:

podpis:

Zboží převzal:

Razítko kupujícího:

datum:

podpis:



Příloha č. 2

Technická charakteristika předmětu veřejné zakázky

BD Phoenix M50

Automatický analyzátor pro mikrobiologickou diagnostiku umožňující identifikaci a stanovení antibiotické citlivosti mikroorganismů z klinických kultivačních vzorků.

Přístroj BD Phoenix M50 je automatický systém umožňující identifikaci a testování citlivosti většiny aerobních a anaerobních grampozitivních a gramnegativních mikroorganismů a identifikaci kvasinek. Kapacita přístroje je 50 současně zpracovávaných panelů, přičemž 1 panel umožňuje provádět identifikaci i testování citlivosti současně. Jedná se o modulární systém, který umožňuje propojení dvou jednotek (výsledná kapacita 100 panelů).

Technologie přístrojového měření

Přístroj BD Phoenix umožňuje kontinuální testování panelů (3 měření za hodinu) při teplotě 35 °C. Pro identifikaci mikroorganismů jsou využívány série chromogenních, fluorogenních a biochemických testů. Pro stanovení citlivosti je využívána metoda mikrodiluční test v živné půdě, kdy je stanovena míra růstu mikrobů v přítomnosti antibiotika dvojím způsobem - s využitím oxidoredukčního indikátoru a měřením turbidity. Zásadní výhodou tohoto přístroje je fakt, že pro stanovení citlivosti je vždy koncentrace všech testovaných antibiotik ředěna dvojkovou řadou a žádné koncentrace nejsou při měření vynechány, přístroj tedy vyšetřuje koncentrace antibiotik ředěných spojitou dvojkovou exponenciální řadou. Tím jsou zajištěny reálně změřené a přesné hodnoty MIC, žádné hodnoty nejsou kalkulovány dle databáze.

BDXpert Systém je integrovanou součástí přístroje pro validaci a interpretaci výsledků podle národních a mezinárodních norem. Jeho databáze obsahuje sadu pravidel, které je možné nakonfigurovat v režimu CLSI, EUCAST nebo v souladu s místní normou (zde je uživateli umožněno změnit konkrétní hodnoty vybraných breakpointů). Interpretace MIC (citlivý / intermediárně rezistentní / rezistentní) pro každé antibiotikum je prováděna na základě identifikace mikroorganismu a expertního systému.

Systém umožňuje detekci těchto mechanismů rezistence:

- detekce produkce ESBL u rodu Enterobacteriaceae
- detekce rezistence k vancomycinu u rodu Enterococcus (VRE)
- detekce vysoké úrovně rezistence k aminoglykosidům u rodů Enterococcus a Streptococcus (HLAR)
- detekce rezistence k methicillinu u rodu Staphylococcus (MRS)
- detekce produkce betalaktamázy u rodu Staphylococcus (BL)
- detekce rezistence k makrolidům u rodu Streptococcus (MLSb)
- detekce mecA zprostředkované rezistence u S. aureus (mecA)
- detekce rezistence k vancomycinu u S. aureus (VRSA)
- detekce indukibilní makrolidové rezistence u rodu Staphylococcus (IMLS)
- detekce karbapenemázu-produkujících mikroorganismů pro gramnegativní izoláty (CPO)

Laboratoře využívající technologii MALDI-TOF (Bruker) k identifikaci mikroorganismů mohou využít přímý příjem dat o identifikaci vzorku do přístroje BD Phoenix M50 přes Data Management System BD EpiCenter.



Součástí systému je integrovaná čtečka pro snadnou registraci čárových kódů na panelech, je možno používat současně i vlastní laboratorní kódy. Jednoduché intuitivní ovládání přes dotykovou obrazovku (tablet), software pro správu dat, pravidelné aktualizace softwaru, sledování rezistence. Systém umožňuje napojení, komunikaci a obousměrný přenos dat s laboratorním informačním systémem.

Součástí systému je UPS, tiskárna a zařízení pro přípravu hustoty inokula – nephelometr.

Laboratoře využívající technologii MALDI-TOF (Bruker) k identifikaci mikroorganismů mohou využít přímý příjem dat o identifikaci vzorku do přístroje BD Phoenix M50 prostřednictvím Data Management systému.

Spotřební materiál – panely BD Phoenix

K dispozici jsou panely pro gramnegativní bakterie, grampozitivní bakterie a kvasinky.

Panely jsou buď kombinované (umožňující současně provádět identifikaci a testování citlivosti na jednom panelu), nebo pouze na identifikaci nebo pouze na testování citlivosti. Běžné panely obsahují obvykle kombinaci 20-25 antibiotik. V nabídce jsou též tzv. Emerge panely s rozšířeným počtem testovaných antibiotik (až 34 antibiotik na 1 panelu). Průměrný čas dosažení výsledku je 8 – 10 hod.

Panely tvoří po inokulaci uzavřený systém, bez možnosti vylití tekutiny.

Technické parametry přístroje

Fyzické rozměry:

Výška	535 mm
Šířka	815 mm
Hloubka	765 mm
Hmotnost – prázdný přístroj	53,5 kg
Hmotnost – plný přístroj	57,6 kg

Provozní podmínky:

Teplota	18 – 30 °C
Vlhkost	20 – 80 % relativní, nedondenzující
Umístění	rovná plocha bez přímého slunečního záření a přímého tepla
Nadmořská výška	2000 m

Požadavky na elektrické napájení:

Vstupní napětí	AC 100 V až 240 V
Vstupní proud	6 A
Frekvence vstupního vedení	50/60 Hz



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR





Příloha č. 3

Podrobný nabídkový rozpočet

Položka	Cena Kč bez DPH	DPH 21%	Cena Kč vč. DPH
BD Phoenix M50 Automatický analyzátor pro identifikaci a stanovení antibiotické citlivosti Dodávka obsahuje: - BD Phoenix M50 - Phoenix M50 starter kit - Phoenix Nefelometr - Phoenix Nefelometr kalibrační sada - Laserová tiskárna - Uživatelská příručka	665.600,-	139.776,-	805.376,-
Celkem	665.600,-	139.776,-	805.376,-



Příloha č. 4

Požadavek na dodavatele zdravotnických prostředků

Dodatek k organizační směrnici č. 12

Oblastní nemocnice Kladno, a.s. požaduje při přebrání zdravotnických prostředků obdržet níže uvedené podklady, které je každý dodavatel povinen předat při dodání zdravotnických prostředků. Tyto dokumenty jsou předány **současně** se zdravotnickým prostředkem. Jiná varianta se nepřipouští. Pokud toto dodavatel nesplní, nebude ON Kladno, a.s. zdravotnický prostředek přebrán a bude to hodnoceno jako nesplnění požadavků objednatele.

U předávání musí být pracovník OZT – [redacted] pro kontrolu kompletnosti průvodní dokumentace.

Seznam dokumentů požadovaných při dodávání ZP pro ON Kladno, a.s.:

- prokázání (kopie) registrace vydané SÚKLeM
- dodací list (2x)
- instalační protokol (2x)
- záruční list (2x)
- zaškolovací protokol (2x) – proškolení musí být všichni uživatelé (doktoři, sestry, jiný personál), který bude s daným ZP jakkoli manipulovat, obsluhovat, udržovat, používat,...
- prohlášení o shodě CE (2x v papírové podobě, 1x v elektronické podobě na CD, DVD, Flash disku, apod.)
- podrobný návod (provozní manuál) výrobce v českém jazyce, **1x v papírové podobě** a rovněž **1x v elektronické podobě** na CD, DVD, Flash disku, apod., obsahově a formou (vyobrazením) ekvivalentním s originálem sestaveným výrobcem (pro potřeby uživatele a pro archivaci)
- provozní deník přístroje, pokud je v návodu uveden či povaha přístroje ho vyžaduje
- výchozí revizi (platí pro pevně připojené zdravotnické přístroje a spotřebiče)
- na dodacím listě či jiném dokumentu musí být uvedeny následující informace o ZP:
 - o rozměry (výška, délka, šířka (hloubka))
 - o hmotnost
 - o rok výroby
 - o výrobce
 - o země původu
 - o klasifikační třída ZP (I, IIa, IIb nebo III)
 - o perioda provádění BTK
 - o kontakt na autorizovaný servis

ZP musí být označen CE dle platné legislativy!

Dále je dodavatel povinen zdravotnický prostředek při předávání nainstalovat a uvést do stavu provozuschopného a bezpečného jak pro personál (uživatele, obsluhu) tak pro pacienta. Dodavatel dále musí bezprostředně provést zaškolení personálu – VŠECH uživatelů a řádně vyplnit a potvrdit zaškolovací protokol.

Vše v souladu se zákonem č.268/2014 Sb. v platném znění.