

Kupní smlouva

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: Ing. Mgr. Lubomír Wenzl, ředitel
Bankovní spojení: Komerční banka Hodonín, č.ú. [REDACTED]

né (dále jen „kupující“)

a

Prodávající: DiaSorin Czech s.r.o.
Se sídlem: K Hájům 2606/2B, Praha 5, 155 00
IČ: 28497481
DIČ: CZ28497481
Zapsán v obchodním rejstříku u vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vl. 145925
Zastoupen: RNDr. Milan Šrot, jednatel
Bankovní spojení: Deutsche Bank AG, číslo účtu: [REDACTED]

na straně druhé (dále jen „prodávající“)

prodávající a kupující dále také jako „smluvní strany“
nebo jednotlivě jako „smluvní strana“

tímto uzavírají tuto kupní smlouvu v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník (dále jen „občanský zákoník“), jako výsledek otevřeného zadávacího řízení na realizaci nadlimitní veřejné zakázky nazvané „**Dodávka diagnostik a pronájem imunochemického analyzátoru**“ (dále jen „veřejná zakázka“), v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „ZZVZ“).

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího dodávat průběžně dle potřeb prodávajícího diagnostika pro provádění potřebných testů. Druhy požadovaných diagnostik a jejich předpokládaná množství jsou definovány přílohou č. 1 této smlouvy.
2. Předmětem této smlouvy je i pronájem přístroje laboratorního vyšetřovacího systému, včetně jeho/jejich uvedení do provozu a připojení do laboratorního informačního systému nemocnice. V souvislosti s tím se prodávající zavazuje pronajmout kupujícímu **LIAISON® XL** který umožní provádět testy dle specifikace uvedené v příloze č. 1 této smlouvy. Prodávající provede před zahájením testování vzorků rovněž odzkoušení přístroje a ověření jeho správné funkčnosti, případně jeho seřízení, předvedení plné funkčnosti, 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 a případně i obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení přístroje do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby zboží mohlo plnit sjednaný či obvyklý účel.

3. Součástí předmětu je rovněž, poskytování bezplatného servisu a preventivních prohlídek.

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,
- prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy,
- 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. Pronajatý přístroj musí být nový, nepoužitý, nerepasovaný, nepoškozený, nevyužitý 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.

6. 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.

7. 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.
8. Kupující se zavazuje zařízení převzít a zaplatit prodávajícímu níže uvedenou kupní cenu dohodnutým způsobem.

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.
2. Kupní cena diagnostik vychází z množství a druhů testů, které jsou specifikovány v příloze č. 1 smlouvy - Tabulka stanovení ceny. Toto množství je předpokládané a může být změněno podle provozních podmínek kupujícího a v jednotlivých dílčích dodávkách bude přesně specifikováno na základě konkrétních objednávek kupujícího. Jednotlivé dílčí dodávky diagnostik je prodávající následně povinen dodat kupujícímu nejpozději do 14-ti dnů od obdržení písemné upřesňující objednávky kupujícího.
3. Adresa, na níž budou zasílány upřesňující objednávky kupujícího:
[REDAKCE]
4. Jednotkové ceny uvedené u konkrétních druhů testů v příloze č. 1 – Tabulka stanovení ceny jsou cenami pevnými po celou dobu dodávky. Výše sjednaných nabídkových cen je nezávislá na vývoji cen či kursových změnách a zahrnuje veškeré náklady prodávajícího (např. dopravné do místa plnění, pojištění zásilky, celní, bankovní a ostatní poplatky, apod).
5. Sjednaná cena obsahuje i náklady na 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). To vše po dobu záruky bez povinnosti kupujícího platit prodávajícímu cokoliv nad rámec sjednané kupní ceny.

6. Cena za nájem analyzátoru je rovněž uvedena v příloze č. 1 smlouvy.

III. Platební podmínky

1. Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu kupní cenu za dodávku diagnostik bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě faktury vystavené prodávajícím po protokolárním předání a převzetí diagnostik kupujícím. Splatnost faktur činí nejvýše **30 kalendářních dnů** od jejího prokazatelného doručení kupujícímu.
2. Kupující se rovněž zavazuje zaplatit prodávajícímu cenu za pronájem přístroje (případně přístrojů) bezhotovostním převodem na bankovní účet prodávajícího uvedený v této smlouvě na základě faktury vystavené prodávajícím vždy 1x ročně, vždy po uplynutí 1 kalendářního roku nájmu, a to ve výši roční ceny nájmu dle přílohy č. 1 smlouvy. Splatnost faktur činí nejvýše **30 kalendářních dnů** od jejího prokazatelného doručení kupujícímu.
3. Prodávající se touto smlouvou zavazuje, že jím vystavené faktury budou obsahovat všechny náležitosti řádného daňového dokladu dle platné právní úpravy.
4. 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.
5. 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.
6. 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. Tato smlouva se uzavírá na dobu 4 let ode dne podpisu této smlouvy.
2. Ihned po podpisu této smlouvy započne prodávající s dodávkou potřebného přístroje a jeho instalací a dalšími úkony dle této smlouvy. O přesném termínu dodání a instalace přístroje se obě strany dohodnou po podpisu smlouvy.
3. Dodávky diagnostik pak budou plněny průběžně dle dílčích upřesňujících objednávek kupujícího. Množství a druhy testů jsou závislé na lékařských potřebách kupujícího, přičemž předpokládané množství uvedené v příloze č. 1 není limitní. Prodávající je

povinen dodat takové množství a druhy diagnostik, které budou definovány dílčími upřesňujícími objednávkami.

V. Místo plnění a dodací podmínky

1. Přístroj i diagnostika budou odevzdány v sídle kupujícího na adrese: Oddělení klinické biochemie, pavilon P1, Strážovská 1247/22, Kyjov.
2. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem kupujícího je pro účely této smlouvy určen [redacted] mobil: [redacted] e-mail: [redacted]
3. Kontaktní osobou prodávajícího je pro účely této smlouvy určen [redacted] tel. +420 [redacted]
4. Prodávající je povinen při podpisu smlouvy sdělit kupujícímu, které případné další vybavení je nutné mít pro instalaci přístroje připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od kupujícího očekává k úspěšné instalaci přístroje a instruktáži příslušných osob.
5. Kupující se zavazuje poskytnout včas veškeré potřebné vybavení nutné pro instalaci přístroje a potřebnou součinnost při instalaci a instruktáži dle pokynů prodávajícího.
6. Dodávka přístroje 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.
7. Po dodání přístroje 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.
8. Pro dodávku diagnostik platí dále následující smluvní podmínky“
 - Objednávka diagnostik bude provedena kupujícím telefonicky, faxem nebo elektronicky (e-mail) na adresu uvedenou v bodě 3 tohoto článku smlouvy se specifikací konkrétního místa dodání.
 - Dodávka diagnostik musí být provedena do 14-ti dnů ode dne doručení příslušné objednávky. Součástí dodávky bude i dodací list.

-
- Dodávka diagnostik se považuje dle této smlouvy za řádně splněnou, pokud objednaná diagnostika budou řádně předána kupujícímu včetně příslušných dokladů, které se k dodávaným diagnostikům vztahují, což bude potvrzeno podpisem dodacího listu oprávněnými zástupci obou smluvních stran.
9. Dodaná diagnostika musí mít expiraci nejdříve 6 měsíců ode dne jejich dodání. Tuto vlastnost bude kupující kontrolovat při převzetí diagnostik nebo v průběhu jejich užívání. Nesplnění této podmínky prodávajícím zakládá právo kupujícího požadovat bezplatnou výměnu dotčených diagnostik. Při zjištění opakovaného porušení této podmínky, může kupující od smlouvy odstoupit.

VI. Záruční podmínky

1. Prodávající kupujícímu přístroj pro provádění diagnostiky pronajímá na celou dobu trvání smlouvy. Po tuto dobu ručí za to, že přístroj bude plně funkční a bez vad a bude způsobilý pro použití k ujednaným, případně jinak obvyklým účelům a zachová si ujednané, případně jinak obvyklé vlastnosti.
2. Servis pronajatého přístroje bude prodávající provádět bezplatně. Prodávající provede 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 přístroje výrobcem či servisní organizací nařízeny nebo doporučeny, včetně případné výměny náhradních dílů), vše včetně vystavení protokolu a případný update softwaru.
3. Za vady, spadající do bezplatného servisu 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.
4. Maximální doba na provedení opravy přístroje se sjednává v délce 2 kalendářních dnů ode dne nahlášení vady kupujícím. Neodstraní-li prodávající vadu ani do 2 kalendářních dnů ode dne jejího nahlášení kupujícím, je povinen bezplatně poskytnout kupujícímu obdobný (umožňující výkon shodných testů) přístroj, tak aby bylo možné zabezpečit odpovídající potřebné výkony. Porušení této povinnosti je podstatným porušením smlouvy.
5. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu provedení opravy v místě instalace v libovolnou hodinu ve lhůtě pro provedení opravy.
6. Obě smluvní strany po ukončení nájmu přístroje projednají a dohodnou návazné úkony spojené s vrácením přístroje nebo jeho odkoupení kupujícím anebo prodloužení doby nájmu.
7. Prodávající je povinen sdělit kupujícímu skladovací podmínky. Za předpokladu, že budou ze strany kupujícího dodrženy požadované skladovací podmínky, bude předmět koupě po

celou dobu expirační lhůty, uvedené na jeho obalu, způsobilý k řádnému užívání a zachová si obvyklé vlastnosti. Při nedodržení této podmínky má kupující nárok na bezplatnou výměnu diagnostik.

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. Výpovědní lhůta a 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 10 kalendářních dnů;
 - zařízení nebude možné kupujícím během záruční doby užívat po dobu delší 10 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;
 - 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.
 5. Smlouvu lze rovněž vypovědět, a to bez udání důvodů. Výpovědní lhůta činí tři měsíce od 1 dne měsíce následujícího po měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé straně. Případná výpověď se vztahuje jak na dodávky diagnostik, tak na pronájem přístroje.

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 proti lhůtě dle této smlouvy sjednané pro dodání diagnostik se prodávající zavazuje zaplatit smluvní pokutu ve výši 1% z ceny dílčí dodávky, u níž byl v prodlení, a to za každý i započatý den prodlení.
2. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je kupující oprávněn započíst oproti pohledávce prodávajícího.
3. Pro 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. Smlouva nabývá účinnosti zveřejněním v Registru smluv postupem dle zákona č. 340/2015Sb. Může být měněna, doplňována nebo upřesňována pouze písemnými dodatky ke smlouvě. Pokud se některé z ustanovení stane neplatným, ostatní ustanovení zůstávají v platnosti.
2. Prodávající prohlašuje, že byl seznámen se skutečností, že 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.
3. Dodavatel prohlašuje, že byl seznámen se skutečností, že tato smlouva a s ní spojené dokumenty budou zveřejněny i na "Profilu zadavatele", a to na adrese <https://zakazky.krajbezkorupce.cz>, s čímž výslovně souhlasí.
4. 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.
5. 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.
6. 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.
7. 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.
8. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka prodávajícího, kterou v postavení uchazeče podal do zadávacího řízení na zakázku. Podkladem pro uzavření této smlouvy je rovněž zadávací dokumentace k zakázce včetně všech jejích příloh.
9. 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.

10. Tato smlouva je uzavřena podle práva České republiky. Ve věcech výslovně neupravených touto smlouvou se smluvní vztah řídí občanským zákoníkem.
11. 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.
12. 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.
13. 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.
14. Smluvní strany souhlasí s poskytnutím informací o smlouvě v rozsahu zákona o svobodném přístupu k informacím.
15. Smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech a každá ze smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení.
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.
17. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její přílohy:
- Příloha č. 1 – Tabulka stanovení ceny
 - Příloha č. 2 – Technická dokumentace pronajímaného přístroje

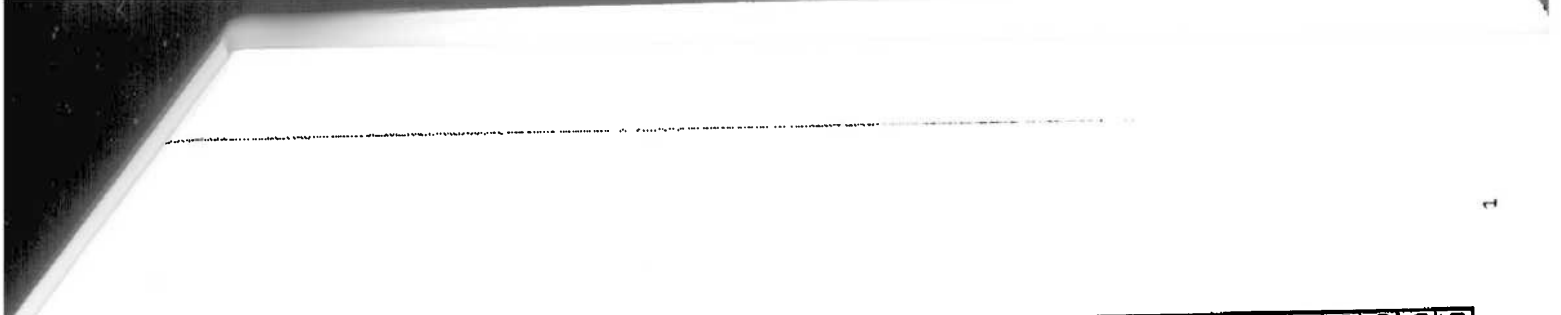
V Kyjově dne - 4. 09. 2018

KUPUJÍCÍ

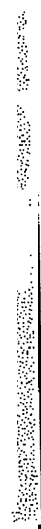
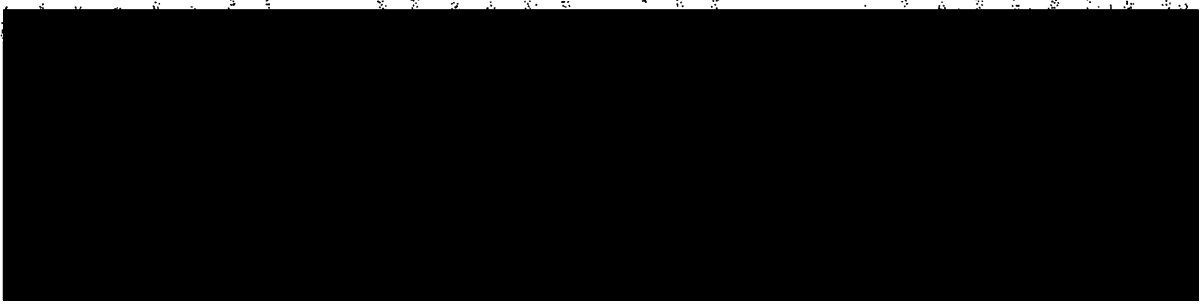
Ing. Mgr. Lubomír Wenzl
ředitel nemocnice

V 11/9/2018 dne

RNDr. Milan Šrot
jednatel



1



Kalibrátor	6	4	6	1,5	6,0
FBV EA JpG	300	100	3,36	14,0	
Kalibrátor	6	4	6	1,5	6,0

Celkem Kč bez DPH za diagnostické soupravy a kalibrátory k provedení testů (kalibrací, pacientských a kontrolních vzorků) za 4 roky:

Pozn.:

- Uchazeč vyplňuje pouze bílá pole tabulky.
 sloupec C: počet testů v soupravě a počet možných běhů kalibrací z balení kalibrátoru s ohledem na mrtvý objem kalibrátoru a jeho expiraci
 sloupec D: počet testů pro provedení kalibrace
 sloupec G: jednotková cena bez DPH soupravy testů a balení kalibrátoru
- Počet testů/rok (sloupec B) zahrnuje testy pro analýzu pacientských i kontrolních vzorků.
- Zadavatel předpokládá kvartální objednávky, tedy provádění cca 6 kalibrací/rekalibrací za rok (buňka B6 atd.) u všech metod.
- Buňka "E7" je počítána na 2 desetinná místa a vyjadřuje počet souprav navýšený o testy pro kalibraci.
- Sloupec F pro výpočet ceny je zaokrouhlen nahoru.

Spotřební materiál a systémové roztoky:

Položka	Počet testů za rok	MJ	Počet MJ za rok	Počet MJ za 4 roky	Cena s DPH za rok	Celkem za 4 roky
LIAISON XL-Starter Kit	25 300	ks	3	12		
LIAISON WashSystem Liquid	25 300	ks	1	4		
SOLID WASTE BAG (QTY 50)	25 300	ks	1	4		
LIAISON XL DITI (6912 Disposable Tips)	25 300	ks	2	8		
LIAISON XL Cuvettes (7200 Cuvette)	25 300	ks	2	8		
LIAISON XL Cleaning Tool	25 300	ks	2	8		
LIQUI-NOX	25 300	ks	1	4		

Celkem Kč bez DPH za spotřební materiál a systémové roztoky k provedení všech testů za 4 roky:

Pozn:

- Rozpočet potřebných položek k provedení celkového počtu testů za rok.
- MJ - měrná jednotka položky.

Pronájem přístroje (analýzátoru)

Položka	MJ	množství	Nájem Kč bez DPH / rok	Cena s DPH za 4 roky
Nájem analyzátoru	rok	4		

Celkem Kč bez DPH za pronájem, diagnostické doupravy, kalibrátory, spotřební materiál a systémové roztoky k provedení všech testů za 4 roky:

8 737 000,0



The Diagnostic Specialist

Příloha č. 2

**Technická dokumentace
imunochemického analyzátoru
LIAISON® XL**

30.5.2018



Reagencie

Chlazení reagentů:	13°C ± 2°C
Kontrola integrity reagentů:	Radiofrekvenční identifikace (RFID) Automatické sledování a aktualizace reagenčního skladu pomocí RFID Záznam kalibrace dané reagentů (RFID) Záznam expirace dané reagentů (RFID)
Kapacita reagentů na palubě:	25 reagenčních integrálů + 4 chlazené provozní roztoky

Kapacita spotřebního materiálu

Kyvety:	1000 kyvet v analyzátoru
Aspirační špičky:	576 špiček v analyzátoru
DI- voda:	10 L kanýstr + 2 L rezervoár
Promývací roztok:	10 L kanýstr + 2 L rezervoár
Čistící roztok:	2 L kanýstr

Odpad

Pevný odpad:	zásoba na 2 500 aspiračních špiček a kyvet
Kapalný odpad:	kanýstr 20 L

Management výsledků

Prohlížení a editování:	Výsledky přístupné bezprostředně po doměření každé metody Řazení, filtrování, hledání podle kritérií uživatele Oboustranné připojení LIS
Kontrola kvality	Dlouhodobé sledování kvality, L-J grafy, Westgard rules Uživatelská definice kritérií kvality

Technické údaje

Provozní teplota:	15 – 32 °C
Provozní vlhkost vzduchu:	10 % - 85 % relativní vlhkost
Napětí:	90-240 V, 50-60 Hz
Rozměry (V x Š x H) cm:	150 x 150 x 90
Hmotnost včetně příslušenství:	300 kg

The LIAISON® Family Collection

Dedicated to Content

BONE & MINERAL
 25-OH Vitamin D TOTAL
 N-TACT® PTH Gen II
 1-84 PTH
 Osteocalcin
 BAP OSTASE®
 1,25 dihydroxyvitamin D
 FGF 23
 Sclerostin**

THYROID
 TSH (3rd Gen.)
 Free T3
 Free T4
 T3
 T4
 Tg
 Tg Gen II**
 Tg Gen II Confirmatory**
 Anti-Tg
 Anti-TPO

REPRODUCTIVE ENDOCRINOLOGY
 LH
 FSH
 Prolactin
 Progesterone
 Testosterone
 Estradiol
 hCG/β-hCG
 Androstenedione
 SHBG

ANAEMIA
 Ferritin
 Folate**
 Vitamin B12**

AUTOIMMUNITY
 ANA Screen¹
 dsDNA²
 tTG IgA
 ENA Screen¹
 Cardiolipin IgG²
 Cardiolipin IgM²

TUMOUR MARKERS
 CEA
 Free PSA
 Total PSA
 CA 15-3¹
 CA 125 II^{1M}
 CA 19-9^{1M}
 TPA® M
 NSE
 S100
 AFP
 hCG/β-hCG
 Tg
 Tg Gen II**
 B2 Microglobulin
 TK
 Calcitonin

HYPERTENSION
 Direct Renin
 Aldosterone

ADRENAL FUNCTION
 ACTH
 Cortisol
 DHEA S

GROWTH
 hGH
 IGF-1

DIABETES
 C Peptide
 Insulin

SEPSIS
 BRAHMS PCT® II Gen

VIRAL HEPATITIS AND RETROVIRUSES
 Anti-HAV
 HAV IgM
 HBsAg¹
 HBsAg Quant¹
 HBsAg Confirmatory test
 Anti-HBs
 Anti-HBs plus
 Anti-HBc
 HBc IgM
 HBeAg
 Anti-HBe
 HCV Ab
 Anti-HDV*
 HIV Ab/Ag¹
 HIV Ab/Ag HT¹
 HTLV III¹

CHAGAS
 Chagas IgG

TREPONEMA
 Treponema Screen

EBV
 EBV IgM
 VCA IgG
 EBNA IgG
 EA IgG

TORCH
 Toxo IgG
 Toxo IgM
 Toxo IgG Avidity
 Rubella IgG II
 Rubella IgM
 CMV IgG
 CMV IgM
 CMV IgG Avidity
 HSV-1/2 IgG
 HSV-1 IgG
 HSV-2 IgG
 HSV-1/2 IgM
 Parvovirus B19 IgG
 Parvovirus B19 IgM

BORRELIA
 Borrelia burgdorferi IgG
 Borrelia burgdorferi IgM

VZV
 VZV IgG
 VZV IgM

MYCOPLASMA
 Mycoplasma pneumoniae IgG
 Mycoplasma pneumoniae IgM

MEASLES & MUMPS
 Measles IgG
 Measles IgM
 Mumps IgG
 Mumps IgM

CHLAMYDIA
 Chlamydia 1 IgG
 Chlamydia 1 IgA

BORDETELLA
 Bordetella pertussis Toxin IgG
 Bordetella pertussis Toxin IgA

QUANTIFERON
 QuantiFERON® TB Gold Plus **

H. PYLORI
 H. pylori IgG

ZIKA
 Zika Capture IgM¹

STOOL DIAGNOSTICS
 C. difficile GDH
 C. difficile Toxin A and B
 H. pylori SA
 EHEC
 Rotavirus
 Adenovirus
 Calprotectin
 Campylobacter Ag

* Soon available
 ** Under Development
 1 - Available on LIAISON® XL only
 2 - Available on LIAISON® only