

Smlouva o vypořádání závazků č. 103/C/1/2018

uzavřená dle § 1746, odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění, mezi těmito smluvními stranami:

Obchodní firma: Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
Sídlo: Vyškov, Purkyňova 235/36, Nosálovice, PSČ 682 01
IČ: 00839205, CZ00839205
Obchodní rejstřík: vedený Krajským soudem v Brně, oddíl Pr, vložka 1258
Zastoupená: Ing. Věrou Seidlovou, ředitelkou
(dále jen „Objednatel“)

Obchodní firma: medisap, s. r. o.
Sídlo: Na rovnosti 2244/5, 13000 Praha 3
IČ: 48029360
Obchodní rejstřík: vedený Městským soudem v Praze, v odd. C, vložka 14601
Zastoupená: Ing. Martinem Kalošem, jednatelem

(dále jen „Dodavatel“)

I.

Popis skutkového stavu

1. Smluvní strany uzavřely dne 1. 6. 2018 kupní smlouvu č. 103/C/2018, jejímž předmětem bylo dodání infuzní techniky pro ARO. Tato smlouva byla uzavřena v souladu s výsledkem zadávacího řízení na výběr dodavatele zdravotnického přístroje za podmínek stanovených zadávací dokumentací veřejné zakázky s názvem „Zvýšení kvality návazné péče v Nemocnici Vyškov, příspěvkové organizaci – I. Etapa „“.
2. Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace je povinným subjektem pro zveřejňování v Registru smluv dle § 2, odst. 1, zákona č. 340/2015 Sb., který jí ukládá povinnost uzavřenou smlouvu zveřejnit postupem podle tohoto zákona.
3. Obě smluvní strany shodně konstatují, že do okamžiku sjednání této smlouvy nedošlo k uveřejnění smlouvy uvedené v odst. 1 tohoto článku v Registru smluv, a že jsou si vědomy právních následků s tím spojených.
4. V zájmu úpravy vzájemných práv a povinností vyplývajících z původně sjednané smlouvy, s ohledem na skutečnost, že obě strany jednaly s vědomím závaznosti uzavřené smlouvy a v souladu s jejím obsahem plnily, co si vzájemně ujednaly, a ve snaze napravit závadný stav vzniklý v důsledku neuveřejnění smlouvy v Registru smluv, sjednávají smluvní strany tuto novou smlouvu ve znění, jak je dále uvedeno.

[Faint, illegible text, possibly a stamp or signature]

II.
Práva a závazky smluvních stran

1. Smluvní strany si tímto ujednáním vzájemně stvrzují, že obsah vzájemných práv a povinností, který touto smlouvou nově sjednávají, je zcela a beze zbytku vyjádřen textem původně sjednané smlouvy, která tvoří pro tyto účely přílohu této smlouvy. Lhůty se rovněž řídí původně sjednanou smlouvou a počítají se od data jejího uzavření.
2. Smluvní strany prohlašují, že veškerá vzájemně poskytnutá plnění na základě původně sjednané smlouvy považují za plnění dle této smlouvy a že v souvislosti se vzájemně poskytnutým plněním nebudou vzájemně vznášet vůči druhé smluvní straně nároky z titulu bezdůvodného obohacení.
3. Smluvní strany prohlašují, že veškerá budoucí plnění z této smlouvy, která mají být od okamžiku jejího uveřejnění v RS plněna v souladu s obsahem vzájemných závazků vyjádřených v příloze této smlouvy, budou splněna podle sjednaných podmínek.
4. Smluvní strana, která je povinným subjektem pro zveřejňování v registru smluv dle § 2 zákona č. 340/2015 Sb. se tímto zavazuje druhé smluvní straně k neprodlenému zveřejnění této smlouvy a její kompletní přílohy v registru smluv v souladu s ustanovením § 5 zákona č. 340/2015 Sb.

III.
Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva o vypořádání závazků nabývá účinnosti dnem uveřejnění v Registru smluv.
2. Tato smlouva o vypořádání závazků je vyhotovena ve dvou stejnopisech, každý s hodnotou originálu, přičemž každá ze smluvních stran obdrží jeden stejnopis.

Příloha č. 1 – Smlouva č. 103/C/2018 dne 1. 6. 2018

Ve Vyškově dne 16. 10. 2018

.....
Za objednatele Ing. Věra Seidlová

Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace Purkyňova 36, 682 01 Vyškov IČO: 00839205 DIČ: CZ00839205 tel.: 517 315 111 fax: 517 315 118 194
--

V Praze dne 16. 10. 2018

Vmedisap 21
let v
medisap, s.r.o., DIČ: CZ48029
Na Růžovské ulici 133 00 Praha 10
Tel.: 226 001 810, Fax: 226 001 555
e-mail: medisap@medisap.cz
Za dodavatele ing. Martin Kaloš

103/C/2018
3P

KUPNÍ SMLOUVA č. 22-8-56

Smluvní strany:

Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace

se sídlem Purkyňova 36, 68201 Vyškov

zapsaná v obchodním rejstříku, vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl Pr vložka 1258

zastoupená: Ing. Věrou Seidlovou – ředitelkou Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace ve věcech smluvních.

Ing. Jaromírem Herzánem – vedoucím obchodního oddělení ve věcech technických

IČ: 00839205

DIČ: CZ00839205

Telefon: 517 315 100

E-mail: [redacted]

(dále jen „kupující“)

a

medisap,s.r.o.

Zastoupený ing. Milanem Šamánkem, jednatelem

Sídlo: Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 3

Právní forma: společnost s ručením omezeným

IČ: 48029360

DIČ: CZ48029360

Společnost zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, v odd C, vložka 14601

Bankovní spojení: Česká spořitelna a.s.

Číslo účtu: [redacted]

Kontaktní osoba: [redacted]

Telefon: [redacted]

Fax: [redacted]

E-mail: [redacted]

(dále jen "prodávající")

I.
Předmět smlouvy

1. Prodávající se touto smlouvou zavazuje dodat kupujícímu **nový(é) zdravotnický(é) přístroj(e)** za podmínek stanovených Zadávací dokumentací veřejné zakázky s názvem „**Zvýšení kvality návazné péče v Nemocnici Vyškov, příspěvkové organizaci – I. Etapa**“ na dodávku této techniky, dále také označováno „zboží“, nebo „přístroj(e)“:

Označení samostatné části	Název samostatné části	Č. pol.	Název přístroje	Obchodní a typový název přístroje	Počet kusů
3	Infuzní technika pro ARO	3.1.	Modulární souprava pro dávkování (v1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infuzní pumpa)	Alaris GW 800 Alaris GH	5
		3.2.	Infuzní pumpa	Alaris GW	14
		3.3.	Lineární dávkovač	Alaris GH	10
		3.4.	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzí pumpy	Alaris Gateway	5

Požadovaná technická specifikace zdravotnického přístroje je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy.

2. Prodávající se zavazuje převést na kupujícího vlastnické právo k předmětnému zboží včetně jeho příslušenství. Společně s dodáním zboží se prodávající zavazuje k provedení jeho odborné instalace a uvedení do provozu, k předvedení jeho chodu, k instruktáži budoucí obsluhy a k předání veškerých dokladů potřebných k jeho převzetí a k jeho řádnému užívání. Kupující se zavazuje dodané zboží společně s veškerou dokumentací vztahující se ke zboží převzít a zaplatit za něj prodávajícímu níže specifikovanou kupní cenu.

3. Prodávající prohlašuje, že

a) zboží je nové a plně funkční. Za nové zboží smluvní strany shodně nepovažují zejména zboží použité, repasované či zboží využitě pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely (tzv. „demo“ přístroje);

b) kvalitativní a technické vlastnosti zboží odpovídají požadavkům stanoveným obecně závaznými právními předpisy, zejména zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů, 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 (včetně souvisejících příslušných nařízení vlády“), harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN a požadavkům stanoveným zadavatelem v zadávacích podmínkách k veřejné zakázce;

c) zboží je z hlediska platných právních předpisů způsobilé a vhodné pro použití při poskytování zdravotní péče v ČR, zejména, že u zboží 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 zboží, které již bylo uvedeno na trh v některém z členských států EU a je opatřeno značkou CE ve smyslu zák. č. 490/2009 Sb., v platném znění, prodávající povinen předložit kupujícímu kopii prohlášení o shodě vystaveného výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem a kopii CE certifikátu. V případě zboží, 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 i 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 ke zboží.

d) garantuje dostupnost náhradních dílů po dobu 10 let od instalace zařízení.

II. Kupní cena

1. Smluvní strany se dohodly na kupní ceně prodáváného zboží takto:

Označení samostatné části	Název samostatné části	Č. pol.	Název přístroje	Počet kusů	Nabídková cena za jednotku (bez DPH v Kč)	Nabídková cena za jednotku (včetně DPH v Kč)	Nabídková cena celkem (bez DPH v Kč)	Nabídková cena celkem (včetně DPH v Kč)
3	Infuzní technika pro ARO		Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5x lineární dávkovač, 3x infuzní pumpa)	5	209 996,-	254 095,16	1 049 980,-	1 270 475,80
		3.1.	Infuzní pumpa	14	29 082,-	35 189,22	407 148,-	492 649,08
		3.2.	Lineární dávkovač	10	24 550,-	29 705,50	245 500,-	297 055,-
		3.3.	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy	5	115 070,-	139 234,70	575 350,-	696 173,50
		3.4.						
Nabídková cena celkem							2 277 978,-	2 756 353,38

2. V kupní ceně zboží je zahrnuto:

- zajištění dopravy do místa určení, uvedení do provozu s předvedením funkčnosti,
- instalace a zapojení zboží jeho uvedení do provozu včetně ověření funkčnosti, zkušebního provozu, provedení všech předepsaných zkoušek a testů, ověření deklarovaných technických parametrů
a instruktáže zaměstnanců kupujícího pro plné uživatelské užívání zboží v úrovni nutné pro provádění instruktáží všech kupujícím určených zaměstnanců. Součástí provedené dodávky zboží musí být revizní a technické zprávy,
- provádění pravidelné servisní prohlídky (preventivní bezpečnostně technické kontroly) předepsané výrobcem a platnými právními předpisy, zejména zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, v platném znění, vč. aktualizace příp. firmware, zkoušek

dlouhodobé stability (pouze u Zboží, které této zkoušce podle zákona č. 307/2002 Sb., o radiační ochraně, ve znění pozdějších předpisů, podléhá), validace nebo kalibrace parametrů (pouze u Zboží, u něž je při provozu vyžadována); tyto úkony bude Prodávající v záruční době provádět bez vyzvání Kupujícího, včetně dodání potřebného materiálu, náhradních dílů a vystavení protokolu o provedení servisní prohlídky (kalibrací, validací), a to bez nároku na další úplatu nad rámec sjednané ceny plnění.,

- dodání návod na obsluhu v českém jazyce 1x v písemné podobě, 1x na CD,
- dodání prohlášení o shodě, příslušná dokumentace dle zákona 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a příp. doklady dle zákona č. 18/1997 Sb., v platném znění, pokud jsou tyto doklady pro provoz nezbytné,
- dodání prohlášení o třídě míry rizika, kterou představuje použití zdravotnického prostředku pro uživatele, popřípadě pro jinou fyzickou osobu, dle § 7 Nařízení vlády, kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky a kterým se mění nařízení vlády č. 251/2003 Sb., kterým se mění některá nařízení vlády vydaná k provedení zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů,
- provedení instruktáže obsluhy a vystavení protokolu o provedené instruktáži obsluhy dle přílohy č. 3 této kupní smlouvy ve třech originálních vyhotoveních.
- předložení dokladu o likvidaci obalů a odpadu,

3. Výše uvedená kupní cena za zboží bude kupujícím uhrazena na základě faktury - daňového dokladu vystaveného prodávajícím a doručené kupujícím. Fakturu - daňový doklad je prodávající oprávněn vystavit nejdříve v den podpisu předávacího protokolu ke zboží.

4. Splatnost faktury je stanovena na 30 dní ode dne doručení faktury do sídla kupujícího. Závazek kupujícího zaplatit kupní cenu bude splněn řádně a včas připsáním částky odpovídající kupní ceně ve lhůtě splatnosti na účet uvedený na příslušné faktuře.

5. Faktura - daňový doklad musí obsahovat veškeré náležitosti dané platnými právními předpisy, a zejména tyto údaje:

- název zboží,
- označení banky a číslo účtu prodávajícího,
- označení předmětu koupě,
- cenu každé měrné jednotky,
- cenu bez DPH, DPH a včetně DPH,
- razítko a podpis oprávněné osoby prodávajícího.
- označení názvem projektu Zvýšení kvality návazné péče v Nemocnici Vyškov, příspěvkové organizaci – I. Etapa

Kupující je oprávněn před uplynutím lhůty splatnosti vrátit fakturu, pokud neobsahuje požadované náležitosti nebo obsahuje nesprávné cenové údaje. Oprávněným vrácením daňového dokladu – faktury přestává běžet původní lhůta splatnosti. Opravená nebo přepracovaná faktura bude opatřena novou lhůtou splatnosti. V případě vrácení faktury v souladu s oprávněním kupujícího podle tohoto odstavce není kupující v prodlení.

6. Nesplní-li kupující svůj závazek zaplatit kupní cenu řádně a včas, zavazuje se zaplatit prodávajícímu úrok z prodlení v zákonné výši.

III.

Doba, místo a způsob dodání

1. Zboží bude prodávajícím dodáno na adresu sídla kupujícího, Nemocnice Vyškov, příspěvkové organizace, a to nejpozději do 90 - ti dní ode dne uzavření této smlouvy.

2. Za dodání zboží se považuje jeho předání na výše uvedené adrese, jeho instalace a uvedení do provozu, předání všech dokladů potřebných pro jeho řádné užívání, instruktáž budoucí obsluhy a následný podpis předávacího protokolu zástupci obou smluvních stran.

3. Kupující se zavazuje, že vytvoří podmínky pro instalaci zboží bez zbytečného odkladu po oznámení prodávajícího, že je připraven zboží dodat.

4. Prodávající se zavazuje oznámit Kupujícímu konkrétní termín dodání Zboží dva pracovní dny před plánovaným termínem dodání na obchodní oddělení tel. č. 517315149 . Bez tohoto oznámení není Kupující povinen Zboží převzít.
5. Kupující není povinen převzít zboží, které vykazuje zjevné vady.
6. Součástí plnění dle čl. I. této smlouvy je i provedení instalace Zboží vč. konfigurace modalit (nastavení workflow – pouze u Zboží, u něž je vyžadováno), uvedení Zboží do provozu, předvedení jeho funkční zkoušky vč. přijímací zkoušky dlouhodobé stability (pouze u Zboží, které této zkoušce podle zákona č. 307/2002 Sb., o radiční ochraně, ve znění pozdějších předpisů, podléhá), vstupní validace či kalibrace (pouze u Zboží, u něž je při provozu vyžadována) a odzkoušení bezproblémového provozu (např. formou testovacího provozu) za přítomnosti zástupců oddělení, zaměstnance Obchodního oddělení Kupujícího, provedení instruktáže obsluhujícího personálu dle § 61 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a včetně doložení pověření školitele výrobcem.
7. Zástupci Prodávajícího a Kupujícího sepíší a podepíší při dodání předávací protokol dle přílohy č. 2 této smlouvy. Prodávající i Kupující jsou oprávněni v předávacím protokolu uvést jakékoliv záznamy, připomínky či výhrady; tyto se však nepovažují za změnu této smlouvy či dodatek k této smlouvě. Neuvedení jakýchkoliv (i zjevných) vad do předávacího protokolu neomezuje Kupujícího v právu oznamovat zjištěné vady Prodávajícímu i po dodání Zboží v průběhu záruční doby.
8. V případě prodlení prodávajícího s dodáním zboží je kupující oprávněn účtovat smluvní pokutu ve výši 0,1 % z celkové kupní ceny dle této smlouvy bez DPH, a to za každý den prodlení. Právo na náhradu škody není zaplacením smluvní pokuty dotčeno. V případě prodlení prodávajícího s dodáním zboží o více jak 30 kalendářních dnů je kupující oprávněn odstoupit od této smlouvy, přičemž právo na náhradu škody není tímto postupem kupujícího dotčeno.
9. Zboží bude předáno a převzato na základě Předávacího protokolu, jehož vzor tvoří přílohu č. 2 této smlouvy.
10. Předávací protokol je za kupujícího oprávněn podepsat primář příslušného oddělení a zaměstnanec obchodního oddělení Nemocnice Vyškov, p.o. Jedná se o pracovníky pro tento právní úkon pověřené statutárním orgánem kupujícího.
11. Jedno vyhotovení předávacího protokolu zůstává prodávajícímu pro jeho potřeby a další dvě vyhotovení zůstávají kupujícímu.
12. Zaměstnanec kupujícího, který provádí povinnou prohlídku dodaného, nainstalovaného a do provozu uvedeného zboží je oprávněn do předávacího protokolu popsat jím zjištěné vady předávaného zboží. V případě zjištění vad zboží bude smluvními stranami v předávacím protokolu sjednán termín pro jejich odstranění. Po odstranění těchto vad bude smluvními stranami sepsán nový předávací protokol.
13. V případě dle předchozího odstavce se dodávka považuje za splněnou okamžikem podpisu předávacího protokolu po odstranění vad a nedodělků zboží pověřenými zástupci smluvních stran.

IV.

Odpovědnost za vady, záruční ujednání

1. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží v kvalitě, jež bude v souladu s touto smlouvou a příslušnými platnými právními předpisy i technickými či jinými normami, a to jak v České republice, tak v zemi původu zboží.
2. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku na zboží. Záruční doba je **24 měsíců**. Záruční doba začíná běžet ode dne následujícího po dodání zboží. Záruka se prodlužuje o dobu, kdy nebylo možno zboží používat v důsledku vady či poruchy, tj. od nahlášení vady do jejího úplného odstranění.
3. Kupující je povinen reklamovat zjištěné vady zboží bez zbytečného odkladu, nejpozději do konce záruční doby.
4. Součástí záruky je:

- provádění instruktáže obsluhy (u nových pracovníků kupujícího) a vystavení protokolu o provedené instruktáži obsluhy dle přílohy č. 3 této kupní smlouvy po celou dobu záruční doby.
 - provádění plánované servisní údržby zařízení v intervalech podle doporučení výrobce,
 - nastavení zařízení a kontrola provozních parametrů na základě doporučení výrobce a podle předpisů a legislativy pro zdravotnické prostředky,
 - provádění servisních zásahů při poruše zařízení na základě výzvy,
 - bezplatné dodání potřebných náhradních dílů a potřebného spotřebního materiálu. Pokud je pro provedení BTK či jakéhokoliv dalšího předepsaného testu vyžadován spotřební materiál, je vždy součástí provedení této kontroly, a proto nemůže být samostatně účtován,
 - provádění preventivní kontroly všech součástí přístroje a jeho příslušenství, včetně kontroly kvality zobrazení, kalibrace a nastavení přístroje, dle pokynů výrobce a v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb., v platném znění; zhotovitel bude provádět pravidelné periodické prohlídky dokončeného díla v termínech stanovených výrobcem přístroje. Poslední periodická prohlídka však bude provedena alespoň 14 dnů před termínem ukončení záruční doby včetně provedení zkoušky dlouhodobé stability,
 - 95% záruka provozuschopnosti zařízení.
5. Záruka se nevztahuje na případy, kdy bude nesprávná funkce nebo poškození zboží prokazatelně způsobeno nevhodnými nebo modifikovanými spotřebními materiály a pracovními postupy, nesprávnou obsluhou nebo vyšší mocí.
6. Během trvání záruční doby poskytnuté na dodané zboží se prodávající zavazuje poskytovat kupujícímu bezplatný servis včetně náhradních dílů a provádění pravidelných preventivních prohlídek v intervalech předepsaných výrobcem. Prodávající prohlašuje, že je způsobilý zajistit provádění periodických bezpečnostně technických kontrol ve smyslu zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, v platném znění.
7. Prodávající se zavazuje nastoupit k záruční opravě nejpozději do 24 hodin od oznámení poruchy kupujícím (např. telefonicky, dopisem, faxem, elektronickou poštou) a vadu odstranit nejpozději do 48 hodin od oznámení poruchy kupujícím. Nepodaří-li se prodávajícímu uvést zboží do provozu v uvedené lhůtě 48 hodin, zavazuje se prodávající bez zbytečného odkladu zapůjčit kupujícímu náhradní zboží srovnatelných parametrů, jež bude plnit stejný účel a funkce jako dodané zboží. Bude-li vada shledána jako neodstranitelná, poskytne prodávající kupujícímu buď přiměřenou slevu z kupní ceny, nebo dodá kupujícímu bez zbytečného odkladu bezplatně náhradní zboží a převede vlastnické právo k tomuto zboží na kupujícího, a to za podmínek uvedených v této smlouvě. V případě, že prodávající nezajistí nástup na opravu dodaného zboží ve lhůtě podle tohoto článku, je kupující oprávněn vadu odstranit sám nebo zajistit odstranění vady třetí osobou a náklady na provedení opravy vyúčtovat prodávajícímu.
8. V případě prodlení prodávajícího s nástupem na záruční opravu či v případě prodlení prodávajícího s odstraněním reklamované vady je kupující oprávněn účtovat smluvní pokutu ve výši 0,05 % z celkové kupní ceny dle této smlouvy bez DPH za každý den prodlení. Právo na náhradu škody není zaplacením smluvní pokuty dotčeno. Právo na smluvní pokutu nevzniká po dobu, kdy prodávající bude plnit svou povinnost poskytnout kupujícímu náhradní zboží.

V.

Nebezpečí škody na zboží, nabytí vlastnictví

1. Nebezpečí škody na zboží (tj. ztráty, poškození, odcizení, zničení či znehodnocení) přechází na kupujícího okamžikem převzetí zboží nebo jeho dílčí části, je-li zboží přebíráno po částech,

podpisem předávacího protokolu, a to v rozsahu v jakém bylo zboží převzato.

2. Vlastnické právo ke zboží nabývá kupující okamžikem jeho předání.

VI.

Zvláštní ujednání

1. Smluvní strany jsou povinny vyvíjet veškeré úsilí k vytvoření potřebných podmínek pro realizaci předmětu smlouvy, které vyplývají z jejich smluvního postavení. To platí i v případech, kde to není výslovně uloženo v jednotlivých ustanoveních smlouvy. Především jsou smluvní strany povinny vyvinout součinnost v rámci smlouvou upravených postupů a vyvinout potřebné úsilí, které lze na nich v souladu s pravidly poctivého obchodního styku požadovat, k řádnému splnění jejich smluvních povinností.

2. Pokud jsou kterékoli ze smluvních stran známy okolnosti, které jí brání, aby dostála svým smluvním povinnostem, sdělí to neprodleně písemně druhé smluvní straně. Smluvní strany se zavazují neprodleně odstranit v rámci svých možností všechny okolnosti, které jsou na jejich straně a které brání splnění jejich smluvních povinností. Pokud k odstranění těchto okolností nedojde, je druhá smluvní strana oprávněna požadovat splnění povinností v náhradním termínu, který stanoví s přihlédnutím k povaze záležitosti.

3. Kupující umožní příjezd prodávajícího do místa plnění na dobu nezbytně nutnou k vykládce zboží.

4. Prodávající uděluje svůj souhlas s úplným zveřejněním obsahu této smlouvy, jakož i se zveřejněním všech dalších smluvních dokumentů vztahujících se k plnění veřejné zakázky na základě této smlouvy.

VII.

Ostatní ujednání

1. Právní vztahy touto smlouvou neupravené se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.

2. Obě smluvní strany jsou povinny oznámit si jakoukoli změnu údajů uvedených v záhlaví této smlouvy, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.

3. Změny a doplnění této smlouvy jsou možné pouze v písemné formě, na základě vzájemné dohody obou smluvních stran.

4. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem uveřejnění dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění smlouvy včetně uvedení metadat zajistí kupující.

5. Tato smlouva se uzavírá ve dvou vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom.

6. Prodávající prohlašuje, že jako dodavatel ve smyslu ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole, je osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly a zavazuje se poskytnout kontrolním orgánům a kupujícímu veškerou svou součinnost při jejím výkonu.

7. Kupující je povinen archivovat originální vyhotovení Smlouvy včetně jejich dodatků, originály účetních dokladů a dalších dokladů vztahujících se k realizaci předmětu této Smlouvy po dobu 10 let ode dne – Termínu předání a převzetí díla podle této smlouvy. Po tuto dobu je Zhotovitel povinen umožnit osobám oprávněným k výkonu kontroly projektů provést kontrolu dokladů souvisejících s plněním této smlouvy.

8. Smluvní strany shodně a výslovně prohlašují, že mezi nimi došlo k dohodě o celém obsahu smlouvy, a že je jim obsah smlouvy dobře znám v celém jeho rozsahu s tím, že smlouva je projevem jejich vážné, pravé a svobodné vůle prosté omylu. Na důkaz souhlasu připojují oprávnění zástupci smluvních stran své vlastnoruční podpisy, jak následuje.

9. Kupující si tímto vyhrazuje právo uzavřít po skončení záruční doby smlouvu na provádění pozáručního servisu na nabízený přístroj s dodavatelem, který prokáže oprávnění k této činnosti vystavené výrobcem daného přístroje a předloží zadavateli nejvýhodnější nabídku na tuto činnost.

10. Kupující má právo odstoupit od této smlouvy v případě, že prodávající uvedl v nabídce na plnění předmětné smlouvy informace nebo doklady, které neodpovídají skutečnosti a měly nebo mohly mít vliv na výsledek zadávacího řízení.

11. Nedílnou součástí této smlouvy je:

Příloha č. 1 - Požadované technické parametry přístrojů.

Příloha č. 2 – Předávací protokol.

Příloha č. 3 – Protokol o instruktáži obsluhy

.....
- 1 -06- 2018

V Praze, dne 14.05.2018

Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
Purkyňova 36, 682 01 Vyškov
IČO: 00839205 DIČ: CZ00839205
tel.: 517 315 111 fax: 517 315 118 194

.....
p 25
let v ČR
méd. CZ48029360
Na P 30 00 Praha 3
Tel.: 225 001 555
e-mail: disap.cz (7)

Kupující
Ing. Věra Seidlová
ředitelka

Prodávající
ing. Milan Šamánek
jednatel společnosti

Příloha č. 1 - Požadované technické parametry přístrojů

Část. č. 3 Infuzní technika pro ARO

Označení samostatné části	Č. pol.	Měrná jednotka	Počet jednotek
3 Infuzní technika pro ARO	3.1	Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infuzní pumpa)	ks 5
	3.2	Infuzní pumpa	ks 14
	3.3	Lineární dávkovač	ks 10
	3.4	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy	ks 5

č. položky 3.1 Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infuzní pumpa) pro lůžkové oddělení ARO – 5 Ks

Modulární souprava se skládá z:

- 5 ks lineárních dávkovačů.
- 3 ks infuzních pump.

Minimální požadavky na technickou specifikaci pořizovaného přístroje:

Infuzní pumpa – 15 ks:

- přesnost dávkování: $\pm 5\%$, **ANO**
- minimální rozsah dávkování: 1 – 999 ml/h, **ANO 1 – 999ml**
- zobrazení dodaného objemu v rozsahu min. 0,1ml do 9999 ml, **ANO 0,1 – 9999ml**
- požadovaný objem k infuzi (VTBI) min. v rozsahu 1-9999 ml, **ANO 1 – 9999ml**
- možnost nastavení v režimu rychlost/objem nebo objem/čas, **ANO objem/čas**
- bolusy - manuální i s přednastavením objemu, **ANO**
- možnost podání bolusu v rozsahu rychlosti min. 1 - 999ml/h a objemovém limitu 1-99ml, **ANO**
- funkce „antibolus“ při okluzi - pokles tlaku v infuzní lince při okluzi, **ANO**
- možnost funkce eliminující riziko podání nežádoucího bolusu po odstranění okluze infuzního setu, **ANO**
- mechanické, automatické zabezpečení proti volnému průtoku infuzní kapaliny - zabránění volného toku infuze do pacienta při otevření dvířek pumpy, **ANO**
- nastavitelný limit okluzního tlaku minimálně ve třech úrovních v rozsahu min. 100-1000 mmHg, **ANO 100 – 1000 mmHg**
- systém KVO s více rychlostmi v závislosti na původní rychlosti dávkování v rozsahu min. 1-5ml/h, **ANO 1 – 5ml/h**
- detektor vzduchu s nastavitelným alarmovým limitem, **ANO**
- nastavení limitu alarmu pro velikost jedné bubliny vzduchu min. v rozsahu 50, 100, 250 a 500 μ l v 15 min, **ANO 50 - 500 μ l**
- ve standardu bez kapkového senzoru v případě použití originálních infuzních setů, **ANO**
- použití různých infuzních setů v pumpě od více než 3 výrobců, **ANO**
- minimálně 15 kompatibilních infuzních setů pro podání transfuze, fotocitlivých léků, cytostatik a parenterální výživy, **ANO 23 kompatibilních setů**
- bezpečnostní a kontrolní funkce s akustickými a vizuálními alarmy: vzduch v lince, okluze, vybitá baterie, otevřené dvířka, **ANO**
- upevnění na infuzní stojan o průměru min. 20-40 mm nebo eurolištu, **ANO**
- hmotnost max. do 1,5 kg vč. Akumulátoru, **ANO 1,5kg**
- čitelný a přehledný displej - minimálně jednoznačná identifikace alarmů, **ANO**
- stupeň krytí - IP: min IP32, **ANO IP32**
- napájení 230V /50Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 10 hodin provozu při 25ml/h, automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě, **ANO 10 hodin**
- vzdálená monitorace infuzních pump a lineárních dávkovačů v kombinaci s dokovací stanicí, **ANO**
- provoz infuzní pumpy ze sítě i mimo dokovací stanici (v případě nutnosti použití síťového adaptéru bude součástí nabídky pro všechny infuzní pumpy), **ANO**
- napájení infuzní pumpy z dokovací stanice, **ANO**
- kompatibilita s dokovacím systémem pro infuzní techniku **ANO**

Lineární dávkovač – 25 Ks:

- přesné dávkování malých objemů pomocí jednorázových stříkaček běžně používaných objemů 5, 10, 20, 30, 50/60 ml; min. od 10-ti různých výrobců a min. 40 kalibrovaných typů, **ANO**
- výběr z min.40 kalibrovaných stříkaček v reálném čase (tzn. bez dalších dodatečných překalibrování), **ANO**
- možnost nastavení času trvání "standby/pohotovostního" režimu, **ANO**
- indikace nastaveného či detekovaného typu/názvu injekční stříkačky na displeji **ANO**
- automatická detekce objemu stříkačky, **ANO**
- přesnost přístroje: $\pm 2\%$, **ANO**
- minimální rozsah rychlosti dávkování: 0,1 – 1200 ml/h, **ANO 0,1 – 1200ml/h**
- zobrazení dodaného objemu (VI) v rozsahu min. 0,0ml do 9999 ml, **ANO splněno v rámci 10% tolerance, 0 – 9990ml**
- požadovaný objem k infuzi (VTBI) min. v rozsahu 1-9999 ml, **ANO splněno v rámci 10% tolerance 1 – 9990ml**
- výpočet rychlosti dávky v mg, μ g, mmol v závislosti na hmotnosti pacienta/čase
- 3 typy bolusů: **ANO**
 - manuální (bez aktivity pumpy)
 - s přednastavením objemu
 - bez přednastavení objemu
- zobrazení léku na displeji min. 20 znaky z důvodu nezaměnitelnosti léku **ANO 20 znaků**
- logování – počet zaznamenaných událostí min. 50000 záznamů/událostí s uchováním v paměti po dobu min 6 měsíců bez nabíjení **ANO 50 000 záznamů**

- interní paměť přístroje na seznam až 1500 léků, obsahující název, koncentraci, rychlost podávání a rychlost dávky vč. překročitelných a nepřekročitelných limitů, objem a rychlost podávání bolusu **ANO 3000 léků v knihovně**
- možnost zablokovat přístroj proti neautorizovanému ovládní **ANO lockbox**
- nastavitelný limit okluzního tlaku v rozsahu min. 10 úrovních v rozsahu min. 50-1000 mmHg **ANO 50 – 1000 mmHg**
- systém KVO s více rychlostmi v závislosti na původní rychlosti dávkování v rozsahu min. 0,1 – 2,5 ml/h **ANO 0,1 – 2,5ml/h**
- funkce poklesu tlaku po podání bolusu **ANO**
- funkce poklesu tlaku v lince po okluzi pro prevenci nechtěného bolusu **ANO**
- napájení 230V /50 Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 6 hodin provozu při 5ml/h, automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě **ANO 6 hodin**
- nabití na více jak 80% kapacity baterie za méně jak 3h při provozu přístroje **ANO 2,5hod.**
- bezpečnostní a kontrolní funkce s akustickými a vizuálními alarmy: okluze, špatně založená stříkačka, slabá baterie, vybitá baterie, blízký konec podání nastavitelný v rozsahu min. 0,1-5% objemu stříkačky, konec podání, výpadek napětí/sítě **ANO**
- 24h protokol podaného objemu **ANO**
- upevnění na infuzní stojan nebo eurolištu **ANO**
- hmotnost max. do 2,5 kg vč. Akumulátoru **ANO 2,4kg**
- čitelný a přehledný displej - minimálně jednoznačná identifikace alarmů **ANO**
- stupeň krytí - IP: min IP32 **ANO IP32**
- vzdálená monitorace techniky v kombinaci s dokovací stanicí **ANO**
- provoz infuzní pumpy ze sítě i mimo dokovací stanici (v případě nutnosti použití síťového adaptéru bude součástí nabídky pro všechny infuzní pumpy) **ANO**
- napájení infuzní pumpy z dokovací stanice **ANO**
- kompatibilita se dokovacím systémem pro infuzní techniku **ANO**

Záruka a servis

Záruka na přístroj min. 24 měsíců v rámci záruky budou BTK prováděny zdarma	24 měsíců
Cena BTK	818,20 Kč bez DPH / ks
Cena BTK (včetně souvisejících nákladů)	818,20 Kč bez DPH / ks
Frekvence BTK za rok	1x za 3 roky

Obchodní a typový název infuzní pumpa: Alaris GW 800

Obchodní a typový název lineární dávkovač: Alaris GH

č. položky 3.2 Infuzní pumpa – pro ambulantní část oddělení ARO - 14 ks

Minimální požadavky na technickou specifikaci pořizovaného přístroje:

- přesnost dávkování: $\pm 5\%$, **ANO**
- minimální rozsah dávkování: 1 – 999 ml/h, **ANO 1 – 999ml/h**
- zobrazení dodaného objemu v rozsahu min. 0,1ml do 9999 ml, **ANO 0,1 – 9999ml**
- požadovaný objem k infuzi (VTBI) min. v rozsahu 1-9999 ml, **ANO 1 – 9999ml**
- možnost nastavení v režimu rychlost/objem nebo objem/čas, **ANO objem/čas**
- bolusy - manuální i s přednastavením objemu, **ANO**
- možnost podání bolusu v rozsahu rychlosti min. 1 - 999ml/h a objemovém limitu 1-99ml, **ANO**
- funkce „antibolus“ při okluzi - pokles tlaku v infuzní lince při okluzi, **ANO**
- možnost funkce eliminující riziko podání nežádoucího bolusu po odstranění okluze infuzního setu, **ANO**
- mechanické, automatické zabezpečení proti volnému průtoku infuzní kapaliny - zabránění volného toku infuze do pacienta při otevření dvířek pumpy, **ANO**
- nastavitelný limit okluzního tlaku minimálně ve třech úrovních v rozsahu min. 100-1000mmHg, **ANO 100 – 1000 mmHg**
- systém KVO s více rychlostmi v závislosti na původní rychlosti dávkování v rozsahu min. 1-5ml/h, **ANO 1 – 5 ml/h**
- detektor vzduchu s nastavitelným alarmovým limitem, **ANO 1 – 5 ml/h**
- nastavení limitu alarmu pro velikost jedné bubliny vzduchu min. v rozsahu 50, 100, 250 a 500 μ l v 15 min. **ANO 50 - 500 μ l**
- ve standardu bez kapkového senzoru v případě použití originálních infuzních setů, **ANO**
- použití různých infuzních setů v pumpě od více než 3 výrobců, **ANO**
- minimálně 15 kompatibilních infuzních setů pro podání transfuze, fotocitlivých léků, cytostatik a parenterální výživy, **ANO 23 kompatibilních setů**
- bezpečnostní a kontrolní funkce s akustickými a vizuálními alarmy: vzduch v lince, okluze, vybitá baterie, otevřené dvířka, **ANO**
- upevnění na infuzní stojan o průměru min. 20-40 mm nebo eurolištu, **ANO**
- hmotnost max. do 1,5 kg vč. Akumulátoru, **ANO 1,5kg**
- čitelný a přehledný displej - minimálně jednoznačná identifikace alarmů, **ANO**
- stupeň krytí - IP: min IP32, **ANO IP32**
- napájení 230V /50Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 10 hodin provozu při 25ml/h, automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě, **ANO 10 hodin**
- vzdálená monitorace infuzních pump a lineárních dávkovačů v kombinaci s dokovací stanicí, **ANO**
- provoz infuzní pumpy ze sítě i mimo dokovací stanici (v případě nutnosti použití síťového adaptéru bude součástí nabídky pro všechny infuzní pumpy), **ANO**
- napájení infuzní pumpy z dokovací stanice, **ANO**
- kompatibilita s dokovacím systémem pro infuzní techniku, **ANO**

Záruka a servis

Záruka na přístroj min. 24 měsíců
v rámci záruky budou BTK prováděny zdarma
Cena BTK
Cena BTK (včetně souvisejících nákladů)
Frekvence BTK za rok

24 měsíců
818,20 Kč bez DPH / ks
818,20 Kč bez DPH / ks
1x za 3 roky

Obchodní a typový název přístroje: Alaris GW 800

č. položky 3.3 Lineární dávkovač pro ambulantní část ambulantního oddělení – 10 ks:

Minimální požadavky na technickou specifikaci pořizovaného přístroje:

- přesné dávkování malých objemů pomocí jednorázových stříkaček běžně používaných objemů 5, 10, 20, 30, 50/60 ml; min. od 10-ti různých výrobců a min. 40 kalibrovaných typů, **ANO**
- výběr z min.40 kalibrovaných stříkaček v reálném čase (tzn. bez dalších dodatečných překalibrování), **ANO**
- možnost nastavení času trvání "standby/pohotovostního" režimu, **ANO**
- indikace nastaveného či detekovaného typu/názvu injekční stříkačky na displeji, **ANO**
- automatická detekce objemu stříkačky, **ANO**
- přesnost přístroje: $\pm 2\%$, **ANO**
- minimální rozsah rychlosti dávkování: 0,1 – 1200 ml/h, **ANO 0,1 – 1200ml/h**
- zobrazení dodaného objemu (VI) v rozsahu min. 0,0ml do 9999 ml, **ANO splněno v rámci 10% tolerance 0 – 9990 ml**
- požadovaný objem k infuzi (VTBI) min. v rozsahu 1-9999 ml, **ANO splněno v rámci 10% tolerance 1 – 9990 ml**
- výpočet rychlosti dávky v mg, μ g, mmol v závislosti na hmotnosti pacienta/čase **ANO**
- 3 typy bolusů: **ANO**
 - o manuální (bez aktivity pumpy),
 - o s přednastavením objemu,
 - o bez přednastavení objemu,
- zobrazení léku na displeji min. 20 znaky z důvodu nezaměnitelnosti léku, **ANO 20 znaků**
- logování – počet zaznamenaných událostí min. 50000 záznamů/událostí s uchováním v paměti po dobu min 6 měsíců bez nabíjení, **ANO 50 000 událostí**
- interní paměť přístroje na seznam až 1500 léků, obsahující název, koncentraci, rychlost podávání a rychlost dávky vč. překročitelných a nepřekročitelných limitů, objem a rychlost podávání bolusu, **ANO 3000 léků v knihovně**
- možnost zablokovat přístroj proti neautorizovanému ovládnání, **ANO lockbox**
- nastavitelný limit okluzního tlaku v rozsahu min. 10 úrovních v rozsahu min. 50-1000 mmHg, **ANO 50 – 1000 mmHg**
- systém KVO s více rychlostmi v závislosti na původní rychlosti dávkování v rozsahu min. 0,1 – 2,5 ml/h, **ANO 0,1 – 2,5ml/h**
- funkce poklesu tlaku po podání bolusu, **ANO**
- funkce poklesu tlaku v lince po okluzi pro prevenci nechtěného bolusu, **ANO**
- napájení 230V /50 Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 6 hodin provozu při 5ml/h, automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě, **ANO 6 hodin**
- nabití na více jak 80% kapacity baterie za méně jak 3h při provozu přístroje, **ANO 2,5 hod.**
- bezpečnostní a kontrolní funkce s akustickými a vizuálními alarmy: okluze, špatně založená stříkačka, slabá baterie, vybitá baterie, blízký konec podání nastavitelný v rozsahu min. 0,1-5% objemu stříkačky, konec podání, výpadek napětí/sítě, **ANO**
- 24h protokol podaného objemu, **ANO**
- upevnění na infuzní stojan nebo eurolištu, **ANO**
- hmotnost max. do 2,5 kg vč. Akumulátoru, **ANO 2,4kg**
- čitelný a přehledný displej - minimálně jednoznačná identifikace alarmů, **ANO**
- stupeň krytí - IP: min IP32, **ANO IP32**
- vzdálená monitorace techniky v kombinaci s dokovací stanicí, **ANO**
- provoz infuzní pumpy ze sítě i mimo dokovací stanici (v případě nutnosti použití síťového adaptéru bude součástí nabídky pro všechny infuzní pumpy), **ANO**
- napájení infuzní pumpy z dokovací stanice, **ANO**
- kompatibilita se dokovacím systémem pro infuzní techniku, **ANO**

Záruka a servis

Záruka na přístroj min. 24 měsíců
v rámci záruky budou BTK prováděny zdarma
Cena BTK
Cena BTK (včetně souvisejících nákladů)
Frekvence BTK za rok

24 měsíců
818,20 Kč bez DPH / ks
818,20 Kč bez DPH / ks
1x za 3 roky

Obchodní a typový název přístroje: Alaris GH

č. položky 3.4 Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy (lůžkové oddělení ARO) – 5 Ks-

Minimální požadavky na technickou specifikaci pořizovaného přístroje:

- Dokovací stanice pro modulární soupravu pro dávkování (pol. č. 8), **ANO**
- dokovací stanice pro uchycení až 11 přístrojů (4 infuzní pumpy a 7 lineárních dávkovačů nebo 5 infuzních pump a 6 lineárních dávkovačů), **ANO**
- dokovací stanice pro infuzní techniku je možno propojit do série, tak aby série tvořila logickou jednotku pro jedno lůžko o počtu max. 22 přístrojů (např. 14 lineárních dávkovačů a 8 infuzních pump); **ANO**
- jednotka plně komunikuje veškerá data z infuzní techniky jako jeden celek vztažený k jednomu lůžku, **ANO**
- snadného vyjmutí kteréhokoliv přístroje (dávkovače, pump) bez nutnosti manipulace s jiným přístrojem ve stanici, **ANO**
- možnost budoucího upgradu na připojení PDMS pomocí bezdrátového (WLAN) anebo pevného připojení (Ethernet), **ANO**
- zabezpečení bezdrátového připojení do počítačové sítě min. ve standardu WEP, **ANO**
- pro napájení plně osazené dokovací stanice použít pouze jeden přívodní kabel (230V/50Hz), **ANO**
- bezpečnostní odpojení od AC v případě odpojení infuzních pump či lineárních dávkovačů (v momentu odpojení infuzních pump či dávkovačů je napájecí zásuvka odpojena od zdroje AV), **ANO**
- možnost přímého připojení příslušenství do dokovací stanice pro "přivolání sestry", **ANO**
- dokovací stanice budou upevněny na tyčovém příslušenství zdrojového instalačního mostu-rampy, které má max. nosnost 52 kg, **ANO 48kg**
- Umístění dokovací stanice na tyčovém příslušenství zdrojového instalačního mostu:
 - Horní okraj max. ve výšce 180 cm od země (poslední horní část včetně uchycených pump/dávkovačů), **ANO**
 - Dolní okraj nebude níže než 50 cm od země (poslední dolní část včetně uchycených pump/dávkovačů), **ANO**
- budoucí možnost upgradu dokovacích stanic o centrální monitorovací systém připojeného pomocí pevného připojení (Ethernet), **ANO**
- monitorovací systémy budou umožňovat:
 - identifikaci lůžka s jménem a příjmením a rodným číslem pacienta, **ANO**
 - možnost přehledu rychlosti podání, druhu a objemu podávaných léčiv pro jednotlivá lůžka/pacienty s možností exportu do excelu, **ANO**
 - přehled alarmů s identifikací alarmující pumpy či lineárního dávkovače s informací o druhu alarmu, **ANO**
 - informace o statusu jednotlivých přístrojů: podává infuzi, bolus nebo přístroj je pozastaven, **ANO**
 - informace o rychlosti dávkování, podaném množství a názvu léčiva, **ANO**
 - informace zbývajícím času do ukončení podání infuze jednotlivých přístrojů, **ANO**
 - zabezpečení systému pomocí identifikace obsluhy formou přihlašovacího jména a hesla, **ANO**
- obnovovací frekvence v čase pro datovou komunikaci všech dat z jednotlivé infuzní techniky mezi dokovací stanicí a severem max. 10 sekund, **ANO**
- vestavěný akumulátor s kapacitou min. 20 provozu včetně spuštěných všech infuzních pump a dávkovačů bez omezení datové komunikace v počítačové síti (WLAN a Ethernet), **ANO 20 min.**
- součástí dodávky dokovací stanice bude držák min. 4 infuzních vaků/lahví, připevnitelný na společné tyčové příslušenství zdrojového instalačního mostu pro dokovací stanici nebo je připevnitelný přímo na dokovací stanici, či je součástí dokovací stanice. **ANO**

Záruka a servis

záruka na přístroj min. 24 měsíců
v rámci záruky budou BTK prováděny zdarma
Cena BTK
Cena BTK (včetně souvisejících nákladů)
Frekvence BTK za rok

24 měsíců

1 351,24 Kč bez DPH / ks
1 351,24 Kč bez DPH / ks
1 x za 24 měsíců

Obchodní a typový název přístroje:

Alaris Gateway

Nabídková cena: (vyplní účastník)

Označení samostatné	Název samostatné části	Č. pol.	Název přístroje	Počet kusů	Nabídková cena za jednotku (bez DPH v Kč)	Nabídková cena za jednotku (včetně DPH v Kč)	Nabídková cena celkem (bez DPH v Kč)
3	Infuzní technika pro ARO	3.1	Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infúzní pumpa)	5	209 996,-	254 095,-	1 049 980,-
		3.2	Infuzní pumpa	14	29 082,-	35 189,-	407 148,-
		3.3	Lineární dávkovač	10	24 550,-	29 706,-	245 500,-
		3.4	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy	5	115 070,-	139 235,-	575 350,-
Nabídková cena celkem							2 277 978,-

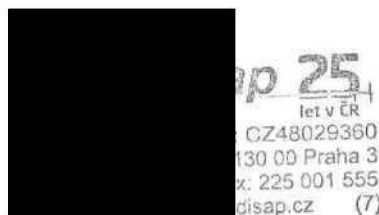
Příloha: - Technický popis: (doloží účastník)

Technický popis nabízeného přístroje. Účastník doloží ke každému nabízenému přístroji technický list – technický popis. Součástí technického listu musí být i kalkulace nabízené ceny za nabízený přístroj v členění na jednotlivé ceníkové položky účastníka (uvedení všech dílčích položek, které tvoří součást nabízené jednotkové ceny přístroje, které účastník vede pod samostatnými ceníkovými cenami).

Stvrzuji svým podpisem, že námi nabízený přístroj (e) splňuje (í) všechny výše uvedené, specifikované parametry, funkce a výkony.

Oprávněná osoba za účastníka jednat:

Ing. Milan Šamánek, jednatel společnosti



V Praze dne 14.05.2018

.....
podpis

ovačů

ulace s jiným

N)

vkovačů



Kalkulace nabízené ceny v členění na jednotlivé ceníkové položky

Označení samostatné	Název samostatné části	Č. pol.	Název přístroje	Počet kusů	Nabídková cena za jednotku (bez DPH v Kč)	Nabídková cena za jednotku (včetně DPH v Kč)	Nabídková cena celkem (bez DPH v Kč)
3	Infuzní technika pro ARO	3.1	Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infúzní pumpa)	5			1 049 980,-
		3.2	Infuzní pumpa	14			407 148,-
		3.3	Lineární dávkovač	10			245 500,-
		3.4	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy	5			575 350,-
Nabídková cena celkem							2 277 978,-

Předávací protokol
(pro každý přístroj samostatný předávací protokol)

Dodavatel	medisap,s.r.o.	Odběratel
IČ	48029360	Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
DIČ	CZ48029360	se sídlem Purkyňova 36, 68201 Vyškov
Adresa	Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 3	zapsaná v obchodním rejstříku, vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl Pr vložka 1258
tel:		zastoupená ing. Věrou Seidlovou – ředitelkou
e-mail:		Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
		IČ: 00839205
		DIČ: CZ00839205
		Telefon: 517 315 100
		E-mail:
Datum vystavení předávacího protokolu:		Místo určení:
		Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
		se sídlem Purkyňova 36, 68201 Vyškov

Dodavatel potvrzuje, že zboží, tak jak je uvedeno níže, bylo dodáno, nainstalováno a předáno v souladu s Kupní smlouvou uzavřenou dne:

Zboží:

Č.pol	Název přístroje	Označení přístroje: Obchodní a typový název přístroje	Výr. číslo přístroje	Cena celkem včetně DPH
3.1	Modulární souprava pro dávkování (v 1 soupravě 5 x lineární dávkovač, 3 x infúzní pumpa	Alaris GW 800 Alaris GH		1 270 475,80
3.2	Infuzní pumpa	Alaris GW 800		35 189,00
3.3	Lineární dávkovač	Alaris GH		29 706,00
3.4.	Dokovací stanice pro lineární dávkovače a infuzní pumpy	Alaris GW 800 Alaris GH		696 173,50

Dodané příslušenství:

Obecný název a typové označení	Výrobní číslo	Výrobce	Počet Ks	Cena/kus včetně DPH

Záruční servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdrav. prostředcích je garantován po dobu 24 měsíců).

Zboží předal za dodavatele:

datum:

Jméno (*hůlkovým písmem*):
písmem):.....

podpis:

písmem):.....

Zboží převzal za odběratele:

datum:

Jméno (*hůlkovým*
(primář přísl. oddělení)

podpis:

Jméno (*hůlkovým*
vedoucí obch. oddělení

podpis:

Příloha č. 3 Kupní smlouvy

Protokol o instruktáži obsluhy v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů

Dodavatel tímto prohlašuje, že na zdravotnický prostředek,

Č.pol	Název přístroje	Označení přístroje: Obchodní a	Počet kusů	Výrobní číslo	Název výrobce
3	Infuzní technika pro ARO	Alaris GW 800 Alaris GH Alaris Gateway		(bude doplněno v den zaškolení obsluhy)	(bude doplněno v den zaškolení obsluhy)

(dále jen zdravotnický prostředek)

který poskytl dne (bude doplněno v den zaškolení obsluhy) kupujícímu k provádění zdravotnických služeb, **provedl instruktáž** k předmětnému zdravotnickému prostředku v plném rozsahu ovládání. Instruktáž byla provedena v souladu s § 61 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a s příslušným návodem k použití. Současně dodavatel seznámil s riziky spojenými s používáním uvedeného zdravotnického prostředku všechny osoby uvedené v tomto protokolu. V této souvislosti prodávající prohlašuje, že na instruktáž obsluhy předmětného zdravotnického prostředku má zabezpečeny osoby, které na základě odpovídajícího vzdělání, praktických zkušeností a poučení výrobcem poskytují dostatečnou záruku odborného provádění instruktáže o správném používání předmětného zdravotnického prostředku. Výše uvedenou skutečnost dodavatel prokáže i přiloženým potvrzením o oprávněnosti provádět instruktáž obsluhy v souladu s poučením výrobce za každého níže uvedeného zástupce dodavatele (viz Příloha č. 1. Níže uvedená)

Výše uvedenou instruktáží jsou pověřeny tyto osoby:

Jméno a příjmení	Obchodní a typový název přístroje	Název výrobce	Podpis osoby pověřené instruktáží
	Alaris GW 800 Alaris GH Alaris Gateway	Becton Dickinson	

(Určené osoby dodavatelem budou doplněny již do předložené nabídky)

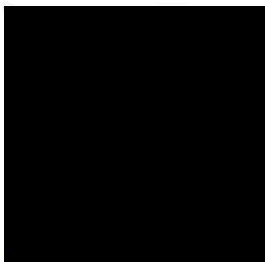
Osoby, u kterých byla provedena instruktáž:

Jméno a příjmení	Datum provedené instruktáže	Podpis osoby, u které byla provedena instruktáž

(Osoby určené odběratelem budou doplněny v den zaškolení obsluhy)

Osoba oprávněná jednat za účastníka:

Titul, jméno, příjmení: ing. Milan Šamánek, Funkce: jednatel společnosti



25
let v ČR
48029360
00 Praha 3
5 001 555
p.cz (7)

Datum: 21.03.2018 Podpis: _____

Příloha č. 1 – Potvrzení o oprávněnosti provádět instruktáž v souladu s poučením výrobce dle § 61 zák. 268/2014 Sb.) –

CERTIFIKÁT

My, společnost Becton Dickinson,

tímto potvrzujeme, že

Patrik Rychta

zaměstnanec našeho distributora – **medisap s.r.o.** se sídlem
Na Rovnosti 2244/5, 13000 Praha 3, Česká republika

úspěšně absolvoval školení týkající se infuze zahrnující pumpy Alaris, Alaris Gateway,
příslušenství pro infuze, infuzní položky pro jednorázové použití,
které se konalo 23. – 24. listopadu 2017 v Praze, a je kvalifikován poskytovat školení koncovým
uživatelům a školitelům zákazníků v rozsahu uživatelského manuálu pro následující produkty:

- pumpy Alaris, Alaris Gateway, příslušenství pro infuze, infuzní položky pro jednorázové použití

které jsou vyráběny společností CareFusion UK 306 Ltd., Basingstoke, Hampshire, Spojené království.

Pan Patrik Rychta je dále autorizován manipulovat s infuzními produkty včetně pump Alaris, Alaris Gateway, příslušenství pro infuze a infuzních položek pro jednorázové použití a skladovat je.

Vystaveno v Praze, 24. listopadu 2017

(nečitelný podpis).....

RNDr. Anna Kasprzaková, Ph.D.

manažer prodeje, MPS/MMS Infusion pro oblast České republiky a Slovenska

Mobil: -

E-mail: -

Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

Křenová 438/1

162 00 Praha 6

Česká republika

Tento certifikát je platný 1 rok.

CERTIFICATE

We, Becton Dickinson

hereby certify that

Patrik Rychta

employee of our distributor - **medisap s.r.o.**, having its registered office
at Na rovnosti 2244/5, 13000, Praha 3, Czech Republic

has successfully completed the training for Infusion covering Alaris Pumps, Alaris Gateway,
Infusion accessories, Infusion dedicated disposable
held on 23rd-24th November 2017 in Prague, and is ready to train end users and customer's
trainers in the scope of user manual for following products:

- Alaris Pumps, Alaris Gateway, Infusion accessories, Infusion dedicated disposables

produced by CareFusion UK 306 Ltd., Basingstoke, Hampshire, United Kingdom

Furthermore, Patrik Rychta is authorized to manipulate and store the Infusion products
covering Alaris Pumps, Alaris Gateway, Infusion accessories, Infusion dedicated disposables.

Issued in Prague on 24th November, 2017

.....


RNDr. Anna Kasprzaková, Ph.D.
Sales Manager MPS/MMS Infusion Czech Republic and Slovakia

Mobile: +
E-mail: a
Becton Dickinson Czechia, s.r.o.
Křenova 438/1
162 00 Prague 6
Czech Republic

This certificate is valid 1 year.

Interpreter's Statement

As a sworn interpreter of the English Language appointed by the decision of the Regional Court in Brno, Czech Republic, dated January 13, 2012, Ref. No. Spr 4003/2010, I hereby confirm that the translation into the Czech language (1 page) corresponds with the original text in the attached document in the English language (1 page).

Corrections made in the translated text: none.

Reimbursement of cash expenses: CZK 0.-

The interpreter's act has been registered in the interpreter's book under serial No. 880.

Place/místo: Ostrožská Nová Ves, Czech Republic
Date/datum: 19 March 2018

Interpreter's signature:
Podpis tlumočnicka:



Name: Ing. Věra Peprníčková
Jméno:

Address: Dolní 364
Adresa: 687 22 Ostrožská Nová Ves
Czech Republic

Tel.: 602 25 71 73
Email: vera.peprnickova@volny.cz

Tlumočnická doložka

Jako tlumočnick jazyka anglického, ustanovený rozhodnutím Krajského soudu v Brně v České republice ze dne 13. 1. 2012, čj. Spr 4003/2010 stvrzuji, že překlad do českého jazyka (1 strana) souhlasí s originálním textem na připojené listině v anglickém jazyce (1 strana).

V překladu jsem provedla následující opravy: žádné.

Náhrada hotových výloh: 0,- Kč.

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým číslem 880 tlumočnického deníku.

Ostrožská Nová Ves, Česká republika
19. března 2018

Stamp:
Razítko:

