



KUPNÍ SMLOUVA

dle § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku

Evidenční číslo smlouvy: 1053/18/04/OTO ev.č. prodávajícího: 22-8-84

Smluvní strany:

- Fakultní nemocnice Plzeň, Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň**
zastoupená MUDr. Václavem Šimánkem, Ph.D., ředitelem
IČO: 00669806, DIČ: CZ00669806
bankovní spojení: Česká národní banka, číslo účtu: 33739311/0710

dále jen „Kupující“

a

- Jméno: medisap, s.r.o.**
Sídlo: Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 3
IČO: 48029360 DIČ: CZ48029360
Obchodní rejstřík: sp zn C14601, Městský soud v Praze
zastoupená: ing. Martinem Kalošem, jednatelem
bankovní spojení: XXX

dále jen „Prodávající“

uzavírají smlouvu kupní.

I. Předmět plnění

- Předmětem této smlouvy je dodání zboží - **nového (nikoliv repasovaného) technického zařízení (zdravotnického přístrojového prostředku)** v rámci projektu „Obnova a modernizace přístrojového vybavení perinatologického centra FN Plzeň“ reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/15_006/0005033, který je spolufinancován z výzvy č.5 „Vysoce specializovaná péče v oblastech onkogynekologie a perinatologie“ Integrovaného regionálního operačního programu, blíže specifikovaného v **Příloze č. 1** této smlouvy, a to včetně:
 - veškerého příslušenství potřebného pro plné využití vlastností a funkcionality předmětu plnění, včetně vybavení a doplňků pro provádění všech nastavení, kalibrací a zkoušek provozní stálosti,
 - dokumentace (doklady platné v okamžiku předání předmětu plnění kupujícímu):
 - návod k obsluze a uživatelskou dokumentaci v českém jazyce 1x v písemné podobě, 1x na CD,
 - prohlášení o shodě, příp. další doklady dle zákona č. 263/2016 Sb. a zákona č. 268/2014 Sb., v posledních zněních, pokud jsou tyto pro provoz nezbytné,
 - osvědčení, certifikáty a atesty, které jsou pro specifické druhy zboží vydávány k tomu oprávněnými osobami dle zvláštních předpisů,
 - přehled periodických bezpečnostně technických kontrol (dále jen PBTk), předepsaných legislativou nebo výrobcem, členěný na PBTk prováděné v kompetenci uživatele a PBTk prováděné jinou autorizovanou osobou,
 - zajištění dopravy do místa určení a její pojištění,
 - likvidace obalů a odpadu,
 - vedení věcného plnění do provozu,
 - provádění preventivních bezpečnostně technických kontrol (PBTk) dle zákona č. 268/2014 Sb., v posledním znění, po dobu záruky, v rozsahu předepsaném výrobcem,



a včetně zkoušek předepsaných jinou legislativou (zkoušky dlouhodobé stability zdrojů ionizujícího záření, revize elektrické bezpečnosti, tlakové zkoušky, zkoušky a kalibrace předepsané výrobcem apod.).

2. Součástí dodávky je instruktáž pracovníků kupujícího k provádění obsluhy. Instruktáž obsluhy musí být provedena v souladu s požadavky zákona č.268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a zákonem č. 262/2006 Sb., zákoník práce, ve znění pozdějších předpisů. Účastníci instruktáže mohou dosáhnout kvalifikace potřebné pro provádění instruktáže dalších pracovníků kupujícího, tj. kvalifikace na úrovni tzv. poučení výrobcem dle §61 odst. 2 zák. č.268/2014 Sb.. O této skutečnosti vydá prodávající prohlášení v protokolu o provedení instruktáže ve znění:

„Účastníci instruktáže jsou schopni používat uvedený zdravotnický prostředek v souladu s návodem k použití výrobce a pro tento konkrétní zdravotnický prostředek jsou poučení výrobcem v rozsahu potřebném pro provádění instruktáže dalších pracovníků kupujícího ve smyslu § 61 zák. č. 268/2014 Sb., ve znění pozdějších předpisů.“

Pokud prodávající nezajistí, aby účastníci instruktáže dosáhli kvalifikace pro provádění instruktáže dalších pracovníků kupujícího, zavazuje se touto smlouvou po celou dobu užívání předmětu plnění stranou kupujícího provádět bezúplatně následné instruktáže nových pracovníků kupujícího (ve smyslu zákona č. 268/2014Sb., ve znění pozdějších předpisů), kteří v budoucnu budou předmět plnění používat. Kupující může vyžádat provedení instruktáže maximálně 6x v průběhu jednoho kalendářního roku. Prodávající provede instruktáž do 10 pracovních dnů od doručení písemné výzvy ze strany kupujícího k jejímu provedení, pokud se smluvní strany v konkrétním případě nedohodnou jinak.“

3. Pokud je předmět plnění **zdrojem ionizujícího záření** dle zákona č. 263/2016 Sb., v posledním znění, je součástí předmětu plnění dále též:
- výpočet a stanovení trvalých opatření pro zabezpečení radiační ochrany v rámci technologického projektu,
 - výrobcem dodávané doplňky pro operativní zajištění radiační ochrany při užívání zařízení
 - přejímací zkouška zdroje ionizujícího záření,
 - měření rozptýleného záření.
4. Veškeré zboží, služby, činnosti a dokumenty musí být v souladu s legislativou České republiky a platných technických či jiných norem, vztahujících se na předmět plnění z hlediska jeho charakteru a způsobu užití.
5. Prodávající touto smlouvou a za podmínek v ní uvedených zboží kupujícímu prodává a kupující touto smlouvou a za podmínek v ní uvedených zboží od prodávajícího kupuje.

II.

Kupní cena a způsob platby

1. **Celková kupní cena předmětu plnění je stanovena dohodou smluvních stran ve výši:**

bez DPH	3 348 960,00	Kč
DPH	703 281,60	Kč
vč. DPH	4 052 241,60	Kč

2. **Kupní cena vč. DPH je cenou konečnou, maximální a nepřekročitelnou. Kupní cenu nelze měnit ani v souvislosti se změnou sazby DPH či jinou legislativní změnou ovlivňující cenu.**
3. **Splatnost faktur bude prodávajícím stanovena na 30 dnů ode dne vystavení faktury.**
4. Kupní cena jednotlivých položek je blíže specifikována v **Příloze č. 1** této smlouvy.
5. Kupní cena zahrnuje cenu zboží včetně všech nákladů prodávajícího, spojených s realizací dodávek, služeb, činností a dokumentů uvedených v bodě I. Předmět plnění.



6. Kupující neposkytne prodávajícímu zálohu na kupní cenu. Prodávající je oprávněn fakturovat kupní cenu až po převzetí zboží kupujícím.
7. Kupující se zavazuje uhradit kupní cenu za zboží na účet prodávajícího nejpozději v den splatnosti. Za uhrazení kupní ceny se považuje den připsání finanční částky představující kupní cenu na účet prodávajícího.
V případě, že zboží bude převzato s vadami, není kupující do doby, než prodávající vady odstraní, povinen uhradit prodávajícímu kupní cenu a neocitá se tak v prodlení.
8. Kupující je oprávněn fakturu do data splatnosti vrátit, pokud obsahuje nesprávné údaje nebo neobsahuje některou ze zákonem předepsaných náležitostí.
9. Každá faktura musí být označena názvem a číslem projektu – **Obnova a modernizace přístrojového vybavení perinatologického centra FN Plzeň – CZ.06.2.56/0.0/0.0/15_006/0005033.**

III.

Dodání zboží

1. **Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu do 45 dnů po uzavření této smlouvy.**
2. Prodávající v této době zajistí dodávku zboží včetně uvedení zařízení do provozu a provedení zkušebního provozu.
3. Místem plnění dodávek jsou prostory kupujícího na adrese **Fakultní nemocnice Plzeň, tj. alej Svobody 80, Plzeň**, v nichž bude zařízení uvedeno do provozu a užíváno kupujícím.
4. Prodávající si je vědom skutečnosti, že v případě potřeby technologických a stavebních úprav místa plnění, prováděných stranou kupujícího, vznikne smluvně blíže nespecifikovaná časová prodleva potřebná na jejich realizaci. V tomto případě během této doby prodávající zajistí dostupnost zboží a svoji připravenost k převzetí místa plnění a zahájení věcného plnění, tj. dodávek zboží, montážních a instalačních činností, na výzvu kupujícího.
Závazek doby předání zboží kupujícímu stanovený ve dnech se prodlužuje adekvátně době realizace úprav místa plnění kupujícím, maximálně však o tuto dobu.
Zboží se považuje za dodané a závazek prodávajícího dodat zboží je splněn okamžikem převzetí zboží kupujícím.

IV.

Předání a převzetí předmětu plnění

1. Prodávající je povinen vyzvat kupujícího před dodávkou zboží a k převzetí předmětu plnění nejméně 3 pracovní dny před předáním zboží. Kontaktní osobou za kupujícího je:

XXX

2. O průběhu a výsledku předání zboží vyhotoví smluvní strany písemný předávací protokol, který bude obsahovat specifikaci zboží, místo a datum předání zboží dle závazného vzoru uvedeného v **Příloze č. 2** této kupní smlouvy.
3. Přílohou předávacího protokolu jsou-li nutné, budou zkušební, měřicí, cejchovací a instruktážní protokoly a revizní zprávy, příp. další doklady, prokazující způsobilost a připravenost předmětu plnění k užívání a dále seznam osob oprávněných k provádění instruktáží dle § 61 odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb. za stranu prodávajícího.
4. Naplnění výše uvedených skutečností potvrdí prodávající v protokolu prohlášením:

„Zařízení splňuje výrobcem uváděné parametry, je plně funkční a bezpečné pro použití při poskytování zdravotní péče pracovníky kupujícího.“



5. Kupující je oprávněn odmítnout zboží převzít v případě, že:
 - na zboží či jeho části se bude vyskytovat v okamžiku předání vada,
 - nebyly splněny všechny povinnosti prodávajícího vyplývající z této smlouvy.
6. Převezme-li kupující zboží s vadami, uvedenými v předávacím protokolu, je prodávající povinen vady zboží odstranit neprodleně.
7. Kupující nabývá vlastnické právo k předmětu smlouvy dnem převzetí zboží. Nebezpečí škody na zboží přechází na kupujícího dnem převzetí zboží, uvedeným v předávacím protokolu.

V.

Odpovědnost za vady, záruka

1. Prodávající je povinen předat kupujícímu zboží v množství a kvalitě odpovídající této smlouvě a účelu dodávek, právním předpisům a příslušným technickým normám.
2. Vadou, která má za následek porušení smlouvy podstatným způsobem se rozumí neúplnost dodávek, nefunkčnost zařízení nebo jeho části, právní vady nebo neplnění výrobcem nebo prodávajícím deklarovaných hodnot technických parametrů nebo funkcionalit zařízení.
3. Nároky z vad zboží se řídí ust. § 2099 a násl. občanského zákoníku.
4. **Prodávající poskytuje ve smyslu ust. § 2113 občanského zákoníku kupujícímu záruku za jakost zboží po dobu:**

24 měsíců

Záruční doba začíná běžet ode dne protokolárního převzetí zboží.

5. V záruční době bude prodávajícím bezúplatně prováděna též pravidelná údržba a všechny periodické bezpečnostně technické kontroly (PBTK) zdravotnických prostředků dle zákona č. 268/2014 Sb., ve znění pozdějších předpisů. Zkušební a revizní protokoly budou předávány odpovědným pracovníkům kupujícího.
Prováděním PBTK se myslí preventivní kontroly a zkoušky v rozsahu předepsaném výrobcem a zkoušky i revize či ověření stanovené legislativně – např. zkoušky dlouhodobé stability zdrojů ionizujícího záření, revize elektrické bezpečnosti, tlakové zkoušky, metrologická ověření apod.
6. Prodávající poskytuje kupujícímu garanci dostupnosti servisního zabezpečení (vč. náhradních dílů a specifického spotřebního materiálu) pro dodané zboží po dobu 10-ti let od předání na základě souběžně uzavřené servisní smlouvy o dílo.
7. Pokud není taková servisní smlouva o dílo uzavřena, pak je prodávající povinen v záruční době vzniklé vady na zboží odstranit bez zbytečného prodlení, tzn.:

– s reakční dobou	12 hodin
– s dobou odstranění závady bez dodávky náhradního dílu	24 hodin
– s dobou odstranění závady s dodáním náhradního dílu	48 hodin

od nahlášení závady kupujícím. Do této doby se započítávají jen pracovní dny. Neodstraní-li dodavatel závadu do 48 hod, bezplatně zapůjčí přístroj odpovídající nebo vyšší kvality (po dobu opravy přístroje).



VI. Sankce

1. Pro případ prodlení prodávajícího s předáním zboží sjednávají smluvní strany poplatek z prodlení ve výši **0,01 %** z hodnoty plnění za každý den trvání prodlení.
2. Kupující je oprávněn odstoupit od této smlouvy, pokud bude prodávající v prodlení s předáním zboží po dobu delší než **60 dnů**.
3. Do doby prodlení s předáním zboží nelze započítat dobu mezi předáním technologického projektu kupujícímu a předáním stavebně upravených prostor, určených jako místo plnění, k montážním a instalačním činnostem prodávajícímu.
4. Pro případ prodlení kupujícího s úhradou kupní ceny sjednávají smluvní strany úrok z prodlení ve výši **0,01%** z neuhrazené části kupní ceny za každý den trvání prodlení.
5. Sankce je splatná do 10 dnů poté, co bude písemná výzva oprávněné strany doručena straně povinné.

VII. Závěrečná ustanovení

1. Nedílnou součástí této smlouvy je **Příloha č. 1**, vymezující předmět a rozsah plnění a cenu jednotlivých položek plnění.
Prodávající je oprávněn plnit předmět smlouvy ve spolupráci s dalšími fyzickými nebo právními osobami, pokud jsou uvedeny v **Příloze č. 1** této smlouvy.
2. Tato smlouva se řídí českým právním řádem. Ve věci skutečností touto smlouvou neupravených se prodávající nemůže dovolávat svých obecných dodacích, servisních či jiných obchodních podmínek nebo obdobných podmínek subdodavatelů, neboť tyto nejsou považovány za součást tohoto smluvního vztahu.
3. Proávající podpisem smlouvy souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu (podmínky smlouvy, podmínky servisní smlouvy vážící se na předmět plnění, atd.).
4. Pohledávky z této smlouvy může prodávající převést na jinou osobu jen s předchozím souhlasem kupujícího.
5. Proávající a jeho zaměstnanci se zavazují k zajištění ochrany informací, citlivých dat a osobních údajů kupujícího nebo jeho pacientů, se kterými při plnění této smlouvy přijde do styku. Proávající se zavazuje k zabezpečení mlčenlivosti všech jeho zaměstnanců o těchto údajích i o dalších bezpečnostních opatřeních, vedoucí k ochraně těchto údajů, aby zabránili jakémukoli zneužití dat a osobních údajů.
6. Smluvní strany se zavazují k dodržení veškerých ujednání tohoto článku smlouvy i po ukončení účinnosti tohoto smluvního vztahu.
7. Závazek mlčenlivosti podléhá požadavkům zákona č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů v platném znění, zákona č. 372/2011 Sb., zákon o zdravotních službách, zákona č. 373/2011 Sb., o specifických zdravotních službách a vyhlášky č. 98/2012 Sb., o zdravotnické dokumentaci, v platných zněních.
8. Tato smlouva může být měněna nebo doplněna jen číslovanými dodatky v písemné formě.
9. Tato smlouva, včetně příloh je vyhotovena ve dvou exemplářích, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom.
10. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu obou smluvních stran.



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

11. Smluvní strany shodně a svobodně prohlašují, že se bez výhrad shodly na tom, že Fakultní nemocnice Plzeň zveřejní tuto smlouvu a související přílohy v Registru smluv, ve lhůtě a za podmínek stanovených dle zákona č. 340/2015 Sb., a to včetně osobních údajů.
12. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2029.
13. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2029 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, 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.

Dne:

Dne: 13.08.2018

.....
razítko a podpis Kupujícího
MUDr. Václav Šimánek, Ph.D.
ředitel FN Plzeň

.....
razítko a podpis Prodávajícího
ing. Martin Kaloš
jednatel společnosti



SPECIFIKACE PŘEDMĚTU PLNĚNÍ A CENY DÍLA

A. Předmět plnění - kvalitativní a množství specifikace dodávky zboží

Kombinovaný inkubátor pro intenzivní péči – 6ks – číslo vybavení 1a	Giraffe Omnibed Carestation
Medicínský účel:	
Inkubátor pro intenzivní péči s možností automatické změny na vyhřevné lůžko pro resuscitaci a operační přístup.	ANO
Požadované vlastnosti a parametry přístroje:	-
parametry nastavení:	-
o servoregulace teploty vzduchu v rozsahu 23 – 39°C	ANO
o dle teploty kůže nebo vzduchu	ANO
o servoregulace koncentrace kyslíku v rozsahu 21 až 65%	ANO
o servoregulace koncentrace vlhkosti v rozsahu 40 – 95%	ANO
změna inkubátoru na vyhřevné lůžko s automatickou aktivací přídatného vyhřevu a akustickou signalizací	ANO
centrální dotykový displej pro ovládání, zobrazení nastavení i monitorování	ANO
uživatelské rozhraní s nastavením uživatelského vzhledu a možností uzamčení	ANO
záznam a sledování trendů nastavených a monitorovaných parametrů min. 96 hodin	ANO
dvojitě stěny inkubátoru pro zvýšení izolačních schopností popř. obdobná technologie s tímto efektem	ANO
technologie modulace cirkulace vzduchu při detekci otevření vstupu inkubátoru nebo teplotní clony v případě nebezpečí úniku tepla při delších výkonech	ANO
bezproblémový přístup, velké boční vstupy, výklopné nebo výsuvné víko při zachování bočnic s prostupy kabelů senzoru a hadic ventilátoru pro maximální volnost a rychlost přístupu	ANO
přístupové porty umožňují přístup ze všech stran (celkem 5 možných portů pro ruce)	ANO
prostup ventilačních hadic a kabelů bočními prostupy	ANO
plynulé naklápění lůžka v rozsahu min. $\pm 12^\circ$	ANO
oboustranně vysouvací matrace pro usnadnění přístupu k pacientovi	ANO
velká vnitřní plocha – možnost umístění dvojčat	ANO
nízká hlučnost inkubátoru – tj. max. 45 dB	ANO
snadná údržba a čištění	ANO
systém pro omezení negativních dotyků/překladu pomocí otočné nebo vyhřívané matrace	ANO
zásobník na vodu pro zvlhčení o objemu min. 1 litru, nebo držák na vak s vodou	ANO
nízké náklady na provoz	ANO
elektricky výškově stavitelný podvozek v rozsahu min. 30 cm - vhodné pro sedící i stojící obsluhu	ANO
pro maximální ergonomické přizpůsobení musí být na přístroji integrováno množství standardizovaných eurolišť a svislých tubusů se standardizovaným průměrem	ANO
podvozek se všemi brzděnými koly pro snadnou manipulaci	ANO
integrováná zásuvka pro příslušenství součástí dodávky nebo dvojitý šuplík vysouvací na obě strany	ANO
integrováná váha s rozsahem měření min. 0,3– 7 kg součástí dodávky	ANO
zásuvka pro rentgenovou kazetu přístupná min. z jedné strany inkubátoru	ANO
kryt inkubátoru jako ochrana proti hluku a světlu součástí dodávky	ANO



Inkubátor Giraffe Omnibed Carestation splňuje všechny požadavky zadavatele.

Inkubátor Giraffe Omnibed Carestation je inkubátor pro intenzivní péči s automatickou změnou na výhřevné lůžko, automatickou aktivací přídavného výhřevu a akustickou signalizací pro resuscitaci a operační přístup.

Základní funkce přístroje: servoregulace teploty vzduchu v rozsahu 20 – 39°C, o servoregulace koncentrace kyslíku v rozsahu 21 až 65%, servoregulace koncentrace vlhkosti v rozsahu 30 – 95% a měření teploty kůže nebo vzduchu se zobrazují, ovládají a monitorují na centrálním dotykovém displeji (vč. záznam a sledování trendů nastavených a monitorovaných parametrů min. 96 hodin)

Displej má uživatelské rozhraní v ČJ, s nastavením uživatelského vzhledu a možností uzamčení.

Tepelnou stabilitu zajišťují dvojité stěny inkubátoru pro zvýšení izolačních schopností, technologie modulace cirkulace vzduchu při detekci otevření vstupu inkubátoru i teplotní clony v případě nebezpečí úniku tepla při delších výkonech.

O kombinovaného inkubátoru je bezproblémový přístup, velké boční vstupy a výsuvné víko při zachování bočnic s prostupy kabelů senzoru a hadic ventilátoru zajišťují maximální volnost a rychlost přístupu personálu k novorozenci.

Součástí Giraffe Omnibed Carestation je oboustranně vysouvací matrace (velká vnitřní plocha – možnost umístění dvojčat), plynulé naklápění lůžka v rozsahu $\pm 12^\circ$, otočná matrace pro usnadnění přístupu k pacientovi, a pět přístupových portů umožňují přístup ze všech stran. Vše navrženo pro komfort i ošetřujícího personálu.

Přístroj slouží k variabilnímu využití díky prostupu ventilačních hadic a kabelů bočními prostupy, elektricky výškově stavitelnému podvozku v rozsahu 30 cm, množství standardizovaných eurolišť a svislých tubusů se standardizovaným průměrem, dvojitým šuplíkem vysouvacím na obě strany, zásuvka pro rentgenovou kazetu přístupnou z obou stran a integrované váže s rozsahem měření 0,3– 8 kg.

Hlučnost inkubátoru je 45 dB, kryt inkubátoru pomáhá redukovat hluk (a světlo) z vnějšího prostředí. snadná údržba, čištění a nízké náklady na provoz jsou zajištěny i díky unikátnímu zásobníku na vodu pro zvlhčení o objemu 1 litru a trvanlivými plasty.



B. Smluvní ceny

Zde vyplňte cenovou specifikaci položek věcného plnění v členění:

Pol.č.	Název položky	Počet mj.	Cena Kč/mj	Cena celkem bez DPH	Sazba DPH	DPH	Cena celkem vč. DPH
1	Kombinovaný inkubátor pro intenzivní péči	6	558 160,00	3 348 960,00	21	703 281,60	4 052 241,60
2				0,00		0,00	0,00
3				0,00		0,00	0,00
.				0,00		0,00	0,00
				0,00		0,00	0,00
Za smlouvu celkem				3 348 960,00		703 281,60	4 052 241,60

C. Seznam subdodavatelů a jimi prováděných činností

Účastník čestně prohlašuje, že dodávku bude realizovat sám vlastními silami.

Dne:

Dne: 13.08.2018

.....
razítko a podpis Kupujícího
MUDr. Václav Šimánek, Ph.D.
ředitel FN Plzeň

.....
razítko a podpis Prodávajícího
ing. Martin Kaloš
jednatel společnosti



PŘEDÁVACÍ PROTOKOL

Dodavatel IČO: DIČ: adresa: tel.: e-mail:	Odběratel IČO: DIČ: adresa: tel.: e-mail:
Smlouva/objednávka č.: Datum vystavení předávacího protokolu:	Místo určení adresa (vč. pavilonu/budovy):

Dodavatel potvrzuje, že:

- zboží, tak jak je uvedeno níže, bylo dodáno a nainstalováno v souladu s kupní smlouvou č.,
- zařízení splňuje výrobcem uváděné parametry, je plně funkční a bezpečné pro použití při poskytování zdravotní péče pracovníky kupujícího.

Zboží č. "název" (označení stejné jako v rozpočtu projektu)

dodaná v rámci projektu s názvem **Obnova a modernizace přístrojového vybavení perinatologického centra FN Plzeň – CZ.06.2.56/0.0/0.0/15_006/0005033.**

Dodané výrobky a příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet	Cena/kus s DPH

Servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 268/2014 Sb. je garantován po dobu měsíců, firmou

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky proběhlo dle zákona č. 268/2014 Sb.

Průběh zkušebního provozu:

Zkušební provoz probíhal:

- ☐ bez závad
☐ s těmito závadami:

Dne:

.....
zboží předal

.....
zboží převzal