

KUPNÍ SMLOUVA

uzavřená dle § 2079 a násl. občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů

mezi:

HOSPIMED, spol. s r.o.

se sídlem: Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3

IČ: 00676853

DIČ: CZ00676853

zapsána v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C vložka 480

bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s., č.ú. 5274852/0800

jednatel / zastoupená: Ing. Radimem Celeckým, Ing. Věrou Svobodovou, Janou Doubravovou

Kontaktní osoba: Ing. Lucie Borovská

(dále jen „prodávající“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12A, Ústí nad Labem, PSČ 401 13

IČ: 25488627

DIČ: CZ25488627

zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550

bankovní spojení: ČSOB, a.s., č.ú. 216686400/0300

zastoupená: Ing. Petrem Fialou, generálním ředitelem

Kontaktní údaje: tel: 477114105, 477114106, e-mail: sekretariat@kzcr.eu

Kontakt ve věcech soutěže: Ing. Helena Luzumová, tel: 477 117 956, e-mail: helena.luzumova@kzcr.eu

Kontakt ve věcech technických: Ing. Radek Brož, tel: 478 033 431, 733 756 632 e-mail: radek.broz@kzcr.eu

(dále jen „kupující“)

Prodávající a kupující jsou dále označeny rovněž jako „smluvní strana“ či společně jako „smluvní strany“.

Kupující a prodávající uzavírají tuto kupní smlouvu na základě výsledku výběru nejvhodnější nabídky na veřejnou zakázku vyhlášenou dne 30.6.2014 na dodávku vybavení s názvem „Modernizace a obnova přístrojového vybavení komplexního cerebrovaskulárního centra a iktových center v Krajské zdravotní, a. s.“, zadané podle zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách v platném znění.

I.

Předmět smlouvy

Předmět smlouvy souvisí s realizací projektu

„Modernizace a obnova přístrojového vybavení komplexního cerebrovaskulárního centra KZ v MNUL“, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01//08.07649,

„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Děčíně“, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01//08.07650,

„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Chomutově“, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01//08.07653,

„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Teplicích“, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01//08.07654,

který je podpořen z Integrovaného operačního programu v rámci 8. Výzvy oblasti intervence 3.2 Služby v oblasti veřejného zdraví.

1. Prodávající se touto smlouvou zavazuje kupujícímu odevzdat předmět koupě a umožnit nabytí vlastnické právo k němu a to k - **6 ks lineární dávkovače pro transportní lůžko, 34 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – infuzní pumpa, 64 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – lineární dávkovač, 21 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – dokovací stanice** (dále jen přístroj nebo zboží) a kupující se na základě této smlouvy zavazuje zboží převzít a zaplatit prodávajícímu za dodané zboží kupní cenu specifikovanou v čl. II. této smlouvy.
2. Dále je předmětem smlouvy montáž, instalace, uvedení do provozu, provedení všech provozních testů dle platné legislativy, vypracování projektové dokumentace, (pokud je kupujícím vyžadována), instruktáž zdravotnického personálu a pracovníka oddělení obslužných klinických činností i, instruktáž kupujícího v provádění periodických bezp. technických kontrol, tzn. zaškolení kvalifikovaného technického personálu kupujícího, na základě kterého bude oprávněn provádět periodické bezpečnostně technické kontroly dle zákona 123/2000 Sb. v platném znění, kontroly el. bezpečnosti (elektrorevize) dle platné ČSN, včetně opakovaných proškolení tohoto personálu v průběhu životnosti zboží a předání odpovídající servisní dokumentace a dále záruční servis dle níže uvedených podmínek.
3. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 (technická specifikace prodávajícím nabízeného zboží.) a příloze č. 2 (rozpis cenové nabídky) této smlouvy.
4. Prodávající se zavazuje dodat zboží, nové, nerepasované a nepoužité.
5. Předmětem smlouvy je dále předání zboží ve znění dle článku III. odst. 2 této kupní smlouvy, likvidace obalového materiálu, zajištění stavební připravenosti (pokud je kupujícím vyžadována), zajištění ekologické likvidace stávajícího vybavení (pokud je kupujícím vyžadována) včetně vystavení potřebných dokladů dle platné legislativy a poskytnutí záručního servisu.

II.

Kupní cena zboží

1. Celková kupní cena zboží je 2 996 996,00 Kč bez 21 % DPH, tj. **3 626 365,16 Kč** včetně 21 % DPH.
2. Kupní cena je cenou nejvýše přípustnou a nepřekročitelnou a je cenou konečnou.
3. Kupní cena předmětu smlouvy bude kupujícím uhrazena na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím. Daňový doklad musí být vystaven v souladu s ust. § 28 a splňovat další náležitosti vedle náležitostí dle ust. § 29 zákona č. 235/2004 Sb. o dani z přidané hodnoty (dále jen zákon o DPH), zejména pak:
- IČ
- den splatnosti,

-označení peněžního ústavu a číslo účtu, ve prospěch kterého má být provedena platba, konstantní a variabilní symbol,
-odvolávka na smlouvu,
-razítko a podpis osoby oprávněné k vystavení zálohového listu, dílčího a konečného účetního dokladu,
-soupis příloh,
-název projektu: „Modernizace a obnova přístrojového vybavení komplexního cerebrovaskulárního centra KZ v MNUL“,
„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Děčíně“,
„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Chomutově“,
„Modernizace a obnova přístrojového vybavení iktového centra KZ v Teplicích“,
-registrační číslo projektu: CZ.1.06/3.2.01//08.07650, CZ.1.06/3.2.01//08.07649,
CZ CZ.1.06/3.2.01//08.07653, CZ.1.06/3.2.01//08.07654,
-text: Projekt je spolufinancován Evropskou unií z Evropského fondu pro regionální rozvoj, Šance pro Váš rozvoj.

4. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu od opětovného zaslání náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury). Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
5. Kupující neposkytne prodávajícímu zálohu na kupní cenu.
6. Proávající je oprávněn vystavit fakturu až po řádném dodání zboží kupujícímu a provedení veškerých úkonů uvedených v článku III. odst. 2. této kupní smlouvy.
7. Faktura je splatná do 30 dnů ode dne jejího doručení kupujícímu na základě řádného protokolu o předání zboží podepsaného oběma smluvními stranami, a to na bankovní účet prodávajícího, který je uveden v záhlaví této smlouvy. Za zaplacení kupní ceny je považováno odeslání kupní ceny na účet prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy.
8. Nezaplatí-li kupující prodávajícímu kupní cenu zboží řádně a včas, je prodávající oprávněn požadovat od kupujícího úrok z prodlení ve výši 0,01 % z dlužné částky za každý den prodlení, a to až do úplného zaplacení dlužné částky.
9. Vlastnické právo ke zboží dle této kupní smlouvy přechází na kupujícího odevzdáním/dodáním zboží.

III.

Doba a místo plnění

1. Proávající se zavazuje předat zboží kupujícímu do 6 týdnů po podpisu kupní smlouvy oběma smluvními stranami. O termínu dodání musí prodávající informovat pověřené pracovníky kupujícího minimálně 3 pracovní dny předem. Přesný termín a způsob předání bude domluven pověřenými zástupci prodávajícího a kupujícího. Pověřeným zástupcem prodávajícího je Tomáš Bumba tel: 721 665 254 email: tomas.bumba@hospimed.cz. Pověřeným zástupcem kupujícího je pracovník oddělení obslužných klinických činností:

1) Ing. Martin Peterka, tel.: 733594620, email: martin.peterka@kzcr.eu

2) Bc. Pavel Keller, tel.: 731132755, email: pavel.keller@kzcr.eu

nebo v zastoupení pracovník oddělení obslužných klinických činností příslušného o.z.

2. Za předání zboží se považuje:

a. jeho dodání na adresu:

2 ks lineární dávkovače pro transportní lůžko - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Děčín, o. z., U Nemocnice 1, 405 99 Děčín 2

4 ks lineární dávkovače pro transportní lůžko - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Chomutov, o. z., Kochova 1185, 430 12 Chomutov,

8 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – infuzní pumpa - Krajská zdravotní, a. s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem,

13 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – infuzní pumpa - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Děčín, o. z., U Nemocnice 1, 405 99 Děčín 2

10 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – infuzní pumpa - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Chomutov, o. z., Kochova 1185, 430 12 Chomutov,

3 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – infuzní pumpa - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Teplice, o. z., Duchcovská 53, 415 29 Teplice,

12 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – lineární dávkovač - Krajská zdravotní, a. s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem,

24 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – lineární dávkovač - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Děčín, o. z., U Nemocnice 1, 405 99 Děčín 2

24 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – lineární dávkovač - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Chomutov, o. z., Kochova 1185, 430 12 Chomutov,

4 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – lineární dávkovač - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Teplice, o. z., Duchcovská 53, 415 29 Teplice,

4 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – dokovací stanice - Krajská zdravotní, a. s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem,

6 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – dokovací stanice - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Děčín, o. z., U Nemocnice 1, 405 99 Děčín 2

8 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – dokovací stanice - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Chomutov, o. z., Kochova 1185, 430 12 Chomutov,

3 ks modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka – dokovací stanice - Krajská zdravotní, a. s. - Nemocnice Teplice, o. z., Duchcovská 53, 415 29 Teplice,

- montáž, instalace, uvedení do provozu, provedení všech provozních testů a zkoušek dle platné legislativy,

- b. instruktáž zdravotnického personálu a pracovníka oddělení obslužných klinických činností kupujícího (dle § 22 zákona č. 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích) včetně vystavení protokolu o proškolení,
- c. pro určeného pracovníka kupujícího vystavení protokolu opravňujícího provádět následné instruktáže zdrav. personálu v používání zboží,
- d. dodání dokladů, které jsou potřebné pro používání zboží (event., které jsou kupujícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.) a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona č.123/2000 Sb. ve znění pozdějších předpisů,
- e. podpis protokolu o předání zboží oběma pověřenými zástupci obou smluvních stran (dále též „předání zboží“).

3. Zvláštní požadavky:

- a. Kupující požaduje instalaci zboží a jeho uvedení do provozu včetně ověření jeho funkcí, provedení všech předepsaných přijímacích zkoušek a testů (ZDS, výchozí elektrevize atd), ověření deklarovaných technických parametrů, zboží musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené zákonnými předpisy České republiky.
- b. Kupující požaduje zaškolení zaměstnanců kupujícího pro plné uživatelské užívání zboží a pro provádění instruktáží dalších pracovníků kupujícího.

- c. Součástí dodávky musí být doklady, které jsou potřebné pro používání zboží (event., které jsou kupujícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.) a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona č. 123/2000 Sb. ve znění pozdějších předpisů a nařízení vlády ČR č. 336/2004 Sb. ve znění pozdějších předpisů, v případě zboží se zdroji ion. záření i dokumentaci dle z. č. 18/1997 Sb. a prováděcích předpisů zejména vyhl. č. 307/2002 v posledním znění.
4. Kupující je povinen respektovat pokyny prodávajícího týkající se uvedení zboží do provozu. V případě, že kupující nevyčká, až prodávající uvede zboží do provozu a uvede zboží do provozu sám, nebude mu ze strany prodávajícího poskytnuta záruka za jakost zboží.
5. Protokol o převzetí zboží a o zprovoznění přístroje musí být podepsán pracovníkem oddělení obslužných klinických činností, v opačném případě není plnění dodávky považováno za úplné a nelze se domáhat úhrady kupní ceny.
6. Nepředá-li prodávající kupujícímu zboží řádně a včas, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,1 % z kupní ceny zboží za každý den prodlení, a to až do řádného předání zboží kupujícímu.

IV.

Nebezpečí škody na zboží

1. Nebezpečí škody na zboží přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem předání zboží (viz čl. III. odst. 1,2 této smlouvy). V případě, že prodávající nemůže provést kompletní předání zboží z důvodu nepřipravenosti na straně kupujícího (tj. zejména nepřipravenost na instalaci dodávky zboží), přechází nebezpečí škody na zboží z prodávajícího na kupujícího jeho odevzdáním kupujícímu.

V.

Záruka za jakost

1. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží v top kvalitě, jež bude v souladu s příslušnými platnými právními předpisy a technickými či jinými normami, a to jak v České republice, tak i v zemi výrobce zboží.
2. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zboží. Záruční doba je 36 měsíců a začíná běžet ode dne následujícího po předání zboží.
3. Prodávající se zavazuje v rámci záruky provádět opravy poruch a závad zboží tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, dodávky všech náhradních dílů a v případě poruchy zboží, provádění standardních vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
4. Záruka se nevztahuje na vady zboží způsobené kupujícím v rozporu s návodem k použití zboží.
5. Záruka se vztahuje i na příslušenství a spotřební materiál, které jsou nutné k plnému a bezpečnému využití dodaného zboží a na spotřební materiál.
6. V případě uplatnění reklamace zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisní technika na opravu bude maximálně 24 hodin od nahlášení závady prodávajícímu. Kontaktní údaje prodávajícího pro účely hlášení závad: Jana Šimáčková, tel. 225 001 566, e- mail: jana.simackova@hospimed.cz.
7. Lhůta pro odstranění vad nebude delší než 3 kalendářní dny. Lhůta pro odstranění vad začíná plynout ode dne nahlášení (telefonicky, e- mailem, příp. poštou) vad prodávajícímu.
8. Prodávající se zavazuje, že v případě, že nebude možné opravit zboží na místě do 3 kalendářních dnů od nahlášení závady kupujícím, poskytne prodávající kupujícímu nejpozději do 24 hodin po uplynutí lhůty k opravě až do doby úplného vyřízení reklamace náhradní zboží, a to bezplatně. Dovoz a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.
9. V případě, že nebylo možné opravit zboží na místě ve lhůtě uvedené v čl. V. odst. 7 a náhradní zboží nebylo poskytnuto do 24 hodin, je Kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu ve výši 0,2

- % z ceny reklamovaného zboží za každý den až do doby předání náhradního zboží nebo opravy zboží.
10. V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu k odstranění vady prodávajícímu splnit či nebude možné dodržet lhůtu pro poskytnutí náhradního zboží, může být kupujícím písemně poskytnuta další přiměřená lhůta. Rozhodnutí, zda charakter, závažnost a rozsah vady vyžaduje poskytnutí další lhůty, stejně tak o délce další lhůty přináleží kupujícímu.
 11. Záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením a odstraněním vady.
 12. Proávající se zavazuje provádět v době záruky bezplatně:
 - výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace a validace,
 - periodické bezpečnostně technické kontroly dle zákona č.123/2000 Sb. ve znění pozdějších předpisů vč. kontrol el. bezpečnosti dle platné ČSN,
 - v případě zboží se zdroji ion. záření zkoušky dlouhodobé stability, dle zákona č.18/1997 Sb. ve znění pozdějších předpisů,
 - náhradní díly a spotřební materiál nutný k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek poskytne prodávající bezplatně.
 13. Proávající se zavazuje v rámci záruky určit a sledovat termíny periodických bezpečnostně technických kontrol dle zákona č. 123/2000 Sb. dle pokynů výrobce. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající pracovníkovi oddělení preventivně servisních činností kupujícího. Po uplynutí záruky termíny každoročních prohlídek bude sledovat za kupujícího pracovník oddělení preventivně servisních činností.
 14. Kontaktní osobou pro přímou komunikaci se servisním technikem je technik oddělení obslužných klinických činností, ze strany prodávajícího tedy bude umožněna i telefonická konzultace pověřenými pracovníky oddělení obslužných klinických činností.
 15. Proávající prohlašuje, že v případě zájmu kupujícího je schopen zajistit kupujícímu pozáruční servis včetně dodání náhradních dílů po dobu minimálně deseti let od data podpisu předávacího protokolu.

VI.

Předčasné ukončení smlouvy

1. Tato kupní smlouva může být ukončena dohodou smluvních stran, či odstoupením. Kupující je oprávněn od této kupní smlouvy odstoupit kdykoliv během její platnosti z důvodů podstatného porušení smluvních povinností prodávajícím, nebude-li závadný stav vyvolaný porušením takové povinnosti odstraněn ani během přiměřené lhůty poskytnuté v předchozí písemné výzvě. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb. v platném znění.

VII.

Zvláštní ustanovení

1. Proávající se zavazuje po celou dobu obchodní spolupráce v rámci veřejné zakázky dodržovat platné právní předpisy a provádět veškerá plnění v souladu s platným právním řádem.
2. Proávající tímto uděluje souhlas se zveřejněním této kupní smlouvy v souladu s povinnostmi kupujícího, jakožto subjektu povinného dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím a zákona č. 137/2006 Sb. v platném znění.
3. Proávající se zavazuje zachovávat dle zákona č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů, ve znění pozdějších předpisů, mlčenlivost o osobních údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po ukončení plnění smlouvy, v případě jejího ukončení dohodou, odstoupením od ní.
4. Proávající se zavazuje nepřístupnit údaje o dodávkách poskytovaných kupujícímu prodávajícím třetí osobě, pokud pro něj taková povinnost nevyplyvá ze zákona nebo pravomocného rozhodnutí příslušného soudního či správního orgánu.

5. Prodávající se zavazuje archivovat veškeré originální dokumenty související s realizací zakázky nejméně po dobu 10 (deset) let od finančního ukončení projektu, zároveň však alespoň po dobu 3 (tři) let od ukončení programu dle článku 90 a násl. Nařízení Rady (ES) č. 1083/2006 ze dne 11. července 2006 o obecných ustanoveních o Evropském fondu pro regionální rozvoj, Evropském sociálním fondu a Fondu soudržnosti a o zrušení Nařízení (ES) č. 1260/1999, přičemž se tato lhůta začne počítat od 1. ledna následujícího kalendářního roku poté, kdy byla provedena poslední platba týkajícího se projektu.
6. Prodávající se zavazuje k plnění stanovených pravidel a podmínek stanovených řídicím orgánem Integrovaného operačního programu a dalšími relevantními předpisy Evropské unie a České republiky.
7. Prodávající je povinen umožnit zaměstnancům nebo zmocněncům poskytovatele dotace, Ministerstvu pro místní rozvoj ČR, Ministerstvu financí ČR, auditnímu orgánu, Evropské komisi, Evropskému účetnímu dvoru, Nejvyššímu kontrolnímu úřadu a dalším oprávněným orgánům státní správy vstup do objektů a na pozemky dotčené projektem a jeho realizací a kontrolu dokladů souvisejících s projektem.
8. Prodávající je povinen poskytovat kupujícímu a poskytovateli dotace veškerou součinnost související s realizací projektu, tedy zejména poskytovat informace, prokazovat sporné skutečnosti, umožnit přístup k veškeré dokumentaci související s předmětem uzavřené smlouvy, umožnit přístup k veškeré účetní evidenci a záznamům souvisejícím s předmětem uzavřené smlouvy, doložit prokazatelným způsobem veškeré operace související s předmětem uzavřené smlouvy, účastnit se na výzvu kupujícího a poskytovatele dotace případných jednání a řízení.

VIII.

Ostatní ustanovení

1. Obě smluvní strany jsou povinny oznámit druhé smluvní straně jakoukoliv změnu údajů uvedených v záhlaví této smlouvy, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.
2. Pro účely této smlouvy se smluvní strany dohodly na způsobu doručování písemností tak, že pokud je pro poštu doporučená písemnost nedoručitelná nebo jestliže adresát přijetí písemnosti odmítl, nebo si ji na příslušné provozovně provozovatele poštovních služeb nevyzvedl v 10-ti denní úložní lhůtě, považuje se den vrácení této písemnosti příslušnou provozovnou provozovatele poštovních služeb zpět odesílateli za den doručení se všemi právními účinky s doručením písemnosti spojenými.

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Právní vztahy touto smlouvou neupravené se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
2. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této smlouvy neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v tomto případě zavazují dohodou nahradit ustanovení neplatné či neúčinné novým ustanovením platným a účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného či neúčinného.
3. Smluvní strany se zavazují řešit veškeré případné spory smírnou cestou. Budou-li taková jednání neúspěšná, případné spory mezi smluvními stranami jsou oprávněny rozhodnout obecné soudy České republiky. Příslušnost rozhodčích soudů je vyloučena.
4. Pro případ, že o prodávajícím jako o poskytovateli zdanitelného plnění je zveřejněna způsobem umožňujícím dálkový přístup skutečnost, že je nespolehlivým plátcem DPH, v souladu se zněním zákona č. 235/2004 Sb., o DPH, smluvní strany sjednávají, že za splnění závazku kupujícího uhradit sjednanou kupní cenu je považováno, uhradí-li kupující částku ve výši daně na účet správce daně poskytovatele a zbývající část kupní ceny o daň poníženou prodávajícímu.

5. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
6. Tato smlouva se vyhotovuje ve dvou stejnopisech s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom vyhotovení.
7. Změny a doplňky této smlouvy mohou být prováděny pouze na základě dohody obou smluvních stran a jsou platné pouze v písemné podobě formou číslovaných dodatků.
8. Příloha č. 1 až č. 3 jsou nedílnou součástí této smlouvy.
9. Smluvní strany shodně prohlašují, že tato smlouva je uzavřena podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní, za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými vlastnoručními podpisy.
10. Všechna ostatní prohlášení stran, (ať už učiněná výslovně, nebo vyplývající z této smlouvy), ústní či písemná, jsou vtělena do této smlouvy, popřípadě zadávací dokumentace, aniž by byla omezena všeobecnost předchozího, žádná změna nebo dodatek nebude uzavřen tím, že bude doručena, přijata, podepsána nebo potvrzena objednávkou kterékoli strany, faktura, přepravní dokumenty, výzva, sdělení, nebo jiné obchodní formuláře obsahující či doplňující obchodní podmínky v této smlouvě nebo jsoucí v rozporu se stávajícími obchodními podmínkami obsaženými v této smlouvě nebo zadávací dokumentaci. Jakékoli změny této smlouvy musí mít písemnou formu v listinné podobě a podepsané smluvními stranami. Vzdání se jakéhokoli práva ze smlouvy se vztahuje pouze k okolnostem, pro které bylo vzdání se určeno.

Přílohy:

- 1) Technická specifikace prodávajícím nabízeného zboží
- 2) Rozpis cenové nabídky
- 3) Předávací protokol zdravotnického prostředku

V Praze

Dne 16.1.2015

V 16.1.2015

dne 16.1.2015

HOSPIMED, spol. s r.o.

HOSPIMED, spol. s r.o.
ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA

130 00 Praha 3, Malešická 2251/51
Tel: 225 001 511, Fax: 225 001 522

Ing. Radim Čelecký,
jednatel

Krajská zdravotní, a.s.


Ing. Petr Fiala
Krajská zdravotní, a.s.
Sociální péče 3316/12A
401 13 Ústí nad Labem
IČ: 25488627
DIČ: CZ25488627

1) Technická specifikace prodávajícím nabízeného zboží

TECHNICKÝ LIST ČÁST 6

Požadované řešení:

Lineární dávkovače pro transportní lůžko – 6 ks

- software v českém jazyce
- použití stříkaček od 5ml do 50/60 ml od různých výrobců s automatickou detekcí velikosti
- možnost nastavení rychlost/objem nebo čas/objem
- snadné ovládání a rychlá příprava k činnosti
 - možnost podání bolusu/ proplach
 - podání manuálního bolusu bez nutnosti vyjmout stříkačku z dávkovače
 - antibolusová funkce
 - nastavitelné KVO (režim pro zachování otevřené žíly)
 - velký display čitelný z velké vzdálenosti poskytující všechny důležité informace
 - zobrazení názvu podávaného léku
 - zobrazení „času do konce stříkačky“
 - jednoduché upevnění do dokovací stanice
 - alarmový indikátor viditelný z velké vzdálenosti umožňující rychlou identifikaci alarmujícího přístroje
 - provoz na síť 230V/50Hz i akumulátor. Akumulátor min. na 4 hodiny provozu s možností rychlého dobíjení.
 - interní paměť přístroje na seznam léků
 - rychlost dávkování nastavitelná dle použité stříkačky min. do 1000 ml/hod
 - rychlost bolusu min. do 1000 ml/hod
 - přesnost podávání max. $\pm 2\%$
 - uživatelské nastavování okluzního tlaku, dvouúrovňové alarmy v závislosti na prioritě
 - hmotnost do 2,5 kg
 - alarmy:
 - výpadek síťového napájení
 - nízká kapacita akumulátoru
 - technická porucha přístroje
 - okluze
 - aktivovaný bolus

Zvláštní požadavek:

- instruktáž kupujícího v provádění periodických bezp. technických kontrol, tzn. zaškolení kvalifikovaného technického personálu kupujícího, na základě kterého bude oprávněn provádět periodické bezpečnostně technické kontroly dle zákona 123/2000 Sb. v platném znění, kontroly el. bezpečnosti (elektrorevize) dle platné ČSN, včetně opakovaných proškolení tohoto personálu v průběhu životnosti zboží a předání odpovídající servisní dokumentace

Modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžko - dokovací stanice – 21 ks

- stanice pro uchycení minimálně osmi přístrojů (lineárních dávkovačů či infuzních pump), pro jejichž napájení je použit pouze jeden přívodní kabel
- možnost rozšíření dokovací stanice o dalších až 8 přístrojů
- zajištění přehledně vizuální i zvukové identifikace alarmů s rozlišením jejich závažnosti.
- možnost centrálního monitoringu

Modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžko - infuzní pumpy - 34 ks

- možnost upevnění na rampu, horizontální nebo vertikální tyč nebo do dokovací stanice
- s detektorem kapek a vzduchových bublin
- možnost volby způsobu zadání a výpočtu dávky, tedy volbu režimů jako např. objem/čas
- provoz na síť nebo interní baterii s kapacitou minim. 2h provozu
- KVO (režim pro zachování otevřené žíly) s udržovacím průtokem 2-5 ml/h
- průtok infuze od 0,1 ml-1000ml/h
- uživatelské rozhraní v češtině
- přesnost dávkování max. $\pm 5\%$
- spuštění alarmu a zastavení dávkování po dosažení limitu okluzního tlaku
- ochrana proti samovolnému průtoku
- ochrana proti nechtěnému vypnutí pumpy za chodu
- možnost použití inf. setů více různých výrobců, vč. PVC setu
- alarmy chybových stavů

Modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžko - lineární dávkovače - 64 ks

- software v českém jazyce
- použití stříkaček od 5ml do 50/60 ml od různých výrobců s automatickou detekcí velikosti
- možnost nastavení rychlost/objem nebo čas/objem
- snadné ovládání a rychlá příprava k činnosti
- možnost podání bolusu/ proplach
- podání manuálního bolusu bez nutnosti vyjmout stříkačku z dávkovače
- antibolusová funkce
- nastavitelné KVO (režim pro zachování otevřené žíly)
- velký display čitelný z velké vzdálenosti poskytující všechny důležité informace
- zobrazení názvu podávaného léku
- zobrazení „času do konce stříkačky“
- jednoduché upevnění do dokovací stanice
- alarmový indikátor viditelný z velké vzdálenosti umožňující rychlou identifikaci alarmujícího přístroje
- provoz na síť 230V/50Hz i akumulátor. Akumulátor min. na 4 hodiny provozu s možností rychlého dobíjení.
- interní paměť přístroje na seznam léků
- rychlost dávkování nastavitelná dle použité stříkačky min. do 1000 ml/hod
- rychlost bolusu min. do 1000 ml/hod
- přesnost podávání max. $\pm 2\%$
- uživatelské nastavování okluzního tlaku, dvouúrovňové alarmy v závislosti na prioritě
- hmotnost do 2,5 kg
- alarmy:
 - výpadek síťového napájení
 - nízká kapacita akumulátoru
 - technická porucha přístroje
 - okluze
 - aktivovaný bolus

DODATEČNO INFORMACE

Dotaz č. 1

Dobrý den pane inženýre,

v technických požadavcích požadujete pro lineární dávkovače použití injekčních stříkaček o objemu 5 ml. Tyto stříkačky se v praxi prakticky nepoužívají, jedná se tedy o diskriminační požadavek. Navíc tyto stříkačky lze v případě nutnosti nahradit použitím 10 ml stříkaček. V praxi se používají prakticky pouze stříkačky o velikosti 20 a 50 ml.

Trváte tedy na svém požadavku použít i stříkačky o velikosti 5 ml?

Odpověď

Zadavatel požaduje dle zadávací dokumentace – příloha č. 2 projektové dokumentace – část 6 – infuzní technika - lineární dávkovače pro transportní lůžko použití stříkaček od 5ml do 50/60 ml od různých výrobců s automatickou detekcí velikosti.

Dotaz č. 1:

Uchazečem nabízené infuzní pumpy používají pouze originální infuzní sety výrobce a to především a výhradně z důvodu bezpečnosti pacienta. Tyto sety garantují nejvyšší přesnost podání léčiva až po dobu 96 hodin nepřetržitého provozu, jsou opatřeny bezpečnostní zámkem zabránujícím nežádoucímu samovolnému průtoku léčiva při otevření dvířek infuzní pumpy a navíc jsou „DEHP free“ což je další výrazný příspěvek k bezpečnosti a kvalitě péče v kontextu současných trendů. Zadavatel v dalším bodě technické specifikace u infuzních pump požaduje „ochranu proti samovolnému průtoku“, což právě uchazečem nabízené infuzní pumpy mají bezpečnostní zámek bránící volnému toku do pacienta na originálním setu. Tím je zajištěno, že k volnému toku infuze nedochází ani po vyjmutí setu z infuzní pumpy.

Uchazeč považuje navíc tuto podmínku za diskriminační, protože předem zásadním způsobem znevýhodňuje v podmínkách výrobce, kteří splnění tohoto parametru neumožňují právě s ohledem na garantovanou bezpečnost a přesnost dávkování roztoků a léčiv. Uchazeč se domnívá, že je nepřípustné požadovat garantovanou přesnost podání infuzními sety jiných než originálních výrobců, protože výrobce infuzní pumpy nemá možnost kontrolovat a garantovat kvalitu a případné změny výrobního procesu infuzních setů jiných výrobců a protože tak dochází k přenášení zodpovědnosti za bezpečnost péče o pacienta z výrobce spotřebního materiálu na výrobce infuzní techniky.

Dotaz: Trvá zadavatel i přes výše uvedené informace na možnosti použití PVC setů více různých výrobců vč. PVC setu, nebo bude s ohledem na bezpečnost péče o pacienta akceptovat i nabídku infuzních pump používajících výhradně infuzní sety originálních výrobců pump?

Odpověď č. 1

Zadavatel trvá na požadavku „možnost použití inf. setů více různých výrobců, vč. PVC setů“, neboť byl součástí požadavků Ministerstva zdravotnictví České republiky při schvalování zadávací dokumentace této veřejné zakázky.

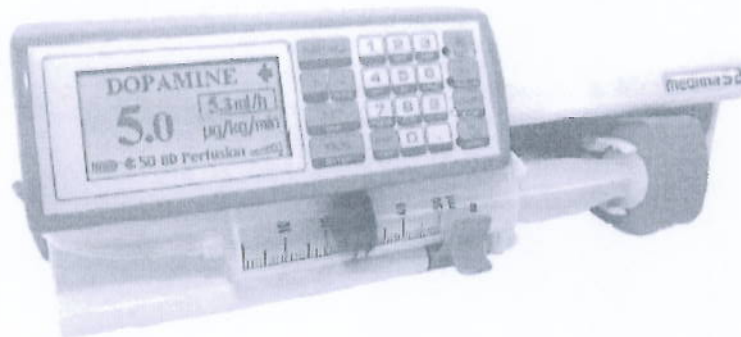
Uchazeč tj. společnost HOSPIMED, spol. s r.o. prohlašuje, že veškeré hodnoty a vlastnosti požadované zadavatelem v technické specifikaci jsou splněny.

Nabízené řešení:

Lineární dávkovače pro transportní lůžko – Medima S

Požadavek dle zadání	Nabídka uchazeče
software v českém jazyce	Ano, splňuje
použití stříkaček od 5ml do 50/60 od různých výrobců s automatickou detekcí velikosti	Ano, splňuje
možnost nastavení rychlosti/objem nebo čas/objem	Ano, splňuje
snadné ovládání a rychlá příprava k činnosti	Ano, splňuje
možnost podání bolusu/proplach	Ano, splňuje
podání manuálního bolusu bez nutnosti vyjmout stříkačku z dávkovače	Ano, splňuje
antibolusová funkce	Ano, splňuje
nastavitelné KVO (režim pro zachování otevřené žíly)	Ano, splňuje
velký displej čitelný z velké vzdálenosti poskytující všechny důležité informace	Ano, splňuje
zobrazení názvu podávaného léku	Ano, splňuje
zobrazení času do konce stříkačky	Ano, splňuje
jednoduché upevnění do dokovací stanice	Ano, splňuje
alarmový indikátor viditelný z velké vzdálenosti umožňující rychlou identifikaci alarmujícího přístroje	Ano, splňuje
provoz na síť 230V/50Hz i akumulátor. Akumulátor na min. 4 hodiny provozu s možností rychlého dobíjení	Ano, splňuje, 20h při 5ml/h
interní paměť na seznam léků	Ano, splňuje
rychlost dávkování nastavitelná dle velikosti stříkačky min. do 1000 ml/h	Ano, splňuje, max 2000ml/h
rychlost bolusu min. 1000 ml/h	Ano, splňuje, max 2000ml/h
přesnost podávání max $\pm 2\%$	Ano, splňuje $\pm 2\%$
uživatelské nastavování okluzního tlaku, dvouúrovňové alarmy v závislosti na prioritě	Ano, splňuje
hmotnost do 2,5 kg	Ano, splňuje 2,4 kg
alarmy:	
výpadek síťového napájení	Ano, splňuje
nízká kapacita akumulátoru	Ano, splňuje
technická porucha přístroje	Ano, splňuje
okluze	Ano, splňuje
aktivovaný bolus	Ano, splňuje

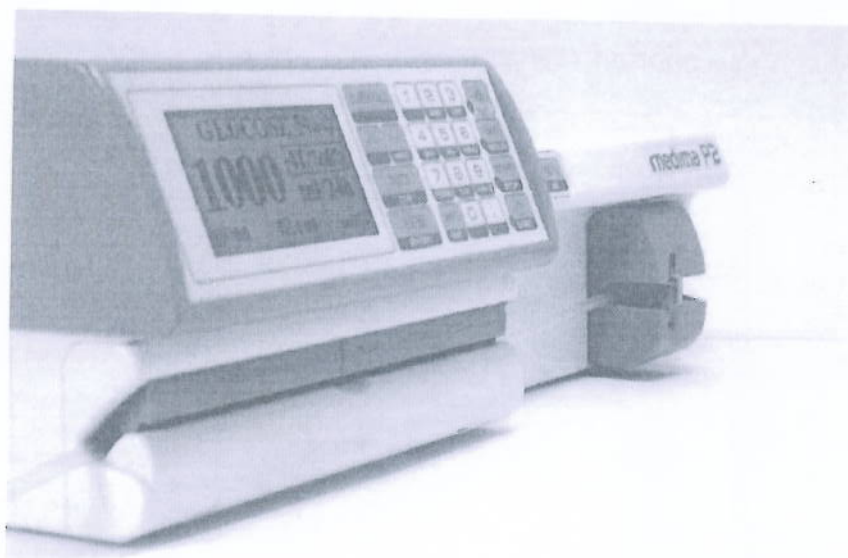
HOSPIMED®
generální dodávky



Tuto nabídku Vám předkládá divize **KOMPLETACE®**

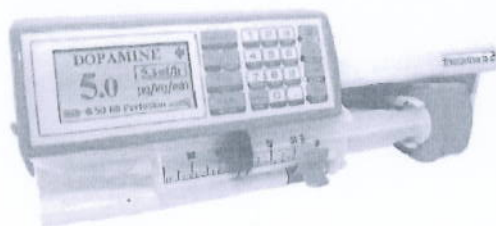
Infuzní pumpa Medima P

Požadavek dle zadání	Nabídka uchazeče
možnost upevnění na rampu, horizontální nebo vertikální tyč nebo do dokovací stanice	Ano, splňuje
s detektorem kapek a vzduchových bublin	Ano, splňuje
možnost volby způsobu zadání a výpočtu dávky	Ano, splňuje
provoz na síť nebo interní baterii s kapacitou min. 2h provozu	Ano, splňuje, 10hodin při 25ml/h
KVO (režim pro zachování otevřené žíly) s udržovacím průtokem 2-5 ml/h	Ano, splňuje, 0-20ml/h
průtok infuze od 0,1ml-1000ml/h	Ano, 0,1 - 1200 ml
uživatelské rozhraní v češtině	Ano, splňuje
přesnost dávkování max $\pm 5\%$	Ano, $\pm 5\%$
spuštění alarmu a zastavení dávkování po dosažení limitu okluzního tlaku	Ano, splňuje
ochrana proti samovolnému průtoku	Ano, splňuje, bezpečnostní svorka setu
ochrana proti nechtěnému vypnutí pumpy za chodu	Ano, splňuje
možnost použití setu více výrobců, vč. PVC setu	Ano, splňuje, doporučené sety: Medima, Marcomed, ZMF
alarmy chybových stavů	Ano, splňuje



Lineární dávkovač Medima S

Požadavek dle zadání	Nabídka uchazeče
software v českém jazyce	Ano, splňuje
použití stříkaček od 5ml do 50/60 od různých výrobců s automatickou detekcí velikosti	Ano, splňuje
možnost nastavení rychlosti/objem nebo čas/objem	Ano, splňuje
snadné ovládání a rychlá příprava k činnosti	Ano, splňuje
možnost podání bolusu/proplach	Ano, splňuje
podání manuálního bolusu bez nutnosti vyjmout stříkačku z dávkovače	Ano, splňuje
antibolusová funkce	Ano, splňuje
nastavitelné KVO (režim pro zachování otevřené žíly)	Ano, splňuje
velký displej čitelný z velké vzdálenosti poskytující všechny důležité informace	Ano, splňuje
zobrazení názvu podávaného léku	Ano, splňuje
zobrazení času do konce stříkačky	Ano, splňuje
jednoduché upevnění do dokovací stanice	Ano, splňuje
alarmový indikátor viditelný z velké vzdálenosti umožňující rychlou identifikaci alarmujícího přístroje	Ano, splňuje
provoz na síť 230V/50Hz i akumulátor. Akumulátor na min. 4 hodiny provozu s možností rychlého dobíjení	Ano, splňuje, 20h při 5ml/h
interní paměť na seznam léků	Ano, splňuje
rychlost dávkování nastavitelná dle velikosti stříkačky min. do 1000 ml/h	Ano, splňuje, max 2000ml/h
rychlost bolusu min. 1000 ml/h	Ano, splňuje, max 2000ml/h
přesnost podávání max $\pm 2\%$	Ano, splňuje $\pm 2\%$
uživatelské nastavování okluzního tlaku, dvouúrovňové alarmy v závislosti na prioritě	Ano, splňuje
hmotnost do 2,5 kg	Ano, splňuje 2,4 kg
alarmy:	
výpadek síťového napájení	Ano, splňuje
nizká kapacita akumulátoru	Ano, splňuje
technická porucha přístroje	Ano, splňuje
okluze	Ano, splňuje
aktivovaný bolus	Ano, splňuje



Dokovací stanice DS308

Požadavek dle zadání	Nabídka uchazeče
stanice pro uchycení minimálně osmi přístrojů (lineárních dávkovačů či infuzních pump), pro jejichž napájení použít pouze jeden přívodní kabel	Ano, splňuje
možnost rozšíření dokovací stanice	Ano, splňuje, možnost rozšiřovat po dvou slotech
zajištění přehledné vizuální i zvukové identifikace alarmů s rozlišením závažnosti	Ano, splňuje, 3 úrovně
možnost centrálního monitoringu	Ano, splňuje



Fotografie a obrázky použité v technických listech jsou pouze ilustrativní a mohou se lišit od konkrétní konfigurace nabízeného zařízení.

Rychlost dávkování	0,1 - 2000 ml/h pro 50ml
Objem infuze	0,1 - 400 ml/h pro 5 ml stříkačky, krok 0,1 ml/h
Čas infuze	0,1 - 9999 ml, krok 0,1 ml
Rychlost bolusu	až do 2000 ml/h pro 50 ml stříkačky až do 400 ml/h pro 5 ml stříkačky
INVO	Programovatelný objem (dávka), čas nebo rychlost
Přenos dávkování	0-5 ml/h
Typ stříkačky	±2 % v souladu s EN 60601-2-24
Obtížný tlak	V rozsahu 5 až 50/60 ml libovolné značky*, automatické rozpoznání stříkačky
Pracovní módy	11 uvozní: TKPa - 150 kPa
	Model S Model S2, S-PCA
	ml/min, ml/h, ml/24h, objem a čas ml/min, ml/h, ml/24h, objem a čas ng, ug, mg, g, µU, U, IU, nmol, µmol, mmol, mol / kg / min, h, 24h Přeměnování infuze profil - 24 cyklů rozběhu / doběhu (TFN) PCA mod
Další parametry	Model S-PCA Automatická fixace stříkačky Automaticky a manuálně bolus Programovatelná velikost dávky Kruhová lék: databáze až 120 programovatelných léků - S2 a S-PCA model Možnost vkladu tvrdé a měkké limity pro všechny parametry infuze - S2 a S-PCA model Neprogramované parametry je možné charakterizovat Kruhová lék a konfiguraci je možné přenášet z pumpy do pumpy Alarmy opuchy i akusticky. Nastavitelná hlasitost alarmu a melodie Noční mod Jednoduché připojení a odpojení k dokovací stanici bez přerušení infuze. Rozšířený testovací systém pumpy Test kondice baterie Možnost připojení k nemocničnímu informatickému systému přímo nebo přes dokovací stanici Otevřený systém aktualizace softwaru přes RS-232C
Alarmy	Napájení, slabá baterie, prázdná baterie, čas min. do konce infuze, konec infuze, čas min. do konce stříkačky prázdná stříkačka, stříkačka, vysoký tlak, odleze, rozpojené vedení, pauza, konec pauzy, konec cyklu, nesprávné vložení, nedostatek léku, chyba na, zlomená infuze, autoinfuze blokovány průtok, ?? Alarm je akustický i optický S-PCA: otevřený kryt, odemknuto, tlačítko bolus, limit dávky bolusu blokován
Události	2000 zaznamenaných operací a alarmů: s datem a časem události
Napájení	85-265 V AC, 50/60 Hz, max 15W, 12-15 V DC, max. 1 A
Baterie	140mAh, vydrží: 20 h / 5 ml/h (min. 3,5 hodiny při rychlosti 10% max. výkonu) doba nabíjení do 100%: max. 5 h
Komunikační rozhraní	RS-232 a IR komunikace s dokovací stanicí
Alarm připojení	24V, 1A, NO/NC
Rozměry	355 x 115 x 166 mm
Hmotnost	2,4 kg
Provozní podmínky	Teplota 5°C - 40°C, vlhkost max. 90%
Klasifikace	CE, Třída I, dešifrování ochrana, IP22
Společná bezpečnostní standardy	EN 60601-1, EN 60601-1-2, EN 60601-1-24, EN-1789, MDD 93/42/EEC - II B

Bezpečně inženýrské systémy

Všechny systémy inženýrské
 Zabezpečují bezpečnost pacientů v kritických okamžicích. Díky tomu mohou být v kritických okamžicích zachráněny životy.

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Dostupné modely:

Medima P
 Zabezpečuje bezpečnost pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Medima P2
 Zabezpečuje bezpečnost pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Bezpečnost pacientů

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Bezpečnost pacientů

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Bezpečnost pacientů
 Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích. Systém je určen k monitorování pacientů v kritických okamžicích.

Inf. set	PVC s automatickou ochranou proti volnému průtoku: NON DOP
Infúzní kapalina	Bez omezení, přípustná je i krev
Průtok	0.1 - 1200 ml/h, přírůstky 0.1 ml/h, plnění setu (hadíčky) 1200 ml/h
Objem infuze	0.1 - 20 000 ml; přírůstky 0.1 ml
Délka infuze	1 min - 200 h
Bolus	Průtok: až 1200 ml/h, přírůstky 0.1 ml/h; Objem bolusu: 1-500 ml Programovatelný objem (dávka), délka nebo průtoková rychlost, automatický a manuální bolus
Indukční dávka	Až 1200 ml/h, 0.1 ml/h přírůstek, programovatelný objem (dávka), čas nebo průtoková rychlost
KOR (KVO)	0 - 20 ml/h
Přesnost průtoku	±5% v průběhu 96 h nebo 10 litrů, podle EN60601-2-24 (s inf. sety Medima Marcomed Gama)
Tlak okluze	Po proudu: 11 úrovní: 0 - 120 kPa Proti proudu: Automatické snížení zbytkového bolusu po uvolnění okluze; Grafické znázornění infúzního tlaku a nastavené úrovně
Kapkové čidlo	Volitelné, odpojitelné
Vzduchový senzor	Ultrazvukový, programovatelná citlivost: - jednotlivá bublina 0.05-0.3 ml - akumulované 0.1-1.5 ml / 15 min
Režim provozu	Model P Model P2
	1 ml/h, ml/min, ml/24h, l/h, l/24, objem v průběhu času (všechny modely)
	- g, µg, mg, g, µU, mU, U, KU, nmol, µmol, mmol, mol/kg, min, h, 24h -
	- přerušovaná infuze
	- profil - 24 kroků
	- rampa zapnout rampa vypnout (TPN)
Další parametry	Automatické blokování otevření ochrany proti volnému průtoku Knihoznačková až 120 programovatelných léků s mělkými a tvrdými limity pro všechny infúzní parametry (model P2) Přenos knihovny léků a konfigurace z pumpy do pumpy Programovatelná infúzní pauza: 1 min - 24h Odložený start: 1 min - 24h Naprogramované parametry vybrané funkce je možno chránit heslem Nastavení hlasitosti alarmů a výběr typu zvuku Noční režim: ladění jasu displeje a hlasitosti alarmů, programovatelný čas začátku konce Jednoduché připojení/odpojení k dokovací stanici (během infuze) Pokročilý systém testování pumpy Možnost připojení k nemocničnímu informačnímu systému Otevírat systém: Aktualizace softwaru přes RS232C
Alarmy	Bez napájení, slabá baterie, vybitá baterie, zkontrolujte inf. set, zkontrolujte svorku okluze (proti proudu po proudu), vysoký tlak, rozpojené vedení (hadíčka, set), průtok příliš nízký příliš vysoký, xx min do konce infuze, konec infuze, vzduch v hadičce, vzduch v hadičce (akumulovaný), chybi kapkové čidlo, pauza, konec pauzy, konec cyklu, neúčinný lék, nesprávné upevnění, chyba xx, přerušovaná infuze, alarmy jsou akustické i optické
Protokol příhod	2000 zaznamů o aktivitách obsluhy nebo alarmech s datem a časem příhody
Napájení	100-230 VA, 50/60 Hz, max. 15W, 12-15 VDC, max. 1A
Baterie	NiMH, kapacita 2000 mAh, doba provozu baterie: Max. 10h / 25 ml/h (min. 3h 10% max. výkonu), doba dobíjení: Max. 5h
Rozhraní	Připojení RS232 a IR k dokovací stanici
Konektor alarmu	24V, 1A, NO/NC
Rozměry	355 x 115 x 166 mm (bez tyčové upínky)
Hmotnost	2.5 kg
Provozní podmínky	+5°C - +40°C, max. vlhkost 90%
Klasifikace	CE, třída ochrany I, odolný vůči defibrilaci, IP22
Shoda s bezp. normami	EN60601-1, EN60601-1-2, EN60601-2-24, MDD93-42/EEC - IIb

2) Rozpis cenové nabídky

Část	Název přístroje	Počet ks	Cena za ks bez DPH	Cena celkem bez DPH	Sazba DPH	DPH	Celkem vč. DPH
6	Infuzní technika			2 996 996,00	21%	629 369,16	3 626 365,16
6	lineární dávkovače pro transportní lůžko	6	19 731,00	118 386,00	21%	24 861,06	143 247,06
6	Modulární infuzní technika pro JIP a ARO lůžka				21%		
6	infuzní pumpa	34	28 040,00	953 360,00	21%	200 205,60	1 153 565,60
6	lineární dávkovač	64	22 650,00	1 449 600,00	21%	304 416,00	1 754 016,00
6	dokovací stanice	21	22 650,00	475 650,00	21%	99 886,50	575 536,50

Příloha č. 3 návrhu smlouvy:

Předávací protokol zdravotnického prostředku

Dodavatel IČ DIČ Adresa tel: email:	Odběratel: Krajská zdravotní, a.s. IČ: 254 88 627 Adresa: Sociální péče 3316/12A, 401 13, Ústí nad Labem
Smlouva/objednávka č.: Faktura č.: Dodací list č.: Datum vystavení předávacího protokolu:	Místo určení (OZ): Adresa (vč. uvedení pavilonu/budovy)

Dodavatel potvrzuje, že zboží, tak jak je uvedeno níže, bylo dodáno a nainstalováno v souladu s Kupní smlouvou/objednávkou č.

Dodané zboží dle kupní smlouvy/objednávky	Označení zboží v kupní smlouvě/objednávce a na faktuře	Typ přístroje, výrobce

Dodané příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet

Klasifikační třída ZP (třída rizika):

Záruční servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 123/2000 Sb. v platném znění je garantován po dobu měsíců

Pozáruční servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 123/2000 Sb. v platném znění je garantován po dobu měsíců, firmou

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky proběhlo dle zákona č. 123/2000 Sb. v platném znění dne:

Předaná dokumentace:

Protokol o proškolení/instruktaži	ANO	NE
Návod k obsluze	ANO	NE
Návod k obsluze v el. podobě (CD/DVD)	ANO	NE
Prohlášení o shodě (CE certifikát)	ANO	NE
Servisní dokumentace	ANO	NE

Zboží předal:

datum:

podpis:

Zboží převzal:

datum:

podpis: