

Kupní smlouva č.19-0-33

medisap,s.r.o.

se sídlem: Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 3
IČO: 48029360
DIČ: CZ48029360
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 14601
bankovní spojení: [REDACTED]
zastoupená: [REDACTED]
kontaktní osoba: [REDACTED]
(dále jako „**prodávající**“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12A, Ústí nad Labem, PSČ 401 13
IČO: 25488627
DIČ: CZ25488627
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550
bankovní spojení: [REDACTED]
zastoupená: [REDACTED]
kontaktní údaje: [REDACTED]
kontakt ve věcech soutěže: [REDACTED]
email: vaclav.styvar@kzcr.eu
kontakt ve věcech technických: [REDACTED]
(dále jako „**kupující**“)

Spolu jako smluvní strany dnešního dne uzavírají tuto

kupní smlouvu dle ustanovení § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění
pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“)

(dále jen „smlouva“)

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

Tuto smlouvu uzavírají smluvní strany na základě veřejné zakázky s názvem:

„Dodávka anesteziologických přístrojů“

Účelem této smlouvy je zajištění nákupu níže uvedeného předmětu koupě a zajištění jeho plné provozuschopnosti prodávajícím nejméně po záruční dobu, provádění pozáručního servisu a v případě zájmu kupujícího i zajištění oprav a náhradních dílů po záruční dobu.

Článek I.

Předmět smlouvy

1. Prodávající se touto smlouvou zavazuje kupujícímu odevzdat věc, která je předmětem koupě spolu s odpovídajícím příslušenstvím, a umožnit mu nabýt vlastnické právo k ní, a kupující se zavazuje, že věc převezme a zaplatí prodávajícímu kupní cenu. Předmětem koupě je věc: **Anesteziologické přístroje** (dále i jako „přístroj“ nebo „zboží“).
2. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy – Nabídka č. 2020 -16 ze dne 26.06.2020, která tvoří její nedílnou součást.

3. Předmětem této smlouvy je nákup zboží a zajištění jeho plné provozuschopnosti prodávajícím nejméně po záruční dobu a dále zajištění oprav a náhradních dílů v rámci záruky.
4. Předmětem smlouvy je dále i:
 - doprava zboží do místa plnění,
 - montáž zboží,
 - instalace zboží,
 - uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti,
 - ověření deklarovaných technických parametrů nabízených přístrojů dle technické specifikace,
 - provedení všech přijímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí,
 - instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností (dále jen „OOKC“) kupujícího, včetně vystavení protokolu o instruktáži,
 - předání dokladů dle čl. III. této smlouvy,
 - záruční servis a pozáruční servis dle ve smlouvě uvedených podmínek,
 - likvidace obalového materiálu.
5. Prodávající se zavazuje dodat zboží nové, nerepasované a nepoužité.

Článek II.

Kupní cena zboží

1. Kupní cena zboží je **3 450 100,00 Kč bez daně z přidané hodnoty** (dále jen „DPH“).
2. Ke kupní ceně dle čl. II. bod 1. této smlouvy bude připočtena DPH platná v den uskutečnění zdanitelného plnění a za její určení a vyčíslení v souladu s právními předpisy nese odpovědnost prodávající.
3. Kupní cena určená postupem podle bodu 1 a 2 tohoto článku je cenou nepřekročitelnou a cenou konečnou zahrnující veškeré plnění dle této smlouvy, tj. jsou v ní zahrnuty i veškeré náklady na plnění podle článku I. bod 4, s výjimkou pozáručního servisu, jehož úhrada je upravena samostatně v čl. VI. této smlouvy.
4. Kupní cena bude kupujícím uhrazena na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím dle této smlouvy.
5. Každý daňový doklad (faktura) musí být vystaven v souladu s ust. § 28 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty (dále jen „zákon o DPH“), a vedle náležitostí dle ust. § 29 zákona o DPH musí splňovat i další náležitosti. A to zejména:
 - identifikační číslo kupujícího a prodávajícího,
 - den splatnosti,
 - označení peněžního ústavu a číslo účtu, ve prospěch kterého má být provedena platba, konstantní a variabilní symbol,
 - odvolávka na smlouvu uvedením názvu smlouvy a dodaného zboží,
 - razítko a podpis osoby oprávněné k vystavení daňového dokladu (faktury),
 - soupis příloh,

Prodávající je oprávněn vystavit daňový doklad (fakturu) až po řádném předání zboží kupujícímu, jak je definováno v čl. III odst. 2 smlouvy, a to na základě protokolu o předání zboží podepsaného oběma smluvními stranami. Tento protokol o předání zboží musí být přílohou daňového dokladu (faktury).

6. Je-li součástí předmětu plnění této smlouvy poskytnutí licence na užívání software, daňový doklad (faktura) musí dále obsahovat všechny náležitosti nezbytné k prokázání legálního nabytí licencí na užívání software, které jsou předmětem plnění této smlouvy (dodávaných samostatně nebo jako součást některé dílčí části předmětu plnění). Minimálně musí pro každou licenci na užívání software obsahovat přesnou a úplnou specifikaci licence na užívání software (název software, verze software, typ licence, jazyková mutace, bitová verze popř. výrobce software, časové omezení nebo další upřesňující údaje, a to ve tvaru, shodném se specifikací licence na užívání software definovanou jejím poskytovatelem), počet dodaných licencí (či vyjádření, že jde o licenci bez omezení počtu instalací nebo přístupů) a s výjimkou licencí typu OEM, také jejich cenu.
7. Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.

8. V případě, že prodávající uvede v daňovém dokladu (faktuře) jiný bankovní účet, než jím uvedený v záhlaví této smlouvy, je povinen na tuto skutečnost kupujícího výslovně upozornit (průvodním dopisem k daňovému dokladu (faktuře) o změně čísla účtu nebo červeným vyznačením nového čísla účtu v daňovém dokladu (faktuře)) před splatností svého nároku, který se stává nárokem nesplatným až do doby naplnění uvedené povinnosti prodávajícího. V opačném případě nese prodávající veškeré náklady spojené s opětovným zasláním peněžních prostředků ve prospěch jiného, než v záhlaví smlouvy uvedeného bankovního účtu, riziko škod a kupující se v takovém případě nedostává do prodlení.
9. Splatnost každého daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím je 60 kalendářních dnů ode dne jeho doručení kupujícímu. Prodávající se zavazuje předat či odeslat daňový doklad (fakturu) kupujícímu nejpozději následující pracovní den po jeho vystavení.
10. Pokud daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti ve smyslu výše uvedených ustanovení tohoto článku smlouvy, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění či opravě, aniž se tak dostane do prodlení se zaplacením. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu s novou lhůtou splatnosti v délce 60 kalendářních dnů od opětovného doručení náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury).
11. Smluvní strany považují za okamžik splnění peněžitých závazků vyplývajících z této smlouvy okamžik odeslání peněžité platby z bankovního účtu kupujícího na příslušný účet prodávajícího.
12. Kupující neposkytuje prodávajícímu zálohu na kupní cenu.

III.

Doba a místo plnění

1. Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu nejpozději do 56 kalendářních dnů ode dne účinnosti této smlouvy. O termínu předání musí prodávající informovat pověřené pracovníky (zástupce) kupujícího minimálně 3 pracovní dny předem. Přesný termín a způsob předání bude domluven pověřenými zástupci prodávajícího a kupujícího.

Pověřeným zástupcem prodávajícího je: [REDACTED]

Pověřeným zástupcem kupujícího jsou:

- 1) [REDACTED]
- 2) [REDACTED]
- 3) [REDACTED],

nebo jiný pověřený pracovník OOKC kupujícího.

2. Za předání zboží se považuje:
 - a. dodání zboží na adresu:
 - b. Krajská zdravotní, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z., Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem – oddělení KAPIM
 - c. montáž zboží a
 - d. instalace zboží a
 - e. uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a
 - f. provedení všech převíracích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a
 - g. instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka OOKC kupujícího, a včetně vystavení protokolu o instruktáži a
 - h. 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. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“); v případě zboží se zdroji ionizačního záření i dokumentaci dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů, a prováděcích předpisů, zejména vyhlášky č. 422/2016 Sb., o radiační ochraně a zabezpečení radionuklidového zdroje, ve znění pozdějších předpisů, a

- i. likvidace obalového materiálu,
 - j. v případě zboží, které je zákonem č.505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů, a vyhláškou MPO č.345/2002, kterou se stanoví měřidla k povinnému ověřování a měřidla podléhající schválení typu, ve znění pozdějších předpisů, zařazeno jako stanovené měřidlo, případně dodané zboží je zdravotnickým prostředkem s měřicí funkcí, dodání dokladů o prvotní kalibraci či metrologickém ověření.
3. Zvláštní požadavky:
- a. je-li předmětem smlouvy i dodání licencí na užívání software, prodávající uvede na daňovém dokladu (faktuře), případně na dodacím listu, k veškerému softwarovému vybavení všech komponent zboží přesnou specifikaci SW – výrobce (držitele autorských práv), název, verzi, edici, lokalizaci, bitovou verzi, licenční typ. Dále prodávající předá licenční certifikáty, licenční čísla a licenční ujednání (EULA apod.) k veškerému softwarovému vybavení všech komponent zboží. Nesplnění této podmínky bude v procesu akceptace předmětu plnění této smlouvy klasifikováno jako podstatná vada plnění (vada bránící následnému používání předmětu plnění),
 - b. 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,
 - c. protokol o předání zboží musí být na straně kupujícího podepsán pracovníkem OOKC, v opačném případě není předání zboží považováno za úplné a nelze se domáhat úhrady kupní ceny.

IV.

Vlastnické právo a nebezpečí škody na zboží

1. Nebezpečí škody na zboží přechází na kupujícího okamžikem převzetí zboží. Tým následek má, nepřevzeme-li kupující zboží, ač mu s ním prodávající umožnil nakládat.
2. Vlastnické právo ke zboží dle této kupní smlouvy přechází na kupujícího předáním zboží (viz čl. III. této smlouvy).

V.

Záruka za jakost

1. Prodávající odpovídá za to, že zboží v době jeho převzetí kupujícím:
 - a. nebude mít žádné právní vady (zjevné či skryté), zejména pak, že nebude zatíženo právy třetích osob, ze kterých by pro kupujícího vyplynuly jakékoliv další finanční nebo jiné povinnosti ve prospěch třetích stran (dále rovněž „právní vady“),
 - b. nebude mít žádné faktické vady (zjevné či skryté), zejména pak, že bude splňovat veškeré funkční, technické a jiné vlastnosti a specifikace dohodnuté v této smlouvě včetně jejích příloh (tj. vlastnosti a specifikace výslovně kupujícím požadované) a vlastnosti obvyklé (tj. vlastnosti, které jsou obvykle na zboží, jež je předmětem této smlouvy, kladeny) a dále, že bude splňovat veškeré požadavky stanovené příslušnými právními předpisy a technickými normami, a to jak v České republice, tak i v zemi výrobce zboží (dále rovněž „faktické vady“).
2. Prodávající odpovídá za vady zboží, jež bude mít zboží v době jeho převzetí kupujícím, za vady zboží vzniklé porušením povinnosti prodávajícího a dále prodávající přebírá závazek a odpovědnost za vady zboží, které se na zboží vyskytnou v průběhu záruční doby (tj. prodávající poskytne kupujícímu záruku za jakost zboží ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku).
3. Záruční doba na zboží je **24 (slovy: dvacetčtyři)** měsíců. Záruční doba počíná běžet předáním zboží. V případě řádného a včasného vytčení vady se běh záruční doby (pokud ještě neuběhla celá) staví a počíná znovu běžet až ode dne převzetí opraveného reklamovaného zboží zpět kupujícím nebo ode dne, kdy kupující a prodávající písemně potvrdí vyřízení reklamace jiným způsobem, na kterém se písemně dohodnou.
4. Záruka se nevztahuje na vady zboží vzniklé poškozením zboží způsobeným třetími osobami nebo kupujícím při užívání zboží v rozporu s návodem k použití a údržbě zboží, ledaže k takovému poškození došlo v důsledku jiné vady zboží.

5. Prodávající se zavazuje v rámci záruky provádět servis zboží (dle § 64 a násl. zákona o zdravotnických prostředcích), tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, provádět dodávky všech náhradních dílů a provádět standardní vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
6. Záruka se vztahuje i na příslušenství, které je nutné k plnému a bezpečnému využití dodaného zboží po celou záruční dobu, a které bylo prodávajícím dodáno spolu se zbožím. Stejně tak poskytne prodávající spotřební materiál potřebný pro jím prováděný servis, revize, předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace a validace dle tohoto článku. Pro vyloučení pochybností smluvní strany uvádějí, že kupní cena podle článku II. této smlouvy zahrnuje i cenu (včetně výměny) za tento materiál v potřebném množství a kvalitě po celou záruční dobu, přičemž prodávající není oprávněn požadovat uhrazení a kupující neuhradí prodávajícímu jakoukoli dodatečnou úhradu anebo dodatečné náklady prodávajícího v souvislosti se servisem zboží
7. Kupující je povinen oznámit prodávajícímu vadu zboží, která se vyskytla v průběhu záruční doby, a to bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 7 (slovem: sedmi) pracovních dnů poté, kdy kupující vadu zjistil. Vytčení vady musí být oznámeno prodávajícímu telefonicky a následně též po telefonickém nahlášení e-mailem na kontaktní údaje prodávajícího. Kontaktní údaje prodávajícího pro účely hlášení závad: **servisní středisko medisap,s.r.o.** Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3, **tel.: +420 225001526**, email: **servis@medisap.cz**.
8. V případě uplatnění odpovědnosti za vady zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisního technika na opravu bude maximálně 48 hodin od telefonického nahlášení závady prodávajícímu.
9. Lhůta pro odstranění vad nebude delší než 3 kalendářní dny. Lhůta pro odstranění vad začíná plynout ode dne telefonického nahlášení vad prodávajícímu na výše uvedené kontaktní údaje prodávajícího, pokud je kupujícím dodržen postup dle odst. 7 tohoto článku.
10. Prodávající se zavazuje, že v případě, že nebude možné vady zboží odstranit na místě do lhůty uvedené v odstavci 9 tohoto článku, poskytne kupujícímu nejpozději do 48 hodin po uplynutí lhůty pro odstranění vad až do doby úplného vyřízení reklamace, náhradní zboží odpovídající specifikaci zboží podle této smlouvy, a to bezplatně. Dovoz a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.
11. Smluvní strany se dohodly, že záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením vady a vyřízením reklamace.
12. Smluvní strany se dohodly, že dojde-li ke vzniku stejné vady na předmětu plnění, která již byla prodávajícím v průběhu záruční doby (1 nebo 2x) odstraněna, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím dodání nového zboží odpovídajícího specifikaci dle této smlouvy.
13. V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu pro odstranění vady prodávajícímu splnit, může být prodávajícímu kupujícím písemně poskytnuta delší lhůta pro odstranění vady bez toho, aby se prodávající dostal v průběhu poskytnuté delší lhůty na odstranění vady do prodlení s jejím odstraněním. O hledisku, zda charakter, závažnost a rozsah vady vyžaduje poskytnutí delší lhůty pro odstranění vady, stejně tak jako o její délce, rozhoduje kupující. Poskytnutí delší lhůty na odstranění vady nemá vliv na povinnost prodávajícího uvedenou v odstavci 10 tohoto článku.
14. Prodávající se též zavazuje provádět v době záruky bezplatně:
 - výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologické ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů,
 - bezpečnostně technické kontroly dle § 65 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - revize dle § 67 a 68 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.
15. Prodávající se zavazuje v rámci záruky určit a sledovat termíny bezpečnostně technických kontrol dle zákona o zdravotnických prostředcích dle pokynů výrobce. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající neprodleně pracovníkovi OOKC kupujícího.
16. Kontaktní osobou pro přímou komunikaci se servisním technikem prodávajícího je pracovník OOKC kupujícího. Ze strany prodávajícího bude umožněna i telefonická konzultace pověřenými pracovníky zdravotnického pracoviště a pracovníky OOKC kupujícího.

VI.

Pozáruční servis

1. Prodávající se touto smlouvou dále zavazuje poskytovat kupujícímu pozáruční servis zboží. Pozáruční servis bude poskytován po dobu 96 měsíců ode dne uplynutí záruční doby uvedené v čl. V. této smlouvy.
2. Pozáruční servis zahrnuje:
 - výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologické ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů,
 - bezpečnostně technické kontroly dle § 65 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - revize dle § 67 a 68 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.
3. Prodávající je zároveň v rámci poskytování pozáručního servisu povinen určit a sledovat termíny bezpečnostně technických kontrol dle zákona o zdravotnických prostředcích dle pokynů výrobce.
4. Za poskytování pozáručního servisu ve výše stanoveném rozsahu se kupující zavazuje zaplatit celkovou částku **450 000,00 Kč bez DPH**, jejíž bližší specifikace je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy. Úplata za poskytování pozáručního servisu bude kupujícím hrazena průběžně ve čtvrtletních platbách na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného vždy k prvnímu dni následujícího čtvrtletí. Výše čtvrtletní platby bude vždy zahrnovat úplatu za činnosti pozáručního servisu poskytnuté v předcházejícím kalendářním čtvrtletí. Přílohou daňového dokladu (faktury) bude protokol (příp. protokoly) o provedení pozáručního servisu podepsaný oběma smluvními stranami. Na vyúčtování pozáručního servisu se přiměřeně použijí ustanovení uvedená v čl. II. této smlouvy.
5. Kupující je oprávněn vypovědět ustanovení tohoto článku, a to bez uvedení důvodu. Výpovědní doba činí 3 měsíce a začíná plynout prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi prodávajícímu.

VII.

Sankční ujednání

1. Nezaplatí-li kupující prodávajícímu kupní cenu zboží řádně a včas, je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím úrok z prodlení ve výši 0,005 % z dlužné částky za každý den prodlení, a to až do úplného zaplacení dlužné částky.
2. Nedodá-li prodávající kupujícímu zboží řádně a včas, tj. pokud nedojde k předání zboží v souladu s čl. III. této smlouvy, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny zboží bez DPH za každý den prodlení, a to až do řádného předání zboží kupujícímu.
3. V případě, že prodávající neodstraní vady zboží ve lhůtě uvedené v čl. V. odst. 9 smlouvy a nebude poskytnuto náhradní zboží ve lhůtě dle čl. V. odst. 10 smlouvy, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny nedodaného náhradního zboží bez DPH za každý kalendářní den až do řádného odstranění vad zboží.
4. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu škody v plném rozsahu, ani právo na odstoupení od smlouvy v souladu s občanským zákoníkem a zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů.
5. Smluvní pokuta je splatná do 30 kalendářních dnů ode dne, ve kterém na ni vznikl nárok.

VIII.

Předčasné ukončení smlouvy

1. Tato kupní smlouva může být ukončena dohodou smluvních stran či odstoupením od smlouvy dle občanského zákoníku.
2. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s občanským zákoníkem.

IX.

Zvláštní ustanovení

1. V případě, že hodnota předmětu smlouvy přesahuje 50 000 Kč bez DPH, a na smlouvu se nevztahuje některá z dalších výjimek uvedených v § 3 odst. 2 zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů, musí být tato smlouva uveřejněna prostřednictvím registru smluv do tří měsíců ode dne, kdy byla uzavřena. V případě nesplnění této povinnosti bude smlouva ze zákona zrušena od počátku.
2. Smluvní strany shodně prohlašují, že žádné ustanovení této smlouvy (včetně všech jejích příloh), nepředstavuje obchodní tajemství žádné smluvní strany podle § 504 občanského zákoníku a ani důvěrné informace, a souhlasí s uveřejněním této smlouvy v plném rozsahu.
3. Smluvní strany se dohodly, že elektronický obraz této smlouvy a metadata vyžadovaná zákonem zašle správci registru smluv kupující ve lhůtě 14 dní od uzavření smlouvy.
4. V případě, že smlouva nebude uveřejněna prostřednictvím registru smluv ani v 15. den od jejího uzavření, je oprávněná předat elektronický obraz smlouvy a metadata druhá smluvní strana tak, aby smlouva byla uveřejněna prostřednictvím registru smluv do tří měsíců ode dne, kdy byla uzavřena.

X.

Závěrečná ustanovení

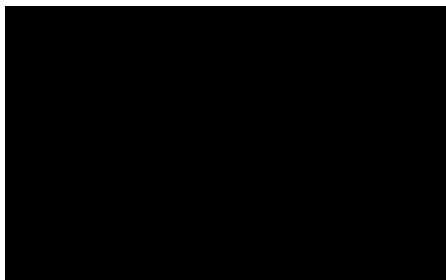
1. Není-li v této smlouvě výslovně ujednáno jinak, veškerá právní jednání činěná v písemné formě si smluvní strany doručují osobně oproti podpisu druhé smluvní strany, datovými zprávami ve smyslu zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, či prostřednictvím provozovatele poštovních služeb ve smyslu zákona č. 29/2000 Sb., o poštovních službách na adresu uvedenou v záhlaví této smlouvy, případně na jinou adresu písemně sdělenou příslušnou smluvní stranou. Je-li písemnost doručována do datové schránky, považuje se za doručenu okamžikem, kdy se adresát do datové schránky přihlásí. Pokud se adresát do datové schránky nepřihlásí ve lhůtě 10 dnů ode dne, kdy byla písemnost do datové schránky dodána, považuje se posledním dnem této lhůty písemnost za doručenu.
2. 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.
3. Prodávající na sebe přebírá nebezpečí změny okolností podle § 1765 občanského zákoníku, jako například změny kurzu cizí měny.
4. 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.
5. 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 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 zbývajíc část kupní ceny poníženou o daň prodávajícímu.
6. Smluvní strany tímto prohlašují, že si před podpisem této smlouvy vzájemně sdělily veškeré skutkové a právní okolnosti, o nichž ke dni uzavření této smlouvy věděly či musely vědět, a které jsou relevantní ve vztahu k uzavření této smlouvy.
7. Ve vztazích vyplývajících z této smlouvy se obchodní zvyklosti budou aplikovat pouze v případě, že dané otázky nejsou regulovány dispozitivními ustanoveními občanského zákoníku.
8. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží po podpisu této smlouvy po jednom vyhotovení.
9. Smluvní strany prohlašují, že si text smlouvy řádně přečetly, tomuto porozuměly a souhlasí s ním.
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 objednávka 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.

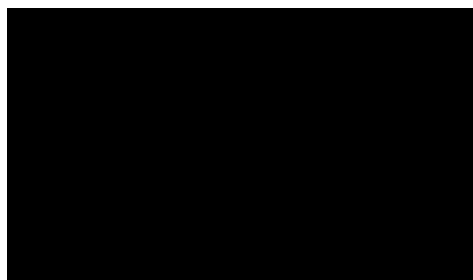
11. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.

Příloha č. 1 - Nabídka č. 2020-16

V Ústí nad Labem, dne



V Praze, dne 07.09.2020



Příloha č. 1 - Nabídka č. 2020-16

Anesteziologické přístroje vč příslušenství 2 ks

Nabídková cena bez DPH	3 450 100,00 Kč
DPH 21 %	724 521,00 Kč
Nabídková cena vč DPH	4 174 621,00 Kč
Pozáruční servis na dobu 8 let bez DPH	450 000,00 Kč
DPH 21 %	94 500,00 Kč
Pozáruční servis na dobu 8 let vč DPH	544 500,00 Kč

**Technická specifikace –
Dodávka anesteziologických přístrojů**

Popis:

Anesteziologický přístroj včetně monitoru vitálních funkcí pro centrální operační sály Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z. Krajské zdravotní, a.s. Sestava musí být plně kompatibilní se stávajícím vybavením na operačních sálech (anesteziologické přístroje Aisys CS2 a Carestation 650 od výrobce GE) na Klinice anesteziologie, perioperační a intenzivní medicíny (monitorovací systémy CScs a monitory Carestation B850, B450 od výrobce GE).

ANO SPLNĚNO (Nabízená technika je ve shodě dle shora uvedeného požadavku, od výrobce GE Healthcare Inc.)

Požadavek:Seznam požadovaných položek:

- 2 ks Anesteziologický přístroj
- 2 ks Monitor vitálních funkcí

ANO SPLNĚNO: (2 kusy Anesteziologických přístrojů CARESTATION 650,
2 kusy Monitorů vitálních funkcí CARESCAPE B850)

Požadavek:Požadované minimální technické a uživatelské parametry a vlastnosti:**Anesteziologický přístroj****ANO SPLNĚNO (Dle plného znění shora uvedené, přiložené dokumentace)**

Nabídnuto: Anesteziologický přístroj CARESTATION 650 s monitorem anestetických plynů E-sCAiO)

Požadavek:

- Pojízdňý přístroj s hlavní psací deskou a minimálně 2 zásuvkami na materiál

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 36 (3 zásuvky))

Požadavek:

- Integrované osvětlení pracovní plochy

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 19)

Požadavek:

- Uživatelské rozhraní celého přístroje v českém jazyce

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650)

•

Požadavek:

- Záložní napájení celého přístroje minimálně na 60 minut

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 4 (90 minut))

Požadavek:

- Hmotnost celého přístroje do 250 kg

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-15, jmenovitá hmotnost 145 kg+(2ks Odpařovače 14kg) +Dle B850 (1ks monitoru) 13,8 kg + (2ks modulů (NMT, Entropy)) 1,2kg (1ks CS1) 1,85kg+ (1ks plynový modul) 0,6kg = celkem 176,45 kg)

Požadavek:

- Aretace pohybu celé sestavy centrální brzdou

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 2-6)

Požadavek:

- Připojení na standardní rozvody medicínálních plynů (kyslík, vzduch, oxid dusný)

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-6)

Požadavek:

- směšovač plynů (kyslík, vzduch, oxid dusný) se systémem zamezujícím podání hypoxické směsi (tj. směsi s podílem kyslíku 20 a méně procent) a zobrazením průtokoměrů na obrazovce ventilátoru

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-11, 11-4)

Požadavek:

- Plynulá regulace průtoku čerstvých plynů minimálně do 10 litrů za minutu

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-11 do 15 l/min)

Požadavek:

- Elektronické průtokoměry s kalibrací pro low-flow a minimal-flow anestezii

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-11)

Požadavek:

- Použití mechanicky ovládaných odpařovačů pro sevofluran a desfluran (odpařovače nejsou součástí dodávky)

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 5-2, 6-10)

Požadavek:

- Elektronické snímání spotřeby plynů a anestetik s vyčíslením reálných ekonomických nákladů za výkon, včetně možnosti zobrazení okamžité spotřeby anestetik v Kč

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-24, 12-3,4)

Požadavek:

- Integrovaný odvod odpadních plynů

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 8-26)

Požadavek:

- Automatický testovací režim s možností přeskočení testu a okamžitého uvedení přístroje do provozu, včetně testu těsnosti odpařovačů

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 5-2 až 5-11, test odpařovačů na str. 5-9)

Požadavek:

- Samostatný výstup pro kyslíkovou polomasku (brýle)

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 8-21)

Požadavek:

- Samostatný výstup čerstvých plynů

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 3-39, 2-18)

Požadavek:

- Přepnutí ruční a řízené ventilace

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 2-2)

Požadavek:

- Musí umět zastavení příkonu plynů během zajišťování dýchacích cest pacienta formou použití předdefinované procedury přístroje

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 3-32 (Procedura pozastavení průtoku plynu))

Požadavek:

- Minimálně 4 elektrické zásuvky (220 – 240V, 50 Hz) integrované na anesteziologickém přístroji

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-9, 1-6, 1-7) (220-240V, 50Hz)

Požadavek:

- Držáky pro upevnění monitoru s obrazovkou ventilátoru na anesteziologickém přístroji – pohyblivé rameno s umístěním obrazovek nad sebou

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 8-30, 6-27)

Požadavek:

- Integrovaná odsávačka s možností nastavení intenzity sání

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 8-19)

Požadavek:

- možnost tisku patientské zprávy, včetně dat z ventilátoru na laserové síťové tiskárně (tiskárna je součástí dodávky)

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-20)

Požadavek:

- Akustické i vizuální alarmy s řazení dle významnosti v minimálně 3 úrovních s možností uživatelského nastavení limitních hodnot a možností zobrazení historie alarmů

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 7-2 až 7-21, 3 úrovně-vysoká, střední a nízká úroveň)

Požadavek:

- Schopnost identifikace pacienta na základě seznamu, který si monitor načte z NIS prostřednictvím rozhraní HL7 (dodávka potřebného SW a HW pro komunikaci s protokolem HL7 musí být součástí nabídky, nebude-li možno přístroj připojit ke stávající infrastruktuře nemocnice)

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze Unity ID ve spojení s Gateway HL7)

Požadavek:

- Připravenost celého přístroje na integraci do nemocničního informačního systému prostřednictvím protokolu HL7 včetně připravenosti pro vedení elektronického záznamu

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze Unity ID ve spojení s Gateway HL7)

Požadavek:

- Modul plynové analýzy pro inspirační a expirační hodnoty kyslíku, oxidu dusného, oxidu uhličitého a anesteziologické plyny s automatickou detekcí a s paramagnetickým měřením O₂, použitelný jak v anesteziologickém přístroji a také v monitoru životních funkcí dle volby uživatele

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 6-2 a Návod k obsluze CARESCAPE B850 str.39)

Požadavek:

- Display ventilátoru s úhlopříčkou minimálně 15 palců

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 11-15 (38 cm = 15 palců))

Požadavek:

- Monitorace ventilačních parametrů při všech ventilačních režimech minimálně v rozsahu: dechový objem, dechová frekvence, minutová ventilace, PEEP, špičkový inspirační tlak, plateau inspirační tlak

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3 (TV, RR, MV, PEEP, Peak, Pplat, atd.))

Požadavek:

- Nastavitelný dechový objem minimálně 20 až 1500 ml

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3)

Požadavek:

- Nastavitelná dechová frekvence minimálně 1 – 60 dechů za minutu

Upřesněno zadavatelem:

Vysvětlení zadavatele, povolen rozsah v PCV-VG na 2 až 60 dechů za minutu a v VCV na 4 až 60 dechů za minutu

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3)

Požadavek:

- Nastavitelný poměr inspira k expirium minimálně 2 : 1 až 1 : 6

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3 (rozsah 2:1 až 1:8))

Požadavek:

- Elektronicky nastavitelný PEEP minimálně do 30 cmH₂O

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3 (až 30 cm H₂O))

Požadavek:

- Nastavení inspirační pauzy minimálně 0 až 50% doby trvání inspira

Upřesněno zadavatelem:

Vysvětlení zadavatele, povolen rozsah inspirační pauzy v rozsahu VYP, 5 až 60%

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 3 (rozsah VYP, 5 až 60% insp.pauzy))

Požadavek:

- Kompenzace příkonu čerstvých plynů a poddajnosti ventilačního okruhu

ANO SPLNĚNO (Dle Návod k obsluze CS650 str.: 1-2, 3-24, 5-5))

Požadavek:

- Těsný patientský okruh

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k použití CS650 str.: 3-24, 8-24, 11-23))

Požadavek:

- Automaticky aktivovaný záložní apnoe režim, s nastavitelným dechovým objemem a frekvencí pro ventilaci pacientů

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 2)

Požadavek:

- Měřený dechový objem od 5 ml dechového objemu z tracheální rourky pacienta

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 5 (od 5 ml))

Požadavek:

- Ventilační režimy:
 - Objemově-řízená ventilace plně řízená i synchronizovaná
 - Tlakově řízená ventilace plně řízená i synchronizovaná
 - Spontánní ventilace pacienta s tlakovou podporou
 - Manuální, spontánní
 - Tlakově řízená ventilace s garantovaným objemem

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS650 str.: 2 (VCV,PCV, SIMV, PCV-VG, PSVPro, Manuální ventilace-spontánní)

Požadavek:

- Měření spirometrie z tracheální rourky nebo ventilátoru dle volby obsluhy se zobrazením smyček a hodnot včetně jejich ukládání do paměti a podkládání aktuálními průběhy

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k použití CS650 Str.: 2-19, 3-28, Zdroj-místo odkud je měření Str.:3-17, zobrazení str.: 2-15, 2-15))

Požadavek:

Monitor vitálních funkcí

- Displej úhlopříčky minimálně 15 palců

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 149 (19 palců))

Požadavek:

- Ovládání pomocí dotykové obrazovky

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 478)

Požadavek:

- Modulární konstrukce – základní multiparametrový modul s vlastní obrazovkou pro zobrazení vitálních funkcí pacienta během transportu plus další minimálně 4 sloty pro parametrové moduly

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze CS1 a Návodu k obsluze B850 str.: 63 (F5 pro 5 pozic pro moduly))

Požadavek:

- Pro každou sestavu anesteziologický přístroj/monitor musí být součástí dodávky 2 multiparametrové moduly s vlastní obrazovkou

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze CS1, (2ks pro každou sestavu))

Požadavek:

- Analogový výstup pro synchronizaci s externími zařízeními, minimálně 1xEKG

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze CS1 str.: 63 (1x EKG pro defibrilátor))

Požadavek:

- Grafické trendy a číselné trendy minimálně za posledních 24hodin a s minimálním rozlišením až 1 minuta

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 435 až 450, (posledních 24 hodin))

Požadavek:

- Současné zobrazení minimálně 6 stop pro libovolně zvolené křivky a 8 číselných parametrů

ANO SPLNĚNO (Dle technické specifikace B850 str.: 2 (8 stop pro křivky a 16 číselných parametrů na display))

Požadavek:

- Monitor musí být připojen ke stávajícímu systému pro vzdálený přístup pro náhled na obrazovku monitoru životních funkcí přes LAN z vybraných míst v nemocniční síti

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

- Přístroj musí umožnit zobrazení EKG pacienta z nemocniční databáze v systému MUSE i odeslání natočeného EKG do systému MUSE

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 60)

Požadavek:

- Měřené parametry:
 - EKG snímané z 5 svodů, rozměření ST úseku ve všech snímaných svodech se zobrazením elevace/deprese ST na průměrném QRS komplexu a se stanovením QT/QTc automatická analýza a záznam základních arytmií z minimálně 4 svodů současně

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace B850 str.2(3,5,10(12) svodů, Návodu k obsluze B850 str.: 180,181 Qt/QtC), Str.174 až 179 ST úsek))

Požadavek:

- 12-svodové EKG

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 64 (12 svodů EKG))

Požadavek:

- Měření pulsní oxymetrie (SpO2) se saturačním čidlem na prst nebo ucho

ANO SPLNĚNO (Dle CARESCAPE B850-spotřební materiál a příslušenství)

Požadavek:

- Stanovení dechové frekvence impedanční metodou

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 183)

Požadavek:

- Vyhodnocení indexu odezvy na chirurgický podnět z SpO2 nebo EKG (možno splnit externím přístrojem)

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k obsluze B850 str.: 217 (Z SpO2 index SPI)

Požadavek:

- Neinvazivní měření krevního tlaku s nastavením automatického režimu měření se zobrazením numerické hodnoty

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS1 str.: 7)

Požadavek:

- Měření minimálně 2 invazivních tlaků se zobrazením křivky a numerické hodnoty

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS1 str.: 8 (2 invazivní tlaky)

Požadavek:

- Měření minimálně dvou teplot se zobrazením numerické hodnoty

ANO SPLNĚNO (Dle Technické specifikace CS1 str.: 9 (2 teploty))

Požadavek:

- Kalkulátor dávek léčiv

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k použití B850 str.: 429 až 433)

Požadavek:

- Modul měření hloubky anestezie na základě signálu EEG (technologie BIS nebo Entropy)

ANO SPLNĚNO (Dle Návodu k použití B850 str.: 365 až 376 (Modul E-sEntropy))

Požadavek:

- Modul měření hloubky svalové relaxace

ANO SPLNĚNO (Dle (Dle Návodu k použití B850 str.: 379 až 389 (Modul E-sNMT)))

Požadavek:

- Příslušenství přístroje pro dospělé pacienty minimálně:

-1 ks manžety a hadice pro měření krevního tlaku pro každou kategorii dospělých pacientů
-1 ks opakovaně použitelného čidla SpO2 na prst
-1 ks opakovaně použitelného čidla SpO2 na ucho
-1ks opakovaně použitelného teplotního čidla pro měření povrchové teploty
-1 ks teplotního čidla pro měření centrální teploty (v hltanu nebo jícnu)
-Minimálně 2 ks kabelů pro napojení měření invazivních tlaků ve standardu Edwards Lifesciences
-1 ks kabelu pro připojení monitorace teploty z močového katétru s termistorem
-Příslušenství pro měření hloubky anestézie (technologie BIS nebo Entropy) včetně startovacího kitu elektrod
-Příslušenství pro měření hloubky svalové relaxace, propojovací kabel pro synchronizaci s externími zařízeními

ANO SPLNĚNO (Dle CARESCAPE B850-spotřební materiál a příslušenství)

Požadavek:

-Příslušenství pro každý monitor:
 -1 ks čtečka čárových kódů pro načítání dat pacienta z NIS

ANO SPLNĚNO (Dle (Dle Návodu k použití B850 str.: 61 a 62)

Požadavek:

Další a zvláštní požadavky:

- 1) Prodávající uvede na faktuře případně na dodacím listu k veškerému softwarovému vybavení všech komponent dodávky přesnou specifikaci SW - výrobce (držitele autorských práv), název, verzi, edici, lokalizaci, bitovou verzi, licenční typ. Dále prodávající předá licenční certifikáty, licenční čísla a licenční ujednání (EULA apod.) k veškerému softwarovému vybavení všech komponent dodávky.
- 2) Zboží - modalita, asociované pracovní stanice a servery resp. Dicom modalita MUSÍ splňovat následující požadavky před uvedením do produkčního provozu:
 - a) Hostname a názvy nodů budou splňovat jmennou konvenci používanou u KZ, a.s. (např. UL-XUS-RDGALK1), přičemž v případě Dicom nodu AET = Hostname.
 - b) Aplikační software ani rezidenční služby v operačním systému zboží NESMÍ pracovat s právy lokálního administrátora, pouze s účtem s právy nezbytně nutnými pro provoz aplikace.
 - c) Pokud jsou na bázi Windows, musí mít nainstalovaného AV klienta, který bude aktualizován ze serveru KZ, a.s. a operační systému bude napojen na WSUS (update server) KZ, a.s. – pokud toto neumožňují interní předpisy prodávajícího nebo předpisy výrobce, požaduje kupující po dobu životnosti zboží provádět prodávajícím na jeho náklady: pravidelné bezpečnostní aktualizace SW bezprostředně po jejich vydání, na základě požadavku kupujícího provádět kontroly na přítomnost škodlivého software a jejich odstranění.
 - d) LAN a DICOM konfigurační mód bude zpřístupněn určenému pracovníkovi odboru obslužných klinických činností KZ, a.s. (dále jen OOKC) a prodávající provede jeho zaškolení v oblasti příslušného Dicom nastavení dané stanice nebo serveru - pokud toto neumožňují interní předpisy prodávajícího nebo předpisy výrobce, požaduje kupující po dobu životnosti zboží provádět prodávajícím na jeho náklady kupujícím požadované změny v konfiguraci LAN a DICOM nastavení.
 - e) Prodávající si musí ve spolupráci s odborem informačních technologií (OIT) a OOKC (garanty za síť, AD a PACS) s dostatečným předstihem zajistit:
 - i) Fyzické připojení do plánované lokality (síťové zásuvky, propojení na páteřní síť, požadovanou rychlost portu)
 - ii) Přidělení IP adresy resp. adres, hostname a AET dle jmenné konvence KZ (hostname musí být shodný s AE title)
 - iii) Prodávající si musí zajistit konfiguraci na straně PACS a NIS

- f) Vzdálená správa zboží je možná na základě podepsání servisní smlouvy a příslušného dokumentu o přístupu o vzdáleném přístupu do LAN KZ, a.s.

ANO SPLNĚNO