

Kupní smlouva č. 19-0-38

Dnešního dne uzavřely

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]

Kontakt ve věcech soutěže: [REDACTED]

Kontakt ve věcech technických: [REDACTED]

(dále jako „**kupující**“)

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
Zvýšení kvality návazné péče Krajské zdravotní, a.s. – Dodávka anesteziologických přístrojů – Část 3 - Anesteziologické přístroje včetně monitorů vitálních funkcí pro ARO – Nemocnice Děčín, o.z.

Účelem této smlouvy je nákup níže uvedeného předmětu koupě a zajištění jeho plné provozuschopnosti prodávajícím nejméně po záruční dobu a dále zajištění oprav a náhradních dílů v záruční době. Předmět smlouvy souvisí s realizací projektu: **Zvýšení kvality návazné péče - Nemocnice Děčín, o.z., registrační číslo CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001559**, který je podpořen z 31. Výzvy Integrovaného regionálního operačního programu (IROP).

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 přístroj včetně monitorů vitálních funkcí pro ARO – Nemocnice Děčín, o.z.**, (dále i jako "přístroj" nebo "zboží").
2. 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.
3. Předmětem smlouvy je dále i:
 - doprava zboží do místa plnění,
 - montáž zboží,
 - instalace zboží,
 - uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti,
 - provedení všech přejímacích 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,
 - vystavení protokolu určenému zdravotnickému pracovníkovi, který opravňuje provádět následné instruktáže zdravotnického personálu v používání zboží ve smyslu §61, odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb.,
 - předání dokladů dle čl. III. této smlouvy,
 - záruční servis dle ve smlouvě uvedených podmínek,
 - likvidace obalového materiálu,
4. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 – Nabídka č. 2020-9 ze dne 17. června 2020 této smlouvy, která tvoří její nedílnou součást.
5. Prodávající se zavazuje dodat zboží nové, nerepasované a nepoužité.

Článek II.

Kupní cena zboží

1. Kupní cena zboží je **3 500 600,00 Kč bez DPH**.
2. Ke kupní ceně dle čl. II. bod 1. této smlouvy bude připočtená 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, je cenou konečnou a zahrnující veškeré plnění dle této smlouvy, tj. jsou v ní zahrnuté i veškeré náklady na plnění podle článku I. bod 3.
4. Kupní cena bude kupujícím uhrazena na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím na číslo účtu uvedené v záhlaví této smlouvy. V případě změny bankovního účtu uvedeného v záhlaví smlouvy je prodávající povinen toto bezodkladně (maximálně do tří dnů) oznámit kupujícímu (e-mailem nebo jiným písemným způsobem), 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.
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,
 - soupis příloh,
 - název projektu: Zvýšení kvality návazné péče - Nemocnice Děčín, o.z.
 - registrační číslo projektu: CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001559

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. 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 ve své faktuře jiný bankovní účet, než jím uvedený v záhlaví této smlouvy, je povinen na tuto skutečnost kupujícího výslovně upozornit (průvodním dopisem k faktuře o změně čísla účtu nebo červeným vyznačením nového čísla účtu ve faktuře) před splatností svého nároku, který se stává nárokem nesplacným až do doby naplnění uvedené povinnosti prodávajícího.
9. 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 30 kalendářních dnů od opětovného doručení náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury).
10. Splatnost každého daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím je 30 kalendářních dnů ode dne jeho doručení kupujícímu. Prodávající se zavazuje předat či odeslat daňový doklad (fakturu) kupujícímu nejpozději následující pracovní den po jeho vystavení.
11. Smluvní strany považují za okamžik splnění peněžitých závazků vyplývajících z této smlouvy okamžik odeslání peněžité platby z bankovního účtu povinné smluvní strany na účet oprávněné smluvní strany uvedený v záhlaví této smlouvy.
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 nabytí 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]
nebo jiný pověřený pracovník OOKC kupujícího.
2. Za předání zboží se považuje:
 - a. Dodání zboží na adresu:
Krajská zdravotní, a.s. – Nemocnice Děčín, o.z., U Nemocnice 1, 405 99 Děčín II – anesteziologicko-resuscitační oddělení a
 - b. montáž zboží a
 - c. instalace zboží a
 - d. uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a
 - e. provedení všech převíracích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a
 - f. instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností (dále jen „OOKC“) kupujícího, a včetně vystavení protokolu o instruktáži a

- g. vystavení protokolu určenému zdravotnickému pracovníkovi, který opravňuje provádět následné instruktáže zdravotnického personálu v používání zboží ve smyslu §61, odst. 2 zákona č. 268/2014 Sb.,
 - 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 ve znění pozdějších předpisů; 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 ve znění pozdějších předpisů a zabezpečení radionuklidového zdroje, a současně
 - i. likvidace obalového materiálu a
 - 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 a
 - k. podpis protokolu o předání zboží pověřenými zástupci obou smluvních stran (dále též „předání zboží“).
3. Zvláštní požadavky:
- a. 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. 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 odboru obslužných klinických činností, v opačném případě není plnění dodávky 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. Týž následek má, nepřevezme-li kupující zboží, ač mu s ní prodávající umožnil nakládat.
2. Vlastnické právo ke zboží dle této kupní smlouvy přechází na kupujícího předáním zboží (viz čl. III. odst. 1, 2 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 vyloučily 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 její příloh (tj. vlastnosti a specifikace výslovně kupujícím požadované) a vlastnosti obvyklé (tj. vlastnosti, které jsou obvyklé na zboží, jež je předmětem této smlouvy, kladený) 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, 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 dnem následujícím po okamžiku převzetí zboží kupujícím. 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 vystaví písemné potvrzení o 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 opravy poruch a závad zboží (dle § 66 zákona č. 268/2014 Sb.) 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 a bezpečnostně technické kontroly, 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 s dodáním a výměnou opotřebovaných dílů 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 zasláno prodávajícímu prostřednictvím e-mailu, faxu nebo jiným vhodným způsobem na kontaktní údaje pro tento účel určené prodávajícím. Kontaktní údaje prodávajícího pro účely hlášení závad: **servisní středisko medisap,s.r.o.**, Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3, [REDAKCE]
 8. V případě uplatnění reklamace zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisního technika na opravu bude maximálně 24 hodin od nahlášení závady prodávajícímu dle předchozího odstavce.
 9. Lhůta pro odstranění vad nebude delší než 3 kalendářní dny. Lhůta pro odstranění vad začíná plynout ode dne telefonického nahlášení vad prodávajícímu s následným emailovým potvrzením na výše uvedené kontaktní údaje prodávajícího.
 10. Prodávající se zavazuje, že v případě, že nebude možné opravit zboží na místě do lhůty uvedené v článku V. odst. 9 smlouvy, 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. 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.
 12. Prodávající se 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 č. 268/2014 Sb.,
 - revize dle § 67 a 68 zákona č. 268/2014 Sb.,
 - poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.
13. Prodávající se zavazuje v rámci záruky určit a sledovat termíny bezpečnostně technických kontrol dle zákona č. 268/2014 Sb. dle pokynů výrobce. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající neprodleně pracovníkovi odboru obslužných klinických činností kupujícího.
14. Kontaktní osobou pro přímou komunikaci se servisním technikem prodávajícího je technik zdravotnického pracoviště a odboru obslužných klinických činností kupujícího. Ze strany prodávajícího tedy bude umožněna i telefonická konzultace pověřenými pracovníky zdravotnického pracoviště a odboru obslužných klinických činností kupujícího.

VI.

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 nedoručí k předání zboží v souladu s čl. III. této smlouvy, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu 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 neopraví 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 smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny bez DPH za každý kalendářní den až do řádné opravy (odstranění vad) zboží.
4. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu škody v plném rozsahu, ani právo na odstoupení od smlouvy v souladu se zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník a zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek.
5. Smluvní pokuta je splatná do 30 kalendářních dnů ode dne, ve kterém na ni vznikl nárok.

VII.

Předčasné ukončení smlouvy

1. Tato kupní smlouva může být ukončena dohodou smluvních stran, či odstoupením od smlouvy dle zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.
2. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.

VIII.

Zvláštní ustanovení

1. V případě, že hodnota předmětu smlouvy přesahuje 50 000 Kč bez daně z přidané hodnoty, 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), 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 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník 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 o registru smluv 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.

5. Dodavatel je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2028. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, musí ji žadatel/příjemce použít.
6. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2028 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (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.

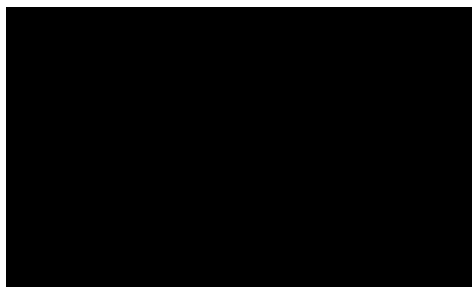
IX.

Závěrečná ustanovení

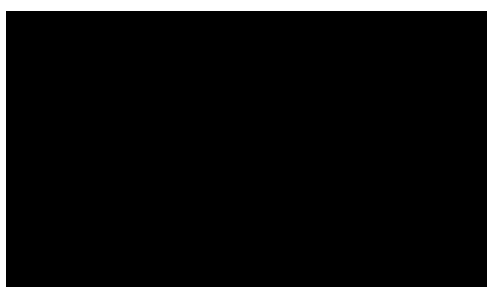
1. Veškeré písemnosti související s touto smlouvou se doručují na adresu uvedenou v záhlaví této smlouvy, případně na jinou adresu sdělenou příslušnou smluvní stranou e-mailem nebo písemně.
2. Obě smluvní strany jsou povinny oznámit druhé smluvní straně jakoukoliv změnu údajů uvedených v záhlaví této smlouvy, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.
3. 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. Prodávající na sebe přebírá nebezpečí změny okolností podle § 1765 Občanského zákoníku, jako například změny kurzu cizí měny.
5. 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.
6. 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 zbývající část kupní ceny poníženou o daň prodávajícímu.
7. 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.
8. Ve vztazích vyplývajících z této smlouvy se obchodní zvyklosti budou aplikovat pouze v případě, že dané otázky nejsou regulovány dispozitivními ustanoveními občanského zákoníku.
9. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží po podpisu této smlouvy po jednom vyhotovení.
10. Tato smlouva byla uzavřena bez existence tísne či násilí, a je výsledkem svobodné vůle smluvních stran.
11. Smluvní strany prohlašují, že si text smlouvy řádně přečetly, tomuto porozuměly a souhlasí s ním.
12. Přílohou č. 1 této smlouvy je Nabídka č. 2020-9 ze dne 17. června 2020, která tvoří nedílnou součást této smlouvy.
13. 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.
14. Tato smlouva nabývá účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.

Příloha č. 1 - Nabídka č. 2020-9

V Praze, dne 09.11.2020



V Ústí nad Labem, dne _____



Příloha č. 1 - Nabídka č. 2020-9

Anesteziologický přístroj CARESTATION 650 vč příslušenství	3 ks
Modul pro analýzu plynů E-CaiO vč příslušenství	3 ks
Anesteziologický monitor CARESCAPE B650 vč příslušenství	3 ks
Přenositelný multiparametrický modul PDM vč příslušenství	3 ks
Modul pro měření svalové relaxace E-NMT vč příslušenství	3 ks
Čtečka čárových kódů	3 ks

Popis: Anesteziologické přístroje včetně monitoru vitálních funkcí pro ARO oddělení Nemocnice Děčín, o.z. Krajské zdravotní, a.s. Přístroje musí mít návaznost na funkční systém na Anesteziologicko-resuscitačním oddělení, kam budou pacienti z operačních sálů převáženi. Integrace anesteziologických přístrojů do funkčního systému monitorace na ARO oddělení spočívá v tom, že nebude docházet k přepojování patientských kabelů při převážení pacienta ze sálů na ARO a nebude nutné případné nulování invazivních tlaků.

Nabízený typ **anesteziologického přístroje CARESTATION 650** výrobce Datex-Ohmeda, Inc. Madison, součást GE Healthcare, nabízený typ **monitoru vitálních funkcí CARESCAPE B650** výrobce GE Healthcare Finland Oy, součást GE Healthcare

Vyhodnocení je provedeno dle návodů k použití (popř. uživatelské příručky) a dokumentů přiložených v přílohách této nabídky.

CARESTATION CS650 Uživatelská referenční příručka Použito pro 3 ks anesteziologické pro přístroje (dále jen „AP“)

CARESCAPE B650. Uživatelská referenční příručka Použito pro 3 ks monitorů vitálních funkcí)

Technické specifikace nabízené techniky

Pozn.:

Odkazy na AP jsou označeny „CS650“, nebo „AP“

Odkazy na monitor vitálních funkcí jsou označeny „B650“



Seznam požadovaných položek:

3 ks Anesteziologický přístroj včetně monitoru vitálních funkcí (Nemocnice Děčín, AF

Požadované minimální technické a uživatelské parametry a vlastnosti:

Anesteziologický přístroj

ANO SPLNĚNO (Dle plného znění shora uvedené, přiložené dokumentace)

Nabídnu:

3 kusy (anesteziologický přístroj CARESTATION 650 s monitorem anestetických plynů E-SCAIO)

3 kusy monitorovacích jednotek, monitorů vitálních funkcí CARESCAPE B650 s moduly PDM, E-NMT

Požadavek:

Pojízdný přístroj

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-2)

Požadavek:

Uživatelské rozhraní celého přístroje v českém jazyce

ANO SPLNĚNO dle CS650

Požadavek:

Hmotnost celého přístroje do 250 kg

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-15 jmenovitá hmotnost 145 kg+(2ks Odpařovače 14kg) +Dle B650 (1ks monitoru) 9,8 kg + (3ks modulů) 1,8kg+ (1ks plynový modul) 0,6kg = celkem 171,2 kg

Požadavek:

Elektronicky řízený s mechanickými nebo elektronickými rotametry

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 1-7, 11-4, 3-37 (mechanicky ovládané elektronicky zobrazované)

Požadavek:

Barevná dotyková obrazovka o minimální velikosti 15", umístěná na rameni

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-15 obrazovka ventilátoru 38 cm (15") na samostatném rameni s umístěným monitorem životních funkcí).

Požadavek:

Držáky pro upevnění anesteziologického monitoru s obrazovkou ventilátoru na anesteziologickém přístroji – pohyblivé rameno s umístěním obrazovky nad sebou
ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-15 obrazovka ventilátoru 38 cm (15") na samostatném rameni s monitorem životních funkcí nad sebou).

Požadavek:

Připojení na standardní rozvody medicinálních plynů (O₂, AIR, apod.)

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-6, (v rozmezí 280 až 600 kPa), 8-9 pro dvě lahve O₂ a N₂O)

Požadavek:

Příprava pro uložení záložních tlakových nádob

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 8-9 pro dvě lahve O₂ a N₂O)

Požadavek:

Integrovaný odvod anesteziologických plynů

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 8-17, 8-18)

Požadavek:

Monitorace ventilačních parametrů:

Vt insp/exp

Vmin exp

PEEP

Ppeak

Pplat

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 str.: 3-30 TVinsp. A Tvexp., 3-30 Vmin exp., 2-15 PEEP, Ppeak a Pplat., 3-28 až 3-31 plicní mechanika), Technická specifikace plynového modulu E-sCAIOV.

Požadavek:

Schopnost vedení anestezie Low-flow a minimal Low-Flow

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 str.: 3-37 ecoFLOW, 4-4 těsnost okruhu)

Požadavek:

Modul pro analýzu plynů (hodnoty O₂,N₂O,CO₂,anest.plynů) - metoda sidestream

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 str.: 3-30 modul E-sCAIO, Analyzátor dýchacích plynů= modul E-sCAIO, Dle B650 Str.: 6-2 až 6-11)

Požadavek:

Zobrazení pole průtokoměrů, monitorování 3 grafických průběhů (Tlak, Průtok, CO₂) a smyček plicní mechaniky (Pressure/Volume, Flow/Volume, Pressure/Flow)

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 str.: 2-15 grafický průběh 3 křivky (např. Tlak, průtok,CO₂, 3-28 až 3-31 plicní mechanika)

Požadavek:

Kompensace objemu a poddajnosti dýchacího okruhu

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 kompenzace objemu dle: kompenzace čerstvého plynu str 11-38 a kompenzace compliance okruhu Str.5-5)

Požadavek:

Nemožnost podání hypoxické směsi

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-41, 11-4)

Požadavek:

Nastavitelný dechový objem minimálně 20 – 1500 ml

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-35 (20 až 1500ml))

Požadavek:

Nastavitelná dechová frekvence minimálně do 80 dechů/min

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-35 (do 100 dechů/min.))

Požadavek:

Poměr I:E minimálně od 2:1 do 1:4

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-35 (2:1 do 1:8))

Požadavek:

PEEP nastavitelný minimálně 4 – 20 cm H₂O

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-35 (4 až 30 cm H₂O))

Požadavek:

Nastavení inspirační pauzy minimálně 5 – 50 % doby trvání inspiria

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-35 (5 až 60% Tinsp. (trvání inspiria))

Požadavek:

Ventilační režimy:

Objemově-řízená ventilace

Tlakově řízená ventilace

SIMV/PS

Spontánní ventilace s tlakovou podporou

Manuální, spontánní

Tlakově řízená ventilace s garantovaným objemem

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-25 až 11- (VCV, PCV, PCV VG, SIMV VCV, SIMV PCV, SIMV PCV VG, PSVPro, manuální, spontánní)

Požadavek:

Pracovní plocha pro anesteziologa

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-1 „odkládací plocha“)

Požadavek:

Minimální 2 zásuvky na materiál

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-2 (3 zásuvky na materiál))

Požadavek:

Integrovaná odsávačka

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 8-19)

Požadavek:

Akustické a vizuální alarmy chybových stavů s řazením dle důležitosti

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: kapitola 7)

Požadavek:

Jednoduchý testovací režim

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: kapitola 5)

Požadavek:

Připojení jak dvoucestných, tak i jednocestných ventilačních okruhů

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-2 výstup čerstvých plynů pro jednocestný okruh, Str. 2-4 Inspirační a expirační port pro připojení dvoucestného okruhu)

Požadavek:

Uživatelské rozhraní v českém jazyce

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: poslední strana - lokalizace v českém jazyce – viz. Celý návod k obsluze)

Požadavek:

Příprava pro dva odpařovače (Desfluran, Sevofluran) – odpařovače nejsou součástí dodávky

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-11 dle katalogového listu Odpařovače anestetik (Desfluran, Sevofluran))

Požadavek:

Příslušenství potřebné pro uvedení přístroje do provozu

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Lampička pro anesteziologa

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 1-7, 11-8)

Požadavek:

Záložní napájení přístroje – minimálně 60 minut

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 11-9, (90 minut))

Požadavek:

Konstrukce vaku ve válci umístěného v zorném poli obsluhy, stojatá konstrukce

ANO SPLNĚNO (Dle CS650 Str.: 2-2)

Požadavek:

Monitor a anesteziolog. přístroj dodaný od jednoho výrobce

ANO SPLNĚNO (Dle CS650, B650 výrobce GE Healthcare Inc.)

Požadavek:

Anesteziologický monitor

ANO SPLNĚNO (CARESCAPE B650 výrobce GE Healthcare Inc.)

Požadavek:

Integrovaný barevný displej minimálně 15" s dotykovým ovládáním

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 161 (obrazovka 15"))

Požadavek:

Anesteziologický monitor umístěný na rameni

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Minimálně 6 křivek (se souvisejícími číselnými údaji) současně zobrazených na displeji

ANO SPLNĚNO (Dle B650 katalogový list Str.: 2 (8 stop pro křivky))

Požadavek:

Automatická detekce snímaných parametrů

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Automatické nastavení velikosti a rozmístění křivek na displeji v závislosti na jejich počtu a důležitosti

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Minimálně 5 konfigurovatelných šablon zobrazení parametrů na obrazovce

ANO SPLNĚNO (katalogový list str.2 (8 uživatelem konfigurovatelných šablon))

•

Požadavek:

Uložení monitorovaných hodnot do paměti až po dobu 72 hodin s rozlišením 1 minuta nezávisle na připojení monitoru do monitorovací sítě

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 425 (Trendy 72 hodin))

Požadavek:

Modulový box pro umístění minimálně 1 dalšího zásuvného modulu

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 99, Modulový box pro 2ks zásuvkových modulů typu E)

•

Požadavek:

Použití zásuvného modulu měření hloubky svalové relaxace se zobrazením křivek a číselných údajů na displeji monitoru

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 360 Kapitola 21 měření NMT)

•

Požadavek:

Možnost budoucího použití modulu měření hloubky anestezie na základě signálu EEG (technologie BIS nebo Entropie)

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 357 Kapitola 20 měření Entropie)

Požadavek:

Minimálně 3 úrovně akusticky a vizuálně rozlišených alarmů

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 127 Kapitola 7 (3 úrovně alarmů))

Požadavek:

Ovládání monitoru v českém jazyce

ANO SPLNĚNO (Dle B650 Str.: 1 a celý návod k použití – Česká verze přístroje)

Požadavek:

Identifikace pacienta na základě seznamu, který si monitor načte z NIS prostřednictvím rozhraní HL7 nebo pomocí čtečky čárových kódů

ANO SPLNĚNO (Dle technické specifikace B650 str.1 při využití Carescape Gateway)

Požadavek:

Připravenost celého anesteziologického systému pro budoucí integraci do PDMS (Patient Data Management System) pomocí stávající již přítomné technické infrastruktury (gateway server), případně poskytnutí vlastního řešení v rámci zakázky

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Připravenost celého anesteziologického systému na integraci do nemocničního informačního systému prostřednictvím protokolu HL7 včetně připravenosti pro vedení elektronického záznamu Záložní napájení přístroje – minimálně 60 minut

ANO SPLNĚNO

Požadavek:

Přenositelný multiparametrický modul pro sledování životních funkcí pacienta (EKG, respirace, NIBP, SpO2, 2x teplota, 4x IBP, srdeční výdej)

ANO SPLNĚNO (Katalogový list modulu PDM Str.: 2,3 (EKG, respirace, NIBP, SpO2, 2xteplota, 4x IBP, Srdeční výdej))

Požadavek:

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

ANO SPLNĚNO (Katalogový list modulu PDM Str.: 5 EKG 5 svodů, ST úsek snímaný ze všech svodů, Návod k použití B650 str.165, 174)

Požadavek:

Automatická analýza, záznam a tisk arytmií (minimálně asystolie, komorová tachykardie, komorová fibrilace, atriální fibrilace, tachykardie, bradykardie atd.)

ANO SPLNĚNO (Návod k použití B650 str.178 až 208, 445)

Požadavek:

Stanovení respirační frekvence impedanční metodou

ANO SPLNĚNO (Návod k použití B650 str.551)

Požadavek:

Měření pulsní oxymetrie (SpO2) se saturačním čidlem na prst technologií Masimo

ANO SPLNĚNO (Návod k použití B650 str.208, 209, 210)

Požadavek:

Měření neinvazivního tlaku oscilometrickou metodou pomocí pažní manžety

ANO SPLNĚNO (Návod k použití B650 str.224 až 237)

Požadavek:

Měření minimálně 2 teplot (rektální/jícnové a povrchové)

ANO SPLNĚNO (Návod k použití B650 str.261 až 265 (2 teploty))

Požadavek:

Snímání minimálně 4 invazivních tlaků

ANO SPLNĚNO (Katalogový list pro modul PDM str.2 (4 invazivní tlaky))

Požadavek:

Analogový výstup pro synchronizaci s externími zařízeními, minimálně 1xEKG

ANO SPLNĚNO (Katalogový list pro modul PDM str.2, Návod k použití B650 str.62, 73 (1xEKG))

Požadavek:

Hmotnost modulu pod 2,5 kg

ANO SPLNĚNO (Katalogový list pro modul PDM str.4 (1,3 kg včetně baterie))

Požadavek:

Doba autonomního provozu multiparametrického modulu pro sledování vitálních funkcí pacienta po odpojení od monitoru (bez nutnosti propojení s dalším monitorem) minimálně 3 hod.

ANO SPLNĚNO (Katalogový list pro modul PDM str.4 (3,5 hodiny))

Požadavek:

Příslušenství pro každý monitor:

Příslušenství pro měření EKG z 5 svodů

Příslušenství pro měření 4x invazivních tlaků

Znovupoužitelný senzor pro měření SpO2 – Masimo pro dospělé pacienty

Příslušenství pro měření teploty (jícnové, rektální, povrchové čidlo)

Manžety pro měření NIBP pro dospělé pacienty minimálně ve 3 velikostech (pro opakované použití)

Modul pro měření svalové relaxace

Příslušenství pro měření svalové relaxace

Čtečka čárových kódů

ANO SPLNĚNO