

Kupní smlouva

Dnešního dne uzavřely

MEDIFINE a.s.

se sídlem: Šumavská 416/15, 602 00 Brno

IČO: 27718948

DIČ: CZ27718948

zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl B, vložka 4835

bankovní spojení:

zastoupená:

kontaktní osoba:

(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:

zastoupená:

kontaktní údaje: tel:

kontakt ve věcech soutěže:

kontakt ve věcech technických:

(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. – Skiaskopické sklopné stěny vč.
pozáručního servisu**“

Část 1: Skiaskopické rtg přístroje Nemocnice Chomutov, o. z. a Nemocnice Teplice, o.z.

Účelem této smlouvy je nákup níže uvedeného předmětu koupě, zajištění jeho plné
provozní schopnosti prodávajícím nejméně po záruční dobu, zajištění oprav a náhradních dílů v záruční
době a pozáruční servis po dobu 96 měsíců v rozsahu vymezeném dále ve smlouvě.

Předmět smlouvy souvisí s realizací projektu: **Zvýšení kvality návazné péče - Nemocnice Teplice, o.z., registrační číslo CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001562, Zvýšení kvality návazné péče - Nemocnice Chomutov, o.z., registrační číslo CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001557** 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: 2 ks Skiaskopický RTG přístroj Luminos dRF Max, výrobce Siemens (dále i jako "přístroj" nebo "zboží").
2. Předmětem této smlouvy je nákup zboží a zajištění jeho plné provozuschopnosti prodávajícím, včetně zajištění oprav a náhradních dílů v rámci záruční a pozáruční doby.
3. Předmětem smlouvy je dále i:
 - doprava zboží do místa plnění,
 - realizace stavební připravenosti v souladu se zadávací dokumentací včetně jejich příloh,
 - odborné demontáže stávajícího vybavení,
 - ekologické likvidace demontovaného stávajícího vybavení včetně vystavení protokolu o provedení ekologické likvidace,
 - montáž, instalace a uvedení do provozu včetně ověření jeho funkčnosti,
 - provedení všech převíracích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí,
 - ověření deklarovaných technických parametrů nabízeného přístroje dle technické specifikace,
 - instruktáže zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností (dále jen „OOKC“) kupujícího (dle § 61 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 č. 268/2014 Sb.“), 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 všech příslušných dokladů,
 - záručního servisu za podmínek uvedených v této smlouvě,
 - pozáručního servisu na dobu 96 měsíců za podmínek uvedených v této smlouvě,
 - likvidace obalového materiálu.
4. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy – Technická specifikace zboží Skiaskopický RTG přístroj Luminos dRF Max, 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 10 280 000,- 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, 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 na číslo účtu uvedené v záhlaví této smlouvy. **Smluvní strany se dohodly, že**

prodávající vystaví pro každou jednotlivou položku - skiaskopický rtg přístroj Nemocnice Teplice, o. z. (1ks) a skiaskopický rtg přístroj Nemocnice Chomutov, o.z. (1ks) samostatný daňový doklad (fakturu). 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,
 - registrační číslo projektu,

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 (převodním dopisem k faktuře o změně čísla účtu nebo červeným vyznačením nového čísla účtu ve faktuře) před splatností svého nároku, který se stává nárokem nesplatným 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]
- 3) [REDACTED]
- 4) [REDACTED]

nebo jiný pověřený pracovník kupujícího.

2. Za předání zboží se považuje:

- a. Dodání zboží na adresu:
Krajská zdravotní, a.s. - Nemocnice Teplice, o.z., Duchcovská 53, 415 29 Teplice a
Krajská zdravotní, a.s. – Nemocnice Chomutov, o.z., Kochova 1185, 430 12 Chomutov
- b. realizace stavební připravenosti v souladu se zadávací dokumentací včetně jejich příloh
- c. odborná demontáž stávajícího vybavení,
- d. ekologická likvidace stávajícího vybavení vč. vystavení protokolu o provedení ekologické likvidace,
- e. montáž zboží a
- f. instalace zboží a
- g. uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a
- h. provedení všech přijímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a
- i. instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností (dále jen „OOKC“) kupujícího, a včetně vystavení protokolu o instruktáži a
- j. 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., a
- k. 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.; v případě zboží se zdroji ionizačního záření i dokumentaci dle 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
- l. likvidace obalového materiálu a
- m. 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. Tyž následek má, nepřevzeme-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 vplynuly 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, 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, 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: *dvacet čtyři*) 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 prováděné opravy 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: [REDACTED]
[REDACTED]

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. 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.
11. Smluvní strany se dohodly, že záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením a odstraněním závady.
12. Proávající 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.,
 - v případě zboží se zdroji ion. záření zkoušky dlouhodobé stability, dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon ve znění pozdějších předpisů,
 - poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.
13. Proávající 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.

Pozáruční servis

1. Proávající se touto smlouvou dále zavazuje poskytovat kupujícímu pozáruční servis zboží. Pozáruční servis bude poskytován po dobu **96** (slovy: devadesát šest) měsíců ode dne uplynutí záruční doby uvedené v čl. V. této smlouvy (tj. 96 měsíců po uplynutí 24 měsíců ode dne předání přístroje kupujícímu).
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,
 - v případě zboží se zdroji ionizačního záření zkoušky dlouhodobé stability, dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů
 - poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.
3. Proávající 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 se kupující zavazuje zaplatit celkovou částku 348 000,- Kč bez DPH, jejíž bližší specifikace je uvedena v příloze č. 2 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. Úplata za pozáruční servis zahrnuje veškeré náklady prodávajícího související s poskytováním pozáručního servisu, včetně nákladů na dopravu, času stráveného na cestě do místa plnění a vystavení všech nezbytných protokolů a záznamů.

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 nebo jakoukoliv platbu za poskytování pozáručního servisu 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, 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 nebo čl. VI odst. 6 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 s občanským zákoníkem, a zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek.
5. Jakákoliv smluvní pokuta dle této smlouvy 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 ustanoveními občanského zákoníku.
3. Kupující je oprávněn kdykoliv během účinnosti této smlouvy a bez uvedení důvodu vypovědět čl. VI. této smlouvy s tříměsíční výpovědní dobou. Výpovědní doba začne plynout od prvního dne měsíce následujícího po doručení výpovědi.

IX.

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 uveřejněná 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 o registru smluv zašle správci registru smluv kupující ve lhůtě 14 dní od uzavření smlouvy.
4. V případě, že smlouva nebude uveřejněná 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 uveřejněná 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.

X.

Závěrečná ustanovení

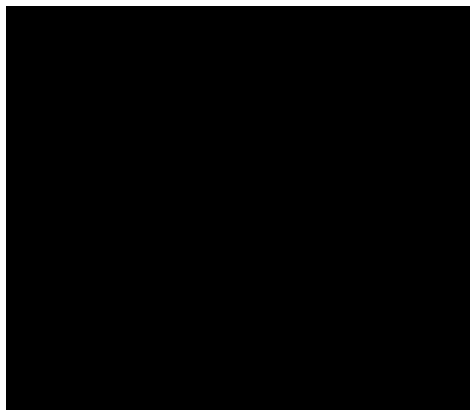
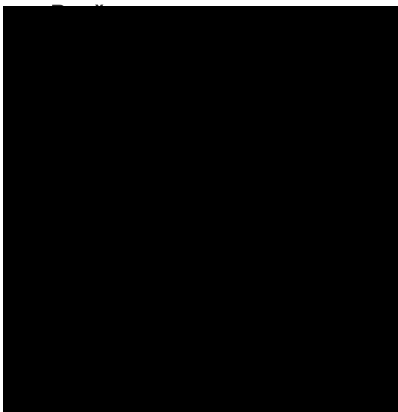
1. Není-li v této smlouvě výslovně ujednáno jinak, veškeré právní jednání činěná v písemné formě si smluvní strany doručují osobně oproti podpisu druhé smluvní strany, datovými zprávami ve smyslu zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, či prostřednictvím provozovatele poštovních služeb ve smyslu zákona č. 29/2000 Sb., o poštovních službách. 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. 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 poníženu 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 tísňe 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. Přílohy č. 1 a č. 2 této smlouvy 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 objednávkou kterékoli strany, faktura, přepravní dokumenty, výzva, sdělení, nebo jiné obchodní formuláře obsahující či doplňující obchodní

podmínky v této smlouvě nebo jsou 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 – Technická specifikace zboží

Příloha č. 2 – Podrobná specifikace ceny



Údaje o předložené nabídce

Obchodní firma:	MEDIFINE a.s.
Sídlo:	Šumavská 416/15, 602 00 Brno
Kontaktní osoba:	
Název nabízeného zařízení :	Luminos dRF Max

Technické parametry požadované pro předmět veřejné zakázky

P.č.	Popis požadovaného parametru položky	Podmínka pro požadovanou položku, která musí být splněna	Hodnota parametru položky nabídnutého řešení (vyplni uchažeč)
1.	Dálkově ovládaný skiaskopicko-skiagrafický plně digitální RTG systém s plochým digitálním neděleným detektorem a plně digitálním obrazovým procesem s vysokou rozlišovací schopností. Se systémem je předpoklad provádění základních i speciálních skiaskopických vyšetření, vyšetření v oblasti trávící trubice (včetně enteroklysy a irigografie), endoskopická, lateroskopická, arthrografická, nefrostomie, fistulografie včetně komplikovaných výkonů, základní intervenční výkony v břišní oblasti, uro-radiodiagnostická, jednodušší angiografická vyšetření a další výkony.		
2.	Vysokofrekvenční generátor a RTG zářič		
2.1.	pracovní výkon min. 80 kW	min. 80kW	80 kW
2.2.	rozsah pracovního napětí min. 40–150 kV	min. 40 - 150 kV	40 - 150 kV
2.3.	frekvence min. 100 kHz	min. 100 kHz	100 kHz
2.4.	možnost extrémně krátkých expozic až 1ms	Ano	Ano
2.5.	AEC – expoziční automatika s možností libovolného navolení min. 3 samostatných komůrek	Ano	Ano
2.6.	vysokorychlostní rentigenka - min. 10.000 ot/min	min. 10.000 ot/min.	10.800 ot/min
2.7.	tepelná kapacita anody minimálně 750 kWh	min. 750 kWh	820 kWh
2.8.	tepelná kapacita celého krytu rentigenky minimálně 2,4 MWh	min. 2 MWh	2.53 MWh
2.9.	2 ohniska o velikosti max. 0,6/1,0 mm	max. 0,6/1 mm	0,6 / 1,0 mm
2.10.	maximální snímkováci napětí 150 kV	max. 150 kV	150 kV
2.11.	RTG primární automatiká i manuální čtvercová clona se světelným znázorněním nastaveného pole technologie LED v závislosti na zvoleném formátu detektoru	Ano	Ano
2.12.	laserový lokalizátor	Ano	Ano
2.13.	říří přídavné filtry o velikosti 0,1 – 0,3 mm Cu s motorickým manuálním i automatickým nastavením podle organových programů pro skiaskopická vyšetření	Ano	Ano
2.14.	digitální zobrazení rozměrů pole vycloňení , Cu filtrace a SID	Ano	Ano
2.15.	polopropustné clony	Ano/Ne - hodnoceno	Ano
2.16.	DAP metr-systém pro měření a zobrazení pacientské dávky měřicí komůrkou integrovanou v primární cloně pro obě pracovní místa s rozhraním pro tiskárnu a možností exportu dat do PACSu, resp. NISu	Ano	Ano

3. Stěna a pacientský stůl			
3.1.	možnost dálkového ovládní všech pohybů a funkcí z pultu v ovladavně, ale i přímo od vyšetřovací stěny	Ano	Ano
3.2.	zajištění volného přístupu lékaře a obsluhy k vyšetřovanému pacientovi ze všech stran stolu	Ano	Ano
3.3.	rozměry desky stolu minimálně 200 x 80 cm	min. 200 x 80 cm	210 x 80 cm
3.4.	možnost motorického sklápění pacientského stolu v rozsahu min. +90° / -45°	min. +90° / -45°	+90° / -45°
3.5.	možnost motorického sklápění pacientského stolu s rychlostí min. 6°/s	min. 6°/s	6°/s
3.6.	pacientský stůl s možností motorického výškového nastavení pacientské desky v rozsahu min. 50 cm - 100 cm	min. 50 cm - 100 cm	50 cm - 100 cm
3.7.	motorický podélný posun desky stolu v rozsahu min. 160 cm	min. 160 cm	160 cm
3.9.	motorický příčný posun desky stolu min. 35 cm	min. 35 cm	35 cm
3.11.	Rozšířená autopozice - automatické nastavení systému do požadované polohy dle orgánové automatiky (min. 50 autopozic): sklápění stolu, pohyb sloupů s rentgenkou, rotace rentgenky, pohyb detektoru ve stole, pohyb desky stolu longitudálně i transverzálně, nastavení výšky stolu, případně další nastavení systému	Ano/Ne - hodnoceno	Ano, Smart Move
3.12.	možnost vyšetřování pacientů s maximální hmotností minimálně 220 kg	min. 220 kg	300 kg
3.13.	motoricky pojezdná pacientská lavička (stupátko) umisitelná na pacientský stůl z obou stran a zatížitelná při sklopené stěně ve vertikální pozici min. 220 kg	Ano	Ano, 230 kg
3.14.	podélné motoricky pojezdná snímkovací jednočka s rentgenkou v rozsahu min. 110 cm	min. 110 cm	113 cm
3.16.	expozice na pevný digitální plochý dynamický detektor ve stěně o velikosti aktivní plochy min. 42 x 42 cm	min. 42 x 42 cm	42,0 x 42,5 cm
3.17.	rozišení detektoru v matici více než 2,8k x 2,8k	min. 2,8k x 2,8k	2840 x 2874 pixelů
3.18.	maximální velikost bodu 150 μm	max. 150 μm	148 μm
3.19.	hloubka rozlišení šedi min. 16 bitů	min. 16 bit	16 bitů
3.20.	DQE (0 lp/mm, RQA5) min. 65%	min. 65%	65%
3.21.	možnost volby min. 3 dalších formátů - zvětšení (ZOOM) k základnímu přehledovému formátu	Ano	Ano, 30x30, 22x22, 15x15 cm
3.22.	sekundární jemná mřížka min. Pb 15:1 a 80 čar/cm	Ano	Ano, Pb 15:1 a 80 čar/cm
3.23.	maximální vzdálenost desky stolu a povrchu detektoru max. 7,5 cm	max. 7,5 cm	7,3 cm
3.24.	proměnlivá ohnisková vzdálenost SID 115 až 150 cm	115 - 150 cm	115 - 150 cm
3.25.	možnost šikmých snímků v úhlu až ±45°	±45°	±45°
3.26.	motorický dálkově ovládaný kompresní systém s odnímatelným pro záření transparentním tubusem	Ano	Ano
3.27.	možnost motorického otáčení RTG zářiče o +90° až do -180° umožňující "volný" snímek na případný mobilní detektor nebo CR kazetu	Ano	Ano
4. Obrazový procesing			
4.1.	kompletní ovládní systému sklopné stěny včetně generátoru, rentgenky, obrazového systému z jedné integrované konzole	Ano	Ano
4.2.	plně digitální obrazový systém s přímou digitalizací obrazu a digitální optimalizací zčernání výsledného obrazu pro online harmonizaci nativních sérií a jednotlivých obrazů	Ano	Ano
4.3.	plná orgánová automatika a pouze jedna ovládací integrovaná konzole pro snímkování v počtu min. 1.000 orgánových programů	Ano	Ano, 3.000 org.programů
4.4.	paněl-hard disk pro záznam min. 50.000 obrazů v matici min.1024 x 1024/12 bit s možností dalšího rozšíření	min. 50.000 obrazů	200.000 obrazů
4.5.	radiografie – záznam a postprocessing jednotlivých snímků v matici min. 2.8kx2.8k / 12 bit	min. 2.8kx2.8k / 12 bit	2.8kx2.8k / 12 bit

Unrestricted

4.6.	sériový snímkovací provoz s voltelnými frekvencemi v rozsahu min. 0,5 – 8,0 obr./s v matici min. 1.4kx1.4k/12 bit	min. 0,5 – 8 obr/s	0,5 – 8 obr/s
4.7.	digitální pulzní skiaskopie s minimálně 5 voltelnými frekvencemi v rozsahu min. od 3 do min. 15 pulsů/s	min. 15 pulsů/s -hodnoceno	Carevision, 5 frekvenci: 30, 15, 10, 7.5, 3 pulsů/s
4.8.	digitální pulzní skiaskopie se záznamem a zobrazením v matici min. 1.024x1.024/12 bit pro snížení dávky na pacienta i obsluhující personál	Ano	Ano
4.9.	možnost záznamu, zobrazení a následného exportu v DICOM formátu dynamických skiaskopických sekvencí jako reálné akvizice v délce až 60 s při maximální frekvenci	60 s	Fluoro Loop, 60 s při 30 p/s
4.10.	clonění pomocí grafického znázornění na monitoru pomocí LIH obrazu bez nutnosti RTG záření	Ano	Ano
4.11.	základní obrazové funkce v postprocessingu-nastavení jasu a kontrastu, zvýraznění hran, inverze obrazu, otáčení obrazu, anotace obrazu, elektronické obry, digitální zvětšení, R/L zobrazení, identifikace pacienta (jméno, narození atd.), možnost rozdělení obrazovky na min. 16 obrázků apod.	Ano	Ano
4.12.	3 ks plochých speciálních medicínských přímiových vysoce kontrastních LCD monitorů pro LIVE obraz s úhlopříčkou min 19" (rozišení min. 1,2 Mpix, max. svítivost min. 800 cd/m ² , nepokládané řádkování, obnovovací frekvence min. 70 Hz) dva na pojezdovém monitorovém vozíku ve vyšetřovně a třetí kontrolní monitor pro LIVE obraz stejné kvality v ovladovně	Ano	Ano
4.13.	možnost archivace obrazové informace na CD-R a DVD na pozadí ve formátu DICOM, TIFF a AVI s možností vypálení i DICOM prohlížeče	Ano	Ano
4.14.	možnost připojení do počítačové sítě PACS a do NISu/RISu ve formátu DICOM – DICOM Send, DICOM Storage Commitment, výstup na tiskárnu ve formátu DICOM Print, DICOM Worklist a DICOM MPPS	Ano	Ano
4.15.	možnost připojení k počítačové síti „ethernet“ 1Gbps, kompatibilita s PACS a RIS zadavatele	Ano	Ano
5	Příslušenství, které musí být součástí nabídky		
5.1.	Intercom – oboustranné dorozumivací zařízení mezi ovladovnou a vyšetřovnou	Ano	Ano
5.2.	Ochrana proti záření umístěná na rentgence a vyšetřovacím stole	Ano	Ano
6	Související dodávky a instalace		
6.1.	Kompletní deinstalace stávající technologie, včetně její ekologické likvidace a předání protokolu o ekologické likvidaci	Ano	Ano
6.2.	Technologický rozvaděč, případně přezbrojení stávajícího rozvaděče	Ano	Ano
6.3.	Dodání nové antistatické podlahové krytiny ve vyšetřovně a ovladovně včetně, pokládky, přípravých a dokončovacích prací.	Ano	Ano
6.4.	Kompletní instalace RTG systému a součástí dodávky, včetně její ekologické likvidace a předání protokolu o ekologické likvidaci, včetně přejejmácké zkoušky a souvisejících měření jako například: el.revizie, ZDS	Ano	Ano

Zvláštní požadavky

Zadavatel požaduje instalaci přístroje a jeho uvedení do provozu včetně ověření jeho funkčnosti, provedení všech předepsaných příjímáckých zkoušek a testů (PZ, výchozí elektrovizie atd.), ověření deklarovaných technických parametrů. Předmět veřejné zakázky musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené zákonnými předpisy České republiky.
Instruktaž/proškolení zdravotnického personálu kupujícího (dle § 60 a 61 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů) včetně vystavení protokolu o instruktaž/proškolení.

<p>Součástí dodávky musí být doklady, které jsou potřebné pro používání předmětu plnění (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 268/2014 Sb., v případě zařízení se zdroji ion. 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 radiální ochraně a zabezpečení radionuklidového zdroje ve znění pozdějších předpisů.</p>	<p>Dodavatel 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 dodavatel předá licenční certifikáty, licenční čísla a licenční ujednání (EULA apod.) k veškerému softwarovému vybavení všech komponent dodávky.</p>	<p>Zboží - modalita, asociované pracovní stanice a servery resp. Dicom modalita MUSI splňovat následující požadavky před uvedením do produkčního provozu: Hosinname a názvy nodů budou splňovat jmennou konvenci používanou u KZ, a.s. (např. UL-XUS-RDGALK1), přičemž v případě Dicom nodu AET = Hosinname. Aplicační software ani rezidenční služby v operačním systému zboží NESMÍ pracovat s právy lokálního administrátora, pouze s účtem s právy nezbytně nutnými pro provoz aplikace. 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 bezprosředně po jejich vydání, na základě požadavku kupujícího provádět kontroly na přítomnost škodlivého softwaru a jejich odstranění. Dicom node/modalita bude po nakonfigurování posílat ve své Dicom hlavice korektně těchto 5 standardních položek: ID Modality (0008,0060) dle DCS (např. DX pro digitální rentgen) ID StationName (0008,1010) bude odpovídat přidělenému AET ID InstitutionName (0008,0080) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 25 ID InstitutionAddress (0008,0081) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 40 ID DepartmentName (0008,1040) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 15 LAN a DICOM konfigurační mód bude zpřístupněn určenému pracovníkovi odboru obsluhových 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. Nastavení odesílání snímků a sérií musí být na modalitě nastaveno tak, aby primární destinace byla vždy centrální PACS KZ, a až pak jako druhá (sekundární) destinace může být nastavena některá lokální stanice (např. diagnostická stanice na RDG nebo kešovací server. Prodávající si musí ve spolupráci s odbornem informačních technologií (OIT) a OOKC (garanty za síť, AD a PACS) s dostatečným předstihem zajistit: Fyzické připojení do plánované lokality (síťové zásuvky, propojení na páteří síť; požadovanou rychlostí portu) Přidělení IP adresy resp. adres, hosinname a AET, dle jmenové konvence KZ (hosinname musí být shodný s AE title) Prodávající si musí zajistit konfiguraci na straně PACS a NIS Vzdálená správa zboží je možná na základě podepsání servisní smlouvy a příslušného dokumentu o přístupu a vzdáleném přístupu do LAN KZ, a.s.</p>
--	--	--

Požadavek na úpravu pracoviště:

<p>Dodavatel v nabídce uvede podmínky pro montáž, instalaci a provoz dodávané zdravotnické techniky, zejména z hlediska přívodu energie, elektrického napětí a proudu, přívodu vody a medicinálních plynů. Dále uvede prostorové a případné dispoziční nároky pro instalaci a provoz přístroje, statické a dynamické zatížení, a podobné údaje.</p>
<p>V rámci optimalizace nákladů spojených s obnovou pracoviště je možné využití stávající instalované technologie vč. rozvodů energií (pokud uchazeč využije stávající vybavení, budou se na něj vztahovat záruční podmínky jako na zařízení nové, a to v plném rozsahu).</p>
<p>Pracoviště vyšetřovny a ovladovny musí dodavatel přístroje upravit na své náklady tak, aby svými parametry vyhovovalo požadavkům pro instalaci a provoz nabízeného přístrojového vybavení</p>
<p>Součástí předložené nabídky musí být technický výkres umístění dodávané technologie na pracovišti včetně jeho podrobného popisu, souhrn provedení stavebních úprav pro instalaci přístroje a příslušných technologií, instalace elektrického rozvaděče včetně silového přívodu napájení přístroje a příslušných technologií, kabelových kanálů, kotvicích komponent, dodávka UPS, dodávka a instalace klimatizačních jednotek v případě potřeby zajištění provozních podmínek přístroje a příslušných technologií).</p>

Prohlašuji, jako uchazeč veřejné zakázky, že všechny výše uvedené parametry jsou pravdivé a odpovídají skutečnostem uvedeným v technických listech výrobce k nabízenému typu přístroje. Uchazeč v nabídce předloží aktuální originální technické listy výrobce (podrobná produktová data), v anglickém jazyce, ze kterých bude možno jednoznačně ověřit hodnoty požadovaných položek.

V Brně Dne:

Jméno odpovědné osoby uchazeče:

[Redacted signature area]

Příloha č. 5 Specifikace ceny

Zvýšení kvality návazné péče Krajské zdravotní, a.s. – Skiaskopické sklopné stěny vč. pozáručního servisu

část zakázky	Specifikace zakázky	Celková nabídková cena v Kč					
		bez DPH	celkem za část zakázky bez DPH	částka DPH	celkem za část zakázky DPH	včetně DPH	celkem za část zakázky včetně DPH
1	Skiaskopické rtg přístroje Nemocnice Chomutov, o. z. a Nemocnice Teplice, o.z. Pozáruční servis na dobu 96 měsíců	10 280 000,00	10 628 000,00	2 158 800,00	2 231 880,00	12 438 800,00	12 859 880,00
		348 000,00		73 080,00		421 080,00	
2	Skiaskopické rtg přístroje Nemocnice Děčín, o. z. Pozáruční servis na dobu 96 měsíců						

Žlutě podbarvená pole vyplní účastník

pozáruční servis zahrnuje:

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.

v případě zbroží se zdroji ion. záření zkoušky dlouhodobé stability, dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů,

poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek.

