

KUPNÍ SMLOUVA (ZÁVAZNÝ VZOR pro část VZ č. 7)

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

mezi:

Název: EXRAY s.r.o.

se sídlem: Karlovarská 89, 271 01 Nové Strašecí

IČ: 01647580

DIČ: CZ01647580

zapsána v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 209793

bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s., č.ú. 3291830349/0800

zastoupená: Petr Hamadej - jednatel

Kontaktní osoba : Jan Hamadej

(dále jen „prodávající“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

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

IČ: 25488627

DIČ: CZ25488627

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

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

zastoupená: Ing. Petrem Fialou, generálním ředitelem

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

Kontakt ve věcech soutěže: Ing. Václav Štyvar tel: 477 117 901, e-mail: vaclav.styvar@kzcr.eu

Kontakt ve věcech technických: Ing. Radek Brož, tel: 47 803 3431, e-mail: radek.broz@kzcr.eu

(dále jen „kupující“)

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

Kupující a prodávající uzavírají tuto kupní smlouvu na základě výsledku výběru nejvhodnější nabídky na veřejnou zakázku/část veřejné zakázky vyhlášenou dne **12. 2. 2015** na dodávku vybavení s názvem „**RTG C rameno** (RTG C rameno (dětská traumatologie – ambulance), RTG C rameno (dětské traumatologické operační sály) a RTG C rameno (trauma dospělí)“ zadané podle zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách v platném znění.

I.**Předmět smlouvy**

1. Předmět smlouvy souvisí s realizací projektu „Modernizace a obnova přístrojového vybavení traumatologických center Krajské zdravotní, a.s.“, který by měl být podpořen z Integrovaného operačního programu, 18. Výzvy, oblasti podpory 3.2 – Služby v oblasti veřejného zdraví.
2. Prodávající se touto smlouvou zavazuje kupujícímu odevzdat předmět koupě a umožnit nabytí vlastnické právo k němu a to ke **3 ks skiaskopických RTG C-ramena** (dále jen přístroj nebo zboží) pro Krajskou zdravotní, a.s. - Masarykovu nemocnici v Ústí nad Labem, o.z. - Radiodiagnostické oddělení určené k provozu na oddělení centrálních operačních sálů, oddělení dětských traumatologických sálů a oddělení dětské traumatologické ambulance a kupující se na základě této smlouvy zavazuje zboží převzít a zaplatit prodávajícímu za dodané zboží kupní cenu specifikovanou v čl. II. této smlouvy.

Dále je předmětem smlouvy montáž, instalace, uvedení do provozu, provedení všech provozních testů dle platné legislativy, vypracování projektové dokumentace, (pokud je kupujícím vyžadována), instruktáž zdravotnického personálu a pracovníka oddělení obslužných klinických činností (OOKC), dále záruční servis dle níže uvedených podmínek.
3. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 (technická specifikace prodávajícím nabízeného zboží) a příloze č. 2 (Rozpis cenové nabídky) této smlouvy
4. Prodávající se zavazuje dodat zboží, nové, nerepasované a nepoužité.
5. Předmětem smlouvy je dále předání zboží ve znění dle článku III. odst. 2 této kupní smlouvy, likvidace obalového materiálu, zajištění stavební připravenosti (pokud je kupujícím vyžadována), zajištění ekologické likvidace stávajícího vybavení (pokud je kupujícím vyžadována) včetně vystavení potřebných dokladů dle platné legislativy a poskytnutí záručního servisu. Pro předání dodávaného plnění bude využita příloha č. 3 (předávací protokol)

II.**Kupní cena zboží**

1. Celková kupní cena zboží je 8.298.800,- bez DPH, tj. **10.041.548,- Kč** včetně 21 % DPH.
2. Kupní cena je cenou nejvýše přípustnou a nepřekročitelnou a je cenou konečnou.
3. Kupní cena předmětu smlouvy bude kupujícím uhrazena na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím. Daňový doklad (faktura) musí obsahovat náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, odvolávku na smlouvu, název projektu: „Modernizace a obnova přístrojového vybavení traumatologických center Krajské zdravotní, a.s.“, registrační číslo projektu, soupis příloh (viz. přílohy č.1 - 3 k této smlouvě, dodací listy a další relevantní doklady související se zbožím typu revize apod.). V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat je ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu od opětovného zaslání náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury). Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
4. Kupující neposkytne prodávajícímu zálohu na kupní cenu.
5. Prodávající je oprávněn vystavit fakturu až po řádném dodání zboží kupujícímu a provedení veškerých úkonů uvedených v článku III. odst. 2. této kupní smlouvy.
6. Faktura je splatná do 30 dnů ode dne jejího doručení kupujícímu na základě řádného protokolu o předání zboží podepsaného oběma smluvními stranami, a to na bankovní účet prodávajícího, který je uveden

v záhlaví této smlouvy. Za zaplacení kupní ceny je považováno odeslání kupní ceny na účet prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy.

7. Nezaplátí-li kupující prodávajícímu kupní cenu zboží řádně a včas, je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím úrok z prodlení ve výši 0,01 % z dlužné částky za každý den prodlení, a to až do úplného zaplacení dlužné částky.
8. Vlastnické právo ke zboží dle této kupní smlouvy přechází na kupujícího dodáním/odevzdáním zboží.

III.

Doba a místo plnění

1. Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu do 6 týdnů po podpisu kupní smlouvy oběma smluvními stranami včetně instruktáže obsluhy. O termínu dodání musí prodávající informovat pověřené pracovníky kupujícího minimálně 3 pracovní dny předem. Přesný termín a způsob předání bude domluven pověřenými zástupci prodávajícího a kupujícího. Pověřeným zástupcem prodávajícího je Jan Hamadej – produktový manažer, tel.: +420 603 867 664, email: jan.hamadej@exray.cz.

Pověřeným zástupcem kupujícího je pracovník oddělení obslužných klinických činností,

- 1) Bc. Pavel Keller, tel.: +420 731 132 755, email: pavel.keller@kzcr.eu
- 2) Ing. Martin Peterka, tel.: +420 733 594 620, email: martin.peterka@kzcr.eu
2. Za předání zboží se považuje:
 - a. jeho dodání na adresu Krajská zdravotní, a.s. - Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z. - Radiodiagnostické oddělení, Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem
 - b. montáž, instalace, uvedení do provozu, provedení všech provozních testů a zkoušek dle platné legislativy,
 - c. instruktáž zdravotnického personálu a OOKC kupujícího (dle § 61 zákona č. 268/2004 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích ve znění pozdějších předpisů - včetně vystavení protokolu o proškolení,
 - d. pro určeného pracovníka kupujícího vystavení protokolu opravňujícího provádět následné instruktáže zdrav. personálu v používání zboží,
 - e. 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, příslušné dokumentace dle zákona č. 18/1997 Sb., atomový zákon, vyhl. č. 307/2002 Sb., o radiační ochraně, součástí dodané dokumentace musí být tedy i protokol o provedení přijímací zkoušky a důkaz optimalizace.
 - f. podpis protokolu o předání zboží oběma pověřenými zástupci obou smluvních stran (dále též „předání zboží“).
3. Zvláštní požadavky:
 - a. Kupující požaduje instalaci zboží a jeho uvedení do provozu včetně ověření jeho funkčnosti, provedení všech předepsaných přijímacích zkoušek a testů (ZDS, výchozí elektrovizí, atd.), ověření deklarovaných technických parametrů, zboží musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené zákonnými předpisy České republiky.

- b. Kupující požaduje instruktáž zaměstnanců kupujícího pro plné uživatelské užívání zboží a pro provádění instruktáží dalších pracovníků kupujícího.
- c. Součástí dodávky musí být doklady, které jsou potřebné pro používání zboží (event., které jsou kupujícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.) a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích ve znění pozdějších předpisů a nařízení vlády ČR č. 54/2015 Sb. ve znění pozdějších předpisů, v případě zboží se zdroji ion. záření i dokumentaci dle z. č. 18/1997 Sb. a prováděcích předpisů zejména vyhl. č. 307/2002 v posledním znění.
- d. 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.
- e. Zboží - modalita, asociované pracovní stanice a servery resp. Dicom modalita MUSÍ splňovat následující požadavky před uvedením do produkčního provozu:
 - i. Hostname a názvy nodů budou splňovat jmennou konvenci používanou u KZ, a.s. (např. UL-XUS-RDGALK1), přičemž v případě Dicom nodu AET = Hostname.
 - ii. 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.
 - iii. 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.
 - iv. Dicom node/modalita bude po nakonfigurování posílat ve své Dicom hlavičce korektně těchto 5 standardních položek:
 - 1. ID Modality (0008,0060) dle DCS (např. DX pro digitální rentgen)
 - 2. ID StationName (0008,1010) bude odpovídat přidělenému AET
 - 3. ID InstitutionName (0008,0080) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 25
 - 4. ID InstitutionAddress (0008,0081) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 40
 - 5. ID DepartmentName (0008,1040) bude řetězec ASCII znaků dle požadavků KZ a.s. Minimální počet nastavitelných znaků je 15
 - v. LAN a DICOM konfigurační mód bude zpřístupněn určenému pracovníkovi odboru biomedicínského inženýrství KZ, a.s. (dále jen OBI) a prodávající provede jeho instruktáž 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.
 - vi. 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.
 - vii. Prodávající si musí ve spolupráci s odborem centra informačních technologií (CIT) a OBI (garanty za síť, AD a PACS) s dostatečným předstihem zajistit:

1. Fyzické připojení do plánované lokality (síťové zásuvky, propojení na páteřní síť, požadovanou rychlost portu)
2. Přidělení IP adresy resp. adres, hostname a AET dle jmenné konvence KZ (hostname musí být shodný s AE title)
3. Prodávající si musí zajistit konfiguraci na straně PACS a NIS
- viii. Vzdálená správa zboží je možná na základě podepsání servisní smlouvy a příslušného dokumentu o přístupu o vzdáleném přístupu do LAN KZ, a.s.
4. Kupující je povinen respektovat pokyny prodávajícího týkající se uvedení zboží do provozu. V případě, že kupující nevyčká, až prodávající uvede zboží do provozu a uvede zboží do provozu sám, nebude mu ze strany prodávajícího poskytnuta záruka za jakost zboží.
5. Protokol o předání a převzetí zboží a o zprovoznění přístroje musí být podepsán pracovníkem OOKC, v opačném případě není plnění dodávky považováno za úplné a nelze se domáhat úhrady kupní ceny.
6. Nepředá-li prodávající kupujícímu zboží řádně a včas, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,1 % z kupní ceny zboží za každý den prodlení, a to až do řádného předání zboží kupujícímu.

IV.

Nebezpečí škody na zboží

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

V.

Záruka za jakost

1. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží v kvalitě, jež bude v souladu s příslušnými platnými právními předpisy a technickými či jinými normami, a to jak v České republice, tak i v zemi výrobce zboží.
2. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku za jakost zboží. Záruční doba je 36 měsíců a začíná běžet ode dne následujícího po předání zboží.
3. Prodávající se zavazuje v rámci záruky provádět opravy poruch a závad zboží tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, dodávky všech náhradních dílů a v případě poruchy zboží, provádění standardních vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
4. Záruka se nevztahuje na vady zboží způsobené kupujícím v rozporu s návodem k použití zboží.
5. Záruka se vztahuje i na příslušenství a spotřební materiál, které jsou nutné k plnému a bezpečnému využití dodaného zboží a na spotřební materiál.
6. V případě uplatnění reklamace zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisní techniky na opravu bude maximálně 24 hodin od nahlášení závady prodávajícímu. Kontaktní údaje prodávajícího pro účely hlášení závad: Karlovarská 89, 271 01 Nové Strašecí, tel.: +420 313 513 811, fax: ---, e-mail: servis@exray.cz.
7. Lhůta pro odstranění závad nebude delší než 3 pracovní dny. Lhůta pro odstranění závad začíná plynout ode dne nahlášení (telefonicky, emailem, příp. poštou) závad prodávajícímu.
8. Prodávající se zavazuje, že v případě, že nebude možné opravit zboží na místě do 3 pracovních dnů od nahlášení vady kupujícím, poskytne prodávající kupujícímu nejpozději do 24 hodin po uplynutí lhůty k opravě až do doby úplného vyřízení reklamace, náhradní zboží, a to bezplatně. Dovoz a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.

9. V případě, že zboží nebylo opraveno na místě ve lhůtě uvedené v článku V. odst. 7 a náhradní zboží nebylo poskytnuto ve lhůtě uvedené v článku V. odst. 8, je Kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu za každý kalendářní den až do doby předání náhradního zboží nebo opravy zboží. Denní (za každý kalendářní den) smluvní pokuta vychází z provedených výkonů na reklamovaném přístroji za poslední kalendářní měsíc, kdy byl v plném provozu a je stanovena následovně:

Denní smluvní pokuta za nedodání náhradního zboží nebo neprovedení opravy zboží = průměrný počet bodů za pracovní den pracovištěm nerealizovaných v důsledku nedodání náhradního zboží nebo neprovedení opravy zboží (minimálně však 50.000 bodů) x maximální finanční úhrada zdravotní pojišťovny za jeden bod.

10. V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu k odstranění vady prodávajícímu splnit či nebude možné dodržet lhůtu pro poskytnutí náhradního zboží, může být kupujícím písemně poskytnuta další přiměřená lhůta. Rozhodnutí, zda charakter, závažnost a rozsah vady vyžaduje poskytnutí další lhůty, stejně tak o délce další lhůty přináleží kupujícímu.
11. Záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením a odstraněním závady.
12. Prodávající se zavazuje provádět v době záruky bezplatně:
- výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a ověření (je-li relevantní),
 - periodické bezpečnostně technické kontroly dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích ve znění pozdějších předpisů
 - náhradní díly a spotřební materiál nutný k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek poskytnuté prodávající bezplatně.
 - zkoušky dlouhodobé stability, dle zákona č. 18/1997 Sb. ve znění pozdějších předpisů,
13. Prodávající se zavazuje v rámci záruky určit a sledovat termíny výše uvedených prohlídek uvedených v zákoně č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích ve znění pozdějších předpisů, dle zákona 18/1997 Sb. a dle pokynů výrobce. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající pracovníkovi OOKC kupujícího. Po uplynutí záruky termíny každoročních prohlídek bude sledovat za kupujícího pracovník OOKC.
14. Kontaktní osobou pro přímou komunikaci se servisním technikem je technik OOKC, ze strany prodávajícího tedy bude umožněna i telefonická konzultace pověřenými pracovníky OOKC.
15. Prodávající prohlašuje, že v případě zájmu kupujícího je schopen zajistit kupujícímu pozáruční servis včetně dodání náhradních dílů po dobu minimálně deseti let od data podpisu předávacího protokolu.

VI.

Předčasné ukončení smlouvy

1. Tato kupní smlouva může být ukončena dohodou smluvních stran, či odstoupením. Kupující je oprávněn od této kupní smlouvy odstoupit kdykoliv během její platnosti z důvodů podstatného porušení smluvních povinností prodávajícím, nebude-li závadný stav vyvolaný porušením takové povinnosti odstraněn ani během přiměřené lhůty poskytnuté v předchozí písemné výzvě nebo pokud kupující neuzavře s Ministerstvem zdravotnictví ČR smlouvu o poskytnutí dotace na projekt „Modernizace a obnova přístrojového vybavení traumatologických center Krajské zdravotní, a.s.“ z Integrovaného operačního programu.
2. Kupující je oprávněn odstoupit od této kupní smlouvy i v případě, že nebude moci čerpat dotaci přidělenou na projekt „Modernizace a obnova přístrojového vybavení traumatologických center Krajské zdravotní, a.s.“
3. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb. v platném znění.

VII.

Zvláštní ustanovení

1. Prodávající se zavazuje po celou dobu obchodní spolupráce v rámci veřejné zakázky dodržovat platné právní předpisy a provádět veškerá plnění v souladu s platným právním řádem.
2. Prodávající tímto uděluje souhlas se zveřejněním této kupní smlouvy v souladu s povinnostmi kupujícího, jakožto subjektu povinného dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím a zákona č. 137/2006 Sb. v platném znění.
3. Prodávající se zavazuje zachovávat dle zákona č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů, ve znění pozdějších předpisů, mlčenlivost o osobních údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po ukončení plnění smlouvy, v případě jejího ukončení dohodou, odstoupením od ní.
4. Prodávající se zavazuje nezpřístupnit údaje o dodávkách poskytovaných kupujícímu prodávajícím třetí osobě, pokud pro něj taková povinnost nevyplývá ze zákona nebo pravomocného rozhodnutí příslušného soudního či správního orgánu.
5. Prodávající se zavazuje archivovat veškeré originální dokumenty související s realizací zakázky nejméně po dobu 10 (deset) let od finančního ukončení projektu, zároveň však alespoň po dobu 3 (tři) let od ukončení programu dle článku 90 a násl. Nařízení Rady (ES) č. 1083/2006 ze dne 11. července 2006 o obecných ustanoveních o Evropském fondu pro regionální rozvoj, Evropském sociálním fondu a Fondu soudržnosti a o zrušení Nařízení (ES) č. 1260/1999, přičemž se tato lhůta začne počítat od 1. ledna následujícího kalendářního roku poté, kdy byla provedena poslední platba týkajícího se projektu.
6. Prodávající se zavazuje k plnění stanovených pravidel a podmínek stanovených řídícím orgánem Integrovaného operačního programu a dalšími relevantními předpisy Evropské unie a České republiky.
7. Prodávající je povinen umožnit zaměstnancům nebo zmocněncům poskytovatele dotace, Ministerstvu pro místní rozvoj ČR, Ministerstvu financí ČR, auditnímu orgánu, Evropské komisi, Evropskému účetnímu dvoru, Nejvyššímu kontrolnímu úřadu a dalším oprávněným orgánům státní správy vstup do objektů a na pozemky dotčené projektem a jeho realizací a kontrolu dokladů souvisejících s projektem.
8. Prodávající je povinen poskytovat kupujícímu a poskytovateli dotace veškerou součinnost související s realizací projektu, tedy zejména poskytovat informace, prokazovat sporné skutečnosti, umožnit přístup k veškeré dokumentaci související s předmětem uzavřené smlouvy, umožnit přístup k veškeré účetní evidenci a záznamům souvisejícím s předmětem uzavřené smlouvy, doložit prokazatelným způsobem veškeré operace související s předmětem uzavřené smlouvy, účastnit se na výzvu zadavatele a poskytovatele dotace případných jednání a řízení.

VIII.

Ostatní ustanovení

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

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Právní vztahy touto smlouvou neupravené se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
2. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této smlouvy neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v tomto případě zavazují dohodou nahradit ustanovení neplatné či neúčinné novým ustanovením platným a účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného či neúčinného.
3. Smluvní strany se zavazují řešit veškeré případné spory smírou cestou. Budou-li taková jednání neúspěšná, případné spory mezi smluvními stranami jsou oprávněny rozhodnout obecné soudy České republiky. Příslušnost rozhodčích soudů je vyloučena.
4. Pro případ, že o prodávajícím jako o poskytovateli zdanitelného plnění je zveřejněna způsobem umožňujícím dálkový přístup skutečnost, že je nespolehlivým plátcem DPH, v souladu se zněním zákona č. 235/2004 Sb., o DPH, smluvní strany sjednávají, že za splnění závazku kupujícího uhradit sjednanou kupní cenu je považováno, uhradí-li kupující částku ve výši daně na účet správce daně poskytovatele a zbývající část kupní ceny o daň poníženou prodávajícím.
5. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
6. Tato smlouva se vyhotovuje ve dvou stejnopisech s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom vyhotovení.
7. Změny a doplňky této smlouvy mohou být prováděny pouze na základě dohody obou smluvních stran a jsou platné pouze v písemné podobě formou číslovaných dodatků.
8. Příloha č. 1 až č. 3 jsou nedílnou součástí této smlouvy.
9. Smluvní strany shodně prohlašují, že tato smlouva je uzavřena podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní, za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými vlastnoručními podpisy.
10. Všechna ostatní prohlášení stran, (ať už učiněná výslovně, nebo vyplývající z této smlouvy), ústní či písemná, jsou vtělena do této smlouvy, popřípadě zadávací dokumentace. Aniž by byla omezena všeobecnost předchozího, žádná změna nebo dodatek nebude uzavřen tím, že bude doručena, přijata, podepsána nebo potvrzena 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.

Přílohy :

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

V Novém Strašeci

dne 11. 9. 2015

Ústí nad Labem
V

dne 16-09-2015

EXRAY s.r.o.

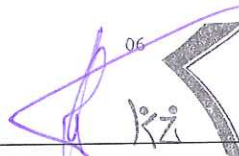
EXRAY s.r.o.
Karlovarská 89, 271 01 Nové Strašecí
telefon: 603 867 664, 725 848 639
IČ: 016 47 590, e-mail: info@exray.cz



Petr Hamadej

jednatel společnosti

Krajská zdravotní, a.s.



Krajská zdravotní, a.s.
Sociální péče 3316/12A
401 13 Ústí nad Labem

IČ: 25488627
DIČ: CZ 25488627

Ing. Petr Fiala

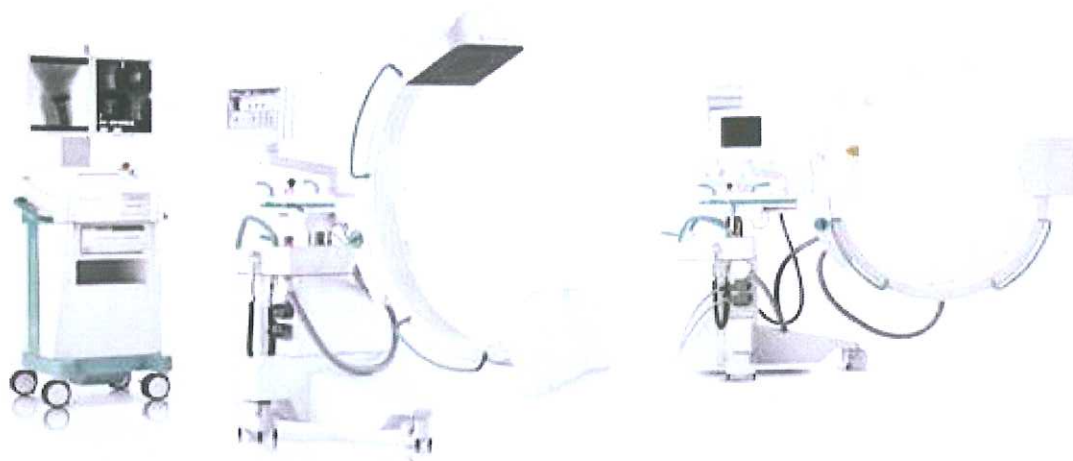
generální ředitel společnosti

TECHNICKÁ SPECIFIKACE PRODÁVAJÍCÍM NABÍZENÉHO ZBOŽÍ

Pro podčást A

C – rameno s plochým detektorem: ZIEHM Vision FD – 1 ks

Výrobce: Ziehm Imaging GmbH



Pojízdný skiaskopický rtg přístroj s C ramenem s flat detektorem pro běžné výkony dospělých pacientů na traumatologických operačních sálech. Přístroj s lehkou manipulovatelností a snadným ovládáním jak na operačním sále, tak při přepravě přístroje na jiná pracoviště (na jiné operační sály, ambulance), možnost odpojení vozíku s monitory od přístroje, snadné brždění přístroje.

Technická specifikace:

C rameno:

- plně vyvážené v každé poloze, lehké ovládání i manipulace
- motorický vertikální pohyb 43 cm
- horizontální pohyb 22 cm
- orbitální pohyb – orbitální rotace (rotace v rovině C-ramene) – $135^{\circ}(-90^{\circ}/+45^{\circ})$
- rotace $\pm 225^{\circ}$, wig-wag ± 10
- vzdálenost ohnisko – detektor (SID) 111 cm
- vnitřní hloubka C-ramene (na střed detektoru) 68 cm
- vodič pro ekvipotenciální spojení

Rentgenka:

- stacionární anoda s ohniskem 0,6 mm
- aktivní chlazení rentgenky

Generátor:

- vysokofrekvenční 40kHz, řízený mikroprocesorem
 - max. výkon 2,02 kW
-

- napětí 40 - 110 kV, 0,2 – 20 mA
- pulsní a multipulsní fluoroskopie (délka a četnost jednotlivých pulzů nastavena orgánově)
- orgánová automatika
- celková tepelná kapacita systému 5 MHU

Orgánové programy:

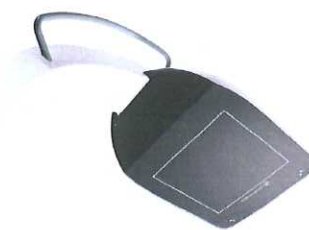
- končetiny
- děti – snížení dávky záření
- hlava, páteř, pánev, hrudník
- metal - eliminace kovů
- SOFT - pro zobrazení měkkých tkání
- Možnost manuálního nastavení expozice

Kolimace:

- clony polopropustné, virtuální nastavení bez rtg záření
- štěrbínová clona čtvercová + štěrbínová

Plochý snímací panel:

- typ aSi – TFT technologie, scintilátor – CsI
- rozměry 20 x 20 cm
- matrice 1024 x 1024 pixel
- velikost pixelu: 194 μm
- prostorové rozlišení 2,6 lp/mm
- integrovaný laserový zaměřovač



Monitor ovládací:

- TFT monitor dotykový 10,4"

Monitory zobrazovací:

- dva ploché monitory TFT, možnost horizontálního/vertikálního natáčení, na monitorovém vozíku
- velikost obrazovky 19"
- náhledový úhel 170°
- antireflexní, antistatické
- automatické nastavení jasu podle vnějšího prostředí



DAP metr:

- zobrazení dávky, archivace dat v PACSu

Digitální zpracování obrazu:

- v reálném čase - vyhlazení, zmrazení, zvýraznění, rotace, převrácení obrazu, nastavitelné filtry šumu, nastavení jasu a kontrastu
- post processing : zoom, rotace, inverze, filtrace - redukce šumu, windowing, měřicí funkce
- digitální rotace obrazu - nezávislost polohy objektu vůči receptoru
- funkce LIH (paměť posledního obrazu)

Databáze:

- popis pacienta, katalog s možností mozaiky až 16 snímků, vyhledávání
- možnost zadání pacienta
- digitální paměť s kapacitou 1000 obrazů

Archivace:

- mozaika - 16 obrazů
- integrovaná tiskárna pro tisk obrazové dokumentace
- USB port
- DICOM 3.0 – ukládání celé dokumentace včetně údajů o dávce

Specifikace připojení do PACS dle požadavků Zadavatele:

- Přístroje splňují všechny technické požadavky a specifikace Zadavatele uvedené v ZD, které se vztahují k modalitě mobilního rtg. přístroje s C-ramenem
- k přístroji bude doložen "DICOM Conformance Statement"

Nožní spínač:

- dvojitý nožní spínač – multifunkční - skiaskopie/uložení

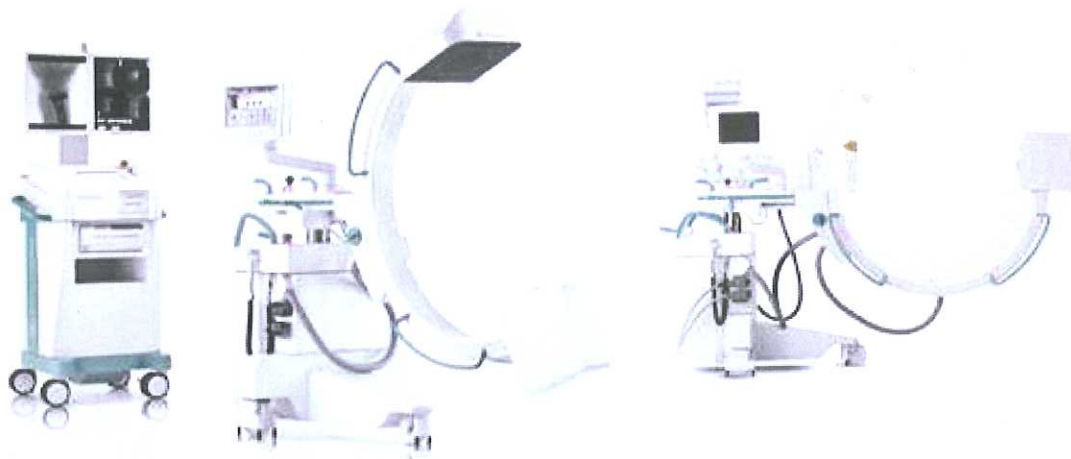
Hmotnost: C rameno – 255 kg, Monitorový vozík – 160 kg



Pro podčást B

C – rameno s plochým detektorem: ZIEHM Vision FD – 1 ks

Výrobce: Ziehm Imaging GmbH



Pojízdný skiaskopický rtg přístroj s C ramenem s flat detektorem pro běžné výkony na dětských traumatologických operačních sálech. Přístroj s lehkou manipulovatelností a snadným ovládáním jak na operačním sále, tak při přepravě přístroje na jiná pracoviště (na jiné operační sály, ambulance), možnost odpojení vozíku s monitory od přístroje, snadné brždění přístroje.

Technická specifikace:

C rameno:

- plně vyvážené v každé poloze, lehké ovládání i manipulace
- motorický vertikální pohyb 43 cm
- horizontální pohyb 22 cm
- orbitální pohyb – orbitální rotace (rotace v rovině C-ramene) – $135^{\circ}(-90^{\circ}/+45^{\circ})$
- rotace $\pm 225^{\circ}$, wig-wag ± 10
- vzdálenost zdroj – detektor (SID) 111 cm
- vnitřní hloubka C-ramene (na střed detektoru) 68 cm
- vodič pro ekvipotenciální spojení

Rentgenka:

- stacionární anoda s ohniskem 0,6 mm
- aktivní chlazení rentgenky

Generátor:

- vysokofrekvenční 40kHz, řízený mikroprocesorem
 - max. výkon 2,02 kW
 - napětí 40 - 110 kV, 0,2 – 20 mA
 - pulsní a multipulsní fluoroskopie (délka a četnost jednotlivých pulzů nastavena orgánově)
 - orgánová automatika
-

- celková tepelná kapacita systému 5 MHU

Orgánové programy:

- končetiny
- děti – snížení dávky záření
- hlava, páteř, pánev, hrudník
- metal - eliminace kovů
- SOFT - pro zobrazení měkkých tkání
- Možnost manuálního nastavení expozice

Kolimace:

- clony polopropustné, virtuální nastavení bez rtg záření
- štěrbinová clona čtvercová + štěrbinová

Plochý snímací panel:

- typ aSi – TFT technologie, scintilátor – CsI
- rozměry 20 x 20 cm
- matrice 1024 x 1024 pixel
- velikost pixelu: 194 μm
- prostorové rozlišení 2,6 lp/mm
- integrovaný laserový zaměřovač



Monitor ovládací:

- TFT monitor dotykový 10,4"

Monitory zobrazovací:

- dva ploché monitory TFT, možnost horizontálního/vertikálního natáčení, na monitorovém vozíku
- velikost obrazovky 19"
- náhledový úhel 170°
- antireflexní, antistatické
- automatické nastavení jasu podle vnějšího prostředí



DAP metr:

- zobrazení dávky, archivace dat v PACSu

Digitální zpracování obrazu:

- v reálném čase - vyhlazení, zmrazení, zvýraznění, rotace, převrácení obrazu, nastavitelné filtry šumu, nastavení jasu a kontrastu
- post processing : zoom, rotace, inverze, filtrace - redukce šumu, windowing, měřicí funkce
- digitální rotace obrazu - nezávislost polohy objektu vůči receptoru
- funkce LIH (paměť posledního obrazu)

Databáze:

- popis pacienta, katalog s možností mozaiky až 16 snímků, vyhledávání

- možnost zadání pacienta
- digitální paměť s kapacitou 1000 obrazů

Archivace:

- mozaika - 16 obrazů
- integrovaná tiskárna pro tisk obrazové dokumentace
- USB port
- DICOM 3.0 – ukládání celé dokumentace včetně údajů o dávce

Specifikace připojení do PACS dle požadavků Zadavatele:

- Přístroje splňují všechny technické požadavky a specifikace Zadavatele uvedené v ZD, které se vztahují k modalitě mobilního rtg. přístroje s C-ramenem
- k přístroji bude doložen "DICOM Conformance Statement"

Nožní spínač:

- dvojitý nožní spínač – multifunkční - skiaskopie/uložení

Hmotnost: C rameno – 255 kg, Monitorový vozík – 160 kg



Pro podčást C

C – rameno se zesilovačem obrazu: GE OEC Brivo 785 – 1 ks

Výrobce: GE Medical Systems



Pojízdný skiaskopický rtg přístroj s C ramenem se zesilovačem obrazu běžné výkony na dětské traumatologické ambulanci. Přístroj s lehkou manipulovatelností a snadným ovládáním jak na dětské traumatologické ambulanci, tak při přepravě přístroje na jiná pracoviště (na jiné operační sály, ambulance), možnost odpojení vozíku s monitory od přístroje, snadné brždění přístroje.

Konfigurace:

- vlastní rtg. přístroj (generátor, rtg. zářič, 9" zesilovač obrazu, C-rameno)
- pracovní stanice na mobilním vozíku s dvěma plochými monitory
- zobrazovací řetězec s vysokým rozlišením 1k * 1k
- interní disk pro data (rtg. snímky, adresář pacientů ...)
- klávesnice s myší pro zadávání dat a ovládání zobrazovacích funkcí
- ruční expoziční tlačítko, nožní expoziční pedál
- záznam o dávce rtg. záření na pacienta
- laserový zaměřovač
- integrovaná tiskárna
- vodič pro ekvipotenciální spojení
- digitální výstup USB
- DICOM 3.0

Technický popis – GE OEC Brivo Essential

MOBILNÍ RTG PŘÍSTROJ S C-RAMENEM

RTG systém

Generátor:

- 40 kHz vysokofrekvenční generátor
- 2,2 kW monoblock
- Tepelná kapacita: 900,000HU
- Chladicí výkon: 12,500HU/min
- Napětí: až 110kVp
- Proud:
 - až 20mA ve skiagrafickém režimu
 - až 12 mA v režimu HLF
 - až 16 mA v režimu Digital spot

Rentgenová lampa

- Pevná anoda
- Dvě ohniska o velikosti:
 - 0,6 a 1,4 mm
- Celková filtrace 3.35 mm Al
- Tepelná kapacita anody: 76 000 HU
- Chladicí výkon anody: 37 000 HU/min.
- Indikace úrovně tepelné kapacity na monitoru

Virtuální kolimátor

- Zobrazení polohy clon na monitoru
- Nastavení clon bez záření
- Virtuální kolimace irisové clony
- Virtuální kolimace paralelní clony

Skiaskopický režim

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 4 mA
- Automatický i manuální režim

Skiaskopický režim se sníženou dávkou

(ekv. dětskému režimu)

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 2 mA
- Automatický i manuální režim

Skiaskopický režim se zvýšenou dávkou

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 12 mA
- Automatický i manuální režim

Pulsní skiaskopický režim

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 4 mA
- Počet pulsů: 1, 2, 4, 8 pps
- Automatický i manuální režim

- Může snížit dávku rtg. záření na pacienta i obsluhu

Pulsní skiaskopický režim se sníženou dávkou

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 2 mA
- Počet pulsů: 1, 2, 4, 8 pps
- Automatický i manuální režim

Pulsní skiaskopický režim se zvýšenou dávkou

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 12 mA
- Počet pulsů: 1, 2, 4, 8 pps
- Automatický i manuální režim

Režim Digital Spot

- Rozsah napětí: 40 – 110 kV
- Rozsah proudu: 0,1 – 16 mA
- Automatické nastavení expozičních parametrů a uložení snímku

Skiagrafický režim

- Rozsah proudu: až 20 mA
- Rozsah mAs: až 80 mAs
- Počítačově řízený expoziční čas

Video – zobrazovací systém

Významné funkce pro vysokou kvalitu zobrazení

- AutoTrak – (funkce ekvivalentní k orgánovým programům)
 - Systém automaticky vyhledává uvnitř zobrazovacího pole známé anatomické tvary a poté nastaví optimální parametry pro snímání a zobrazení odpovídající části těla a jeho velikosti
 - Poskytuje jednotnou kvalitu obrazu v celém snímaném poli.
- Smart Window
 - automaticky nastavuje jas a kontrast obrazu v závislosti na aktuálním nastavení kolimátoru
- Smart Metal
 - umožňuje uživateli nastavit stupeň citlivosti jasu a kontrastu obrazu při vložení kovového předmětu do zobrazovaného pole

Zesilovač obrazu

- Tři režimy – velikosti – min. rozlišení na monitoru:
 - 9" – 23 cm – 2,0 lp/mm
 - 6" – 15 cm – 2,6 lp/mm
 - 4.5" – 11 cm – 3,1 lp/mm

Wolframový kolimátor

- Účinněji ohraničuje expoziční plochu
- Snižuje rozptýlené záření
- Zvyšuje kvalitu obrazu – lepší čitelnost detailů

Mřížka

- Snižuje efekt rozptýlené záření
- Zvyšuje kvalitu obrazu

Video kamera

- Vysoké rozlišení 1k x 1k CCD kamera
- Plně digitální rozhraní

Monitory

- Dva 19" medicínské monitory
 - možnost náklonu: 7° nahoru / 10° nahoru
 - možnost otočení: až o 180°
- Rozlišení 1280 x 1024 bodů

Pracovní stanice

Zpracování obrazu

- Zpracování obrazu v rozlišení 1kx1k a 16ti bitové hloubce
- Dynamický filtr s eliminací pohybových artefaktů
 - Umožňuje uživatelsky nastavit úroveň redukce šumu pro vyšší kvalitu obrazu
 - Poskytuje optimální kvalitu obrazu i když ve snímáném poli dochází k pohybu
- Automatické digitální nastavení jasu a kontrastu
- Automatické digitální nastavení jasu a kontrastu
- Zvýraznění hran - kontur
- Negace obrazu
- Ukládání snímků do vnitřní paměti včetně možnosti automatického ukládání
- Záměna zobrazení levý/pravý monitor.
- Držení posledního snímku na monitoru
- Digitální zvětšení obrazu a funkce pro jeho prohlížení
- Stranové převrácení snímků
 - levá/pravá strana obrazu
 - horní/spodní strana obrazu
- Digitální rotace obrazu

- Otáčení „živého“ i statického obrazu o 360°
- Otáčení obrazu bez nutnosti další expozice
- Ochrana dat dle HIPAA
 - Ochrana heslem
 - Funkce pro okamžité ztmavení monitoru
 - Možnost úplného výmazu
- Vnitřní paměť pro uložení 100 000 snímků

Management vyšetření

- Údaje o pacientovi
 - Vložení ze seznamu vyšetření
 - Manuální vložení údajů přes klávesnici
- Zobrazení dávky rtg. záření a jejího souhrnu za celé vyšetření
- Možnost exportu i tisku Souhrnu rtg. dávky
- Rozhraní DICOM 3.0
 - Storage
 - Print
 - Modality Worklist
 - RDSR (Radiation Dose Structured Report)
 - Off line media
 - MPPS

Uživatelské rozhraní

- Celý systém je počítačově řízený s možností softwarového upgrade
- Plně automatické funkce s minimálním vstupem obsluhy
- Možnost manuálního nastavení exp. parametrů
- Režim Emergency
 - Nevyžaduje heslo
 - Dostupné všechny základní zobrazovací funkce
- Ovládací prvky
 - Nožní pedál
 - Ruční expoziční tlačítko
- Jednoduchá vodě odolná Klávesnice
- Pacientský adresář se snímky
 - Akvizice a prohlížení snímků
 - Export snímků
 - Import snímků
 - Mazání snímků
- Uživatelsky nastavitelné funkce
 - Nastavení pracovní stanice
 - Nastavení základních technik
 - Volba jazyka
 - Datum a čas
 - Nastavení rozhraní DICOM
- Prohlížecké stanice
 - Možnost samostatného provozu pracovní stanice jako prohlížecké stanice

- Dostupnost všech prohlížečích a DICOM funkcí
- USB port pro import/export snímků
- Integrovaná tiskárna Sony pro tisk obrazové dokumentace na termocitlivý papír

Integrovaný záložní zdroj

- ochrana uložených snímků a patientských dat
- korektní vypnutí systému

Rozměry: C-rameno

- SID: 100 cm
- Volný prostor: 78 cm
- Osa paprsku k C-ramenu (vnitřní hloubka): 66 cm
- Orbitální pohyb C-ramene: 120° s 30° výkyvem
- Možnost horizontálního kyvu C-ramene: $\pm 12,5^\circ$
- Vertikální pohyb C-ramene: 44,5 cm
- Horizontální pohyb C-ramene: 20 cm
- Rotace C-ramene: 410°; $\pm 205^\circ$
- Délka: 179 cm
- Šířka: 78 cm
- Výška: 170,5 cm
- Hmotnost: 260 kg

- vodič pro ekvipotenciální spojení
- laserový zaměřovač

Specifikace připojení do PACS dle požadavků Zadavatele:

- Přístroje splňují všechny technické požadavky a specifikace Zadavatele uvedené v ZD, které se vztahují k modalitě mobilního rtg. přístroje s C-ramenem
- k přístroji bude doložen "DICOM Conformance Statement"

Rozměry : Pracovní stanice

- Hloubka: 64 cm
- Šířka: 90 cm
- Výška: 167 cm
- Rotace monitorů: $\pm 90^\circ$
- Náklon monitorů: $+7^\circ/-10^\circ$
- Hmotnost: 170 kg

Požadavky na el.napájení

- 230 V, 10 A 50 Hz

Rozpis cenové nabídky

Část VZ č. 7 - RTG C-rameno

Položka č.	Položka	Počet ks	Jednotková cena za 1 ks v Kč bez DPH	Celkem za položku v Kč bez DPH	Celkem za položku výše DPH v Kč	Celkem za položku v Kč včetně DPH
1	Ziehm Vision FD	1	3 489 500,00 Kč	3 489 500,00 Kč	732 795,00 Kč	4222295
2	Ziehm Vision FD	1	3 489 501,00 Kč	3 489 501,00 Kč	732 795,21 Kč	4222296,21
3	OEC Brivo 785	1	1 319 800,00 Kč	1 319 800,00 Kč	277 158,00 Kč	1596958

Celkem cena bez DPH
Celkem DPH
Celkem cena včetně DPH

8 298 801,00 Kč
1 742 748,21 Kč
10 041 549,21 Kč



Kř Krajská zdravotní, a.s.

Příloha č. 3 návrhu smlouvy:

Předávací protokol zdravotnického prostředku

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

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

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

Dodané příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet

Klasifikační třída ZP (třída rizika):

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

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

Název projektu: Modernizace a obnova přístrojového vybavení traumatologických center
Krajské zdravotní, a. s.



KZ Krajská zdravotní, a.s.

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

Předaná dokumentace:

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

Zboží předal:

datum:

podpis:

Zboží převzal:

datum:

podpis: