

RÁMCOVÁ DOHODA o nákupu diagnostických souprav a výpůjčce zařízení

(DÁLE TAKÉ JAKO „RÁMCOVÁ DOHODA“)

uzavřená v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, v souladu s ustanovením § 2193, § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále také „občanský zákoník“) a na základě veřejné zakázky s názvem

„Dodávky diagnostických souprav s výpůjčkou laboratorních přístrojů pro oddělení laboratorní imunologie - Část 1 - Diagnostické soupravy s výpůjčkou zařízení pro metodu ELISA“

DYNEX LabSolutions, s.r.o.

se sídlem: Senovážné náměstí 978/23, Nové Město, 110 00 Praha 1
IČO: 06616631
DIČ: CZ06616631
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 285541

(dále jako „prodávající“, příp. „půjčitel“)

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

(dále jako „kupující“, příp. „vypůjčitel“)

I. Účel dohody

Účelem této rámcové dohody (dále také jako „dohoda, příp. „smlouva“) je:

- a) zabezpečit řádné a včasné dodávky vázaného spotřebního materiálu pro kupujícího blíže specifikovaného v Příloze č. 1 – Technická specifikace (dále také „předmět plnění“ nebo „zboží“), a dále
- b) poskytnutí bezplatné výpůjčky 2 ks laboratorních přístrojů pro inkubace a hodnocení (1 ks promývačka ELISA destiček, 1 ks ELISA reader) včetně příslušenství používaných s dodávaným předmětem plnění a blíže specifikovaného v Příloze č. 1 – Technická specifikace (dále jen „předmět výpůjčky“),

a to za podmínek uvedených v této dohodě.

II. Předmět dohody

1. Smluvní strany upravují touto rámcovou dohodou vzájemné závazkové vztahy vznikající při uskutečňování jednotlivých dodávek předmětu plnění a dále vztahy vznikající při poskytnutí předmětu výpůjčky. Tato dohoda tvoří spolu s ustanoveními občanského zákoníku právní rámec jednotlivých konkrétních kupních smluv vznikajících při dodávkách předmětu plnění a upravuje

základní podmínky a způsob uzavírání těchto smluv.

2. Prodávající se zavazuje na základě této dohody a za podmínek v ní sjednaných:
 - a) zajišťovat a průběžně dodávat dle potřeb kupujícího předmět plnění blíže specifikovaný v příloze č. 1 - Technická specifikace, této rámcové dohody a
 - b) dodat do místa plnění a přenechat kupujícímu k bezplatnému užívání předmět výpůjčky po dobu platnosti této rámcové dohody,
 a kupující se zavazuje:
 - a) předmět plnění převzít a zaplatit za něj prodávajícímu kupní cenu ve sjednané výši a způsobem uvedeným dále v této rámcové dohodě a
 - b) předmět výpůjčky převzít a užívat ho obvyklým způsobem.
3. Jednotlivé dodávky předmětu plnění budou realizovány na základě jednotlivých objednávek vystavených kupujícím. Uzavřením této rámcové dohody nevzniká mezi prodávajícím a kupujícím výhradní (exkluzivní) vztah ohledně předmětu plnění ani povinnost kupujícího odebrat od prodávajícího konkrétní objem předmětu plnění.
4. Prodávající prohlašuje, že veškerý jím dodávaný předmět plnění je plně kompatibilní pro provoz s předmětem výpůjčky dle této smlouvy a jeho použití ve spojení s předmětem výpůjčky je v souladu s příslušnými právními předpisy.
5. Prodávající prohlašuje, že předmět výpůjčky splňuje veškeré požadavky na něj kladené právními předpisy České republiky a Evropské unie, a veškeré požadavky kupujícího uvedené v příloze zadávací dokumentace: Příloha č. 2a – Technická specifikace.

III. Cenová ujednání

1. Kupní cena za jednotlivé dodávky předmětu plnění bude stanovena na základě jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této rámcové dohody – Rozklad nabídkové ceny, a to jako její příslušný násobek. Tato kupní cena bude prodávajícím ke dni uskutečnění zdanitelného plnění navýšena o daň z přidané hodnoty v zákonné výši.
2. Kupní cena určená postupem podle odstavce 1. tohoto článku zahrnuje veškeré náklady prodávajícího spojené s plněním jeho závazku z této rámcové dohody a je cenou nejvýše přípustnou.
3. Daňový doklad (faktura) musí obsahovat náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů.
Dále musí daňový doklad (faktura) obsahovat tyto údaje:
 - název veřejné zakázky, ke které se rámcová dohoda vztahuje,
 - předmět plnění a jeho přesnou specifikaci ve slovním vyjádření (nestačí pouze odkaz na číslo uzavřené rámcové dohody),
 - IČO stran dohody,
 - den dodání,
 - udání ceny objednávky,
 - údaje o dani z přidané hodnoty,
 - číslo dodacího listu a datum jeho podpisu oprávněnou osobou (dodací list bude přílohou faktury),
 - lhůtu splatnosti,
 - údaj o místě dodání předmětu plnění dle článku IV. odst. 1. rámcové dohody.
4. Prodávající je povinen vystavit k jednotlivé objednávce kupujícího pouze jeden souhrnný daňový doklad (fakturu). K daňovému dokladu (faktuře) musí být přiložen/y dodací list/y s cenou za jeden kus dodávaného předmětu plnění potvrzený/é kupujícím.
5. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, či opravě 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.
6. Veškeré daňové doklady (faktury) jsou splatné do 60 dnů ode dne jejich doručení kupujícímu. Za zaplacení kupní ceny je považováno odeslání kupní ceny na účet prodávajícího uvedený v záhlaví této rámcové dohody.

IV. Dodací podmínky, podmínky objednávky

1. Kupující je oprávněn provádět jednotlivé objednávky písemně prostřednictvím systému elektronické komunikace, případně prostřednictvím držitele poštovní licence na adresu prodávajícího uvedenou

v záhlaví této dohody. Prodávající má povinnost bez zbytečného odkladu, nejpozději do 24 hodin následujícího pracovního dne, takto zaslanou objednávku písemně potvrdit.

2. Prodávající je povinen dodat objednaný předmět plnění do příslušného odštěpného závodu kupujícího na adresu:
 - Krajská zdravotní, a.s. - Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.
Oddělení laboratorní imunologie
Sociální péče 3316
400 11 Ústí nad Labem
3. Kontaktní osobou prodávajícího je je [REDAKCE]:
[REDAKCE]
4. V případě, že prodávající nebude schopen dílčí plnění celkem nebo z části realizovat řádně a včas, neprodleně o tom kupujícího písemně (elektronicky) vyrozumí.
5. Prodávající dodá kupujícímu předmět plnění nejpozději do 15 pracovních dnů od potvrzení přijetí jednotlivé objednávky. V mimořádných případech na výzvu kupujícího se prodávající zavazuje dodat předmět plnění nejpozději do 48 hodin od doručení jednotlivé objednávky. Mimořádnou objednávkou se rozumí objednávka v neodkladných případech, kdy předmět plnění má právo objednat telefonicky či elektronickou poštou určený pracovník nemocniční lékárny kupujícího s následným písemným potvrzením objednávky.
6. Pokud prodávající není schopen dodat objednaný předmět plnění (dále také „nedodané zboží“) řádně a včas, z důvodu spočívajícího na jeho straně, má kupující právo zajistit si dodání předmětu plnění od jiného dodavatele (dále také „oslovený dodavatel“). Kupující je v daném případě oprávněn zajistit si dodání přednostně nikoli výhradně od dodavatele, jehož nabídka byla v zadávacím řízení shora uvedené veřejné zakázce vyhodnocena dle zprávy o hodnocení jako další ekonomicky výhodná nabídka v pořadí po nabídce prodávajícího. Cena nedodaného zboží bude stanovena na základě aktuální nabídky osloveného dodavatele. V případě, že je cena od jiného dodavatele vyšší než ceny uvedené v příloze č. 2 této rámcové dohody, prodávající uhradí kupujícímu rozdíl mezi cenou, za kterou kupující nakoupil předmět plnění u jiného dodavatele (nejvýše však cenu obvyklou) a kupní cenou podle přílohy č. 2 této rámcové dohody. Prodávající uhradí kupujícímu rozdíl dle předchozí věty do 15 dnů od písemného vyzvání k úhradě rozdílu kupujícím

V. Dodání a převzetí předmětu plnění

1. Prodávající se zavazuje, že dodávky předmětu plnění budou realizovány řádně a včas, v ujednaném množství, jakosti (kvalitě) a v provedení dle požadavků kupujícího vyplývajících z této rámcové dohody, a vždy v souladu s obecně závaznými právními předpisy a příslušnými normami.
2. V době dodávky předmět plnění musí splňovat podmínky správné výrobní praxe (dále jen „SVP“) v transfuzní službě a podmínky použití v České republice v souvislosti s poskytováním zdravotní péče, zejména ustanovení zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů.
3. Prodávající se zavazuje k tomu, že zboží má vlastnosti deklarované výrobcem a je způsobilé k použití pro účel, k němuž je výrobcem určeno. Prodávající se zavazuje provádět instruktáž a proškolení zdravotnického personálu dle § 41 odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů.
4. Předání a převzetí zboží v místě plnění se uskuteční v pracovních dnech od 7.00 do 15.00 hodin.
5. Prodávající ručí za dodržení přepravních podmínek platných pro dodávané zboží po dobu přepravy do místa plnění tak, aby zboží nebylo znehodnoceno. Prodávající zajistí dopravu zboží do míst plnění na vlastní náklady a nebezpečí.
6. Každá dodávka bude vybavena dodacím listem (1 pro prodávajícího a 1 pro kupujícího) v rozsahu stanoveném zákonnými předpisy. Dodací list bude obsahovat zejména specifikaci prodávajícího a kupujícího, číslo objednávky, datum uskutečnění dodávky, množství zdravotnického materiálu s uvedením jeho názvů, kód přidělený předmětu plnění v systému veřejného zdravotního pojištění (pokud je přidělen) a ceny za jedno balení, expirační dobu a šarži.
7. Dodací list bude dále obsahovat jméno a podpis dodávající osoby za prodávajícího a přebírající osoby za kupujícího. Prodávající odpovídá za to, že informace uvedené v dodacím listu odpovídají skutečnosti.
8. Prodávající je povinen vystavit a předat kupujícímu kromě písemné podoby dodacího listu i jeho elektronickou podobu ve formátu kompatibilním s programem nemocničních lékáren kupujícího (SW Apotheke, NEOS, tj. nejméně v elektronicky čitelném formátu *.pdf).
9. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí zboží:
 - a) nepředá-li prodávající, příp. jím pověřený přepravce v místě plnění kupujícímu dodací list, který musí obsahovat mimo jiné i náležitosti podle bodu 6. tohoto článku,

- b) nesouhlasí-li počet položek nebo množství zboží plnění uvedené na dodacím listě se skutečně dodaným zbožím,
 - c) neodpovídá-li kvalita nebo jakost dodávky (teplota uchovávaného zboží, jakost obalového souboru atp.) požadavkům pro zboží dle správné distribuční praxe,
 - d) v případě pozdní dodávky zboží.
10. Prodávající se zavazuje dodávat po celou dobu trvání této rámcové dohody zboží s dobou použitelnosti minimálně 9 kalendářních měsíců v okamžiku jejich dodání kupujícímu.
 11. Dodávky zboží bude prodávající provádět svými vozidly nebo vozidly jeho poddodavatele.
 12. Kvalitativní vlastnosti dodávaného zboží musí být v souladu s normami platnými v ČR a EÚ.

VI. Převzetí, užívání a vrácení předmětu výpůjčky

1. Prodávající se zavazuje na své náklady předat předmět výpůjčky kupujícímu **nejpozději do 10 týdnů ode dne nabytí účinnosti** této dohody, a umožnit kupujícímu jeho bezplatné užívání po dobu sjednanou v této dohodě. 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

– [REDACTED] nebo jiný pověřený pracovník OOKC kupujícího.

2. Za předání předmětu výpůjčky se považuje:
 - a. dodání předmětu výpůjčky na adresu příslušného pracoviště kupujícího:
 - Krajská zdravotní, a.s. - Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.
Oddělení laboratorní imunologie
Sociální péče 3316
400 11 Ústí nad Labem
 - b. montáž předmětu výpůjčky a
 - c. instalace předmětu výpůjčky na náklady dodavatele podle zásad SVP a
 - d. uvedení předmětu výpůjčky do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a
 - e. provedení všech převjímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a
 - f. instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností kupujícího (dle § 41 odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů (dále i jako „zákon o zdravotnických prostředcích“)), včetně vystavení protokolu o instruktáži. Pokud výrobce zdravotnického prostředku nestanovil povinnost instruktáže osoby používající nebo obsluhující daný zdravotnický prostředek v návodu k použití tohoto zdravotnického prostředku, prodávající seznámí zdravotnické pracovníky a pracovníka odboru obslužných klinických činností kupujícího s návodem k použití zdravotnického prostředku a seznámí je s riziky spojenými s jeho používáním. O seznámení dle předchozí věty prodávající vystaví protokol a
 - g. vystavení protokolu určenému zdravotnickému pracovníkovi, který opravňuje provádět následné instruktáže zdravotnického personálu v používání zboží ve smyslu § 41, odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů,
 - 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. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů,
 - i. likvidace obalového materiálu a

- j. podpis protokolu o předání předmětu výpůjčky pověřenými zástupci obou smluvních stran (dále též „předání předmětu výpůjčky“), protokol musí být na straně kupujícího podepsán pracovníkem odboru obslužných klinických činností, v opačném případě není plnění dodávky považováno za úplné.
3. Kupující se zavazuje předmět výpůjčky užívat řádně v souladu s účelem, ke kterému je určen, a chránit před odcizením, poškozením a znehodnocením. Odpovídá za škodu způsobenou prodávajícímu nesplněním této povinnosti.
 4. Kupující hradí běžné náklady spojené s užíváním předmětu výpůjčky i obvyklé náklady na jeho zachování není-li v této smlouvě stanoveno jinak.
 5. Veškeré reklamace vad předmětu výpůjčky je kupující povinen neprodleně oznámit prodávajícímu.
 6. Kupující je povinen umožnit prodávajícímu přístup k předmětu výpůjčky za účelem kontroly jeho technického stavu a za účelem provádění inventarizace.
 7. Proávající provede veškerý případný servis (opravy), periodické kontroly a prohlídky nařizené výrobcem, kalibrace, validace, bezpečnostní technické kontroly, kontroly elektrické bezpečnosti (elektrorevize) dle závazných technických norem, revize dle § 47 dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, v průběhu výpůjčky na své náklady, dále bude provádět na své náklady verifikace předmětu výpůjčky během celé doby výpůjčky, a to včetně veškerého potřebného spotřebního materiálu měněného při těchto kontrolách.
 8. Kupující se zavazuje, v případě poškození předmětu výpůjčky kupujícím, hradit veškeré náklady spojené s jeho údržbou a opravami.
 9. Proávající se zavazuje seznámit zdravotnický personál a určeného pracovníka odboru obslužných klinických činností vypůjčitele s návodem k použití, který je nutno při užívání předmětu výpůjčky dodržovat, i se všemi zvláštnostmi, které je třeba dodržovat při užívání předmětu výpůjčky oproti obecně známým pravidlům.
 10. Kupující je povinen uvedený předmět výpůjčky užívat v souladu s návodem k jeho obsluze.
 11. Proávající se zavazuje dodat veškeré doklady, které jsou potřebné pro používání předmětu výpůjčky (event., které jsou prodávajícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS, LIS (TIS) apod.), a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD nebo flash disk), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že předmět výpůjčky je vyroben v souladu s platnými normami, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, a nařízení vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, ve znění pozdějších předpisů.
 12. Smluvní strany se dohodly, že po skončení výpůjčky bude předmět výpůjčky vrácen na náklady prodávajícího, který provede demontáž a odvoz předmětu výpůjčky, včetně vyhotovení příslušného písemného protokolu o vrácení předmětu výpůjčky.
 13. Kupující se zavazuje poskytnout prodávajícímu nezbytnou součinnost pro zajištění činností dle této dohody.

VII. Reklamace, záruka za jakost

1. Proávající se zavazuje, že předmět plnění a předmět výpůjčky dodá bez jakýchkoliv faktických i právních vad. Pokud není písemně dohodnuto jinak, nemá kupující zájem na plnění, které by mělo jakékoliv vady, a to včetně vad, na které prodávající kupujícího upozornil.
2. Proávající odpovídá za vady předmětu plnění a předmětu výpůjčky, které mají v době převzetí, nebo které se objeví kdykoliv později. Práva kupujícího z vadného plnění se řídí zejména § 2099 a násl. občanského zákoníku.
3. Proávající poskytuje kupujícímu na předmět plnění záruku za jakost a kvalitu v délce rovnající se době použitelnosti (doba expirace) vyznačené výrobcem, nejméně však 9 kalendářních měsíců od okamžiku jejich dodání kupujícímu.
4. Kupující uplatní případnou reklamaci u prodávajícího bez zbytečného odkladu po zjištění vady, a to písemnou formou na kontaktní adresu nebo údaje prodávajícího. Proávající se zavazuje zajistit dostupnost servisní podpory v pracovních dnech od 7.00 do 17.00 hod.
5. Proávající je povinen neprodleně se spojit s příslušnou osobou na straně kupujícího a zajistit nástup servisního technika na opravu nejpozději do 48 hodin po okamžiku nahlášení vady.
6. Lhůta pro odstranění vady nepřekročí 3 pracovní dny. Lhůta pro odstranění vady začíná plynout ode dne jejího nahlášení (telefonicky, e- mailem, příp. poštou).

7. V případě, že nebude možné opravit předmět výpůjčky na místě do 3 pracovních dnů od nahlášení vady, poskytne půjčitel nejpozději do 48 hodin po uplynutí lhůty k opravě až do doby úplného vyřízení reklamace náhradní předmět výpůjčky, a to bezplatně, nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Dovoz a odvoz náhradního předmětu výpůjčky zajistí půjčitel na vlastní náklady.
8. V případě reklamace z důvodu pochybnosti o jakosti nebo kvalitě předmětu plnění nebo v případě jeho vyřazení z důvodu nevyhovující kvality dle informace SÚKL, půjčitel předmět plnění obratem, nejpozději však do 24 hod. od obdržení reklamace či informace o vyřazení z důvodu nevyhovující kvality, vymění za nový, který nebude vykazovat předmětné vady, a to bez ohledu na aktuální stav průběhu reklamačního řízení, nedohodnou-li se strany jinak.
9. Jestliže má předmět plnění vady, (vadné plnění je podstatným porušením smlouvy) může kupující podle své volby požadovat:
 - a) jde-li o vady provedení a jakosti:
 - dodání předmětu plnění bez vad, kdy vadný předmět plnění je povinen vrátit;
 - b) jde-li o vady množství:
 - dodání chybějícího množství,
 - nebo poskytnutí přiměřené slevy z kupní ceny;
 - c) jde-li o vady právní – odstranění těchto vad;
 - d) jde-li o neodstranitelnou vadu – odstoupení od jednotlivé kupní smlouvy (objednávky) nebo odstoupení od jednotlivé kupní smlouvy a zároveň i od této rámcové dohody.

VIII. Sankční ujednání

1. Nezaplatí-li kupující prodávajícímu jakoukoliv kupní cenu předmětu plnění 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. bude v prodlení s termínem plnění dle jednotlivé objednávky nebo dodávka nebude kompletní dle konkrétní objednávky nebo bude v prodlení s dodáním předmětu výpůjčky, je oprávněn kupující po prodávajícím požadovat smluvní pokutu ve výši 0,2 % z ceny dodávky nebo z hodnoty předmětu výpůjčky za každý, i započatý den prodlení nebo dodání neúplného dílčího plnění. Pokud prodlení s plněním dodávky nebo její části bude trvat déle než 15 pracovních dnů, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10 % z ceny dodávky, nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Nedodá-li prodávající kupujícímu diagnostické soupravy/zboží řádně a včas z důvodu úplného výpadku dodávek do České republiky (doložené prohlášením výrobce zboží), nevznikne kupujícímu v těchto případech nárok na úhradu smluvní pokuty dle tohoto odstavce 2. Prodávající je povinen doložit kupujícímu podklady prokazující výše uvedené důvody prodlení nejpozději do 48 hodin od uplynutí termínu pro dodání zboží dle této smlouvy.
3. V případě, že půjčitel:
 - nedodrží lhůtu pro provedení servisu nebo opravy předmětu výpůjčky nebo jeho části, nebo
 - neposkytne náhradní předmět výpůjčky dle článku VII. odst. 7., nebo
 - nedodá nový předmět výpůjčky dle článku VII. odst. 8,
 je půjčitel povinen zaplatit vypůjčiteli smluvní pokutu ve výši 5.000 Kč za každý i započatý kalendářní den prodlení až do splnění předmětné povinnosti.
4. Úrok z prodlení a smluvní pokuta jsou splatné do 15 dní ode dne doručení výzvy k úhradě. Kupujícímu náleží i právo provést zápočet smluvní pokuty oproti pohledávce prodávajícího.
5. Uplatněním smluvní pokuty není dotčeno právo kupujícího na náhradu újmy a nákladů vynaložených na uplatnění svého práva, ani právo na odstoupení od jednotlivé kupní smlouvy v souladu se zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.

IX. Doba trvání a předčasné ukončení rámcové dohody

1. Tato rámcová dohoda nabývá účinnosti dnem jejího podpisu. Smluvní strany shodně prohlašují, že žádné ustanovení této dohody (včetně všech jejích příloh), nepředstavuje obchodní tajemství žádné smluvní strany, a ani důvěrné informace a souhlasí s uveřejněním této dohody v plném rozsahu. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění v registru smluv zajistí ve lhůtě 14 dní od uzavření této rámcové dohody kupující. V případě, že dohoda nebude uveřejněna prostřednictvím registru smluv ani v 15. den ode dne jejího uzavření, zajistí uveřejnění dohody v souladu se zákonem o registru smluv prodávající.
2. Rámcová dohoda se uzavírá na dobu 48 měsíců ode dne účinnosti, nebo do vyčerpání celkového maximálního rozsahu plnění ve výši 3 000 000 Kč bez DPH dle toho, která skutečnost nastane dříve.

3. Rámcová dohoda může být ukončena písemně dohodou stran, výpovědí či odstoupením.
4. Strany dohody se dohodly, že kupující může tuto dohodu kdykoliv písemně vypovědět bez uvedení důvodu s šestiměsíční výpovědní dobou, a prodávající může tuto dohodu kdykoliv písemně vypovědět bez uvedení důvodu s šestiměsíční výpovědní dobou, která v obou případech plyne od prvního dne měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď doručena druhé straně dohody.
5. Od rámcové dohody lze odstoupit, stanoví-li tak obecně závazný právní předpis nebo pro podstatné porušení této rámcové dohody. Za podstatné porušení rámcové dohody se zejména považuje:
 - a) na straně kupujícího nezaplacení kupní ceny podle této rámcové dohody delší než 60 dní po dni splatnosti příslušného daňového dokladu,
 - b) na straně prodávajícího, jestli nedodá řádně a/nebo včas předmět plnění dle této rámcové dohody či opakovaně dodá nekvalitní zboží a nezjedná nápravu ve lhůtě stanovené v této rámcové dohodě nebo ve lhůtě stanovené kupujícím, přestože byl kupujícím na tuto skutečnost písemně upozorněn,
 - c) na straně prodávajícího, jestli nedodá nebo nepředá předmět výpůjčky do 30 kalendářních dnů, ode dne marného uplynutí lhůty pro splnění každé zde uvedené povinnosti dle této smlouvy.
 Účinky odstoupení od rámcové dohody nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle druhé straně. Práva kupujícího na uplatnění nároku na smluvní pokutu a náhradu újmy vůči prodávajícímu tím nejsou dotčena.
6. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
7. Kupující se zavazuje vrátit prodávajícímu vypůjčenou věc ve stavu odpovídajícím obvyklému užívání.

X. Závěrečná ustanovení

1. Právní vztahy touto rámcovou dohodou 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 rámcové dohody neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této rámcové dohody, která zůstávají platná a účinná. 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. Strany se zavazují řešit veškeré případné spory smírnou cestou. Budou-li taková jednání neúspěšná, případné spory mezi stranami jsou oprávněny rozhodnout obecné soudy České republiky. Příslušnost rozhodčích soudů je vyloučena.
4. Proávající se zavazuje po celou dobu obchodní spolupráce dodržovat platné právní předpisy a provádět veškerá plnění v souladu s platným právním řádem.
5. Proávající tímto uděluje souhlas se zveřejněním této kupní smlouvy v souladu s povinnostmi kupujícího, jakožto subjektu povinného dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, a zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů. Strany dohody souhlasí s uveřejněním této smlouvy v registru smluv.
6. Proávající se zavazuje zachovávat dle právních předpisů o ochraně osobních údajů, mlčenlivost o osobních údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po ukončení platnosti smlouvy.
7. Obě strany jsou povinny oznámit druhé straně jakoukoliv změnu údajů uvedených v záhlaví této smlouvy, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.
8. Pro případ, že o prodávající 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, 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 poníženu prodávajícímu.
9. Tato rámcová dohoda je podepsaná vlastnoručně, nebo elektronicky. Je-li podepsaná vlastnoručně, je vyhotovena v příslušném počtu stejnopisů, kdy každá ze smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení. Je-li podepsána elektronicky, je podepsána pomocí elektronického podpisu založeného na kvalifikovaném certifikátu vydaném akreditovaným poskytovatelem certifikačních služeb.
10. Strany shodně prohlašují, že tato rámcová dohoda je uzavřena podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní, za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými podpisy.

11. Všechna ostatní prohlášení stran, (ať už učiněná výslovně, nebo vyplývající z této smlouvy), ústní či písemná, jsou vtělena do této rámcové dohody, 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. Jakékoliv změny a doplňky této rámcové dohody musí mít formu číslovaných dodatků v písemné podobě a musí být podepsané oběma stranami. Vzdání se jakéhokoli práva ze smlouvy se vztahuje pouze k okolnostem, pro které bylo vzdání se určeno.
12. Jakékoliv změny a doplňky této rámcové dohody musí mít formu číslovaných dodatků v písemné podobě a musí být podepsané oběma stranami.

Příloha č. 1 - Technická specifikace spotřebního materiálu a předmětu výpůjčky

Příloha č. 2 - Rozklad nabídkové ceny

V Ústí nad Labem dne

V Buštěhradu dne

Technická specifikace pro část 1:

Diagnostické soupravy s výpůjčkou zařízení pro metodu ELISA

Požadované minimální technické a uživatelské parametry a vlastnosti laboratorních přístrojů:

Promývačka ELISA destiček - DYNAWASH Automatic, kat. č. D62222-E

- 8kanálový promývací hřeben - **ANO**
- Možnost připojení minimálně 2 zásobních nádob pro promývací roztoky – **ANO, 2 nádoby**
- Možnost použití libovolných zásobních nádob pro promývací roztoky - **ANO**
- Zakrytý promývací prostor - **ANO**
- Odpadní nádoba se senzorem hladiny- **ANO**
- Rozměry max. 300 mm x 400 mm x 200 mm (š x d x v) – **ANO, 260 mm x 360 mm x 165 mm**
- Jednoduché nastavení programů - **ANO**

ELISA reader - DYNAREAD, kat. č. D5206

- Zařízení určené pro ELISA mikrotitrační destičky (96 jamek) na principu absorbance viditelného světelného spektra - **ANO**
- Nejméně 6 pozic pro filtry, filtry 405, 450 a 630 nm v základní výbavě – **ANO, 8 pozic pro filtry, v základní výbavě 4 filtry 405, 450, 490 a 630 nm**
- Dynamický rozsah 0,000-4,000 OD - **ANO**
- Zdroj světla - LED s dlouhou životností - **ANO**
- Vysokorychlostní čtení signálu - **ANO**
- Možnost protřepání destičky před měřením - **ANO**
- Rozměry max. 300 x 450 x 200 mm (š x h x v) – **ANO, 280 mm x 425 mm x 175 mm**

Předpokládaný počet stanovení:

Tabulka č. 1: Spektrum požadovaných analytů

Název	Předpokládaný počet vyšetření za rok
ANCA typizace (IgG)	1000
Anti-IA-2	40
Anti-GAD	70
Anti-nukleozómy + dsDNA	1000
Anti-LKM-1	100
Protilátky proti protonové pumpě (APCA)	60
Protilátky proti vnitřnímu faktoru	60
Protilátky proti ribozomálnímu P-proteinu IgG	30
Anti-Tetanus Toxoid	70
Anti-Diphtheria Toxoid	30
Protilátky proti antigenům kůže	100
Revmatoidní faktor IgA	500
Revmatoidní faktor IgG	500
Revmatoidní faktor IgM	500

Požadované diagnostické soupravy pro následující vyšetření:

- ANCA typizace IgG – PR3, MPO, elastáza, katepsin G, BPI, laktoferin
 - EA 1200-1208-1 G, ANCA Profile (IgG), 12x stanovení 6 antigenů
- Protilátky proti IA-2 IgG
 - EA 1023-9601 G, IA-2, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti GAD IgG
 - EA 1022-9601 G, GAD, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti komplexu nukleozómy + dsDNA
 - EA 1572-9601 G, dsDNA-NcX, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti LKM-1 IgG
 - EA 1321-9601 G, LKM-1, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti protonové pumpě – APCA IgG
 - EA 1361-9601-1 G, ATP4B, 96 antigenem potažených jamek

- Protilátky proti vnitřnímu faktoru IgG
 - EA 1362-9601 G, INTRINSIC FACTOR, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti ribozomálnímu P-proteinu IgG
 - EA 1641-9601 G, RIBOSOMALES P-PROTEIN IgG, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti tetanickému toxoidu IgG
 - EI 2060-9601 G, Anti-Tetanus Toxoid ELISA, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti difterickému toxoidu IgG
 - EI 2040-9601 G, Anti-Diphtheria Toxoid ELISA, 96 antigenem potažených jamek
- Protilátky proti antigenům kůže (pemfigus, pemfigoid) IgG
 - EA 1490-1208-1 G, Dermatology-Profile-ELISA, 12x stanovení 6 antigenů
- Revmatoidní faktor IgA
 - EA 1814-9601 A, Anti-RF IgA, 96 antigenem potažených jamek
- Revmatoidní faktor IgG
 - EA 1814-9601 G, Anti-RF IgG, 96 antigenem potažených jamek
- Revmatoidní faktor IgM
 - EA 1814-9601 M, Anti-RF IgM, 96 antigenem potažených jamek

Příloha č. 6a Rozklad nabídkové ceny

Žlutě označená pole doplň účastník.

Položka	Popis	Předpokládaný počet stanovení za 12 mės.	Předpokládaný počet stanovení za 48 mės.	Cena bez DPH/ 12 mėsiců	Cena vė. DPH/ 12 mėsiců	Cena bez DPH celkem/48 mėsiců	Cena vė. DPH celkem/ 48 mėsiců	odhad počtu vzorků v 1 sérii	frekvence stanovení
1	Stanovení ANCA typizace (IgG)	200	800					4	1 x týdně
2	Stanovení Anti-IA-2	40	160					5	2 x měsíčně
3	Stanovení Anti-GAD	70	280					5	2 x měsíčně
4	Stanovení Anti-nukleozómy + dsDNA	1 000	4 000					19	1 x týdně
5	Stanovení Anti-LKM-1	100	400					5	2 x měsíčně
6	Stanovení - Protilátky proti protonové pumpě (APCA)	60	240					5	2 x měsíčně
7	Stanovení - Protilátky proti vnitřnímu faktoru	60	240					5	2 x měsíčně
8	Stanovení - Protilátky proti ribozomálnímu P- proteinu IgG	30	120					3	2 x měsíčně
9	Stanovení Anti-Tetanus Toxoid	70	280					5	2 x měsíčně
10	Stanovení Anti-Diphtheria Toxoid	30	120					3	2 x měsíčně
11	Stanovení - Protilátky proti antigenům kůže	60	240					5	1 x měsíčně
12	Stanovení - Revmatoidní faktor IgA	500	2 000					10	1 x týdně
13	Stanovení - Revmatoidní faktor IgG	500	2 000					10	1 x týdně
14	Stanovení - Revmatoidní faktor IgM	500	2 000					10	1 x týdně
Celkem						2 096 754,00 Kč	2 348 364,48 Kč		

	v Kč bez DPH	v Kč vė. DPH
cena za 1 stanovení ANCA typizace (IgG)		
cena za 1 stanovení Anti-IA-2		
cena za 1 stanovení Anti-GAD		
cena za 1 stanovení Anti-nukleozómy + dsDNA		
cena za 1 stanovení Anti-LKM-1		
cena za 1 stanovení - Protilátky proti protonové pumpě (APCA)		
cena za 1 stanovení - Protilátky proti vnitřnímu faktoru		
cena za 1 stanovení - Protilátky proti ribozomálnímu P- proteinu IgG		
cena za 1 stanovení Anti-Tetanus Toxoid		
cena za 1 stanovení Anti-Diphtheria Toxoid		
cena za 1 stanovení - Protilátky proti antigenům kůže		
cena za 1 stanovení - Revmatoidní faktor IgA		
cena za 1 stanovení - Revmatoidní faktor IgG		
cena za 1 stanovení - Revmatoidní faktor IgM		

seznam započteného vázaného spotřebního materiálu	popis	předpokládaná spotřeba v ks /rok (při výše uvedeném počtu stanovení)	velikost balení (počet kusů v balení)	název výrobku	katalogové číslo	cena za kus bez DPH	cena za kus s DPH
ANCA typizace (IgG)							
	Stanovení ANCA typizace (IgG), obsahuje následující antigeny proteinase 3, MPO, elastase, cathepsin G, BPI, lactoferrin separately	8					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Anti-IA-2							
	Stanovení Anti-IA-2, 6 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	1					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Anti-GAD							
	Stanovení Anti-GAD, 6 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	2					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Anti-nukleozómy + dsDNA							
	Stanovení Anti-nukleozómy + dsDNA, 3 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	1					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Anti-LKM-1							
	Stanovení Anti-LKM-1, 3 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	2					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Protilátky proti protonové pumpě (APCA)							
	Stanovení - Protilátky proti protonové pumpě (APCA), 3 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	2					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Protilátky proti vnitřnímu faktoru							
	Stanovení - Protilátky proti vnitřnímu faktoru, 3 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	2					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Protilátky proti ribozomálnímu P- proteinu IgG							
	Stanovení - Protilátky proti ribozomálnímu P- proteinu IgG, 3 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	1					
Položka 1							
Položka 2							
...							
Anti-Tetanus Toxoid							
	Stanovení Anti-Tetanus Toxoid, 5 bodová kalibrační křivka, pozitivní a negativní kontrola	2					
Položka 1							
Položka 2							
...							

Anti-Diphtheria Toxoid						
Položka 1	Stanovení Anti-Diphtheria Toxoid, 4 bodová kalibrační					
Položka 2	křivka, pozitivní a negativní kontrola					
...						
Protilátky proti antigenům kůže						
	Stanovení - Protilátky proti antigenům kůže, obsahuje					
Položka 1	následující antigeny BP180-NC16A-4X, BP230-CF,					
Položka 2	desmoglein 1, desmoglein 3, envoplakin, collagen type VII					
...	separately					
Revmatoidní faktor IgA						
	Stanovení - Revmatoidní faktor IgA, 3 bodová kalibrační					
Položka 1	křivka, pozitivní a negativní kontrola					
Položka 2						
...						
Revmatoidní faktor IgG						
	Stanovení - Revmatoidní faktor IgG, 3 bodová kalibrační					
Položka 1	křivka, pozitivní a negativní kontrola					
Položka 2						
...						
Revmatoidní faktor IgM						
	Stanovení - Revmatoidní faktor IgM, 3 bodová kalibrační					
Položka 1	křivka, pozitivní a negativní kontrola					
Položka 2						
...						