

Kupní smlouva

Z TECHNIK s.r.o.

se sídlem: Lochotínská 275, Horní Měcholupy, 109 00 Praha 10
IČO: 04115490
DIČ: CZ04115490
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, spis. zn. C242801

(dále jako „**prodávající**“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12a, Ústí nad Labem, PSČ 400 11,
doručovací číslo 401 13
IČO: 25488627
DIČ: CZ25488627
zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, spis. zn. B 1550

(dále jako „**kupující**“)

spolu jako smluvní strany dnešního dne uzavírají tuto

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

(dále jen „smlouva“).

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

Tuto smlouvu uzavírají smluvní strany na základě veřejné zakázky v rámci zavedeného dynamického
nákupního systému „**Dynamický nákupní systém na dodávky ultrazvukových přístrojů pro
poskytovatele zdravotních služeb**“,
s názvem
„**Výzva č. 6: Dodávka ultrazvukových přístrojů pro MNUL, NEMTP, NEMLTM**“

Účelem této smlouvy je zajištění nákupu níže uvedeného předmětu koupě a jeho plné provozuschopnosti
prodávajícím, a zajištění oprav a náhradních dílů dle této smlouvy.

Článek I. Předmět smlouvy

1. Prodávající se touto smlouvou zavazuje kupujícímu odevzdat věc, která je předmětem koupě spolu s odpovídajícím příslušenstvím, a umožnit mu nabytí vlastnické právo k ní, a kupující se zavazuje, že věc převezme a zaplatí prodávajícímu kupní cenu. Předmětem koupě je věc: 1 ks ultrazvukový přístroj pro Oddělení dětské chirurgie MNUL; 1 ks ultrazvukový přístroj pro Ortopedické odd. NEMTP; 1 ks ultrazvukový přístroj pro Neurologické odd. NEMTP; 2 ks ultrazvukových přístrojů pro Gynekologicko-porodnické odd. NEMLTM (dále i jako "přístroj" nebo "zboží").
2. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy – Nabídka ze dne 13.5. 2025, která tvoří její nedílnou součást.
3. Předmětem této smlouvy je:
 - *doprava zboží do místa plnění,*
 - *montáž zboží,*
 - *instalace zboží,*
 - *uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti,*
 - *provedení všech přijímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí,*
 - *instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka odboru obslužných klinických činností (dále jen „OOKC“) kupujícího, včetně vystavení protokolu o instruktáži; pokud výrobce zdravotnického prostředku nestanovil povinnost instruktáže osoby používající nebo obsluhující daný zdravotnický prostředek v návodu k použití tohoto zdravotnického prostředku, dodavatel seznámí zdravotnické pracovníky a pracovníka OOKC kupujícího s návodem k použití zdravotnického prostředku a seznámí je s riziky spojenými s jeho používáním, o kterém vystaví protokol,*
 - *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 (dále také „zákon o zdravotnických prostředcích“),*
 - *předání dokladů dle čl. III. této smlouvy,*
 - *záruční servis a pozáruční servis dle ve smlouvě uvedených podmínek,*
 - *likvidace obalového materiálu.*
4. Prodávající se zavazuje dodat zboží nové, nerepasované a nepoužité.
5. Prodávající se touto smlouvou současně zavazuje, že v případech, kdy se nejedná o záruční nebo pozáruční servis dle této smlouvy, zajistí za obvyklou cenu opravu a náhradní díly zboží po dobu jeho životnosti, tj. po dobu 120 měsíců od předání zboží, jejíž zejména cenové podmínky budou upraveny samostatnou smlouvou.

Článek II. Kupní cena zboží

1. Kupní cena zboží je 3.436.500,00 Kč bez daně z přidané hodnoty (dále jen „DPH“), která plyne z přílohy č. 2 této smlouvy.
2. Ke kupní ceně dle čl. II. odst. 1. této smlouvy bude připočtena DPH platná v den uskutečnění zdanitelného plnění a za její určení a vyčíslení v souladu s právními předpisy nese odpovědnost prodávající.
3. Kupní cena určená postupem podle odst. 1. a 2. tohoto článku je cenou nepřekročitelnou a cenou konečnou zahrnující veškeré plnění dle této smlouvy, tj. jsou v ní zahrnuty i veškeré náklady na plnění podle článku I. odst. 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 dle této smlouvy.
5. Každý daňový doklad (faktura) musí být vystaven v souladu s ust. § 28 zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen "zákon o DPH"), a vedle náležitostí dle ust. § 29 zákona o DPH musí splňovat i další náležitosti. A to zejména:
 - identifikační číslo kupujícího a prodávajícího,
 - den splatnosti,

- označení peněžního ústavu a číslo účtu, ve prospěch kterého má být provedena platba, konstantní a variabilní symbol,
- odvolávka na smlouvu uvedením názvu smlouvy a dodaného zboží,
- razítko a podpis osoby oprávněné k vystavení daňového dokladu (faktury),
- soupis příloh.

Prodávající je oprávněn vystavit daňový doklad (fakturu) až po řádném předání zboží kupujícímu, jak je definováno v čl. III. odst. 2. a 3. smlouvy, a to na základě protokolu o předání zboží podepsaného oběma smluvními stranami. Tento protokol o předání zboží musí být přílohou daňového dokladu (faktury).

6. Je-li součástí předmětu plnění této smlouvy poskytnutí licence na užívání software, daňový doklad (faktura) musí dále obsahovat všechny náležitosti nezbytné k prokázání legálního nabytí licenci na užívání software, které jsou předmětem plnění této smlouvy (dodávaných samostatně nebo jako součást některé dílčí části předmětu plnění). Minimálně musí pro každou licenci na užívání software obsahovat přesnou a úplnou specifikaci licence na užívání software (název software, verze software, typ licence, jazyková mutace, bitová verze popř. výrobce software, časové omezení nebo další upřesňující údaje, a to ve tvaru, shodném se specifikací licence na užívání software definovanou jejím poskytovatelem), počet dodaných licencí (či vyjádření, že jde o licenci bez omezení počtu instalací nebo přístupů) a s výjimkou licencí typu OEM, také jejich cenu.
7. Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
8. V případě, že prodávající uvede v daňovém dokladu (faktuře) jiný bankovní účet než jím uvedený v záhlaví této smlouvy, je povinen na tuto skutečnost kupujícího výslovně upozornit (přuvodním dopisem k daňovému dokladu (faktuře) o změně čísla účtu nebo červeným vyznačením nového čísla účtu v daňovém dokladu (faktuře)) před splatností svého nároku, který se stává nárokem nesplatným až do doby naplnění uvedené povinnosti prodávajícího. V opačném případě nese prodávající veškeré náklady spojené s opětovným zasláním peněžních prostředků ve prospěch jiného než v záhlaví smlouvy uvedeného bankovního účtu, riziko škod a kupující se v takovém případě nedostává do prodlení.
9. Splatnost každého daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím je 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.
10. Pokud daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti ve smyslu výše uvedených ustanovení tohoto článku smlouvy, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění či opravě, aniž se tak dostane do prodlení se zaplacením. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu s novou lhůtou splatnosti v délce 30 kalendářních dnů od opětovného doručení náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury).
11. Smluvní strany považují za okamžik splnění peněžitých závazků vyplývajících z této smlouvy okamžik odeslání peněžité platby z bankovního účtu kupujícího na příslušný účet prodávajícího.
12. Kupující neposkytuje prodávajícímu zálohu na kupní cenu.

III.

Doba a místo plnění

1. Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu nejpozději do **8 týdnů** ode dne účinnosti této smlouvy. O termínu předání musí prodávající informovat pověřené pracovníky (zástupce) kupujícího **minimálně 3 pracovní dny předem**. Přesný termín a způsob předání bude domluven pověřenými zástupci prodávajícího a kupujícího.

Pověřeným zástupcem prodávajícího je: [REDACTED]

2. Za předání zboží se považuje:

a. *dodání zboží na adresu:*

Krajská zdravotní, a.s. – Nemocnice Litoměřice o.z.
Gynekologicko-porodnické oddělení (2 ks)
Žitenická 2084,
412 01 Litoměřice 1

a

Krajská zdravotní, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z.
Oddělení dětské chirurgie (1 ks)
Sociální péče 3316/12a
401 13 Ústí nad Labem

a

Krajská zdravotní, a.s. - Nemocnice Teplice, o.z.
Ortopedické oddělení (1 ks)
Neurologické oddělení (1 ks)
Duchcovská 53
415 29 Teplice

- b. *montáž zboží a*
- c. *instalace zboží a*
- d. *uvedení zboží do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a*
- e. *provedení všech přijímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a*
- f. *instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka OOKC kupujícího, 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, dodavatel seznámí zdravotnické pracovníky a pracovníka OOKC kupujícího s návodem k použití zdravotnického prostředku a seznámí je s riziky spojenými s jeho používáním, o kterém 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 o zdravotnických prostředcích,*
- 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 o zdravotnických prostředcích; v případě zboží se zdroji ionizačního záření i dokumentaci dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon, ve znění pozdějších předpisů, a prováděcích předpisů, zejména vyhlášky č. 422/2016 Sb., o radiační ochraně a zabezpečení radionuklidového zdroje, ve znění pozdějších předpisů, a*
- i. *v případě zboží, které je zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů, a vyhláškou Ministerstva průmyslu a obchodu č. 345/2002 Sb., kterou se stanoví měřidla k povinnému ověřování a měřidla podléhající schválení typu, ve znění pozdějších předpisů, zařazeno jako stanovené měřidlo, případně dodané zboží je zdravotnickým prostředkem s měřicí funkcí, dodání dokladů o prvotní kalibraci či metrologickém ověření,*
- j. *likvidace obalového materiálu.*

3. Zvláštní požadavky:

- a. *je-li předmětem smlouvy i dodání licencí na užívání software, prodávající uvede na daňovém dokladu (faktuře), případně na dodacím listu, k veškerému softwarovému vybavení všech komponent zboží přesnou specifikaci SW – výrobce (držitele autorských práv), název, verzi, edici, lokalizaci, bitovou verzi, licenční typ. Dále prodávající předá licenční certifikáty, licenční čísla a licenční ujednání (EULA apod.) k veškerému softwarovému vybavení všech komponent zboží. Nesplnění této podmínky bude v procesu akceptace předmětu plnění této smlouvy klasifikováno jako podstatná vada plnění (vada bránící následnému používání předmětu plnění),*
- b. *kupující je povinen respektovat pokyny prodávajícího týkající se uvedení zboží do provozu. V případě, že kupující nevyčká, až prodávající uvede zboží do provozu a uvede zboží do provozu sám, nebude mu ze strany prodávajícího poskytnuta záruka za jakost zboží,*
- c. *protokol o předání zboží musí být na straně kupujícího podepsán pracovníkem OOKC, v opačném případě není předání zboží považováno za úplné a nelze se domáhat úhrady kupní ceny.*

IV.

Vlastnické právo a nebezpečí škody na zboží

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

V.

Záruka za jakost

1. Prodávající odpovídá za to, že zboží v době jeho převzetí kupujícím:
 - a. nebude mít žádné právní vady (zjevné či skryté), zejména pak, že nebude zatíženo právy třetích osob, ze kterých by pro kupujícího vyplynuly jakékoliv další finanční nebo jiné povinnosti ve prospěch třetích stran (dále rovněž „právní vady“),
 - b. nebude mít žádné faktické vady (zjevné či skryté), zejména pak, že bude splňovat veškeré funkční, technické a jiné vlastnosti a specifikace dohodnuté v této smlouvě včetně jejích příloh (tj. vlastnosti a specifikace výslovně kupujícím požadované) a vlastnosti obvyklé (tj. vlastnosti, které jsou 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, za vady zboží vzniklé porušením povinnosti prodávajícího a dále prodávající přebírá závazek a odpovědnost za vady zboží, které se na zboží vyskytnou v průběhu záruční doby (tj. prodávající poskytne kupujícímu záruku za jakost zboží ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku).
3. Záruční doba na zboží je **24** (slovy: *dvacet čtyř*) měsíců. Záruční doba počíná běžet předáním zboží. V případě řádného a včasného vytknutí vady se běh záruční doby (pokud ještě neuběhla celá) staví a počíná znovu běžet až ode dne převzetí opraveného reklamovaného zboží zpět kupujícím nebo ode dne, kdy kupující a prodávající písemně potvrdí vyřízení reklamace jiným způsobem, na kterém se písemně dohodnou.
4. Záruka se nevztahuje na vady zboží vzniklé poškozením zboží způsobeným třetími osobami nebo kupujícím při užívání zboží v rozporu s návodem k použití a údržbě zboží, ledaže k takovému poškození došlo v důsledku jiné vady zboží.
5. Prodávající se zavazuje v rámci záruky provádět servis zboží (dle § 44 a násl. zákona o zdravotnických prostředcích), tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, provádět dodávky všech náhradních dílů a provádět standardní vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
6. Záruka se vztahuje i na příslušenství, které je nutné k plnému a bezpečnému využití dodaného zboží po celou záruční dobu, a které bylo prodávajícím dodáno spolu se zbožím. Stejně tak poskytne prodávající spotřební materiál potřebný pro jím prováděný servis, revize, předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace a validace dle tohoto článku. Pro vyloučení pochybností smluvní strany uvádějí, že kupní cena podle článku II. této smlouvy zahrnuje i cenu (včetně výměny) za tento materiál v potřebném množství a kvalitě po celou záruční dobu, přičemž prodávající není oprávněn požadovat uhrazení a kupující neuhradí prodávajícímu jakoukoli dodatečnou úhradu anebo dodatečné náklady prodávajícího v souvislosti se servisem zboží.
7. Kupující je povinen oznámit prodávajícímu vadu zboží, která se vyskytla v průběhu záruční doby, a to bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 7 (slovem: sedmi) pracovních dnů poté, kdy kupující vadu zjistil. Vytčení vady musí být oznámeno prodávajícímu telefonicky a následně též po telefonickém nahlášení e-mailem na kontaktní údaje prodávajícího. Kontaktní údaje prodávajícího pro účely hlášení závad: [REDACTED]
8. V případě uplatnění odpovědnosti za vady zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisního technika na opravu bude maximálně 48 hodin od telefonického nahlášení závady prodávajícímu.
9. Lhůta pro odstranění vad nebude delší než 3 kalendářní dny. Lhůta pro odstranění vad začíná plynout ode dne telefonického nahlášení vad prodávajícímu na výše uvedené kontaktní údaje prodávajícího, pokud je kupujícím dodržen postup dle odst. 7. tohoto článku.
10. Prodávající se zavazuje, že v případě, že nebude možné vady zboží odstranit na místě do lhůty uvedené v odstavci 9. tohoto článku, poskytne kupujícímu nejpozději do 48 hodin po uplynutí lhůty pro odstranění vad až do doby úplného vyřízení reklamace, náhradní zboží odpovídající specifikaci zboží podle této smlouvy, a to bezplatně. Dovož a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.

11. Smluvní strany se dohodly, že záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi nahlášením vady a vyřízením reklamace.
12. Smluvní strany se dohodly, že dojde-li ke vzniku stejné vady na předmětu plnění, která již byla prodávajícím v průběhu záruční doby minimálně 2x odstraněna, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím dodání nového zboží odpovídajícího specifikaci dle této smlouvy. Od dodání nového zboží počne záruční doba běžet od počátku.
13. V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu pro odstranění vady prodávajícím splnit, může být prodávajícím kupující písemně poskytnuta delší lhůta pro odstranění vady bez toho, aby se prodávající dostal v průběhu poskytnuté delší lhůty na odstranění vady do prodlení s jejím odstraněním. O hledisku, zda charakter, závažnost a rozsah vady vyžaduje poskytnutí delší lhůty pro odstranění vady, stejně tak jako o její délce, rozhoduje kupující. Poskytnutí delší lhůty na odstranění vady nemá vliv na povinnost prodávajícího uvedenou v odstavci 10. tohoto článku.
14. Prodávající se též zavazuje provádět v době záruky bezplatně:
 - výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologické ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů,
 - bezpečnostně technické kontroly dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - revize dle § 47 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.
 Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající neprodleně pracovníkovi OOKC kupujícího.
15. Kontaktní osobou pro přímou komunikaci se servisním technikem prodávajícího je pracovník OOKC kupujícího. Ze strany prodávajícího bude umožněna i telefonická konzultace pověřenými pracovníky zdravotnického pracoviště a pracovníky OOKC kupujícího.

VI.

Pozáruční servis

1. Prodávající se touto smlouvou dále zavazuje poskytovat kupujícímu pozáruční servis zboží. Pozáruční servis bude poskytován po dobu **96 měsíců** ode dne uplynutí záruční doby uvedené v čl. V. této smlouvy.
2. Pozáruční servis zahrnuje:
 - výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologické ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů,
 - sledování termínů bezpečnostně technických kontrol dle pokynů výrobce a jejich provádění dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích,
 - revize dle § 47 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 dle tohoto odstavce.
 Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající neprodleně pracovníkovi OOKC kupujícího.
3. Za poskytování pozáručního servisu se kupující zavazuje zaplatit celkovou částku 296.000,00 Kč bez DPH, jejíž bližší specifikace je uvedena v příloze č. 2 této smlouvy. Úplata za poskytování pozáručního servisu bude kupujícím hrazena průběžně v ročních platbách na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného vždy k prvnímu dni následujícího roku. Výše roční platby bude vždy zahrnovat úplatu za činnosti pozáručního servisu poskytnuté v předcházejícím kalendářním období. 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 zejména nákladů na dopravu, času stráveného na cestě do místa plnění a vystavení všech nezbytných protokolů a záznamů.
4. Kupující je oprávněn vypovědět ustanovení tohoto článku, a to bez uvedení důvodu. Výpovědní doba činí 3 měsíce a začíná plynout prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi prodávajícímu.

VII.

Sankční ujednání

1. Nezaplatí-li kupující prodávajícímu kupní cenu zboží řádně a včas, je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím úrok z prodlení ve výši 0,005 % z dlužné částky za každý den prodlení, a to až do úplného zaplacení dlužné částky.
2. Nedodá-li prodávající kupujícímu zboží řádně a včas, tj. pokud nedojde k předání zboží v souladu s čl. III. této smlouvy, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny zboží bez DPH za každý den prodlení, a to až do řádného předání zboží kupujícímu.
3. V případě, že prodávající neodstraní vady zboží ve lhůtě uvedené v čl. V. odst. 9. smlouvy a nebude poskytnuto náhradní zboží ve lhůtě dle čl. V. odst. 10. smlouvy, je kupující oprávněn požadovat po prodávajícím smluvní pokutu ve výši 0,2 % z kupní ceny daného zboží bez DPH za každý kalendářní den.
4. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu škody v plném rozsahu, ani právo na odstoupení od smlouvy v souladu s občanským zákoníkem.
5. Smluvní pokuta je splatná do 30 kalendářních dnů ode dne doručení výzvy k její úhradě.

VIII.

Předčasné ukončení smlouvy

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

IX.

Zvláštní ustanovení

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

X.

Závěrečná ustanovení

1. Není-li v této smlouvě výslovně ujednáno jinak, veškerá právní jednání činěná v písemné formě si smluvní strany doručují osobně oproti podpisu druhé smluvní strany, datovými zprávami ve smyslu zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, ve znění pozdějších předpisů.
2. Obě smluvní strany jsou povinny oznámit druhé smluvní straně jakoukoliv změnu údajů uvedených v záhlaví této smlouvy, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.
3. Prodávající na sebe přebírá nebezpečí změny okolností podle § 1765 občanského zákoníku, jako například změny kurzu cizí měny.
4. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této smlouvy neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v tomto případě zavazují dohodou nahradit ustanovení neplatné či neúčinné novým ustanovením platným a účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného či neúčinného.
5. Pro případ, že o prodávajícím jako o poskytovateli zdanitelného plnění je zveřejněna způsobem umožňujícím dálkový přístup skutečnost, že je nespolehlivým plátcem DPH, v souladu se zněním zákona

o DPH, smluvní strany sjednávají, že za splnění závazku kupujícího uhradit sjednanou kupní cenu je považováno, uhradí-li kupující částku ve výši daně na účet správce daně poskytovatele a zbývající část kupní ceny prodávajícímu.

6. Smluvní strany tímto prohlašují, že si před podpisem této smlouvy vzájemně sdělily veškeré skutkové a právní okolnosti, o nichž ke dni uzavření této smlouvy věděly či musely vědět, a které jsou relevantní ve vztahu k uzavření této smlouvy.
7. Ve vztazích vyplývajících z této smlouvy se obchodní zvyklosti budou aplikovat pouze v případě, že dané otázky nejsou regulovány dispozitivními ustanoveními občanského zákoníku.
8. Tato smlouva je 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 smlouva podepsána elektronicky, je podepsána pomocí elektronického podpisu založeného na kvalifikovaném certifikátu vydaném akreditovaným poskytovatelem certifikačních služeb.
9. Smluvní strany prohlašují, že si text smlouvy řádně přečetly, tomuto porozuměly a souhlasí s ním.
10. Jakékoliv změny a doplňky této smlouvy musí mít formu číslovaných dodatků v písemné podobě a musí být podepsány oprávněnými zástupci obou smluvních stran.
11. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.

Příloha č. 1 – Nabídka ze dne 13.5.2025

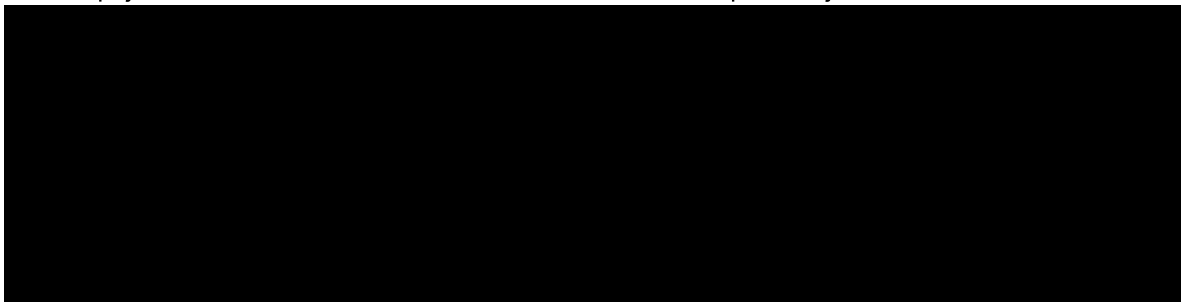
Příloha č. 2 – Rozklad ceny

V Ústí nad Labem, dne

V Praze, dle elekt. podpisu

Za kupujícího

Za prodávajícího



Nemocnice Litoměřice - Gynekologicko-porodnické oddělení**2 ks****Minimální požadované parametry:**

nastavitelná hloubka min. do 33 cm	ANO; 33 cm
frekvenční rozsah systému min.: 1,7 to 13 MHz	ANO; 1,7 - 13 MHz
dynamický rozsah systému min. 266 dB	ANO; 266 dB
maximálně mobilní ultrazvukový systém se 4 bržděnými koly	ANO
hmotnost systému max. 45 kg, šířka systému max. 56 cm	ANO, 45kg, 56 cm
start systému do plné funkce max. 120 s	ANO; do 120 s
ovládání přístroje přes klasický ovládací panel s mechanickými ovládacími prvky a tlačítky (bez pomocného dotykového displeje)	ANO
kompletní omyvatelná hardwarová alfanumerická klávesnice pro zadávání údajů umístěná na ovládacím panelu	ANO
snadné ovládání přístroje přes standardní trackball (kuličku)	ANO
možnost rozšíření o bateriový provoz (integrováný bateriový systém přímo v přístroji, nikoliv samostatná UPS) na min. 15 minut kontinuálního provozu – standby mód i vyšetřování	ANO; 15 minut
integrováný širokoúhlý min. 21,5" LED LCD monitor s vysokým rozlišením min.: 1920 x 1080 a velkým pozorovacím úhlem, otočný a sklopný	ANO; 21,5", 1920 x 1080
manuální nastavení TGC křivky pomocí min. 6 hardwarových ovladačů	ANO;6
možnost výměny sond za provozu	ANO
současné aktivní připojení min. 3 ultrazvukových sond	ANO; 3
	ANO; 4x
	USB (3x
minimální vstupy/výstupy: 4x USB (3x USB-A, 1x USB-C), LAN, HDMI	USB-A, 1x
	USB-C),
	LAN, HDMI
min. 13 uživatelsky programovatelných hardwarových tlačítek na ovládacím panelu, pro usnadnění a urychlení práce obsluhy	ANO; 13
ukládání zvukových poznámek uložených přímo do složky pacienta – pro usnadnění a urychlení práce obsluhy	ANO
Základní funkce systému:	
uživatelsky jednoduše vytvářená a modifikovatelná vlastní přednastavení (presety)	ANO
kontinuální dynamická automatická optimalizace obrazu pro: B-mód a Doppler	ANO
archivace patientských dat na interní HDD, min. 256 GB	ANO; 256 GB
interní integrovaná patientská databáze s možností vyhledávání, ukládání obrázků a smyček do této patientské databáze ve formátu hrubých dat vhodných k pozdější úpravě	ANO
možnost upravování uložených snímků a smyček - intenzita 2D a barvy, dynamického rozsahu, změna šedé škály, úprava TGC křivky, možnost měření na uložených snímcích (2D rozměry i rychlosti)	ANO
funkce zvětšení (ZOOM) plynule nastavitelná v několika krocích s možností pohybu zvětšené oblasti v živém i zamraženém obraze, možnost celkového náhledu na scanovanou oblast	ANO
funkce trapezoidního zobrazení na lineárních sondách	ANO
možnost snadného exportu dat do standardních formátů (AVI, JPEG, apod.)	ANO
možnost Wi-Fi přenosu dat - bezdrátové připojení k síti LAN	ANO
možnost exportu dat na libovolné externí zařízení typu USB (flash disk, HDD)	ANO
kompletní DICOM 3.0 konektivita	ANO
software pro analýzu průtoku ve tkáních pro dopplerovské módy, analýza ve formě TIC křivek (time intensity curve),	ANO
nutná funkcionalita i na archivovaných hrubých datech	
manuální nastavení laterálního gainu	ANO
Kalkulace:	
standardní výpočty, měření vzdáleností, ploch a úhlů	ANO
automatické on-line i off-line trasování dopplerovské křivky s modifikovatelnými výpočty, min. hodnot: S, D, S/D, D/S, PI, RI, HR	ANO
kompletní výpočty pro gynekologii a porodnictví, min.: GS, CRL, BPD, HC, AC, FL, EFW	ANO
automatické měření BPD, HC, AC, FL	ANO
programovatelné vlastní kalkulační a nastavení menu pro výpočty	ANO
volitelné horké klávesy pro nastavená měření	ANO
kompletní měření úhlů dětských kyčlí včetně klasifikace podle Grafu	ANO
Zobrazovací módy:	

velmi kvalitní B-mód s možností automatické optimalizace 2D obrazu	ANO
M-mód, barevný M-mód	ANO
barevný směrový rychlostní Doppler	ANO
citlivý výkonový (energetický, angio) Doppler vč. možnosti rozlišení směru toku	ANO
možnost současného porovnání aktivního B-módu a barevného (výkonového) Dopplera vedle sebe	ANO
spektrální PW Doppler s možností automatické optimalizace	ANO
harmonické zobrazení a kódované harmonické zobrazení dostupné na všech sondách	ANO
zobrazení redukující ultrazvukové spekle nastavitelné v min. 8 úrovních	ANO; 8
kompaundní zobrazení (zobrazení z více úhlů) nastavitelné v min. 4 úrovních	ANO; 9
software pro přesné porovnání minulého nálezu s aktuálním stavem pacienta – vyhodnocení diferencí pomocí grafického zvýraznění	ANO
integrován výukový program (SW musí být součástí přístroje, ne na externím mediu) s aktuálním ultrazvukovým zobrazením pro kategorie: Abdomen, Obstetrics, Gynecology, Cardiology, Vascular	ANO
možnost rozšíření o software pro zvýraznění intervenčního nástroje (jehly) ve 2D (na lineární i konvexní sondě), nezbytné funkce: změna úhlu vpichu - steer paprsků až do min. 30°, změna zesílení – gain intervenčního nástroje, volba zobrazení šířky jehly	ANO
možnost rozšíření o software pro automatické měření objemu močového měchýře	ANO
Sondy:	
konvexní multifrekvenční sonda min. 2 – 5 MHz, nastavení min. 4 nativních vysílacích frekvencí a zároveň nastavení min. 3 harmonických vysílacích frekvencí v B obraze, možnost připojení bioptického nástavce	ANO; 4C-RS
vaginální multifrekvenční sonda min. 4 – 10 MHz, nastavení min. 3 nativních vysílacích frekvencí a zároveň nastavení min. 3 harmonických vysílacích frekvencí v B obraze, úhel zobrazení min. 168°	ANO; E8Cs-RS

minimální požadované parametry:

digitální ultrazvukový přístroj s dynamikou systému – min. 250 dB	ANO; 256 dB
širokopásmový beamformer s nastavením rozsahu snímané frekvence minimálně 1 – 18 MHz umožňující připojení širokopásmových sond	ANO; 1-18 MHz
plochý barevný LCD monitor – min. 21,5“ úhlopříčka s poměrem stran 16:9, FullHD, nastavitelný vertikálně i horizontálně	ANO; 21,5"
nastavení ovládacího panelu ve vertikálním směru (zvýšení, snížení)	ANO
minim. 3 vstupy pro UZ sondy	ANO; 3 vstupy
výsuvná mechanická QWERTY klávesnice umístěná pod ovládacím panelem	ANO
tlačítkový ovládací panel	ANO
ovládání pomocí trackballu nikoliv touchpadu	ANO
velkokapacitní vnitřní paměť (min. 1000 vyš.), minimálně 2 USB porty na ovládacím panelu, snadno dostupné pro obsluhu (na ovládacím panelu)	ANO; 350 000 vyš., 2x USB
mobilní přístroj (nikoliv přenosný ani přenosný s přidavným podvozkem) s váhou do max. 55kg	ANO; 54 kg
pomocný dotykový displej o velikosti min. 10“	ANO; 10,1"
digitální TGC (ne klasické mechanické jezdce) s pamětí pro uživatelská nastavení	ANO
uživatelská nastavení pro každou sondu, včetně rychlého přepínání	ANO
Zobrazovací módy:	
B-mód - zobrazení amplitud odražených signálů jasnou škálou	ANO
M-mód vč. anatomického M-módu	ANO
pulsní Doppler (PW) (steering 0-20° - optimálně pomocí tlačítka krajní polohy tj. -20/0/+20° s další úpravou nastavení úhlu pomocí otočného tlačítka, ne opakovaným stlačováním tlačítka), korekce dopplerovského úhlového zkreslení	ANO; ±20°
barevně kódovaný Doppler (CFM) vč. energetického módu (power Doppler, CPD)	ANO
duplexní zobrazení B-mód + barevný Doppler nebo B-mód + pulsní Doppler	ANO
triplexní zobrazení B-mód + pulsní Doppler + barevný Doppler	ANO
trapezoidní zobrazení u lineární sondy – rozšíření úhlu zobrazení s možností měření rozměrů	ANO
Dual Live mód - současné zobrazení B-obrazu a B-obrazu včetně CFM	ANO
zobrazení na základní frekvenci ve více stupních	ANO
minim. na 3 frekvencích	ANO; 3-5
THI – harmonické zobrazení tkání	ANO
dostatečné zesílení signálu a možnost jeho nastavení pro 2D i Dopplerovské zobrazení	ANO
automatická optimalizace obrazu ve všech modech a dopplerovských zobrazeních	ANO
optimalizace Dopplera (low, high)	ANO
zvětšování a zmenšování hloubky (hloubka v rozsahu minim. 1-35cm), fokusace, zoom obrazu, posun dopplerovské křivky	ANO; 1-38 cm
měření v živém i ve zmrazeném obraze (minim. 6 měření v jednom obraze)	ANO; až 10
automatické zvětšení okolí kurzoru (lupa) při měření mimo zobrazovanou výseč	ANO
automatická kalkulační dopplerovských parametrů z dopplerovské křivky na zmrazeném i aktivním záznamu s výpočty hodnot S, D, S/D, PI, RI, HR	ANO
měření a kalkulační v radiodiagnostice	ANO
vícetupňové kompaundní zobrazení dostupné na lineární i konvexní sondě, musí aktivní také při barevném dopplerovském módu	ANO
anatomický M-mód	ANO
HPRF	ANO
systém odrušení speklí nastavitelný v několika krocích (ne jen on/off)	ANO
obrazová frekvence alespoň 1000 obr/sec	ANO; přes 2000 fps
SW zvýraznění jehly	ANO
panoramatické zobrazení	ANO
automatické měření IMT	ANO
kompresní elastografie	ANO
automatické vyhledávání a zvýraznění nervových snopců a segmentace druhu tkáně (kost, sval, nerv) pomocí umělé inteligence	ANO
Archivace/export:	
Komunikace s PACS a NIS zadavatele, pomocí DICOM 3.0	ANO
Vlastní databáze patientských a obrazových dat:	
Velikost min. 500 GB	ANO; min. 500 GB
záznam videosmyčky ve všech modech s uložením do vlastní databáze	ANO
export, import, zálohování a vyhledávání dle pacienta, diagnózy nebo typu a parametrů vyšetření	ANO
volba exportního obrazového formátu – běžné PC formáty na CD/DVD a USB flash mediích (DICOM, TIFF, BMP, JPG, AVI)	ANO
Sondy:	
lineární sonda minimálně 3-16MHz, max. 40mm, min. 192 elementů	ANO; LA3-16AD

minimální požadované parametry:

digitální ultrazukový přístroj s dynamikou systému – min. 250 dB	ANO; 256 dB
širokopásmový beamformer s nastavením rozsahu snímané frekvence minimálně 1 – 18 MHz umožňující připojení širokopásmových sond	ANO; 1-18 MHz
plochý barevný LCD monitor – min. 21,5“ úhlopříčka s poměrem stran 16:9, FullHD, sklopný, horizontálně polohovatelný	ANO; 21,5"
minim. 2 vstupy pro UZ sondy s možností rozšíření pro 4 UZ sondy	ANO; 2 vstupy a 4 volitelně
výsuvná mechanická QWERTY klávesnice umístěná na ovládacím panelu	ANO
tlačítkový ovládací panel	ANO
ovládání pomocí trackballu nikoliv touchpadu	ANO
velkokapacitní vnitřní paměť (min. 1000 vyš.), CD/DVD mechanika, minimálně 2 USB porty na ovládacím panelu, snadno dostupné pro obsluhu (na ovládacím panelu)	ANO; 350 000 vyš., 2x USB
mobilní přístroj (nikoliv přenosný ani přenosný s přídatným podvozem) s váhou do max. 48kg	ANO; 48 kg
uživatelská nastavení pro každou sondu, včetně rychlého přepínání	ANO
Zobrazovací módy:	ANO
B-mód - zobrazení amplitud odražených signálů jasovou škálou	
M-mód vč. anatomického M-módu	ANO
pulsní Doppler (PW) (steering 0-20° - optimálně pomocí tlačítka krajní polohy tj. -20/0/+20° s další úpravou nastavení úhlu pomocí otočného tlačítka, ne opakovaným stlačováním tlačítka), korekce dopplerovského úhlového zkreslení	ANO; ±20°
barevně kódovaný Doppler (CFM) vč. energetického módu (power Doppler, CPD)	ANO
duplexní zobrazení B-mód + barevný Doppler nebo B-mód + pulsní Doppler	ANO
triplexní zobrazení B-mód + pulsní Doppler + barevný Doppler	ANO
trapezoidní zobrazení u lineární sondy – rozšíření úhlu zobrazení s možností měření rozměrů	ANO
Dual Live mód - současné zobrazení B-obrazu a B-obrazu včetně CFM	ANO
zobrazení na základní frekvenci ve více stupních	ANO
minim. na 3 frekvencích	ANO
THI – harmonické zobrazení tkání	ANO
dostatečné zesílení signálu a možnost jeho nastavení pro 2D i Dopplerovské zobrazení	ANO
automatická optimalizace obrazu ve všech modech a dopplerovských zobrazeních	ANO
optimalizace Dopplera (low, high)	ANO
zvětšování a zmenšování hloubky (hloubka v rozsahu minim. 1-35cm), fokusace, zoom obrazu, posun dopplerovské křivky	ANO; 1-38 cm
měření v živém i ve zmrazeném obraze (minim. 6 měření v jednom obraze)	ANO; 8 měření
automatické zvětšení okolí kurzoru (lupa) při měření mimo zobrazovanou výseč	ANO
automatická kalkulace dopplerovských parametrů z dopplerovské křivky na zmraženém i aktivním záznamu s výpočty hodnot S, D, S/D, PI, RI, HR	ANO
měření a kalkulace v radiodiagnostice	ANO
vícetupňové kompaundní zobrazení dostupné na lineární i konvexní sondě, musí aktivní také při barevném dopplerovském módu	ANO
anatomický M-mód	ANO
HPRF	ANO
systém odrušení speklí nastavitelný v několika krocích (ne jen on/off)	ANO
obrazová frekvence alespoň 1000 obr/sec	ANO; 2000 fps
SW zvýraznění jehly	ANO
Archivace/export:	
Komunikace s PACS a NIS zadavatele, pomocí DICOM 3.0	ANO
Vlastní databáze patientských a obrazových dat:	ANO
Velikost min. 500 GB	ANO; min. 500 GB
záznam videosmyčky ve všech modech s uložením do vlastní databáze	ANO
export, import, zálohování a vyhledávání dle pacienta, diagnózy nebo typu a parametrů vyšetření	ANO
volba exportního obrazového formátu – běžné PC formáty na CD/DVD a USB flash mediích (DICOM, TIFF, BMP, JPG, AVI)	ANO
Sondy:	
lineární sonda minimálně 5-12MHz, min. 50mm	ANO; L5-12/50

minimální požadované parametry:

Plně digitální s výlučně digitálním formátováním UZ paprsku	ANO
Vysoce mobilní přístroj s hmotností max. 100 kg	ANO; 91 kg
Monitor s úhlopříčkou min. 23" typu LED s HD rozlišením 1920 x 1080	ANO; 23"
Poloha monitoru nastavitelná ve 3 rovinách – výškově, stranově a předozadně	ANO
Požadavky na obslužný panel: výškově a stranově stavitelný	ANO
vysouvatelná textová klávesnice (není umístěna na ovládacím panelu, nýbrž zajiždí do ovládacího panelu)	ANO
nutná programovatelnost obslužného panelu uživatelem – přiřazení funkcí jednotlivým ovládacím prvkům	ANO
součástí panelu musí být integrovaný barevný dotykový LCD displej s úhlopříčkou min. 12", určený pro zjednodušení ovládání přístroje a měření (rychlá dostupnost funkcí) nutná programovatelnost a konfigurace nabídek dotykového LCD displeje	ANO; 12,1"
uživatelem včetně definování měřících postupů a výpočtů	
Požadovaný frekvenční rozsah přístroje bude v rozsahu 1 – 22 MHz	ANO; 1-22 MHz
Nastavitelná hloubka vyšetřitelnosti v rozsahu 0–50 cm	ANO; 0-50 cm
3 konektorové vstupy pro současné připojení 2D zobrazovacích sond	ANO

Zobrazovací módy:

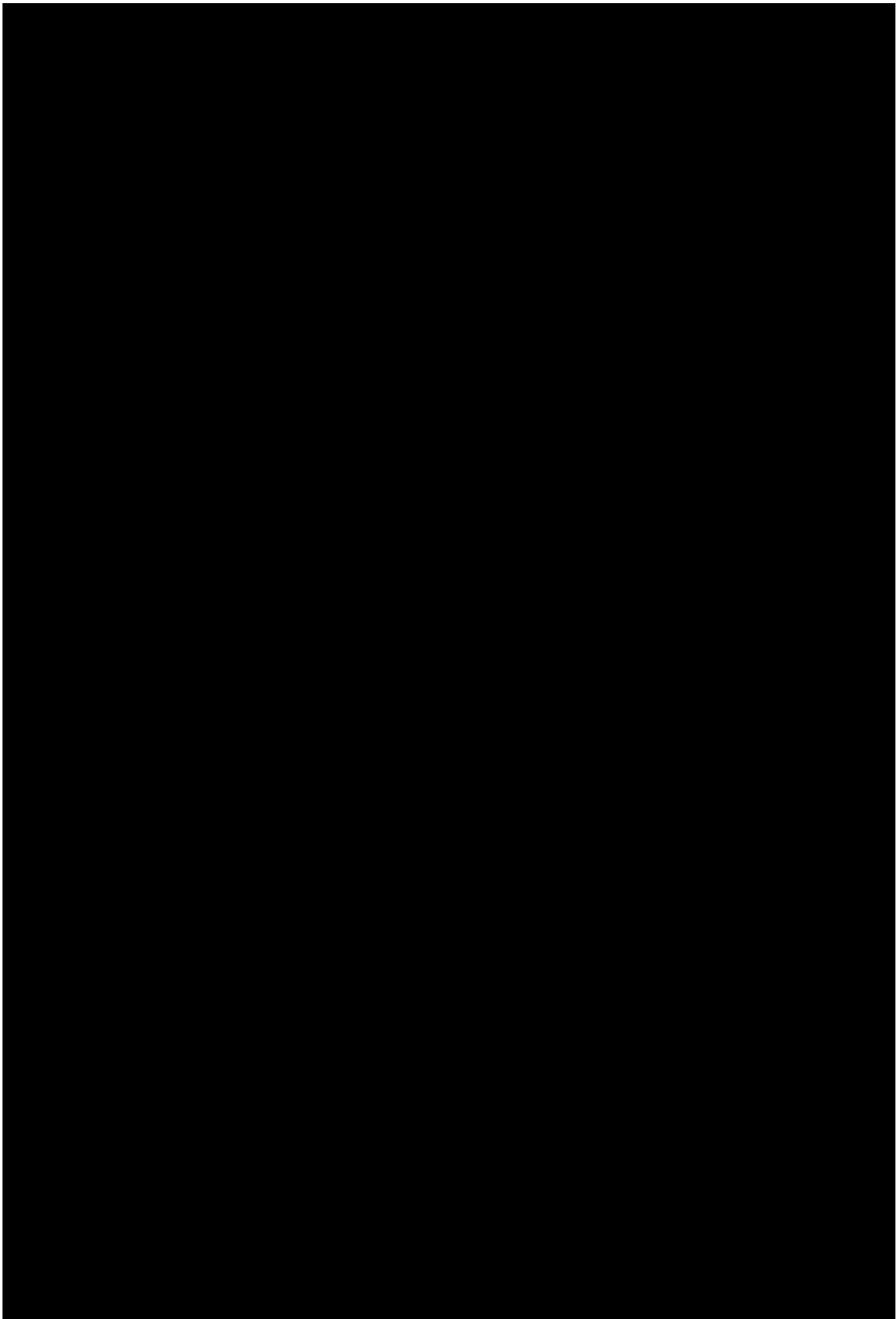
B-mode na základních frekvencích	ANO
B-mode na harmonických frekvencích	ANO
Trapezoidní zobrazení na lineárních sondách	ANO
M-mód, anatomický M-mód, barevný M-mód	ANO
PW – pulzní doppler s možností steeringu na lineárních sondách v rozsahu min. +/- 30°	ANO; +/- 30°
Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku (power doppler, angio doppler)	ANO
Modul pro vizualizaci mikrokalcifikací - filtrace 2D obrazu umožňující v reálném čase vyšetření detekci, vizualizaci a vyhodnocování tkáňových mikrokalcifikací (o velikosti <100 µm)	ANO
Přístroj musí obsahovat modul HW i SW s protokolem DICOM Worklist	ANO
Přístroj musí vytvářet vlastní databázi patientských a obrazových dat s možností vyhledávání dle pacienta, diagnózy nebo typu vyšetření	ANO
Programové vybavení pro obecné a neurosonologické aplikace	ANO
Zobrazení s dynamickou optimalizací parametrů pro různé typy tkání	ANO
Možnost nastavení STC klívkou posuvnými tlačítky na ovládacím panelu a současně grafickým způsobem na pomocné dotykové obrazovce	ANO
Ovládání přístroje pomocí druhé mobilní konzole na principu tabletu včetně zobrazení vyšetření v reálném čase	ANO
Možnost měření v živém i ve zmrazeném obraze	ANO
Automatizované měření parametrů dopplerovského spektra (PI, RI, Vmax, Vmin)	ANO
Zvětšování a zmenšování zobrazovacího pole s kontinuálním posunem zvětšeného obrazu, možnost zvětšení zobrazovaného pole ve zmrazeném režimu	ANO
Uspořádání B obrazu a dopplerovského spektra na monitoru vedle sebe a nad sebou s možností změny typu a poměru tohoto zobrazení	ANO
Paměťová smyčka pro uložení alespoň min. snímků	ANO
Paměťová smyčka pro uložení dopplerovského záznamu délky min. 30 sec	ANO; až 210 s
Jednotlačítková optimalizace nastavení akvizčních parametrů pro různé typy tkání i typy podmínek vyšetřovaného objektu (pro dvourozměrné a dopplerovské zobrazení)	ANO

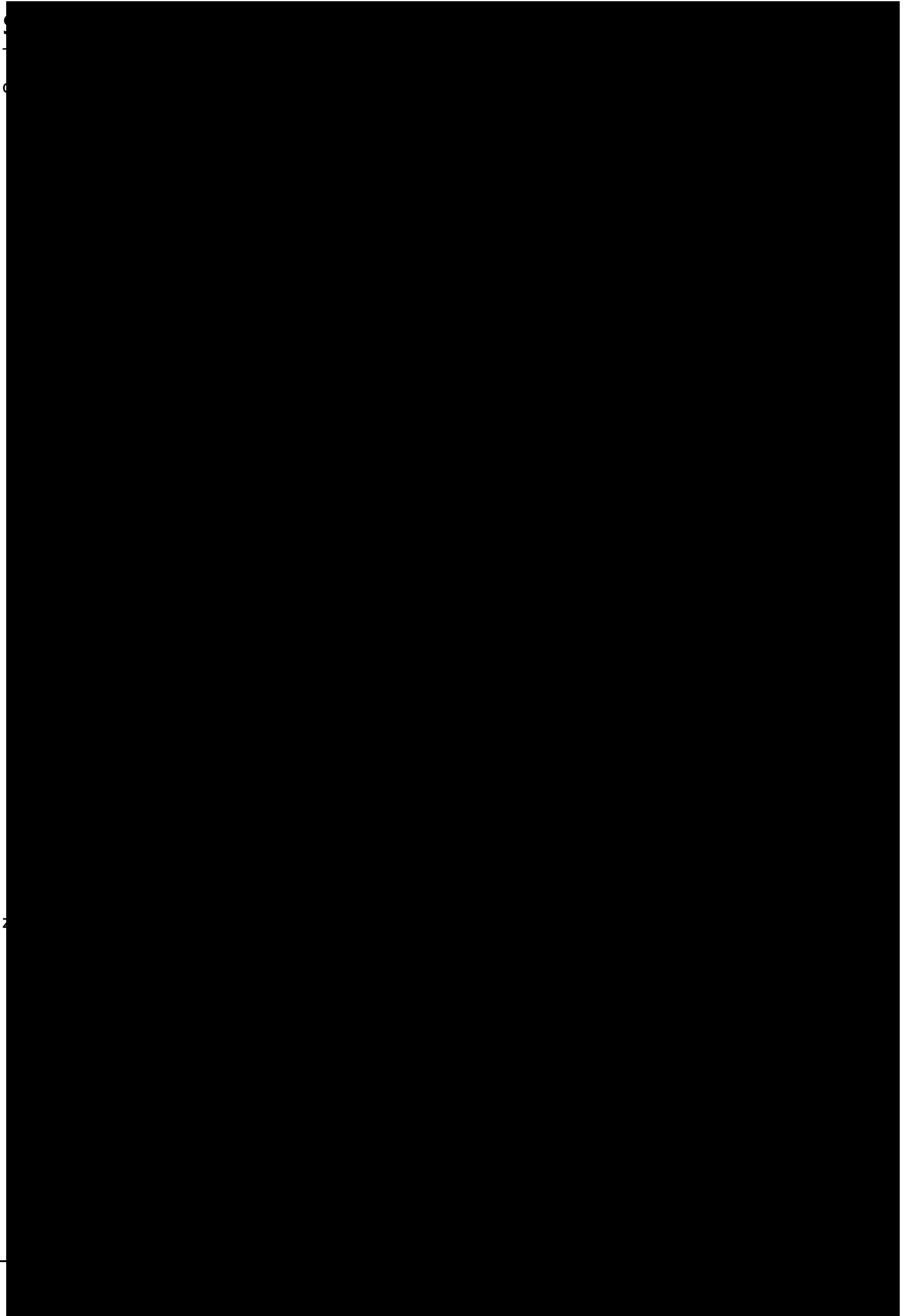
Archivace/export:

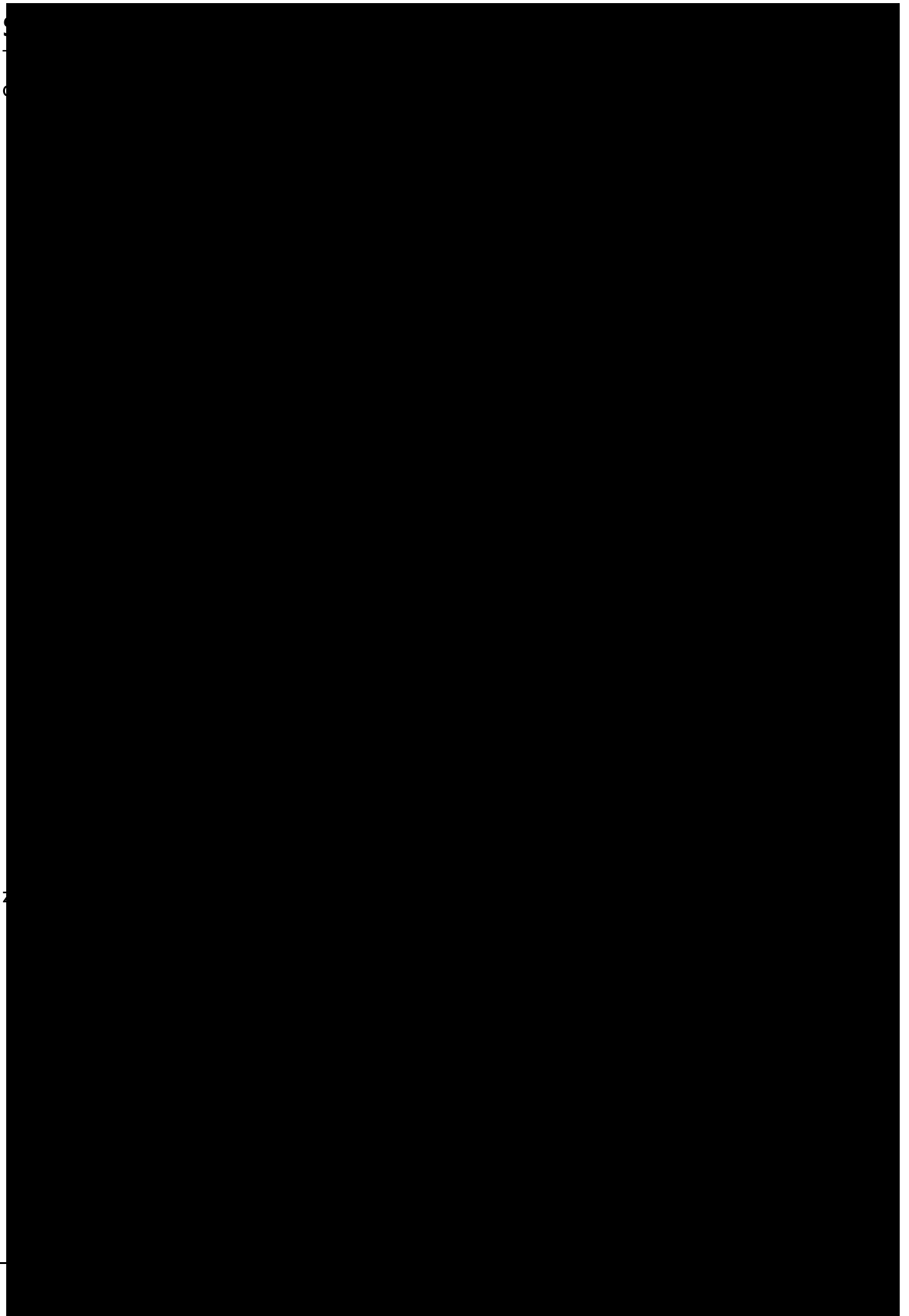
Přístroj musí být současně vybaven jednotkou pro záznam obrazové informace na disky DVD-R/RW, CD-R/RW, interní HDD s kapacitou alespoň 1TB. Systém musí umožnit archivaci snímků ve formátech kompatibilních s MS Windows a iOS	ANO
Možnost připojení externího HDD s kapacitou až do 6 TB	ANO
Přístroj musí být vybaven alespoň 3 x USB výstupem pro připojení externích záznamových zařízení	ANO; 4x USB
Rychlý start systému – studený start do 50 sec., stand-by režim start do 20 sec.	ANO

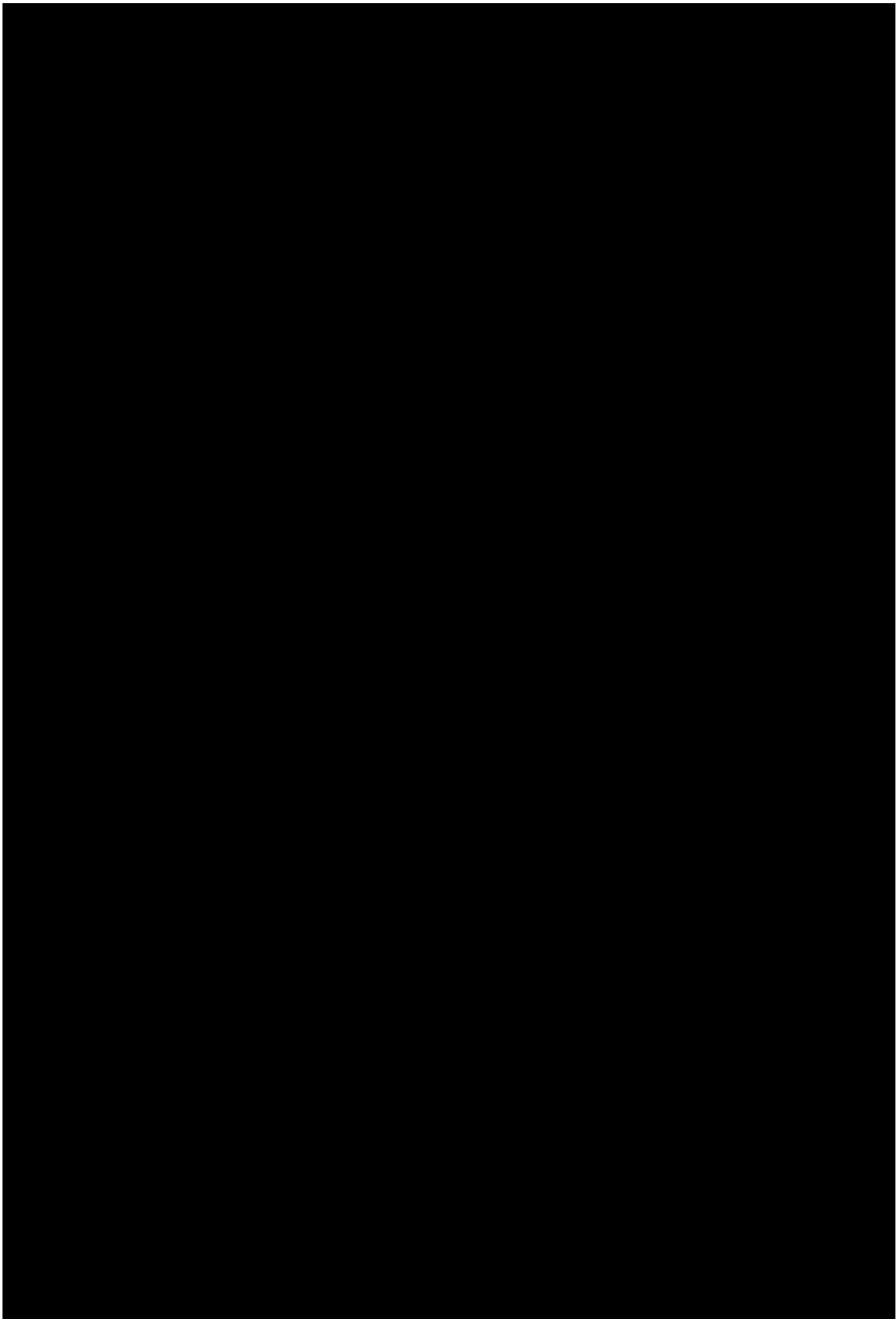
Sondy:

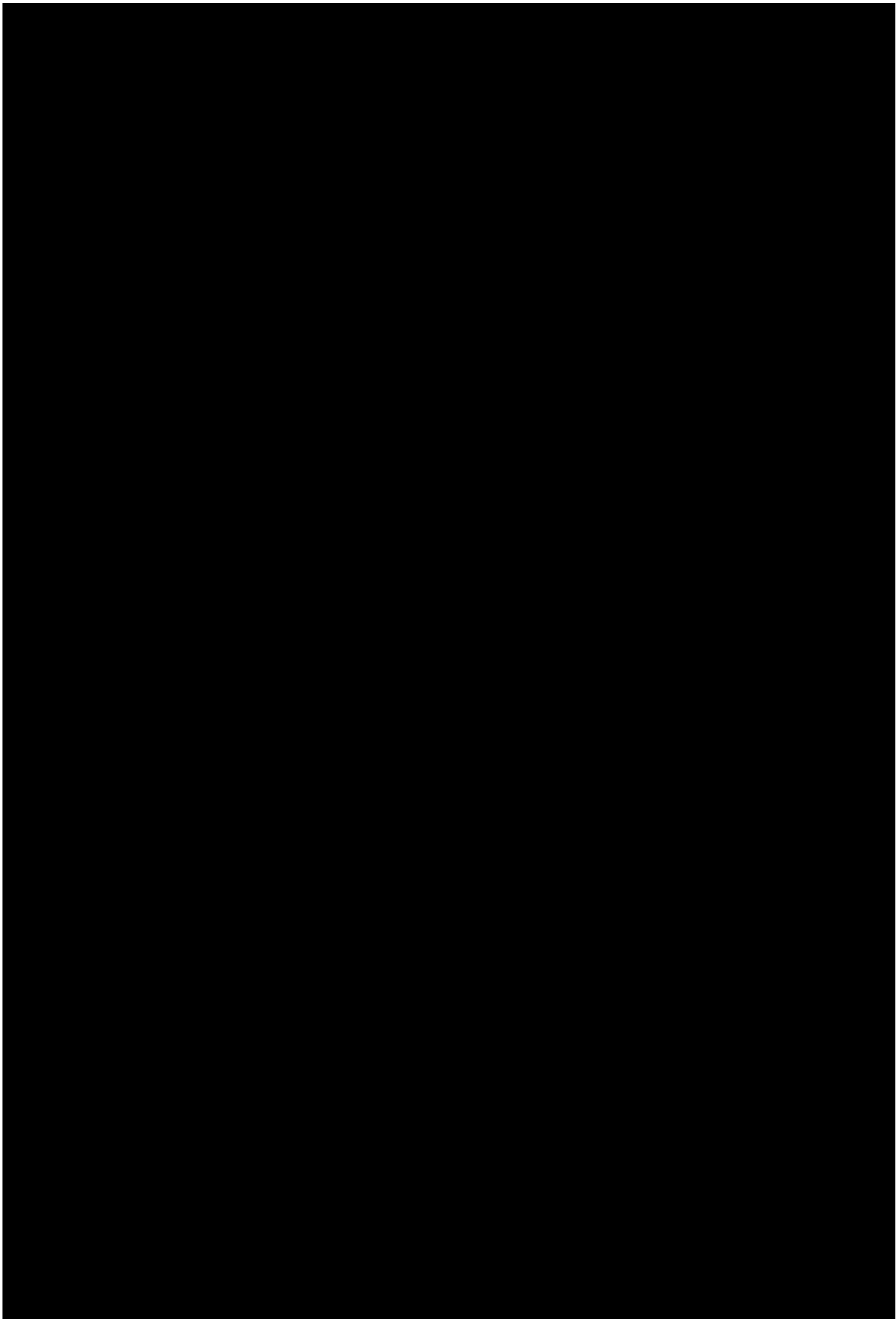
Lineární sonda pro vyšetření periferních cév s rozsahem min. 3 – 11 MHz a s aktivní šíří zobrazení max. 45 mm	ANO; PLT-705BT
Lineární sonda pro muskuloskeletální vyšetření s rozsahem min. 7 – 18 MHz a s aktivní šíří zobrazení max. 40 mm	ANO; PLT-1204BT
Sektorová sonda pro TCD vyšetření v rozsahu min. 1 – 6 MHz	ANO; PST-28BT

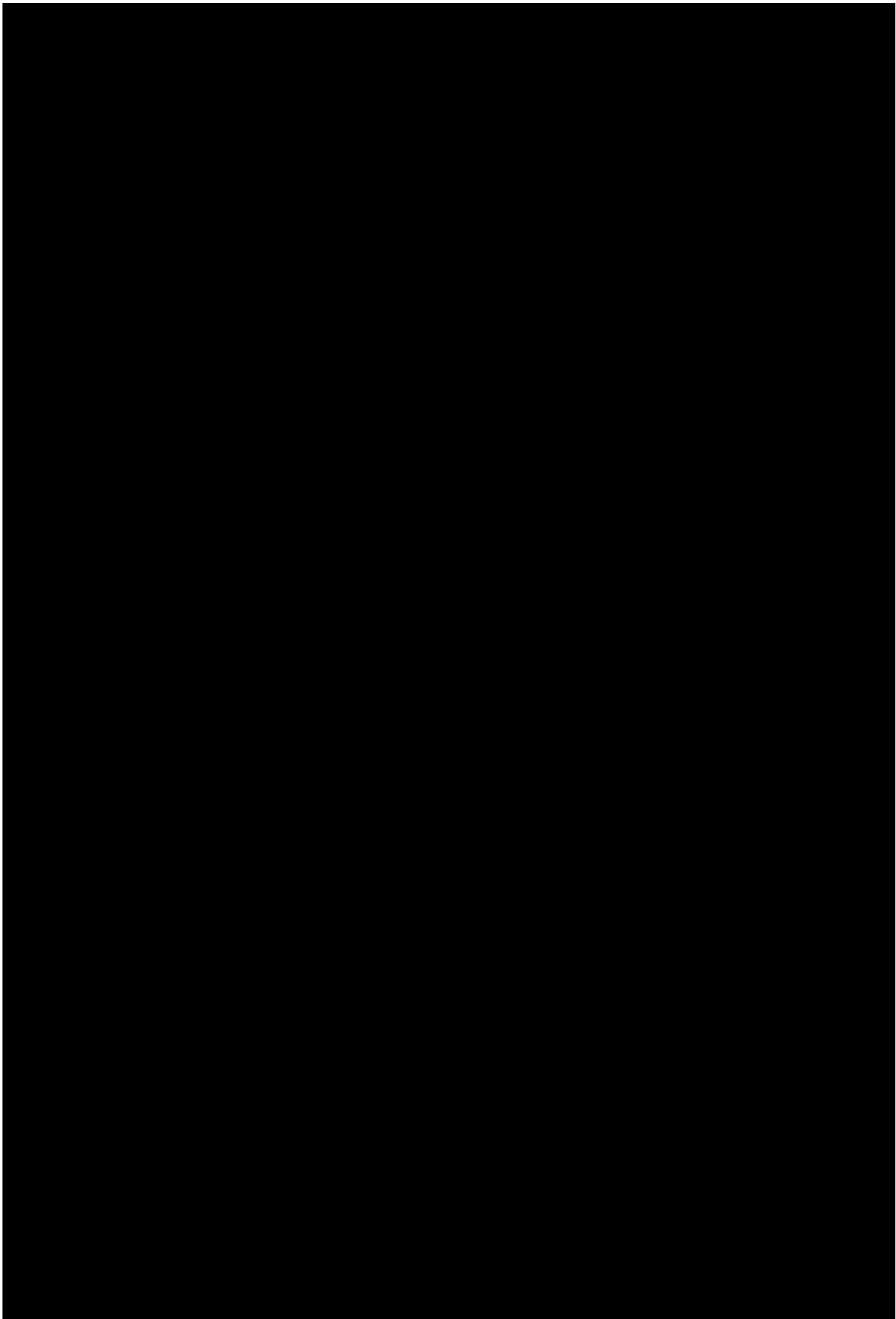


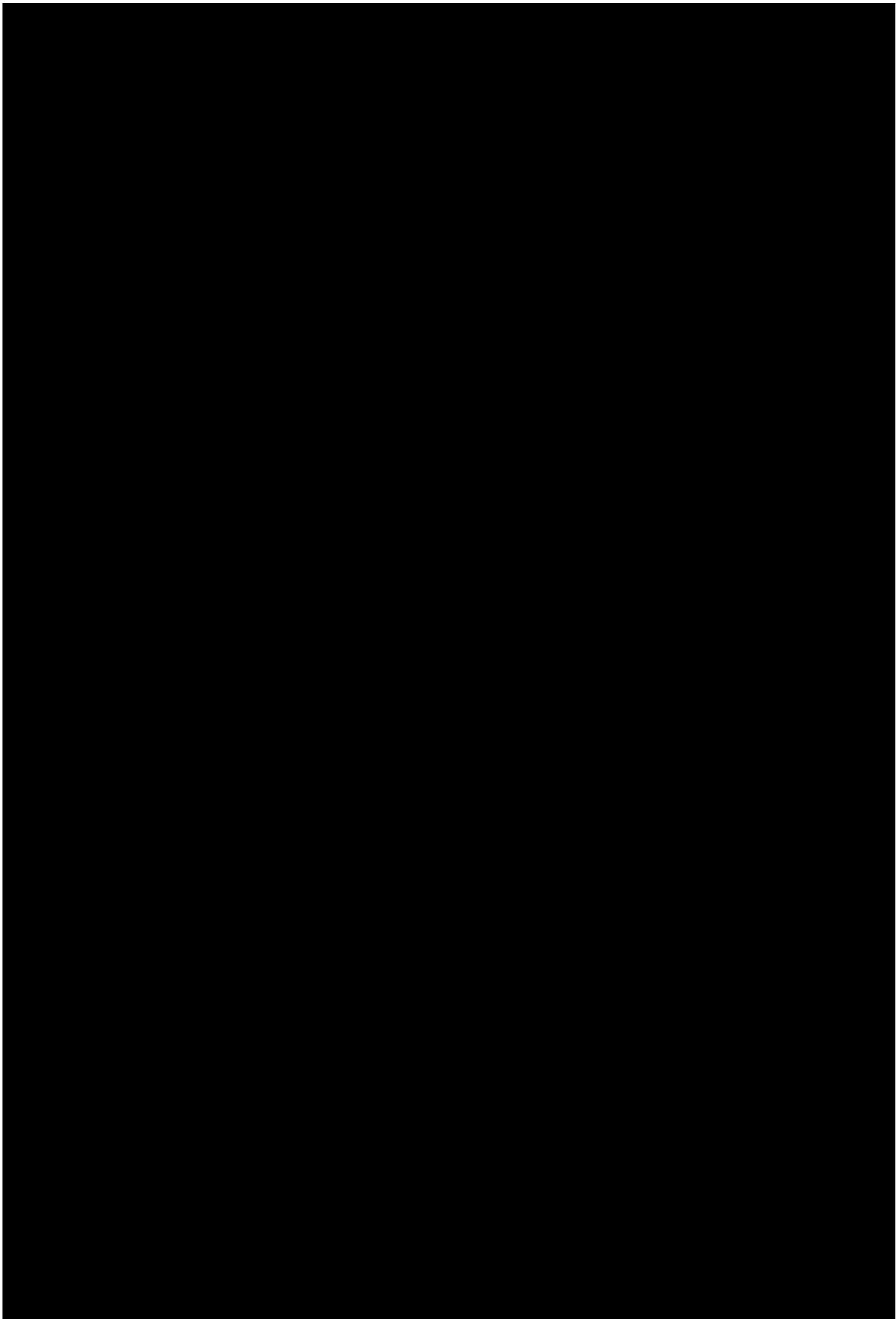


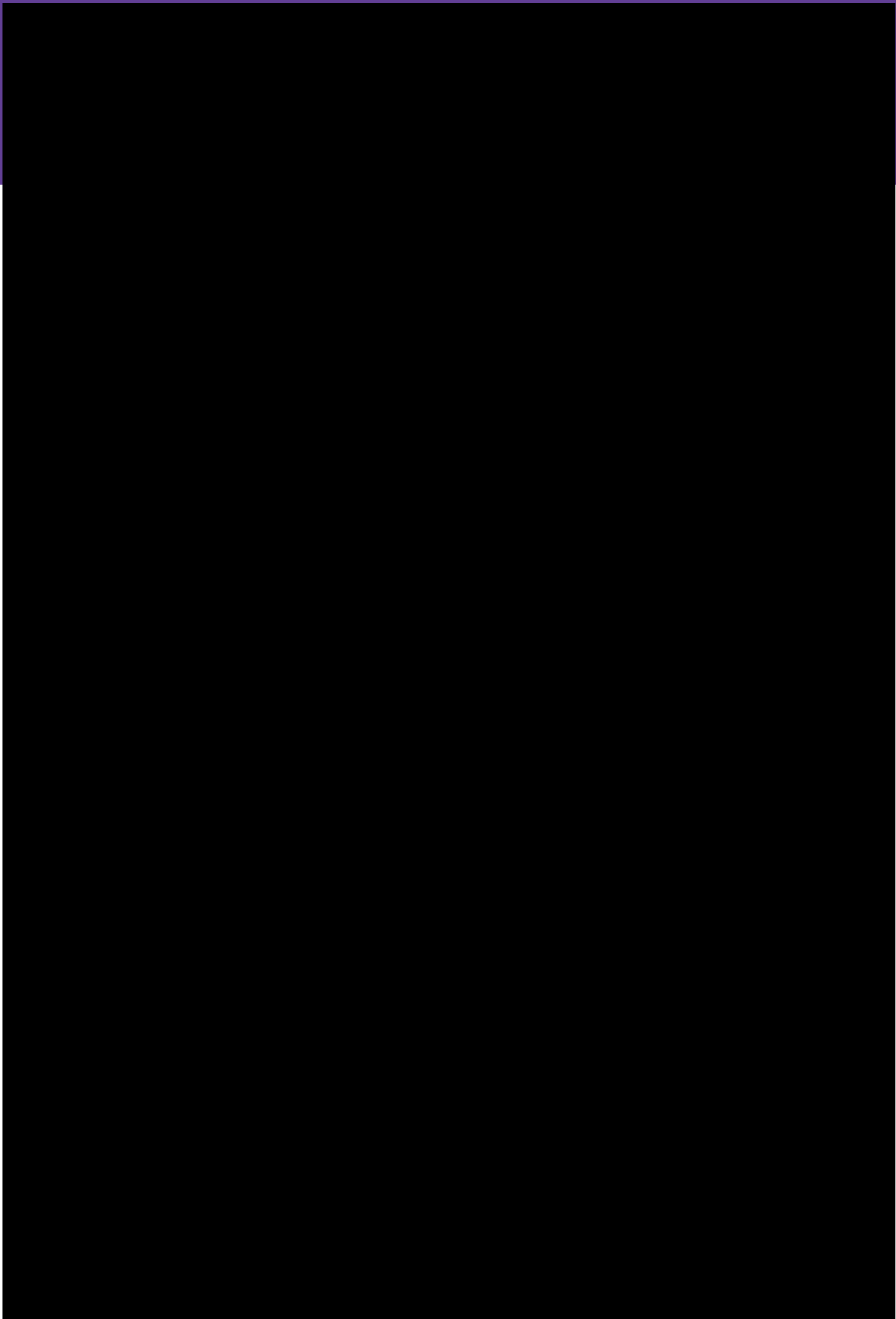


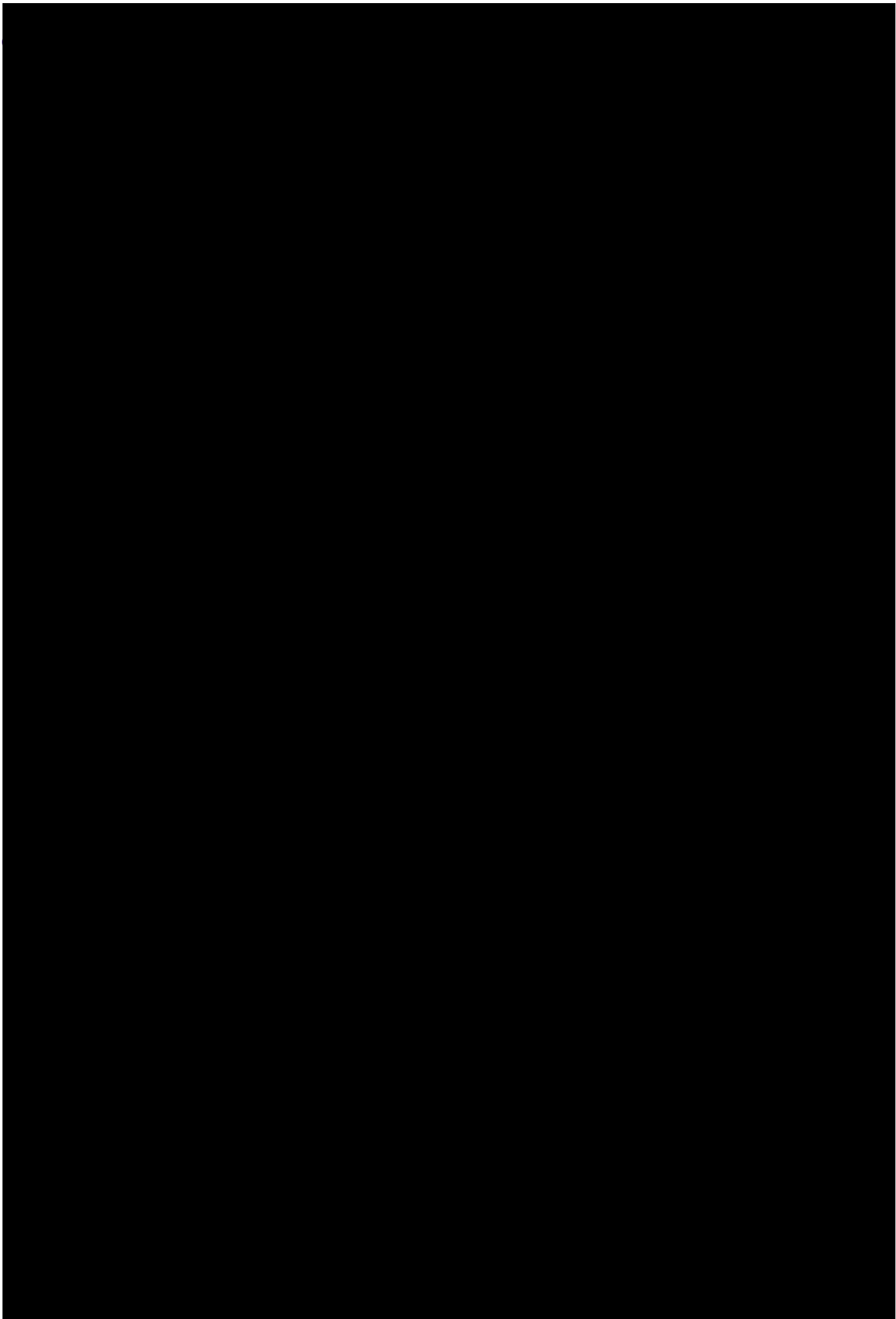












...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

...the ...

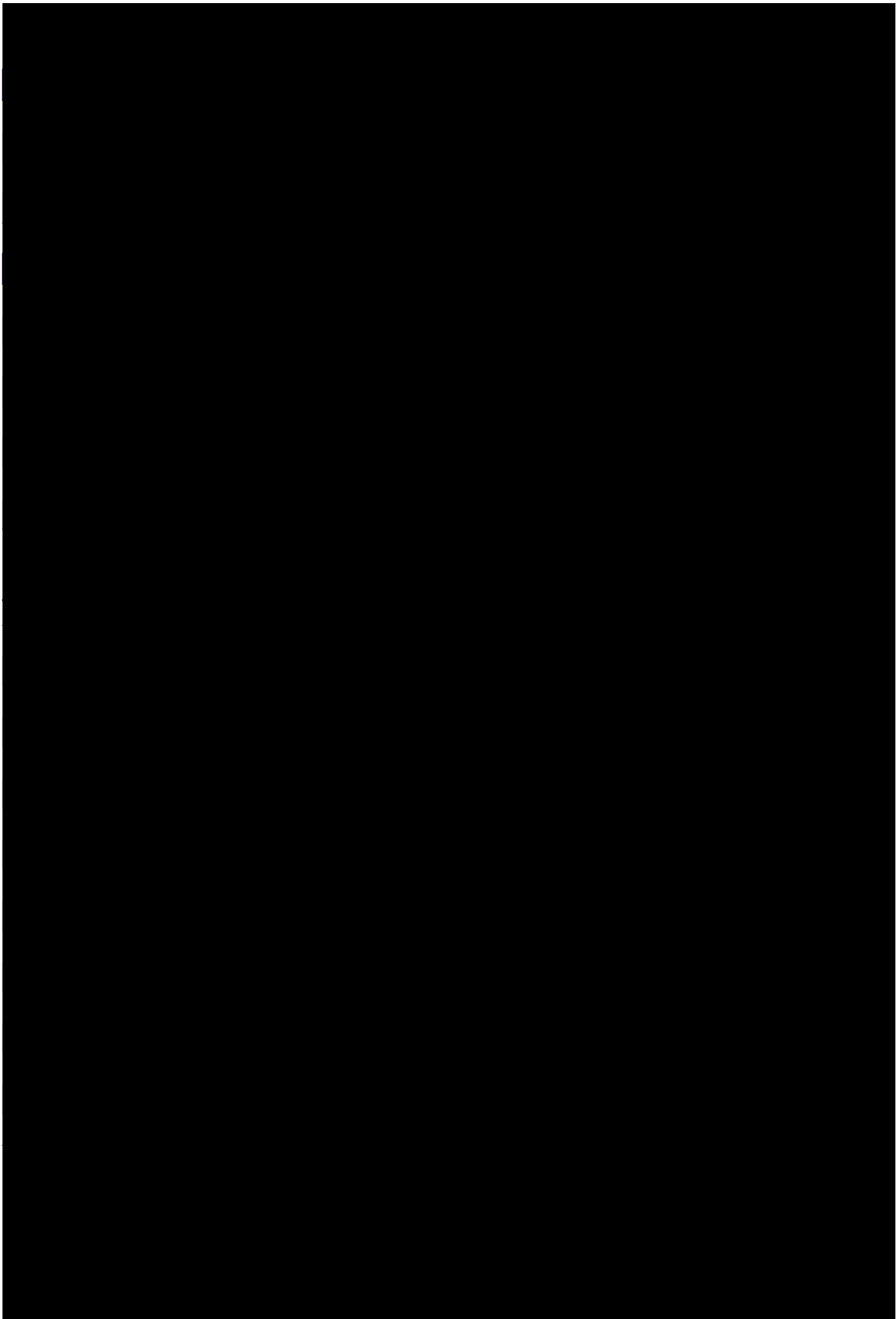
...the ...

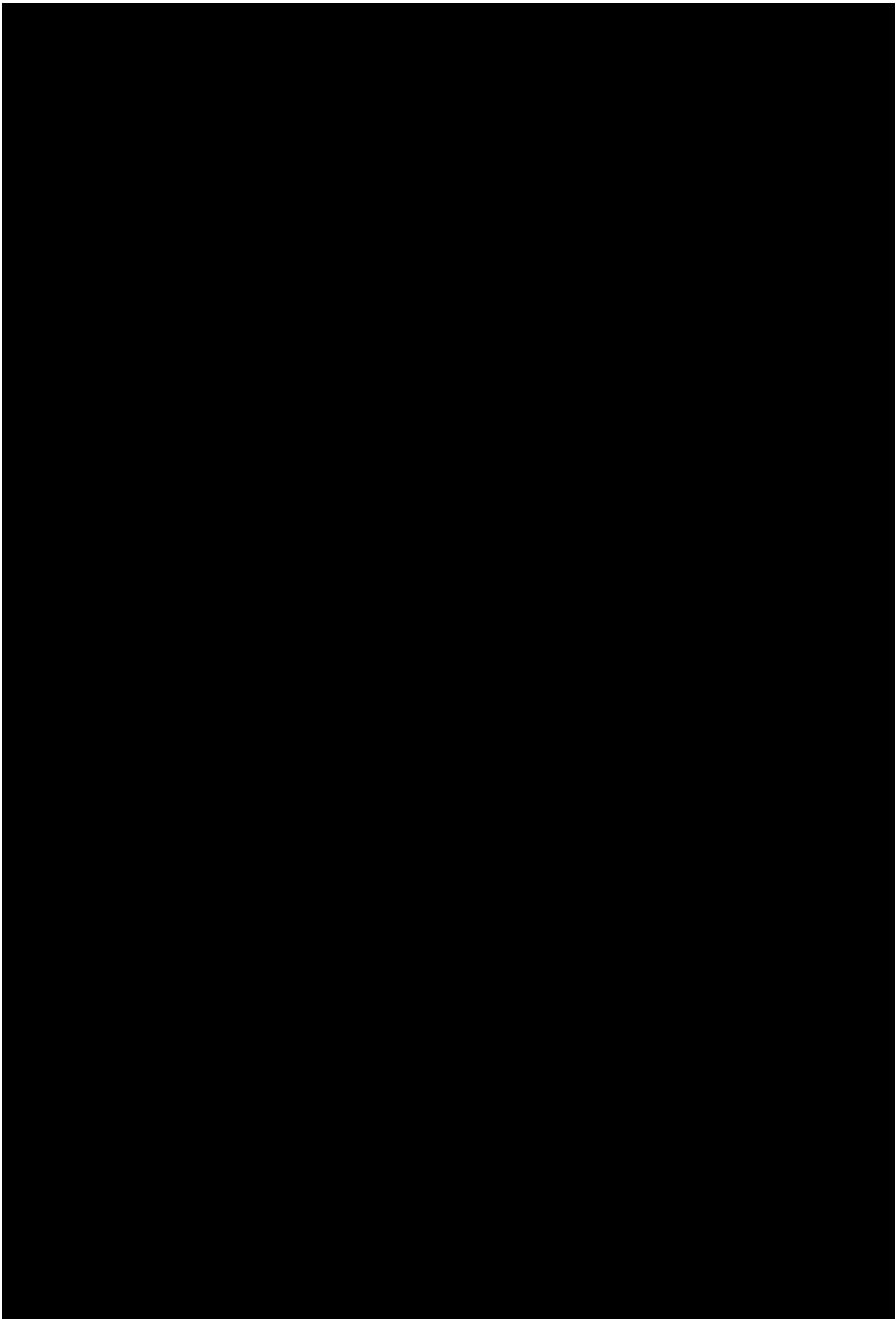
...the ...

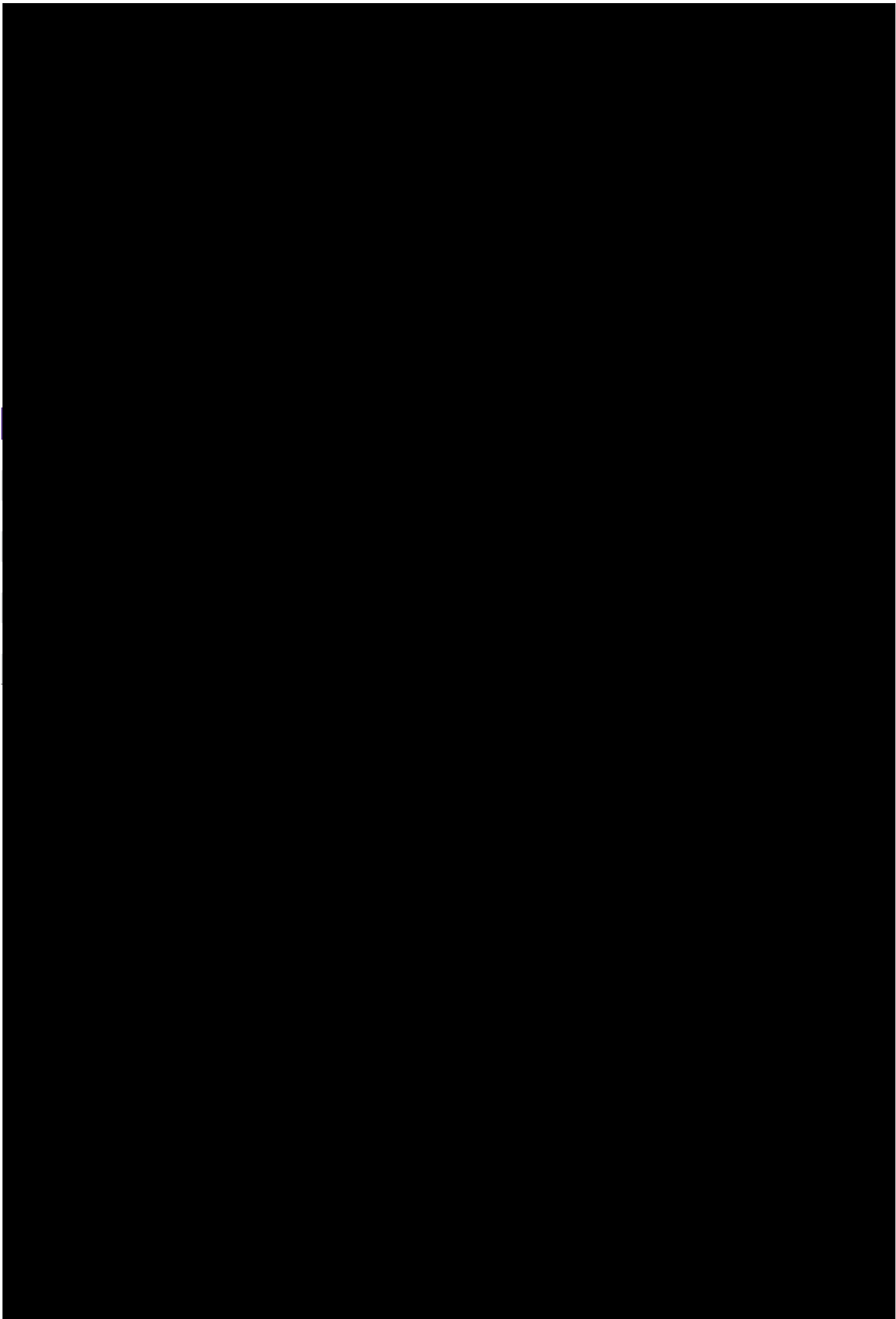
...the ...

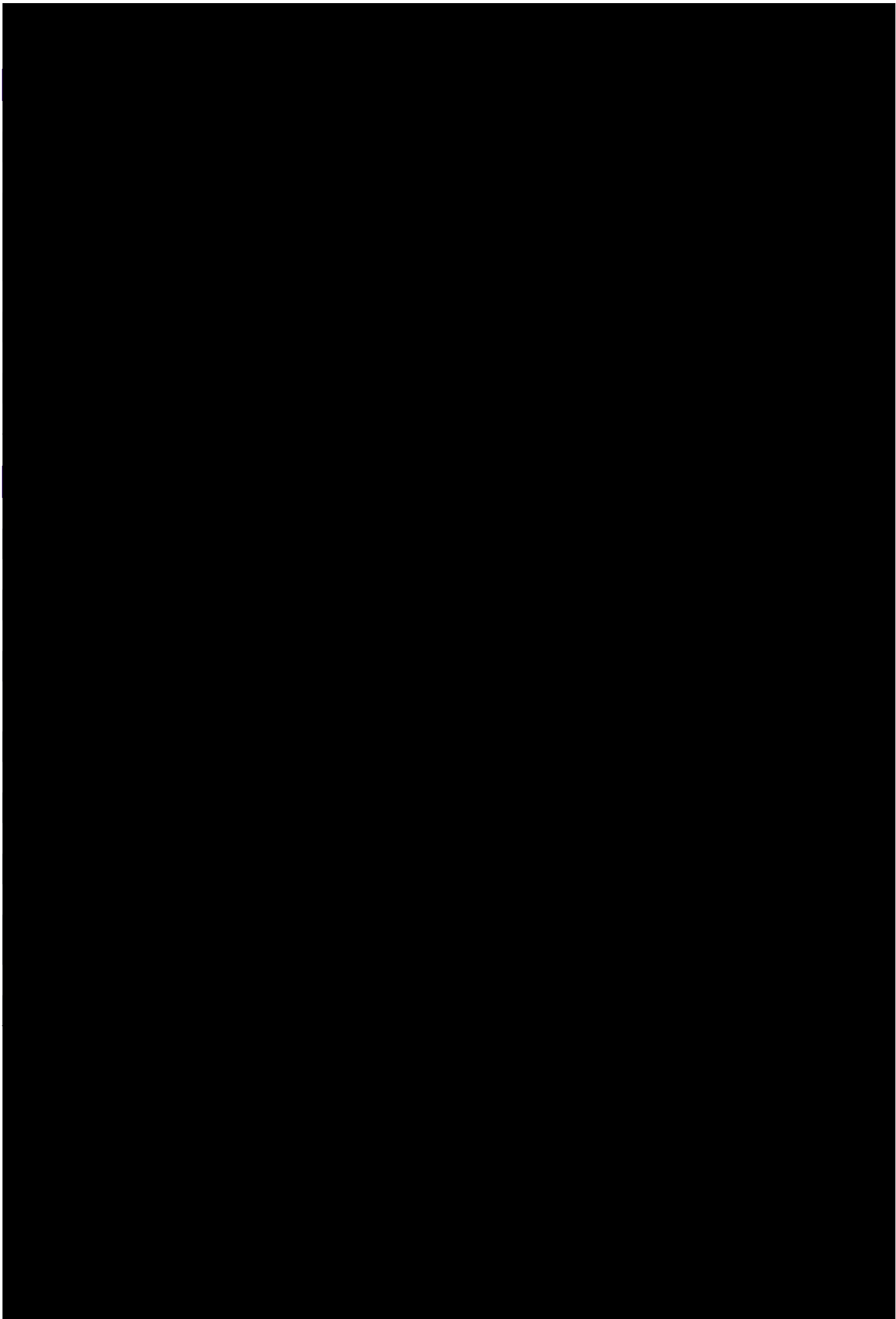
...the ...

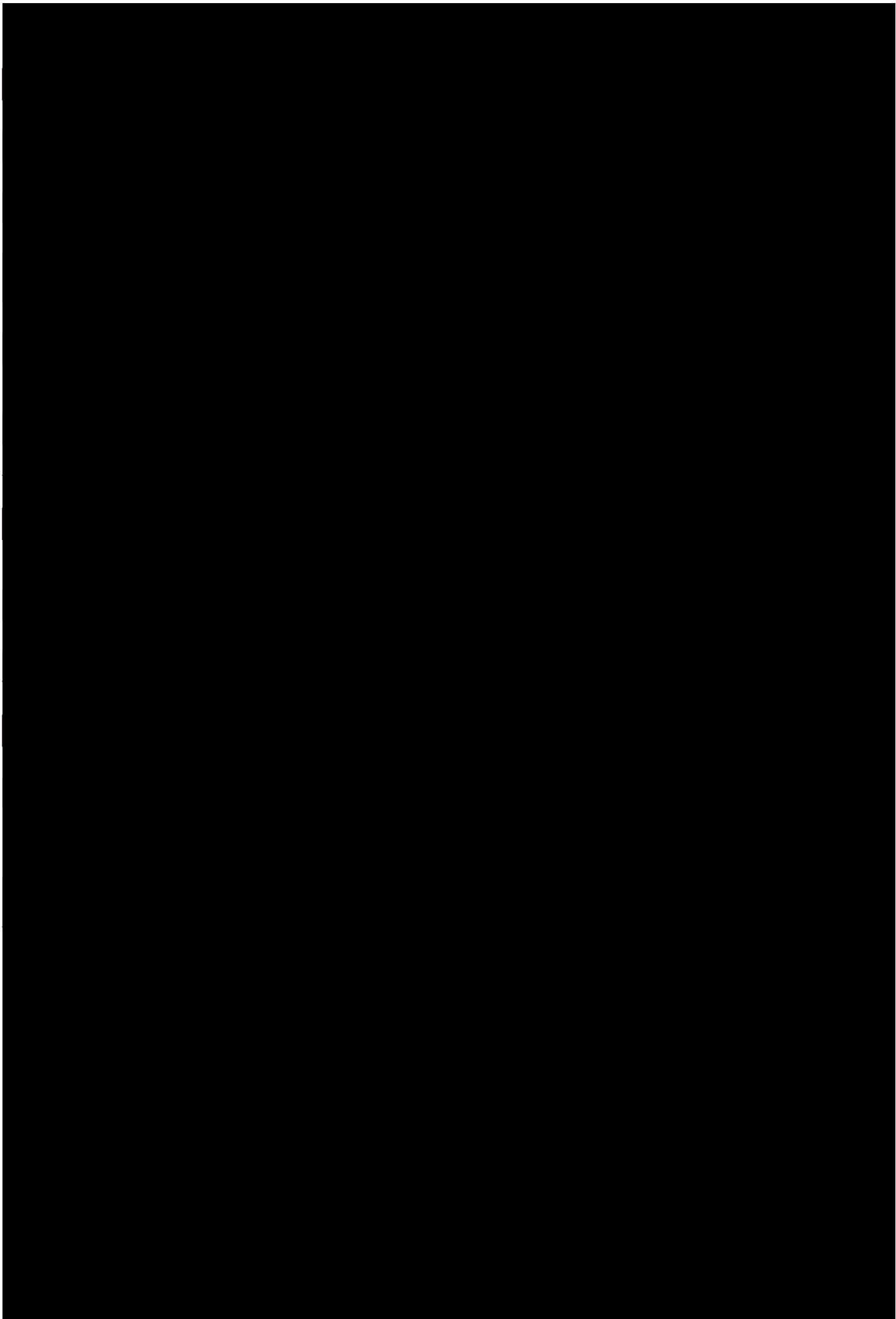
...the ...

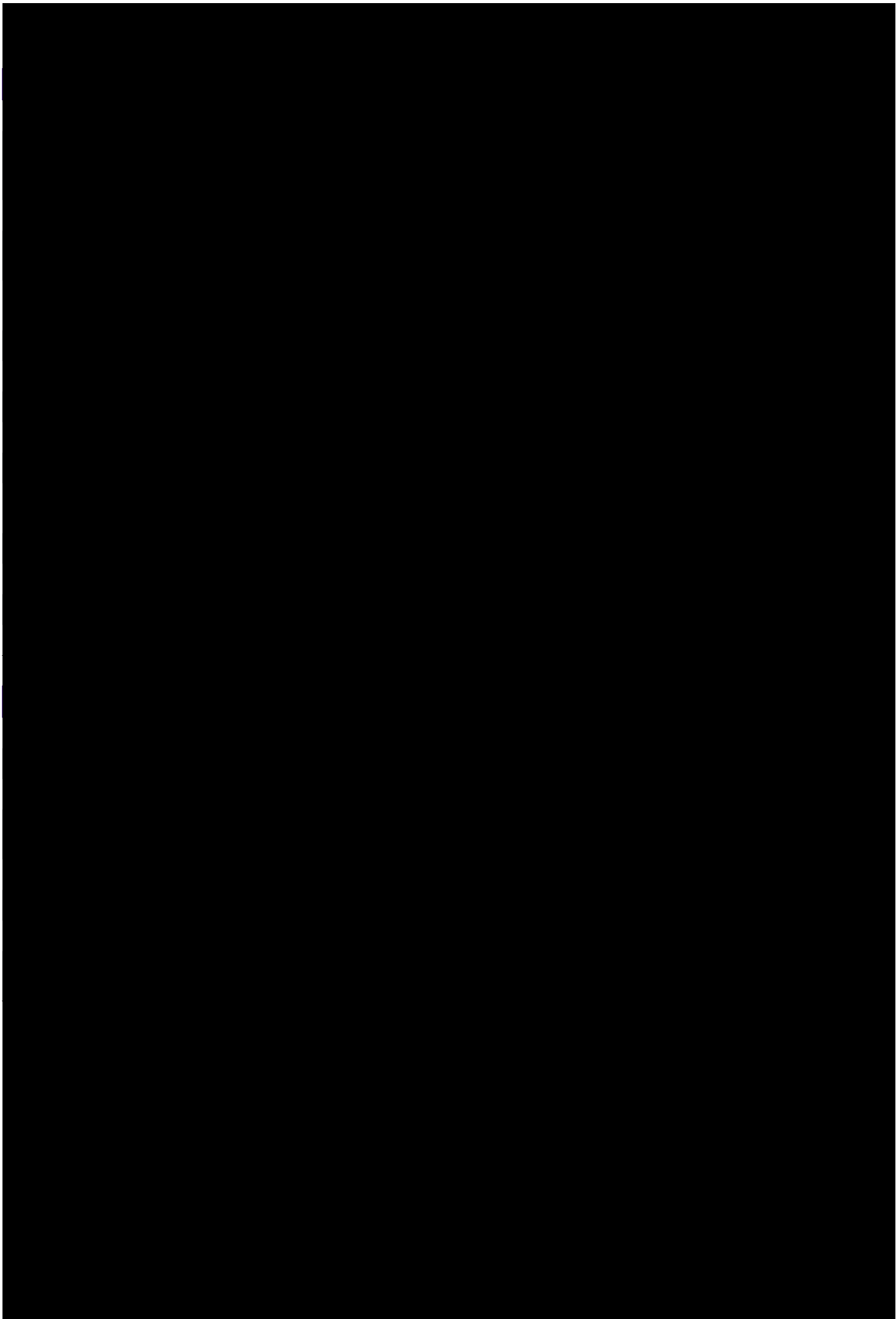


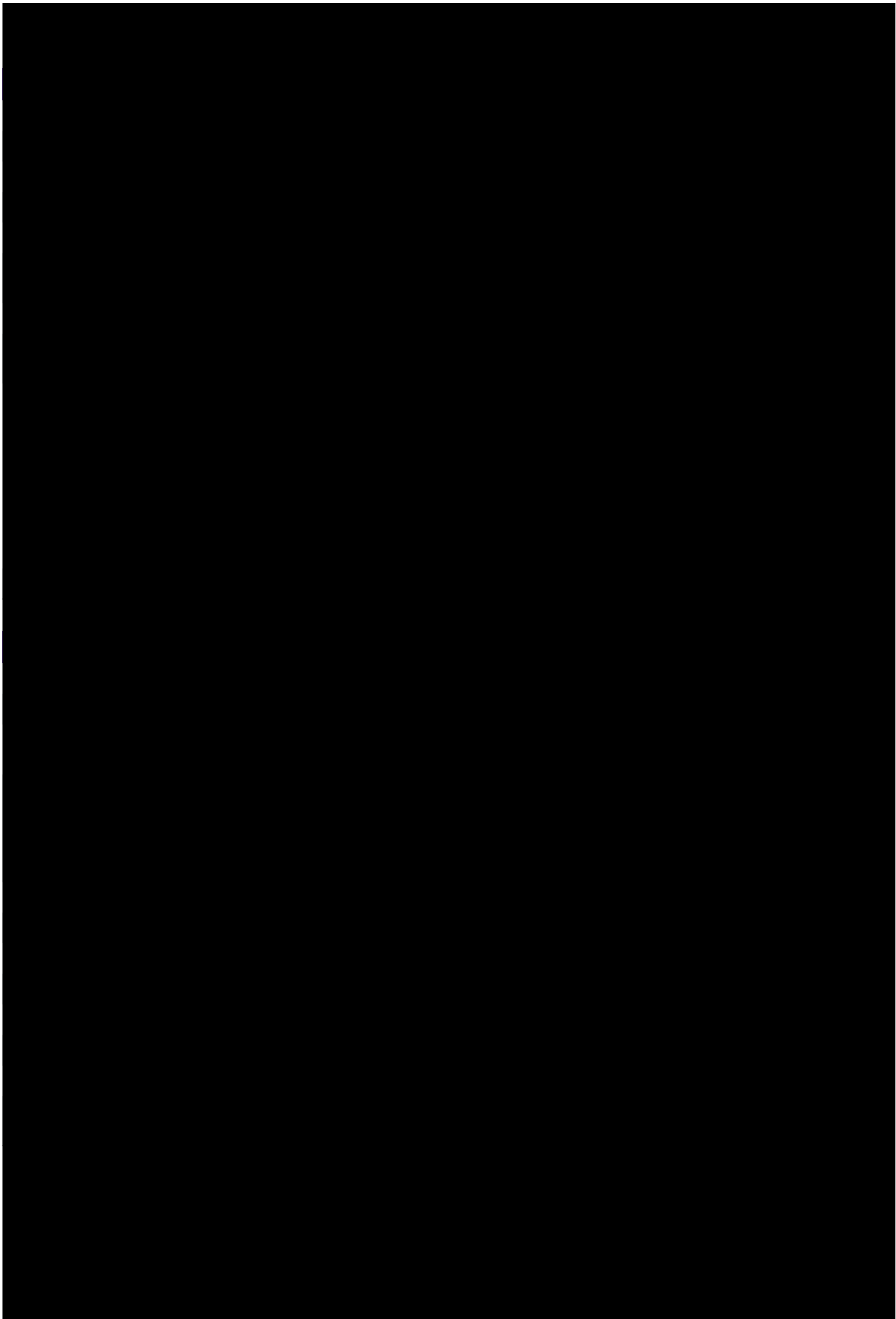












The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every receipt, invoice, and bill should be properly filed and indexed for easy retrieval. This not only helps in tracking expenses but also ensures compliance with tax regulations.

Next, the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It mentions the use of surveys, interviews, and focus groups to gather qualitative information. Additionally, it highlights the importance of using statistical tools to analyze quantitative data, such as regression analysis and correlation coefficients.

The document also addresses the challenges of data collection and analysis. It notes that incomplete or biased data can lead to incorrect conclusions. Therefore, it stresses the need for a clear and unbiased research design, as well as the use of appropriate statistical tests to validate the results.

In conclusion, the document provides a comprehensive overview of the research process, from data collection to analysis and interpretation. It serves as a valuable guide for anyone conducting research in this field.

The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every entry, no matter how small, should be recorded to ensure the integrity of the financial data. This includes not only sales and purchases but also expenses and income. The document provides a detailed list of items that should be tracked, such as inventory levels, supplier payments, and customer orders. It also outlines the procedures for recording these transactions, including the use of standardized forms and the importance of double-checking entries for accuracy.

The second part of the document focuses on the analysis of the recorded data. It describes various methods for identifying trends and anomalies in the financial records. This includes comparing current performance with historical data and industry benchmarks. The document also discusses the importance of regular audits to detect and correct any errors or discrepancies. It provides a step-by-step guide for conducting an audit, from the selection of samples to the final reporting of findings. The goal is to ensure that the financial records are reliable and provide a clear picture of the organization's financial health.

The final part of the document discusses the implications of the financial data for decision-making. It explains how the information gathered from the records can be used to identify areas for improvement and to make informed decisions about the future of the organization. This includes decisions about budgeting, resource allocation, and strategic planning. The document also discusses the importance of transparency and communication in the financial reporting process, ensuring that all stakeholders have access to the information they need to make their own decisions.

[The following text is completely obscured by a large black redaction box.]

The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every receipt, invoice, and bill should be properly filed and indexed for easy retrieval. This not only helps in tracking expenses but also ensures compliance with tax regulations.

Next, the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It mentions the use of surveys, interviews, and focus groups to gather qualitative information. Additionally, it highlights the importance of using statistical tools to quantify and interpret the data collected.

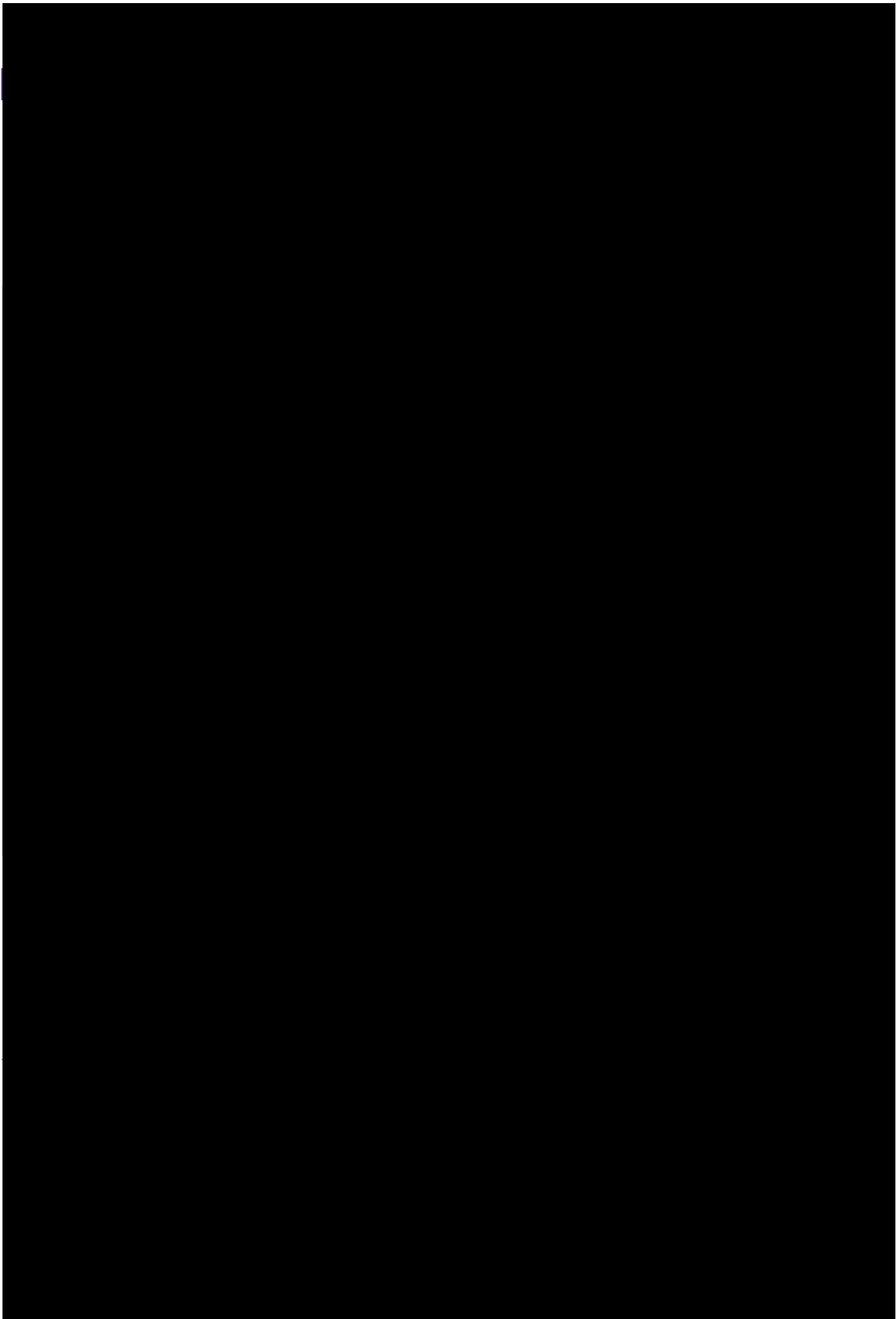
The third section focuses on the challenges faced during the data collection process. It notes that time constraints, limited resources, and the complexity of the subject matter can all pose significant obstacles. However, it suggests that careful planning and the use of technology can help overcome these challenges.

Finally, the document concludes by discussing the implications of the findings. It suggests that the data collected can be used to identify trends, make predictions, and inform decision-making. It also emphasizes the need for transparency and ethical considerations in the use of the data.

The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every entry, no matter how small, should be recorded to ensure the integrity of the financial data. This includes not only sales and purchases but also expenses and income. The document provides a detailed list of items that should be tracked, such as inventory levels, employee salaries, and utility bills. It also outlines the procedures for recording these transactions, including the use of specific accounting software and the importance of double-checking entries for accuracy.

The second part of the document focuses on the analysis of the recorded data. It explains how to use various financial statements, such as the balance sheet, income statement, and cash flow statement, to gain insights into the company's financial health. The document provides step-by-step instructions on how to interpret these statements and identify trends and potential areas of concern. It also discusses the importance of comparing the company's performance against industry benchmarks and setting realistic financial goals for the future.

The final part of the document offers practical advice on how to use the information gathered from the financial records. It suggests ways to optimize the company's operations, such as reducing unnecessary expenses and improving inventory management. It also discusses the importance of regular communication with stakeholders, including investors and creditors, to ensure transparency and build trust. The document concludes by emphasizing the long-term benefits of maintaining accurate financial records and the role of a professional accountant in providing expert guidance and support.



...the first of these is the fact that the ...

...the second of these is the fact that the ...

...the third of these is the fact that the ...

...the fourth of these is the fact that the ...

...the fifth of these is the fact that the ...

...the sixth of these is the fact that the ...

...the seventh of these is the fact that the ...

...the eighth of these is the fact that the ...

...the ninth of these is the fact that the ...

...the tenth of these is the fact that the ...

...the eleventh of these is the fact that the ...

...the twelfth of these is the fact that the ...

...the thirteenth of these is the fact that the ...

...the fourteenth of these is the fact that the ...

...the fifteenth of these is the fact that the ...

...the sixteenth of these is the fact that the ...

...the seventeenth of these is the fact that the ...

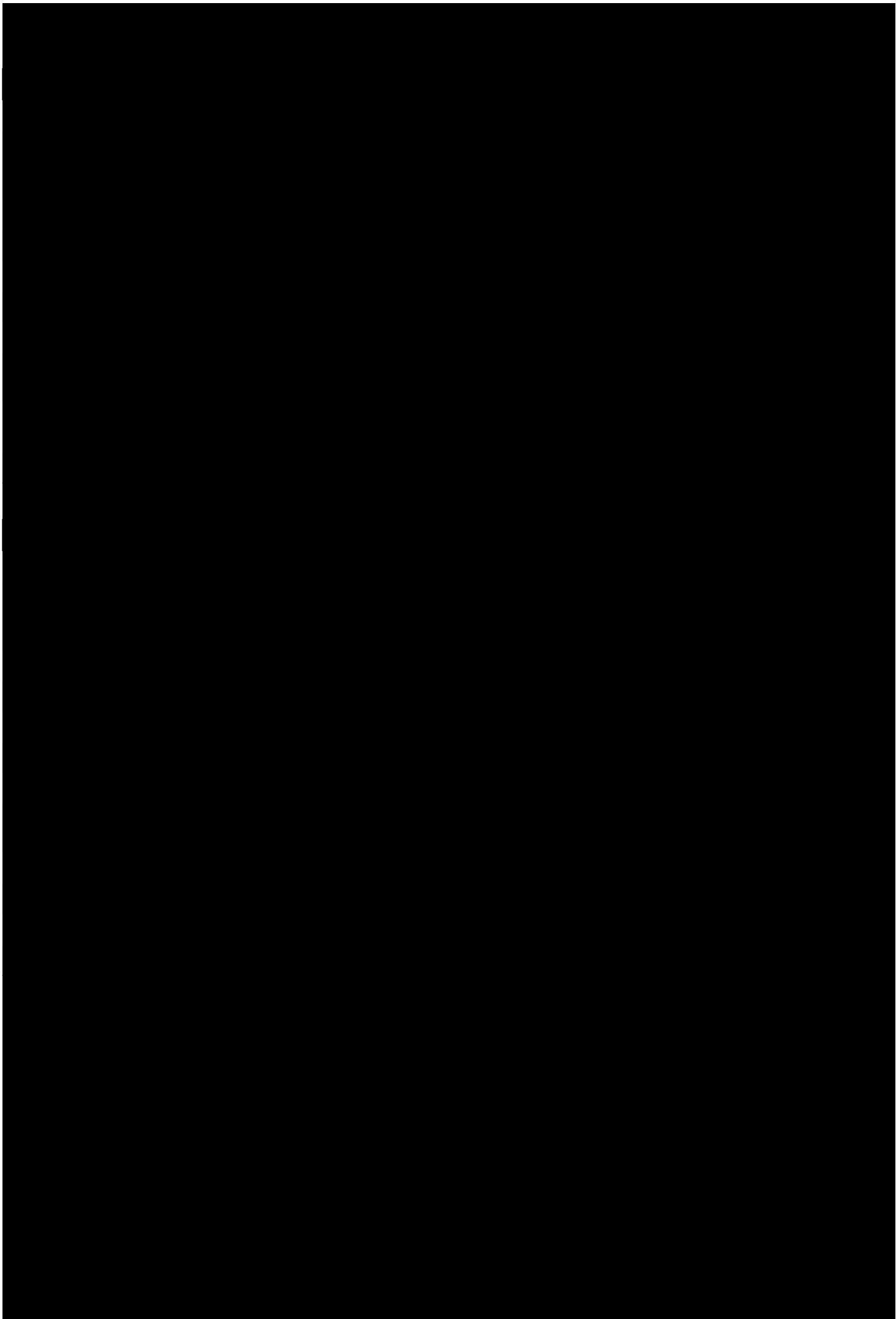
...the eighteenth of these is the fact that the ...

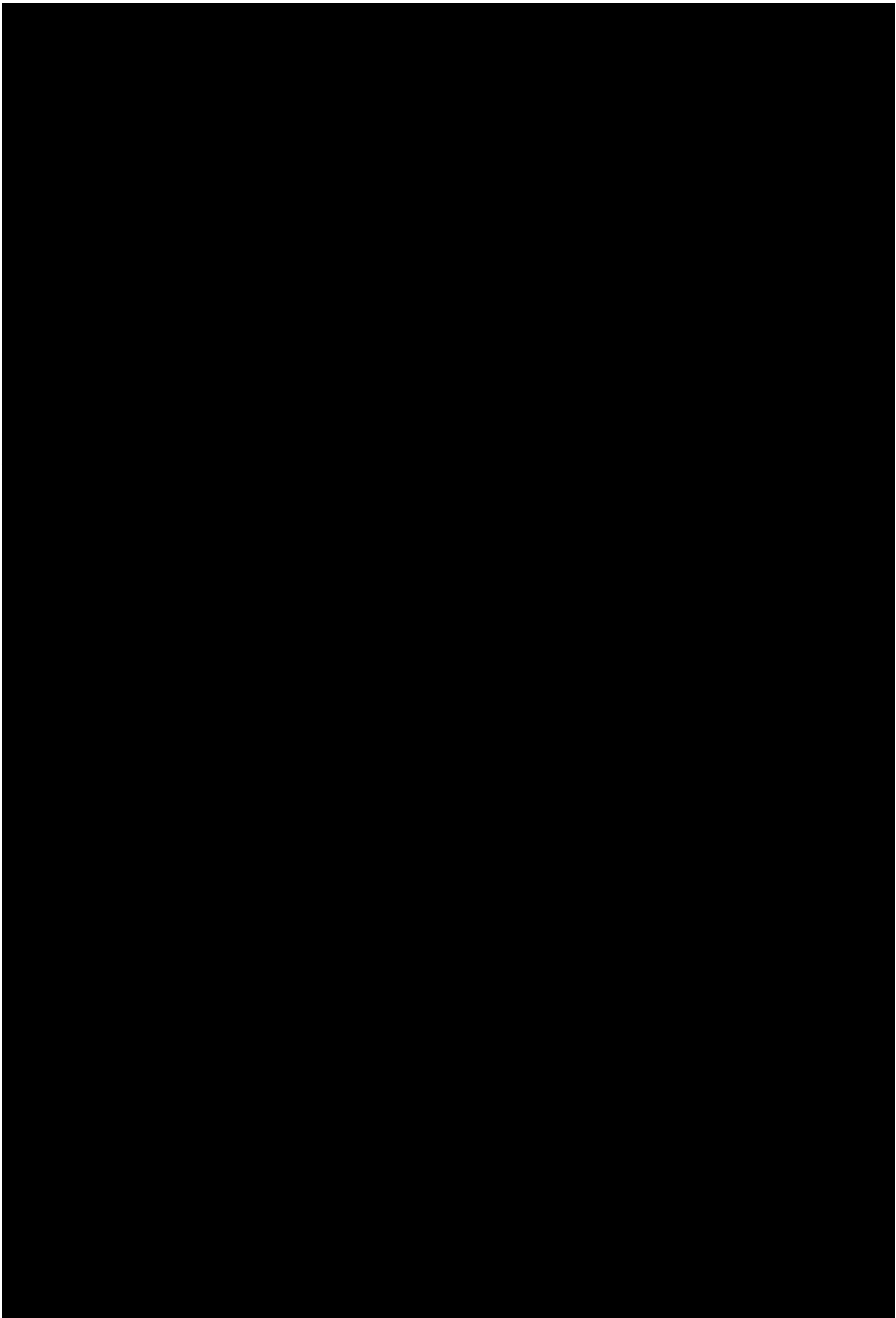
...the nineteenth of these is the fact that the ...

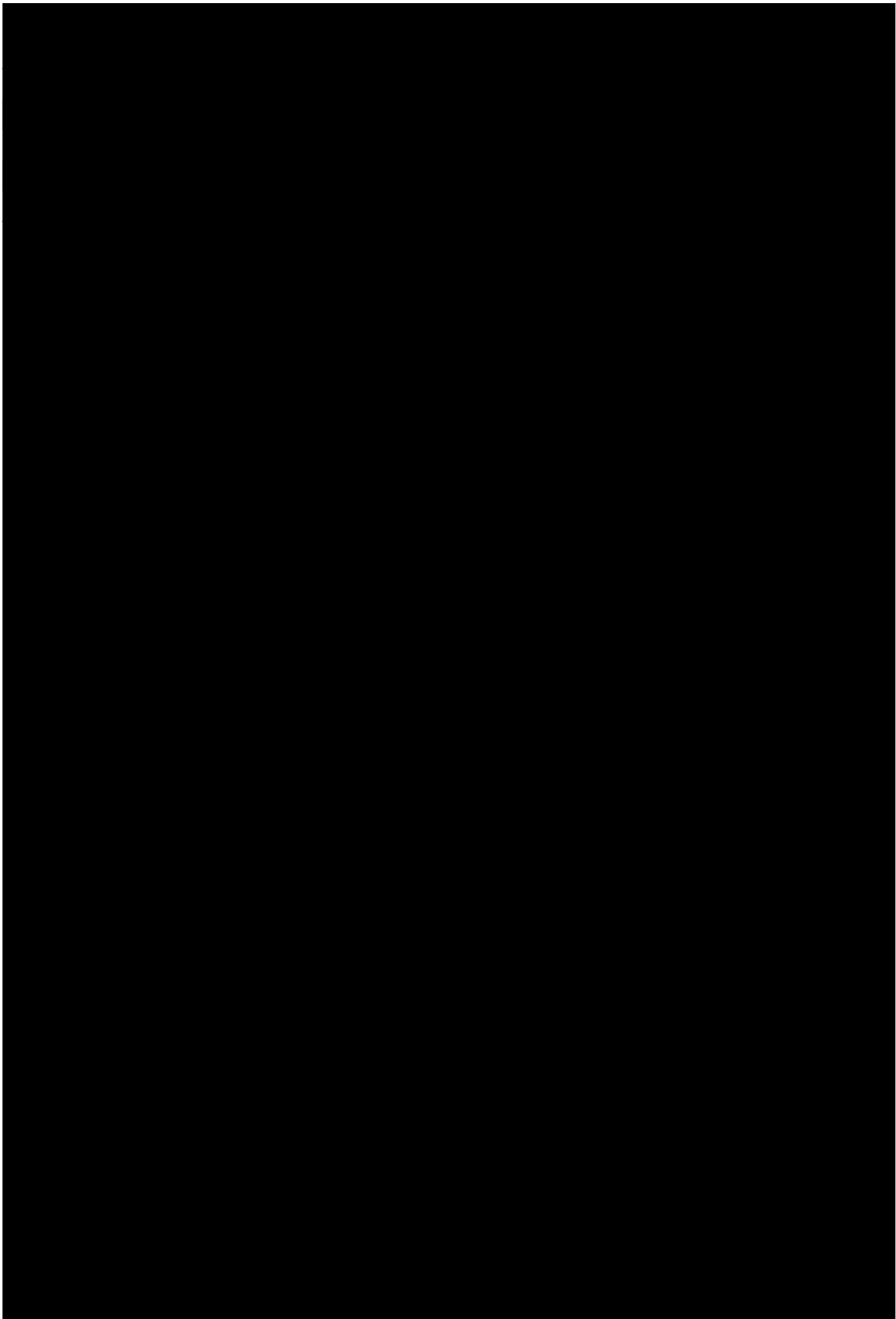
...the twentieth of these is the fact that the ...

...the twenty-first of these is the fact that the ...

...the twenty-second of these is the fact that the ...







Příloha smlouvy č. 2: Rozklad nabídkové ceny

Název	Specifikace zakázky	Celková nabídková cena v Kč		
		bez DPH	částka DPH	včetně DPH
Výzva č. 6: Dodávka ultrazvukových přístrojů pro MNUL, NEMTP, NEMLTM	Ultrazvukové přístroje, MNUL Oddělení dětské chirurgie (1ks)	618 200,00	129 822,00	748 022,00
	Ultrazvukové přístroje, NEMTP Ortopedické odd. (1ks)	420 300,00	88 263,00	508 563,00
	Ultrazvukové přístroje, NEMTP Neurologické odd. (1ks)	1 248 000,00	262 080,00	1 510 080,00
	Ultrazvukové přístroje, NEMLTM Gynekologicko-porodnické odd. (2ks)	1 150 000,00	241 500,00	1 391 500,00
	Pozáruční servis na dobu 96 měsíců	296 000,00	62 160,00	358 160,00
Nabídková cena celkem:		3 732 500,00	783 825,00	4 516 325,00

Zlute označená pole doplní účastník.

* účastník nacení ty zásahy, které u daného zdravotnického prostředku přicházejí v úvahu

** cena zásahu zahrnuje poskytnutí náhradních dílů a spotřebního materiálu nutného k provedení daného zásahu, náklady účastníka na dopravu v souvislosti s prováděním zásahu a náklady za práci servisního technika