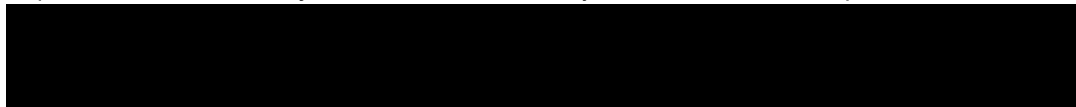


Kupní smlouva

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. 7: Dodávka ultrazvukových přístrojů pro NEMCV, NEMDC**“

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: 3 ks ultrazvukových přístrojů pro ARO NEMCV, 1 ks ultrazvukový přístroj pro Oddělení anesteziologie, resuscitace a intenzivní medicíny NEMDC (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,*
 - *vedení 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 5.523.300,00 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 licencí na užívání software, které jsou předmětem plnění této smlouvy (dodávaných samostatně nebo jako součást některé dílčí části předmětu plnění). Minimálně musí pro každou licenci na užívání software obsahovat přesnou a úplnou specifikaci licence na užívání software (název software, verze software, typ licence, jazyková mutace, bitová verze popř. výrobce software, časové omezení nebo další upřesňující údaje, a to ve tvaru, shodném se specifikací licence na užívání software definovanou jejím poskytovatelem), počet dodaných licencí (či vyjádření, že jde o licenci bez omezení počtu instalací nebo přístupů) a s výjimkou licencí typu OEM, také jejich cenu.
7. Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
8. V případě, že prodávající uvede 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 Chomutov, o.z. (3 ks)
ARO

Kochova 1185
430 12 Chomutov

a

Krajská zdravotní, a.s. – Nemocnice Děčín, o.z. (1 ks)
Oddělení anesteziologie, resuscitace a intenzivní medicíny
U Nemocnice 1
405 99 Děčín II

- 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, nepřevezme-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 jejich příloh (tj. vlastnosti a specifikace výslovně kupujícím požadované) a vlastnosti obvyklé (tj. vlastnosti, které jsou obvykle 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 čtyři*) měsíců. Záruční doba počíná běžet předáním zboží. V případě řádného a včasného vytčení vady se běh záruční doby (pokud ještě neuběhla celá) staví a počíná znovu běžet až ode dne převzetí opraveného reklamovaného zboží zpět kupujícím nebo ode dne, kdy kupující a prodávající 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 kupujícím písemně poskytnuta delší lhůta pro odstranění vady bez toho, aby se prodávající dostal v průběhu poskytnuté delší lhůty na odstranění vady do prodlení s jejím odstraněním. O hledisku, zda charakter, závažnost a rozsah vady vyžaduje poskytnutí delší lhůty pro odstranění vady, stejně tak jako o její délce, rozhoduje kupující. Poskytnutí delší lhůty na odstranění vady nemá vliv na povinnost prodávajícího uvedenou v odstavci 10. tohoto článku.
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 361.600,00 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. Proávající 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

Nemocnice Chomutov - ARO**2 ks****GE HealthCare VENUE GO****minimální požadované parametry:**

Ultrazvukový přístroj min. vyšší střední třídy	ANO
Frekvenční rozsah přístroje min. 1,1 – 22 MHz	ANO; 1,1-22 MHz
Přenosný přístroj	ANO
Držáky sond umístěny na horní části přístroje (lehce přístupné, zabraňující přejetí kabelů kolečky), držáky pro min. 3 sondy	ANO; 3
Min. tři aktivní porty pro připojení tří sond současně přímo na těle přístroje	ANO; 3
vhodný pro přesun mezi odděleními (konstrukčně vhodný pro zvládání lehkých otřesů při převozu po dlaždicové podlaze a pro zvládání nerovných povrchů – prahů, přejezdů ve výtahu apod.)	ANO
přístroj na kolečkách s možností upevnění sond přímo na přístroji nebo přístroj na vozíku, který je opatřen poličkami nebo držáky sond pro bezpečný přesun přístroje	ANO
Snadné vyjmutí ultrazvuku ze stojanu – pomocí rychloupínacího systému – ultrazvuk musí být vybaven transportním madlem pro snadné použití při přenosu	ANO
Mobilní výškově nastavitelný vozík přímo určený pro daný typ ultrazvuku pro uchycení a převoz přístroje, včetně plochy a plastového koše pro odkládání materiálu	ANO
Konektorové vstupy na těle přístroje pro současné připojení min. 3 vyšetřovacích sond	ANO
Ovládání přístroje pomocí dotykové obrazovky, ne přes ovládací panel s tlačítky, pro snadnou dezinfekci přístroje	ANO
Velikost obrazovky min. 15"	ANO; 15,6"
Dezinfikovatelný ovládací panel	ANO
Hmotnost UZ přístroje vč. baterie (bez vozíku) max. 7 kg z důvodu snadné přenositelnosti v případě potřeby	ANO; 6,5 kg
Baterie umožňující náběh přístroje po převozu či při emergentních případech max. do 10 s	ANO
Baterie umožňující provoz bez připojení do sítě po dobu min. 120 minut	ANO; 120 min.
Indikátor napájení z elektrické sítě a stavu nabití baterie i při úplném vypnutí přístroje (nejen ve Stand -by režimu)	ANO
Viditelný indikátor nabití baterie zobrazující zbývající čas skenování	ANO
Možnost elektronického přepínání sond při provozu na baterii	ANO
Funkce zvětšení diagnostického obrazu na celý monitor pro lepší přehlednost vyšetření	ANO
Přepravení vozík součástí nabídky	ANO
Architektura:	
Vícekanálový plně digitální přístroj se širokopásmovým zpracováním signálu pro 2D zobrazení	ANO
Technologie bezfokusačního zobrazení – automatická elektronická fokusace každého pixelu v celém rozsahu obrazu – bez nutnosti použití a nastavování bodu fokusace	ANO
Zobrazovací módy:	
Vysoce kvalitní 2D obraz i ve větších hloubkách	ANO
Nastavení hloubky od min. 1 cm do min. 36 cm	ANO; 1-36 cm
Duální zobrazení	ANO
Panoramatické zobrazení	ANO
Barevný a energetický doppler	ANO
Pulsní (PW) doppler, HPRF PW	ANO
Kontinuální (CW) doppler	ANO
Duplexní a triplexní mód	ANO
Širokopásmové zobrazení	ANO
Tkáňový doppler (TDI)	ANO
Plně automatický výpočet VTI (velocity time integral) a SV (stroke volume), po zadání velikosti LVOT (left ventricular outflow tract) dále automatický výpočet CO (cardiac output)	ANO
Záznam trendu vývoje VTI (velocity time integral) automaticky do grafu	ANO
Plně automatické měření a vyhodnocení kolapsibility dolní duté žíly (IVC – vena cava inferior) možné pro ventilovaného i neventilovaného pacienta)	ANO
Plně automatické vyhodnocení počtu B-linií na plicní tkáni s možností záznamu vyšetření v jednotlivých sektorech hrudníku do uživatelem zvoleného protokolu měření	ANO
Integrovaný standardizovaný eFAST protokol pro rychlé zhodnocení akutního stavu pacienta s možností záznamu vyšetření do přehledného protokolu	ANO
integrovaný Catheter Diagram pro rychlé zhodnocení vhodnosti použití dané velikosti katétru	ANO
software pro automatický výpočet ejekční frakce v reálném čase bez nutnosti použití EKG: funkce pro výpočet ejekční frakce v reálném čase během živého skenování v apikálním 4CH zobrazení ve 2D (B) módu. Funkce zobrazuje okamžité výsledky hodnoty ejekční frakce. Automatická funkce pro výpočet ejekční frakce obsahuje integrovaný indikátor kvality, který pomáhá uživateli vědět, kdy má adekvátní projekci pro generování přesných výsledků – (požadováno pouze pro jeden přístroj)	ANO
Musí umožňovat budoucí rozšíření o funkci pro panoramatické zobrazení plic: software pro rychlou vizualizaci, který poskytuje dynamický panoramatický pohled na celou plíci. Funkce zobrazení plíce se aktivuje, když je sonda přiložena na tělo, zobrazení je deaktivováno na konci každého tažení, když je sonda zvednuta. Panoramatický pohled zobrazuje plíci v reálném čase a každý segment plic (přední, axilární, zadní) může být zobrazen samostatně nebo s ostatními segmenty současně	ANO
Tkáňové harmonické zobrazení (THI), pulsni THI	ANO
Barevný a anatomický M-Mode	ANO
Prostorové skládání 2D obrazu (compound imaging)	ANO
Automatická optimalizace obrazu a dopplerovských módů	ANO
Zobrazení střední osy lineární sondy pro usnadnění navigace jehly při intervenčním zákroku	ANO
Mód pro zvýraznění intervenčního nástroje (jehly) ve 2D obraze	ANO
Zoom i zafreezovaného obrazu (HD/Pan zoom)	ANO
Cine loop a postprocessing	ANO

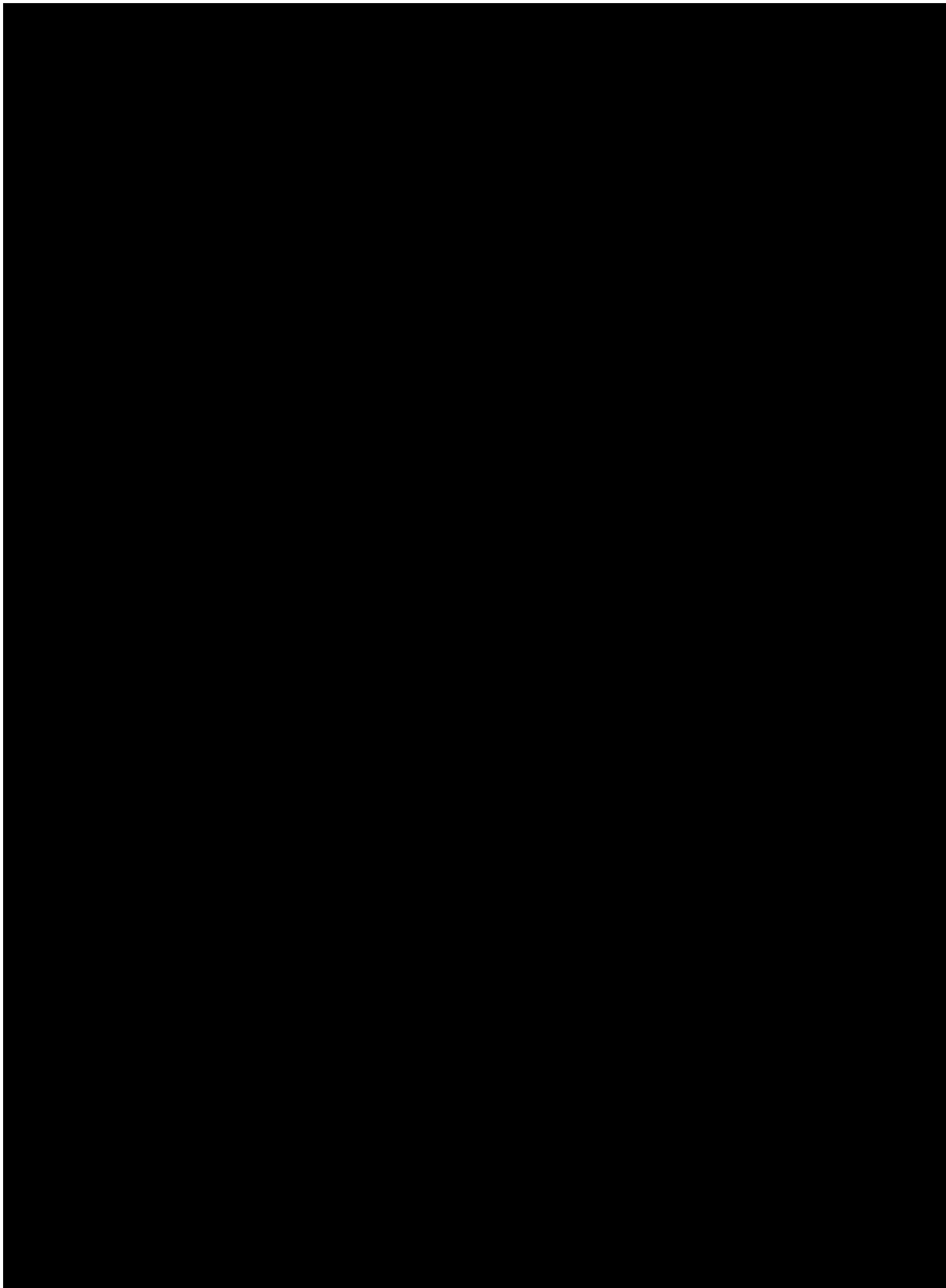
Aplikace a příslušná měření: adult cardiac, pediatric cardiac, vascular, abdominal, general imaging	ANO
Vlastní nastavení:	
Uložení nastavení, jako vlastního vyšetřovacího presetu	ANO
Vytvoření několika různých nastavení pro každou sondu zvlášť	ANO
Přenášení uložených presetů do jiných přístrojů stejného typu	ANO
Archivace/export:	
Integrovaný HDD o kapacitě minimálně 120 GB	ANO; 128 GB
Interní integrovaná patientská databáze s možností vyhledávání, ukládání obrázku a smyček do této patientské databáze	ANO
Strukturovaný report s výsledky měření – možnost preference jednotlivých naměřených hodnot	ANO
DICOM rozhraní, možnost exportu dat v DICOM formátu	ANO
DICOM modality worklist (požadavky na vyšetření z NIS)	ANO
DICOM storage SCU (odeslání snímků do PACS – kompatibilita s MariePACS)	ANO
Wi-Fi přenos dat – bezdrátové připojení k síti LAN – integrovaný Wi-Fi modul, nikoliv externí zařízení	ANO
Export v PC formátu (min. JPG, AVI)	ANO
USB	ANO; 4x
Napojení na nemocniční informační systém	ANO
Sondy k oběma přístrojům:	
1 ks sektorová multifrekvenční (kardiologická) sonda s frekvenčním rozsahem min. 1,3 – 4,7 MHz, úhel zobrazení min. 120°	ANO; 3Sc-RS
2 ks konvexní multifrekvenční sonda s frekvenčním rozsahem min. 1,4 - 5,7 MHz	ANO; C1-5-RS
2 ks lineární tlačítková multifrekvenční sonda, frekvenční rozsah min. 3,0 – 20,0 MHz, šířka aktivního pole max. 40 mm, vyznačené značky středu a osy sondy, součástí lineární sondy minimálně 4 programovatelná tlačítka s možností přiřazení funkcí jednotlivým tlačítkům (změna hloubky, zmražení obrazu, aktivace módů, uložení obrazu atd.)	ANO; L4-20t-RS
UZV 2 - GE HealthCare VENUE	1 ks
minimální požadované parametry:	
Ultrazvukový přístroj min. vyšší střední třídy	ANO
Frekvenční rozsah přístroje min. 1,1 – 22 MHz	ANO; 1,1 – 22 MHz
Vysoce mobilní přístroj: Hmotnost celého systému se stojanem max. 65 kg, maximální rozměry stojanu 50 x 55 cm	ANO; 63kg, 50x55 cm
Držáky sond umístěny na horní části přístroje (lehce přístupné, zabraňující přejetí kabelů kolečky), držáky pro min. 4 sondy	ANO; 4
Min. 4 aktivní porty pro připojení 4 sond současně přímo na těle přístroje	ANO; 4
vhodný pro přesun mezi odděleními (konstrukčně vhodný pro zvládání lehkých otřesů při převozu po dlaždicové podlaze a pro zvládání nerovných povrchů – prahů, přejezdů ve výtahu apod.)	ANO
Ovládání přístroje pomocí dotykové obrazovky, ne přes ovládací panel s tlačítky, pro snadnou dezinfekci přístroje	ANO
Velikost obrazovky min. 19"	ANO; 19"
Obrazovka umístěna na všesměrovém rameni (možnost nastavení obrazovky do stran a také do výšky). Nastavení výšky obrazovky pomocí ramena, ne pomocí zvedání stojánku.	ANO
Dezinfikovatelný ovládací panel	ANO
Baterie umožňující náběh přístroje po převozu či při emergentních případech max. do 10 s	ANO
Baterie umožňující provoz bez připojení do sítě po dobu min. 4 hodiny	ANO; 4hod.
Indikátor napájení z elektrické sítě a stavu nabití baterie i při úplném vypnutí přístroje (nejen ve Stand -by režimu)	ANO
Viditelný indikátor nabití baterie zobrazující zbývající čas skenování i při úplném vypnutí přístroje	ANO
Možnost elektronického přepínání sond při provozu na baterii	ANO
Funkce zvětšení diagnostického obrazu na celý monitor pro lepší přehlednost vyšetření	ANO
Architektura:	
Vícekanálový plně digitální přístroj se širokopásmovým zpracováním signálu pro 2D zobrazení	ANO
Technologie bezfokusačního zobrazení – automatická elektronická fokusace každého pixelu v celém rozsahu obrazu – bez nutnosti použití a nastavování bodu fokusace	ANO
Zobrazovací módy:	
Vysoce kvalitní 2D obraz i ve větších hloubkách	ANO
Nastavení hloubky od min. 1 cm do min. 36 cm	ANO; 1-36 cm
Duální zobrazení	ANO
Panoramatické zobrazení	ANO
Barevný a energetický doppler	ANO
Pulsní (PW) doppler, HPRF PW	ANO
Kontinuální (CW) doppler	ANO
Duplexní a triplexní mód	ANO
Širokopásmové zobrazení	ANO
Tkáňový doppler (TDI)	ANO
Plně automatický výpočet VTI (velocity time integral) a SV (stroke volume), po zadání velikosti LVOT (left ventricular outflow tract) dále automatický výpočet CO (cardiac output)	ANO
Záznam trendu vývoje VTI (velocity time integral) automaticky do grafu	ANO
Plně automatické měření a vyhodnocení kolapsibility dolní duté žíly (IVC – vena cava inferior) možné pro ventilovaného i neventilovaného pacienta)	ANO
Plně automatické vyhodnocení počtu B-linií na plicní tkáni s možností záznamu vyšetření v jednotlivých sektorech hrudníku do uživatelem zvoleného protokolu měření	ANO
Integrovaný standardizovaný eFAST protokol pro rychlé zhodnocení akutního stavu pacienta s možností záznamu vyšetření do přehledného protokolu	ANO
integrovaný Catheter Diagram pro rychlé zhodnocení vhodnosti použití dané velikosti katétru	ANO

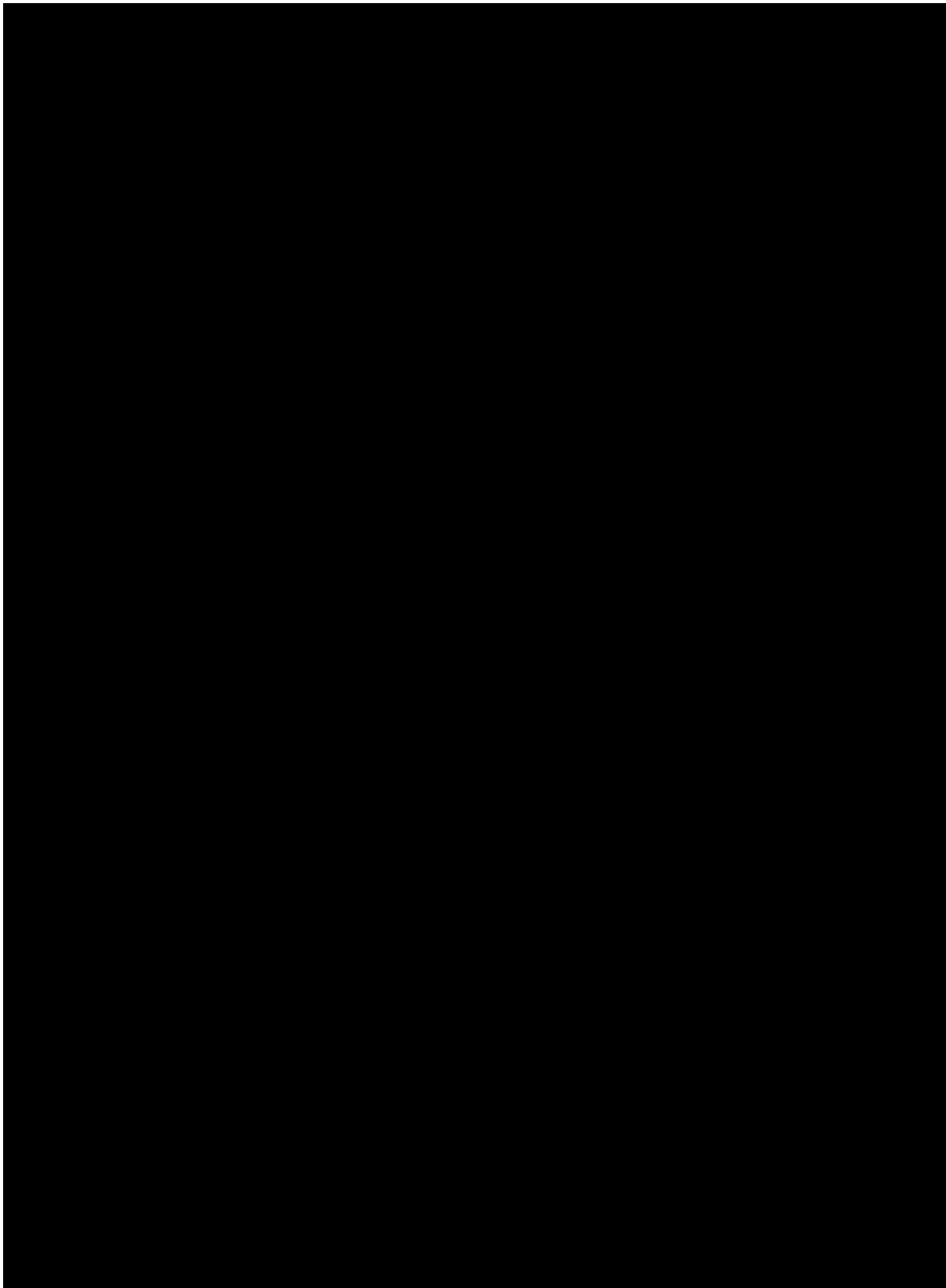
software pro automatický výpočet ejekční frakce v reálném čase bez nutnosti použití EKG: funkce pro výpočet ejekční frakce v reálném čase během živého skenování v apikálním 4CH zobrazení ve 2D (B) módu. Funkce zobrazuje okamžité výsledky hodnoty ejekční frakce. Automatická funkce pro výpočet ejekční frakce obsahuje integrovaný indikátor kvality, který pomáhá uživateli vědět, kdy má adekvátní projekci pro generování přesných výsledků	ANO
Musí umožňovat budoucí rozšíření o funkci pro panoramatické zobrazení plic: software pro rychlou vizualizaci, který poskytuje dynamický panoramatický pohled na celou plíci. Funkce zobrazení plíce se aktivuje, když je sonda přiložena na tělo, zobrazení je deaktivováno na konci každého tažení, když je sonda zvednuta. Panoramatický pohled zobrazuje plíci v reálném čase a každý segment plic (přední, axilární, zadní) může být zobrazen samostatně nebo s ostatními segmenty současně	ANO
Tkáňové harmonické zobrazení (THI), pulsní THI	ANO
Barevný a anatomický M-Mode	ANO
Prostorové skládání 2D obrazu (compound imaging)	ANO
Automatická optimalizace obrazu a dopplerovských módů	ANO
Zobrazení střední osy lineární sondy pro usnadnění navigace jehly při intervenčním zákroku	ANO
Mód pro zvýraznění intervenčního nástroje (jehly) ve 2D obraze	ANO
Zoom i zafreezovaného obrazu (HD/Pan zoom)	ANO
Cine loop a postprocessing	ANO
Aplikace a příslušná měření: adult cardiac, pediatric cardiac, vascular, abdominal, general imaging	ANO
Vlastní nastavení:	
Uložení nastavení, jako vlastního vyšetřovacího presetu	ANO
Vytvoření několika různých nastavení pro každou sondu zvlášť	ANO
Přenášení uložených presetů do jiných přístrojů stejného typu	ANO
Archive/export:	
Integrovaný HDD o kapacitě minimálně 120 GB	ANO; 512 GB
Interní integrovaná patientská databáze s možností vyhledávání, ukládání obrázku a smyček do této patientské databáze	ANO
Strukturovaný report s výsledky měření – možnost preference jednotlivých naměřených hodnot	ANO
DICOM rozhraní, možnost exportu dat v DICOM formátu	ANO
DICOM modality worklist (požadavky na vyšetření z NIS)	ANO
DICOM storage SCU (odeslání snímků do PACS – kompatibilita s MariePACS)	ANO
Wi-Fi přenos dat – bezdrátové připojení k síti LAN	ANO
Export v PC formátu (min. JPG, AVI)	ANO
USB	ANO; 3x
Napojení na nemocniční informační systém	ANO
Sondy:	
1 ks konvexní multifrekvenční sonda s frekvenčním rozsahem min. 1,4 - 5,7 MHz	ANO; C1-5-RS
1 ks Matrixová kardiologická sonda s frekvenčním rozsahem min. 1,3 – 5,1 MHz, úhel zobrazení min. 120°	ANO; M5Sc-RS
1 ks lineární tlačítková multifrekvenční sonda, frekvenční rozsah min. 3,0 – 20,0 MHz, šířka aktivního pole max. 40 mm, vyznačené značky středu a osy sondy, součástí lineární sondy minimálně 4 programovatelná tlačítka s možností přiřazení funkcí jednotlivým tlačítkům (změna hloubky, zmražení obrazu, aktivace módů, uložení obrazu atd.)	ANO; L4-20t-RS

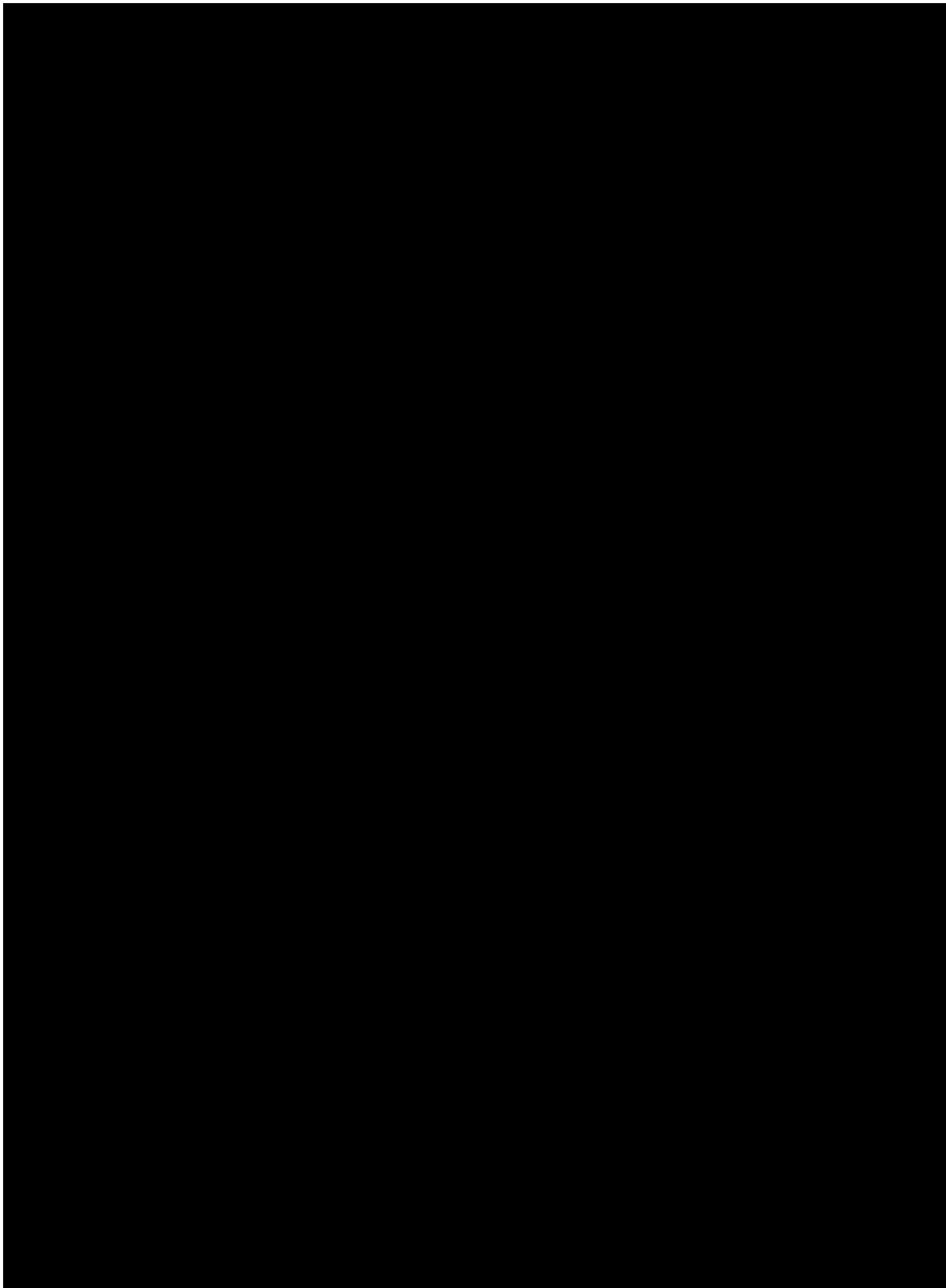
FUJIFILM ARIETTA 65

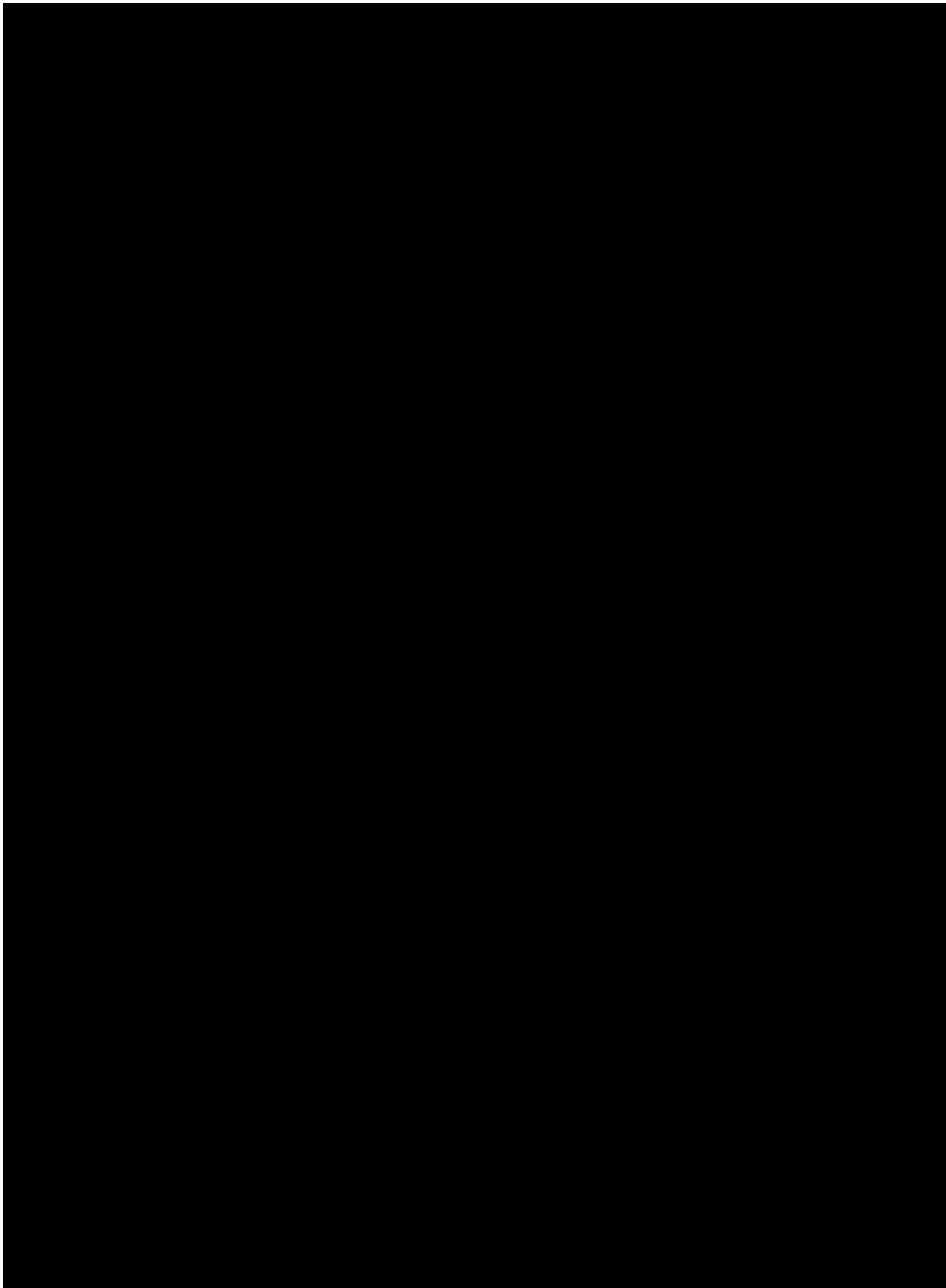
minimální požadované parametry:

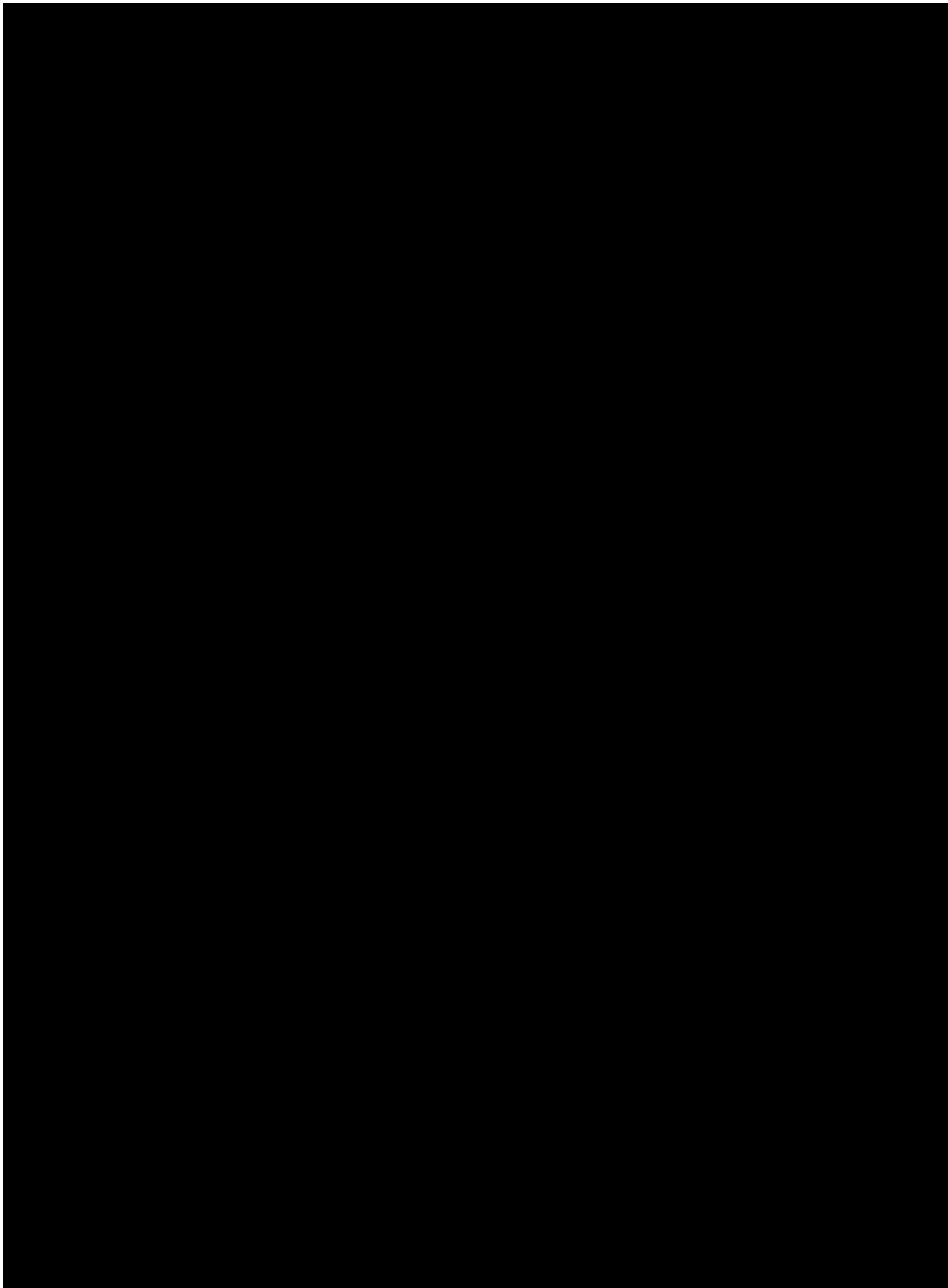
ultrazvukový přístroj vyšší střední třídy	ANO
vyšoká rozlišovací schopnost, kvalitní zobrazení ve všech režimech na všech sondách	ANO
přehledný dotykový LCD displej pro úpravu zobrazení a pro měření, min. 10" s nastavením jasu displeje.	ANO; 10,1"
minimálně 21,5 " monitor s vysokou rozlišovací schopností, s možností otáčení a sklánění	ANO; 21,5"
výškově a stranově nastavitelný pult obsluhy a snadné ovládání z pozice vyšetřujícího	ANO
minimálně 4 aktivní sondové konektory	ANO; 4
rychlé přepínání aplikačních programů, snadná obsluha	ANO
podsvícení aktivních kláves v závislosti na aktuálním režimu přístroje	ANO
dynamický rozsah systému více jak 272 dB	ANO; 272 dB
frekvenční rozsah přístroje v rozsahu min. 3 – 18 MHz	ANO; 1-18MHz
maximálně dosažitelná obrazová frekvence až 660 f/s	ANO; 661 fr/s
váha hlavní jednotky do 85 kg	ANO; 85 kg
dosažitelná hloubka zobrazení prokazatelně až 40 cm	ANO; 40 cm
šířka přístroje kvůli snadné manévrovatelnosti max. 55 cm	ANO; 53,3 cm
virtuální klávesnice na dotykovém panelu + plnohodnotná výsuvná klávesnice	ANO
jednotlačítková optimalizace nastavení akvizičních parametrů pro různé typy tkání i typy podmínek vyšetřovaného objektu (pro dvourozměrné a dopplerovské zobrazení).	ANO
grafický STC Gain na dotykovém displeji, nikoliv hardwarové slidy	ANO
přístroj musí být vybaven integrovanou baterií umožňující provoz minimálně 60 min. bez připojení do elektrické sítě	ANO; 70 min.
Zobrazovací módy:	
černobílý 2D obraz	ANO
možnost rotace B obrazu po 90° na monitoru	ANO
barevné dopplerovské mapování, energetický doppler (Angio, Power doppler), uspořádání B obrazu a dopplerovského spektra na monitoru vedle sebe i nad sebou a přepínání mezi těmito módy jedním tlačítkem na pomocném LCD displeji	ANO
spektrální doppler pulzní PW s vysokou opakovací frekvencí HPRF umožňující snímat rychlosti až 8 m/s	ANO; +/-8,02 m/s
možnost steerování výseče barevného dopplera u lineární sondy v rozsahu min. až +/-30 stupňů	ANO; 30°
další způsob vysoce přesného barevného dopplerovského znázornění prokrvení tkáně a orgánů zejména pro extrémně pomalé a slabé toky (mikrocirkulace)	ANO
Anatomický M-mode	ANO
současné zobrazení černobílého obrazu a téhož obrazu s barevným mapováním v reálném čase	ANO
rychlý a kvalitní triplexní režim (současně B-obraz, Color-Flow, PW Doppler)	ANO
-simultánní zobrazení 2 spekter (PW Doppler) v reálném čase v režimech PW/PW	ANO
zoom na živém i na zmrazeném obraze s možností jeho plynulého posouvání na monitoru	ANO
trapezoidální zobrazení na lineární sondě	ANO
možnost nastavení až 100 separátních programů (presetů) pro speciální klinické či uživatelské aplikace včetně možnosti nastavení až 4 subpresetů v každém presetu, možnost aktuální registrace nových subpresetů přímo v průběhu vyšetřování	ANO; 100
rozsáhlá paměťová smyčka (min. 60.000 obrázků) pro uložení 2D snímků i pro uložení dopplerovského zobrazení	ANO; 63500 frm / 900 sec.
záznamu nastavitelná délka smyčky min. 15 minut	ANO; 63500 frm / 900 sec.
CW doppler umožňující snímat rychlosti min. 16 m/s na kardiálních sondách	ANO; +/-16 m/s
Měření, software a vyhodnocování:	
základní software pro měření délek, ploch, objemů, úhlů a rychlostí atd.	ANO
software pro kardiologické a vaskulární měření	ANO
pro lepší přehlednost na LCD displeji zobrazení počtu již provedených měření pro každý měřený parametr	ANO
kompresní RTE elastografie v reálném čase na konvexní a lineární sondě	ANO
Software pro redukci spektrálního šumu	ANO
Software pro compoundní zobrazení	ANO
SW pro punkce s možností zobrazení punkční linie ve čtyřech různých úhlech, s možností přesného měření vzdálenosti ve dráze punkční linie	ANO
SW pro zvýraznění jehly	ANO
možnost dokoupení modulu pro kvantifikaci kompresní elastografie pro stanovení LFI indexu	ANO
přístroj musí umožňovat dokoupení Shear Wave elastografie včetně zobrazení indexu kvality vyšetření/procentuální poměr úspěšných a neúspěšných měření/, IQR, hloubky měření, musí umožňovat měření jak v kPa, tak v m/s, dále měření atenuace	ANO
Archivace/export:	
přístroj musí být vybaven minimálně 3 USB porty na hlavní jednotce sloužícími k připojení externích záznamových zařízení – ext. HDD, ext. flash paměť, ext. tiskárna apod., dále minimálně 2 USB porty na hlavním operačním panelu	ANO; 5
velikost HDD 500 GB a možnost osazení diskem velikosti 1TB	ANO
přístroj musí být vybaven DVI-D nebo HDMI výstupem	ANO; DVI-D
Sondy:	
lineární vysokofrekvenční elektronická sonda min. 2-12 MHz, max délka 44 mm	ANO; L441
konvexní elektronická sonda min. 1-5 MHz	ANO; C251
fázová kardiologická sonda min. 1-5MHz	ANO; S11

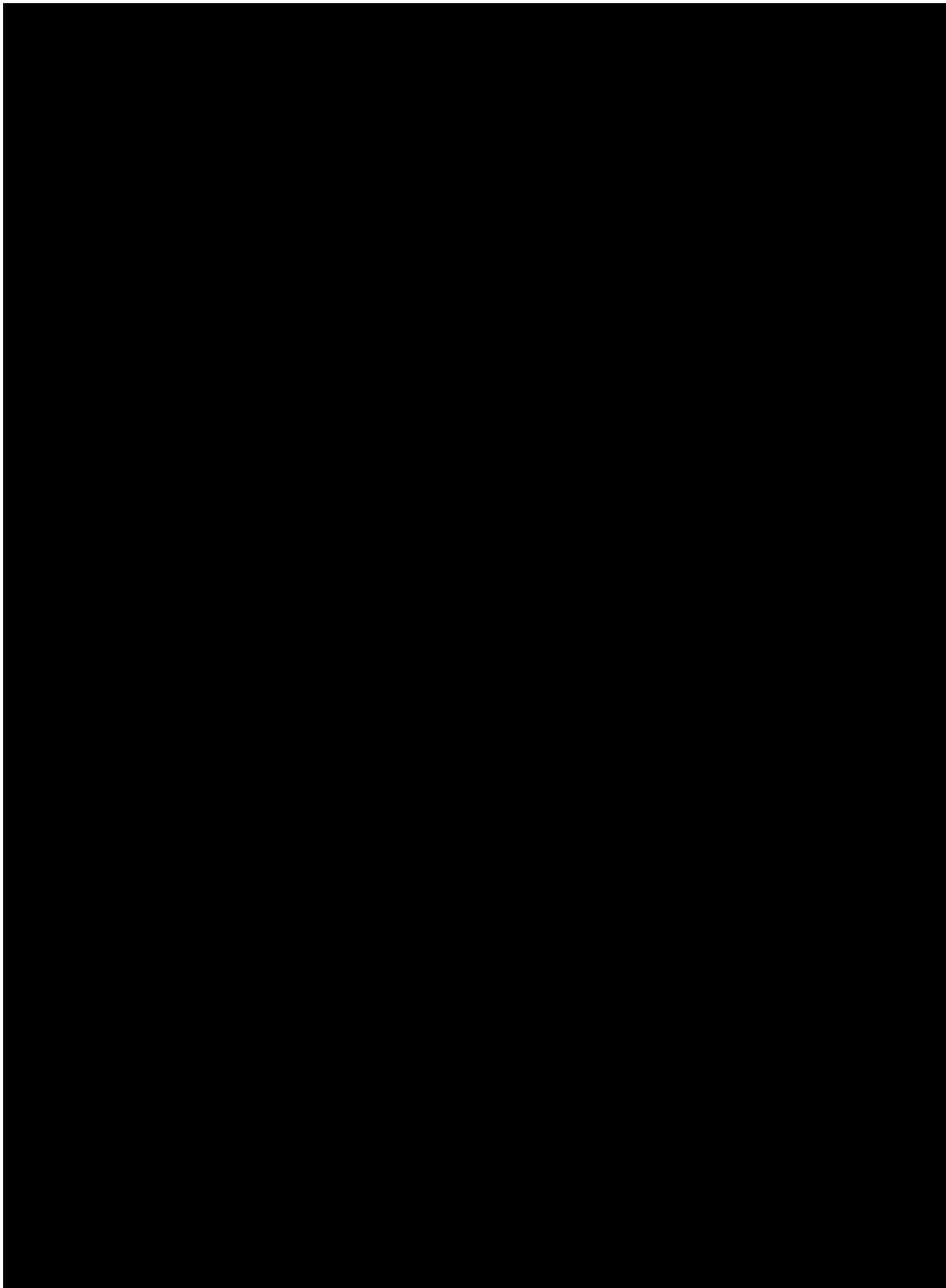


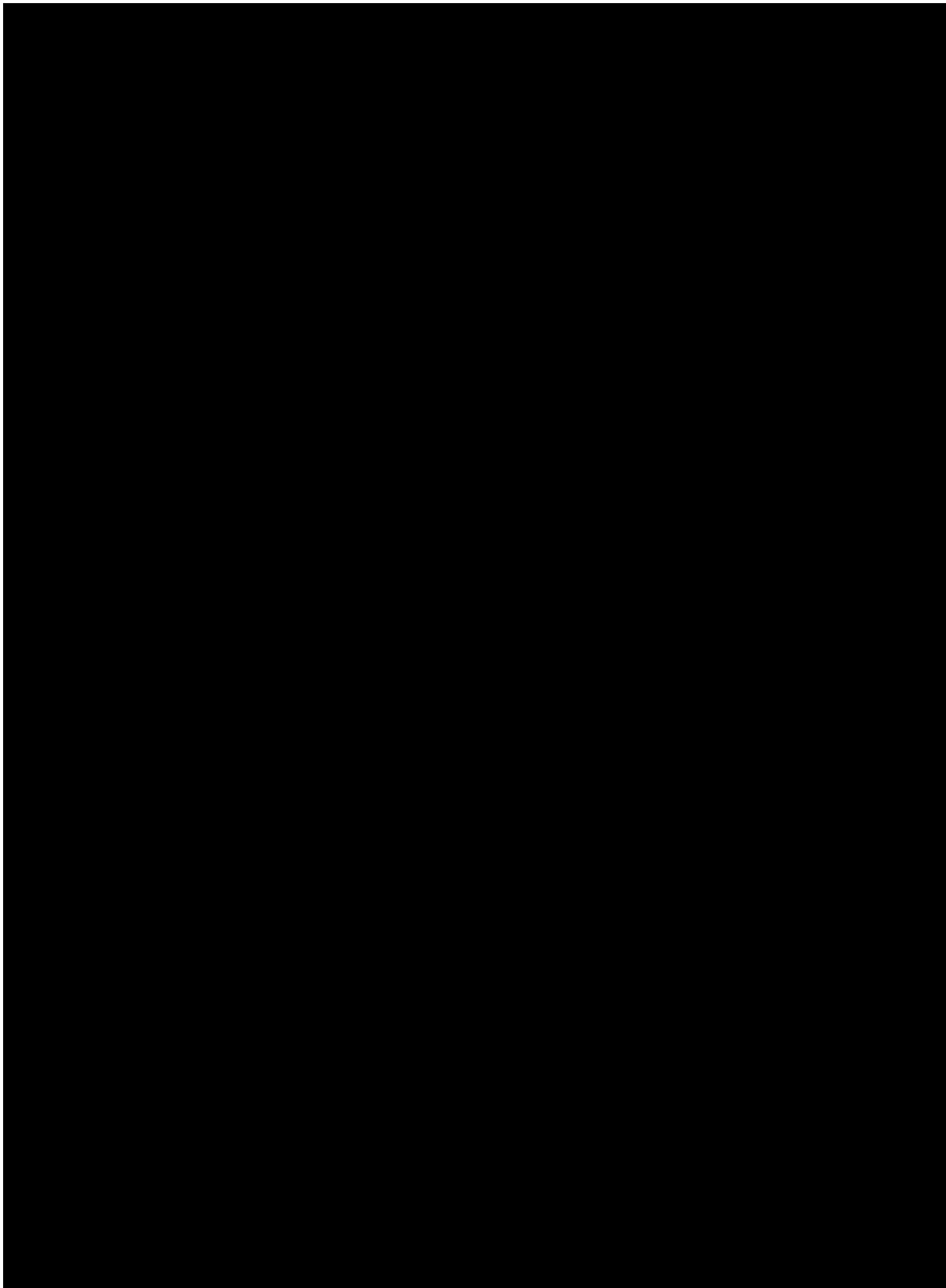


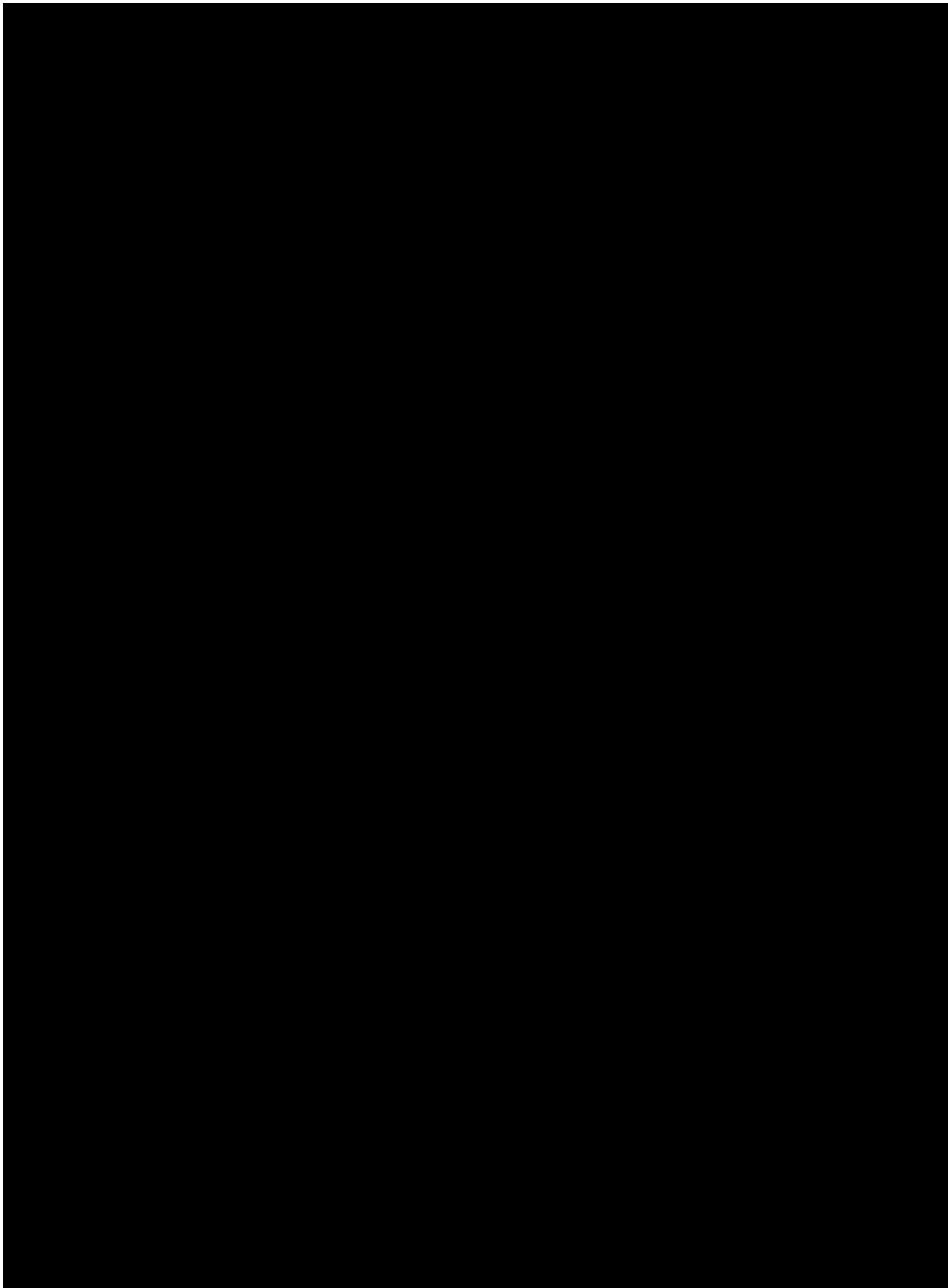


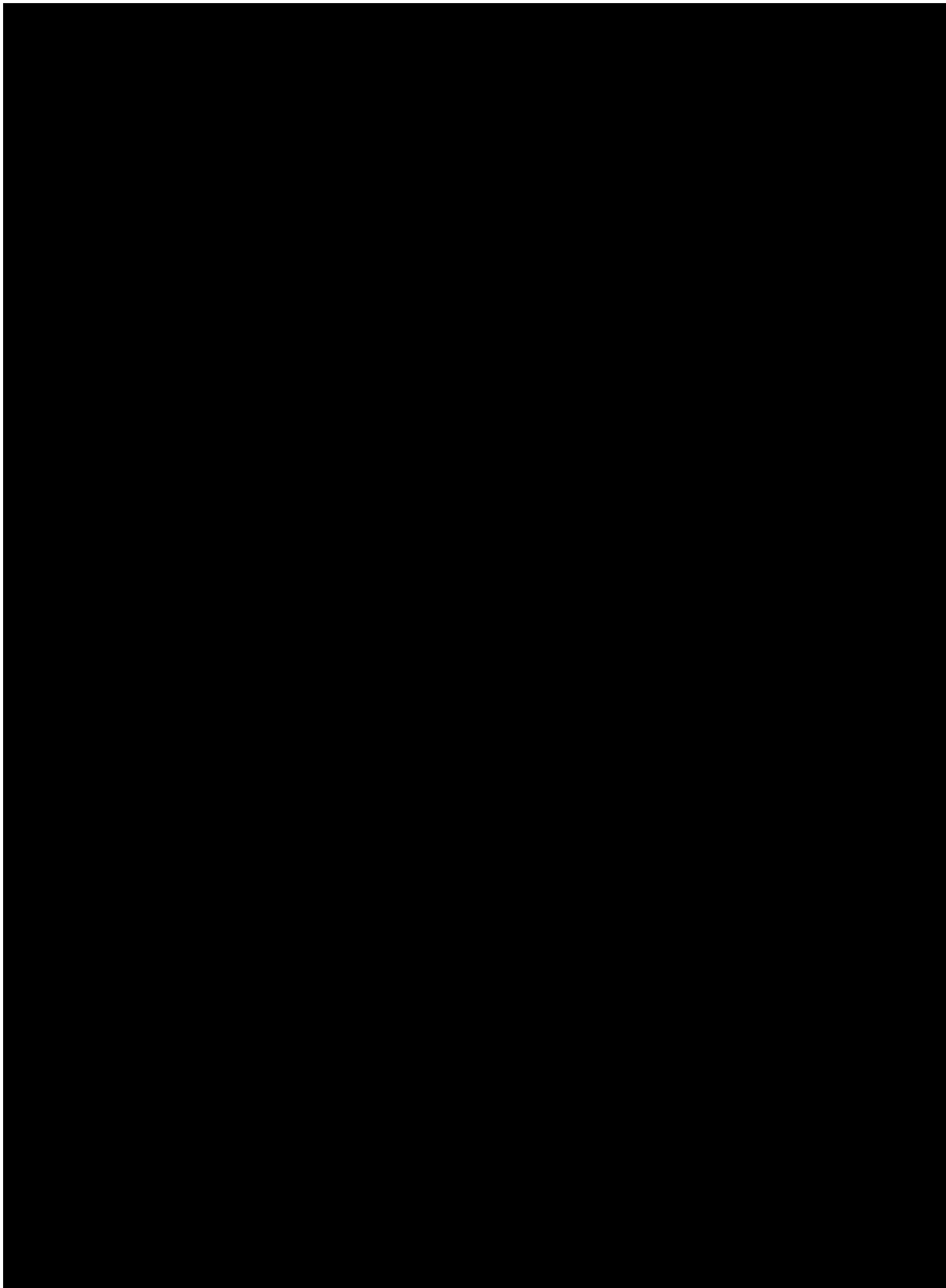


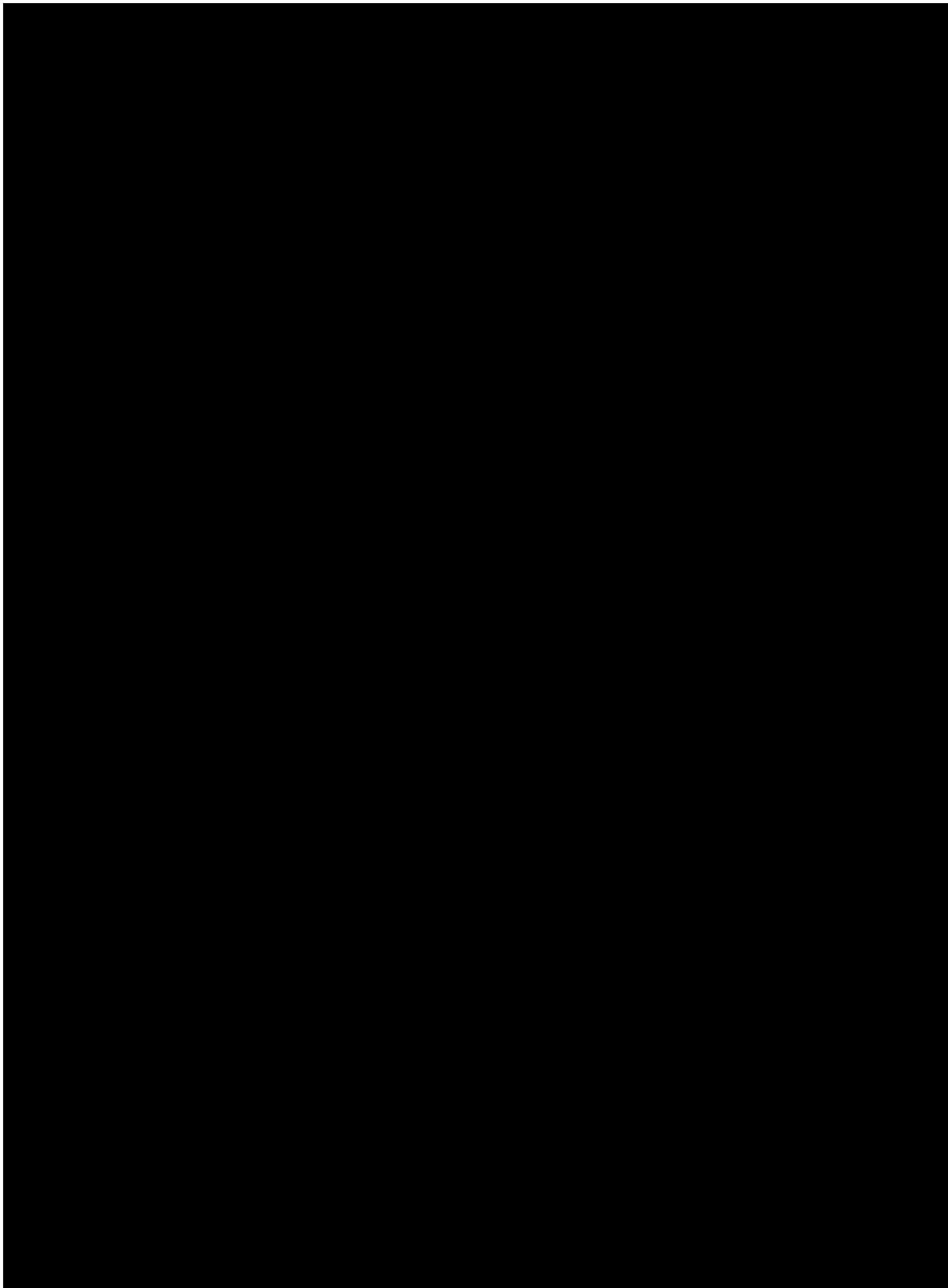


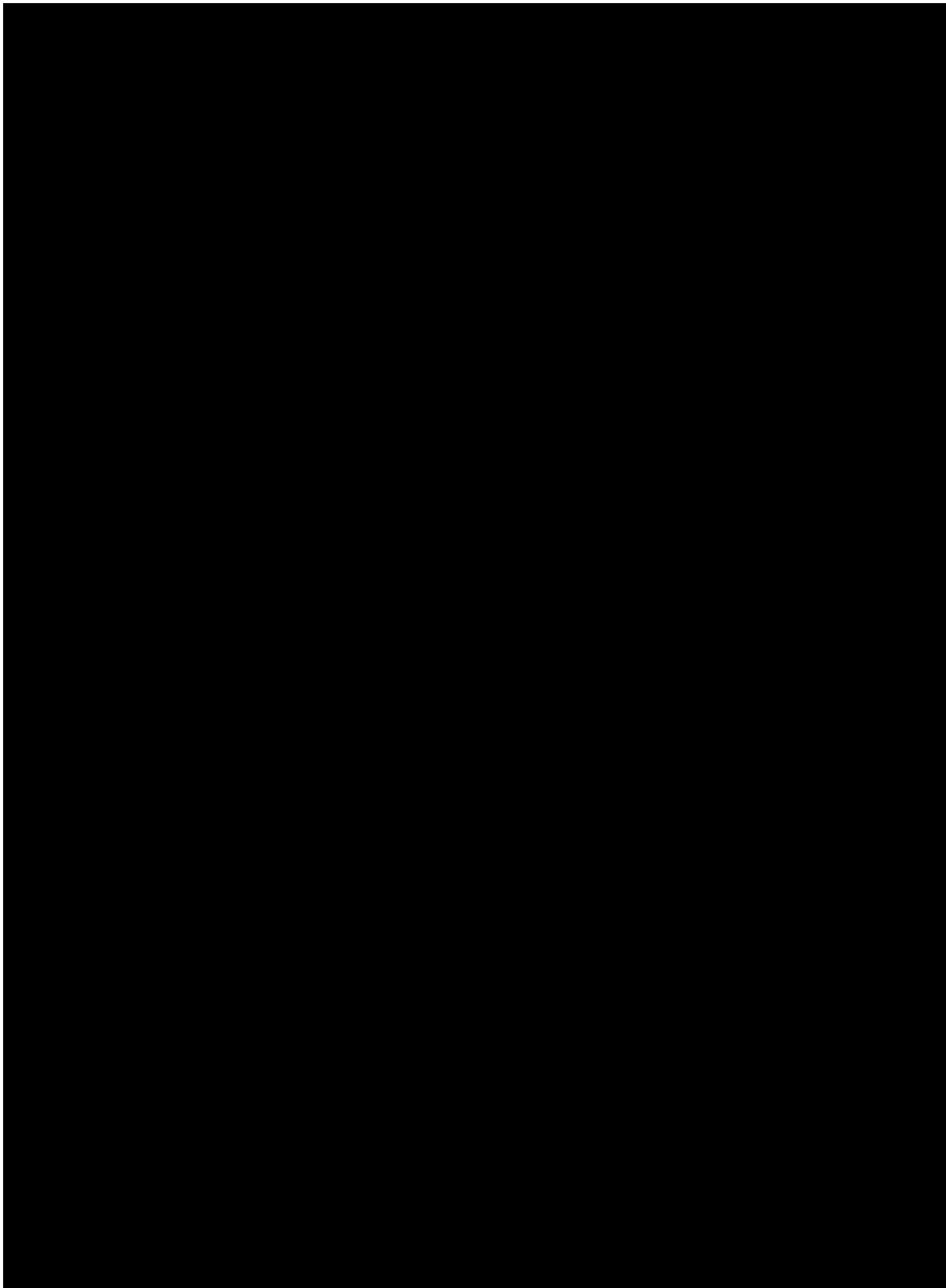


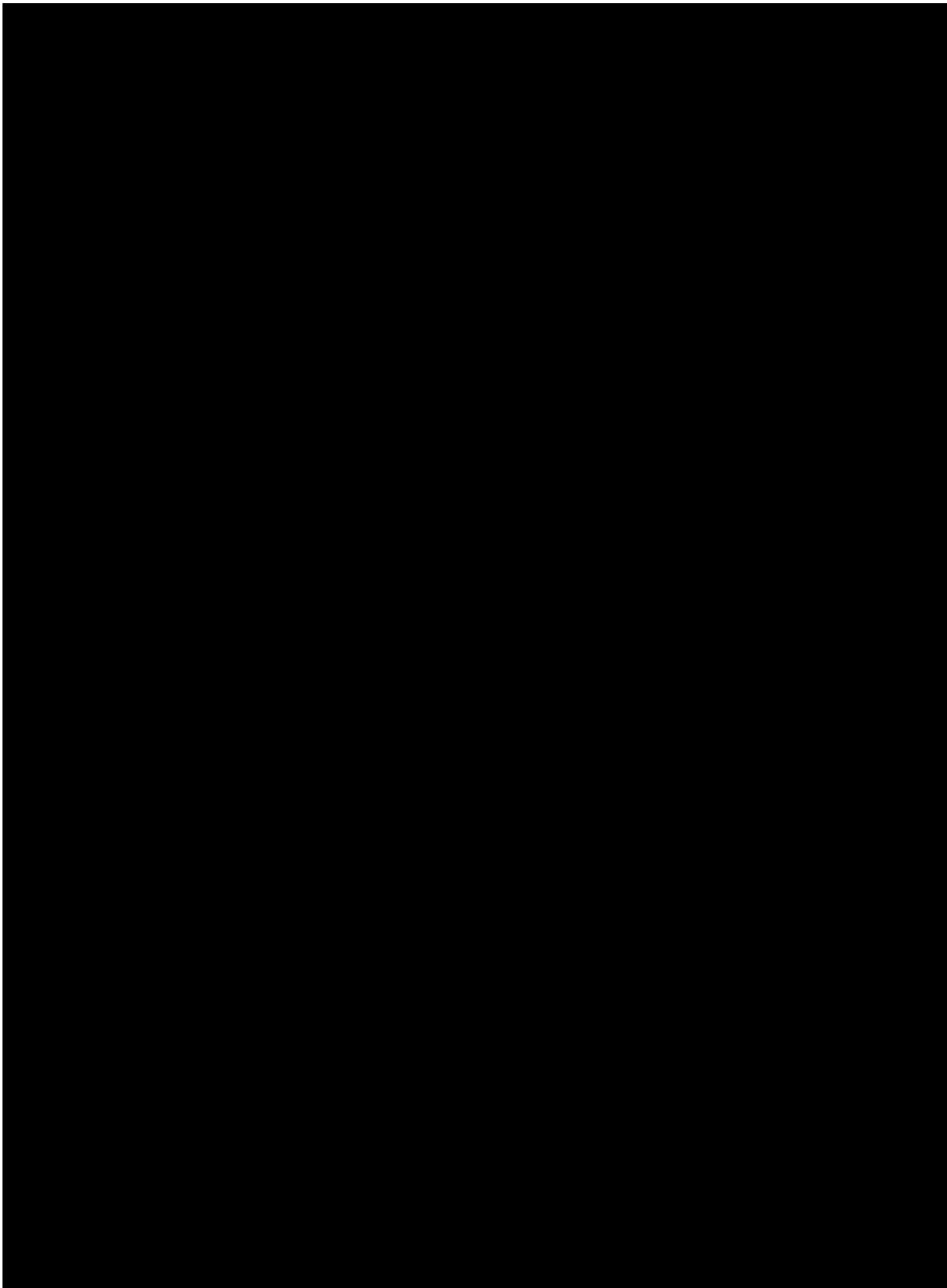












Příloha č. 2: Rozklad nabídkové ceny

Název	Specifikace zakázky	Celková nabídková cena v Kč																											
		bez DPH	částka DPH	včetně DPH																									
Výzva č. 7: Dodávka ultrazvukových přístrojů pro NEMCV, NEMDC	Ultrazvukové přístroje, NEMCV ARO (3 ks)	3 963 200,00	832 272,00	4 795 472,00																									
	Ultrazvukové přístroje, NEMDC Oddělení anesteziologie, resuscitace a intenzivní medicíny (1 ks)	1 560 100,00	327 621,00	1 887 721,00																									
	<table border="1"> <tr> <td>Vymezení rozsahu pozáručního servisu*</td> <td>Cena za zásah v Kč bez DPH v 1 ks</td> <td>Cena za zásah v Kč vč. DPH v 1 ks</td> <td>Celková částka v Kč bez DPH za 96 měsíců/všech ks</td> <td>Celková částka v Kč vč. DPH za 96 měsíců/všech ks</td> </tr> <tr> <td>Výrobem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologická ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb.**</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bezpečnostní technické kontroly dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích**</td> <td>11 300,00</td> <td>13 673,00</td> <td>361 600,00</td> <td>437 536,00</td> </tr> <tr> <td>Revize dle § 47 zákona o zdravotnických prostředcích**</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>V případě zboží se zdroji ionizačního záření zkoušky dlouhodobé stability dle zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon**</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Vymezení rozsahu pozáručního servisu*	Cena za zásah v Kč bez DPH v 1 ks	Cena za zásah v Kč vč. DPH v 1 ks	Celková částka v Kč bez DPH za 96 měsíců/všech ks	Celková částka v Kč vč. DPH za 96 měsíců/všech ks	Výrobem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologická ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb.**					Bezpečnostní technické kontroly dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích**	11 300,00	13 673,00	361 600,00	437 536,00	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**					361 600,00	75 936,00	437 536,00
	Vymezení rozsahu pozáručního servisu*	Cena za zásah v Kč bez DPH v 1 ks	Cena za zásah v Kč vč. DPH v 1 ks	Celková částka v Kč bez DPH za 96 měsíců/všech ks	Celková částka v Kč vč. DPH za 96 měsíců/všech ks																								
Výrobem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace, validace a metrologická ověření v souladu se zákonem č. 505/1990 Sb.**																													
Bezpečnostní technické kontroly dle § 45 zákona o zdravotnických prostředcích**	11 300,00	13 673,00	361 600,00	437 536,00																									
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**																													
Pozáruční servis na dobu 96 měsíců																													
Nabídková cena celkem:		5 884 900,00	1 235 829,00	7 120 729,00																									

Žlutě 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