



Příloha č. 4 ZD

## KUPNÍ SMLOUVA

uzavřená podle ustanovení § 2079 a následujících zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „občanský zákoník“) níže uvedeného dne, měsíce a roku mezi účastníky:

**1. Prodávající:** firma MGVIVA a.s.  
se sídlem: Křenova 438/3, 162 00 Praha 6  
(přesný název a sídlo dle výpisu z obchodního rejstříku)  
Zapsaná v: obchodním rejstříku vedeného Městským soudem v Praze, oddíl B, vložka 27447  
Zastoupená: Ing. Lenkou Hesovou, členem správní rady;  
Nikolou Urbánkovou, na základě plné moci  
IČO: 17321611  
DIČ: CZ17321611  
Bankovní spojení: Československá obchodní banka, a.s.  
č.účtu: 309611512/0300

(dále jen „prodávající“)

**2. Kupující:** **Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace**  
**se sídlem: Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě**  
**Zapsaná v obchodním rejstříku vedeného Krajským soudem v Brně, oddíl Pr, vložka 1446**  
**Zastoupená: JUDr. Věrou Palečkovou, ředitelkou**  
**IČO: 00842001**  
**DIČ: CZ 00842001**  
**Bankovní spojení: Moneta Money Bank, a. s.**  
**č.účtu: 9200529604/0600**

(dále jen „kupující“)

(společně pak jako „smluvní strany“, jednotlivě jako „smluvní strana“)

### Preambule

Tato smlouva je uzavřena na základě zadávacího řízení k veřejné zakázce na dodávky s názvem „**Vysokovýkonný laser**“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-002277 a u zadavatele pod ev. č. 01/23/VZ zadávané v nadlimitním režimu v otevřeném řízení dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů a jeho prováděcími předpisy (dále jen „zákon“) a v souladu s metodickým pokynem Ministerstva pro místní rozvoj k výzvě č. 98 „Rozvoj, modernizace a posílení odolnosti páteřní sítě poskytovatelů zdravotní péče s ohledem na potenciální hrozby“, vydání č. 1.14, platným od 1.3.2021 s názvem „Metodický pokyn pro oblast zadávání zakázek pro programové období 2014 – 2020“ - předmět

této smlouvy bude financován v rámci projektu kupujícího: „Rozvoj, modernizace a posílení odolnosti Nemocnice Nové Město na Moravě“ pod reg. č. CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016364.

Prodávající prohlašuje, že si je vědom skutečnosti, že kupující má zájem realizovat předmět této smlouvy v souladu se zásadami odpovědného zadávání veřejných zakázek stanovenými v § 6 odst. 4 zákona. Odpovědné zadávání veřejných zakázek kromě důrazu na čistě ekonomické parametry zohledňuje také související dopady zejména v oblasti zaměstnanosti, sociálních a pracovních práv a také životního prostředí.

Kupující proto klade důraz na to, aby prodávající při své podnikatelské činnosti v maximální možné míře naplňoval požadavky z usnesení vlády České republiky ze dne 24. července 2017 č. 531, o Pravidlech uplatňování odpovědného přístupu při zadávání veřejných zakázek a nákupech státní správy a samosprávy, které zohledňuje sociální, resp. širší společenské a zejména také enviromentální aspekty směřující k prospěchu pro společnost a ekonomiku a minimalizaci negativních dopadů na životní prostředí. Aspekty odpovědného zadávání veřejných zakázek jsou zohledněny dále v textu této smlouvy.

## Čl. I.

### Předmět smlouvy

1. Předmětem této kupní smlouvy (dále jen „smlouva“) je dodání nového nerepasovaného zdravotnického prostředku – **vysokovýkonného chirurgického laseru pro použití na centrálních operačních sálech** u kupujícího (dále jen souhrnně „zdravotnický prostředek“), a to včetně:
  - dopravy do sídla kupujícího,
  - montáže, instalace, implementace, předvedení funkčnosti a uvedení do provozu včetně provedení potřebných zkoušek k uvedení do provozu dle platné legislativy a ekologické likvidace obalů a odpadů v souladu s platnou legislativou;
  - instruktáže obsluhy v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále také zákon č. 375/2022 Sb.) - min. rozsah 1 pracovní den;
  - předání návodu k obsluze v českém jazyce, předání prohlášení o shodě a dalších dokladů dle čl V. této smlouvy.
  - poskytování bezplatné záruky za jakost dle ust. § 2113 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku s dobou trvání 24 měsíců; součástí záruky je také bezplatné provádění záručního autorizovaného servisního zabezpečení potřebného pro provozování zdravotnického prostředku v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb.(dále také souhrnně „předmět smlouvy“).
2. Podrobnou specifikaci předmětu smlouvy obsahují přílohy č. 1 až č. 3, které jsou nedílnou součástí této smlouvy.

3. Předmět smlouvy je dán:
- a) touto smlouvou,
  - b) Zadávací dokumentací k veřejné zakázce na dodávky: „**Vysokovýkonný laser**“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-002277 a u zadavatele pod ev. č. 01/23/VZ (dále jen „ZD“).
  - c) nabídkou prodávajícího, podanou v rámci zadávacího řízení shora uvedené veřejné zakázky.
4. Prodávající se zavazuje podle této smlouvy dodat a odevzdat kupujícímu nový, nepoužitý zdravotnický prostředek specifikovaný v čl. I této smlouvy v požadované kvalitě, množství, řádně a včas a převést na kupujícího vlastnické právo ke zdravotnickému prostředku.
5. Kupující se zavazuje uvedený zdravotnický prostředek od prodávajícího převzít za předpokladu, že zdravotnický prostředek bude splňovat požadavky obsažené v této smlouvě a zaplatit prodávajícímu dohodnutou kupní cenu.
6. Prodávající prohlašuje, že splňuje všechny legislativou předepsané požadavky na kvalifikaci i ostatní požadavky, které jsou nutné k plnění předmětu smlouvy.
7. Prodávající se prohlašuje, že zdravotnický prostředek splňuje a po dobu záruky za jakost bude splňovat z pohledu kvality všechny příslušné předepsané normy a požadavky platné legislativou pro tuto oblast zejména:
- s Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS (dále jen „nařízení MDR“); případně se směrnicí 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (dále jen „směrnice MDD“);
  - se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění a jeho případných prováděcích předpisů v platném znění;
  - se zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů a jeho případných prováděcích předpisů
  - se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími nařízeními vlády a vyhláškami vztahujícími se k problematice zdravotnických prostředků a
  - s ostatní platnou legislativou, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN vztahujícími se k předmětu smlouvy.
8. Součástí předmětu smlouvy jsou i dílčí dodávky laserových vláken. Kupní smlouva na dílčí dodávky laserových vláken je uzavírána současně s touto smlouvou jako samostatná smlouva.

## Čl. II.

### Práva a povinnosti smluvních stran

1. Prodávající se zavazuje provést instalaci dodaného zdravotnického prostředku v souladu s platnou legislativou, dodaný zdravotnický prostředek zprovoznit a provést instruktáž. Instruktáž věcně příslušných osob bude zdokumentována písemným protokolem, vyhotoveným prodávajícím, který bude přílohou předávacího protokolu dle čl. IV. odst. 4 této smlouvy
2. Prodávající se touto smlouvou dále zavazuje:
  - a) provádět periodické bezpečnostně technické kontroly (PBTk) v souladu s platnou legislativou a v souladu s doporučením výrobce včetně předávání protokolů z nich kupujícímu ve lhůtě do 2 týdnů od jejich dokončení, a to po celou dobu trvání záruky;
  - b) provádět preventivní odbornou údržbu a opravy včetně dodávek všech náhradních dílů v souladu s platnou legislativou a v souladu s doporučením výrobce, a to po celou dobu trvání záruky;
  - c) ve vhodných případech provádět pravidelné softwarové upgrady při každém novém softwarovém upgradu v rámci funkcionality zdravotnického prostředku, a to po celou dobu trvání záruky a
  - d) sledovat dodržování zákonem a výrobcem stanovených termínů PBTk a odborné údržby, a to po celou dobu trvání záruky.

Pokud konkrétní části zdravotnického prostředku dle právních předpisů či doporučení výrobce provádění shora uvedených činností (nad rámec plnění povinnosti ze záruky či z odpovědnosti za vady) nevyžadují, tak se tyto další závazky prodávajícího neuplatňují.
3. Prodávající se zavazuje poskytovat kupujícímu garanci dostupnosti autorizovaného servisu po dobu životnosti zdravotnického prostředku (předpoklad - 10 roků od uvedení do provozu).
4. Činnosti uvedené v tomto článku v bodech 2. a 3. tvoří součást předmětu plnění této smlouvy v době sjednané záruky za jakost a prodávající nemá za jejich provádění nárok na jakékoli zvláštní finanční či obdobné kompenzace.
5. Vzhledem k tomu, že plnění z této smlouvy je financováno z Evropského fondu pro regionální rozvoj – Integrovaného regionálního operačního programu je prodávající povinen:
  - a) uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu pod reg. č. CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016364 včetně všech účetních dokladů minimálně do konce roku 2028, pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, musí ji prodávající použít a
  - b) minimálně do konce roku 2028 poskytovat požadované informace a dokumentaci související s realizací projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské

komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.

## **6. Aspekty odpovědného zadávání**

- a) Prodávající se zavazuje, že při plnění předmětu smlouvy bude dbát o dodržování důstojných pracovních podmínek osob, které se na jejím plnění budou podílet. Prodávající se proto zavazuje po celou dobu trvání smluvního vztahu založeného smlouvou zajistit dodržování veškerých právních předpisů, zejména pak pracovněprávních (odměňování, pracovní doba, doba odpočinku mezi směnami, placené přesčasy), dále předpisů týkajících se oblasti zaměstnanosti a bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, tj. zejména zákona č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů a z.č. 262/2006 Sb., zákoníku práce, ve znění pozdějších předpisů, a to vůči všem osobám, které se na plnění zakázky podílejí (a bez ohledu na to, zda budou činnosti prováděny prodávajícím či jeho poddodavatelem). Prodávající se také zavazuje zajistit, že všechny osoby, které se na plnění předmětu smlouvy podílejí (a bez ohledu na to, zda budou činnosti prováděny prodávajícím či jeho poddodavatelem), jsou vedeny v příslušných registrech, jako například v registru pojištěnců ČSSZ, a mají příslušná povolení k pobytu v ČR. Prodávající je dále povinen zajistit, že všechny osoby, které se na plnění zakázky podílejí (a bez ohledu na to, zda budou činnosti prováděny prodávajícím či jeho poddodavatelem) budou proškoleny z problematiky BOZP a že jsou vybaveny osobními ochrannými pracovními prostředky dle účinné legislativy.
- b) Prodávající se zavazuje při své činnosti v maximální míře naplňovat požadavky, vyplývající z usnesení vlády České republiky ze dne 24. července 2017 č. 531, o Pravidlech uplatňování odpovědného přístupu při zadávání veřejných zakázek a nákupech státní správy a samosprávy, které zohledňuje sociální resp. širší společenské a zejména také environmentální aspekty směřující k prospěchu pro společnost a ekonomiku a minimalizaci negativních dopadů na životní prostředí – viz <https://apps.odok.cz/attachment/-/down/RCIAAPNEQ20J> .
- c) V rámci plnění předmětu smlouvy se prodávající zavazuje dodržovat předpisy z oblasti ochrany životního prostředí, odpadového a vodního hospodářství zejména zákon č. 17/1992 Sb., o životním prostředí ve znění pozdějších předpisů, zákon č. 541/2020 Sb., o odpadech a zákon č. 477/2001 Sb., o obalech a o změně některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů. Při realizaci předmětu smlouvy se prodávající tedy zavazuje zejména na vlastní účet a v souladu s platnými právními předpisy provést odvoz a řádnou ekologickou likvidaci všech odpadů a obalů vzniklých při činnostech prodávajícího u kupujícího. Náklady na tyto činnosti jsou zahrnuty v ceně za předmět smlouvy uvedené v čl. III odst. 1 této smlouvy.

- d) Prodávající se zavazuje kdykoliv v průběhu plnění poskytnout kupujícímu na základě jeho žádosti doklady a údaje týkající se jeho činnosti ve smyslu prokázání naplňování shora uvedených sociálních a enviromentálních aspektů odpovědného zadávání, a to bez zbytečného odkladu.
7. Prodávající je povinen respektovat bezpečnostní politiky kupujícího zavedené v rámci jeho systému řízení bezpečnosti informací včetně jejich následných změn, a to po celou dobu účinnosti smlouvy. Aktuálně platné politiky budou sděleny prodávajícímu v termínu instalace zdravotnického prostředku, případné následné změny politik, vyžadované kupujícím, pak vždy min. 1 měsíc před datem jejich účinnosti.
8. Průběžně během celé doby účinnosti této smlouvy je prodávající povinen identifikovat a řešit kybernetické bezpečnostní zranitelnosti související s dodaným zdravotnickým prostředkem, softwary a službami.
9. Prodávající se zavazuje neprodleně reagovat na kybernetické bezpečnostní zranitelnosti, které mu budou oznámeny ze strany kupujícího a zajistit nezbytnou součinnost.
10. Prodávající se zavazuje v rámci plnění této smlouvy nevyužívat v rozsahu vyšším než 10% ceny poddodavatele, který je:
- a) fyzickou či právnickou osobou nebo subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
  - b) právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a) tohoto odstavce, nebo
  - c) fyzickou nebo právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který jedná jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmeni a) nebo b) tohoto odstavce.
11. Prodávající se zavazuje v rámci plnění této smlouvy nerealizovat ani přímý ani nepřímý nákup či dovoz zboží uvedeného v Nařízení Rady (EU) č. 833/2014 ve znění poslední novely Nařízením Rady (EU) č. 2022/576.
12. Prodávající se zavazuje po dobu životnosti zařízení dodávat kupujícímu v dílčích dodávkách laserová vlákna, a to na základě současně uzavírané Kupní smlouvy s platností ode dne nabytí její účinnosti.

### **Čl. III. Kupní cena**

1. Prodávající a kupující se dohodli, že předmět smlouvy uvedený v článku I. této smlouvy prodávající dodá kupujícímu za tuto **celkovou** kupní cenu:

3 536 043,00 Kč bez DPH

(slovy: pět miliónů pět set třicet šest tisíc čtyřicet tři korun českých)

DPH: 742 569,03 Kč (sazba DPH: 21 %)

4 278 612,03 Kč s DPH

(slovy: čtyřmilionydvěstěsedmdesátosmtisícšestsetdvanáct korun českých tři haléře)

Rozpis kupní ceny (položkový rozpočet) je uveden v příloze č. 1, která je nedílnou součástí této smlouvy.

2. Uvedená celková kupní cena zahrnuje všechny náklady za kompletní realizaci dodávky zdravotnického prostředku i za ostatní činnosti, sjednané touto smlouvou, a to tak, že je konečná, pevná a nepřekročitelná.
3. Celkovou a pro účely fakturace rozhodnou cenou se rozumí cena včetně DPH. Kupující je plátcem DPH.
4. Cenu předmětu smlouvy je možné změnit pouze v případě, že dojde v průběhu realizace předmětu smlouvy ke změnám daňových předpisů upravujících výši sazby DPH; smluvní strany se dohodly, že v případě změny zákonných sazeb DPH nebudou uzavírat písemný dodatek k této smlouvě o změně výše ceny a DPH bude účtována podle předpisů platných v době uskutečnění zdanitelného plnění.
5. Kupující zaplatí kupní cenu za zdravotnický prostředek na základě faktury, a to převodem uvedené částky na bankovní účet prodávajícího, který je uveden v záhlaví této smlouvy. Prodávající je oprávněn vystavit a doručit fakturu za předmět této smlouvy až poté, co předmět této smlouvy řádně a kompletně dodá a předá do sídla kupujícího v souladu s touto smlouvou a současně předá kupujícímu veškeré doklady nutné, potřebné a vhodné k řádnému, bezpečnému a nerušenému užívání zdravotnického prostředku. Vystavená faktura vedle náležitostí daňového dokladu podle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“), zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví, v platném znění a náležitostí obchodní listiny podle § 435 odst. 1 občanského zákoníku, musí obsahovat identifikaci smlouvy, na jejímž základě bylo plněno, doklad osvědčující zdanitelné plnění (zejména kopie oboustranně potvrzeného předávacího protokolu), číslo faktury, datum splatnosti, název veřejné zakázky, číslo projektu (v tomto případě je to CZ.06.6.127/0.0/0.0/21\_121/0016364) a případné další zákonné náležitosti. Faktura musí být opatřena razítkem prodávajícího a podpisem zaměstnance prodávajícího ji vystavit.
6. V případě, že faktura nebude obsahovat náležitosti uvedené výše v odstavci 5, je kupující oprávněn fakturu vrátit. V takovém případě není kupující v prodlení s úhradou kupní ceny. Nová lhůta splatnosti začíná běžet dnem doručení nové bezvadné faktury kupujícímu.
7. Smluvní splatnost faktury se sjednává na 30 dnů ode dne jejího doručení kupujícímu.

8. Podmínkou úhrady faktury kupujícím je předání a převzetí zdravotnického prostředku, jeho zprovoznění a provedení zaškolení obsluhy.
9. Úhrada za plnění z této smlouvy bude realizována bezhotovostním převodem na účet prodávajícího, který je správcem daně (finančním úřadem) zveřejněn způsobem umožňujícím dálkový přístup ve smyslu ustanovení § 98 zákona o DPH.
10. Pokud se po dobu účinnosti této smlouvy prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu ustanovení § 106a zákona o DPH, smluvní strany se dohodly, že kupující uhradí DPH za zdanitelné plnění přímo příslušnému správci daně. Kupujícím takto provedená úhrada je považována za uhrazení příslušné části smluvní ceny rovnající se výši DPH fakturované prodávajícím.
11. Kupující neposkytuje prodávajícímu během realizace předmětu smlouvy žádné zálohové platby.

#### Čl. IV.

##### **Doba a místo dodání zdravotnického prostředku, převod vlastnictví**

1. Zdravotnický prostředek bude dodán dopravními prostředky prodávajícího. Kupní cena zahrnuje i náklady za dopravu dle čl. I odst. 1 této smlouvy.
2. Prodávající se zavazuje zdravotnický prostředek dodat a předat kupujícímu nejpozději do **28 týdnů od nabytí účinnosti této smlouvy dle čl. X, odst. 9**. Za den předání se pokládá den podpisu předávacího protokolu, tj. po zprovoznění zdravotnického prostředku a zaškolení obsluhy.
3. Zdravotnický prostředek bude dodán do Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvkové organizace **na centrální operační sály**.
4. Zdravotnický prostředek jsou pokládány za předané a převzaté podpisem příslušného zaměstnance prodávajícího a kupujícího na předávacím protokolu. Jedno vyhotovení předávacího protokolu zůstane u prodávajícího a druhé vyhotovení bude předáno kupujícímu. Předávací protokol vyhotoví prodávající po uvedení zdravotnického prostředku do provozu a zaškolení obsluhy. Přílohou předávacího protokolu bude protokol o zaškolení obsluhy.
5. Zaměstnanec kupujícího, který zdravotnický prostředek od prodávajícího přijímá, je oprávněn v případě, kdy dodaný zdravotnický prostředek zjevně neodpovídá této smlouvě, nebo zdravotnický prostředek vykazuje zjevné vady, bez zbytečného odkladu tuto skutečnost zaznamenat na předávacím protokolu nebo tuto skutečnost prodávajícímu neprodleně písemně sdělit. Pokud by vady bránily řádnému užívání, nebo zdravotnický prostředek znehodnocovaly, a to i přesto, že zdravotnický prostředek je funkční, má kupující právo takovouto dodávku zdravotnického prostředku odmítnout.



6. Vlastnické právo k dodanému zdravotnickému prostředku přechází na kupujícího okamžikem podepsání předávacího protokolu po provedení instalace a zaškolení obsluhy dle čl. IV odst. 4 této smlouvy. Nedílnou součástí převodu vlastnického práva tvoří předání dokladů k dodanému zdravotnickému prostředku dle čl. V této smlouvy.
7. Nebezpečí škody na zdravotnickém prostředku přechází na kupujícího podpisem předávacího protokolu.
8. Prodávající prohlašuje, že věcné plnění smlouvy nemá právní vady a není zatíženo právy třetích osob.

## **Čl. V.**

### **Doklady vztahující se k předmětu smlouvy**

1. Spolu se zdravotnickým prostředkem je prodávající povinen dodat veškeré doklady, které jsou potřebné k používání zdravotnického prostředku a které osvědčují technické požadavky na zdravotnický prostředek, jako např. návod k obsluze v českém jazyce, záruční list, příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že výrobek je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, prohlášení o shodě event. certifikát CE a dále pak doklady osvědčující technické požadavky podle zákona č. 375/2022, nařízení MDR případně směrnice MDD) a zákona č. 22/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

## **Čl. VI.**

### **Odpovědnost prodávajícího za vady zdravotnického prostředku**

1. Prodávající poskytuje na zdravotnický prostředek bezplatnou záruku ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku po dobu 24 měsíců od data předání zdravotnického prostředku. Po dobu trvání záruky prodávající poskytne kupujícímu i bezplatné záruční autorizované komplexní servisní zabezpečení dle platné legislativy.
2. Poskytnutá záruka znamená, že dodaný zdravotnický prostředek bude po dobu uvedenou výše v odstavci 1 tohoto článku plně funkční a bude mít vlastnosti odpovídající obsahu legislativy, technických norem, eventuálně dalších technických požadavků či norem, které má daný zdravotnický prostředek splňovat a které se na daný zdravotnický prostředek vztahují.
3. Prodávající neodpovídá za vady zdravotnického prostředku, které byly způsobeny nevhodným a neodborným používáním v rozporu s návodem k obsluze, doručeným kupujícímu. Prodávající je povinen poučit kupujícího o tom, jakým způsobem je třeba se zdravotnickým prostředkem zacházet.
4. Zjevné vady zdravotnického prostředku, tedy vady, které lze zjistit při převzetí zdravotnického prostředku kupujícím, musí být kupujícím reklamovány na předávacím protokolu nebo neprodleně následnou písemností (e-mailem).

5. Vady, které lze zjistit až po dodání a zprovoznění zdravotnického prostředku, musí kupující reklamovat písemně nebo e-mailem bezzbytečného odkladu po tomto zjištění (kontaktní email viz článek X. odst. 3). Reklamace bude obsahovat stručný popis toho, jak se vada projevuje. Kupující dále uvede, které právo dle odst. 6 tohoto článku si zvolil.
6. V případě vadného plnění, které je považováno za podstatné porušení smlouvy, či reklamace má kupující vůči prodávajícímu tyto nároky:
  - a) právo žádat dodání nového bezvadného plnění,
  - b) právo žádat bezplatné odstranění vady v rozsahu uvedeném v reklamaci,
  - c) právo odstoupit od smlouvy v případě, že se jedná o vady stejného druhu zdravotnického prostředku nebo o vadu, která brání řádnému užívání a v náhradním termínu nebyl dodán nový bezvadný zdravotnický prostředek.
7. V ostatním platí pro uplatňování a způsob odstraňování vad příslušná ustanovení občanského zákoníku.
8. Proávající po dobu záruky dle odst. 1 a 2 výše garantuje zprovoznění zdravotnického prostředku (provedení opravy a předání funkčního zdravotnického prostředku) v následujících časových relacích:
  - **reakční doba: do 24 hodin od nahlášení;**
  - **nástup na opravu další pracovní den od nahlášení**
  - **max. lhůta na odstranění závady od nástupu na opravu bez potřeby dodání náhradních dílů (dále jen „ND“) – 1 pracovní den od nástupu na opravu;**
  - **max. lhůta na odstranění závady od nástupu na opravu při potřebě dodání ND pro zprovoznění ZP – 5 pracovních dnů od nástupu na opravu;**

V případě náročnější opravy delší než 5 pracovních dnů od nástupu na opravu (např. při nemožnosti zajištění dodávky náhradních dílů) je ve vhodných případech přípustné po dohodě s kupujícím zapůjčení odpovídajícího náhradního zdravotnického přístroje event. jeho části na dobu opravy, tak, aby zdravotnický prostředek byl plně funkční.

Při nedodržení shora uvedených lhůt pro odstranění závady ze strany prodávajícího a zároveň za předpokladu, že prodávající nezajistí zapůjčení náhradního zdravotnického prostředku event. jeho části dle předchozího odstavce, je kupující oprávněn vymáhat na prodávajícím smluvní pokutu dle článku VIII. odst. 5 této smlouvy.

9. Proávající si je vědom toho, že nesmí prodávat zdravotnické přístroje, existuje-li důvodné podezření, že je jejich používáním ohroženo zdraví a bezpečnost uživatelů nebo třetích osob, a to vzhledem k poznatkům lékařské vědy.

10. Prodávající se zavazuje v souladu s pokyny výrobce odborně, opakovaně a prokazatelně udržovat pravidelnými kontrolami dodaný zdravotnický prostředek v takovém stavu, aby byla po dobu jeho použitelnosti (dle potřeby kupujícího) zaručena jeho funkčnost a bezpečnost.

11. Kontaktní údaje pro provádění servisních služeb:

Název servisní organizace: MGVIVA a.s.

Jméno kontaktní osoby: Bronislav Mraček

Adresa: Malešická 2251/51, 130 00 Praha

Tel: +420 602 248 024

Email: servis@mgviva.cz

## **Čl. VII.**

### **Odstoupení od smlouvy a výpověď smlouvy**

1. Kupující je kromě důvodů stanovených v občanském zákoníku oprávněn od smlouvy jednostranně odstoupit i v následujících případech:

- a) prodávající je v prodlení s dodávkou zdravotnických prostředků déle než jeden měsíc,
- b) prodávající není schopen dodat předmět smlouvy uvedený v článku I. této smlouvy
- c) zdravotnický prostředek vykazuje opakující se vady,
- d) zdravotnický prostředek vykazuje podstatnou vadu, pro niž nelze zdravotnický prostředek užívat a prodávající takovou vadu neodstraní do 14 dnů ode dne reklamace.
- e) prodávající nesplní povinnost uvedenou v čl. II odst. 10 a 11 této smlouvy.

Odstoupení od smlouvy ve shora uvedených případech je účinné 3. kalendářní den následující po dni, ve kterém bylo písemné odstoupení doručeno prodávajícímu.

2. Kupující má dále právo od této smlouvy odstoupit, a to bez zbytečného odkladu, pokud v důsledku rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví ČR nebo příslušných kontrolních orgánů nebude moci zdravotnický prostředek používat, protože jeho užívání ohrožuje bezpečnost a zdraví uživatele nebo třetích osob.

3. Prodávající má právo od této smlouvy odstoupit v případě, že kupující bude v prodlení s úhradou faktury déle než 2 měsíce.

4. V písemném odstoupení od smlouvy musí odstoupující strana uvést, v čem spatřuje důvod odstoupení od smlouvy, popřípadě připojit k tomuto úkonu doklady prokazující tvrzené důvody. Smluvní strana, které bylo odstoupení od smlouvy doručeno, se k němu musí písemně bez zbytečného odkladu vyjádřit a uvést, zda důvody odstoupení uznává či nikoliv.

Pokud důvody odstoupení od smlouvy neuznává, musí uvést, v čem spatřuje nedostatek důvodů k odstoupení od smlouvy.

Pokud druhá smluvní strana odstoupení od smlouvy uzná, provedou smluvní strany inventarizaci dosavadních právních vztahů vyplývajících z plnění smlouvy. Dodaný a nezaplacený zdravotnický prostředek bude vráceny bez zbytečného odkladu prodávajícímu.

5. Kupující má právo vypovědět tuto smlouvu v případě, že v souvislosti s plněním účelu smlouvy dojde ke spáchání trestného činu. Výpovědní doba činí 3 dny a začíná běžet dnem následujícím po dni, kdy bylo písemné vyhotovení výpovědi doručeno prodávajícímu.

## **Čl. VIII.**

### **Sankce**

1. V případě, že bude kupující v prodlení s úhradou faktury o více jak 10 kalendářních dnů, má prodávající právo účtovat úrok z prodlení ve výši 0,01% z dlužné částky za každý den prodlení s tím, že zaplacené úroky z prodlení plně kryjí i náhradu škody prodávajícího.
2. V případě, že bude prodávající v prodlení s dodáním zdravotnického prostředku o více jak 10 kalendářních dnů, má kupující právo účtovat smluvní pokutu ve výši 0,15% z celkové hodnoty předmětu smlouvy za každý den prodlení.
3. V případě, že kupujícímu vznikne škoda v příčinné souvislosti s porušením smlouvy, má právo účtovat smluvní pokutu ve výši vzniklé škody.
4. V případě, že při plnění předmětu smlouvy prodávající prokazatelně poruší ustanovení čl. II odst. 6 definující aspekty odpovědného zadávání pro plnění předmětu smlouvy, je prodávající povinen uhradit smluvní pokutu ve výši 5 000,- Kč za každé jednotlivé porušení.
5. V případě, že ze strany prodávajícího nebudou dodrženy lhůty dle článku VI. odst. 8 této smlouvy a zároveň za předpokladu, že prodávající nezajistí zapůjčení náhradního zdravotnického prostředku event. jeho částí, má kupující možnost požadovat po prodávající smluvní pokutu ve výši 1 000 Kč za každý započatý den prodlení.
6. V případě, že prodávající poruší ustanovení o mlčenlivosti dle čl. IX této smlouvy, je prodávající povinen uhradit smluvní pokutu ve výši 20.000,- Kč za každé jednotlivé porušení.

7. Sankce jsou splatné do 14 dnů poté, co bude písemná výzva oprávněné strany k úhradě sankce doručena straně povinné.
8. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu škod, které vzniknou smluvní straně v příčinné souvislosti s porušením této smlouvy. Stejně tak není dotčena povinnost příslušné smluvní strany splnit své závazky dle této smlouvy. Ustanovení § 2050 občanského zákoníku se v tomto případě nepoužije.

## **Čl. IX**

### **Mlčenlivost**

1. V průběhu plnění předmětu této smlouvy může prodávající přijít do styku s důvěrnými informacemi týkající se kupujícího, jeho zaměstnanců či pacientů  
mající povahu osobních údajů identifikovatelných fyzických osob, obchodních údajů, či údajů o jiných právních a faktických vztazích kupujícího,
  - které prodávající obdržel či obdrží, a to ať již písemně, ústně, v elektronické či jiné formě, a to na jakémkoli nosiči, na němž takováto informace může být nahrána nebo uložena.
2. Za důvěrné informace se nepovažují informace, které jsou či se stanou veřejně přístupnými a mohou být kýmkoli získány bez nutnosti vyvinout větší úsilí za předpokladu, že nejsou získány jako důsledek protiprávního jednání.
3. V případě pochybností sdělí kupující na žádost prodávajícího, zda informaci považuje za důvěrnou. Nepožádal-li prodávající o toto sdělení, má se v případě pochybností za to, že informace je důvěrná.
4. Proávající zajistí zachování mlčenlivosti o veškerých důvěrných informacích a zajistí přenesení povinnosti mlčenlivosti v plném rozsahu této smlouvy na své zaměstnance i jakékoli další osoby v právním či faktickém vztahu k objednateli, které se budou na realizaci předmětu smlouvy podílet. To platí i pro ostatní povinnosti uložené touto smlouvou.
5. Proávající se dále zavazuje dodržovat pravidla a zásady zpracování a ochrany osobních údajů identifikovatelných fyzických osob podle zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů a Obecného nařízení Evropského parlamentu a rady (EU) č. 2016/679 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES.
6. Ustanovení tohoto článku se vztahují jak na období platnosti této smlouvy, tak na období po jejím ukončení.

## **Čl. X.**

## Závěrečná ujednání

1. Tato smlouva je uzavírána na základě výsledku veřejné zakázky na dodávky „Vysokovýkonný laser“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-002277 a u zadavatele pod ev. č. 01/23/VZ.

2. Kontaktní údaje kupujícího:

- ve věcech vyplývajících z této smlouvy:

### **Oddělení nákupu a veřejných zakázek**

adresa: sídlo zadavatele

kontaktní osoba: **Mgr. Alena Ševčíková**

tel: +420 566 801 602

email: [alena.sevcikova@nmm.cz](mailto:alena.sevcikova@nmm.cz)

- ve věcech technických:

### **Technické oddělení – sídlo kupujícího**

tel. 566 801 608/597

email: [technicke@nmm.cz](mailto:technicke@nmm.cz)

3. Kontaktní údaje prodávajícího ve věcech vyplývajících z této smlouvy:

Nikola Urbánková

tel.: +420 225 001 561

email: [nikola.urbankova@mgviva.cz](mailto:nikola.urbankova@mgviva.cz)

4. Prodávající prohlašuje, že se před uzavřením smlouvy nedopustil v souvislosti se zadávacím řízením sám nebo prostřednictvím jiné osoby žádného jednání, jež by odporovalo zákonu nebo dobrým mravům nebo by zákon obcházelo, zejména, že nenabízel žádné výhody osobám podílejícím se na zadání veřejné zakázky, na kterou s ním kupující uzavřel smlouvu, a že se zejména ve vztahu k ostatním účastníkům zadávacího řízení nedopustil žádného jednání narušujícího hospodářskou soutěž.

5. Smluvní strany se zavazují vyvinout maximální úsilí k odstranění vzájemných sporů vzniklých na základě této smlouvy nebo v souvislosti s ní a k jejich vyřešení smírnou cestou, zejména prostřednictvím jednání oprávněných osob, příp. statutárních orgánů či jejich členů. Nedojde-li ke smírnému vyřešení sporů mezi smluvními stranami, smluvní strany se

dohodly, že všechny spory, vznikající z této smlouvy a v souvislosti s ní, budou řešeny prostřednictvím věcně příslušných soudů. Smluvní strany se dále dle § 89a zákona č. 99/1963 Sb., občanský soudní řád, v platném znění, dohodly, že k řešení případných sporů mezi smluvními stranami plynoucích z této smlouvy je místně příslušným soudem soud dle sídla kupujícího.

6. Smluvní strany jsou si plně vědomy zákonné povinnosti od 1. 7. 2016 uveřejnit dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv) tuto smlouvu a včetně všech případných dodatků, kterými se tato smlouva doplňuje, mění, nahrazuje nebo ruší, a to prostřednictvím registru smluv. Uveřejněním smlouvy dle tohoto odstavce se rozumí vložení elektronického obrazu textového obsahu smlouvy v otevřeném a strojově čitelném formátu a rovněž metadat podle § 5 odst. 5 zákona o registru smluv do registru smluv.
7. Smluvní strany se dohodly, že zákonnou povinnost dle § 5 odst. 2 zákona o registru smluv splní kupující a splnění této povinnosti doloží bezodkladně prodávajícímu. Současně berou smluvní strany na vědomí, že v případě nesplnění zákonné povinnosti je smlouva do tří měsíců od jejího podpisu bez dalšího zrušena od samého počátku.
8. Proávající výslovně souhlasí se zveřejněním celého textu této smlouvy v informačním systému veřejné správy – Registru smluv.
- 9. Tato smlouva nabývá platnosti dnem podpisu obou smluvních stran a účinnosti dnem uveřejnění v informačním systému veřejné správy – Registru smluv.**
10. Všechna předcházející ujednání, týkající se předmětu smlouvy jsou po podpisu této smlouvy neplatná.
11. Veškerá další ujednání, změny či doplnění smlouvy mohou být učiněna jen formou písemného číslovaného dodatku, podepsaného oběma smluvními stranami.
12. Případná neplatnost některého ujednání kupní smlouvy nemůže mít za následek neplatnost celé kupní smlouvy.
13. Pohledávky vyplývající z této smlouvy, může prodávající převést na jinou osobu jen s předchozím písemným souhlasem kupujícího.
14. Právní vztahy touto smlouvou výslovně neupravené se řídí příslušnými ustanoveními Občanského zákoníku.
15. Tato kupní smlouva je sepsána ve dvou výtiscích, každý s platností originálu, z nichž jeden obdrží kupující a jeden prodávající.
16. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu přečetly, že se dohodly na celém jejím obsahu, že se smluvními podmínkami souhlasí, což stvrzují svými vlastnoručními podpisy.
17. Nedílnou součástí této smlouvy jsou přílohy:  
Příloha č. 1 – Rozpočet předmětu smlouvy  
Příloha č. 2 – Technická specifikace předmětu smlouvy

- Příloha č. 3 – Popis předmětu smlouvy
- Příloha č. 4 – Seznam poddodavatelů
- Příloha č. 5 - Předávací protokol /vzor/
- Příloha č. 6 - Pravidla součinnosti s úsekem informatiky kupujícího
- Příloha č. 7 - Pravidla pro zřízení a používání vzdáleného přístupu do počítačové sítě Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace

V Novém Městě na Moravě dne .....

V Praze dne viz el. podpis

.....  
JUDr. Věra Palečková  
ředitelka nemocnice

.....  
Ing. Lenka Hesová  
člen správní rady



Příloha č. 1 KS - Rozpočet předmětu smlouvy

**Cenová nabídka**

Název položky	Cena položky bez DPH
Vysokovýkonný chirurgický laser	2 516 043,00 Kč
Flexibilní video-ureterorenoskop	380 000,00 Kč
Plasma/Laserový resektoskop pro laserovou enukleaci	400 000,00 Kč
Příslušenství, které je "součástí dodávky"	200 000,00 Kč
Vozík	40 000,00 Kč
<b>Cena celkem bez DPH</b>	<b>3 536 043,00 Kč</b>



Příloha č. 2 ZD (příloha č. 2 kupní smlouvy na dodávku vysokovýkonného laseru)

## **Technická specifikace předmětu plnění – minimální technické požadavky na předmět plnění**

<b>Zadavatel:</b>	Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace
<b>sídlo zadavatele:</b>	Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě
<b>zastoupený:</b>	JUDr. Věrou Palečkovou
<b>IČO:</b>	00842001
<b>název VZ:</b>	Vysokovýkonný laser
<b>druh zadávacího řízení:</b>	podlimitní veřejná zakázka na dodávky zadávaná v otevřeném řízení
<b>ev. č. ve VVZ:</b>	Z2023-002277
<b>ev. č. VZ u zadavatele:</b>	01/23/VZ

1. Předmětem plnění veřejné zakázky v rámci tohoto zadávacího řízení je dodávka nového (nikoliv repasovaného) zdravotnického prostředku - **1 ks vysokovýkonného chirurgického laseru pro použití na operačních sálech zadavatele.**
2. Součástí předmětu plnění doprava do sídla zadavatele, montáž - uvedení do provozu a provedení potřebných zkoušek k uvedení do provozu dle platné legislativy, instruktáž obsluhy v souladu s platnou legislativou, zejména se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění (dále také „zákon č. 375/2022 Sb.“) - min. rozsah 1 pracovní den.
3. Součástí předmětu je i demontáž, odvoz a ekologická likvidace stávajícího zařízení dle platné legislativy a dále poskytování bezplatné záruky za jakost dle ust. § 2113 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku s dobou trvání 24 měsíců; součástí záruky je také bezplatné provádění záručního autorizovaného servisního zabezpečení potřebného pro provozování zdravotnického prostředku v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb.
4. Specifikace předmětu plnění resp. nepodkročitelné technické podmínky na předmět plnění veřejné zakázky jsou uvedeny níže v tomto dokumentu. Zadavatel upozorňuje účastníky zadávacího řízení, že nesplnění některého z níže uvedených nepodkročitelných požadavků bude znamenat jejich vyloučení z účasti v zadávacím řízení.
5. Předmět veřejné zakázky musí splňovat z pohledu kvality všechny příslušné předepsané normy a musí být v souladu s platnou legislativou pro tuto oblast zejména:
  - s Nařízením Evropského parlamentu a rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS (dále jen „nařízení MDR“); případně se směrnicí 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (dále jen „směrnice MDD“);
  - se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění (dále také „zákon č. 375/2022 Sb.“) a případně i s jeho prováděcími vyhláškami v platném znění;
  - se zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů;



- se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími nařízeními vlády a vyhláškami vztahujícími se k problematice zdravotnických prostředků
  - se zákonem č. 263/2016 Sb., atomový zákon ve znění pozdějších předpisů s důrazem na prováděcí předpisy týkající se oblasti radiační ochrany a
  - s harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN vztahujícími se k předmětu smlouvy.
6. Zadavatel neumožňuje nabídnout dodávku demo či repasované zdravotnické technologie.
7. Zadavatel v případech, kdy u parametrů v technické specifikaci není stanoven min./max. rozsah nebo min. či max. hodnota připouští použít pro splnění parametru obecné pravidlo odchylky +/- 10 % od zadaných parametrů. Musí však být dosaženo naplnění požadovaných medicínských výkonů

### 8. Technické nepodkročitelné požadavky na předmět plnění

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.
	Parametr	Status	Druh technického parametru	ANO/NE	Reálná hodnota <sup>1</sup>	Kde uvedeno v nabídce <sup>2</sup>
<b><u>VYSOKOVÝKONNÝ CHIRURGICKÝ LASER</u></b>						
1.	1 ks Thulium vláknový laser – pulzní (tzv. TFL laser)	požadováno	absolutní	ano	Thulium vláknový laser pulsní	Technický list
2.	Vlnová délka pulzů v rozsahu min. 1920 nm – 1960 nm	požadováno	absolutní	ano	1940 nm ± 20 nm	Technický list
3.	Laser třídy 4, medicínský atest	požadováno	absolutní	ano	Laser třídy 4, medicínský atest	Technický list.
4.	Váha přístroje max. 100 kg	požadováno	absolutní	ano	100 kg	Technický list
5.	Vzduchem chlazený systém (ventilátor), kontinuální použití na operačním sále	požadováno	absolutní	ano	Vzduchem chlazený systém, kontinuální použití na operačním sále	Technický list
6.	Napájení 240 V, 50/60 Hz, standardní napájecí zásuvka	požadováno	absolutní	ano	100 ÷ 240 V, 50/60 Hz; standardní napájecí zásuvka	Technický list

<sup>1</sup> Vyplní dodavatel ve vhodných případech

<sup>2</sup> Strana/oddíl nabídky nebo strana/oddíl v produktových materiálech – např. produktové listy s technickou specifikací, originální technické listy, návod k obsluze/uživatelská příručka, technická dokumentace (případně její část) dle platné legislativy /nařízení MDR, případně směrnice MDD/, informační letáky, fotografie, schémata, katalogová čísla apod.



7.	<b>Maximální pulzní výkon min. 60 W</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	60 W	Technický list
8.	<b>Pulzní energie v rozsahu min. 0,025– 6 J</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	0,02 ÷ 6 J	Technický list
9.	<b>Frekvence pulzů v rozsahu min. 1–2400 Hz</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	1 ÷ 2500 Hz	Technický list
10.	<b>Variabilní šířka pulzů min. 200 μs – 50 ms, pro dosažení různých účinků na konkrétní nebo tkáň</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Variabilní šířka pulzů od 100 μs do plného kontinuálního o vyzařování	Technický list
11.	<b>Nastavení a zobrazení parametrů přes barevný dotykový displej</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Ovládání a vizualizace na barevném dotykovém displeji	Technický list
12.	<b>Nastavitelná intenzita vodícího paprsku zelené barvy (0-5 mW)</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Zelená barva; 0 ÷ 5 mW	Technický list
13.	<b>Integrovaný ochranný štít chránící laserové čočky proti znečištění / zničení – snadná výměna proškoleným personálem (není nutný servisní zásah)</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Integrovaný ochranný štít, snadná výměna	Technický list
14.	<b>Připojení nožního spínače s kabelem i bez kabelu (bezdrátový)</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Připojení nožního spínače s kabelem i bez kabelu	Technický list
15.	<b>Nožní pedál s min. 3 spínači</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Nožní pedál se 3 spínači	Technický list
16.	<b>Přepínání mezi Stand-by a Ready módem pomocí nožního pedálu bez nutnosti ovládání obsluhou na generátoru (zabránění nechtěné aktivaci)</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Přepínání mezi Stand-by a Ready módem pomocí nožního pedálu	Technický list
17.	<b>Výrobce přednastavené módy pro dosažení různých účinků na konkrétní / tkáň bez nutnosti manuálního nastavení parametrů</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Přednastavené módy výrobcem s různými účinky na tkáň/konkrétní	Technický list
18.	<b>Výrobce přednastavené módy pro řešení litíazy: min. dusting, jemný dusting, fragmentace; navíc úprava těchto parametrů</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Dusting, jemný dusting, fragmentace, popcorn s možností úpravy	Technický list



19.	Výrobce přednastavené módy pro měkkou tkáň: min., ablace, hemostáza; navíc úprava těchto parametrů	požadováno	absolutní	ano	Ablace, hemostáza s možností úpravy parametrů	Technický list.
20.	Výrobce přednastavené módy pro benigní hyperplazie prostaty (tj. BPH): min. enukleace, hemostáza, navíc úprava těchto parametrů	požadováno	absolutní	ano	Enukleace, hemostáza s možností úpravy	Technický list
21.	Automaticky nastavitelná šířka pulzu dle zvoleného módu	požadováno	absolutní	ano	Automaticky nastavitelná šířka pulzu	Technický list
22.	Manuální úprava šířky pulzu v případě potřeby	požadováno	absolutní	ano	Manuální úprava šířky pulzu v případě potřeby	Technický list
23.	Uložení upravených nastavení do paměti přístroje	požadováno	absolutní	ano	Uložení upravených nastavení do paměti přístroje	Technický list
24.	Široké spektrum připojitelných flexibilních vláken v rozsahu min. 150-940 µm, barevné značení	požadováno	absolutní	ano	Připojení flexibilních vláken v rozsahu 150 ÷ 1 000 µm, barevné značení	Technický list
25.	Kompatibilní laserová vlákna resterilizovatelná i jednorázová	požadováno	absolutní	ano	Resterilizovatelná i jednorázová vlákna	Technický list
26.	Funkce připojení vlákna s průměrem 150 µm a 200µm se zakulaceným koncem pro ochranu pracovního kanálu flexibilního endoskopu (lze vsunout i do zahnutého endoskopu)	požadováno	absolutní	ano	vlákna s průměrem 150 a 200 µm se zakulaceným koncem pro ochranu pracovního kanálu flexibilního endoskopu, (lze vsunout i do zahnutého endoskopu)	Technický list
27.	Rozpoznání připojeného vlákna (využití RFID technologie)	požadováno	absolutní	ano	Rozpoznání připojeného vlákna za pomoci RFID technologie	Technický list
28.	Automatické nastavení maximálního přípustného výkonu (energie) pro různé	požadováno	absolutní	ano	Automatické nastavení maximálního	Technický list



	<b>průměry připojených vláken (pro snížení rizika přetížení vlákn a jeho zničení)</b>				přípustného výkonu pro různé průměry připojených vláken	
29.	<b>Senzor přítomnosti vlákna pro automatické otevření ochranného krytu konektoru pro vlákno</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Senzor přítomnosti vlákna pro automatické otevření ochranného krytu konektoru pro vlákno	Technický list
<b>Flexibilní video-ureterorenoskop</b>						
30.	<b>1 ks lexibilní ureterorenoskop opakovatelně resterilizovatelný</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	1 ks	Technický list
31.	<b>CCD nebo CMOS čip v distálním konci endoskopu</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	.....	Technický list
32.	<b>Průměr distálního konce max. 8,5 Fr.</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	6,6 Fr	Technický list
33.	<b>Průměr pracovní části max. 8,7 Fr.</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	8,7 Fr	Technický list
34.	<b>Atraumatický distální konec</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Atraumatický distální konec	Technický list
35.	<b>Pasivní ohyb v distální části ureterorenoskopu</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Pasivní ohyb v distální části ureterorenoskopu	Technický list
36.	<b>Podpora frekvenčně selektivního barevného zobrazení (zvýrazněná struktura superficiálních venózních struktur bez nutnosti použití kontrastní či jiné látky (kyseliny) v těle pacienta)</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Podpora frekvenčně selektivního barevného zobrazení	Technický list
37..	<b>Rotace pracovní části min. +/- 120°</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	Rotace pracovní části pomoci těla endoskopu ± 180°	Technický list
38.	<b>Pracovní kanál min. 3,6 Fr.</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	3,6 Fr	Technický list
39.	<b>Zorné pole min. 80°</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	90°	Technický list
40.	<b>Úhel pohledu 0°</b>	požadováno	<b>absolutní</b>	ano	0°	Technický list



41.	Pracovní délka min. 670 mm	požadováno	absolutní	ano	680 mm	Technický list
42.	Ohyb tubus nahoru/dolů min. 270°/270°	požadováno	absolutní	ano	Nahoru 270°/dolů 270°	Technický list
<b><u>Plasma/Laserový resektoskop pro laserovou enukleaci</u></b>						
43.	Vnější průměr pláště max. 26 Fr.	požadováno	absolutní	ano	26 Fr	Technický list
44.	Podpora plazmové vaporizace a bipolární enukleace	požadováno	absolutní	ano	Podpora plazmové vaporizace a bipolární enukleace	Technický list
45.	Single flow resekce pomocí vnitřního pláště a dodatečného dvojventilu	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
46.	Funkce připojení resekčních klíčků různých velikostí (malá, střední, velká)	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
47.	Funkce připojení vaporizační elektrody ve tvaru hříbku/mističky	požadováno	absolutní	ano	mistička	Technický list
48.	Funkce připojení vaporizační oválné/kulaté elektrody	požadováno	absolutní	ano	Kulatá elektroda	Technický list
49.	Funkce připojení páskové resekční elektrody pro větší koagulační efekt	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
50.	Funkce připojení jehlové incizní elektrody (kolmé a šikmé)	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
51.	Funkce připojení koagulační elektrody ve tvaru kuličky/válečku	požadováno	absolutní	ano	váleček	Technický list
52.	Funkce připojení elektrody pro enukleaci	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
53.	Veškeré nabízené součásti nástroje musí být sterilizovatelné v parním sterilizátoru (autokláv 134°C)	požadováno	absolutní	ano	Veškeré součásti nástroje autoklávovat elné 134°	Technický list
54.	1 ks 4mm optika 12°, HD, podpora frekvenčně selektivního barevného zobrazení, autoklávovatelná	požadováno	absolutní	ano	1 ks, 4mm optika, úhel pohledu 12°, HD, podpora frekvenčně selektivního barevného zobrazení, autoklávovat	Technický list



					elná	
55.	1 ks laserový pracovní element	požadováno	absolutní	ano	1 ks laserový pracovní element	Technický list
	a) pro použití se zavaděči na laserové vlákno	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
	b) pracovní kanál min. 6 mm	požadováno	absolutní	ano	7,01 mm	Technický list
56.	1 ks zavaděč laserového vlákna	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
57.	1 ks aktivní pracovní element	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
58.	1 ks dvouplášťový rotační systém s připojením hadic pro kontinuální proplach, konektory s kohoutem, vč. klasického obturátoru	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
59.	1 ks rotačního dvojeventilu pro single flow resekci	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
60.	1 ks optického obturátoru	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
61.	1 ks světlovodu pro připojení do stávajícího zdroje světla Olympus, rozměry min. 2,8 mm x 3 m	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
62.	2 ks bipolárního VF-kabelu pro připojení ke stávající elektrokoagulační jednotce	požadováno	absolutní	ano	2 ks	Technický list
63.	1 ks proplachová stříkačka s pevným připojením, min. 150 ml	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
64.	1 ks morselační optika pro připojení k resektoskopickému plášti	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
	a) úhel pohledu 0°	požadováno	absolutní	ano	0°	Technický list
	b) hi-flow proplach pomocí dvou kohoutů	požadováno	absolutní	ano	Hi-flow proplach pomocí dvou kohoutů	Technický list
	c) pracovní kanál min. 5 mm	požadováno	absolutní	ano	5 mm	Technický list
	d) 1 ks, adaptér na pracovní kanál s automatickou zpětnou klapkou	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list





	e) 1 ks, sterilizační kontejner, víko	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
65.	1 ks sterilizační kontejner s aretovaným gumovým uchycením jednotlivých částí resektoskopu, víko, autoklávovatelný	požadováno	absolutní	ano	1 ks	Technický list
<b>Součástí dodávky</b>						
66.	1 ks napájecí kabel, délka min. 4,5 m	požadováno	absolutní	ano	1 ks; 4,5 m min.	Technický list
67.	1 ks bezdrátový pedál s min. 3 spínači	požadováno	absolutní	ano	1 ks, Bezdrátový pedál s 3 spínači	Technický list
68.	1 ks nástroj pro řez vláknem	požadováno	absolutní	ano	1 ks nástroj pro řez vláknem	Technický list
69.	10 ks TFL bezpečnostní brýle	požadováno	absolutní	ano	1 ks, TFL bezpečnostní brýle	Technický list
70.	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno nebo 10 ks jednorázových laserových vláken, vel. 150 $\mu$ m, s tupým zakončením	požadováno	absolutní	ano	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno, vel. 150 $\mu$ m s tupým zakončením	Technický list
71.	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno nebo 10 ks jednorázových laserových vláken, vel. 365 $\mu$ m	požadováno	absolutní	ano	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno, vel. 365 $\mu$ m	Technický list
72.	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno nebo 10 ks jednorázových laserových vláken, vel. 550 $\mu$ m	požadováno	absolutní	ano	1 ks resterilizovatelné laserové vlákno, vel. 550 $\mu$ m	Technický list
<b>Vozík</b>						
73.	4 kolečka, min. 2 antistatické brzdy	požadováno	absolutní	ano	4 kolečka, 2 antistatické brzdy	Technický list
74.	Držáky na ovládací pedály	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list
75.	Ovládací madla vozíku	požadováno	absolutní	ano	.....	Technický list

## 9. POKYNY K VYPLNĚNÍ TABULKY

Úpravy v dokumentu jsou zadavatelem omezeny – volně upravovány mohou být pouze vybrané části dokumentu (sloupce č. VI. a č. VII):



- do sloupce č. VI. uvedou účastníci reálné údaje k nabízenému plnění (ve vhodných případech); u některých parametrů jsou údaje zadavatelem předdefinovány
- do sloupce č. VII. uvedou účastníci informace, kde v nabídce jsou údaje, uvedené v sloupci č. VI, prokazovány (strana/oddíl nabídky nebo strana/oddíl v produktových materiálech – např. produktové listy s technickou specifikací, originální technické listy, návod k obsluze/uživatelská příručka, technická dokumentace (případně její část) dle platné legislativy /nařízení MDR, případně směrnice MDD/, informační letáky, fotografie, schémata, katalogová čísla apod.) – tyto materiály musí být součástí nabídky;

Zadavatel sděluje, že v případě neprokázání splnění zadavatelem jakéhokoliv modře označeného technického požadavku shora uvedeným způsobem bude takový požadavek považován za neprokázaný tj. nesplněný.

## **10. OSTATNÍ POŽADAVKY K TECHNICKÉ SPECIFIKACI**

- Zaškolení:  
Kompletní podpora pracoviště pro získání erudice v práci s novým zařízením v min. rozsahu 1 pracovního dne.
- Ostatní požadavky:  
Účastník zadávacího řízení v nabídce předloží:
  - a) produktové listy s technickou specifikací nabízeného zboží, **které budou zadavateli sloužit ke kontrole splnění technických parametrů**
  - b) návody k obsluze/uživatelskou příručku/návody k použití v českém jazyce dle platné legislativy
  - c) kopii prohlášení o shodě k nabízenému plnění v českém jazyce,
  - d) **osvědčení prokazující způsobilost dodavatele** event. způsobilost jiné osoby provádět komplexní záruční i pozáruční zabezpečení na barvicím automatu pro imunohistochemii dle platné legislativy (např. autorizace od výrobce);
  - e) **registraci osoby k distribuci zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv** (dle platné legislativy)
  - f) **registraci osoby provádějící servis zdravotnických prostředků Státního ústavu pro kontrolu léčiv** (dle platné legislativy)

Podrobnosti jsou uvedeny v čl. 11 zadávací dokumentace.

---

## **PROHLÁŠENÍ ÚČASTNÍKA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ:**

Tímto stvrzujeme pravdivost VŠECH námi uvedených údajů vztahujících se k předmětu plnění veřejné zakázky.

**V Praze dne viz el. podpis**



EVROPSKÁ UNIE  
Evropský fond pro regionální rozvoj  
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO  
PRO MÍSTNÍ  
ROZVOJ ČR

.....  
**Ing. Lenka Hesová**

# Technický list

## Vysokovýkonný laser

Vysokovýkonný chirurgický laser

1 ks

Model: FT – 248

Výrobce: EMS



- Thulium vláknový laser – pulzní (thulium fiber laser – TFL)
- Vlnová délka pulzů  $1940 \pm 20$  nm
- Laser třídy 4
- Medicínský atest
- Váha přístroje 100 kg
- Vzduchem chlazený systém
- Kontinuální použití na operačním sále
- Napájení 240 V, 50/60 Hz
- Standardní napájecí zásuvka
- Maximální pulzní výkon 60 W
- Pulzní energie v rozsahu  $0,02 \div 6$  J
- Frekvence pulzů v rozsahu  $1 \div 2500$  Hz
- Variabilní šířka pulzů od  $100 \mu\text{s}$  do plného kontinuálního vyzařování
- Nastavení a zobrazení parametrů přes barevný dotykový displej – ovládání a vizualizace na barevném dotykovém displeji
- Intenzita vodícího paprsku zelené barvy nastavitelná od 0 do 5 mW
- Integrovaný ochranný štít chránící laserové čočky proti znečištění nebo zničení – snadná výměna proškoleným personálem (není nutný servisní zásah)
- Připojení nožního spínače k laseru s kabelem i bez kabelu (bezdrátový)
- Nožní pedál s 3 spínači
- Přepínání mezi Stand-by a Ready módem pomocí nožního pedálu bez nutnosti ovládání obsluhou na generátoru (zabránění nechtěné aktivaci)
- Přednastavené módy výrobcem s různými účinky na tkáň/konkrement

- Výrobce přednastavené módy pro řešení litiázy: dusting, jemný dusting, fragmentace, popcorn s možností úpravy
- Výrobce přednastavené módy pro měkkou tkáň: ablace, hemostáza s možností úpravy parametrů
- Výrobce přednastavené módy pro benigní hyperplázii prostaty (tzn. BPH): enukleace, hemostáza s možností úpravy parametrů
- Automaticky nastavitelná šířka pulzu dle zvoleného módu
- Manuální úprava šířky pulzu v případě potřeby
- Uložení upravených nastavení do paměti přístroje
- Spektrum připojitelných flexibilních vláken v rozsahu 150 ÷ 1000 µm
- Barevné značení flexibilních vláken
- Laserová vlákna resterilizovatelná i jednorázová kompatibilní s thulium vláknovým laserem
- vlákna s průměrem 150 a 200 µm se zakulaceným koncem pro ochranu pracovního kanálu flexibilního endoskopu, (lze vsunout i do zahnutého endoskopu)
- rozpoznání připojeného vlákna za pomoci využití RFID technologie
- automatické nastavení maximálního přípustného výkonu (energie) pro různé průměry připojených vláken, pro snížení rizika přetížení vlákna a jeho zničení
- senzor přítomnosti vlákna pro automatické otevření ochranného krytu konektoru pro vlákno

#### **flexibilní video-ureterorenoskop**

**1 ks**

model: BOA

výrobce: Richard WOLF



- flexibilní ureterorenoskop opakovaně resterilizovatelný
- CCD nebo CMOS čip v distálním konci endoskopu
- Průměr distálního konce 6,6 Fr.
- Průměr pracovní části 8,7 Fr.
- Atraumatický distální konec
- Pasivní ohyb v distální části ureterorenoskopu
- Podpora frekvenčního selektivního zobrazení – zvýraznění struktury superficiálních venózních struktur bez nutnosti použití kontrastní či jiné látky (kyseliny) v těle pacienta
- Rotace pracovní části pomocí těla endoskopu ± 180°
- Pracovní kanál 3,6 Fr.
- Zorné pole 90°
- Úhel pohledu 0°
- Pracovní délka 680 mm

- Ohyb tubusu nahoru 270°/dolů 270°

**Plasma/Laserový resektoskop pro laserovou enukleaci**

**1 ks**

Model: Shark

Výrobce: Richard WOLF



- Vnější průměr pláště 26 Fr.
- Podpora plazmové vaporizace a bipolární enukleace
- Single flow resekce pomocí vnitřního pláště a dodatečného dvojventilu
- Funkce připojení resekčních kliček různých velikostí (malá, střední, velká)
- Funkce připojení vaporizační elektrody ve tvaru mističky
- Funkce připojení vaporizační kulaté elektrody
- Funkce připojení páskové resekční elektrody pro větší koagulační efekt
- Funkce připojení jehlové jehlové incízní elektrody (kolmé a šikmé)
- Funkce připojení koagulační elektrody ve tvaru válečku
- Funkce připojení elektrody pro enukleaci
- Veškeré nabízené součásti nástroje jsou sterilizovatelné v parním sterilizátoru (autokláv 134°)
- 1 ks, 4mm optika, úhel pohledu 12°, HD, podpora frekvenčně selektivního barevného zobrazení, autoklávovatelná
- 1 ks laserový pracovní element
- použití se zavaděči na laserové vlákno
- pro pracovní kanál 7,01 mm
- 1 ks zavaděč laserového vlákna
- 1 ks aktivní pracovní element
- 1 ks dvouplášťový rotační systém s připojením hadic pro kontinuální proplach, konektory s kohoutem, vč. klasického obturátoru
- 1 ks rotačního dvojventilu pro single flow resekci
- 1 ks optického obturátoru
- 1 ks světlovodu pro připojení do stávajícího zdroje světla Olympus, rozměry 3,5 mm x 3 mm
- 2 ks bipolárního VF-kabelu pro připojení ke stávající elektrokoagulační jednotce
- 1 ks proplachová stříkačka s pevným připojením 150 ml
- 1 ks morselační optika pro připojení k resektoskopickému plášti
  - úhel pohledu 0°
  - hi-flow proplach pomocí dvou kohoutů
  - pracovní kanál 5 mm
  - 1 ks, adaptér na pracovní kanál s automatickou zpětnou klapkou
  - 1 ks, sterilizační kontejner, víko

- 1 ks sterilizační kontejner s aretovaným gumovým uchycením jednotlivých částí resektoskopu, víko, autoklávovatelný

Součástí dodávky:

- 1 ks napájecí kabel, délka min. 4,5 m
- 1 ks bezdrátový pedál s min. 3 spínači
- 1 ks nástroj pro řez vlákna
- 10 ks TFL bezpečnostní brýle
- 1 ks resterilizovatelné laserové vlákno vel. 150 $\mu$ m, s tupým zakončením
- 1 ks resterilizovatelné laserové vlákno vel. 365 $\mu$ m
- 1 ks resterilizovatelné laserové vlákno vel. 550 $\mu$ m

Vozík:

- 4 kolečka, min. 2 antistatické brzdy
- Držáky na ovládací pedály
- Ovládací madla vozíku

## Seznam poddodavatelů

<i>Zadavatel:</i>	<b>Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace</b>			
<i>sídlo zadavatele:</i>	<b>Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě</b>			
<i>zastoupený:</i>	<b>JUDr. Věrou Palečkovou</b>			
<i>IČO:</i>	<b>00842001</b>			
<i>název VZ:</i>	<b>Vysokovýkonný laser</b>			
<i>druh zadávacího řízení:</i>	<b>podlimitní veřejná zakázka na dodávky zadávaná v nadlimitním režimu v otevřeném řízení</b>			
<i>ev. č. ve VVZ:</i>	<b>Z2023-002277</b>			
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>	<b>01/23/VZ</b>			
<b>PODDODAVATEL</b>				
		<b>Část plnění VZ, kterou hodlá uchazeč zadat poddodavateli</b>	<b>% podíl na plnění VZ</b>	<b>Prokazování kvalifikace prostřednictvím poddodavatele  [Ano/Ne]</b>
1.	Obchodní firma nebo název / Obchodní firma nebo jméno a příjmení: .....			
	Sídlo / Místo podnikání, popř. místo trvalého pobytu: .....			
	IČ: .....			
	Osoba oprávněná jednat jménem či za subdodavatele: .....			
	Tel./fax: .....			
	E-mail: .....			
2.	Obchodní firma nebo název / Obchodní firma nebo jméno a příjmení: .....			
	Sídlo / Místo podnikání, popř. místo trvalého pobytu: .....			
	IČ: .....			
	Osoba oprávněná jednat jménem či za subdodavatele: .....			
	Tel./fax: .....			
	E-mail: .....			



**Předávací protokol /vzor/**

<b>Dodavatel:</b> ..... <b>IČ:</b> ..... <b>DIČ:</b> ..... <b>Adresa:</b> ..... <b>tel:</b> ..... <b>email:</b> .....	<b>Odběratel Nemocnice Nové Město na Moravě, p. o.</b> <b>IČ:</b> 00842001 <b>DIČ:</b> CZ00842001 <b>Adresa:</b> Nové Město na Moravě, Žďárská 610, <b>PSČ:</b> 592 31 <b>tel:</b> +420 566 801 111 <b>email:</b> <a href="mailto:sekretariat@nmm.cz">sekretariat@nmm.cz</a>
<b>Smlouva/objednávka č.:</b> .....  <b>Datum vystavení předávacího protokolu:</b> .....	<b>Místo určení:</b> <b>Adresa (vč. uvedení pavilonu/budovy)</b> .....

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

Zboží č. 1 "**název**" (označení stejné jako v rozpočtu projektu):

Označení zboží v rozpočtu projektu (kód + název)	Označení zboží v kupní smlouvě a na faktuře	Typ přístroje, výrobce
.....	.....	.....

Dodané výrobky a příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet	Cena/kus s DPH
.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....	.....

Servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 375/2022 Sb. je garantován po dobu 24 měsíců, dodavatelem .....

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky a instruktáž proběhly **BEZPLATNĚ**.

Zboží předal: .....

datum: .....

podpis: .....

Zboží převzal: .....

datum: .....

podpis: .....

**Pravidla součinnosti s úsekem informatiky kupujícího** (dále jen „ÚI“)

V případě, že zdravotnický prostředek či jeho části vyžadují zapojení do počítačové sítě *prodávajícího*, musí být tato činnost prováděna se souhlasem zaměstnance ÚI. Zaměstnanec ÚI musí být o realizaci předmětu smlouvy resp. záměru jeho zapojení do počítačové sítě *kupujícího* informován *prodávajícím* s dostatečným předstihem, a to minimálně 10 kalendářních dnů před termínem vlastního plnění v místě plnění (podrobnosti viz níže).

Předmět smlouvy dle čl. I smlouvy zahrnuje v rámci instalace zdravotnického prostředků také všechny práce související s instalací dodávaných HW/SW částí do plně funkčního stavu. Pokud bude vyžadována *prodávajícím* součinnost s ÚI, je nutné rozsah této součinnosti předem jasně definovat (ve smlouvě nebo projektové dokumentaci) nebo zaslat emailem na adresu [vtle@nmm.cz](mailto:vtle@nmm.cz), a to minimálně 1 týden (7 kalendářních dnů) před termínem instalace. Za součinnost se považuje např. i zřízení vzdáleného přístupu přes internet.

Pokud požadavek na součinnost s ÚI svým rozsahem překročí 3 hodiny práce technika ÚI nebo bude vyžadovat plnění třetí strany, vyhrazuje si ÚI právo navrhnout vlastní termíny dle svých kapacitních možností.

Pokud požadavek na součinnost překročí rámec běžných činností zajišťovaných ÚI nebo její rozsah nebude ÚI schopen akceptovat z kapacitních, technických či časových důvodů, může požadovanou součinnost celou nebo její část odmítnout, a to do 3 pracovních dnů po obdržení požadavku. V tomto případě je *prodávající* povinen zajistit všechny požadované úkony vlastními techniky nebo externím servisem.

Pokud bude ÚI, ke zdárné realizaci plnění ze smlouvy nucen zajišťovat úkony, které nebyly definovány v požadavcích na součinnost, bude *prodávajícímu* tato práce účtována ve výši prokazatelných nákladů s nimi spojených.



Příloha č. 7 kupní smlouvy

**Pravidla pro zřízení a používání vzdáleného přístupu do počítačové sítě Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace**

1. *Kupující* umožní vzdálený přístup/připojení do své počítačové sítě nebo její části *prodávajícímu* tak, aby mohl *prodávající* vykonávat veškeré smluvní či *kupujícím* prokazatelně vyžádané/objednané služby (dále jen „služba“).
2. *Kupující* zřídí vzdálený přístup pro *prodávajícího* na dobu a v rozsahu nezbytně nutnou k plnění závazků vyplývajících z této smlouvy.
3. Technické podmínky vzdáleného připojení jsou dohodnuty takto:
  - a) připojení přes SSH protokol VNC dle individuálně dohodnutých parametrů a hesel
  - b) připojení přes RDP (Microsoft remote desktop klient) dle individuálně dohodnutých parametrů a hesel
  - c) VPN přístup dle individuálně dohodnutých parametrů a hesel
  - d) jiný typ přístupu či autentizace dle individuálně dohodnutých parametrů při podpisu smlouvy.

Předání parametrů přístupu a přístupových hesel zajistí v předem dohodnutém termínu zaměstnanec úseku informatiky *kupujícího*.

4. *Prodávající* se zavazuje zajistit, že osoby, jim pověřené k vykonávání služeb prostřednictvím vzdáleného přístupu nezneužijí vzdálený přístup do sítě k aktivitám, které nejsou v souladu se smluvním rozsahem poskytovaných služeb, a ani neumožní tyto aktivity třetí osobě.
5. *Prodávající* je povinen vždy předem zajistit, že nedojde k nepředpokládanému narušení chodu počítačové sítě (informačního systému), ani jiných služeb a systémů v síti *kupujícího*, jakožto i řádného chodu serverů, počítačů a dalších HW komponent sítě. V případě porušení této povinnosti je *kupující* oprávněn požadovat náhradu způsobené škody.
6. *Kupující* si vyhrazuje právo službu vzdáleného přístupu dočasně pozastavit či omezit bez udání důvodu. V tomto případě bude o rozhodnutí *kupujícího prodávající* neprodleně informován telefonicky a následně obdrží písemné oznámení.
7. V případě, že *kupující* zjistí použití vzdáleného přístupu v rozporu s těmito pravidly, je *kupující* oprávněn vzdálený přístup *prodávajícímu* zcela zrušit. O tomto rozhodnutí *kupujícího* bude *prodávající* neprodleně informován telefonicky a následně obdrží písemné oznámení.



8. Kontaktní osoby pro účely poskytování služby a předávání informací dle bodů této přílohy

**Za kupujícího**

<b>Jméno</b>	<b>Pozice</b>	<b>Telefon</b>	<b>Email</b>
Marek Vala	technik	723190755	<a href="mailto:it@nnm.cz">it@nnm.cz</a>
Miroslav Bojanovský	technik	603827200	<a href="mailto:it@nnm.cz">it@nnm.cz</a>
David Lukeš	technik	723190755	<a href="mailto:it@nnm.cz">it@nnm.cz</a>

**Za prodávajícího**

<b>Jméno</b>	<b>Pozice</b>	<b>Telefon</b>	<b>Email</b>
Ing. Filip Žilinský	OZ	702289491	<a href="mailto:filip.zilinsky@mgviva.cz">filip.zilinsky@mgviva.cz</a>
.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....