

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 Electric Medical Service, s.r.o.
se sídlem: Ledce 74, 66462
(přesný název a sídlo dle výpisu z obchodního rejstříku)
Zapsaná v: obchodním rejstříku vedeném Krajským
soudem v Brně oddíl C, vložka 13525
Zastoupená: Jaromírem Malým, jednatelem
IČO: 49970267
DIČ: CZ49970267
Bankovní spojení: Komerční banka a.s.
č.úctu: 7271120217/0100

(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.úctu: 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 **„RTG C-rameno“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2022-048267 a u zadavatele: 18/22/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 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 - **1 ks RTG přístroje s C-ramenem** pro použití na centrálních operačních sálech zadavatele (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. 89/2021., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 89/2021 Sb.“) - min. rozsah 1 pracovní den;
 - demontáže, odvozu a ekologické likvidace stávajícího zařízení dle platné legislativy (1 ks RTG přístroje s C-ramenem);
 - předání návodu na obsluhu 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. 89/2021 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: „**RTG C-rameno**“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2022-048267 a u zadavatele pod ev. č. 18/22/VZ (dále jen „ZD“).
 - c) písemnou 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. 89/2021 Sb. nebo zákonem č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a jeho příslušnými prováděcími předpisy zejména nařízením vlády vztahujícími se ke zdravotnickým prostředkům č. 56/2015 Sb. a vyhláškou č. 62/2015 (dále jen „zákon č. 268/2014 Sb.“), dle toho, do které kategorie zdravotnických prostředků je zdravotnický prostředek zařazen.
 - 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 ostatní platnou legislativou, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN vztahujícími se k předmětu smlouvy.

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 dílčí plnění z této smlouvy je mimo jiné 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 poddodavateli). 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 poddodavateli), 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 poddodavateli) 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 enviromentální 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.

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:

1 863 000,- Kč bez DPH

(slovy: jedenmilionosmsetšedesáttřitisíc)

DPH: 391 230,- Kč (sazba DPH: 21 %)

2 254 230,- Kč s DPH

(slovy: dvamiliónydvěstěpadesátčtyřitisícdvěstětřicet)

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 **25-ti 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 je pokládán za předaný a převzatý 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 přejímá, 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. 89/2021 Sb. případně dle zákona č. 268/2014 Sb., nařízení MDR případně směrnice MDD), zákona č. 22/1997 Sb., a nařízení vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, 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 bez zbytečného odkladu po tomto zjištění (kontaktní email viz článek X. odst.

- 3). Reklamáce 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 reklamáce 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. Prodávající 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 do 2 pracovních dnů 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. Prodávající si je vědom toho, že nesmí prodávat zdravotnické prostředky, 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: Electric Medical Service, s.r.o.

Jméno kontaktní osoby: Jaromír Malý

Adresa: Vídeňská 55, 639 00 Brno

Tel: 543 524 381

Email: info@emsbrno.com

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 zdravotnického prostředku 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 zdravotnické prostředky 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 odstupující 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 vrácen 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 části, má kupující možnost požadovat po prodávajícím 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 „RTG C-rameno“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2022-048267 a u zadavatele pod ev. č. 18/22/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@nnm.cz

- ve věcech technických:

Technické oddělení – sídlo kupujícího

tel. 566 801 608/597

email: technicke@nnm.cz

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

Jaromír Malý

tel.: 543 524 381

email: maly@emsbrno.com

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 obcházel, 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 Brně dne

.....

.....

JUDr. Věra Palečková
ředitelka nemocnice

Jaromír Malý
jednatel

Příloha č. 1 kupní smlouvy

Rozpočet předmětu smlouvy

název	počet ks	cena za 1 ks			cena celkem		
		bez DPH	DPH	s DPH	bez DPH	DPH	s DPH
pojízdný RTG přístroj s C- ramenem dle zadávací dokumentace	1	1 863 000,-	391 230,-	2 254 230,-	1 863 000,-	391 230,-	2 254 230,-



Příloha č. 2 ZD (příloha č. 2 kupní smlouvy)

Technická specifikace předmětu plnění – minimální technické požadavky na předmět plnění

<i>Zadavatel:</i>	Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace
<i>sídlo zadavatele:</i>	Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě
<i>zastoupený:</i>	JUDr. Věrou Palečkovou
<i>IČO:</i>	00842001
<i>název VZ:</i>	RTG C-rameno
<i>druh zadávacího řízení:</i>	veřejná zakázka malého rozsahu na dodávky zadávaná v nadlimitním režimu v otevřeném řízení
<i>ev.č. VZ ve Věstníku veřejných zakázek:</i>	Z2022-048267
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>	18/22/VZ

- Předmětem plnění veřejné zakázky v rámci tohoto zadávacího řízení je dodávka nového (nikoliv repasovaného) zdravotnického prostředku 1 ks **RTG přístroje s C-ramenem** pro použití na centrálních operačních sálech zadavatele
- 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 zákonem č. 89/2021., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**zákon č. 89/2021 Sb.**“) - min. rozsah 1 pracovní den. 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. 89/2021 Sb.
- 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.
- 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. 89/2021 Sb. a jeho příslušnými prováděcími předpisy zejm. vyhláškou č. 186/2021 Sb. nebo zákonem č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále jen „zákon č. 268/2014 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími předpisy zejména nařízením vlády vztahujícími se ke zdravotnickým prostředkům č. 56/2015 Sb. a vyhláškou č. 62/2015, dle toho, do které kategorie zdravotnických prostředků je předmět veřejné zakázky zařazen;



- 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.
5. Zadavatel neumožňuje nabídnout dodávku demo či repasované zdravotnické technologie.
6. 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

7. Technické nepodkročitelné požadavky na předmět plnění

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.
	Parametr	Status	Druh technického parametru	ANO/NE	Reálná hodnota ¹	Kde uvedeno v nabídce ²
RTG přístroj s C-ramenem						
1.	1 ks RTG přístroj s C-ramenem pro použití na centrálních operačních sálech	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
2.	Nový nepoužitý přístroj	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
Základní vlastnosti C-ramene						
3.	C-rameno vyvážené v každé poloze	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
4.	Horizontální pohyb min. 200 mm	požadováno	absolutní	Ano	200 mm	OEC One str. 4
5.	Motorický vertikální pohyb min. 420 mm	požadováno	absolutní	Ano	445 mm	OEC One str. 4
6.	Boční vyklonění z vertikální osy přístroje v rozsahu min +/- 10°	požadováno	absolutní	Ano	+/-12,5°	OEC One str. 4
7.	Boční naklápění (rotace C-ramene) v rozsahu minimálně -200°/200°	požadováno	absolutní	Ano	-205/205°	OEC One str. 4
8.	Orbitální pohyb (craniální/caudální) min. v rozsahu -90°/30°	požadováno	absolutní	Ano	-90/30°	OEC One str. 4

¹ Vyplní dodavatel ve vhodných případech

² Strana/oddíl nabídky nebo strana/oddíl v produktových listech s technickou specifikací – např. technická dokumentace (případně její část) dle platné legislativy (nařízení MDR, případně směrnice MDD), technické listy, návod k obsluze/uživatelská příručka, produktová data, schémata, katalogová čísla, fotografie apod.);



9.	Volný prostor mezi zesilovačem obrazu a rentgenkou min. 750 mm	požadováno	absolutní	Ano	780mm.	OEC One str. 4
10.	Hloubka c-ramene min 650 mm	požadováno	absolutní	Ano	660mm.	OEC One str. 4
11.	Ohnisková vzdálenost (SID) min. 950 mm	požadováno	absolutní	Ano	1000mm.	OEC One str. 4
Generátor VN						
12.	Napájení 230V/50 Hz	požadováno	absolutní	Ano	230V/50Hz	OEC One str. 3
13.	Vysokofrekvenční (min. 20 kHz) generátor min. 2,5 kW	požadováno	absolutní	Ano	2,5kW.	OEC One str. 3
14.	Rozsah napětí min. 40 kV - 110 kV	požadováno	absolutní	Ano	40-110kV.	OEC One str. 3
15.	Rozsah proudu nastavitelný min. 20 mA	požadováno	absolutní	Ano	20mA.	OEC One str. 3
16.	Volba rychlosti pulzní fluoroskopie s frekvencí v rozsahu min. 1 - 8 pulzů za sekundu	požadováno	absolutní	Ano	1-8pulzů/s.	OEC One str. 3
17.	Ruční expoziční tlačítko a nožní spínač pro expozici a ukládání snímků	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
18.	Režim kontinuální i pulzní skiaskopie a digitální radiografie	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 3
19.	Režim pro zobrazení měkkých tkání a pro eliminaci kovů	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 4
Rentgenka						
20.	Rentgenka se dvěma ohnisky: malé ohnisko $\leq 0,6$ mm a velké $\leq 1,4$ mm	požadováno	absolutní	Ano	0,6 a 1,4 mm	OEC One str. 3
21.	Tepelná kapacita anody min. 70 kHU	požadováno	absolutní	Ano	76kHU	OEC One str. 3
22.	Celková tepelná kapacita systému min. 0,9 MHU	požadováno	absolutní	Ano	0,9MHU	OEC One str. 3
Kolimace						
23.	Virtuální kolimace – grafické zobrazení aktuální pozice primárních a polopropustných clon bez nutnosti expozice.	požadováno	absolutní	ano		OEC One str. 2



24.	Rotace kolimátoru v rozsahu min. +/- 90°	požadováno	absolutní	Ano	+/-180°.	OEC One str. 4
25.	Natáčivé listové clony a iris clona	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 4
26.	Celková filtrace systému ≥ 3 mm Al	požadováno	absolutní	Ano	3,35mm Al.	OEC One str. 3
Detektor						
27.	Zesilovač RTG obrazu ϕ min. 23 cm s možností min. 3 volitelných vstupních polí v rozsahu 14-23 cm	požadováno	absolutní	Ano	23, 16, 12	OEC One str. 3
28.	CCD kamera s vysokým rozlišením a následujícím digitálním zpracováním obrazu; rozlišením min 1024x1024/12 bitů v celém obrazovém řetězci	požadováno	absolutní	Ano	1024x1024 px/ 12bit	OEC One str. 2
29.	Laserový zaměřovací kříž integrovaný v detektoru	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 3
30.	Zobrazení a archivace celkové dávky pacienta v intervenčním referenčním bodě a celkového skiaskopického času.	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
31.	Zobrazení počtu akvizic nebo počtu snímků pořízených v rámci akvizičních scén po ukončení výkonu	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
Zpracování obrazu a zobrazení						
32.	Ovládací dotykový monitor na C-rameni	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 5
33.	Monitorový vozík se dvěma medicínskými monitory min. 19" a 1280x1024 px (akvizici, zobrazení a zpracování obrazu) nebo 1 ks dotykový monitor na těle přístroje min. 27" a 1920x1200 px (akvizice, zobrazení a zpracování obrazu). Antireflexní úprava všech monitorů, úhel pohledu min. 170°	požadováno	absolutní	Ano	1 ks dotykový monitor na těle přístroje 27" a 1920x1200 px, úhel pohledu 178°	OEC One str. 5
34.	Vnitřní paměť na min. 10 000 obrázků v plném rozlišení	požadováno	absolutní	Ano	100 000 obrázků	OEC One str. 7
35.	Dělení obrazu na obrazovce (celkem min. 12 obrazů)	požadováno	absolutní	Ano	12 obrazů	OEC One str. 2
36.	Paměť posledního obrazu LIH s digitální rotací obrazu o 360° bez záření a se zobrazením pohybu irisových clon na monitoru	požadováno	absolutní	Ano	360°	OEC One str. 2



37.	Postprocessingové zpracování obrazu minimálně se změnou jasu a kontrastu, negace a otáčení obrazu o 360°, zvýraznění hran, lupa, digitální clony, potlačení šumu, anotace	požadováno	absolutní	Ano	360°	OEC One str. 2
38.	Anotace obrazu (přiřazení stranových značek, libovolný text) musí být zobrazena na snímku nebo u snímku, který je odeslán do PACS	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
39.	Provozní režimy: min. pulzní skiaskopie, redukováná dávka, hrudník, ruce a denšní oblasti nebo Provozní režim, který automaticky nastaví expoziční parametry podle charakteru snímané lokace	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
40.	Laserový zaměřovač pro přesné nastavení zájmové oblasti ze strany zesilovače obrazu	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 3
41.	Multifunkční dvojité nožní spínač a ruční spínač	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 6
42.	Napojení na metalickou ethernetovou síť 1000BASE-T (Gigabit Ethernet, konektor RJ45) a kompatibilita s wifí sítí na bázi přístupových bodů Aruba AP-515 (ARUBA AP-515 (RW) DUAL RADIO 4X4:4 + 2X2:2, 802.11AX, interní anténa)	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
43.	Ukládání zvolených snímků do interní paměti, odeslání snímků do PACS	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
44.	Bezdrátový přenos obrazu z C-ramene do PACS	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 6
45.	Ukládání dávkového reportu do PACS z průběhu celého vyšetření	požadováno	absolutní	Ano		OEC One str. 2
46.	Výstupní data systému ve formátu DICOM3: min. Worklist, Store, Dose report	požadováno	absolutní	ano	Worklist, Store, Dose report	OEC One str. 6



8. **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 (produkt data – originální technické listy, návod k obsluze/uživatelská příručka, informační letáky, fotografie atd. – 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.

9. **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 požadovaných technických parametrů
 - b) návod k obsluze/uživatelskou příručku 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 předmětu veřejné zakázky (např. autorizace od výrobce)
 - e) registraci osoby k distribuci zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv;
 - f) registraci osoby provádějící servis zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti jsou uvedeny v čl. 11 zadávací dokumentace.

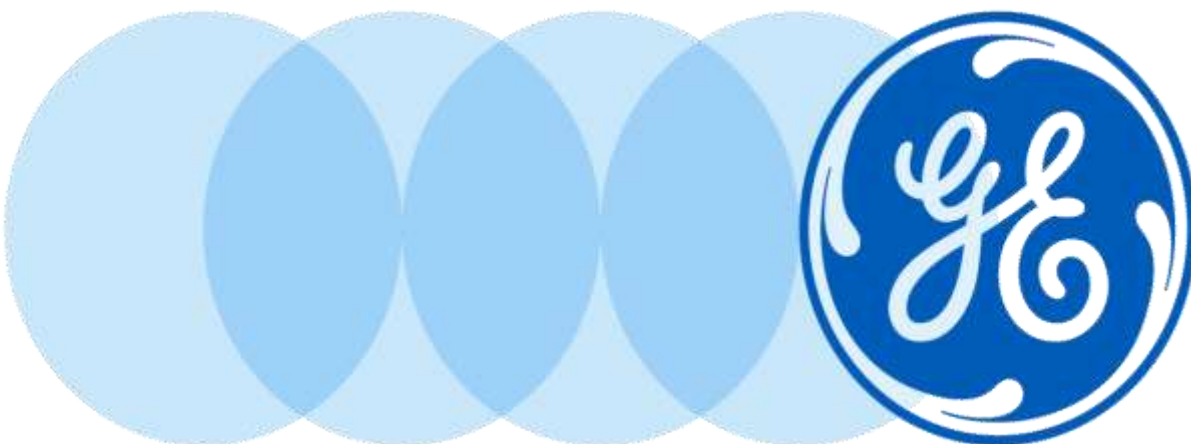
PROHLÁŠENÍ ÚČASTNÍKA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ:

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

V Brně dne

.....
Jaromír Malý, jednatel

OEC One mobilní operační C-rameno





OEC One mobilní operační C-rameno

OEC One je navrženo pro operační výkony v oblasti chirurgie, traumatologie, ortopedie a urologie. Kompaktní systém, s dotykovým tabletem pro ovládání a s kvalitním plochým zobrazovacím monitorem umožňuje optimalizovat a zefektivnit průběh vyšetření a zobrazování během operačního výkonu. Přístroj poskytuje vynikající obrazovou kvalitu.

- přístroj je vyvážený v každé poloze
- nový nepoužitý stroj
- pojízdný RTG skiaskopický přístroj s C-ramenem pro použití na centrálních operačních sálech
- ruční a nožní spínač expozice a ukládání snímků
- virtuální kolimace se zobrazením aktuální pozice clon bez záření
- CCD kamera a zpracování obrazu 1024x1024/12 bit v celém obrazovém řetězci
- Zobrazení a archivace celkové dávky pacienta v intervenčním referenčním bodě a celkového skiaskopického času
- Zobrazení počtu akvizic po ukončení výkonu
- Dělení obrazu na obrazovce na 12 obrazů
- LIH, digitální rotace obrazu bez záření se zobrazením pohybu clon
- Postprocesingové zpracování obrazu se změnou jasu a kontrastu, negace a otáčení obrazu o 360°, zvýraznění hran, lupa, digitální clony, potlačení šumu, anotace
- Anotace obrazu (přiřazení stranových značek, libovolný text) zobrazení na snímku nebo u snímku, který je odeslán do PACS
- Provozní režim, který automaticky nastaví expoziční parametry podle charakteru snímané lokace
- Napojení na metalickou ethernetovou síť 1000BASE-T (Gigabit Ethernet, konektor RJ45) a kompatibilita s wifi sítí na bázi přístupových bodů Aruba AP-515 (ARUBA AP-515 (RW) DUAL RADIO 4X4:4 + 2X2:2, 802.11AX, interní anténa)
- Ukládání zvolených snímků do interní paměti, odeslání snímků do PACS
- Ukládání dávkového reportu do PACS z průběhu celého vyšetření
- Virtuální kolimace – grafické zobrazení aktuální pozice primárních a polopropustných clon bez nutnosti expozice



Popis přístroje

Generátor

- 40 kHz vysokofrekvenční
- 2.5 kW výkon
- Rozsah napětí 40 - 110 kV
- Kontinuální vysokoúrovňová skiaskopie do 12 mA
- Radiografická expozice do 20 mA
- Napájení 230V/50Hz

Rentgenka

- Stacionární anoda
- Dvě ohniska:
- Malé ohnisko: 0.6 mm
- Velké ohnisko: 1.4 mm
- Filtrace krytu: 3.35 mm Al
- Tepelná kapacita anody: 76 kHU
- Celková tepelná kapacita systému: 0,9 MHU
- Indikátor tepelné kapacity rentgenky

RTG módy: Kontinuální, HLF - vysokoúrovňový, Pulsní, Digital Spot

	Kontinuální fluoroskopie	Pulsní fluoroskopie	Digitální radiografie
kV rozsah	40 - 110	40 - 110	40 - 110
mA rozsah	0.1 – 4 normální 0.1– 2 nízká dávka 0.1– 12 HLF	0.1 – 4 normální 0.1– 2 nízká dávka 0.1– 12 HLF	do 20 mA
AutoTrak ABS	X	X	
Vlastnosti	Kontinuální fluoroskopie Fluoroskopie (8 fps) v plném rozlišení Automatické a manuální módy	Počet pulsů: 1 - 8 pps Šířka pulsu: 25 ms Automatické a manuální módy Redukují dávku pro pacienta, lékaře a operátory	Automatické ukončení expozice Automatické uložení snímku

9" zesilovač obrazu

- Tri-mód 23 cm/16 cm/12 cm zesilovač obrazu
- DQE: 65% (typicky)
- Laserový zaměřovací kříž, pro přesné zaměření lokace a snímání obrazu

Parametry C-ramene

Systém	
Délka	179 cm
Výška	179 cm
Šířka	78 cm



Hmotnost	310 kg
C-rameno	
SID (ohnisková vzdálenost)	100 cm
Volný prostor	78 cm
Hloubka C-ramene	66 cm
Orbitální pohyb	120° (-90°/30° overscan)
Rotace C-ramene +205°/- 205°	410°
Boční výška	102 cm
Boční vyklonění +/- 12,5°	25°
Horizontální pohyb	20 cm
Vertikální pohyb motorický	44,5 cm
Rameno zobrazovacího displeje	
Otáčení ramene kolem osy základny	210°
Otáčení kloubu ramene	180°
Vertikální pohyb monitoru	40 cm: 20 cm nahoru/ 20 cm dolů
Otáčení monitoru	180°
Naklápění monitoru	30°
Ovládací dotykový tablet	
Otáčení	270°
Naklápění	40°

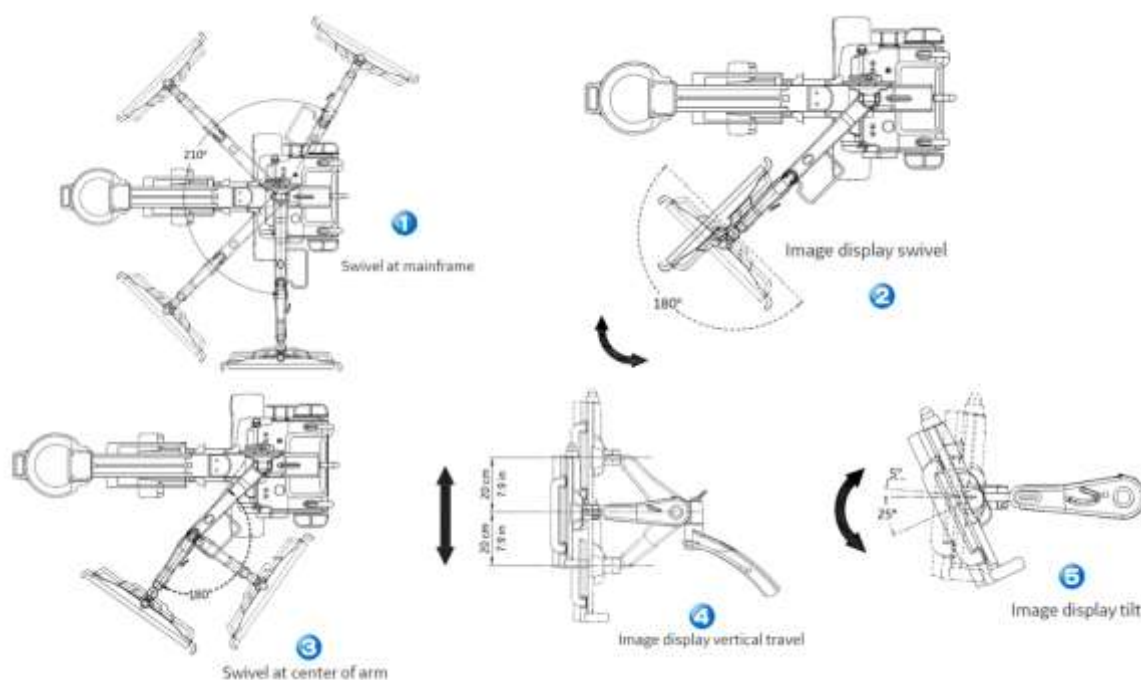
Kolimátor

- Wolframová rotační listová clona (dva segmenty)
- Iris clona
- Indikace pozice kolimátoru, pro nastavení clon bez záření
- Rozsah nastavení clon bez záření 360°
- Rotace kolimátoru +/-180°

Zpracování obrazu

- **Smart Window**
 - Průběžně upravuje polohu kolimátoru a automaticky nastavuje jas a kontrast
- **Smart Metal**
 - Automaticky nastavuje jas a kontrast a umožňuje co nejlepší nastavení kvality obrazu pokud jsou v poli kovové prvky, zlepšené zobrazení měkkých tkání, eliminace kovů.
- **AutoTrak Automatic Brightness Stabilization (ABS)**
 - Automaticky vyhledává anatomické oblasti uvnitř zobrazovacího pole a volí neoptimálnější zobrazovací techniku (kV, mAs a zesílení) pro danou anatomii. Výsledkem je kvalitní zobrazení při co nejnížší možné dávce.
- **Adaptivní optimalizace dynamického rozsahu**
 - Snižuje rozdíly v kvalitě obrazu při vyšetřování oblastí s rozdílnou hustotou
 - Zvyšuje kvalitu zobrazení anatomie a potlačuje pozadí
- **Redukce šumu a pohybu**
 - Optimalizuje kvalitu zobrazení redukcí šumu
 - Snižuje zpoždění v obraze při pohybu C-ramene, přemístění anatomie nebo při zavedení nástroje
 - Automatické ukončení expozice a automatické uložení snímku

Zobrazovací monitor



- 69 cm (27") Full HD LCD medicínský monitor
- 30 cm rozměr obrazu živého i referenčního obrazu
- Anti-reflexní s ochranou proti rozmazání obrazu
- 600 Cd/m² maximální jas
- Kontrast 600:1
- Monitor umístěný na pohyblivém rameni na základně přístroje
 - Viditelný ze všech čtyř stran
 - 210° otáčení ramene na základně a 180° kloubu ramene
 - 40 cm pohyb monitoru nahoru/dolů
 - 180° otáčení monitoru
 - 5° nahoru/25° dolů naklápění
 - 178° horizontální a vertikální úhel pohledu
- 1920 x 1080 Full HD rozlišení
- Dotykový monitor – přístup k ovládání

Ovládací dotykový monitor na C rameni

- 26 cm (10.1") tablet s dotykovou kontrolou ovládání přístroje
 - 30° nahoru/10° dolů naklápění
 - 270° boční otáčení
 - 160° horizontální a vertikální úhel pohledu
- 1280 x 800 rozlišení

Uživatelské rozhraní

- Kontrola ovládání ze všech stran přístroje pomocí dotykového zobrazovacího monitoru a TechView dotykového ovládacího tabletu umístěných na základně přístroje
- Rychlý mód
 - Bez nutnosti zadávat heslo



- Dostupné základní funkce pro zobrazování
- Multifunkční kontrola
 - Pedálový nožní ovladač dvojitý (expozice, ukládání snímků)
 - Ruční ovladač expozice
- Vyšetření
 - Ruční vymazání vyšetření
 - Zobrazení multimodálního vyšetření
 - Náhled starších vyšetření
 - Vyhledání a uložení / plánovaná vyšetření
- Přehled dávek – odeslání nebo tisk
- DAP – stanovení povrchové dávky na pacienta
- Radiation Dose Structured Report (RDSR)
- Víceúčelový adresář snímků
 - Opětovné načtení a revize snímků
 - Export snímků
 - Import snímků
 - Vymazání snímků
- Funkce nastavení
- Datum a čas
- DICOM rozhraní (Worklist, Storage, Print)
- Zasílání dávkového reportu se snímkem do PACS
- Bezdrátové připojení na síť Wi-fi a přenos dat do PACS

Digitální rotace obrazu

- 360° rotace živého i statického snímku bez záření
- Nastavení pozice snímku bez dodatečného záření
- Automatická aktualizace snímku zachovává nastavení orientace obrazu použitá během živého a posledního pozastavení snímku pro následující obrazy
 - Rotace snímku
 - Živý snímek a LIH lze otáčet v reálném čase
 - Plně digitální rotace s přesností 1°
 - Zobrazení úhlu rotace
 - Stranová záměna snímku z levé na pravou stranu
 - Inverze snímku
- Indikátor orientace snímku (v reálném čase bez fluoroskopie)

Softwarové vybavení

Poskytuje nejlepší možný fluoroskopický snímek při intervenčních a chirurgických operačních výkonech, v ortopedii, gastrointestinálních výkonech, endoskopii, urologii, neurologii, kritické péči a traumatologii.

- 1k x 1k x 12 bit rozlišení
- Dynamický filtr pro eliminaci pohybu
 - Umožňuje uživateli nastavit úroveň filtru pro získání vysoké kvality obrazu
 - Poskytuje optimální kvalitu snímku, pokud je v zobrazovacím poli zaznamenán pohyb
- Automatický digitální jas a kontrast
- Manuální digitální jas a kontrast
- Zvýšení kontrastu hran
- Negace
- Uložení a automatické uložení



- Swap a auto-swap
- Last image hold – paměť posledního snímku
- Zoom
- Změna strany levá - pravá
- HIPAA SecureView
 - Ochrana hesla
 - Funkce prázdné obrazovky
 - Smazání všech informací pacienta
- 100,000 snímků lze uložit v paměti

Konektivita

- USB – dva porty
- Možnost připojení tiskárny
- DICOM printer
 - Multi-formát: 1x1, 1x2, 2x1, 2x2, 2x3, 3x3, 3x4, 4x4, 4x5, 5x4
 - Multi-copy způsobilost
- Držák na RTG kazetu (option)
- Ethernet – jeden port
- Wi-fi Ethernet – bezdrátový přenos do PACS
 - 802.11 a/b/g/n
 - 2.4 GHz/5 GHz
 - Podpora WEP, WPA/ WPA2

Laser

- Laserový zaměřovač na straně zesilovače obrazu

Seznam poddodavatelů

<i>Zadavatel:</i>		Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvková organizace			
<i>sídlo zadavatele:</i>		Žďárská 610, 592 31 Nové Město na Moravě			
<i>zastoupený:</i>		JUDr. Věrou Palečkovou			
<i>IČO:</i>		00842001			
<i>název VZ:</i>		RTG C-rameno			
<i>druh zadávacího řízení:</i>		veřejná zakázka malého rozsahu na dodávky zadávaná v nadlimitní režimu v otevřeném řízení			
<i>ev. č. ve VVZ:</i>		Z2022-048267			
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>		18/22/VZ			
PODDODAVATEL		Část plnění VZ, kterou hodlá uchazeč zadat poddodavatel	% podíl na plnění VZ	Prokazování kvalifikace prostřednictvím poddodavatele [Ano/Ne]	
1.	Obchodní firma nebo název / Obchodní firma nebo jméno a příjmení:	GE Medical Systems Česká republika,s.r.o.	Servis, zaškolení	10	Ne
	Sídlo / Místo podnikání, popř. místo trvalého pobytu:	Bucharova 2641/14, Stodůlky, 158 00 Praha 5			
	IČ:	63991306			
	Osoba oprávněná jednat jménem či za subdodavatele:	RADAN WAWROSZ			
	Tel./fax:	220 190 680			
	E-mail:	servis.gehc@ge.com			
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/

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

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. 89/2021 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 zdravotnických 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@nnm.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.

**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

Jméno	Pozice	Telefon	Email
Marek Vala	technik	723190755	it@nnm.cz
Miroslav Bojanovský	technik	603827200	it@nnm.cz
David Lukeš	technik	723190755	it@nnm.cz

Za prodávajícího

Jméno	Pozice	Telefon	Email
Jan Křivák	Technik	543524381	krivak@emsbrno.ocm
.....			
.....			