



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 Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu
se sídlem: Evropská 176/16, 160 41 Praha 6 - Vokovice
(přesný název a sídlo dle výpisu z obchodního rejstříku)
Zapsaná v: obchodním rejstříku vedeném u Městského
soudu v Praze, oddíl C, vložka 93921
Zastoupená: Ing. Tomášem Jedličkou a Radkem
Šubotníkem - prokuristy
IČO: 27068641
DIČ: CZ27068641
Bankovní spojení: UniCredit Bank, nám Republiky 3a, 110
00 Praha 1
č.úctu: 2105630382/2700

(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 **„Operační věž pro gynekologii“** vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-000040 a u zadavatele pod ev. č. 20/22/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 nerepasovaných zdravotnického prostředku – **operační věže pro gynekologii pro použití na gynekologických operačních sálech** u kupujícího (dále jen souhrnně „zdravotnické prostředky“), 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;
 - 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: „**Operační věž pro gynekologii**“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-000040 a u zadavatele pod ev. č. 20/22/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 nové, nepoužité zdravotnické prostředky specifikované v čl. I této smlouvy v požadované kvalitě, množství, řádně a včas a převést na kupujícího vlastnické právo ke zdravotnickým prostředkům.
5. Kupující se zavazuje uvedené zdravotnické prostředky od prodávajícího převzít za předpokladu, že zdravotnické prostředky budou 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 zdravotnické prostředky splňují a po dobu záruky za jakost budou 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 jsou zdravotnické prostředky zařazeny.
 - 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 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 dodaných zdravotnických prostředků v souladu s platnou legislativou, dodané zdravotnické prostředky 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 zdravotnických prostředků, 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 zdravotnických prostředků 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 zdravotnických prostředků (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 zdravotnických prostředků, 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 dodanými zdravotnickými prostředky, 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:

2 727 681,00 Kč bez DPH

(slovy: dvamilionysedmsetdvacetsedmtisícšestsetosmdesátjedenakorun)

DPH: 572 813,00 Kč (sazba DPH: 21 %)

3 300 494,00 Kč s DPH

(slovy: třimilionytřistatisícčtyřistadevadesátčtyřitisíc)

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 zdravotnických prostředků 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 zdravotnické prostředky 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 zdravotnických prostředků, 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 zdravotnických prostředků, převod vlastnictví

1. Zdravotnické prostředky budou dodány dopravními prostředky prodávajícího. Kupní cena zahrnuje i náklady za dopravu dle čl. I odst. 1 této smlouvy.
2. Prodávající se zavazuje zdravotnické prostředky dodat a předat kupujícímu nejpozději do **20-ti týdnů od nabytí účinnosti této smlouvy dle čl. X, odst. 9.** Za den předání se pokládá den podpisu předávacího protokolu, tj. po zprovoznění zdravotnických prostředků a zaškolení obsluhy.
3. Zdravotnické prostředky budou dodány do Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvkové organizace **na operační sály v pavilonu gynekologie.**
4. Zdravotnické prostředky 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 zdravotnických prostředků do provozu a zaškolení obsluhy. Přílohou předávacího protokolu bude protokol o zaškolení obsluhy.
5. Zaměstnanec kupujícího, který zdravotnické prostředky od prodávajícího přejímá, je oprávněn v případě, kdy dodané zdravotnické prostředky zjevně neodpovídají této smlouvě, nebo zdravotnické prostředky vykazují 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 zdravotnické prostředky znehodnocovaly, a to i přesto, že zdravotnické prostředky jsou funkční, má kupující právo takovouto dodávku zdravotnických prostředků odmítnout.
6. Vlastnické právo k dodaným zdravotnickým prostředkům 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 dodaným zdravotnickým prostředkům dle čl. V této smlouvy.

7. Nebezpečí škody na zdravotnických prostředcích 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 zdravotnickými prostředky je prodávající povinen dodat veškeré doklady, které jsou potřebné k používání zdravotnických prostředků a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návody k obsluze v českém jazyce, záruční listy, 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 zdravotnických prostředků

1. Prodávající poskytuje na zdravotnické prostředky bezplatnou záruku ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku po dobu 24 měsíců od data předání zdravotnických prostředků. Po dobu trvání záruky prodávající poskytne kupujícímu i bezplatné záruční autorizované komplexní servisní zabezpečení dle platné legislativy.
2. Poskytnutá záruka znamená, že dodané zdravotnické prostředky budou po dobu uvedenou výše v odstavci 1 tohoto článku plně funkční a budou mít vlastnosti odpovídající obsahu legislativy, technických norem, eventuálně dalších technických požadavků či norem, které mají dané zdravotnické prostředky splňovat a které se na dané zdravotnické prostředky vztahují.
3. Prodávající neodpovídá za vady zdravotnických prostředků, 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 zdravotnickými prostředky zacházet.
4. Zjevné vady zdravotnických prostředků, tedy vady, které lze zjistit při převzetí zdravotnických prostředků kupujícím, musí být kupujícím reklamovány na předávacím protokolu nebo neprodleně následnou písemností (e-mailem).
5. Vady, které lze zjistit až po dodání a zprovoznění zdravotnických prostředků, musí kupující reklamovat písemně nebo e-mailem bez zbytečného 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. 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 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 – 2 pracovní dny od nástupu na opravu;**
- V případě náročnější opravy delší než 2 pracovní dny od nástupu na opravu (např. při nemožnosti zajištění dodávky náhradních dílů) zadavatel ve vhodných případech a po předchozí dohodě požaduje 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 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 dodané zdravotnické prostředky v takovém stavu, aby byla po dobu jejich použitelnosti (dle potřeby kupujícího) zaručena jejich funkčnost a bezpečnost.
11. Kontaktní údaje pro provádění servisních služeb:

Název servisní organizace: Olympus Czech Group, s.r.o., člen
koncernu - Servis ZT

Jméno kontaktní osoby: Zdeněk Paulenka

Adresa: Evropská 176/16, 160 41 Praha 6

Tel: +420 221 985 400

Email: servis-msd@olympus.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 takovouto vadu neodstranil 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. Dodané a nezaplacené zdravotnické prostředky budou 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 zdravotnických prostředků 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 „Operační věž pro gynekologii“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-000040 a u zadavatele pod ev. č. 20/22/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:

Ing. Petr Suchý

tel.: +420 720 053 150

email: petr.suchy@olympus.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 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 jejích 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. Prodávající 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

.....
JUDr. Věra Palečková

ředitelka nemocnice

.....

Ing. Tomáš Jedlička a Radek Šubotník
prokuristé



Příloha č. 1 kupní smlouvy

Rozpočet předmětu smlouvy

(vytvoří dodavatel v souladu se ZD)

Příloha č. 2 kupní smlouvy

Technická specifikace předmětu smlouvy

(vyplněná příloha č. 2 ZD)

Příloha č. 3 kupní smlouvy

Popis předmětu smlouvy

(vytvoří dodavatel)

Nemocnice Nové Město na Moravě, p. o.
Žďárská 610
592 31 Nové Město na Moravě
CZ

Ing. Petr Suchý
Territory Manager
Surgical Endoscopy
Medical Systems Division

Číslo zákazníka: 2000018544

GSM: +420720053150
Email: petr.suchy@olympus.com
www.olympus.cz

V Praze, 2.02.2023

Název: Operační věž pro gynekologii
Číslo nabídky: Q-124024

Monitor operační, 1 ks

	Objednací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
1	N6018160	Monitor Olympus 31,5" OEV321UH	1,00	181 169,00 Kč	181 169,00 Kč	21,00%	38 045,49 Kč

Kamerová jednotka, 1 ks

	Objednací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
2	N6158050	Videoprocessor OTV-S700, vč. 2 ks WA53005A laparoskopická autoclav. optika 10mm, 30° a 2 ks sterilizační kontejner pro optiky, vč. 2 ks WA03310A světlovodný kabel 4,25mm průměr a 3 m délky	1,00	566 342,00 Kč	566 342,00 Kč	21,00%	118 931,82 Kč

Světelný zdroj, 1 ks

	Objednací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
3	N6157950	Světelný zdroj CLL-S700	1,00	376 851,00 Kč	376 851,00 Kč	21,00%	79 138,71 Kč
4	N1052830	MAJ-1200, karusel	1,00	15 941,00 Kč	15 941,00 Kč	21,00%	3 347,61 Kč

Kamerová hlava, 1 ks

	Objednací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
5	N6154750	Kamerová hlava CH-S700-XZ-EA	1,00	426 484,00 Kč	426 484,00 Kč	21,00%	89 561,64 Kč

Laparoskopická optika 0°, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
6	WA53000A	Laparoskopická optika, 10 mm, 0°, vč. 1 ks WA03310A světlovodný kabel 4,25mm průměr a 3 m délky, vč. 1 ks sterilizační kontejner pro optiku	1,00	52 353,00 Kč	52 353,00 Kč	21,00%	10 994,13 Kč

Hysteroskop, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
7	A47610A	Plášť, 6,5 mm, kontinuální irigace	1,00	24 000,00 Kč	24 000,00 Kč	21,00%	5 040,00 Kč
8	WA2T43WA	Optika "OES ELITE", 4 mm, 30°, vč. sterilizační kontejner pro optiku a hysteroskop	1,00	62 540,00 Kč	62 540,00 Kč	21,00%	13 133,40 Kč
9	WA03300A	Světlovodný kabel, 2,8 mm, 3 m	1,00	10 510,00 Kč	10 510,00 Kč	21,00%	2 207,10 Kč
10	A4825	Úchop. kleště, žralok, 5 Fr.	1,00	11 100,00 Kč	11 100,00 Kč	21,00%	2 331,00 Kč
11	A4824	Bioptické kleště, 5 Fr.	1,00	11 100,00 Kč	11 100,00 Kč	21,00%	2 331,00 Kč

Záznamové zařízení, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
12	E61RNET001	UR-4MD záznamové zařízení	1,00	89 165,00 Kč	89 165,00 Kč	21,00%	18 724,65 Kč
13	E61RNET005	DICOM licence	1,00	28 079,00 Kč	28 079,00 Kč	21,00%	5 896,59 Kč
14	E61RFC004	Dezinfikovatelná Klávesnice AK-C8100F	1,00	3 730,00 Kč	3 730,00 Kč	21,00%	783,30 Kč

Insuflátör, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
15	N3829650	Insufflator, UHI-4, vč.1 ks N1000300 vysokotlaká insuflační hadice, 1 ks hadice pro připojení k centrálnímu rozvodu MZ Liberec – 5m, 1 ks klíče pro výměnu lahve	1,00	170 853,00 Kč	170 853,00 Kč	21,00%	35 879,13 Kč
16	A5663	Filtr, pro insufl., 1bal/10 ks	1,00	2 746,00 Kč	2 746,00 Kč	21,00%	576,66 Kč
17	WA58670A	GSH-2 předehřev insuflovaného plynu, vč. 2 ks resterilizovatelné insuflační hadice s předehřevem plynu	1,00	73 651,00 Kč	73 651,00 Kč	21,00%	15 466,71 Kč

Elektrokoagulace, vč. bipolární hysteroresektoskop, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
18	WB91051W	VF-jednotka ESG-400, vč. dvojpedál, uzemňovací kabel. součástí generátoru je hysteroresektoskop vč. 1 ks optiky WA2T412A – 4mm, 12°, 1 ks WA03300A světlovodný kabel průměr 2,8 mm a délky 3 m, 1 ks WA00014A bipolární kabel délky 4m, 1 ks WA22367A pasivní pracovní element, 1 ks A42021A vnější plášť 8,5mm, 1 ks A42011A vnitřní plášť 8mm, 1 ks klasický obturátor, 12ks WA22302D bipo resekční kličky	1,00	217 605,00 Kč	217 605,00 Kč	21,00%	45 697,05 Kč
19	N3647600	MAJ-1948 komunikační kabel, 1,8 m	1,00	8 647,00 Kč	8 647,00 Kč	21,00%	1 815,87 Kč
20	WA99510A	Kabel k neutrální elektrodě	1,00	3 502,00 Kč	3 502,00 Kč	21,00%	735,42 Kč
21	WA99514A	Neutrální elektroda, 1bal/100 ks	1,00	2 560,00 Kč	2 560,00 Kč	21,00%	537,60 Kč
22	WA05970A	Sterilizační kontejner s víkem pro hysteroresektoskop	1,00	21 450,00 Kč	21 450,00 Kč	21,00%	4 504,50 Kč
23	A5976	Vnitřní vložka pro uložení instrumentů - pro hysteroresektoskop	1,00	12 022,00 Kč	12 022,00 Kč	21,00%	2 524,62 Kč

Odtah elektrochirurgického kouře, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
24	WA98110A	Odtah kouře OrVac, vč. zemnicí kabel	1,00	57 138,00 Kč	57 138,00 Kč	21,00%	11 998,98 Kč
25	WA98150A	Filtr kouře - Fluid Trap, 1bal/20 ks	1,00	2 239,00 Kč	2 239,00 Kč	21,00%	470,19 Kč
26	WA98130A	Laparoskopické odsávací hadice 1bal/12 ks	1,00	7 473,00 Kč	7 473,00 Kč	21,00%	1 569,33 Kč
27	E61RMT007	Nožní spínač OrVac	1,00	2 100,00 Kč	2 100,00 Kč	21,00%	441,00 Kč

Oplachová pumpa, 1 ks

	Objednáací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
28	E61RMDL007	WOMO Multi-indikační pumpa, vč. 1 ks odpadní nádoby, 10 ks odpadních sáčků s víkem	1,00	125 672,00 Kč	125 672,00 Kč	21,00%	26 391,12 Kč
29	E61RMDL005	LAP transpondér	1,00	9 798,00 Kč	9 798,00 Kč	21,00%	2 057,58 Kč
30	E61RMDL006	HYS transpondér	1,00	44 491,00 Kč	44 491,00 Kč	21,00%	9 343,11 Kč
31	E0497805	Hadicový set pro oplach, 1 bal/10 ks	1,00	7 142,00 Kč	7 142,00 Kč	21,00%	1 499,82 Kč
32	WA58830A	Hadicový set pro sání,	1,00	3 083,00 Kč	3 083,00 Kč	21,00%	647,43 Kč

Operační věž pro gynekologii, Q-124024

Page 3 of 4

OLYMPUS CZECH GROUP, S.R.O., ČLEN KONCERNU

Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu, zápis v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 93921

Evropská 176, 160 41 Praha 6, tel.: 221 985 211, fax: 221 985 505, www.olympus.cz

IČ: 27068641 • DIČ CZ27068641 • Bankovní spojení: UniCredit Bank, Praha 1, Nám. Republiky 3a, 2105630382/2700 (Kč), UniCredit Bank, Praha 1, Nám. Republiky 3a, č.ú. 2105630390/2700 (€), IBAN: CZ49 2700 0000 0021 0563 0390, BACXCZPP

Medicínský přístrojový vozík, 1 ks

	Objednací číslo	Položka	Počet	Jednotková cena po slevě	Celková cena	Sazba DPH	DPH celkem
33	K10035370	WM-NP3, vozík, odděl. transformátor, MAJ-2160 držák irigační hadice, MAJ-2146 držák klávesnice,	1,00	53 268,00 Kč	53 268,00 Kč	21,00%	11 186,28 Kč
34	K10035789	MAJ-2216 držák LCD monitoru, 6.5-12kg	1,00	17 290,00 Kč	17 290,00 Kč	21,00%	3 630,90 Kč
35	K10028140	MAJ-2159, držák na infúze vč. K10020584	1,00	7 651,00 Kč	7 651,00 Kč	21,00%	1 606,71 Kč
36	K10001115	MAJ-190, montážní lišta pro odpad. nádoby	1,00	2 821,00 Kč	2 821,00 Kč	21,00%	592,41 Kč
37	K10036681	MAJ-1665, držák kamerové hlavy	1,00	3 280,00 Kč	3 280,00 Kč	21,00%	688,80 Kč
38	K10021041	MAJ-1639, držák na CO ₂ láhev	1,00	4 118,00 Kč	4 118,00 Kč	21,00%	864,78 Kč
39	K10021790	MAJ-1656, držák nožního pedálu	1,00	5 761,00 Kč	5 761,00 Kč	21,00%	1 209,81 Kč
40	K10030423	MAJ-2154 koš pro příslušenství	1,00	1 956,00 Kč	1 956,00 Kč	21,00%	410,76 Kč

Celková cena po slevě bez DPH: 2 727 681,00 Kč

DPH 21%: 572 813,00 Kč

Celková cena včetně DPH: 3 300 494,00 Kč

Další informace, dodací a záruční podmínky

- Cena je platná při standardních cenových podmínkách.
- Platnost nabídky: 90 dnů, dodací lhůta: 6 týdnů od podpisu kupní smlouvy, záruka: 24 měsíců.
- Doprava, instalace a zaškolení obsluhy jsou v ceně dodávky, servis zajišťuje Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu.
- Tato nabídka a její dílčí podmínky a aspekty jsou obchodním tajemstvím společnosti Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu, ve smyslu ustanovení §504 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.

Děkuji Vám za Váš zájem a v případě dotazu se na mě, prosím, kdykoliv s důvěrou obraťte.

Ing. Petr Suchý

OLYMPUS CZECH GROUP, S.R.O., ČLEN KONCERNU

Olympus Czech Group, s.r.o., člen koncernu, zápis v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 93921

Evropská 176, 160 41 Praha 6, tel.: 221 985 211, fax: 221 985 505, www.olympus.cz

IČ: 27068641 • DIČ CZ27068641 • Bankovní spojení: UniCredit Bank, Praha 1, Nám. Republiky 3a, 2105630382/2700 (Kč),

UniCredit Bank, Praha 1, Nám. Republiky 3a, č.ú. 2105630390/2700 (€), IBAN: CZ49 2700 0000 0021 0563 0390, BACXCZPP



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>	Operační věž pro gynekologii
<i>druh zadávacího řízení:</i>	podlimitní veřejná zakázka na dodávky zadávaná v nadlimitním režimu v otevřeném řízení
<i>ev.č. VZ ve Věstníku veřejných zakázek:</i>	Z2023-000040
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>	20/22/VZ

1. Předmětem plnění veřejné zakázky v rámci tohoto zadávacího řízení je dodávka nového (nikoliv repasovaného) zdravotnického prostředku **1 ks operační věže hysteroskopické** pro použití na gynekologických 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 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.

2. 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.
3. 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 a
 - s harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN vztahujícími se k předmětu smlouvy.
4. Zadavatel neumožňuje nabídnout dodávku demo či repasované zdravotnické technologie.
5. 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

6. Technické nepodkročitelné požadavky na předmět plnění

	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.
	Parametr	Status	Druh technického parametru	ANO/NE	Reálná hodnota ¹	Kde uvedeno v nabídce ²
Operační věž pro gynekologii						
Monitor operační – 1 ks						
1.	1 ks LCD monitor s medicínským atestem	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 1
2.	Úhlopříčka min. 31“	požadováno	absolutní	Ano	31,5“	Technický popis str. 1
3.	Rozlišení min. 4K 3840 x 2160 pixelů	požadováno	absolutní	Ano	3840x2160.	Technický popis str. 1
4.	Kontrast min. 1000:1	požadováno	absolutní	Ano	1000:1	Technický popis str. 1
5.	Pozorovací úhel min. 178°/178°	požadováno	absolutní	Ano	178°.	Technický popis str. 1
6.	Antireflexní úprava monitoru	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 1
7.	Jas min. 450 cd/m2	požadováno	absolutní	Ano	450cd/m2.	Technický popis str. 1
8.	Obrazové funkce min. PiP	požadováno	absolutní	Ano	PiP, PoP	Technický popis str. 1

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.	Výstupy min. 12G-SDI, 3G-SDI	požadováno	absolutní	Ano	2x12G-SDI, 1x3G-SDI.	Technický popis str. 1
10.	Vstupy min. Display Port, DVI-D, 12G-SDI, HDMI 2.0, 3G-SDI	požadováno	absolutní	Ano	2x 12G-SDI, 1x Display port, 1x HDMI 2.0, 1x 3G-SDI, 1x DVI-D	Technický popis str. 1
11.	Umístění monitoru na endoskopickém vozíku na flexibilním rameni s možností polohování do všech směrů	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 1
Kamerová jednotka – 1 ks						
12.	Kamerová jednotka s medicínským atestem – 1 ks	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
13.	Kamerová jednotka pracující v rozlišení 4K 3840 x 2160 pixelů	požadováno	absolutní	Ano	3840 x 2160 px.	Technický popis str. 2
14.	Video výstupy plně kompatibilní s video vstupy dodaného monitoru dle technologie výrobce	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
15.	Připojení 4K kamerové hlavy a flexibilních endoskopů s čipovou technologií na distálním konci	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 2
16.	Ovládání a nastavení funkcí kamerové jednotky na čelním panelu jednotky, pomocí programovatelných ovládacích tlačítek kamerové hlavy a připojenou omyvatelnou klávesnicí	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
17.	Nastavení bílé ručně na čelním panelu jednotky a přes programovatelná tlačítka kamerové hlavy	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 2
18.	Integrovaná funkce úzkopásmového selektivního barevného zobrazování	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
19.	Záznam fotek na USB paměťová zařízení	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
20.	Nahrávání a fotodokumentace pomocí externího zařízení s ovládáním z kamerové hlavy	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
21.	Uložení uživatelských přednastavení	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2



22.	Zadání a uložení patientských dat minimálně jméno a příjmení, datum narození, ID číslo pacienta	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
23.	Aktivní řízení jasu připojeného zdroje světla dle světelných podmínek operačního pole	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 2
24.	Minimální digitální zoom 1,5x, min. se třemi kroky nastavení	požadováno	absolutní	Ano	Až 2,0x v 6ti krocích.	Technický popis str. 2
Světelný zdroj – 1 ks						
25.	1 ks zdroj světla jako samostatný přístroj nebo jako součást kamerové jednotky	požadováno	absolutní	Ano	Samostatný přístroj.	Technický popis str. 3
26.	Světelný zdroj s medicínským atestem	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 3
27.	LED technologie odpovídající min. výkonu xenonu 300 W	požadováno	absolutní	Ano	ANO, LED – výkon 300W xenon.	Technický popis str. 3
28.	Plynulá regulace intenzity světla	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 3
29.	Automatického nastavení intenzity osvětlení propojením s kamerovou jednotkou dle světelných podmínek operačního pole	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 3
30.	Garantovaná životnost lampy min. 10 000 hodin	požadováno	absolutní	Ano	min. 10.000hod	Technický popis str. 3
31.	Kompatibilita se světlovodnými kabely dalších výrobců min. Olympus, Storz, Wolf	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 3
Kamerová hlava – 1 ks						
32.	1 ks laparoskopická 4K kamerová hlava s nativním rozlišením min. 3840 x 2160 pixelů	požadováno	absolutní	Ano	3840 x 2160 px.	Technický popis str. 3
33.	Integrovaný upínací mechanismus pro optiky	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 3
34.	Min. 2 programovatelná ovládací tlačítka umístěná na kamerové hlavě	požadováno	absolutní	Ano	3 programovatelná tlačítka	Technický popis str. 3
35.	Funkce úzkopásmového selektivního barevného zobrazování	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 3



36.	Zoom min. v rozsahu 1 – 2x nastavitelný v minimálně 4 krocích nebo s plynulým nastavením	požadováno	absolutní	Ano	1-2x v 6ti krocích	Technický popis str. 3
37.	Ovládání ostření pomocí tlačítka nebo ostřicího kroužku na kamerové hlavě	požadováno	absolutní	Ano	Pomocí tlačítka	Technický popis str. 3
Laparoskopická optika 30° – 2 ks						
38.	2 ks Laparoskopická autoklávovatelná optika	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 4
39.	Podpora úzkopásmového zobrazování	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 4
40.	Průměr 10 mm	požadováno	absolutní	Ano	10 mm	Technický popis str. 4
41.	Úhel pohledu 30°	požadováno	absolutní	Ano	30°	Technický popis str. 4
42.	Pracovní délka 300 - 310 mm	požadováno	absolutní	Ano	310 mm	Technický popis str. 4
43.	Součástí dodávky: - 2 ks sterilizační kontejner k dodané optice - 2 ks světlovodný kabel průměr min. 4,25 mm, délka min. 2,4 m, autoklávovatelný	požadováno	absolutní	Ano	Světlovodný kabel průměr 4,25mm, délka 3m	Technický popis str. 4
Laparoskopická optika 0° – 1 ks						
44.	1 ks Laparoskopická autoklávovatelná optika	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 4
45.	Podpora úzkopásmového zobrazování	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 4
46.	Průměr 10 mm	požadováno	absolutní	Ano	10 mm	Technický popis str. 4
47.	Úhel pohledu 0°	požadováno	absolutní	Ano	0°	Technický popis str. 4
48.	Pracovní délka 300 - 310 mm	požadováno	absolutní	Ano	310 mm	Technický popis str. 4
49.	Součástí dodávky: - 1 ks sterilizační kontejner k dodané optice - 1 ks světlovodný kabel průměr	požadováno	absolutní	Ano	Světlovodný kabel průměr 4,25mm,	Technický popis str. 4



	min. 4,25 mm, délka min. 2,4 m, autoklávovatelný				délka 3m	
Hysteroskop - 1 ks						
50.	Hysteroskopický plášť plně autoklávovatelný s průměrem max. 6,5 mm	požadováno	absolutní	Ano	6,5 mm	Technický popis str. 5
51.	Rozebíratelné provedení	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 5
52.	Plášť s pracovním kanálem 5 Fr.	požadováno	absolutní	Ano	5Fr.	Technický popis str. 5
53.	1 ks širokoúhlá optika s průměrem 2,7 mm nebo 4 mm (dle dodávaného pláště), s délkou min. 280 mm, úhlem pohledu 30°	požadováno	absolutní	Ano	4 mm	Technický popis str. 5
54.	Světlovodný kabel průměr min. 2,8mm, délka min. 3m	požadováno	absolutní	Ano	2,8 mm/3 m	Technický popis str. 5
55.	Součástí dodávky 1 ks sterilizačního kontejneru pro dodanou optiku a hysteroskop. Možnost dodání 2 ks kontejneru po hysteroskop a optiku zvlášť.	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 5
56.	Bioptické kleště, semiflexibilní/semirigidní – velikost 5Fr., obě čelisti aktivní	požadováno	absolutní	Ano	Semiflexibilní, 5Fr.	Technický popis str. 5
57.	Grasper „žraločí zuby“ – semiflexibilní/semirigidní – velikost 5Fr., obě čelisti aktivní	požadováno	absolutní	Ano	Semiflexibilní, 5Fr.	Technický popis str. 5
58.	Vše je autoklávovatelné při teplotě 134°C	požadováno	absolutní	Ano	134°C	Technický popis str. 5
Bipolární hysteroresektoskop – 1 ks						
59.	Minimální pracovní délka endoresektoskopu 180 mm	požadováno	absolutní	Ano	194 mm	Technický popis str. 6
60.	Vnější průměr pláště max. 9 mm	požadováno	absolutní	Ano	8,5 mm	Technický popis str. 6
61.	Veškeré nabízené součásti nástroje musí být autoklávovatelné až na 134 °C	požadováno	absolutní	Ano	134°C	Technický popis str. 6
62.	Keramická ochrana distálního konce endoresektoskopu pro ochranu proti termálnímu poškození tkáně	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 6



63.	Připojení minimálně: resekčních klíčků (min. dvou velikostí), vaporizačních elektrod, koagulačních válečkových elektrod a jehlových incízních elektrod	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 6
64.	Optika 4mm, 12° nebo 30°, autoklávovatelná	požadováno	absolutní	Ano	4 mm/12°	Technický popis str. 6
65.	Dvouplášťový rotační systém s připojením hadic pro kontinuální proplach, konektory s kohoutem, vč. klasického obturátoru, autoklávovatelný	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 6
66.	Pasivní pracovní element, autoklávovatelný	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 6
67.	Součástí dodávky: - 1 ks sterilizační kontejner pro dodávaný hysteroskop a optiku (možnost dodání 2 ks kontejneru po hysteroskop a optiku zvlášť) - min. 10 ks bipolární resekční klíčky - bipolární kabel min. délka 4 m pro připojení elektrokoagulační jednotky - světlovodný kabel min. 2 m	požadováno	absolutní	Ano	Světlovodný kabel průměr 2,8mm a délky 3m	Technický popis str. 6
Záznamové zařízení – 1 ks						
68.	Medicínské nahrávací zařízení plně kompatibilní s nabízenou sestavou	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 8
69.	Záznam fotografií a videa minimálně ve FullHD rozlišení 1920x1080	požadováno	absolutní	Ano	1920x1080 px.	Technický popis str. 8
70.	Export fotografií a videa na USB paměť (flash disk, ext. HDD)	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
71.	Funkce pro nahrávání pouze na interní HDD s možností pozdějšího překopírování na externí USB paměť	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
72.	Vestavěný pevný disk minimálně 500GB	požadováno	absolutní	Ano	500GB	Technický popis str. 8
73.	Kompatibilita s DICOM 3.0	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
74.	Připojení do PACS zadavatele - automatické odesílání foto/video	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
75.	Příjem worklistu a zadání identifikačních dat pacienta	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8



76.	Min. 3,5“ LCD displej - vizuální kontrola nahraného foto/videoa	požadováno	absolutní	Ano	LCD 3,5“	Technický popis str. 8
77.	Zadávání údajů pacienta prostřednictvím klávesnice	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
78.	Ovládání spouště fotografií a start/stop video z tlačítek kamerové hlavy	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
79.	LAN připojení do počítačové sítě zadavatele. Napojení na metalickou ethernetovou síť 1000BASE-T (Gigabit Ethernet, konektor RJ45)	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
80.	Bezpečnostní vypnutí při výpadku napájení bez ztráty aktuálně nahrávaných dat	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
Insuflátor – 1 ks						
81.	Insuflační jednotka včetně ohřevu plynů	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
82.	Maximální průtok minimálně 40 l/min	požadováno	absolutní	Ano	45 l/min.	Technický popis str. 8
83.	Tlak nastavitelný v rozsahu min. 3-20 mmHg	požadováno	absolutní	Ano	3-25mmHg	Technický popis str. 8
84.	Volitelná rychlost průtoku s údajem o spotřebě plynu	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 8
85.	Vysokotlaká hadice pro připojení na CO ₂ láhev a napojení na centrální rozvod plynu	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
86.	Akustický a optický alarm, minimálně při neprůchodnosti insuflační hadice CO ₂ , nedostatečný přívod insuflačního média, přetlaku v insuflované dutině	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 8
87.	Součástí dodávky: - 1 ks hadice pro připojení insuflátoru na tlakovou lahev CO ₂ - 1 ks klíče k výměně tlakových lahví - 2 ks resterizovatelné insuflačních hadic s předeřevem plynu - 1 ks hadice pro připojení insuflátoru k centrálnímu rozvodu CO ₂ (MZ Liberec) délka min. 5 m - min. 10 ks filtrů mezi insuflátor a insuflační hadici	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 8



88.	Součástí dodávky je samostatná jednotka pro ohřev plynu pro ohřev CO ₂ . Zadavatel bude akceptovat i variantu, kdy ohřev plynu bude sdružený nebo integrovaný s insuflační jednotkou	požadováno	absolutní	Ano	Samostatná jednotka.	Technický popis str. 8
Elektrokoagulace – 1 ks						
89.	Multioborový generátor pro otevřenou, laparoskopickou a endoskopickou operativu včetně odvodu kouře	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
90.	Min. 2 bipolární a min. 2 monopolární výstupy	požadováno	absolutní	Ano	2x mono, 2x bipo.	Technický popis str. 10
91.	Kompletní řada monopolárních a bipolárních režimů, módy pro řez a koagulaci (min. čistý řez, smíšený řez, sprejová koagulace, resekce ve fyziologickém roztoku, bipolární vaporizace, režim pro supracervikální laparoskopické hysterektomie, režim řezu i koagulace pro bipolární nůžky)	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 10
92.	Koagulace dvou na sobě nezávislých připojených instrumentů monopolární (řezná, silná, sprejová) a bipolární	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
93.	Řízení výkonným procesorem se zpětnovazebním měřením	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
94.	Maximální výkony: - monopolární řez min. 300 W - monopolární koagulace min. 200 W - bipolární řez min. 200 W - bipolární koagulace min. 120 W	požadováno	absolutní	Ano	mono řez až 300 W, mono koagulace až 200 W, bipo řez až 320 W, bipo koagulace až 200 W	Technický popis str. 10
95.	Nastavitelná pronikavost řezu a koagulace	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
96.	Automatické rozpoznání připojeného nástroje a nastavení doporučených parametrů	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
97.	Automatické přizpůsobení výstupního výkonu dle charakteru tkáně pro aplikaci optimálního množství energie	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 10
98.	Podpora okamžitého startu řezu bez nežádoucího termálního šíření	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10



99.	Možnost uložení min. 10 uživatelských nastavení	požadováno	absolutní	Ano	Až 39	Technický popis str. 10
100.	Ruční a nožní ovládání. Autostart pro bipolární koagulaci s nastavením zpoždění	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
101.	Nastavení a ovládání generátoru pomocí dotykového displeje nebo tlačítek na čelním panelu	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
102.	Automatické i manuální evaluace elektrochirurgického kouře pro přehledné operační pole	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
103.	Nastavení hlasitosti výstražných tónů	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
104.	Akustická i optická signalizace chybových hlášení	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
105.	Součástí dodávky minimálně příslušenství: - 1 ks nožní spínač dvoupedálový - 1 ks kabel pro připojení neutrálních elektrod - start set neutrálních elektrod min. 100 ks - uzemňovací kabel	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 10
Odtah elektrochirurgického kouře						
106.	Odtah kouře plně integrovaný do elektrochirurgické jednotky či jako samostatný přístroj - samostatná jednotka pro odsávání elektrochirurgického kouře plně kompatibilní a synchronizovatelná s dodávanou elektrochirurgickou jednotkou	požadováno	absolutní	Ano	Samostatná jednotka plně kompatibilní s elektrochirurgickou jednotkou	Technický popis str. 11
107.	Přístroj vhodný pro otevřenou chirurgii a laparoskopii	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 11
108.	Min. 3 stupně výkonu odsávání	požadováno	absolutní	Ano	3 stupně	Technický popis str. 11
109.	Průtok min. 600 l/min	požadováno	absolutní	Ano	708 l/min	Technický popis str. 11



110.	Filtrace kouře přes ULPA filtr	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 11
111.	Součástí dodávky: - nožní spínač - zemnicí kabel - filtry kouře - min. 10 ks laparoskopické odsávací hadice	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 11
Oplachová pumpa – 1 ks						
112.	Oplachová peristaltická pumpa včetně integrovaného sání s módy pro hysteroskopii a laparoskopii. Možnost dodání jako dva samostatné přístroje za předpokladu splnění všech požadavků uvedených níže.	požadováno	absolutní	Ano	Oplachová pumpa vč. integrovaného sání.	Technický popis str. 11
113.	Ochrana proti přetlakování	požadováno	absolutní	Ano	ANO.	Technický popis str. 11
114.	Parametry pro laparoskopický mód: - průtok min. 1,8 l/min - odsávání min. 2 l/min	požadováno	absolutní	Ano	Průtok 1,8 l/min, odsávání 2l/min	Technický popis str. 11
115.	Parametry pro hysteroskopický mód: - nastavitelný průtok nebo průtok řízený jednotkou v rozsahu min. 200 – 500 ml/min - nastavitelný tlak tekutiny v rozsahu min. 15 20 – 150 mmHg - odsávání min. 2 l/min	požadováno	absolutní	Ano	Průtok 50-500 ml/min, tlak 15-150mmHg, odsávání 2l/min	Technický popis str. 11
116.	Součástí dodávky: - min. 10 ks hadic pro oplach - min. 10 ks hadic pro sání - 1 ks odpadní nádoby 2l - min. 10 ks odpadních sáčků s víkem	požadováno	absolutní	Ano	ANO	Technický popis str. 11
Medicínský přístrojový vozík – 1 ks						
117.	Vozík pro umístění veškerého výše popsaného přístrojového vybavení operační věže pro gynekologii	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
118.	Izolační transformátor	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
119.	Rameno pro monitor	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12



120.	Police pro klávesnici	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
121.	Zadní krycí panel vozíku	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
122.	4 pojízdná kolečka, samostatně bržděná	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
123.	Držák infuzních vaků	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
124.	Lišta pro připevnění odpadní nádoby	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
125.	Držák pro kamerové hlavy	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
126.	Držák CO₂ láhve	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
127.	Držák nožního pedálu	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
128.	Koš pro další příslušenství	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
129.	Antistatická povrchová úprava	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12
130.	Centrální zapínání/vypínání všech nainstalovaných zařízení	požadováno	absolutní	Ano	Ano	Technický popis str. 12

7. 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.



8. 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) 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 předmětné zadávací dokumentace.

PROHLÁŠENÍ ÚČASTNÍKA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ:

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

V Praze dne

.....
Ing. Tomáš Jedlička a Radek
Šubotník - prokuristé

Atestovaný (MDE) monitor, (1 ks)

- LCD technologie
- úhlopříčka 31,5"
- zobrazení 2D 4K
- rozlišení obrazu 3840 x 2160 px
- poměr stran 16:9
- zobrazovací úhel 178° všemi směry
- antireflexní úprava monitoru
- svítivost 450 cd/m²
- kontrast 1000:1
- obrazové funkce PiP, PoP
- formát barevného podání: BT.2020 / BT.709
- obrazové vstupy: 2x 12G-SDI, 1x Display port, 1x HDMI 2.0, 1x 3G-SDI, 1x DVI-D
- obrazové výstupy: 2x 12G-SDI, 1x 3G-SDI
- umístění monitoru na flexibilním ramenu na vozíku
- váha monitoru 11,8 kg

**Kamerová jednotka, (1 ks)**

- medicínský atest
- 4K kamerová jednotka, rozlišení 3840 x 2160 pixelů

- intuitivní a jednoduché ovládání kamerové jednotky přehledným dotykovým displejem, pomocí programovatelných ovládacích tlačítek kamerové hlavy, pomocí klávesnice
- jednotka plně kompatibilní s monitorem
- podpora připojení 4K kamerové hlavy
- podpora připojení flexibilních i rigidních endoskopů s čipovou technologií na distálním konci
- nastavení bílé ručně na čelním panelu jednotky a přes programovatelná tlačítka kamerové hlavy
- integrovaná funkce úzkopásmového selektivního barevného zobrazování, k osvětlení pozorované oblasti jsou využita úzká pásma vlnových délek centrovaná kolem 415nm (modré světlo) a 530nm - 540nm (zelené světlo)
- funkce Yellow Enhancement pro barevné odlišení jednotlivých typů tkání (např. tuková tkáň a nervy)
- integrované záznamové zařízení určené pro archivaci obrázků pomocí USB rozhraní
- nahrávání a fotodokumentace pomocí externího zařízení s ovládáním z kamerové hlavy
- uložení uživatelských přednastavení – až 20 uživatelských předvoleb
- zadání a uložení patientských dat minimálně jméno a příjmení, datum narození, ID číslo pacienta
- aktivní řízení jasu připojeného zdroje světla dle světelných podmínek operačního pole
- funkce HDR – lepší zobrazení a zachycení detailu tmavších zobrazovaných míst
- výstupy – 2x 12G-SDI, 1x čtyřpólový 3G-SDI, 3x 3G/HD-SDI, 1x HD-SDI
- funkce zmrazení obrazu
- možnost rotace obrazu o 180° a vertikálního a horizontálního zrcadlení obrazu
- digitální zoom nastavitelný až v 6 stupních (1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8; 2,0)
- rozměr: 390 x 198 x 500 mm
- váha: 12,1 kg
- součástí kamerové jednotky jsou 2 ks WA53005A laparoskopická autoclav. optika 10mm, 30° a 2 ks sterilizační kontejner pro optiky, vč. 2 ks WA03310A světlovodný kabel 4,25mm průměr a 3 m délky



Zdroj světla, (1 ks)

- LED zdroj studeného světla, samostatný
- Světelný zdroj s medicínským atestem
- LED technologie odpovídající xenonu 300 W
- plynulá regulace intenzity světla, 17 kroků

- automatické nastavení intenzity osvětlení s propojením s kamerovou jednotkou dle světelných podmínek operačního pole
- garantovaná životnost lampy min. 10.000 hodin
- zdroj světla je ovladatelný z dotykového displeje kamerové jednotky, případně videolaparoskopu, videoendoskopu, či kamerové hlavy
- kompatibilita se světlovodnými kabely dalších výrobců (např. Storz, Wolf), karusel
- rozměr: 390 x 162 x 502 mm
- váha: 13,5 kg



Kamerová hlava procesoru, (1 ks)

- 4K CMOS kamerová hlava pracující v nativním rozlišení 4K UHD 3840 x 2160, 2D
- integrovaný upínací mechanismus pro optiky
- 3 programovatelná ovládací tlačítka integrovaná na kamerové hlavě
- kamerová hlava podporující využití úzko-pásmového zobrazení
- podpora technologie Yellow Enhancement zobrazení
- podpora technologie IR pro zobrazení ICG kontrastu
- digitální zoom nastavitelný až v 6 krocích (1,0 ; 1,2; 1,4; 1,6 ; 1,8; 2,0)
- celokovové tělo pro optimalizaci tepelného managementu
- technologie rychlého ostření „auto-focus“ jedním tlačítkem na kamerové hlavě
- technologie kontinuálního ostření „continuous auto-focus“ – kamerová hlava automaticky sama zaostří vždy po jejím pohybu a vizualizaci jiného místa
- možnost také manuálního ostření pomocí tlačítek na kamerové hlavě
- upevnění optiky ke kamerové hlavě pomocí očníkového adaptéru
- plně autoklávovatelná při 134°
- hmotnost 270 g



Laparoskopická optika 30° (2 ks)

- 2x laparoskopická optika s podporou úzkopásmového zobrazování
- průměr 10 mm
- úhel pohledu 30°
- pracovní délka 310mm
- autoklárovatelná
- 2x sterilizační kontejner pro optiku
- 2x světlovodný kabel průměr 4,25 mm a délka 3 m, autoklárovatelný
- optiky, světlovodné kabely, sterilizační kontejnery vše je součástí kamerové jednotky



Laparoskopická optika 0° (1 ks)

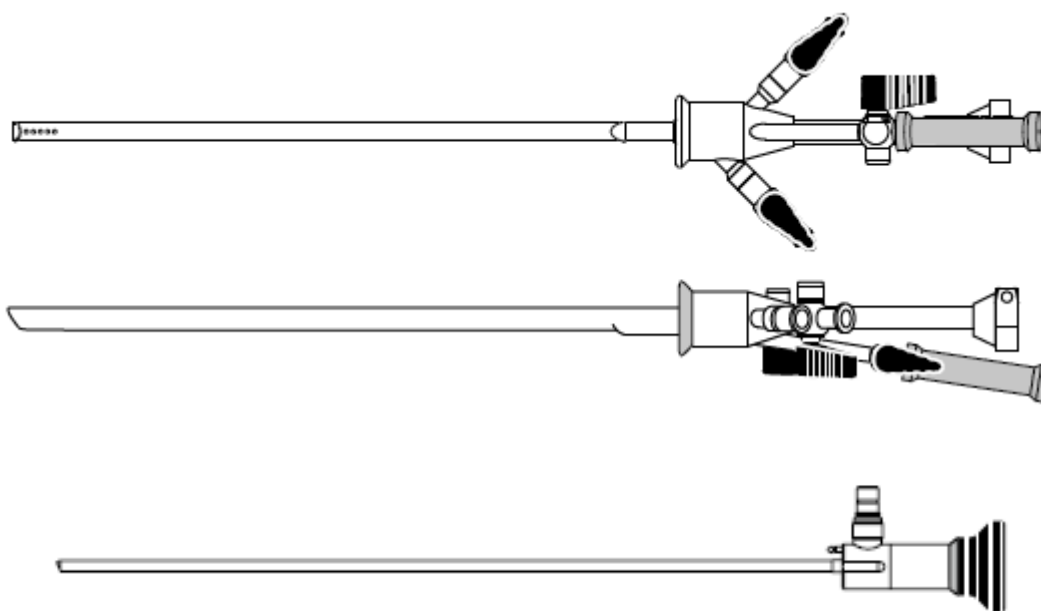
- 1x laparoskopická optika s podporou úzkopásmového zobrazování
- průměr 10 mm
- úhel pohledu 0°
- pracovní délka 310mm
- autoklárovatelná
- 1x sterilizační kontejner pro optiku
- 1x světlovodný kabel průměr 4,25 mm a délka 3 m, autoklárovatelný
- světlovodný kabel a sterilizační kontejner jsou součástí laparoskopické optiky 0°

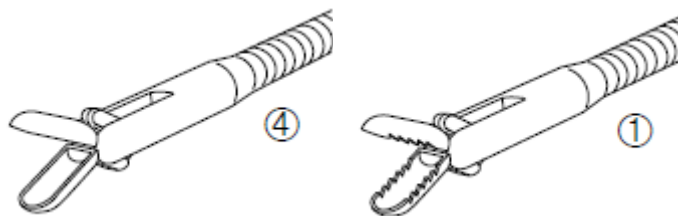




Hysteroskop, (1ks)

- hysteroskopický plášť s vnějším průměrem 6,5 mm, pracovní kanál 5 Fr.
- kontinuální proplach
- rozebíratelné provedení
- 4mm širokoúhlá optika 30°, HD, podpora selektivního barevného zobrazení, autoklárovatelná
- safírová sklička
- pracovní délka optiky 283,3 mm
- světlovodný kabel průměr 2,8 mm, délka 3 m, autoklárovatelný
- hysteroskopické kleště semiflexibilní, 5 Fr., délka 360 mm, plně kompatibilní s nabízeným hysteroskopem, autoklárovatelné, obě čelisti aktivní
- hysteroskopický grasper (žraločí zuby) semiflexibilní, 5 Fr., délka 360 mm, plně kompatibilní s nabízeným hysteroskopem, autoklárovatelný, obě čelisti aktivní
- ochranný tubus optiky pro bezpečnější sterilizaci
- vše resterilizovatelné v parním sterilizátoru na 134°C
- sterilizační kontejner pro uložení optiky a hysteroskopu je součástí optiky





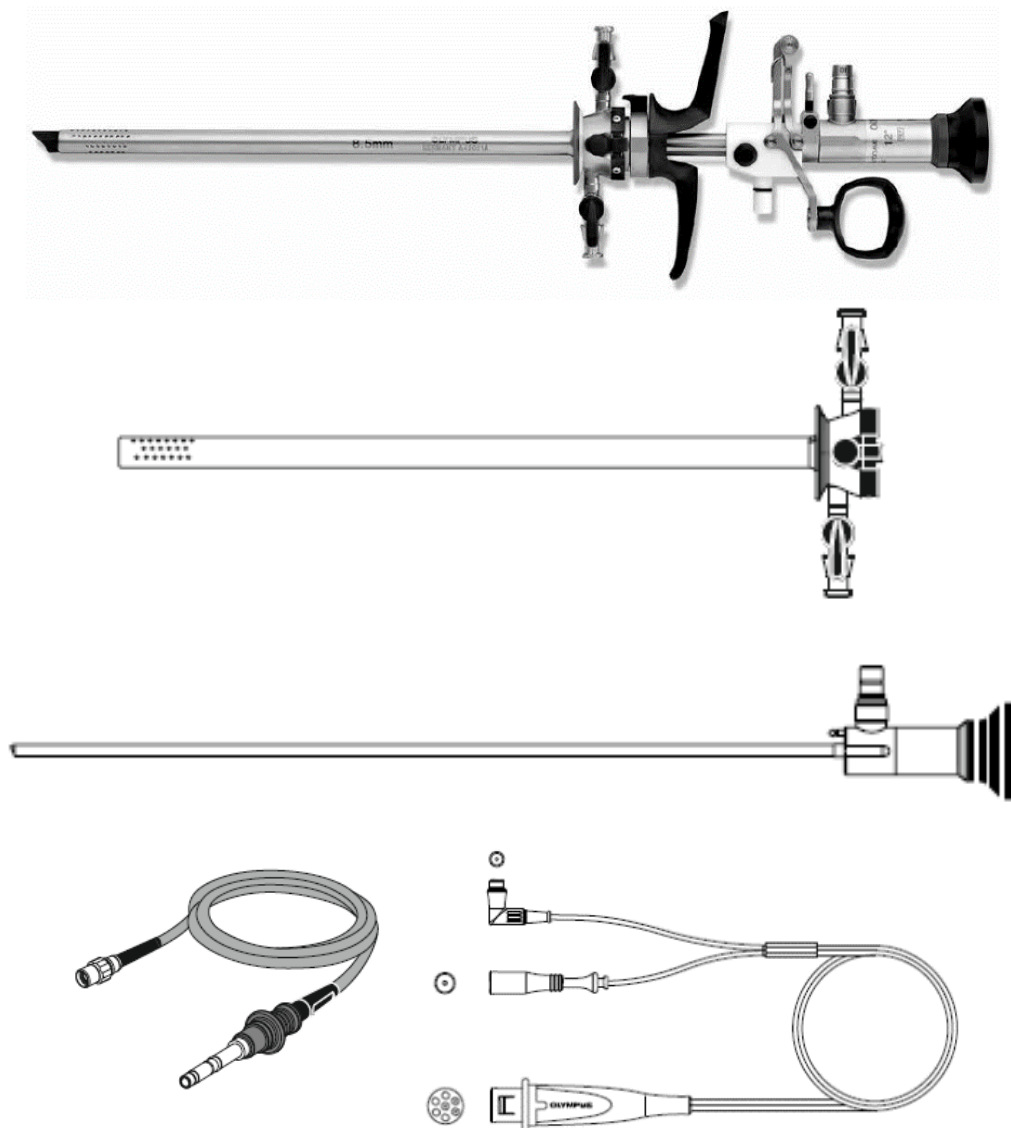
Bipolární hysteroresektoskop, (1ks)

- hmotnost endoresektoskopu 248 g
- pracovní délka endoresektoskopu 194 mm
- 4mm optika 12°, HD, podpora selektivního barevného zobrazení, autoklávovatelná
- ochranný tubus optiky pro bezpečnější sterilizaci
- dvouplášťový rotační systém s připojením hadic pro kontinuální proplach, konektory stopcock, s vnějším průměrem pláště 8,5 mm, autoklávovatelný
- standardní obturátor
- pasivní pracovní element s rychlo-aretačním zámkem elektrody, autoklávovatelný
- keramická ochrana distálního konce endoresektoskopu pro ochranu vůči termálnímu poškození tkáně
- ochrana proti pulsování operačního pole
- nástroj umožňující jednoduché sestavování/rozkládání pomocí automatických zámků (click systém), řešení bez použití manuálního uzamykání
- ergonomický vyvážený design
- možnost připojení resekčních kliček různých velikostí (malá, střední, velká)
- možnost připojení vaporizační elektrody ve tvaru hříbku
- možnost připojení vaporizační oválné elektrody
- možnost připojení páskové/válečkové resekční elektrody pro větší koagulační efekt
- možnost připojení jehlové incizní elektrody (kolmé a šikmé)
- možnost připojení kuličkové koagulační elektrody
- resektoskop resterilizovatelný v parním sterilizátoru na 134°C

příslušenství

- bipolární resekční elektroda, klička, medium – 1 bal/ 12 ks
- bipolární VF-kabel pro připojení k nabízené elektrokoagulační jednotce, délka 4 m – 1 ks
- světlovodný kabel průměr 2,8 mm, délka 3 m, autoklávovatelný
- sterilizační kontejner s víkem pro uložení kompletní nabízené sady, s plastovým uchycením proti vypadnutí součástí nástrojů při přenášení a sterilizaci
-
- pracovní element, vnitřní i vnější plášť, obturátor, optika, světlovodný kabel, bipolární VF kabel, resekční kličky vše je součástí elektrokoagulace





Záznamové zařízení, (1 ks)

- medicínské nahrávací zařízení kompaktních rozměrů s vestavěným informativním LCD 3,5" (kontrola nahraného foto/video)
- nahrávání foto i video ve FULL HD
- s možností připojení dalších video zdrojů – S-video, DVI, HD-SDI
- automatický výběr video zdroje
- plně kompatibilní s nabízenou laparo sestavou
- zadávání patientských dat pomocí klávesnice
- současné nahrávání na 2x externí USB flashdisk / pevný disk a zároveň interní pevný disk
- možnost nahrávání pouze na interní HDD s možností pozdějšího překopírování na externí USB paměť
- vestavěný pevný disk 500GB
- kompatibilita s DICOM 3.0
- připojení do PACS zadavatele – automatické odesílání foto/video

- příjem worklistu a zadání identifikačních dat pacienta
- nahrávání na zvolený síťový disk na pozadí
- LAN připojení RJ-45 1000Mbit
- bezpečnostní vypnutí pro případ výpadku napájení bez ztráty aktuálně nahrávaných dat
- ovládání záznamového zařízení foto/video (start-stop) z tlačítek kamerové hlavy
- možnost kontroly nahraného foto/video na vestavěném LCD a na hlavním operačním monitoru
- rozměr 210x235x88 mm
- váha 2,6 kg



Insuflátor, (1 ks)

- insuflační jednotka včetně ohřevu plynu
- volitelná rychlost průtoku s údajem o spotřebě plynu
- volitelná velikost insuflované dutiny
- intuitivní a jednoduché ovládání pomocí ovládacích tlačítek
- automatické vypouštění plynu při přetlaku
- možnost připojení k tlakové láhvi i k centrálnímu rozvodu CO₂
- předvolba tlaku v mmHg
- tlak nastavitelný v rozsahu 3 – 25mmHg
- maximální průtok 45 l/min
- volitelné nastavení tlaku v insuflované dutině
- podpora odsávání kouře řízená HF jednotkou
- volitelná intenzita odsávání kouře a aerosolu
- ochrana pacienta hygienickým filtrem na výstupu insuflátoru
- 1 ks vysokotlaká hadice CO₂, 1 ks hadice pro připojení k centrálnímu rozvodu CO₂ (MZ Liberec, délka 5m), vč. klíče k výměně tlakových lahví, 1bal/10 ks insuflačních filtrů
- zvukový a vizualizační bezpečnostní indikátor, např. při neprůchodnosti insuflační hadice CO₂, nedostatečný přívod insuflačního média, ochrana přetlaku dutiny břišní
- součástí dodávky je samostatná ohřívací jednotka plynu pro ohřev plynu na teplotu blízkou teplotě těla včetně 2 ks autoklávatelné insuflační hadice s ohřevem plynu bez čipu počtu použití
- rozměry: UHI-4: 370 x 120 x 300 mm, hmotnost: 9,3 kg
GSH-2: 150 x 80 x 170 mm, hmotnost: 2,2 kg





Elektrokoagulace, (1 ks)

- multioborový generátor nové generace pro otevřenou, laparoskopickou a endoskopickou operativu
- kompletní řada monopolárních a bipolárních režimů, módy pro řez a koagulaci (min. módy: čisté, smíšené, sprej, gynekologická i urologická endoresektomie ve fyziologickém roztoku, bipolární vaporizace, režim pro supracervikální laparoskopické hysterektomie, režim řezu i koagulace pro bipolární nůžky)
- podpora plazmové resekce, bipolární enukleace
- rychlá a stabilní plasma bez nutnosti kontaktu s tkání při resekci
- výkonový rozsah – mono řez až 300 W, mono koagulace až 200 W, bipo řez až 320 W, bipo koagulace až 200 W
- řízen výkonným procesorem se zpětnovazebním měřením
- koagulace dvou na sobě nezávislých připojených instrumentů monopolární (řezná, silná, sprejová) a bipolární

- automatické přizpůsobení výstupního výkonu dle charakteru tkáně pro aplikaci optimálního množství energie
 - self-test všech relevantních parametrů a funkcí pro maximální bezpečnosti pacienta a uživatele
 - podpora okamžitého startu řezu bez nežádoucího termálního šíření
 - možnost připojení 4 různých nástrojů současně (2x bipolární, 2x monopolární)
 - nastavitelná pronikavost řezu a koagulace
 - automatické rozpoznání připojeného nástroje a nastavení doporučených parametrů
 - možnost uložení 39-ti uživatelských nastavení / procedur – s textovým popisem
 - ruční a nožní ovládání (s možností připojení 2 pedálů s programovatelným přiřazením)
 - volitelné režimy autostop, autostart s prodlevou u bipolární koagulace
 - nastavení a ovládání generátoru pomocí dotykového displeje, možnost volby jasu displeje
 - možnost nastavení hlasitosti výstražných tónů
 - zvukový alarm a zobrazení chybových hlášení i s popisem opatření k nápravě na displeji
 - funkce tzv. vessel sealing
 - víceúrovňový monitor kvality kontaktu neutrální elektrody s tkání pacienta
 - podpora funkce automatického i manuálního odsávání elektrochirurgického kouře pro přehledné operační pole při připojení k insuflační jednotce nebo k zařízení s aktivním odtahem kouře
 - váha 12,5 kg
 - rozměr 370 x 465 x 156 mm
- včetně příslušenství:**
- 1 ks dvojitého pedálu
 - 100 ks jednorázových neutrálních elektrod
 - 1 ks kabelu pro připojení neutrální elektrody
 - uzemňovací kabel, datové kabely pro kompletní zapojení
 - součástí elektrokoagulace je bipolární hysteroresektoskop ve složení pasivní pracovní element, vnitřní i vnější plášť, obturátor, optika, světlovodný kabel, bipolární VF kabel, bipo resekční kličky



Odtah elektrochirurgického kouře, (1 ks)

- samostatná jednotka pro odsávání elektrochirurgického kouře plně kompatibilní a synchronizovatelná s dodávanou elektrochirurgickou jednotkou
 - přístroj vhodný pro otevřenou chirurgii a laparoskopii
 - 3 stupně výkonu odsávání
 - průtok až 708 l/min
 - filtrace kouře přes ULPA filtr
- součástí dodávky:
- nožní spínač
 - zemnicí kabel
 - filtry kouře 1bal/ 20 ks
 - laparoskopické odsávací hadice 1bal/12ks
 - váha 5 kg

- rozměr 152 x 279 x 394 mm



Oplachová pumpa, (1 ks)

- oplachová peristaltická pumpa včetně integrovaného sání
- ochrana proti přetlakování
- jednoduché a intuitivní ovládání laparoskopické parametry:
- průtok 1,8l/min.
- odsávání 2l/min.
- hysteroskopické parametry:
- nastavitelný průtok v rozsahu 50 – 500ml/min.
- nastavitelný tlak tekutiny v rozsahu 15 – 150 mmHg
- odsávání 2l/min.
- váha 6,3 kg
- rozměr 380 x 142 x 370 mm

příslušenství

- klíč pro aktivaci laparoskopického módu
- klíč pro aktivaci hysteroskopického módu
- 1 balení (10 ks) hadic pro oplach
- 1 balení (10 ks) hadic pro sání
- 1 ks odpadní nádoby
- 10 ks odpadní sáček s víkem



Přístrojový vozík pro celou sestavu, (1 ks)

- medicínský atest
- izolační transformátor
- nastavitelné rameno pro LCD monitor
- zadní panel vozíku
- 4 pojízdná kolečka, 4 z nich bržděná libovolně
- držák infuzních a oplachovacích vaků

- lišta pro připevnění odpadní nádoby
- police pro klávesnici
- držák pro kamerové hlavy
- držák CO₂ láhve
- držák nožního pedálu
- koš pro různé příslušenství
- antistatická povrchová úprava
- centrální zapínání/vypínání všech nainstalovaných zařízení
- váha 84 kg



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>		Operační věž pro gynekologii		
<i>druh zadávacího řízení:</i>		podlimitní veřejná zakázka na dodávky zadávaná v nadlimitním režimu v otevřeném řízení		
<i>ev. č. ve VVZ:</i>		Z2023-000040		
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>		20/22/VZ		
PODDODAVATEL		Část plnění VZ, kterou hodlá uchazeč zadat poddodavateli	% podíl na plnění VZ	Prokazování kvalifikace prostřednictvím poddodavatele [Ano/Ne]
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/

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
Ing. Petr Suchý	Territory Manager	720053150	Petr.suchy@olympus.com