

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, 664 62
(přesný název a sídlo dle výpisu z obchodního rejstříku)
Zapsaná v: OR vedeném KS v Brně, oddíl C, vložka 13525
Zastoupená: Ing. Ondřejem Podloucký, prokuristou
IČO: 49970267
DIČ: CZ49970267
Bankovní spojení: Citibank, a.s..
č.úctu: 2520450100/2600

(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 „**Ultrazvukové přístroje pro gynekologii**“ vedené ve **Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-007116 a u zadavatele pod ev. č. 04/23/VZ** zadávané v nadlimitním režimu v otevřeném řízení dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů a jeho prováděcími předpisy (dále jen „zákon“) a v souladu s metodickým pokynem Ministerstva pro místní rozvoj k výzvě č. 98 „Rozvoj, modernizace a posílení odolnosti páteří 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 nových nerepasovaných zdravotnických prostředků – **2 ks gynekologických ultrazvukových přístrojů, a to:**

- **1 ks stacionárního ultrazvukového přístroje pro použití v gynekologické ambulanci u kupujícího a**
- **1 ks transportního ultrazvukového přístroje pro použití na gynekologicko-porodnickém oddělení 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. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále také zákon č. 375/2022 Sb.) - min. rozsah 1 pracovní den;
- předání návodu 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. 375/2022 Sb.

(dále také souhrnně „předmět smlouvy“).

2. Podrobnou specifikaci předmětu smlouvy obsahují přílohy č. 1 až č. 3, které jsou nedílnou součástí této smlouvy.
3. Předmět smlouvy je dán:
 - a) touto smlouvou,
 - b) Zadávací dokumentací k veřejné zakázce na dodávky: „**Ultrazvukové přístroje pro gynekologii**“ vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z22023-007116 a u zadavatele pod ev. č. 04/23/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. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění a jeho případných prováděcích předpisech v platném znění;
 - se zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů;
 - se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími nařízeními vlády a vyhláškami vztahujícími se k problematice zdravotnických prostředků 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 poddodavatelem). Prodávající se také zavazuje zajistit, že všechny osoby, které se na plnění předmětu smlouvy podílejí (a bez ohledu na to, zda budou činnosti prováděny prodávajícím či jeho poddodavatelem), jsou vedeny v příslušných registrech, jako například v registru pojištěnců ČSSZ, a mají příslušná povolení k pobytu v ČR. Prodávající je dále povinen zajistit, že všechny osoby, které se na plnění zakázky podílejí (a bez ohledu na to, zda budou činnosti prováděny prodávajícím či jeho poddodavatelem) budou proškoleny z problematiky BOZP a že jsou vybaveny osobními ochrannými pracovními prostředky dle účinné legislativy.
- b) Prodávající se zavazuje při své činnosti v maximální míře naplňovat požadavky, vyplývající z usnesení vlády České republiky ze dne 24. července 2017 č. 531, o Pravidlech uplatňování odpovědného přístupu při zadávání veřejných zakázek a nákupech státní správy a samosprávy, které zohledňuje sociální resp. širší společenské a zejména také environmentální aspekty směřující k prospěchu pro společnost a ekonomiku a minimalizaci negativních dopadů na životní prostředí – viz <https://apps.odok.cz/attachment/-/down/RCIAAPNEQ20J> .
- c) V rámci plnění předmětu smlouvy se prodávající zavazuje dodržovat předpisy z oblasti ochrany životního prostředí, odpadového a vodního hospodářství zejména zákon č. 17/1992 Sb., o životním prostředí ve znění pozdějších předpisů, zákon č. 541/2020 Sb., o odpadech a zákon č. 477/2001 Sb., o obalech a o změně některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů. Při realizaci předmětu smlouvy se prodávající tedy zavazuje zejména na vlastní účet a v souladu s platnými právními předpisy provést odvoz a řádnou ekologickou likvidaci všech odpadů a obalů vzniklých při činnostech prodávajícího u kupujícího. Náklady na tyto činnosti jsou zahrnuty v ceně za předmět smlouvy uvedené v čl. III odst. 1 této smlouvy.

- d) Prodávající se zavazuje kdykoliv v průběhu plnění poskytnout kupujícímu na základě jeho žádosti doklady a údaje týkající se jeho činnosti ve smyslu prokázání naplňování shora uvedených sociálních a environmentálních 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:

1.733.000,- Kč bez DPH

(slovy: jeden milion sedm set třicet tři tisíc korun českých)

DPH: 363.930,- Kč (sazba DPH: 21 %)

2.096.930,- Kč s DPH

(slovy: dva miliony devadesát šest tisíc devět set třicet korun českých)

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 **12 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 Gynekologicko-porodnického pavilonu Nemocnice Nové Město na Moravě, příspěvkové organizace:
 - stacionární ultrazvukový přístroj do gynekologické ambulance a
 - transportní ultrazvukový přístroj na lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení.
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. 375/2022 Sb., nařízení MDR případně směrnice MDD), zákona č. 22/1997 Sb., 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:
 - **stacionární ultrazvukový přístroj pro gynekologickou ambulanci:**
 - **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;**
 - **transportní ultrazvukový přístroj pro lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení:**
 - **reakční doba: do 24 hodin od nahlášení;**
 - **nástup na opravu do 3 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 – 10 pracovních dnů od nástupu na opravu;**

V případě náročnější opravy delší než 5 pracovních dnů (u stacionárního ultrazvukového přístroje gynekologickou ambulanci) nebo 10 pracovních dnů (u transportního ultrazvukového přístroje pro lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení) 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 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: Electric Medical Service, s.r.o.

Jméno kontaktní osoby: Ing. Radek Poul

Adresa: Vídeňská 546/55, 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 zdravotnických prostředků déle než jeden měsíc,
 - b) prodávající není schopen dodat předmět smlouvy uvedený v článku I. této smlouvy
 - c) zdravotnický prostředek vykazuje opakující se vady,
 - d) zdravotnický prostředek vykazuje podstatnou vadu, pro niž nelze zdravotnický prostředek užívat a prodávající takovou vadu 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. Proávající 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. Prodávající 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 „**Ultrazvukové přístroje pro gynekologii**“ **vedené ve Věstníku veřejných zakázek pod ev. č. Z2023-007116 a u zadavatele pod ev. č. 04/23/VZ.**

2. Kontaktní údaje kupujícího:

- ve věcech vyplývajících z této smlouvy:

Oddělení nákupu a veřejných zakázek

adresa: sídlo zadavatele

kontaktní osoba: **Mgr. Alena Ševčíková**

tel: +420 566 801 602

email: alena.sevcikova@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 Jan Rezek

tel.: 543 524 381

email: rezek@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 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 Brně dne

.....
JUDr. Věra Palečková
ředitelka nemocnice

.....
Ing. Ondřej Podloucký
prokurista společnosti

Příloha č. 1 kupní smlouvy

Rozpočet předmětu smlouvy

Položka	Cena bez DPH	Cena včetně DPH
VOLUSON S8*	900.000,- Kč	1.089.000,- Kč
VOLUSON SWIFT*	833.000,- Kč	1.007.930,- Kč
Celkem	1.733.000,- Kč	2.096.930,- Kč

** včetně SW a ultrazvukových sond*



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>	Ultrazvukové přístroje pro gynekologii
<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>	Z2023-007116
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>	04/23/VZ

- Předmětem plnění veřejné zakázky v rámci tohoto zadávacího řízení je dodávka nových (nikoliv repasovaných) zdravotnických prostředků **2 ks gynekologických ultrazvukových přístrojů** pro použití na gynekologicko-porodnickém oddělení:
 - **1 ks stacionární ultrazvukový přístroj pro gynekologickou ambulanci**
 - **1 ks transportní ultrazvukový přístroj pro lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení.**
- Součástí předmětu plnění doprava do sídla zadavatele, montáž - uvedení do provozu a provedení potřebných zkoušek k uvedení do provozu dle platné legislativy, instruktáž obsluhy v souladu s platnou legislativou, zejména se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění (dále také „zákon č. 375/2022 Sb.“) - min. rozsah 1 pracovní den a dále i poskytování bezplatné záruky za jakost dle ust. § 2113 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku s dobou trvání 24 měsíců; součástí záruky je také bezplatné provádění záručního autorizovaného servisního zabezpečení potřebného pro provozování zdravotnického prostředku v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb.
- 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. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění (dále také „zákon č. 375/2022 Sb.“) a případně i s jeho prováděcími vyhláškami v platném znění;



- se zákonem č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků, ve znění pozdějších předpisů;
 - se zákonem č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“) a jeho příslušnými prováděcími nařízeními vlády a vyhláškami vztahujícími se k problematice zdravotnických prostředků 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
1 ks stacionární ultrazvukový přístroj pro gynekologickou ambulanci						
Základní parametry						
1.	Ultrazvukový přístroj vyšší třídy, určený pro gyn.-por. vyšetření	požadováno	absolutní	ANO	1 ks ultrazvukový přístroj gynekologický typ: Voluson S8 výrobce: GE Healthcare	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
2.	Barevný integrovaný monitor FULL HD s rozlišení min. 1920x1080, s úhlopříčkou minimálně 23"	požadováno	absolutní	ANO	23" superbright LCD displej s pohyblivým ramenem s FULL HD rozlišením 1920 x 1080	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1

¹ Vyplní dodavatel ve vhodných případech

² 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.



3.	Výškově nastavitelný ovládací panel; otáčení a nastavení ovládacího panelu nezávisle na podvozku přístroje	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
4.	Alfanumerická klávesnice integrovaná na ovládacím panelu s nastavením jasu podsvícení (nikoli zajížděcí typ klávesnice)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
5.	Podsvícení aktivních kláves v závislosti na aktuálním režimu přístroje	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
6.	Archivace patientských dat na interním HDD; minimální kapacita paměti 500 GB	požadováno	absolutní	ANO	HDD 500 GB	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
7.	Přístroj s připojením na PACS a DICOM 3.0 (min. Worklist, Storage a WIFI)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
8.	Přístroj vybavený jednotkou s možností kontinuálního záznamu a nahrávky na DVD a USB	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
9.	Přístroj vybavený jednotkou pro záznam obrazové informace na discích typu DVD-R/RW, s minimálně 2 USB porty na monitoru	požadováno	absolutní	ANO	5x USB	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1,3
10.	Přístroj s min. 4 aktivními konektory pro připojení 2D/3D/4D sond, schopnost připojení matrixové 2D sondy	požadováno	absolutní	ANO	4 konektory, matrixová sonda ML6-15-RS	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1,3
Zobrazovací parametry						
11.	Softwarové vybavení pro provádění měření v sonografii pro gynekologii a porodnictví	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2,3
12.	Zobrazovací B-mód v základních frekvencích	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
13.	Harmonické zobrazení bez vlivu na Frame Rate na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
14.	Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku (power doppler, angio doppler)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1



15.	Barevné dopplerovské zobrazení krevního průtoku s vyšší rozlišovací schopností, včetně zobrazení mikrovaskularizace, s nastavením rychlostních (cm/s) cut-off hodnot pro lepší detekci patologických změn	požadováno	absolutní	ANO	HD-Flow	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
16.	SW pro současné zobrazení ultrazvukového obrazu získaného ze dvou různých vysílacích frekvencí se dvěma různými fokusačními zónami v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	požadováno	absolutní	ANO	FFC	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
17.	Spektrální doppler – PW	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
18.	Automatická optimalizace TGC	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
19.	Tkáňový doppler	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
20.	Panoramatické zobrazení	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
21.	Speciální 2D zobrazení krevního toku pomocí substrakce obrazu bez použití kontrastních látek (například pro zobrazení proudění krve při fetálním vyšetřování)	požadováno	absolutní	ANO	B-flow	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
22.	Automatické měření parametrů dopplerovského spektra	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
23.	Automatické měření biometrických parametrů (min. AC, BPD, FL, HC, HL) na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO	SonoBiometry	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
24.	Automatická live „živá“ optimalizace náhledové roviny pro 3D/4D zobrazení (k odrušení překrývajících struktur před objektem zájmu ve 3D/4D)	požadováno	absolutní	ANO	SonoRenderLive	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
25.	Modul pro odrušení ultrazvukových speklí s možností nastavení úrovně v minimálně 6 krocích v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	požadováno	absolutní	ANO	SRI II – nastavení v šesti krocích	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2



26.	Modul pro kompaundní (úhlové) zobrazení s možností nastavení úrovně v minimálně 8 krocích v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	požadováno	absolutní	ANO	CrossXBe am – nastavení v devíti krocích	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
27.	Automatické měření NT a IT (tj. šíjové a intrakraniální projasnění) na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO	SonoNT/I T	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
28.	Měření v režimu živém i zmrazeného obrazu	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
29.	Zvětšení – ZOOM obrazu (tzv. read and write; panzoom)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
30.	Zvětšení – ZOOM s vysokou citlivostí (tzv. high definition zoom)	požadováno	absolutní	ANO	HD ZOOM	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
31.	Interní paměťová smyčka vpřed i vzad	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1
32.	Přístroj umožňující uživatelské přednastavení, nastavené uživatelské režimy	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
Sondy						
33.	2D konvexní abdominální sonda, min. rozsah 2-5 MHz, FOV: úhel min. 110°, min. 190 elementů	požadováno	absolutní	ANO	Sonda C1- 5-RS, 2-5 MHz, FOV: úhel 114°, 192 elementů	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
34.	2D mikro-konvexní vaginální sonda, min. rozsah 3-9 MHz, FOV: úhel min 180°, min. 190 elementů	požadováno	absolutní	ANO	Sonda IC9-RS, 2,9-9,7 MHz, FOV: úhel 185°, 192 elementů	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
35.	Vzájemná kompatibilita sond s dodávaným transportním ultrazvukovým přístrojem pro lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení (specifikovaným níže)	požadováno	absolutní	ANO	Nabízené sondy jsou u obou přístrojů stejně	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3, SWIFT str.č.3
Příslušenství						



36.	1 ks integrovaná termo tiskárna černobílá	požadováno	absolutní	ANO	BW Printer SONY	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3
Možnost budoucího rozšíření o další funkcionality						
37.	Možnost rozšíření o 3D/4D zobrazení, schopnost připojit 3D/4D konvexní abdominální a vaginální sondy včetně:	požadováno	absolutní	ANO	Advanced 3D/4D	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 1,2
-	a) rozšíření o software pro zobrazení jakékoliv virtuální roviny z 3D/4D nasnímaných dat	požadováno	absolutní	ANO	Advanced VCI	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
-	b) rozšíření o softwarový nástroj pro automatickou kalkulaci, výpočet objemu a průměru, barevného zobrazení hypoechogenních struktur (automatická kalkulace objemu folikulu) ve 3D obraze	požadováno	absolutní	ANO	SonoAVC	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
38.	Možnost rozšíření o software pro STIC (kardiologická aplikace pro zobrazení fetálního srdce) včetně:	požadováno	absolutní	ANO	SonoVCA DHeart	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
-	a) rozšíření o softwarový nástroj pro zobrazení standardních kardiologických rovin z nasnímaného 3D datasetu z akvizice pomocí STIC (tzv. Spatiotemporal Image Correlation software)	požadováno	absolutní	ANO	SonoVCA DHeart	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 2
1 ks transportní ultrazvukový přístroj pro lůžkové gynekologicko-porodnické oddělení						
Základní parametry						
39.	Transportní ultrazvukový přístroj vyšší třídy, určený pro gyn.-por. vyšetření	požadováno	absolutní	ANO	1 ks ultrazvukový přístroj gynekologický typ: Voluson SWIFT výrobce: GE Healthcare	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
40.	Barevný integrovaný monitor FULL HD s rozlišením 1920x1080, s úhlopříčkou minimálně 18" s dotykovým	požadováno	absolutní	ANO	18,5" LCD LED display dotykový	technická specifikace Voluson SWIFT - str.



	ovládáním				pro ovládání funkcí a s FULL HD rozlišením 1920 x 1080	č. 1,3
41.	Integrovaný dotykový monitor musí sloužit i jako dotykový ovládací panel k ovládání a nastavování funkcí včetně zobrazení alfanumerické klávesnice	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1, 3
42.	Nízká váha přístroje – snadný transport po oddělení – váha max. 60 kg	požadováno	absolutní	ANO	56 kg	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
43.	Výškově nastavitelný ovládací panel s HW tlačítky, otáčení a nastavení ovládacího panelu nezávisle na podvozku přístroje	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
44.	Podsvícení aktivních kláves v závislosti na aktuálním režimu přístroje	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
45.	Archivace patientských dat na interním HDD, minimální kapacita paměti 500 GB	požadováno	absolutní	ANO	500 GB	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
46.	Přístroj s připojením na PACS a DICOM 3.0 (min. Worklist, Storage a WIFI)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
47.	Přístroj s min. 3 aktivními konektory pro připojení 2D/3D/4D sond	požadováno	absolutní	ANO	3 porty	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
48.	Přístroj vybavený integrovanou baterií, pro možnost vyšetření bez připojení do el. sítě, baterie musí mít výdrž minimálně 20 minut při plném provozu přístroje	požadováno	absolutní	ANO	>20 minut	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
Zobrazovací parametry						
49.	Softwarové vybavení pro provádění měření, užívaných v sonografii pro gynekologii a porodnictví	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3



50.	Zobrazovací B-mód v základních frekvencích	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
51.	Harmonické zobrazení bez vlivu na Frame Rate na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
52.	Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku (power doppler, angio doppler)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
53.	Barevné dopplerovské zobrazení krevního průtoku s vyšší rozlišovací schopností, včetně zobrazení mikrovaskularizace, s možností nastavení rychlostních (cm/s) cut-off hodnot pro lepší detekci patologických změn	požadováno	absolutní	ANO	HD Flow	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
54.	Spektrální doppler – PW	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
55.	Automatická optimalizace 2D obrazu a PW křivky	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
56.	Automatická optimalizace TGC pomocí stisknutí jednoho tlačítka	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
57.	Tkáňový doppler	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
58.	Panoramatické zobrazení	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
59.	Automatické měření parametrů dopplerovského spektra	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
60.	Automatické měření biometrických parametrů (min. AC, BPD, FL, HC, HL) na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO	SonoBioMetry	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2



61.	Modul pro odrušení ultrazvukových speklí s možností nastavení úrovně v minimálně 5 krocích v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	požadováno	absolutní	ANO	SRI II – nastavení v šesti krocích	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
62.	Modul pro kompaundní (úhlové) zobrazení s možností nastavení úrovně v minimálně 8 krocích v B obraze i v B obraze s barevným dopplerem	požadováno	absolutní	ANO	CrossXBeam, nastavení v devíti krocích	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1
63.	Automatické měření NT a IT (tj. šíjové a intrakraniální projasnění) na všech dodávaných sondách	požadováno	absolutní	ANO	SonoNT	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
64.	Měření v režimu živém i zmrazeného obrazu	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
65.	Zvětšení – ZOOM obrazu (tzv. read and write; panzoom)	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
66.	Zvětšení – ZOOM s vysokou citlivostí (tzv. high definition zoom)	požadováno	absolutní	ANO	HD ZOOM	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
67.	Interní paměťová smyčka vpřed i vzad	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
68.	Přístroj umožňující uživatelské přednastavení, nastavené uživatelské režimy	požadováno	absolutní	ANO		technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
Sondy						
69.	2D konvexní abdominální sonda, min. rozsah 2-5 MHz, FOV: úhel min 110°, min. 190 elementů	požadováno	absolutní	ANO	Sonda C1-5-RS, 2-5 MHz, FOV: úhel 114°, 192 elementů	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3
70.	2D mikro-konvexní vaginální sonda, min. rozsah 3-9 MHz, FOV: úhel min 180°, min. 190 elementů	požadováno	absolutní	ANO	Sonda IC9-RS, 2,9-9,7 MHz, FOV: úhel 185°, 192 elementů	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 3



71.	Vzájemná kompatibilita sond s dodávaným stacionárním ultrazvukovým přístrojem pro gynekologickou ambulanci (specifikovaným výše)	požadováno	absolutní	ANO	Nabízené sondy jsou u obou přístrojů stejné	technická specifikace Voluson S8 - str. č. 3, SWIFT str.č.3
Možnost rozšíření o další funkcionality						
72.	Možnost rozšíření o 3D/4D zobrazení včetně:	požadováno	absolutní	ANO	Advanced 3D/4D	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
-	a) rozšíření o software pro zobrazení jakékoliv virtuální roviny z 3D/4D nasnímaných dat	požadováno	absolutní	ANO	Advanced VCI	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 2
73.	Možnost rozšíření o speciální 2D zobrazení krevního toku pomocí substrakce obrazu bez použití kontrastních látek (například pro zobrazení proudění krve při fetálním vyšetřování)	požadováno	absolutní	ANO	B-Flow	technická specifikace Voluson SWIFT - str. č. 1

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 – 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;

DŮLEŽITÉ! Minimálně u modře označených technických požadavků/parametrů účastníci pro prokázání jejich splnění **POVINNĚ** ve sloupci č. VII. u každého takového požadavku uvedou odkaz na prokázání splnění v odpovídající technické dokumentaci k nabízenému plnění (produkt data – originální technické listy³, návod k obsluze/uživatelská příručka, informační letáky, fotografie atd. – tyto materiály musí být součástí nabídky). U takto označených položek nelze odkazovat pouze na prostý popis plnění.

³ V odůvodněných případech je přípustné předložit v anglickém jazyce



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 technických parametrů**
 - b) návody k obsluze/uživatelskou příručku/návody k použití v českém jazyce dle platné legislativy
 - c) kopii prohlášení o shodě k nabízenému plnění v českém jazyce,
 - d) **osvědčení prokazující způsobilost dodavatele** event. způsobilost jiné osoby provádět komplexní záruční i pozáruční zabezpečení na barvicím automatu pro imunohistochemii dle platné legislativy (např. autorizace od výrobce);
 - e) **registraci osoby k distribuci zdravotnických prostředků u Státního ústavu pro kontrolu léčiv** (dle platné legislativy)
 - f) **registraci osoby provádějící servis zdravotnických prostředků Státního ústavu pro kontrolu léčiv** (dle platné legislativy)Podrobnosti jsou uvedeny v čl. 11 zadávací dokumentace.

PROHLÁŠENÍ ÚČASTNÍKA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ:

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

V Brně dne

.....
Ing. Ondřej Podloucký
prokurista

Popis předmětu smlouvy

VOLUSON S8

- stacionární ultrazvukový přístroj vyšší střední kategorie určený pro diagnostiku v oboru gynekologie a porodnictví, screening pro 1. a 2. trimester

Sonda IC9-RS

- multifrekvenční širokopásmová vaginální 2D mikrokonvexní sonda

Sonda C1-5-RS

- širokopásmová abdominální 2D konvexní sonda

VOLUSON SWIFT

- transportní ultrazvukový přístroj vyšší střední kategorie určený pro diagnostiku v oboru gynekologie a porodnictví

Sonda IC9-RS

- multifrekvenční širokopásmová vaginální 2D mikrokonvexní sonda

Sonda C1-5-RS

- širokopásmová abdominální 2D konvexní sonda

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>	Ultrazvukové přístroje pro gynekologii			
<i>druh zadávacího řízení:</i>	veřejná zakázka malého rozsahu na dodávky zadávaná v nadlimitním režimu v otevřeném řízení			
<i>ev. č. ve VVZ:</i>	Z2023-007116			
<i>ev. č. VZ u zadavatele:</i>	04/23/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. 375/2022 Sb. je garantován po dobu 24 měsíců, dodavatelem

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

Zboží předal:

datum:

podpis:

Zboží převzal:

datum:

podpis:

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

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

Předmět smlouvy dle čl. I smlouvy zahrnuje v rámci instalace 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
.....			
.....			
.....			