

KUPNÍ SMLOUVA


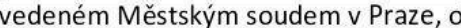
kteou níže uvedeného dne, měsíce a roku v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů,
uzavřeli

medisap,s.r.o.
jako Prodávající

a

Nemocnice Kyjov, příspěvková organizace
jako Kupující

Smluvní strany:

Název (obchodní firma): **medisap,s.r.o.**
IČO: 48029360
DIČ: CZ48029360
Sídlo/místo podnikání: Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 3
Zastoupený/á: Ing. Milanem Šamánkem, jednatelem
ID datové schránky: inbk2fj
Bankovní spojení: 
číslo účtu: 
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C vložka 14601
(dále jen „**Prodávající**“)

a

Název: **Nemocnice Kyjov, příspěvková organizace**
IČO: 00226912
DIČ: CZ00226912
Sídlo: Strážovská 1247/22, 697 01 Kyjov
Zastoupený: MUDr. Jiří Vyhnal, ředitel
ID datové schránky: dj2k6kr
Zapsaná v OR u Krajského soudu v Brně, oddíl Pr, vložka 1230
(dále jen „**Kupující**“)

(dále společně též „**smluvní strany**“)

se v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**občanský zákoník**“), dohodly níže uvedeného dne, měsíce a roku tak, jak stanoví tato

Kupní smlouva

Preambule

1. Smluvní strany shodně prohlašují, že tuto smlouvu uzavírají na základě výsledku zadávacího řízení k nadlimitní veřejné zakázce na dodávky s názvem „**Stavební úpravy ARO Nemocnice Kyjov – dodávka monitorovacího systému**“ (dále jen „**veřejná zakázka**“ nebo „**zadávací řízení**“).
2. Podkladem pro uzavření této smlouvy je nabídka Prodávajícího podaná pro nadlimitní veřejnou zakázku v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZVZ**“). Smluvní strany sjednávají, že veškeré zadávací podmínky stanovené v rámci shora uvedené veřejné zakázky jsou součástí smluvních podmínek dle této smlouvy.

3. Účelem této smlouvy je sjednat vzájemná práva a povinnosti smluvních stran tak, aby veřejná zakázka mohla být splněna řádně a včas ke spokojenosti obou smluvních stran. Předmětem smlouvy je dodávka nového, dosud neužívaného, nerepasovaného zařízení v rozsahu dle přílohy č. 1 této smlouvy. Součástí Předmětu plnění s technickými parametry specifikovanými v příloze č. 1 této smlouvy je také zajištění záručního servisu a garance pozáručního servisu.
4. Prodávající bere na vědomí, že s ohledem na to, že dodávka je financována z Integrovaného regionálního operačního programu, je Prodávající osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly ve smyslu zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (zákon o finanční kontrole). V tomto smyslu se Prodávající zavazuje poskytnout v rámci případné kontroly potřebnou součinnost v rozsahu stanoveném uvedeným zákonem a poskytnout přístup ke všem dokumentům souvisejícím se zadáním a realizací předmětu této smlouvy, včetně dokumentů podléhajících ochraně podle zvláštních právních předpisů. Prodávající bere dále na vědomí, že obdobnou povinností je povinen smluvně zavázat své poddodavatele. Povinnost dle tohoto odstavce trvá po dobu 10 let ode dne nabytí účinnosti této smlouvy.
5. Prodávající dále prohlašuje, že si je vědom povinností a následků vyplývajících ze zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů, a tímto výslovně souhlasí s uveřejněním této smlouvy v registru smluv, přičemž pro účely uveřejnění smlouvy nepovažují smluvní strany nic z obsahu této smlouvy ani z metadat k ní se vážících za vyloučené z uveřejnění. Zákonné důvody pro případné neuveřejnění některého údaje z této smlouvy se Prodávající zavazuje prokázat Kupujícímu nejpozději při podpisu této smlouvy.
6. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2033.
7. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2033 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 je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.
8. Prodávající prohlašuje, že je plátcem DPH v ČR.
9. Smluvní strany prohlašují, že před uzavřením této smlouvy řádně splnily všechny hmotněprávní podmínky pro platné uzavření této smlouvy vyplývající z platných právních předpisů, jakož i z jejich platných vnitřních předpisů a dále prohlašují, že uzavřením této smlouvy nedojde k porušení jakýchkoliv jejich zákonných či smluvních povinností.

Článek 1

Předmět smlouvy, práva a povinnosti smluvních stran

1. Předmětem této smlouvy je povinnost Prodávajícího dodat a Kupujícímu předat nové, nerepasované, dosud neužívané, plně funkční, nepoškozené, nevyužité pro výstavní, prezentační či jiné reklamní účely, v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem zboží, spolu se všemi právy nutnými k řádnému a nerušenému nakládání a užívání zboží: **monitorovací systém v rozsahu dle Přílohy č. 1 této smlouvy**, s veškerým

potřebným a nezbytným příslušenstvím (dále také jen jako „zboží“). Součástí plnění Prodávajícího je také poskytování záručního servisu a garance pozáručního servisu dle podmínek čl. 5 této smlouvy. Součástí plnění Prodávajícího jsou i veškeré doklady nutné k řádnému převzetí a užívání zboží, včetně návodu k obsluze a údržbě v českém jazyce. Bližší specifikace předmětu smlouvy je obsažena v Příloze č. 1 této smlouvy (dále souhrnně také jen jako „Předmět plnění“ nebo „Předmět smlouvy“).

2. Předmět plnění je blíže specifikován v odst. 1 až 7 tohoto článku smlouvy a v příloze č. 1 této smlouvy – Technické podmínky. Předmětem plnění je rovněž závazek Prodávajícího Předmět plnění v místě plnění nainstalovat. Předmětem plnění je rovněž závazek Kupujícího Předmět plnění převzít a uhradit Prodávajícímu cenu specifikovanou v čl. 2 této smlouvy.
3. Prodávající prohlašuje, že dodávaný Předmět plnění má dále veškeré potřebné funkční a technické vlastnosti a je dodáván s veškerým nezbytným příslušenstvím, to vše podrobněji specifikované v příloze č. 1 technické podmínky, která jsou nedílnou součástí této smlouvy. Prodávající dále prohlašuje, že v době předání Předmětu smlouvy Kupujícímu je plně oprávněn převést vlastnické právo k Předmětu plnění na Kupujícího.
4. Prodávající zároveň prohlašuje, že Předmět plnění splňuje veškeré nároky vycházející z technických, bezpečnostních, hygienických či ekologických norem a právních předpisů platných v ČR, má požadované atesty, certifikaci pro použití v ČR a/nebo EU (CE) nebo prohlášení o vlastnostech či prohlášení o shodě, jsou-li pro jeho použití nezbytné podle příslušných právních předpisů. Zařízení musí splňovat veškeré nároky vycházející z technických a bezpečnostních norem platných v ČR pro tento typ zařízení. Předmět smlouvy musí být plněn zejména v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro“).
5. Součástí předmětu plnění je rovněž proškolení pracovníků Kupujícího v českém jazyce v nezbytném rozsahu v místě plnění kvalifikovaným pracovníkem Prodávajícího dle požadavků Kupujícího a uvedení Předmětu plnění do provozu a provedení veškerých úvodních nastavení, validace, konfigurace a kalibrace. Proškolení pracovníků Kupujícího zajistí na své náklady Prodávající.
6. Prodávající zajistí poskytování záručního servisu a podpory pro dodávaný Předmět plnění plně v souladu se všemi doporučeními výrobce a manuály k Předmětu plnění, a to minimálně po dobu trvání záruky dle čl. 5 této smlouvy.
7. Předmětem této smlouvy je dále:
 - doprava a dodání Předmětu plnění na místo plnění a jeho vybalení, instalace; včetně poplatků, pojištění, licenci k užívání softwarové vybavení zařízení atd.; příp. montáži zboží, je-li pro uvedení zboží do plného provozu potřeba, aby byly tyto služby provedeny a zprovoznění v místě plnění,
 - Služby spočívající v instalaci zboží zahrnují jeho usazení v místě plnění a napojení na zdroje, zejména připojení k elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, rozvodu vody, demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky (je-li funkce pořizovaného zboží podmíněna takovým připojením). Připravenost rozvodů, tj. napojení na zdroje (el. energie, voda atd.) zajistí Kupující dle požadavků Prodávajícího.
 - Služby spočívající v montáži zahrnují zejména ustavení, sestavení a propojení pořizovaného zboží.

- Služby spočívající v implementaci zboží zahrnují zejména procesy uskutečňování teoretických analýz a plánovaných postupů za účelem uvedení zboží do plného provozu, včetně funkčního připojení na stávající PACS (AMIS*PACS Flex Server od firmy ICZ) protokolem DICOM (Print, Query/Retrieve, Import/Export, Secondary Capture, Worklist pro komunikaci k RIS, MPSS, export do PC).
- Služby spočívající v uvedení pořizovaného zboží do plného provozu zahrnují jeho odzkoušení a ověření správné funkčnosti, případně jeho seřízení, předvedení plné funkčnosti, provedení zkušebního provozu, zajištění instruktáže dle platného a účinného zákona o zdravotnických prostředcích obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu jakož i provedení jiných úkonů a činností nutných pro to, aby zboží mohlo plnit sjednaný či obvyklý účel.
- předání veškeré dokumentace nutné k převzetí a užívání Předmětu plnění, tj. např.
 - technické (uživatelské) dokumentace,
 - dokladů o provedených revizích, instrukcí, záručních (reklamačních) listů, návodů k obsluze a údržbě Předmětu plnění, validační protokol, prohlášení o shodě, to vše v českém jazyce,
 - prohlášení o shodě dodaného zboží se schválenými standardy
 - dokumentace dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích
 - předání certifikátu CE,
 - zpracování a předání protokolu se stanovením třídy zdravotnického prostředku (I, IIa, IIb, III),
- vypracování a předání celkového detailního sumáře dodaných položek Předmětu plnění,
- odvoz a ekologická likvidace všech obalů a dalších materiálů použitých v rámci předání Předmětu plnění, použité obaly musí být z recyklovaných nebo recyklovatelných materiálů, tak aby je bylo možné jednoduše třídít,
 - Prodávající se zavazuje, že kupujícímu předá protokol o instruktáži obsluhy a doklad o likvidaci obalů a odpadu,
- zajištění bezplatného záručního servisu Předmětu plnění dle čl. 5 této smlouvy a garance dostupnosti pozáručního servisu a dostupnosti náhradních dílů minimálně po dobu 10ti let po skončení záruční doby
- min. 1x ročně bezplatná preventivní prohlídka Předmětu plnění autorizovaným servisním technikem včetně údržby a použitého spotřebního materiálu k údržbě a náhradních dílů, přičemž poslední se uskuteční na konci záruční doby Předmětu plnění v termínu dle vzájemné domluvy smluvních stran,
- obstarání veškerých veřejnoprávních rozhodnutí a povolení potřebných pro uvedení zboží do plného provozu,
- licence k užívání softwarového vybavení zařízení:
 - a. Prodávající se touto Smlouvou zavazuje poskytnout/zajistit Kupujícímu jako součást plnění a za cenu zahrnutou v kupní ceně licenci k užívání SW, který je nedílnou a neoddělitelnou součástí dodávaného zařízení (včetně všech aktualizací získaných po celou záruční dobu), a to k užití pro potřeby Kupujícím. Licence budou poskytnuty jako nevýhradní a na dobu trvání majetkových autorských práv k příslušnému SW zařízení.
 - b. Smluvní strany se dohodly, že poskytnutou licenci nelze vypovědět, a tedy že pro licenční ujednání podle této Smlouvy se nepoužije ani ustanovení § 2370 občanského zákoníku, přičemž se Prodávající zavazuje zajistit, aby jeho dispoziční právo k příslušnému SW trvalo po celou dobu záruky zařízení s tím, že nese odpovědnost za škody vzniklé Kupujícímu z důvodu nedodržení tohoto závazku.
 - c. Prodávající se současně zavazuje poskytnout/zajistit Kupujícímu všechny dostupné aktualizace (upgrade) SW a to minimálně po celou dobu trvání záruční doby podle této Smlouvy.

- d. Prodávající prohlašuje a odpovídá za to, že plnění dle této Smlouvy, která jsou předmětem jakéhokoliv práva duševního vlastnictví je oprávněn distribuovat a poskytovat třetím osobám (vč. Kupujícího). Kupující se zavazuje po celou dobu užívání poskytnutého plnění dodržovat licenční podmínky, které jsou součástí dodaného SW zařízení.
- e. Prodávající prohlašuje a odpovídá za to, že veškeré aktualizace a přechody na novější verze SW vztahující se k dodanému zařízení budou respektovat oficiální doporučení jejich výrobce a rovněž budou pocházet ze zdrojů určených výrobcem.

8. **Před uzavřením této smlouvy doloží Prodávající oprávnění k dodání a servisu nabízených zdravotnických prostředků dle zákona č. 375/2022 Sb.** (Zákon o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro), tj. řádné splnění ohlašovací povinnosti (např. potvrzení ohlášení registrace, výpis z registru SÚKL, uvedení URL adresy, na které je možné registraci ověřit apod.), pokud dle aktuálně platné a účinné legislativy je k dodání a servisu zboží takové oprávnění potřebné.

Článek 2

Kupní cena

1. Smluvní strany se dohodly, že kupní cena za převod neomezeného vlastnického práva k Předmětu plnění specifikovanému v čl. 1 této smlouvy (tj. za řádně dodané, předané a nainstalované, nové, dosud neužívané, nerepasované a plně funkční zboží, v rozsahu dle přílohy č. 1 této smlouvy) činí:

Cena celkem v Kč bez DPH:

Kupní cena celkem:

Cena celkem v Kč bez DPH:	5 981 000 Kč
DPH 21 %	1 256 010 Kč
Cena celkem v Kč s DPH	7 237 010 Kč

(dále společně jen „**Kupní cena**“)

2. Výše Kupní ceny je zásadně nepřekročitelná. Kupní cenu je možné překročit pouze v případě, že v průběhu plnění Předmětu smlouvy dojde ke změnám sazeb daně z přidané hodnoty.
3. Kupní cena v sobě zahrnuje veškeré práce a dodávky nezbytné pro řádné splnění Předmětu smlouvy, veškeré náklady spojené s úplným dodáním a řádným předáním Předmětu plnění a náklady na dopravu do místa plnění, jakož i veškeré další náklady dle této smlouvy.
4. Kupní smlouva v sobě dále zahrnuje bezplatný servis v průběhu záruční doby, která je specifikována v čl. 5 této smlouvy. Záruční doba počíná běžet ode dne řádného předání Předmětu smlouvy bez jakýchkoli vad a nedodělků a po instalaci Předmětu smlouvy v místě plnění.

Článek 3

Splatnost Kupní ceny

1. Kupní cena bude Prodávajícímu uhrazena jednorázově po dodání zboží Kupujícímu. Právo fakturovat dohodnutou cenu má prodávající po protokolárním předání zboží kupujícímu (bez vad), provedení jeho instalace a uvedení do trvalého provozu a seznámení zaměstnanců uživatele s obsluhou (proškolení zaměstnanců).

2. Kupující se zavazuje uhradit příslušnou cenu na základě faktury vystavené Prodávajícím, se splatností 30 dnů ode dne jejich vystavení. Faktura se pro účely této smlouvy považuje za uhrazenou okamžikem odepsání předmětné částky z účtu Kupujícího ve prospěch účtu Prodávajícího. Námitky proti údajům uvedeným na faktuře může Kupující uplatnit do konce lhůty její splatnosti s tím, že ji odešle Prodávajícímu s uvedením výhrad. Okamžikem odeslání námitek se přerušuje lhůta splatnosti.
3. Cena bude Kupujícím uhrazena bezhotovostním převodem na bankovní účet Prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy. Uvede-li Prodávající na faktuře bankovní účet odlišný, má se za to, že požaduje provedení úhrady na bankovní účet uvedený na faktuře. Faktura musí obsahovat také číslo této smlouvy, název veřejné zakázky, název projektu: „Stavební úpravy ARO Nemocnice Kyjov“ a registrační číslo: CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_121/0016324 a musí být zaslána na adresu Kupujícího uvedenou v záhlaví této smlouvy nebo elektronicky na adresu: fakturace@nemkyj.cz
4. Faktura musí splňovat veškeré náležitosti účetního a daňového dokladu podle zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů, a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“) a obchodní listiny dle § 435 občanského zákoníku. Přílohou faktur musí být také kopie podepsaného předávacího protokolu dle čl. 3 odst. 1 a čl. 4 odst. 1 této smlouvy.
5. Pokud zákon o DPH bude v době uskutečnění zdanitelného plnění změněn, bude Prodávající povinen připočítat k dohodnuté ceně daň z přidané hodnoty v procentní sazbě odpovídající zákonné úpravě zákona o DPH k datu uskutečnění zdanitelného plnění.
6. Kupní cena bude hrazena bez poskytování záloh.
7. Nebude-li faktura obsahovat některou povinnou nebo dohodnutou náležitost nebo bude chybně vyúčtována cena nebo DPH, je Kupující oprávněn fakturu před uplynutím lhůty splatnosti vrátit druhé smluvní straně k provedení opravy s vyznačením důvodu vrácení. Prodávající provede opravu vystavením nové faktury. Dnem odeslání vadné faktury Prodávajícímu přestává běžet původní lhůta splatnosti a nová lhůta splatnosti běží znovu ode dne doručení nové faktury Kupujícímu.
8. V případě, že faktura nebude obsahovat předepsané náležitosti a tuto skutečnost zjistí až příslušný správce daně či jiný orgán oprávněný k výkonu kontroly u Prodávajícího nebo Kupujícího, nese veškeré náklady z tohoto plynoucí Prodávající.
9. V případě, že se Prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona o DPH, je povinen o tom neprodleně písemně informovat Kupujícího. Bude-li Prodávající ke dni uskutečnění zdanitelného plnění veden jako nespolehlivý plátcem, bude část ceny za dodávku odpovídající dani z přidané hodnoty uhrazena Kupujícím přímo na účet správce daně v souladu s § 109a zákona o DPH. O tuto částku bude ponížena celková Kupní cena a Prodávající obdrží cenu bez DPH. V případě, že se Prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu tohoto odstavce, má Kupující současně právo od této smlouvy s okamžitou účinností odstoupit.

Článek 4

Doba a místo plnění

1. Prodávající se zavazuje dodat a instalovat zboží a současně zaškolit obsluhu nejpozději **do 60 dnů ode dne účinnosti této smlouvy**. Nejpozději k tomuto datu musí dojít k podpisu předávacího protokolu. Ohledně přesného časového termínu předání a instalace v místě plnění (včetně zaškolení obsluhy dodaného

zařízení) se kontaktní osoby Prodávajícího a Kupujícího dohodnou emailovou korespondencí s dostatečným časovým předstihem, min. 5 pracovních dnů předem.

2. Případně-li poslední den lhůty pro dodání a předání Předmětu smlouvy na sobotu, neděli nebo svátek, je posledním dnem lhůty pracovní den nejbližší následující.
3. Místem plnění je **oddělení ARO Nemocnice Kyjov**, příspěvková organizace, Strážovská 1247/22, 697 01 Kyjov.
4. Kupující není povinen převzít Předmět plnění s vadami nebo Předmět plnění, který bude neúplný, popř. dodáván po částech v rozporu s ustanoveními této smlouvy.

Článek 5

Záruční doba a záruční servis

1. Prodávající se zavazuje poskytnout na Předmět smlouvy záruku v délce minimálně dvaceti čtyř (24) měsíců ode dne podpisu předávacího protokolu. V případě, že výrobce Předmětu smlouvy poskytuje záruční dobu delší, použije se tato delší záruční doba.
2. Kupující si vyhrazuje právo, požadovat po Prodávajícím před započítáním záručního servisu nebo v průběhu provádění záručního servisu dodaných zdravotnických prostředků předložení dokladu o registraci pro servis dotčených zdravotnických prostředků. Tímto dokladem je buď souhlasné rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv s prováděním servisu, nebo certifikát opravňující dodavatele k provádění autorizovaného servisu na dodaném zdravotnickém prostředku, vydaný jeho výrobcem. Kupující může požádat o předložení tohoto dokladu kdykoliv v průběhu plnění, Prodávající je povinen takový doklad předložit nejpozději do 14 kalendářních dnů ode dne žádosti Kupujícího.
3. Prodávající se zavazuje zajišťovat bezplatný záruční servis k Předmětu plnění dle této smlouvy a garantuje dostupnost placeného pozáručního servisu a náhradních dílů k Předmětu plnění minimálně po dobu 10ti let od skončení záruční doby.
4. Bezplatný servis poskytnutý Prodávajícím Kupujícímu v záruční době na celou dodávku Předmětu plnění, tj. na dodané přístroje včetně veškerého příslušenství, pokrývá veškeré náklady na kompletní a neomezené servisní zajištění pro všechny potřebné servisní zásahy, a to včetně veškeré práce, cest a ubytování technika, dále včetně všech potřebných náhradních dílů, dopravného a případně spotřebního materiálu. Záruka se nevztahuje na vady prokazatelně způsobené nedodržením předepsaných pokynů k údržbě či užívání Předmětu smlouvy nebo neodbornou manipulací, v rozporu s dokumentací a doklady, které byly Kupujícímu při převzetí Předmětu smlouvy předány. V záruční době zajistí dodavatel zdarma validační certifikát.
5. Záruční servis zahrnuje i provedení Bezpečnostně technické kontroly (dále jen „BTK“) zdravotnického prostředku dle příslušného zákona o zdravotnických prostředcích, provádění veškerých kalibračních prohlídek, předepsaných preventivních prohlídek, kontrol, revizí a preventivních údržbových prací, a to včetně dodání a výměny opotřebovaných či jinak znehodnocených součástí zdravotnického přístroje, včetně příslušenství.

6. Prodávající se zavazuje, že veškeré servisní zásahy v průběhu záruční doby budou poskytovány a zajištěny v termínech a za podmínek stanovených v této smlouvě.
7. Prodávající se zavazuje, že servisní podpora bude poskytována a komunikace se servisními technikami bude vedena v českém jazyce. Prodávající se zavazuje zajistit, že servisní zásahy v průběhu trvání záruční doby bude vždy vykonávány plně v souladu se všemi doporučeními výrobce Předmětu plnění.
8. Prodávající se zavazuje, že zajistí servisní podporu k zařízením minimálně v délce dle čl. 5 odst. 1 této smlouvy, v režimu dle odst. 7 tohoto článku.
9. Nahlášení závady se provádí e-mailem, telefonicky nebo prostřednictvím webového rozhraní v pracovních dnech v rozmezí nejméně mezi 8.00 – 16.00 hodinou a je požadováno e-mailové potvrzení přijetí požadavku. Prodávající zajistí reakční dobu servisu (záručního a pozáručního) maximálně do 48 hodin, a to i v době pracovního klidu (tzn. svátky, víkendy). Oznámení vady bude provedeno elektronicky na adresu: servis@medisap.cz. V případě, že nebude technik Prodávajícího schopný závadu vyřešit během servisního výjezdu, zavazuje se Prodávající bezodkladně objednat nutné servisní díly u výrobce Předmětu plnění, je-li to třeba, anebo zajistit servisní zásah technikem výrobce Předmětu plnění, je-li to třeba. Pokud se nedohodne Prodávající s Kupujícím jinak, Prodávající zajistí dokončení opravy do pěti pracovních dnů od nahlášení závady.
10. V případě, že v době trvání záruky dojde k selhání dodaného Předmětu plnění programu pro jeho ovládání do takové míry, že bude znemožněno jeho používání, se doba od nahlášení závady, až do jejího odstranění nezapočítává do záruční doby. V takovém případě dojde k prodloužení záruční doby o takovou dobu, po kterou nebylo možné Předmět plnění používat.
11. V případě prodloužení Prodávajícího s odstraněním vady po dobu delší než 30 dnů je Kupující oprávněn zajistit odstranění vady sám na náklady Prodávajícího. Takový postup při odstranění vady nemá vliv na další trvání záruky dle této smlouvy. V takovém případě však rovněž dojde k prodloužení záruční doby o takovou dobu, po kterou nebylo možné předmět smlouvy používat.
12. Pokud by doba odstranění závady v záruční době překročila 30 dní, Prodávající poskytne dočasnou bezplatnou náhradu Předmětu plnění nebo nefungujících komponent, pokud je to technologicky možné.
13. Na provedenou opravu, včetně použitého materiálu nezbytného pro provedení opravy, je Prodávající povinen poskytnout záruku v délce trvání minimálně dvanácti (12) měsíců.
14. Součástí servisních služeb poskytovaných v rámci záruky je poskytnutí dle doporučení výrobce, minimálně však 1x ročně preventivní prohlídky autorizovaným servisním technikem, údržby, včetně materiálu nezbytného k provedení této údržby a náhradních dílů, a seřízení systému předmětu plnění, přičemž poslední se uskuteční na konci záruční doby Předmětu plnění v termínu dle vzájemné domluvy smluvních stran.
15. Po dobu běhu záruční doby se Prodávající zavazuje vést evidenci nastavení všech komponent Předmětu plnění a evidenci servisních zásahů v provozním a servisním deníku, který bude Kupujícímu předán spolu s Předmětem plnění.
16. Po uplynutí záruky a bez uzavření smlouvy na údržbu a pokud nedojde k jiné dohodě mezi Prodávajícím a

Kupujícím zajistí Prodávající reakční dobu dle bodu 9 tohoto článku.

17. Právo z odpovědnosti za vady je uplatněno včas, pokud jej Kupující uplatní písemně nejpozději poslední den záruční doby, přičemž za řádně uplatněné se považují i nároky uplatněné Kupujícím ve formě doporučeného dopisu odeslaného Prodávajícímu poslední den záruční doby.
18. Prodávající se zavazuje, v případě žádosti kupujícího, zajistit nad rámec předmětu této smlouvy i provádění pozáručního servisu dodaného zboží, a to za úplatu.

Článek 6

Nabytí vlastnického práva a způsob předání předmětu smlouvy

1. Kupující se stává vlastníkem Předmětu plnění podepsáním předávacího protokolu. Tímto okamžikem přejdou na Kupujícího veškeré užitky, nebezpečí a povinnosti, jakož i práva spojená s jeho vlastnictvím, do té doby nese nebezpečí škody Prodávající. Teprve podpisem předávacího protokolu oběma smluvními stranami vzniká Prodávajícímu právo na zaplacení Kupní ceny.
2. Spolu s Předmětem plnění předá Prodávající Kupujícímu veškeré doklady potřebné k převzetí a užívání Předmětu plnění, validační protokol, návody k obsluze a údržbě, podmínky pro údržbu a ochranu Předmětu plnění a reklamační (záruční) list v českém jazyce. Doklady prokazující shodu nabízeného zařízení (příslušná prohlášení o shodě), předá Prodávající nejpozději ke dni předání a převzetí zařízení Kupujícímu.
3. Součástí předávacího protokolu bude i potvrzení o splnění technických parametrů uvedených v technické specifikaci k této smlouvě.

Článek 7

Zánik smlouvy

1. Kupující je oprávněn odstoupit od smlouvy v případě, že:
 - a) vada Předmětu plnění nebude odstraněna ve lhůtě 30 dnů ode dne písemného nahlášení vady Kupujícím, nebo oznámil-li Prodávající písemně Kupujícímu před jejím uplynutím, že vadu neodstraní;
 - b) vůči majetku Prodávajícího bylo zahájeno insolvenční řízení dle zákona č. 182/2006 Sb., o úpadku a způsobech jeho řešení (insolvenční zákon), ve znění pozdějších předpisů, v němž bylo vydáno rozhodnutí o úpadku;
 - c) Prodávající se stane nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona o DPH (čl. 3 odst. 9);
 - d) Prodávající je v prodlení s dodáním, instalací Předmětu smlouvy a proškolením obsluhy delším než 7 kalendářních dnů od termínu sjednaného dle čl. 4 odst. 1 této smlouvy;
 - e) Předmět plnění by byl zatížen právy třetích osob, nebo byl Prodávajícím realizován v rozporu s touto smlouvou a/nebo v rozporu s obecně závaznými právními předpisy;

- f) vyjde najevo, že Prodávající uvedl ve své nabídce pro veřejnou zakázku, která předcházela uzavření této smlouvy, informace nebo doklady, které neodpovídají skutečnosti, a které měly nebo mohly mít vliv na výsledek průzkumu trhu, který vedlo k uzavření této smlouvy;
 - g) náklady, které by Kupujícímu měly z této smlouvy vzniknout, budou příslušným orgánem označeny za nezpůsobilé (s ohledem na zdroj financování, tj. z dotace z Integrovaného regionálního operačního programu);
 - h) Prodávající neposkytuje plnění v souladu s touto smlouvou či jejími přílohami a/nebo porušuje své zákonné a/nebo smluvní povinnosti, a i po písemném upozornění Kupujícím na příslušné nedostatky je neodstraní, přičemž lhůta stanovená Kupujícím pro odstranění těchto nedostatků musí činit alespoň 5 pracovních dní.
2. Prodávající může od této smlouvy odstoupit v případě, že přes písemnou výzvu adresovanou Kupujícímu, je tento v prodlení s úhradou Kupní ceny delším než 30 dnů od sjednaného termínu splatnosti.
 3. V případě zániku účinnosti této smlouvy odstoupením jsou smluvní strany povinny vzájemně vypořádat své závazky. Za den odstoupení od smlouvy se považuje den, kdy bylo písemné oznámení o odstoupení oprávněné smluvní strany doručeno druhé smluvní straně. Odstoupení od smlouvy musí být provedeno písemně, jinak je neplatné. Odstoupením od smlouvy nejsou dotčena práva smluvních stran na úhradu smluvní pokuty, úroku z prodlení a na náhradu škody, pokud na ně do okamžiku odstoupení vznikl oprávněné smluvní straně nárok, a další ustanovení smlouvy, která vzhledem ke své povaze mají zavazovat smluvní strany i po odstoupení od smlouvy, zejména ujednání o řešení sporů a ujednání týkající se záruky.

Článek 8

Smluvní pokuty, úrok z prodlení

1. V případě porušení povinnosti Prodávajícího spočívající v prodlení s předáním, instalací Předmětu plnění a proškolením obsluhy zařízení dle č. 4 odst. 1 této smlouvy v místě plnění, je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 500,- Kč, a to za každý i započatý den prodlení.
2. V případě prodlení Kupujícího s uhrazením oprávněně fakturované ceny, je Kupující povinen zaplatit Prodávajícímu úrok z prodlení ve výši 0,05 % z dlužné částky za každý i započatý den prodlení.
3. V případě prodlení Prodávajícího s poskytnutím záručních služeb je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
4. V případě porušení jakéhokoli závazku Prodávajícího stanoveného v čl. 1 odst. 2 až 7 smlouvy je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 5 000,- Kč za každý jednotlivý případ porušení stanovené smluvní povinnosti.
5. V případě porušení jakékoli povinnosti stanovené v čl. 5 odst. 5 a/nebo odst. 7 a/nebo odst. 11 této smlouvy je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 5000 Kč za každý jednotlivý případ porušení stanovené smluvní povinnosti.
6. V případě porušení povinnosti Prodávajícího předložit na základě výzvy Kupujícího pojistnou smlouvu nebo pojistku dle čl. 12 odst. 9 věta druhá této smlouvy je Prodávající povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 2000 Kč za každý i započatý den prodlení.

7. Smluvní pokuty či úrok z prodlení dle této smlouvy jsou splatné do 3 pracovních dnů od doručení výzvy oprávněné smluvní strany k jejich uhrazení straně povinné a budou uhrazeny bezhotovostním převodem na bankovní účet oprávněné smluvní strany uvedený v předmětné výzvě.
8. Nárokem na úhradu smluvní pokuty dle této smlouvy není dotčeno právo na náhradu škody způsobené porušením povinností příslušné smluvní strany a tato náhrada škody se hradí v plné výši bez ohledu na výši smluvní pokuty. Zaplacení smluvní pokuty nezbavuje povinnou smluvní stranu povinnosti splnit závazek utvrzený smluvní pokutou.
9. Smluvní pokuty lze požadovat opakovaně a bez ohledu na zavinění povinné smluvní strany.

Článek 9

Nároky z odpovědnosti za vady předmětu plnění

1. Smluvní strany sjednávají, že jejich práva a povinnosti vyplývající z odpovědnosti za vady plnění se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
2. Tam, kde zákon připouští volbu nároku, náleží volba vždy Kupujícímu.
3. Prodávající prohlašuje, že Předmět plnění nemá patentní ani jiné právní vady. Uplatní-li třetí osoba vůči Kupujícímu nároky plynoucí z právních vad, Prodávající se zavazuje škodu tímto vzniklou Kupujícímu bezodkladně nahradit.

Článek 10

Ustanovení o doručování, kontaktní osoby

1. Smluvní strany se dohodly a Prodávající určil, že osobou oprávněnou jednat za Prodávajícího ve všech věcech, které se týkají realizace této smlouvy vyjma jejích změn a ukončení, je:
jméno: [REDACTED]
doručovací adresa: [REDACTED]
telefon: [REDACTED]
email: [REDACTED]
2. Smluvní strany se dohodly a Kupující určil, že osobami oprávněnými jednat za Kupujícího ve všech věcech, které se týkají realizace této smlouvy vyjma jejích změn a ukončení, jsou:
jméno: [REDACTED]
doručovací adresa: Nemocnice Kyjov, příspěvková organizace
Strážovská 1247/22, 697 01 Kyjov
telefon: [REDACTED]
email: [REDACTED]
3. Veškerá korespondence, pokyny, oznámení, odstoupení, žádosti, záznamy a jiné dokumenty vzniklé na základě této smlouvy mezi smluvními stranami nebo v souvislosti s ní budou vyhotoveny v písemné formě v českém jazyce a doručují se buď osobně, nebo doporučenou poštou, k rukám a na doručovací adresy oprávněných osob dle této smlouvy nebo elektronicky do datových schránek smluvních stran.

4. V pochybnostech se má za to, že došlá zásilka odeslaná s využitím provozovatele poštovních služeb byla adresátovi doručena třetí pracovní den po odeslání, byla-li však odeslána na adresu v jiném státu, pak patnáctý pracovní den po odeslání.
5. Smluvní strany se dohodly, že pro vzájemnou komunikaci může být používána také elektronická pošta, popř. datová schránka; ve věcech týkajících se změny či ukončení účinnosti této kupní smlouvy je však nutné použít doručení prostřednictvím datové schránky, doporučené pošty, příp. osobně. Má se za to, že elektronickou poštou odeslaná zpráva došla v den odeslání.
6. Pokud v době účinnosti této smlouvy dojde ke změně adresy či kontaktních údajů (jména, telefonního čísla, mailové adresy) některé ze smluvních stran, je dotčená smluvní strana povinna neprodleně písemně oznámit druhé smluvní straně tuto změnu, a to způsobem uvedeným v tomto článku smlouvy. Tato změna není považována za změnu smlouvy a není nutné za tímto účelem uzavírat dodatek ke smlouvě.

Článek 11 **Řešení sporu**

1. Veškerá vzájemná práva a povinnosti Prodávajícího a Kupujícího vyplývající z uzavřené smlouvy budou řídit právem České republiky. Veškeré spory, které se nepodaří vyřešit přednostně smírnou cestou, budou rozhodovány obecnými soudy v souladu se zákonem č. 99/1963 Sb., občanským soudním řádem, ve znění pozdějších předpisů. Smluvní strany tímto výslovně sjednávají pro veškeré případné spory místní příslušnost soudu dle sídla Kupujícího. Rozhodčí řízení je vyloučeno.

Článek 12

Vyšší moc, odpovědnost za škodu a náhrada škody, odpovědné zadávání

1. Brání-li smluvní straně ve splnění povinnosti na základě této smlouvy vyšší moc, jak je definována v odst. 4 tohoto článku smlouvy (dále jen „**vyšší moc**“), prodlužuje se lhůta ke splnění této povinnosti o dobu trvání překážky vyšší moci a o dobu přiměřeně potřebnou k jejímu splnění. V takovém případě se nemůže dostat smluvní strana do prodlení s plněním svých povinností.
2. Nedojde-li ke splnění povinnosti, jejímuž včasnému splnění zabránila vyšší moc, ani do 20 dní od toho, co měla být povinnost splněna původně před prodloužením lhůty dle odst. 1 tohoto článku výše, má kterákoliv smluvní strana právo od smlouvy odstoupit.
3. Smluvní strany se zavazují nahradit druhé smluvní straně škodu způsobenou porušením povinností vyplývajících pro ně z této smlouvy nebo z příslušných právních předpisů, ledaže se prokáže, že porušení povinností bylo způsobeno okolnostmi vylučujícími odpovědnost (vyšší moc) ve smyslu § 2913 odst. 2 občanského zákoníku.
4. Pro účely této smlouvy se za vyšší moc považují případy, kdy smluvní strana prokáže, že jí ve splnění povinnosti ze smlouvy dočasně nebo trvale zabránila mimořádná nepředvídatelná a nepřekonatelná překážka vzniklá nezávisle na vůli této smluvní strany. Za okolnosti vyšší moci se považují zejména válečný konflikt, přírodní katastrofa (např. povodeň), masivní výpadek elektrické energie nebo dodávek ropy, embargo nebo epidemie (pandemie), popřípadě krizové opatření vyhlášené orgánem veřejné moci či státní správou při epidemii (pandemii).
5. Za vyšší moc se pro účely této smlouvy nepovažuje překážka vzniklá z poměrů smluvní strany, která se

překážky dle odst. 4 tohoto článku smlouvy dovolává, nebo vzniklá až v době, kdy byla tato smluvní strana v prodlení s plněním smlouvené povinnosti, ani překážka, kterou byla tato smluvní strana povinna podle této smlouvy překonat.

6. V případě, že některá ze smluvních stran nemůže plnit své povinnosti v důsledku případu vyšší moci, je povinna informovat druhou smluvní stranu o tomto případě vyšší moci neprodleně poté, co se o vzniku takového případu vyšší moci dozvěděla nebo co se mohla při vynaložení odborné péče o vzniku takového případu vyšší moci dozvědět. V oznámení o případě vyšší moci povinná smluvní strana uvede povahu vyšší moci, počátek vyšší moci, předpokládanou dobu trvání vyšší moci a možné způsoby odvrácení újmy, která by v důsledku případu vyšší moci hrozila.
7. Smluvní strana, které ve splnění povinnosti zabránila vyšší moc, je povinna učinit vše, co je v jejích silách, aby odvrátila či minimalizovala újmu vzniklou druhé smluvní straně z důvodu, že není schopna svou povinnost splnit.
8. V případě nesplnění povinnosti z důvodu existence vyšší moci se neuplatní úrok z prodlení či smluvní pokuty dle čl. 8 této smlouvy.
9. Prodávající je povinen být pojištěn proti škodám způsobeným jeho činnostmi po celou dobu dodání Předmětu smlouvy a po celou dobu trvání záruční doby, včetně škod způsobených pracovníky Prodávajícího v minimální výši odpovídající kupní ceně bez DPH. Pojistnou smlouvu nebo pojistku je Prodávající povinen předložit Kupujícímu před podpisem smlouvy a dále kdykoliv na vyžádání do 3 pracovních dnů od doručení písemné výzvy Kupujícího.
10. Bude-li některý závazek ze smlouvy zajišťován Prodávajícím prostřednictvím poddodavatele, odpovídá Prodávající za činnost poddodavatele a za splnění takového závazku tak, jako by plnění poskytoval sám.

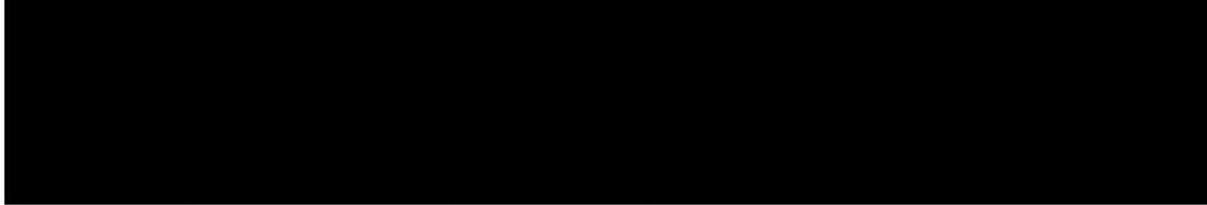
Článek 13

Platnost a účinnost smlouvy, závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti podpisem poslední ze smluvních stran. Tato smlouva nabývá účinnosti dnem jejího uveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění této smlouvy v registru smluv zajistí Kupující, a to do pěti pracovních dnů od uzavření smlouvy.
2. Tato smlouva se řídí a bude vykládána podle právního řádu České republiky, zejména podle příslušných ustanovení občanského zákoníku a dalších dotčených obecně závazných právních předpisů.
3. Veškeré změny či doplnění této smlouvy lze učinit pouze na základě písemných dohod smluvních stran. Takové dohody musí mít podobu datovaných, vzestupně číslovaných a oběma smluvními stranami podepsaných dodatků smlouvy. Smluvní strany mohou namítnout neplatnost změny smlouvy (dodatku) z důvodu nedodržení formy kdykoli i poté, co již bylo započato s plněním.
4. Započtení pohledávek vzniklých dle této smlouvy nebo v souvislosti s ní se nepřipouští.

5. Smluvní strany prohlašují, že jim je znám význam všech v této smlouvě a v její příloze použitých zkratk, technických (i cizojazyčných) označení a termínů.
6. Pro případ, že některé ustanovení smlouvy je neplatné, neúčinné, zdánlivé nebo neproveditelné nebo se takovým stane, není tím dotčena platnost, účinnost nebo proveditelnost smlouvy. Smluvní strany nahradí neplatná, neúčinná, zdánlivá nebo neproveditelná ustanovení takovými platnými účinnými nebo proveditelnými ustanoveními, která se nejvíce blíží účelu neplatných, neúčinných, zdánlivých nebo neproveditelných ustanovení. V případě, že obsah některého ustanovení není dále právně upraven, či některou situací smlouva či právní předpisy neupravují vůbec, platí úprava, kterou by smluvní strany přijaly s ohledem na úpravu jejich vztahů dle této smlouvy.
7. Ohledně zpracování osobních údajů, ke kterým může v souvislosti s předmětem této smlouvy dojít, se smluvní strany zavazují vystupovat tak, aby byly v co nejširší míře dodržovány povinnosti stanovené Nařízením EU 2016/679 (dále jen „GDPR“) a zákonem č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Tento způsob vystupování spočívá zejména v dodržování povinnosti mlčenlivosti v souvislosti se zpracováváním osobními údaji, dále uplatňování zásad stanovených čl. 5, čl. 24 GDPR a následujících při zpracování osobních údajů a v neposlední řadě také povinnost přiměřeně reagovat na uplatněná práva subjektů údajů dle čl. 12 GDPR a násl. S ohledem na dodržování těchto povinností, jakož i za účelem splnění povinností při kontrole dle zvláštních právních předpisů, si jsou smluvní strany povinny poskytnout veškerou nutnou součinnost. Výše uvedený výčet povinností je výčtem demonstrativním.
8. Kupující se zavazuje k mlčenlivosti o veškerých skutečnostech, o kterých se dozvěděl na základě této smlouvy nebo v souvislosti s touto smlouvou, a které byly Prodávajícím prokazatelně označeny za obchodní tajemství ve smyslu § 504 občanského zákoníku. Obě smluvní strany se zavazují k mlčenlivosti týkající se důvěrných údajů, které se dozví v souvislosti s plněním povinností z této smlouvy vyplývajících, a to až do doby, kdy se předmětná informace stane obecně známou za předpokladu, že se tak nestane porušením povinnosti mlčenlivosti nebo jiné zákonné povinnosti. Za porušení mlčenlivosti se nepovažuje, je-li smluvní strana povinna předmětnou informaci sdělit na základě zákonem, popř. příslušným orgánem státní správy nebo veřejné moci stanovené povinnosti. Povinnost mlčenlivosti trvá bez ohledu na účinnost nebo platnost této smlouvy.
9. Smluvní strany sjednávají, že práva a povinnosti z této smlouvy, ani tuto smlouvu jako celek, nelze postoupit či převést bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany na třetí osobu. Za písemnou formu se pro tento případ nepovažuje emailová korespondence.
10. Nedílnou součástí této smlouvy je následující příloha:
 - Příloha č. 1 – Technické podmínky (*Technické podmínky ve smyslu přílohy č. 1 ZD – Technická specifikace splňující minimálně požadavky zadavatele uvedené v zadávací dokumentaci + technické podklady dle nabídky Prodávajícího dle čl. 5.5.2 zadávací dokumentace*)
 - Příloha č. 2 – Krycí list nabídky
11. Smluvní strany předpokládají, že smlouva bude podepsána elektronicky. V případě, že by tato smlouva byla podepsána v listinné podobě, bude vyhotovena ve 2 (dvou) stejnopisech, každý s platností originálu, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení.

12. Smluvní strany této kupní smlouvy po jejím přečtení potvrzují, že její obsah, závazky, prohlášení, práva a povinnosti odpovídají jejich pravé, vážné, poctivé a svobodné vůli, na důkaz čehož níže připojují své podpisy.



medisap,s.r.o.
Ing. Milan Šamánek, jednatel
Prodávající

Nemocnice Kyjov, příspěvková organizace
MUDr. Jiří Vyhnal, ředitel
Kupující

Monitorovací systém základních životních funkcí*

Centrála monitorovací 1 ks

požadujeme centrální monitorovací stanici s 2 náhledovými displeji

Specifikace:

- musí umožňovat sledování všech lůžkových monitorů a všech monitorovaných parametrů selektivně u každého pacienta, tak souhrnně
- při zobrazení všech pacientů současně se zobrazují min. 4 volitelné křivky
- nastavení alarmu individuálně pro každého pacienta
- prohlížení trendů, alarmových událostí a plného zobrazení křivek „fulldisclosure“ volitelně po dobu min. 24 hodin záznamu
- uložení dat záznamů alarmových událostí, trendů nebo EKG stripů s rozměřením a přímo na centrále ve formátu pdf nebo možný přímý tisk
- umožnění měření vzdálenosti na uložených křivkách EKG tzv. pravítko
- síťová A4 laserová tiskárna (černobílý tisk, případně barevný), záložní zdroj, myš, klávesnice
- tisk protokolů o vedené léčbě a závěrečných protokolů a jejich elektronická archivace
- displej min. 22“ (centrála 2 displeje)
- český jazyk použitého SW
- systém musí umožňovat oboustrannou datovou komunikaci ve formátu HL7 v minimálně minutovém intervalu s nemocničním informačním systémem a monitory životních funkcí řady Carescape* a řady Dash* (s 3 monitorovacími centrály, které má zadavatel v provozu tzn. 1x centrála pro chirurgické JIP + 2x centrála pro interní JIP) - systém CSCS V2* a systém CIC verze V 5*

Další požadavky:

2 ks náhledových displejů centrály se stropním umístěním (na chodbě)

velikost min. 40“

2 ks náhledových displejů centrály umístěný na denní místnosti a pokoji lékařů

Velikost min. 22“

Lůžkový monitor životních funkcí - 7ks

- **7 x Modulární monitor vitálních funkcí se softwarem ARO a anestézii**
 - Barevná obrazovka min. 19" poměr stran 5:4 případně 16:9 nebo obdobný rozměr s dotykovým ovládním s možností ovládním bez i ve zdrav. rukavicích
 - Počet zobrazovaných křivek min. 10 různých křivek současně
 - Trendy grafické a numerické 72 hodin při rozlišení 1 minuta a 24 hodin při rozlišení 1 sekunda
 - Stejně ovládním jako základní mutiparametrový modul
 - Možnost doplnit o dálkový ovladač (dodání 1 ks dálkového ovladače)
 - Lékové kalkulace, hemodynamické výpočty
 - Současné zobrazení všech parametrů mutiparametrického modulu a dalších použitých zásuvných modulů.
 - Monitor je propojený do monitorovací sítě, přístup z lůžkového monitoru na každý lůžkový monitor na ARO včetně sledování alarmů.
 - Akustické a vizuální alarmy podle IEC 60601-1-8-2020-07*
 - Programovatelná alarmová pauza 2 a více min.
 - Rozšiřitelný slot o další volitelné parametrické moduly v počtu pro min. 5 dalších parametrů.
 - Možnost připojení druhého displeje s nezávislým zobrazením parametrů.
-
- **7 x Základní mutiparametrový modul s displejem**
 - Musí umožnit překlad pacienta ze zdrojového lůžkového monitoru na monitor cílový bez výpadku monitorování a s uchováním trendů všech sledovaných parametrů i ze zdrojového monitoru po dobu min 24 hodin.
 - **Sledované parametry u každého modulu základního modulu**
 - EKG (3,5,6,12 svodů), analýza ST (včetně trendů) a arytmií ze 4 kanálů současně s ukládáním do paměti
 - Automatická analýza, záznam a tisk arytmií z min.4 svodů
 - QT/QTc
 - Srdeční frekvence HR
 - Respirace impedanční metodou z min. 2 svodů EKG
 - NIBP s oddělenou inflační a deflační částí separátním měřením Numerické zobrazení systolického, středního a diastolického tlaku po ukončení měření, Statimové měření, ruční měření a měření v cyklech, zobrazení času posledního měření Nastavitelná hlasitost signalizace ukončeného měření.
 - 3 IBP v rozsahu měření cca -90 až 340 mmHg
 - SpO2
 - Zobrazení hodnoty SpO2, plethysmografické křivky a PR
 - Min. 2 teploty zobrazené současně na displeji
 - Měření CO2 metodou sidestream nebo mikrostream, zobrazení hodnot EtCO2, FiCO2 a kapnografické křivky
 - měření 4 kanálové regionální oxymetrie rSO2
 - bateriový provoz během transportu min. 4 hodiny dle počtu připojených parametrů.
 - uživatelsky vyměnitelná baterie
 - nabíjení min. 4 hodiny současně s provozem z dokovací stanice,
 - Držák s dokovací a dobíjecí stanice 220 - 240 V
 - Držák a dokovací stanice na lůžko pro transport

- Barevná dotyková obrazovka dotyková min. 6" rozlišení min. 800x400 px
- Integrované madlo pro přenos s ochranou proti pádu
- Ochranný kryt kolem displeje pro opakované pády
- Ochrana proti prachu a vlhkosti min. IP 41 (kapající voda)
- Min. 5 profilů zobrazení zahrnující alarmová nastavení
- Automatická Rotace displeje
- Na obrazovce zobrazované min. 4 křivky a min. 5 parametrů numericky
- jednotný software pro všechny parametry
- Alarmy min. 3 úrovně alarmu barevně odlišené + audio alarm (případně obdobné řešení)
- Možnost vypnutí dotykového displeje
- Stand by režim
- Mechanický vypínač, blokování dotykového displeje

Další moduly pro měření parametrů

(Uvedené počty platí pro oddělení, nikoliv na jednotlivá lůžka, přičemž následující parametry/moduly lze připojit ke každému lůžkovému monitoru)

- 2 x přenositelný parametr Picco (srdeční výdej méně invazivní metodou) s příslušenstvím
- 1 x přenositelný parametr Kalorimetrie s příslušenstvím
- 1 x přenositelný parametr čtyřkanálové EEG s příslušenstvím
- 1 x modul Relaxace s technologií elektromyografie
- 1 x měření 4 kanálové regionální oxymetrie rSO₂.

Příslušenství:

EKG 5-ti svodový kabel o délce min. 70 cm	10ks
EKG 10-ti svodový kabel o délce min. 70 cm	4ks
EKG patientský kabel pro 3,5,10 svodů o délce min. 3,5 m	10ks
NIBP hadice o délce min 3,5 m	10ks
NIBP manžeta pro dospělého pacienta obvod paže 23-33 cm	10ks
IBP kabel pro připojení komůrky min o délce 3,5 m	10ks
kabel pro měření SpO ₂ o délce min 3,5 m	10ks
prstové gumové saturační čidlo s kabelem o délce 1m	10ks
ušní saturační čidlo s kabelem o délce 1m	10ks
LAN datový kabel o délce 2m	16ks

Poznámka: k „*“: V souladu s § 90 odst. 3 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů zadavatel umožňuje dodavatelům u všech shora uvedených odkazů na technické normy nebo dokumenty možnost nabídnout rovnocenné řešení. Tam kde by zadavatel omylem tuto podmínku výslovně neuvedl, má se za to, že ji uvedl, neboť platí pro celou shora uvedenou technickou specifikaci.



CARESCAPE Canvas™ 1000 pacientský monitor

Flexacity™ umění a věda pro monitorování pacienta



Carescape Canvas™ je monitorovací platforma Flexacity™ pro celý váš ekosystém nemocnice. Nabízí individualizované monitorování pacientů a různých stupňů úrovně zaměření specifické pro lůžka a zároveň si udrží stejné, intuitivní a známé uživatelské zkušenosti všude

Jedno sjednocené monitorovací řešení pro Vaše zdravotnické zařízení

- Udržitelná hodnota během životnosti přístroje. Zpětná a budoucí podpora, která umožňuje transformaci péče.
- Softwarové balíčky pro péči o péči usnadňují konfigurace monitoru. Kromě toho je plně licencovaný softwarový balíček dostupný pro maximální flexibilitu pro použití monitoru kdekoliv v celém zdravotnickém zařízení
- InSite™ RSvP™ poskytuje vzdálené připojení mezi řešeními Carescape a odborníky servisní podpory zdravotní péče GE Healthcare, aby umožnily vzdálenou diagnostiku a aktualizace softwaru
- Integrovaný Citrix™ thin client umožňuje snadný přístup k laboratorním, rentgenovým snímkům, databázi a dalším datům u lůžka.

Řešení Flexacity™

- Zjednodušený transport uvnitř nemocnice s monitorem u pacienta Carescape One. Monitor poskytuje nepřetržitá a konzistentní měření během transportu
- Jeden výkonný integrovaný procesor se zařízeními pro napojení modulů Data Carescape One & Carescape. Volitelné držáky a e-moduly umožňují stupňovitě uspokojit různé potřeby pacientů napříč oblastmi péče.

Klinická dokonalost systému

- Inovativní algoritmy pomáhají při přesné diagnóze, včetně analýzy arytmií EKPro, neinvazivního krevního tlaku DINAMAP™ a diagnostického EKG 12 SL™ s přímou 2-cestnou databází EKG MUSE™ verze NX
- Komplexní monitorování dýchání sahá od standardního CO2 až po monitorování výměny plynů a metabolické monitorování
- Různé parametry vám mohou pomoci posoudit přiměřenost anestezie na operačním sále, poskytnout přehled o připravenosti pacientů na odstavení ventilátoru a posoudit okysličení pacienta v perioperačním prostředí i na JIP
- Výjimečná funkce alarmu, včetně funkce Auto View on Alarm, která automaticky sdílí klinicky významné alamy na jednotkách péče i mezi nimi, poskytuje flexibilitu při nastavování limitů alarmů a priorit, což může pomoci optimalizovat váš pracovní postup a snížit únavu z alarmů
- Funkce stránek a profilů poskytuje lékařům flexibilitu pro snadnou optimalizaci nastavení monitoru podle potřeb jejich pacientů
- Připojení k infrastruktuře sítě CARESCAPE a centrální stanici CARESCAPE umožňuje pokračovat v dohledu nad monitorováním i mimo lůžko.
- Konektivita s CARESCAPE Gateway umožňuje komunikaci se systémy EMR prostřednictvím standardního protokolu HL7®
- Kombinovaný monitoring umožňuje plynulé spojení telemetrických pacientů pro rozsáhlejší monitoring přímo u lůžka

Monitory CARESCAPE CANVAS pokud nemají označení CE a nemohou být uvedeny na trh nebo do provozu v příslušných zemích, dokud nebudou vyrobeny tak, aby splňovaly požadavky nařízení o zdravotnických prostředcích pro označení CE nebo jinak nezískaly všechna požadovaná regulační povolení. Není na prodej. Není povoleno, schváleno nebo autorizováno americkým úřadem FDA nebo jinými národními regulačními orgány pro komerční dostupnost

gehealthcare.com

Software verze 3, build 3.3

Technická specifikace

CARESCAPE Canvas 1000 Monitor

Softwarové varianty

Hlavní software

Verze softwaru specifické pro oblast péče pro optimalizaci pracovních postupů: OR, PACU, JIP, ED, NICU

Ostatní softwarové varianty

Rozšířené možnosti softwaru specifické pro každý hlavní softwarový balíček

Datové sítě

Compatibilita

CARESCAPE datová peer-to-peer síť

Charakteristika

Centralizované sledování a vzdálená správa poplachů s prohlížením z postele do postele a funkcí Auto View on Alarm (AVOA)

Typ datové sítě

I/O konektory

CARESCAPE Canvas 1000 má 3 Ethernet porty:
MC - 10/100/1000 BASE-T
IX - 10/100/1000 BASE-T
Unity Network - 10 BASE-T

USB 2.0 port

5 x USB type A

ePort

2 x ePort interface (DB9)

Seriový Port

Dostupný přes USB převodník

Displej

DisplejPort

Thermalní tiskárna

Prostřednictvím držáku F2

Ekvipotenciální konektor kolík

DIN 42801 Ekvipotenciální konektor kolík

Charakteristika

Velikost

19 in (diagonálně)

Type

Aktivní matrix barevná TFT, opticky spojené LCD

Jas

250 cd/m²

Rozlišení

1280x1024 @ 60Hz SXGA

Zorný úhel

160 ° horizontálně/vertikálně

LCD Panel poměr

700:1

Ovládání

Dotyková obrazovka

Kapacitní technologie

Stupeň ochrany proti poškození vniknutí vody IP22

Křivky

8 křivek a pokud je zvoleno 4 invP může být 10 křivek. a 16 při použití duálního displeje.

Čísla

Až 20, nebo až 40, v případě dvou displejů a při zapnutí horizontálních parametrů.

CARESCAPE Canvas D19 Displej

Velikost

19 in (diagonálně)

Typ

Active matrix color TFT, opticky spojené LCD

Jas

250 cd/m²

Rozlišení

1280x1024 @ 60Hz SXGA

Zorný úhel

160 ° horizontálně/vertikálně LCD Poměr

Kontrast

700 :1

I/O konektory

Ekvipotenciální konektor

DIN 42801 Ekvipotenciální konektor

sVideo connector

DisplayPort

Držáky modulů

Cílové moduly použití a podpory FO

F2

CARESCAPE ONE monitor Stand-alone use; E-modules, CARESCAPE ONE monitor, F2-01 local recorder

F5

Stand-alone use; E-modules, CARESCAPE Patient Data Module

F7

Aespire™, Aestiva™, Aisys™, Aisys CS², Avance™, Avance CS² Carestation™ anesthesia machines, E-modules

Držáky se objednávají zvlášť

Parametry a moduly

Parametry	CARESCAPE ONE
ECG s Impedanční respirací	3, 5, 6 a 10 svodů
SpO ₂	GE TruSignal™, Nellcor™ OxiMax™
SpI*	GE TruSignal
SpO ₂ s Pi ¹ a PVi ¹	Masimo rainbow® SET®
NIBP	GE DINAMAP™ SuperSTAT™ algorithm
InvBP	2 nebo 4 vstupy pro invazivní tlaky
Temp	2 vstupy pro teplotu
CO ₂	LoFlo™ Sidestream CO ₂ , Respirationics Microstream™ capnography, Medtronic
rSO ₂ ¹	INVOS™ regionální oximetrie, Medtronic
SpHb ¹	Masimo rainbow SET®

¹ Tento parametr je viditelný pouze na obrazovce hostitele CARESCAPE Canvas a pouze v případě, že je k dispozici odpovídající licence. Není k dispozici na CARESCAPE ONE, když je CARESCAPE ONE odpojen od hostitele Canvas. Monitor CARESCAPE Canvas 1000 je kompatibilní s CARESCAPE ONE SW v3.0 a 3.2. Pi, PVi, SpHb, INVOS rSO₂ a Microstream CO₂ jsou k dispozici na monitoru.

Parametry	CARESCAPE Pacienstký Datový Modul (PDM)
ECG	3, 5, 6 a 10 svodů
SpO ₂	Masimo SET [®] , Nellcor [™] OxiMax [™]
NIBP	GE DINAMAP [™] SuperSTAT [™] algoritmus
InvBP	4
Temp	2, Optional with C.O.
Cardiac output	variantně s teplotou

CARESCAPE ONE monitor a parameterové zařízení a CARESCAPE Patient Data Modul se objednávají odděleně

Parametry	E-Moduly
Multi parameterové moduly	
InvBP & Temp	E-PP, E-PT
SvO ₂ & C.O.	E-COP, E-COPsv
Moduly s jedním parametrem	
SpO ₂	E-NSATX, E-MASIMO
NMT	E-NMT
CCO	E-PICCO
EEG	E-EEGX
BIS [™]	E-BIS
Entropy [™]	E-ENTROPY
Respirační moduly ¹	
Sidestream CO ₂	E-miniC
Sidestream CO ₂ & O ₂	E-sCO, E-sCOV
Sidestream CO ₂ , O ₂ , Agents & N ₂ O	E-sCAiO, E-sCAiOV, E-sCAiOE, E-sCAiOVE, E-sCAiOVX
Patientská Spirometrie	E-sCOV, E-sCOVX, E-sCAiOV, E-sCAiOVE, E-sCAiOVX
Gas exchange nebo metabolický	E-sCOVX, E-sCAiOVX
Propojené CARESCAPE Parametry	
Microstream [™] kapnografie typ Medtronic	E-musb & CARESCAPE CO ₂ - Microstream
INVOS [™] regionální oxymetrie from Medtronic	E-musb & CARESCAPE rSO ₂ INVOS

Moduly parametrů jsou objednány samostatně.

Poznámka: Úplný seznam kompatibilních zařízení naleznete v poskytnutých doplňkových informacích.

1 zkrátky pro měřené parametry jsou následující:

S = modul jedné šifky, C = CO₂ a N₂O, AI = anestetická činidla a agent identifikace, O = pacient O₂, V = Spirometrie pacienta, E = konektor vzorku čerstvého plynu pro některé aplikace anestetického stroje, x = metabolická výměny plynu V' o₂, V' co₂, RQ a EE

Specifikace výkonu

Alarmy

Kategorie	Stav Pacienta a systému
Priority	Vysoký, střední, nízký, eskalující a Informační v souladu IEC 60601-1-8 Upozornění

Zvukové a vizuální

Audio pauza Nastavitelná 2 nebo 5 minut

Trend 1 min rozlišení

72h 10 s rozlišení

30min 2 s rozlišení

24h 1 s rozlišení

24h Snímky

15 s Křivky 400 snímků ST

Snímky 10 snímků

Události 999 událostí

Thermální tiskárna

Volitelný, držák modulů 2 připojený tepelný záznamník F2-01 Lokální záznamník, který má být objednán samostatně.

Upevnění

VESA kompatibilní

Specifikace napájení

Elektrické připojení

Universální vstup
Rozsah napětí 100 až 240 Vac ±10%, 50/60 Hz

Příkon

CARESCAPE
Canvas 1000 70 VA, typical <70 VA*

CARESCAPE
Canvas D19 50 VA Protection class

Uzemnění Class I Stupeň nemocniční

Chlazení Bez ventilátoru chlazení - konvekci

* Extreme clinical measurement configuration with full F5 frame and fully loaded CARESCAPE ONE monitor.



Specifikace životní prostředí

Pro celý systém, včetně monitoru, držáku modulů, displejů, klávesnice a dálkového ovládání

Provozní podmínky

Teplota	10 to 40°C (50 to 104°F)
Provozní vlhkost	15 to 90% RH nekondenzující
Nadmořská výška	700 mbar to 1060 mbar (3000 m to -400 m)

Podmínky mimo provoz

Teplota	-20 to 60°C (-4 to 140°F)
Vlhkost	10 to 90% RH nekondenzující
Nadmořská výška	500 mbar to 1060 mbar (5500 m to -400 m)

Podmínky skladování

Teplota	-20 to 60°C (-4 to 140°F) Storage
Vlhkost	10 to 90% RH nekondenzující
Nadmořská výška	500 mbar až 1060 mbar (5500 m až -400 m)

Specifikace rozměrů

CARESCAPE Canvas 1000 monitor

Rozměry (H x W x D)	388 x 440 x 126 mm (15.3 x 17.3 x 5.0 in)
Hmotnost	7.5 kg (16.5 lb)

CARESCAPE Canvas D19 Display

Rozměry (H x W x D)	388 x 440 x 126 mm (15.3 x 17.3 x 5.0 in)
Hmotnost	7.1 kg (15.7 lb)

F0 Dock

Rozměry(H x W x D)	9.0 cm x 21.0 cm x 7.5 cm (3.5 in x 8.3 in x 3.0 in)
Hmotnost	< 0.5 kg (1.0 lb)

F2 frame without modules and cables

Rozměry (H x W x D)	160 x 284 x 165 mm (6.3 x 10.7 x 6.5 in)
Hmotnost	< 2.4 kg (5.29 lb)

F5 frame without modules and cables

Size (H x W x D)	162 x 290 x 225 mm (6.4 x 11.4 x 8.9 in)
Hmotnost	3 kg (6.6 lb)

F7 frame without modules and cables

Size (H x W x D)	138 x 314 x 215 mm (5.4 x 12.4 x 8.5 in)
Hmotnost	3 kg (6.6 lb)

Další informace získáte od zástupce GE Healthcare. Navštivte prosím www.gehealthcare.com/Promotional-locations.

Údaje předmětu ke změně. © 2022 General Electric Company. GE, GE Monogram, Carescape, Dinamap, Entropy, Muse, Trusignal, Unity Network, Aespire, Aestiva, AISYS a AVANCE jsou ochranné známky společnosti General Electric Company.

Masimo Set, Masimo Rainbow Set, SPHB a PVI jsou registrované ochranné známky společnosti Masimo Corporation. Nellcor, OxTmax, MicroStream, InvoS a BIS jsou ochranné známky společnosti Medtronic. Resprionics a Loto jsou registrované ochranné známky partnerů společnosti Koninklijke Philips Electronics N.V. Všechny ostatní ochranné známky jsou majetkem svých příslušných vlastníků.

Reprodukce v jakékoli formě je zakázána bez předchozího písemného souhlasu GE. Nic v tomto materiálu by nemělo být použito k diagnostice nebo léčbě jakéhokoli onemocnění nebo stavu nelékařem. Čtenáři se musí poradit s odborníkem na zdravotnictví.

Carescape Canvas 1000, verze: 5876727

Carescape Canvas D19, Verze: 5897061

Doc2571434 Rev2 2022-05-24



CARESCAPE

Centrální stanice

Verze 3

Silný nástroj pro sledování.
Efektivní design.

Centrální stanice CARESCAPE™ přeměňuje běžnou centrální monitorovací stanici na pracovní stanici zaměřenou pro lékaře, která má pomoci zvýšit produktivitu pracovního výkonu a optimalizovat pracovní prostor. Integrace s dalšími zdravotnickými zařízeními a systémy poskytuje přístup k historickým datům, jak se pacient pohybuje v oblasti péče nebo mezi oblastmi péče, což umožňuje klinickým lékařům provádět hloubkové analýzy na centrálním místě. Sběrem komplexních údajů o pacientech, poskytnutím pohodlného přístupu k revizi a zjednodušením hlášení případů nabízí centrální stanice CARESCAPE výjimečnou podporu klinického rozhodování.

Funkce

Umožňuje rychlé a jisté rozhodování

- Možnost vzdálené správy monitorů pacientů, včetně prohlížení aktivních nebo historických dat, a vzdálené konfigurace nastavení na monitoru.
- Možnost vzdálené správy monitorů pacientů, včetně prohlížení aktivních nebo historických dat, a vzdálené konfigurace nastavení na monitoru
- Úplné zobrazení Full disclosure a záznamy ST Review po dobu až šesti dnů (144 hodin) a dostupné po propuštění¹
- Zobrazení ST trendů změny segmentu ST v průběhu času, výtisky zpráv 12SL nebo je odeslat do kardiologického informačního systému MUSE™
- Širokoúhlý displej (16:9) umožňuje více informací o průběhu než na obrazovce 4:3
- Přístup k intranetovému obsahu pomocí vestavěného webového prohlížeče a aplikací hostovaných Citrix®
- Konektivita EMR prostřednictvím HL7 standardů 2.3, 2.4 a 2.6 umožňuje elektronický přenos zpráv o pacientech
- Ambulantní kontrolní stanice EKG MARS™ od společnosti GE může požadovat úplné zveřejnění údajů z centrální stanice CARESCAPE, což umožňuje lékařům provádět retrospektivní analýzy.

gehealthcare.com



All-in-one system option



Standard desktop systém option

- V závislosti na pořízení monitorovacího zařízení může poskytnout až 72 hodin trendových dat.
- Jediný bod příjmu a distribuce údajů o pacientech shromážděných z monitorů GE, telemetrického systému ApexPro™ a dalších kompatibilních zařízení. (Úplný seznam najdete v uživatelské příručce)

Přizpůsobivý a flexibilní

- Výjimečná konfigurovatelnost alarmu pomáhá snížit zatížení personálu alarmu
- Možnosti konfigurace pomáhají optimalizovat pracovní prostor i efektivitu pracovního toku.

Spolehlivý, lehce opravitelný a bezpečný

- Jednotka SSD, design bez ventilátoru a integrované reproduktory pomáhají zlepšit celkovou spolehlivost systému a omezit rušení kabelů
- Postaveno na platformě MP200X s redundancí a odolností proti chybám.
- Konektivita InSite® RSvP, která umožňuje vyškolenému personálu GE Healthcare pomáhat na dálku diagnostikovat, opravovat a zabezpečovat software, který opravuje vaše zařízení GE²
- Webmin-vzdálený přístup na místě přímo z pracovní stanice biomedicínského inženýra k zařízením sítě CARESCAPE
- Zabezpečený operační systém Microsoft Windows 10
- Šifrování poskytující funkci ochrany dat
- Umožňuje funkci výpisu blokovat neautorizované aplikace.
- Stahování softwaru a opravy systému, které vytvářejí minimální prostoje a zajišťují maximální kybernetickou ochranu.

Nemusi být k dispozici ve všech regionech. Informujte se prosím u svého obchodního zástupce.

¹ ST Review je k dispozici pouze u modulárních monitorů CARESCAPE (B850, B650, B450) y.

Technická specifikace

Procesor

Hlavní procesor	1.6 GHz dvoujádrový (min)
Hlavní paměť	4 GB DDR3 SDRAM (min)
Video/grafický výstup	Barevný video výstup Displej Port 1.2 (++) , Output Rozlišení 1920 x 1080 @ 60Hz, poměr stran 16:9
Zvukový výstup	Duální vnitřní reproduktory Alternativně externí reproduktory
Přípojky	(2) Displej Port, (2) dat. síť (Ethernet) přípojky, (2) USB 3.0 (Type A) and (4) USB 2.0 (Type A) přípojky a jistěné spínání
Paměť	256 GB SSD flash drive (min) pro Operační systém aplikace a data Full Disclosure
Operační systém	Microsoft® Windows® 10
Software update	přes datovou síť nebo USB

Požadavky na displej

Doporučená Velikost displeje	54.61 cm (21.5 in)
Rozlišení	1920 x 1080 @ 60Hz

Propojení displeje	Primární displej (DisplayPort 1.2) Druhý displej (DisplayPort 1.2)
--------------------	---

GE specifikace vše v jednom

Velikost displeje	54.61 cm (21.5 in) pro medicínu barevný LCD plochý displej
Rozlišení	1920 x 1080 @ 60Hz
Propojení	Displej Port 1.2(++)
Ovládání	On/off a jas
Požadavky na napájení	universální vstup napětí/frekvence 100 až 250 VAC, 50/60 Hz

Specifikace výkonu

ADT výběr	Načítání informací ADT z nemocničního systému EHR/HIS prostřednictvím CARESCAPE Gateway nebo Aware™ Gateway ve formátu seznamu dotazů
-----------	---

Alarmy

Audio pauza	Možnost ztlumit alarmy na pacienta nebo všechny aktivní alarmy na centrální jednotce stanice (závisí na konfiguraci)
-------------	--

Zobrazení alarmu	Informace o alarmu umístěné u pacienta záhlaví, okno s informacemi o průběhu, pole parametrů a tlačítka zobrazení alarmu.
------------------	---

Alarmové limity	Konfigurovatelné monitorovací zařízení alarmové limity pro vybrané parametry
-----------------	--

Pacientské alarmy	3 konfigurovatelné úrovně -(Nízká, Střední, Vysoká) odpovídá normě IEC
-------------------	--

Citrix a Web	Možnost přístupu na web aplikace pro připojení, jako je MUSE Web, prostřednictvím integrovaného prohlížeče; přístup k serverům Citrix prostřednictvím vestavěného klienta Citrix XenApp. (Úplný seznam najdete v části Kompatibilní zařízení v uživatelské příručce.)
--------------	---

Ovládání	USB klávesnice a USB optická myš, volitelná dotyková obrazovka, volitelně MultiKM a volitelné sady rozdělovače videa
----------	--

Formáty zobrazení

Náhled na jednoho pacienta	Zobrazte až osm průběhů křivek v čase na jednoho pacienta
Celkový náhled	Vyberte až čtyři průběhy na pacienta. 1 až 16 jednotlivých pacientů sloty ve standardním formátu zobrazení

Zobrazované informace	Přístup k informacím pacientské demografie kontrola arytmie, EKG vzorky, RR-apnoe, posuvné měřítka měření a ST, SpO2, SpO2 rychlost, porušení limitu dechové frekvence Události; data parametrů v grafice a číselné trendy; Úplné zveřejnění data v zobrazení pásu, zobrazení stránky pomocí zoom, nebo v posuvných měřítkách. Parametr k dispozici jsou číslice a průběhy v prezentaci živého náhledu
-----------------------	--

Zobrazovaná délka křivky	Až 15 sekund průběhu (v závislosti na konfiguraci)
--------------------------	--

Elektronická posuvná měřítka	Změřte horizontální (čas) a svislé (napěťové) vzdálenosti podél historických dat křivek. Možnost uložit měřítka pro pozdější revize
Zobrazení událostí	Arytmie, vzorky EKG, RR-Apnoe, limit měření posuvného měřítka události narušení pro ST, SpO2, SpO2 rychlost a rychlost dýchání; až 2 tisíce na pacienta a monitorovací relaci (v závislosti na konfiguraci). Filtrovat podle typu, stavu kontroly a/nebo vážnosti. Komentujte a vyberte události který musí být součástí pacienta záznamu. Možnost přenosu vybrané události do EMR. Schopnost vyberte historické události pacienta z úplného odhalení, z postele monitor nebo server dat pacienta (PDS)
Úložiště kontroly událostí option	Až 2 000 událostí na pacienta monitorovací relace

Full Disclosure plné zobrazení

Stránky	Zobrazuje data o průběhu monitorování pacienta konfigurovatelné pro zobrazení až pěti různých průběhů parametrů na pacienta, včetně EKG, IBP, SpO2 a průběhy dechové frekvence.
Strip	Zobrazuje data o průběhu pacienta. Zobrazuje až osm průběhů na pacienta, včetně EKG, IBP, SpO2 a rychlost dýchání; a další respirační průběhy (tlak, průtok a CO2)
Úložiště Full Disclosure	Vysoce věrný průběh pro EKG (až 12 svodů), SPO2, RR, CO2, tlak, průtok a invazivní tlak. Možnosti doby uložení zahrnují 24, 48, 72, 96, 144 hodin.
Kopie displeje	Sdílí stejný seznam pacientů/postelí jako primární centrální stanice. Podporuje zvukové alarmy a tisk.
Ovládání displeje	Dálkové ovládání výběru přijmout/nastavení výboje, priorit parametrů, alarm a nastavení monitoru
Multi KM	Schopnost používat 1 myš a 1 klávesnice až na 8 displejích
Připojení datové sítě	CARESCAPE Network MC network a CARESCAPE Network IX network
Graf reálných trendů	Uživatelsky definované jednohodinové grafické trendy až dvou číselných parametrů pro 16 pacientů

Recorder (optional)	50 mm (2 in.) external direct digital writer, laser printer
Vzdálený náhled	Video výstup lze rozdělit na podporu až čtyř portů pro vzdálené zobrazení nepřesahující 304,8 m (1000 ft.). Neinteraktivní, bez přijetí nebo propuštění pacienta, bez úpravy alarmových limitů. Některé vzdálené displeje poskytují upozornění na zvukový alarm. Další informace ohledně konfigurace zařízení/systému získáte od kvalifikovaného personálu
Druhý displej	Možnost použít druhý displej pro kontrolu informací o pacientech, včetně historie arytmií, grafických trendů, tabulkových vitálních funkcí, průběhů úplného odhalení, numerických parametrů a přehledu ST. Druhá obrazovka umožňuje zobrazení více klientů zobrazení najednou na základě vaší potřeby Časová lupa Při prohlížení oblasti zájmu pro jeden typ údajů o pacientovi, výběr stejného typu údajů o pacientovi se zobrazí pro stejné časové zaměření.

Trvání trendů a intervaly

Grafické trendy časová stupnice	1 min, 15 min, 30 min, 1 hr, 2 hr, 4 hr, 8 hr, 12 hr, 24 hr
Grafické trendy zobrazení	až 12 uživatelsky definovaných skupin trendů nebo zobrazení.
Číselné trendy stupnice	1 min, 5 min, 15 min, 30 min, 60 min
Zobrazení číselných trendů	12 uživatelsky definované režimy řazení pro parametry. Epizodické parametry zobrazené pouze v době měření
Grafické a číselná časová osa	Up to 72 hodin, podle konfigurace
Oblíbené	Konfigurovatelná oblíbená tlačítka, která umožňují (zkratky obrazovky) rychlý přístup k často používaným formátům obrazovky



Specifikace napájení

Níže uvedená specifikace platí pro obě provedení centrály (vše v jednom, s oddělitelným procesorem)

Napětí	100 to 240 VAC (jmenovitě)
Frekvence	50 to 60 Hz
Výkon	200 VA (683 BTU/hr) (max)
Odvod tepla	683 BTU/hr (max), 171 BTU/hr (typicky)

Specifikace prostředí

Provozní teplota	0°C až 40°C
Teplota pro transport a uskladnění	-30°C to 70°C (-22°F to 158°F)
Provozní vlhkost	5% až 95% nekondenzující
Vlhkost pro provoz	5% až 95% nekondenzující
Barometrický tlak Pro uskladnění	500 hPa až 1075 hPa
Chlazení	Konvekční chlazení s chladičem
Upevnění	Svislý držák se stojanem; stěna držák (pevná zapuštěná montáž a sklopná a otočná zapuštěná montáž)

Produkt nemusí být k dispozici ve všech zemích a oblastech. Úplná technická specifikace produktu je k dispozici na vyžádání. Další informace vám poskytne zástupce společnosti GE Healthcare. Navštivte prosím

www.gehealthcare.com/promotional-locations

Změna údajů vyhrazena .

© 2021 General Electric Company.

GE, GE Monogram, CARESCAPE, MARS, ApexPro, 12SL, MUSE, InSite a Aware jsou ochranné známky společnosti General Electric Company.

Citrix je registrovaná ochranná známka společnosti Citrix Systems, Inc. Microsoft a Windows jsou registrované ochranné známky společnosti Microsoft Corporation. Intel a Core jsou registrované ochranné známky společnosti Intel Corporation. Všechny ostatní ochranné známky třetích stran jsou majetkem příslušných vlastníků.

reprodukce v jakékoli formě je bez předchozího písemného souhlasu společnosti GE zakázána. Nic v tomto materiálu by nemělo být používáno k diagnostice nebo léčbě jakékoli nemoci nebo stavu. Čtenáři se musí poradit se zdravotníkem.

CARESCAPE Central Station MAI800 (Integrated System)
CARESCAPE Central Station MAS800 (Desktop System)
CARESCAPE Central Station MAI750 (Integrated System Upgrade)
CARESCAPE Central Station MD22P (Display)

DOC2598256 7/21

Specifikace rozměrů

Systém vše v jednom

Rozměry (H x W x D)	40.0 x 55.5 x 28.0 cm Včetně držáku
Hmotnost	11.3 kg s držákem

Samostatný procesor (CPU)

Rozměry (H x W x D)	38.5 x 34.0 cm x 28.0 cm s držákem
Hmotnost	6.75 kg s držákem

Samostatný dotykový displej

Rozměry (H x W x D)	40.0 x 55.5 x 28.0 cm Včetně držáku
Hmotnost	10.5 kg včetně držáku

Certifikace

IEC/EN 60601-1
ANSI/AAMI ES60601-1
CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1
IEC/EN 60601-1-2
IEC/EN 60601-1-6
IEC/EN 60601-1-8
IEC/EN 60601-2-27
IEC/EN 80601-2-49
ISO/EN 80601-2-61
IEC/EN 62304
IEC/EN 62366-1
ISO/EN 15223-1
EN1041
IEC/DIS 80001-1

Tento výrobek uvedením na trh v Evropě, uvedením do provozu a při používání splňuje certifikaci CE

Příloha č. 2 – Krycí list nabídky

Příloha č. 2 Zadávací dokumentace - Krycí list nabídky

Název veřejné zakázky:	„Stavební úpravy ARO Nemocnice Kyjov – dodávka monitorovacího systému“
------------------------	--

poznámky

Účastník:	medisap,s.r.o.	Úplný název účastníka dle OR
sídlo:	Na rovnosti 2244/5, 130 00 Praha 4	Sídlo účastníka
IČO:	48029360	Identifikační číslo účastníka dle ŽL
právní forma:	společnost s ručením omezeným	Právní forma účastníka
vypracoval(a):		Zodpovědná osoba účastníka
email:		Kontaktní email účastníka
datum:	07.08.2023	Datum vypracování nabídky

ř.	POPIS	m.j.	počet	cena m.j.	cena celkem bez DPH	sazba DPH	cena celkem s DPH
1							
2							
3							

4						
5						
6						
7						
8						
9						
	Nabídková cena celkem			5 981 000 Kč		7 237 010 Kč

vyplňte

zkontrolujte

*zkontr
olujte*

zkontrolujte

políčka pro vyplnění účastníkem

Účastník odpovídá za správnost údajů. Popis položek je uveden v příloze č. 1 ZD - Technická specifikace.

Poznámky účastníka:

V Praze dne

Ing. Milan Šamánek, jednatel společnosti