

RÁMCOVÁ DOHODA O NÁKUPU DIAGNOSTICKÉHO MATERIÁLU A VÝPŮJČCE

Kupující/vypůjčitel:

Nemocnice TGM Hodonín, příspěvková organizace

se sídlem: Purkyňova 11, 695 26 Hodonín

IČO: 00226637

DIČ: CZ00226637

bankovní spojení:

zapsán dne 03.01.2004 v OR u Krajského soudu v Brně, oddíl Pr, vložka 1228

zastoupen Ing. Jiřím Kolibou, ředitelem

(dále také jako „kupující“, příp. „vypůjčitel“)

a

Prodávající/půjčitel:

Siemens Healthcare, s.r.o.

se sídlem: Budějovická 779/3b, 140 00 Praha 4

provozovna: Podnikatelská 2924/2, 612 00 Brno – Královo Pole

IČO: 04179960

DIČ: CZ04179960

zastoupena: Mgr. Libor Ševčík, MBA a Ing. Jan Čerbák, v plné moci

bankovní spojení:

účet č:

zapsán dne 18. června 2015 v OR u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 243166

(dále také jako „prodávající“, příp. „půjčitel“)

I. Předmět dohody

1. Smluvní strany upravují touto rámcovou dohodou (dále také jen „dohoda“) vzájemné závazkové vztahy vznikající při uskutečňování jednotlivých dodávek reagensů, kalibrátorů a spotřebního materiálu (dále také jako „zboží“ nebo „předmět plnění“), a dále vztahy vznikající při zajištění výpůjčky hlavního a záložního systému pro biochemická a imunochemická vyšetření. Tato dohoda tvoří spolu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“) právní rámec jednotlivých konkrétních objednávek, vznikajících při dodávkách předmětu plnění a upravuje základní podmínky a způsob uzavírání těchto objednávek.
2. Prodávající se zavazuje na základě této dohody a za podmínek v ní sjednaných zajišťovat a průběžně dodávat dle potřeb kupujícího předmět plnění blíže specifikovaný v této rámcové dohodě a v jejích přílohách a kupující se zavazuje předmět plnění převzít a zaplatit za předmět plnění prodávajícímu kupní cenu ve sjednané výši a způsobem uvedeným dále v této rámcové dohodě.
3. Jednotlivé dodávky předmětu plnění budou realizovány na základě jednotlivých objednávek vystavených kupujícím. Uzavřením této rámcové dohody nevzniká mezi prodávajícím a kupujícím výhradní vztah ohledně předmětu plnění ani povinnost kupujícího odebrat od prodávajícího konkrétní objem.
4. Prodávající na základě této dohody současně přenechává kupujícímu do bezplatného užívání předmět výpůjčky, jehož přesná specifikace a další podmínky výpůjčky jsou uvedeny dále v této dohodě a jejích přílohách.
5. Prodávající prohlašuje, že jím dodaný předmět výpůjčky je možné bez dalších přímo souvisejících nákladů kupujícího plně využívat k sjednanému účelu. Prodávající současně prohlašuje, že veškerý jím dodávaný předmět plnění je plně kompatibilní pro provoz s předmětem výpůjčky dle této dohody a jeho použití je v souladu s příslušnými právními předpisy.
6. Prodávající je povinen mít po celou dobu trvání této rámcové dohody uzavřené pojištění odpovědnosti, a to s výší pojistného plnění min. 50.000.000,- Kč. Prodávající je povinen na výzvu kupujícího předložit originál nebo ověřenou kopii této pojistné smlouvy kupujícímu, a to nejpozději

do 5 pracovních dnů od obdržení písemné výzvy ze strany kupujícího. Pokud by v důsledku pojistného plnění nebo jiné události mělo dojít k zániku pojistného krytí, k omezení rozsahu pojistných rizik, ke snížení stanovené minimální výše pojistného krytí či k jiným změnám, které by znamenaly zhoršení podmínek oproti původnímu stavu, je prodávající povinen učinit příslušná opatření tak, aby pojištění bylo udrženo tak, jak je požadováno kupujícím v tomto ustanovení.

II. Cenová ujednání

1. Kupní cena za jednotlivé dodávky předmětu plnění bude stanovena na základě jednotkových cen uvedených v příloze č. 3 této rámcové dohody. Tato kupní cena bude prodávajícím ke dni uskutečnění zdanitelného plnění navýšena o daň z přidané hodnoty v zákonné výši.
2. Kupní cena určená postupem podle odstavce 1 tohoto článku zahrnuje veškeré náklady prodávajícího spojené s plněním jeho závazku z této rámcové dohody, je cenou nejvýše přípustnou a nelze ji zvýšit ani pod vlivem změny cen vstupů nebo jiných vnějších podmínek. Kupní cena podle odstavce 1 může být na základě dohody obou stran počínaje rokem 2024 vždy k 1. 5. běžného roku valorizována o míru inflace vyjádřenou přírůstkem průměrného ročního indexu spotřebitelských cen za předchozí kalendářní rok, vyhlášenou Českým statistickým úřadem. Použití valorizace navrhne prodávající kupujícímu písemně vždy do 31. 3. každého roku.
3. Daňový doklad (faktura) musí obsahovat náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů.
Dále musí daňový doklad (faktura) obsahovat tyto údaje:
 - název veřejné zakázky, ke které se rámcová dohoda vztahuje,
 - předmět plnění a jeho přesnou specifikaci ve slovním vyjádření (nestačí pouze odkaz na číslo uzavřené rámcové dohody),
 - IČO stran dohody,
 - den dodání,
 - udání ceny objednávky,
 - údaje o dani z přidané hodnoty,
 - číslo dodacího listu a datum jeho podpisu oprávněnou osobou (dodací list bude přílohou faktury),
 - lhůtu splatnosti,
 - údaj o místě dodání předmětu plnění dle článku IV. odst. 1 rámcové dohody.
4. Proávající je povinen vystavit k jednotlivé objednávce kupujícího pouze jeden souhrnný daňový doklad (fakturu). K daňovému dokladu (faktuře) musí být přiložen/y dodací list/y s cenou za jeden kus dodávaného předmětu plnění potvrzený/é kupujícím.
5. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, či opravě, aniž se tak dostane do prodlení. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu od opětovného zaslání náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury). Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
6. Veškeré daňové doklady (faktury) jsou splatné do 60 dnů ode dne jejich doručení kupujícímu. Za zaplacení kupní ceny je považováno odeslání kupní ceny na účet prodávajícího uvedený v záhlaví této rámcové dohody.
7. Vyskytne-li se v době trvání této dohody kupujícímu možnost pořídit zboží za nižší cenu, než je cena sjednaná dle této dohody, která je nabízena jen po velmi krátkou dobu (např. z důvodu končící expirační doby), je kupující oprávněn využít této mimořádné nabídky a pořídit zboží za tuto nižší cenu od jiného dodavatele.

III. Dodací podmínky, podmínky objednávky

1. Kontaktní osobou prodávajícího je [REDACTED] tel: [REDACTED] e-mail: [REDACTED]
2. Kupující je oprávněn provádět jednotlivé objednávky písemně prostřednictvím systému elektronické komunikace, e-mail: [REDACTED] případně prostřednictvím držitele poštovní licence na adresu uvedenou v záhlaví této dohody. Proávající má povinnost bez zbytečného odkladu, nejpozději do 24 hodin, takto zaslouanou objednávku písemně potvrdit.
3. V případě, že prodávající nebude schopen dílčí plnění celkem nebo z části realizovat řádně a včas, neprodleně o tom kupujícího písemně (elektronicky) vyrozumí.
4. Proávající dodá kupujícímu předmět plnění nejpozději do 14 (čtrnácti) pracovních dnů od doručení jednotlivé objednávky. V mimořádných případech na výzvu kupujícího se prodávající zavazuje

dodat předmět plnění nejpozději do 48 hodin od uskutečnění jednotlivé objednávky. Mimořádnou objednávkou se rozumí objednávka v neodkladných případech, kdy předmět plnění má právo objednat telefonicky či elektronickou poštou určený pracovník kupujícího s následným písemným potvrzením objednávky.

5. Pokud důvody, pro které prodávající není schopen dodat objednaný předmět plnění řádně a včas, spočívají na straně prodávajícího, má kupující právo zajistit si dodání předmětu plnění od jiného dodavatele. V případě, že je cena od jiného dodavatele vyšší než ceny uvedené v příloze č. 3 této rámcové dohody, prodávající uhradí kupujícímu rozdíl mezi cenou, za kterou kupující nakoupil předmět plnění u jiného dodavatele (nejvýše však cenu obvyklou) a kupní cenou podle přílohy č. 3 této rámcové dohody. Proávající uhradí kupujícímu rozdíl dle předchozí věty do 15 dnů od písemného vyzvání k úhradě rozdílu kupujícím.

IV. Dodání a převzetí předmětu plnění

1. Prodávající se zavazuje, že dodávky předmětu plnění budou realizovány řádně a včas, v ujednaném množství, jakosti (kvalitě) a v provedení dle požadavků kupujícího vyplývajících ze zadání veřejné zakázky a z této rámcové dohody, a vždy v souladu s obecně závaznými právními předpisy a příslušnými normami.
2. Prodávající se zavazuje k tomu, že zboží má vlastnosti deklarované výrobcem a je způsobilé k použití pro účel, k němuž je výrobcem určeno. Prodávající se zavazuje provádět instruktáž a proškolení zdravotnického personálu dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro. Prodávající se zavazuje před započítím dodávek zboží doložit kupujícímu veškeré doklady o splnění podmínek pro jeho použití v souladu s právním řádem ČR, a to včetně splnění povinností dle Nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích.
3. Předání a převzetí zboží v místech plnění se uskuteční v pracovních dnech od 7.00 do 15.00 hodin.
4. Prodávající ručí za dodržení přepravních podmínek platných pro dodávané zboží po dobu přepravy do místa plnění tak, aby zboží nebylo znehodnoceno. Prodávající zajistí dopravu zboží do míst plnění na vlastní náklady a nebezpečí.
5. Každá dodávka bude vybavena dodacím listem (1 pro prodávajícího a 1 pro kupujícího) v rozsahu stanoveném zákonnými předpisy. Dodací list bude obsahovat zejména specifikaci prodávajícího a kupujícího, číslo objednávky, datum uskutečnění dodávky, množství zdravotnického materiálu s uvedením jeho názvů, kód přidělený předmětu plnění v systému veřejného zdravotního pojištění (pokud je přidělen) a ceny za jedno balení, expirační dobu a šarži.
6. Dodací list bude dále obsahovat jméno a podpis dodávající osoby za prodávajícího a přebírající osoby za kupujícího. Prodávající odpovídá za to, že informace uvedené v dodacím listu odpovídají skutečnosti.
7. Prodávající je povinen vystavit a předat kupujícímu kromě písemné podoby dodacího listu i jeho elektronickou podobu ve formátu kompatibilním s programem kupujícího.
8. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí zboží:
 - a) nepředá-li prodávající, příp. jím pověřený přepravce v místě plnění kupujícímu dodací list, který musí obsahovat mimo jiné i náležitosti podle bodu 5 tohoto článku,
 - b) nesouhlasí-li počet položek nebo množství zboží uvedené na dodacím listě se skutečně dodaným zbožím,
 - c) neodpovídá-li kvalita nebo jakost dodávky (teplota uchovávaného zboží, jakost obalového souboru atp.) požadavkům pro zboží dle správné distribuční praxe,
 - d) v případě pozdní dodávky zboží.
9. Prodávající se zavazuje dodávat po celou dobu trvání této rámcové dohody zboží s dobou použitelnosti minimálně 6 kalendářních měsíců v okamžiku jejich dodání kupujícímu.
10. Dodávky zboží bude prodávající provádět svými vozidly nebo vozidly jeho poddodavatele.
11. Kvalitativní vlastnosti dodávaného zboží musí být v souladu s normami platnými v ČR a EU.

V. Převzetí a vrácení předmětu výpůjčky

1. Půjčitel se zavazuje na své náklady uvést předmět výpůjčky do plné funkčnosti nejpozději do 90 kalendářních dnů ode dne nabytí účinnosti této dohody, a umožnit vypůjčitelovi jeho bezplatné užívání po dobu sjednanou v této dohodě. O termínu předání musí půjčitel informovat pověřené pracovníky (zástupce) vypůjčitele minimálně 3 pracovní dny předem. Přesný termín a způsob předání bude domluven pověřenými zástupci půjčitele a vypůjčitele. Pověřeným zástupcem půjčitele je: 

██████████ Pověřeným zástupcem vypůjčitele je: ██████████ nebo jiný pověřený pracovník vypůjčitele.

2. Za uvedení předmětu výpůjčky do plné funkčnosti se považuje:
 - a) dodání předmětu výpůjčky do: **Oddělení laboratorní medicíny, Biochemické laboratoře**, v sídle vypůjčitele, případně do jiného místa stanoveného vypůjčitelem,
 - b) montáž předmětu výpůjčky a
 - c) instalace předmětu výpůjčky a
 - d) uvedení předmětu výpůjčky do provozu včetně ověření jeho funkčnosti a
 - e) provedení všech přejímacích a provozních testů a zkoušek dle platné legislativy a provedení příslušných revizí a
 - f) instruktáž zdravotnických pracovníků a pracovníka Oddělení laboratorní medicíny, Biochemické laboratoře vypůjčitele, včetně vystavení protokolu o instruktáži a
 - g) vystavení protokolu určenému zdravotnickému pracovníkovi, který opravňuje provádět následné instruktáže zdravotnického personálu v používání zboží ve smyslu § 41 zákona č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro
 - h) dodání dokladů, které jsou potřebné pro používání zboží (event., které jsou kupujícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.), a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD nebo USB flash disk), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro
 - i) likvidace obalového materiálu a
 - j) podpis protokolu o předání předmětu výpůjčky pověřenými zástupci obou smluvních stran (dále též „předání předmětu výpůjčky“), protokol o předání předmětu výpůjčky musí být na straně vypůjčitele podepsán pracovníkem Oddělení laboratorní medicíny, Biochemické laboratoře, v opačném případě není plnění předmětu výpůjčky považováno za úplné.
3. Půjčitel se zavazuje uvést zapůjčený předmět výpůjčky do stavu jeho plné využitelnosti ke sjednanému účelu do 90 kalendářních dnů ode dne nabytí účinnosti této dohody, kdy se půjčitel v této lhůtě též zavazuje na své náklady zajistit propojení předmětu výpůjčky s laboratorním informačním systémem kupujícího (dále také jako „LIS“).
4. Smluvní strany se dohodly, že předmět výpůjčky musí být v době dodání a po celou dobu výpůjčky plně funkční.
5. Smluvní strany se dohodly, že po skončení výpůjčky bude předmět výpůjčky vrácen na náklady půjčitele, který provede demontáž a odvoz předmětu výpůjčky, včetně vyhotovení příslušného písemného předávacího protokolu.
6. Vypůjčitel se zavazuje poskytnout půjčiteli nezbytnou součinnost pro zajištění činností dle této dohody.
7. Smluvní strany si vyhrazují právo po vzájemné dohodě posunout termíny pro převzetí a vrácení předmětu výpůjčky s ohledem na provozní potřeby vypůjčitele.

VI. Reklamacce, záruka za jakost

1. Prodávající se zavazuje, že předmět plnění a předmět výpůjčky dodá bez jakýchkoliv faktických i právních vad. Pokud není písemně dohodnuto jinak, nemá kupující zájem na plnění, které by mělo jakékoliv vady, a to včetně vad, na které prodávající kupujícího upozornil.
2. Prodávající odpovídá za vady předmětu plnění a předmětu výpůjčky, které mají v době odevzdání a převzetí, nebo které se objeví kdykoliv později. Práva kupujícího z vadného plnění se řídí zejména § 2099 a násl. občanského zákoníku.
3. Prodávající poskytuje kupujícímu na předmět plnění záruku za jakost a kvalitu v délce rovnající se době použitelnosti (doba expirace) vyznačené výrobcem, vždy však nejméně 6 kalendářních měsíců od okamžiku jejich dodání kupujícímu.
4. Kupující uplatní reklamaci u prodávajícího bez zbytečného odkladu po zjištění vady, a to písemnou formou na kontaktní adresu nebo údaje prodávajícího.
5. Prodávající je povinen neprodleně vyřídit reklamaci a spojit se s příslušnou osobou na straně kupujícího, nejpozději však do 24 hodin po okamžiku nahlášení vady dodávky. V případě reklamacce z důvodu pochybnosti o jakosti nebo kvalitě předmětu plnění nebo v případě vyřazení z

důvodu nevyhovující kvality dle informace SÚKL, bude předmět plnění obratem, nejpozději však do 24 hod. od obdržení reklamace či informace o vyřazení z důvodu nevyhovující kvality, vyměněno za nové, které nebude vykazovat obdobné závady, bez ohledu na aktuální stav průběhu reklamačního řízení, nedohodnou-li se strany jinak.

6. Jestliže má předmět plnění vady (vadné plnění je podstatným porušením dohody), může kupující podle své volby požadovat:
 - a) jde-li o vady provedení a jakosti:
 - dodání předmětu plnění bez vad, kdy vadný předmět plnění je povinen vrátit;
 - b) jde-li o vady množství:
 - dodání chybějícího množství,
 - nebo poskytnutí přiměřené slevy z kupní ceny;
 - c) jde-li o vady právní – odstranění těchto vad;
 - d) jde-li o neodstranitelnou vadu – odstoupení od jednotlivé objednávky nebo odstoupení od jednotlivé objednávky a zároveň i od této rámcové dohody.

VII. Sankční ujednání

1. Nezaplatí-li kupující prodávajícímu jakoukoliv kupní cenu předmětu plnění řádně a včas, je prodávající oprávněn požadovat po kupujícím úrok z prodlení ve výši 0,5 % z dlužné částky za každý den prodlení, a to až do úplného zaplacení dlužné částky.
2. Nedodá-li prodávající kupujícímu zboží řádně a včas, tj. bude v prodlení s termínem plnění dle jednotlivé objednávky nebo dodávka nebude kompletní dle konkrétní objednávky, je oprávněn kupující po prodávajícím požadovat smluvní pokutu ve výši 0,5 % z ceny dodávky za každý započatý den prodlení nebo dodání neúplného dílčího plnění. Pokud prodlení s plněním dodávky nebo její části bude trvat déle než 5 pracovních dní, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10 % z ceny dodávky za každý započatý den prodlení nebo dodání neúplného dílčího plnění.
3. V případě, že kupující nevyužije zboží v době jeho použitelnosti, prodávající zboží nahradí v plném rozsahu finančně nebo materiálově.
4. V případě, že prodávající kdykoliv během účinnosti této dohody nezajistí plnou využitelnost jakéhokoliv vypůjčeného systému, mající za důsledek nemožnost využívání systému jako funkčního celku (tj. zejména nebude fungovat automatizované přenášení naměřených hodnot do LIS kupujícího, nebo nebude funkční prodejcem dodané hardwarové či softwarové řešení, apod.) z důvodů ležících na jeho straně je kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu ve výši 10.000,- Kč za každý i započatý kalendářní den prodlení až do splnění výše uvedené povinnosti.
5. V případě, že prodávající nedodrží lhůtu pro provedení servisu nebo opravy předmětu výpůjčky nebo jeho části, anebo lhůtu pro odstranění vady předmětu výpůjčky, je kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu ve výši 20.000,- Kč za každý i započatý kalendářní den prodlení až do splnění výše uvedené povinnosti.
6. V případě, že prodávající nedodrží lhůtu pro předložení dokladu o pojištění odpovědnosti dle čl. I odst. 6 této dohody, je kupující oprávněn požadovat smluvní pokutu ve výši 20.000,- Kč za každý i započatý kalendářní den prodlení.
7. Úrok z prodlení a smluvní pokuta jsou splatné do 15 dní ode dne, kdy na ně vznikl nárok. Kupujícímu náleží i právo provést zápočet smluvní pokuty oproti pohledávce prodávajícího.
8. Uplatněním jakéhokoliv smluvní pokuty není dotčeno právo kupujícího na náhradu újmy a nákladů vynaložených na uplatnění svého práva, ani právo na odstoupení od jednotlivé objednávky v souladu se zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.

VIII. Doba trvání a předčasné ukončení rámcové dohody

1. Tato rámcová dohoda nabývá účinnosti dnem podpisu oběma smluvními stranami, nejdříve však zveřejněním v registru smluv. Smluvní strany shodně prohlašují, že žádné ustanovení této dohody (včetně všech jejích příloh), nepředstavuje obchodní tajemství žádné smluvní strany, a ani důvěrné informace a souhlasí s uveřejněním této dohody v plném rozsahu.
2. Rámcová dohoda se uzavírá na 4 roky.
3. Rámcová dohoda může být ukončena písemně dohodou stran, výpovědí či odstoupením.
4. Strany dohody se dohodly, že kupující může tuto dohodu kdykoliv písemně vypovědět bez uvedení důvodu s jednoměsíční výpovědní dobou, a prodávající může tuto dohodu kdykoliv písemně

- vypovědět bez uvedení důvodu s šestiměsíční výpovědní dobou, která v obou případech plyne od prvního dne měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď doručena druhé straně dohody.
5. Od rámcové dohody lze odstoupit, stanoví-li tak obecně závazný právní předpis nebo pro podstatné porušení této rámcové dohody. Za podstatné porušení rámcové dohody se zejména považuje:
 - a) na straně kupujícího nezaplacení kupní ceny podle této rámcové dohody delší než 60 dní po dni splatnosti příslušného daňového dokladu,
 - b) na straně prodávajícího, jestli nedodá řádně a/nebo včas předmět plnění dle této rámcové dohody či opakovaně dodá nekvalitní zboží a nezjedná nápravu ve lhůtě stanovené v této rámcové dohodě nebo ve lhůtě stanovené kupujícím, přestože byl kupujícím na tuto skutečnost písemně upozorněn,
 - c) na straně prodávajícího, jestli nedodá, nepředá, případně nepřipojí do LIS předmět výpůjčky do 60 kalendářních dnů, ode dne marného uplynutí lhůty pro splnění každé zde uvedené povinnosti dle této dohody.Účinky odstoupení od rámcové dohody nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle druhé straně. Práva kupujícího na uplatnění nároku na smluvní pokutu a náhradu újmy vůči prodávajícímu tím nejsou dotčena.
 6. Smluvní strany jsou povinny vypořádat si vzájemná práva a závazky v souladu s ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
 7. Smluvní strany se dohodly, že doba výpůjčky se automaticky prodlužuje až o 30 dní po skončení této dohody tak, aby nedošlo k narušení poskytování zdravotní péče pacientům kupujícího, pokud o to kupující požádá. Proávající se zavazuje po skončení prodloužené lhůty dle této dohody předmět výpůjčky převzít a odvézt na své náklady.
 8. Kupující se zavazuje vrátit prodávajícímu vypůjčenou věc ve stavu odpovídajícím obvyklému užívání.

IX. Závěrečná ustanovení

1. Právní vztahy touto rámcovou dohodou neupravené se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
2. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této rámcové dohody neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této rámcové dohody, která zůstávají platná a účinná. Strany se v tomto případě zavazují dohodou nahradit ustanovení neplatné či neúčinné novým ustanovením platným a účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného či neúčinného.
3. Strany se zavazují řešit veškeré případné spory smírnou cestou. Budou-li taková jednání neúspěšná, případné spory mezi stranami jsou oprávněny rozhodnout obecné soudy České republiky. Příslušnost rozhodčích soudů je vyloučena.
4. Proávající se zavazuje po celou dobu obchodní spolupráce dodržovat platné právní předpisy a provádět veškerá plnění v souladu s platným právním řádem.
5. Proávající tímto uděluje souhlas se zveřejněním této dohody v souladu s povinnostmi kupujícího, jakožto subjektu povinného dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, a 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. Strany dohody souhlasí s uveřejněním této dohody v registru smluv. Uveřejnění v registru smluv provede kupující.
6. Proávající se zavazuje zachovávat dle právních předpisů o ochraně osobních údajů, mlčenlivost o osobních údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po ukončení platnosti dohody.
7. Obě strany jsou povinny oznámit druhé straně jakoukoliv změnu údajů uvedených v záhlaví této dohody, a to písemně bez zbytečného odkladu poté, kdy se o příslušné změně dozví.
8. Pro případ, že o prodávajícím jako o poskytovateli zdanitelného plnění je zveřejněna způsobem umožňujícím dálkový přístup skutečnost, že je nespolehlivým plátcem DPH, v souladu se zněním zákona č. 235/2004 Sb., o DPH, strany sjednávají, že za splnění závazku kupujícího uhradit sjednanou kupní cenu je považováno, uhradí-li kupující částku ve výši daně na účet správce daně poskytovatele a zbývající část kupní ceny o daň poníženo prodávajícímu.
9. Tato rámcová dohoda je vyhotovena v elektronické podobě, každá strana obdrží její elektronický originál.

10. Strany shodně prohlašují, že tato rámcová dohoda je uzavřena podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní, za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými vlastnoručními podpisy.
11. Všechna ostatní prohlášení stran, (ať už učiněná výslovně, nebo vyplývající z této dohody), ústní či písemná, jsou vtělena do této rámcové dohody, popřípadě zadávací dokumentace, aniž by byla omezena všeobecnost předchozího, žádná změna nebo dodatek nebude uzavřen tím, že bude doručena, přijata, podepsána nebo potvrzena objednávkou kterékoli strany, faktura, přepravní dokumenty, výzva, sdělení, nebo jiné obchodní formuláře obsahující či doplňující obchodní podmínky v této dohodě nebo jsoucí v rozporu se stávajícími obchodními podmínkami obsaženými v této dohodě nebo zadávací dokumentaci. Vzdání se jakéhokoli práva z dohody se vztahuje pouze k okolnostem, pro které bylo vzdání se určeno.
12. Jakékoliv změny a doplňky této rámcové dohody musí mít formu číslovaných dodatků v písemné podobě a musí být podepsané oběma stranami.

Příloha č. 1 Technické parametry hlavního a záložního systému

Příloha č. 2 Specifikace předmětu výpůjčky a její podmínky

Příloha č. 3 Ceny zboží

Za kupujícího:

V Hodoníně dne



Ing. Jiří Koliba, ředitel

Za prodávajícího:

V Brně dne



Mgr. Libor Ševčík, MBA a Ing. Jan Čerbák,
v plné moci

Příloha č. 1 Technické parametry hlavního a záložního systému

Technická specifikace hlavního systému **Atellica Sci** a záložního systému **Atellica Dlc**

Technické parametry hlavního systému

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Připojení do LIS/NIS systémů nemocnice součástí dodávky.	Ano	Ano; TCP/IP obousměrné—Ethernet
Přístroj(e) a eventuální další potřebná technická zařízení budou umístěna do stávajících prostor bez nutnosti stavebních a technologických úprav. Součástí bude napojení na úpravnu vody a odpadů z analyzátorů.	Ano	Ano, technické parametry Atellica Sci jsou součástí nabídky
Analyzátory musí být výkonnostně a kvalitativně vhodné pro provádění všech vyšetření s možností preferovaného zařazení a zpracování vzorků pro urgentní analýzu (statim).	Ano	Nabízíme Atellica Sci. Výkony a počty metody jsou uvedeny v technických specifikacích TS Atellica IM a TS Atellica CH. Stojan na statikové vzorky s 15 pozicemi jsou ukládány do jakékoliv pozice v Atellica SH a přednostně zpracovány (viz TS Sample Handler)
Modulární nebo integrovaný biochemický a imunochemický analytický systém od jednoho výrobce (pro propojení biochemického a imunochemického analyzátoru, tj. fotometrie, turbidimetrie, ISE, imunoanalýza).	Ano	Atellica Solution v konfiguraci Sci (Sample Handler, Atellica IM 13000 a Atellica CH 930); Viz Technické specifikace (TS) Atellica IM, Atellica CH, Atellica SH
Součásti systému/moduly musí navzájem na sobě nezávislé a v případě technického problému nebo údržby jedné části/modulu bude možno využívat zbývající části/moduly.	Ano	Ano, programovatelné uživatelem pro každý modul samostatně viz Manuál kap. 17
Biochemická část (fotometrie + ISE): minimálně 1150 testů/hod fotometrie a minimálně 550 testů/h elektrolyty, počet metod na palubě min. 65	Ano	Až 1800 testů za hodinu: 1200 testů/hodinu fotometricky, 600 testů/hodinu metodou IMT; Každý reagenční karusel má 67 pozic pro dvoureagenční metody a 3 pozice pro systémové roztoky viz. TS Atellica CH
Imunochemická část: minimálně 200 testů/hod, počet metod na palubě min. 40	Ano	Analyzátor Atellica IM 1300: až 220 testů za hodinu;* Analyzátor Atellica IM 1600: až 440 testů za hodinu; 42 pozic pro primární a 35 pozic pro pomocné reagenty viz. TS Atellica IM

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Práce po pacientech (random access)	Ano	Zpracování po pacientech Manuál s. 321.
Identifikace primárních zkumavek čárovými kódy	Ano	Ano, Optické zařízení, které skenuje a dekóduje čárový kód na štítku umístěném na nádobce na vzorek , nosiči, stojanu, reagentii nebo nádobce s kapalinami. Manuál s. 986.
Kontinuální vkládání vzorků za provozu	Ano	Ano, za provozu Manuál s. 111
Přednostní zpracování urgentních vzorků (statim)	Ano	Stojánky se statimovými vzorky jsou rozpoznány po zavření zásuvky. Statimové vzorky jsou okamžitě upřednostněny a jsou při zpracování nadřazeny rutinním vzorkům. Viz TS Sample Handler
Možnost přímého vkládání vzorků přes palubu biochemických a imunochemických analyzátorů	Ano]	Ano, manuál s 690
Možnost co nejširšího použití různých velikostí primárních zkumavek (průměr 13-16 x výška 75-100 mm), se separačním gelem i bez gelu, značených čárovým kódem	Ano	Ano, Manuál s. 413
Současné zpracování různých materiálů (sérum, plazma, moč, jiné tělní tekutiny)	Ano	Ano, TS Atellica IM, Atellica CH
Rychlá dostupnost vzorku pro další zpracování (do 10 min)	Ano]	Ano, uvolnění ihned po napipetování
Chlazené pozice pro reagentie, kalibrátory a kontroly	Ano	Ano, viz TS Atellica Sample Handler, TS Atellica IM a CH.
Použití jednorázových plastových špiček pro imunochemické metody	Ano]	Jednorázové pipetovací špičky na vzorky eliminují kontaminaci vzorku viz TS Atellica IM
Automatické ředění kalibrátorů (myšleno strojové vytváření kalibrační řady) – pokud nejsou kalibrátory připraveny k použití z výroby	Ano	Ano, analyzátor si připraví kalibrační řadu viz TS Atellica CH
ISE jednotka – nepřímá potenciometrie, automatická kalibrace a kontroly, multisenzorová technologie na bázi čipu	Ano	Integrovaná multisenzorová technologie (IMT) pro Na ⁺ , K ⁺ , Cl ⁻ ; TS Atellica CH a manuál s. 490.
Dohledatelnost všech zásahů obsluhy (log)	Ano	Protokol auditního záznamu a Protokol událostí operátora Manuál s. 749
Zpracování pediatrických vzorků - mrtvý objem vzorku maximálně 20 µl	Ano	Ano, manuál s. 412
Automaticky nastavitelné předředění vzorku, opakování analýzy, opakování analýzy s ředěním nebo „koncentrováním“ vzorku a reflexní	Ano	Ano, TS Atellica IM a Atellica CH

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
testování		
Kontrola integrity vzorku – detekce sraženiny, hladiny, malého objemu, bublin a nárazu u vzorkových pipetovacích jehel	Ano	Ano, TS Atellica IM a Atellica CH část kontrola integrity vzorku
Detekce hladiny, bublin, správného objemu pipetované reagentie a nárazu u reagenčních pipetovacích jehel	Ano	Ano, TS Atellica IM a Atellica CH část kontrola integrity reagentií
Schopnost automatického hodnocení vzhledu sér (hemolýza, iktericita, chylozita) pro všechny metody, a to i v případě samostatného požadavku na imunochemické vyšetření	Ano	Ano, Manuál s. 762: “O měření absorbance HIL”
Chlazený reagenční prostor	Ano]	Ano, TS Atellica CH a IM
Automatická identifikace reagentií, kalibrátorů a kontrol analyzátozem	Ano	Ano, TS Atellica CH a IM
Kontinuální vkládání reagentií a spotřebního materiálu bez nutnosti přerušení analýzy	Ano	Operátor může vzorky, reagentie a spotřební materiály vkládat, zatímco systém zpracovává vzorky. Manuál s.11
Uchovávání kalibrátorů a kontrol na palubě v chlazených pozicích mimo prostor pro reagentie a spotřební roztoky	Ano	Uložení materiálů pro kalibraci/kontrolu kvality v prostoru Sample handleru; V chladu, při 2-8 ° C, v zakrytém, uzavřeném prostoru viz TS Atellica SH
Automatické sledování množství zbývajících reagenčních testů, stability a doby expirace na palubě, platnosti kalibrací	Ano	Ano, TS Atellica IM a CH, správa zásob reagentií
Obousměrná komunikace s LIS (Stapro) v reálném čase, práce s čárovými kódy u vzorků	Ano	Obousměrná komunikace TCP/IP – Ethernet, typy čárových kódů definice Manuál s. 893
Import definic nezávislých kontrolních vzorků	Ano]	Ano, možnost importovat definice QC Manuál s. 507
Integrovaný SW systém kontroly kvality včetně hodnocení QC - SD, CV, Levey-Jennings grafy, Westgardova pravidla, sledování QC v reálném čase, možnost vyřazení extrémních/odlehklých hodnot, možnost přenosu výsledků kontrol do LIS nebo jiného statistického programu	Ano	Ano, TS Atellica IM a CH; Balíček pokročilé kontroly kvality s grafickým zobrazením QC v reálném čase, včetně klouzavých průměrů pacientů, Levey-Jenningsových grafů, Westgardových pravidel, pravidel RiliBÄK; možnost uložení viz také Manuál s. 499
Archivace primárních dat včetně zachování informací o použitých šaržích reagentií, kalibrátorů a kontrol na jednotlivá vyšetření u	Ano	Archivace primárních dat probíhá včetně zachování informací o použitých šaržích reagentií,

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
konkrétního jednoznačně identifikovaného pacienta		kalibrátorů a kontrol na jednotlivá vyšetření u konkrétního jednoznačně identifikovaného pacienta Manuál s. 578. Až 1 milion výsledků: 500 000 aktivních a 500 000 historických dat; možnost archivace na přenosná média
Pravidelný upgrade ovládacího software	Ano	Ano, v části o aktualizaci softwaru. Manuál s. 649
Doba odezvy (TAT) od vložení vzorku do vydání výsledku u všech statimových metod do 18 minut <i>(Myšleno jako doba, od načtení BC do vydání výsledku u STATIM vyšetření - HCG, Troponin I).</i>	Ano	Ano, viz příložené návody část postup stanovení a nabídka. U HCG a Troponinu je TAT 10 minut.
Nezávislé provádění údržby, tzn. při údržbě jedné části/modulu analytického systému zůstávají ostatní části v provozu	Ano	Operátor může nastavit systém tak, aby automaticky plánoval denní a týdenní postupy údržby a může nakonfigurovat čas dokončení. Konfigurace probíhá u každého modulu samostatně. Manuál s. 110
Česky mluvící aplikační specialista a servisní technik	Ano	Ano, viz nabídka
Vzdálená správa systému	Ano	Vzdálená správa systému služby Smart Remote Services (SRS). přes ethernetový port 1000BASE-T viz TS Sample Handler
Maximální spotřeba deionizované vody biochemického modulu max. 35L/h, imunochemického max. 6L/h	Ano	Atellica CH: Maximální spotřeba vody 33 litrů za hodinu. Atellica IM 6 litrů za hodinu TS Atellica IM a CH
Kapacita vstupního a výstupního modulu min. 420 vzorků na palubě s průchodem min. 480 vzorků/ hodinu	Ano	Kapacita je Až 440 vzorků při použití stojánek s 15 a/nebo 55 pozicemi. Výkon Až 500 zkumavek za hodinu viz TS Sample Handler
Upřednostnění statimových vzorků	Ano	Stojánky se statimovými vzorky jsou rozpoznány po zavření zásuvky. Statimové vzorky jsou okamžitě upřednostněny a jsou při zpracování nadřazeny rutinním vzorkům. Viz TS Sample Handler
Postananalytické třídění vzorků vč. archivace	Ano	Možnost post-analytického třídění a archivace viz manuál s. 855

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Možnost dočasného uložení zkumavek pro případné retesty	Ano]	Pokud je nastaveno na Customize by Assay (Přizpůsobit dle analýzy) a vzorek obsahuje 1 nebo více testů, žádné testy, operátor zadá čekání na výsledky, systém dočasně podrží vzorek v 1 z dostupných poloh, když bude čekat na výsledky test. Viz Manuál s 853
Minimální požadavky pro poskytování servisu:	Ano	
Poskytování servisní služby v režimu 24/7, tzn. zajišťující v urgentních případech servis 24 hodin denně, a to i mimo pracovní dny (víkendy, svátky).	Ano	Ano, servis je poskytován v režimu 24/7
Zahájení servisního procesu nejpozději do 8 hodin od nahlášení závady a úplné odstranění závady (zprovoznění přístroje) nebo zajištění náhradního řešení nejpozději do 24 hodin od jejího nahlášení.	Ano	Ano, viz nabídka.

Technické parametry záložního systému

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Připojení do LIS/NIS systémů nemocnice součástí dodávky.	Ano	Ano, připojení do LIS zajistíme. Protokol TCP/IP pro obousměrnou komunikaci - Ethernet
Použití shodných reagentů s hlavním systémem	Ano	Atellica CH 930 je identický s hlavním systémem Atellica CH 930 zapojeného v konfiguraci Sci
Přístroj(e) a eventuální další potřebná technická zařízení budou umístěna do stávajících prostor bez nutnosti stavebních a technologických úprav. Součástí bude napojení na úpravnu vody a odpadů z analyzátorů.	Ano	Ano, technické parametry Dlc jsou součástí nabídky
Samostatně stojící biochemický systém od jednoho výrobce (fotometrie, turbidimetrie, ISE).	Ano	Atellica CH 930 v konfiguraci Dlc (Direct Load, a Atellica CH 930). Integrovaná multisenzorová technologie, potenciometrie, fotometrie, turbidimetrie viz TS Atellica CH

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Biochemická část (fotometrie + ISE): minimálně 1150 testů/hod fotometrie a minimálně 550 testů/h elektrolyty, počet metod na palubě min. 65	Ano	Výkon Až 1800 testů za hodinu: 1200 testů/hodinu fotometricky, 600 testů/hodinu metodou IMT. Každý reagenční karusel má 67 pozic pro dvoureagenční metody a 3 pozice pro systémové roztoky TS Atellica CH
Práce po pacientech (random access)	Ano]	Zpracování po pacientech Manuál s. 321]
Identifikace primárních zkumavek čárovými kódy	Ano	Ano, manuál s 986. Optické zařízení, které skenuje a dekoduje čárový kód na štítku umístěném na nádobce na vzorek , nosiči, stojanu, reagentii nebo nádobce s kapalinami
Kontinuální vkládání vzorků za provozu	Ano	Ano, Manuál s. 111
Přednostní zpracování urgentních vzorků (statim)	Ano	Možnost Load STAT Rack (Načíst stojan STAT) Manuál s 110
Možnost co nejširšího použití různých velikostí primárních zkumavek (průměr 13-16 x výška 75-100 mm), se separačním gelem i bez gelu, značených čárovým kódem	Ano	12 x 75 až 16 x 100 (seznam validovaných nádobek je k dispozici na vyžádání). Viz TS Direct Load a Manuál s. 413
Současné zpracování různých materiálů (sérum, plazma, moč, jiné tělní tekutiny)	Ano	Sérum, plazma, mozkomíšní mok, moč, plná krev (v závislosti na metodě) viz TS Atellica CH
ISE jednotka – nepřímá potenciometrie, automatická kalibrace a kontroly, multisenzorová technologie na bázi čipu	Ano	Ano, Integrovaná multisenzorová technologie (IMT) pro Na ⁺ , K ⁺ , Cl ⁻ ; viz TS Atellica CH
Dohledatelnost všech zásahů obsluhy (log)	Ano	Protokol auditního záznamu a Protokol událostí operátora Manuál s. 749
Zpracování pediatrických vzorků - mrtvý objem vzorku maximálně 20 µl	Ano	Ano, manuál s. 412
Automaticky nastavitelné předředění vzorku, opakování analýzy, opakování analýzy s ředěním nebo „koncentrováním“ vzorku a reflexní testování	Ano	Ano, TS Atellica CH, část Manipulace se vzorky
Kontrola integrity vzorku – detekce sraženiny, hladiny, malého objemu, bublin a nárazu u vzorkových pipetovacích jehel	Ano	Snímání hladiny kapaliny, detekce sraženin, detekce bublin, detekce vzorků s malým objemem; kontrola viz TS Atellica CH hemolýzy, ikteru a lipémie
Detekce hladiny, bublin, správného objemu pipetované reagentie a nárazu u reagenčních pipetovacích jehel	Ano	Detekce hladiny, bublin, správného objemu pipetované reagentie a

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
		nárazu u reagenčních pipetovacích jehel viz Manuál s. 380
Schopnost automatického hodnocení vzhledu sér (hemolýza, iktericita, chylozita) pro všechny metody, a to i v případě samostatného požadavku na imunochemické vyšetření	Ano	Ano, Manuál s. 762: "O měření absorpance HIL
Chlazený reagenční prostor	Ano	Ano, TS Atellica CH
Kontinuální vkládání reagensů a spotřebního materiálu bez nutnosti přerušení analýzy	Ano	Operátor může vzorky, reagensie a spotřební materiály vkládat, zatímco systém zpracovává vzorky. Manuál s.11
Automatické sledování množství zbývajících reagenčních testů, stability a doby expirace na palubě, platnosti kalibrací	Ano	Ano, TS Atellica CH, správa zásob reagensů Automatické sledování a upozornění na zbývajícím počtu testů, stabilitu na palubě a vypršení platnosti, kalibraci a podmínky skladování pro každou kazetu a segment
Obousměrná komunikace s LIS (Stapro) v reálném čase, práce s čárovými kódy u vzorků	Ano	Obousměrná komunikace TCP/IP – Ethernet, typy čárových kódů definice Manuál s. 893
Import definic nezávislých kontrolních vzorků	Ano	Ano, možnost importovat definice QC Manuál s. 507
Integrovaný SW systém kontroly kvality včetně hodnocení QC - SD, CV, Levey-Jennings grafy, Westgardova pravidla, sledování QC v reálném čase, možnost vyřazení extrémních/odlehklých hodnot, možnost přenosu výsledků kontrol do LIS nebo jiného statistického programu	Ano	Balíček pokročilé kontroly kvality s grafickým zobrazením QC v reálném čase, včetně klouzavých průměrů pacientů, Levey-Jenningsových grafů, Westgardových pravidel, pravidel RiliBÄK; možnost uložení až 125 000 výsledků kontrol; možnost archivace na přenosná média TS Atellica Dircet Loas
Archivace primárních dat včetně zachování informací o použitých šaržích reagensů, kalibrátorů a kontrol na jednotlivá vyšetření u konkrétního jednoznačně identifikovaného pacienta	Ano	Archivace primárních dat probíhá včetně zachování informací o použitých šaržích reagensů, kalibrátorů a kontrol na jednotlivá vyšetření u konkrétního jednoznačně identifikovaného pacienta Manuál s. 578. Až 1 milion výsledků: 500 000 aktivních a 500 000 historických dat; možnost archivace na přenosná média

Závazné charakteristiky a požadavky	Splnění požadavku ANO/NE	Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem
Pravidelný upgrade ovládacího software	Ano	Ano, v části o aktualizaci softwaru. Manuál s. 649
Česky mluvící aplikační specialista a servisní technik	Ano	Ano, viz nabídka
Vzdálená správa systému	Ano	Vzdálená správa systému služby Smart Remote Services (SRS). Přes ethernetový port 1000BASE-T viz TS Direct Load
Maximální spotřeba deionizované vody biochemického modulu max. 35L/h,	Ano	Atellica CH: Maximální spotřeba vody 33 litrů za hodinu. Atellica IM 6 litrů za hodinu TS Atellica IM a CH
Minimální požadavky pro poskytování servisu:	Ano	
Poskytování servisní služby v režimu 24/7, tzn. zajišťující v urgentních případech servis 24 hodin denně, a to i mimo pracovní dny (víkendy, svátky).	Ano	Ano, servis je poskytován v režimu 24/7
Zahájení servisního procesu nejpozději do 8 hodin od nahlášení závady a úplné odstranění závady (zprovoznění přístroje) nebo zajištění náhradního řešení nejpozději do 24 hodin od jejího nahlášení.	Ano	Ano, viz nabídka.

* Parametry stanovené zadavatelem jsou stanoveny jako minimální požadované. Účastníci mohou zadavateli nabídnout parametry kvalitativně vyšší.

Příloha č. 2 Specifikace předmětu výpůjčky a její podmínky

I. Předmět výpůjčky a podmínky jeho užívání

1. Předmětem výpůjčky je hlavní a záložní systém pro biochemická a imunochemická vyšetření, který je podrobně specifikován v Příloze č. 1 této dohody.
2. Půjčitel se zavazuje uvést kompletní seznam jednotlivých položek zahrnujících předmět výpůjčky do předávacího protokolu vyhotoveného při předání předmětu výpůjčky.
3. Půjčitel je oprávněn v průběhu výpůjčky měnit a doplňovat předmět výpůjčky po předchozí dohodě s pověřeným zástupcem vypůjčitele.
4. Strany vyhotoví písemný předávací protokol o každé výše uvedené změně rozsahu předmětu výpůjčky. Měněný a doplněný předmět výpůjčky musí splňovat požadavky vymezené technickou specifikací výše uvedené veřejné zakázky.
5. Půjčitel prohlašuje, že předmět výpůjčky splňuje veškeré požadavky uvedené v zadávací dokumentaci k výše uvedené veřejné zakázce.
6. Vypůjčitel se zavazuje předmět výpůjčky řádně užívat v souladu s účelem, ke kterému je určen, a chránit před odcizením, poškozením a znehodnocením. Odpovídá za škodu způsobenou půjčiteli nesplněním této povinnosti.
7. Vypůjčitel hradí běžné náklady spojené s užíváním předmětu výpůjčky i obvyklé náklady na jeho zachování, není-li v této dohodě stanoveno jinak.
8. Veškeré reklamace vad předmětu výpůjčky je vypůjčitel povinen neprodleně oznámit půjčiteli, který dál zajistí vyřízení reklamace.
9. Vypůjčitel je povinen umožnit půjčiteli přístup k předmětu výpůjčky za účelem kontroly jeho technického stavu a za účelem provádění inventarizace.
10. Půjčitel provede veškerý případný servis (opravy), periodické kontroly a prohlídky nařízené výrobcem, kalibrace, validace, bezpečnostně technické kontroly dle zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále také „zákon č. 375/2022 Sb.“), kontroly elektrické bezpečnosti (elektrorevize) dle závazných technických norem, revize dle zákona č. 375/2022 Sb., v průběhu výpůjčky na své náklady, dále bude provádět na své náklady verifikace předmětu výpůjčky během celé doby výpůjčky, a to včetně veškerého potřebného spotřebního materiálu měněného při těchto kontrolách. Vypůjčitel se zavazuje v případě poškození předmětu dohody vypůjčitelem v rozporu s manuálem hradit veškeré náklady spojené s jeho opravami. Ostatní poškození hradí půjčitel.
11. Půjčitel se zavazuje seznámit zdravotnický personál a určeného pracovníka Oddělení laboratorní medicíny, Biochemické laboratoře vypůjčitele s návodem k použití, který je nutno při užívání předmětu výpůjčky dodržovat, i se všemi zvláštnostmi, které je třeba dodržovat při užívání předmětu výpůjčky oproti obecně známým pravidlům. Vypůjčitel je povinen uvedený předmět výpůjčky užívat v souladu s návodem k jeho obsluze. O tomto seznámení vystaví půjčitel písemný protokol.
12. Půjčitel se zavazuje dodat veškeré doklady, které jsou potřebné pro používání předmětu výpůjčky (event., které jsou vypůjčitelem požadovány pro připojení do IT infrastruktury, NIS, PACS apod.) a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD nebo USB flash disk), příslušné certifikáty, atesty osvědčující, že předmět výpůjčky je vyroben v souladu s platnými normami, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona 375/2022 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

II. Odpovědnost za škodu

1. V případě zničení, ztráty či poškození předmětu výpůjčky se odpovědnost vypůjčitele posuzuje podle obecných ustanovení o odpovědnosti za škodu.
2. Půjčitel prohlašuje, že předmět výpůjčky nemá žádné skryté vady. Pakliže by se během užívání vyskytly a následkem takové vady došlo ke škodě, odpovídá za ni půjčitel vypůjčiteli dle obecných ustanovení o odpovědnosti za škodu.

III. Servisní podmínky

1. Půjčitel se zavazuje písemně (e-mailem na výše uvedené kontaktní osoby) informovat v dostatečném předstihu nejméně 3 pracovní dny vypůjčitele o plánovaných servisních úkonech

předmětu výpůjčky.

2. Půjčitel se zavazuje provádět veškerý servis v souladu s příslušnými právními předpisy odborně způsobilými osobami k tomu oprávněnými ve vztahu k předmětu výpůjčky. Kontaktní osoba pro provádění servisních služeb je/jsou: 
3. Smluvní strany se dohodly, že půjčitel se zavazuje poskytovat servisní služby v režimu 24/7, tzn. zajistit v urgentních případech servis 24 hodin denně, a to i mimo pracovní dny (víkendy, svátky).
4. Smluvní strany se dohodly, že doba nástupu servisního technika na opravu nepřekročí dobu delší než 8 hodin od nahlášení závady a lhůta pro její úplné odstranění nepřekročí 24 hodin. Lhůta pro odstranění vad začíná plynout od okamžiku nahlášení (telefonicky, e – mailem, příp. poštou) vad.
5. V případě, že nebude možné opravit předmět výpůjčky na místě do 24 hodin od nahlášení závady, poskytne půjčitel nejpozději do 24 hodin od nahlášení závady až do doby úplného vyřízení reklamace náhradní předmět výpůjčky, a to bezplatně, nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Dovoz a odvoz náhradního předmětu výpůjčky zajistí půjčitel na vlastní náklady.
6. V případě, že půjčitel neopraví předmět výpůjčky na místě ve lhůtě dle odst. 4 tohoto článku a neposkytne náhradní předmět výpůjčky dle odst. 5 tohoto článku, je vypůjčitel oprávněn požadovat od půjčitele smluvní pokutu ve výši 20.000,- Kč za každý kalendářní den prodlení až do doby předání náhradního nebo opraveného předmětu výpůjčky.

V Brně dne



Půjčitel

Mgr. Libor Ševčík, MBA a Ing. Jan Čerbák,
v plné moci

Příloha č. 3 Ceny zboží

Katalogové číslo	Název produktu	Velikost balení	Cena za balení v Kč bez DPH	Výše DPH v %
11097600	Atellica CH ALP_2c	4800	4 848,00	21
11097638	Atellica CH ALTPLc	2080	1 939,00	21
11097639	Atellica CH ASTPLc	2080	1 939,00	21
11097531	Atellica CH TBil_2	1792	1 772,00	21
11097532	Atellica CH DBil_2	1792	1 839,00	21
11097597	Atellica CH GGT	1792	4 540,00	21
11097592	Atellica CH GluH_3	6240	10 699,00	21
11097649	Atellica CH Amylase_2 (AMY_2)	700	7 572,00	21
11097536	Atellica CH A1c_E (incl. pretreatment reagent)	600	22 095,00	21
11097644	Atellica CH CA_2 (Arzenazo)	8200	22 480,00	21
11097611	Atellica CH IP	5100	8 942,00	21
11099315	Atellica CH IMT Na K Cl	4 senzory	20 092,00	21
11097612	Atellica CH Mg	1200	3 321,00	21
11097609	Atellica CH Chol_2	8400	19 425,00	21
11537222	Atellica CH Triglycerides_2 (Trig_2)	2000	3 898,00	21
11537213	Atellica CH HDL Cholesterol (HDLc)	1792	9 615,00	21
11537214	Atellica CH LDL Cholesterol (LDLc)	1600	8 705,00	21
11537211	Atellica CH Iron_3	1800	3 812,00	21
11097525	Atellica CH TIBC	800	13 404,00	21
11537216	Atellica CH Ecre_3	2000	8 070,00	21
11097596	Atellica CH Crea_2	5888	8 243,00	21
11097593	Atellica CH UN_c	6240	5 327,00	21
11097608	Atellica CH UA	4800	12 098,00	21
11097640	Atellica CH CK_L	996	4 633,00	21
11097594	Atellica CH LDH L→P	1792	4 377,00	21
10997841	Atellica IM Troponin I High Sensitivity	500	30 200,00	21
10995531	Atellica IM CKMB 500T	500	19 420,00	21
11097530	Atellica CH AlbP	6400	5 354,00	21
11097604	Atellica CH TP	7400	13 650,00	21
11097606	Atellica CH Lip	1280	6 887,00	21
11537218	Atellica CH Lactate_3 (Lac_3)	600	4 942,00	21
11097631	Atellica CH CRP_2	1000	4 353,00	21

11202699	Atellica IM B.R.A.H.M.S PCT	100	15 625,00	21
11201759	Atellica IM Anti-Thyroglobulin (aTgII)	100	5 850,00	21
10995715	Atellica IM Vitamin B12	500	7 320,00	21
10995704	Atellica IM Thyroid Stimulating Hormone 3- Ultra (TSH3-UL)	550	21 780,00	21
10995690	Atellica IM Total hCG	90	1 317,00	21
10995662	Atellica IM PSA	100	8 640,00	21
10995649	Atellica IM Myoglobin	50	2 700,00	21
10995621	Atellica IM PTH	190	7 695,00	21
10995615	Atellica IM IgE Total	50	2 025,00	21
10995588	Atellica IM Free Thyroxine (FT4)	250	9 900,00	21
10995584	Atellica IM Free Triiodothyronine (FT3)	300	5 940,00	21
10995572	Atellica IM Folate	140	5 670,00	21
10995569	Atellica IM Ferritin	90	2 835,00	21
10995541	Atellica IM C-peptide (CpS)	100	4 953,00	21
10995538	Atellica IM Cortisol (Cor)	50	4 954,00	21
10995524	Atellica IM CEA 500T	500	45 900,00	21
10995489	Atellica IM CA 19-9 250T	250	15 750,00	21
10995485	Atellica IM CA 15-3	100	6 300,00	21
10995482	Atellica IM CA 125II	500	48 662,00	21
10995466	Atellica IM Anti-Thyroid Peroxidase (aTPO)	100	5 850,00	21
10995441	Atellica IM Alpha- Fetoprotein	100	4 950,00	21
10995558	Atellica IM Digoxin	50	732,00	21

METODA	Název produktu	Velikost balení	Cena za balení v Kč bez DPH	Výše DPH v %
11099338	Atellica CH A1c_E CAL (3 level)	1 x 5.0 mL; 2 x 2 x 1.0 mL	4 982,00	21
11537240	Atellica CH HDL Cholesterol Calibrator	3 x 1mL	1 072,00	21
11537241	Atellica CH LDL Cholesterol Calibrator	3 x 2mL	1 072,00	21
11099316	Atellica CH ALP_2 CAL		1 916,00	21
11099411	Atellica CH CHEM CAL (Alb, Ca, Chol_2, Crea_2, DBil_2, GluH_3, GluO, Iron_2, Li, LITH_2, Mg, IP, TBil_2, TP, Trig, UA, UN_c)	12 x 3 mL	1 747,00	21
11099430	Atellica CH CRP_2 CAL	6 levels x 1 mL	1 398,00	21
11099317	Atellica CH ENZ 1 CAL (CHE, GGT, LDLP, Lip)	6 x 2.5 mL	4 262,00	21
11099318	Atellica CH ENZ 2 CAL (ALT, ALTPLc, AST, ASTPLc)	6 x 1.5 mL	2 523,00	21
11099319	Atellica CH ENZ 3 CAL (CK_L)	6 x 2.0 mL	2 645,00	21
11099438	Atellica CH SPCL CHEM CAL (Lac, Lac_2, Lac_3, TIBC; AMY_2, PAMY; PAMY_2)	10 x 5 mL	1 955,00	21
10995483	Atellica IM CA 125II Calibrator	2 x 2 x 2 mL	1 158,00	21
10995487	Atellica IM CA 15-3 Calibrator	2 x 2 x 2 mL	1 495,00	21
10995497	Atellica IM Calibrator 80 (total IgE)	2 x 2 x 2 mL	1 457,00	21
10995500	Atellica IM Calibrator A (FT3, T3, T4, T-Up, FT4)	2 x 2 x 5 mL	1 035,00	21
10995503	Atellica IM Calibrator B (ThCG, Dig, FSH, LH, PRL, fBHCG)	2 x 2 x 5 mL	1 201,00	21
10995506	Atellica IM Calibrator C (VB12, Ferritin)	2 x 2 x 5 mL	803,00	21
10995509	Atellica IM Calibrator D (AFP, CEA)	2 x 2 x 2 mL	760,00	21
10995512	Atellica IM Calibrator E (Cortisol, Progesterone)	2 x 2 x 2 mL	881,00	21
10995516	Atellica IM Calibrator O (aTPO)	2 x 2 x 1 mL	1 075,00	21
10995517	Atellica IM Calibrator Q (PSA)	2 x 2 x 2 mL	669,00	21
10995519	Atellica IM Calibrator U (Myoglobin)	2 x 2 x 2 mL	1 925,00	21
10995532	Atellica IM CKMB Calibrator	2 x 2 x 2 mL	1 213,00	21
10995542	Atellica IM CpS Calibrator	2 x 2 x 1 mL	1 795,00	21

METODA	Název produktu	Velikost balení	Cena za balení v Kč bez DPH	Výše DPH v %
10995458	Atellica IM APW1 (Ancillary Probe Wash 1)	2 x 25 mL	270,00	21
11417929	Atellica IM Acid	2 x 1500 mL	975,00	21
10998580	Atellica IM APW3 (Ancillary Probe Wash 3)	2 x 25 mL	310,00	21
11481335	Label 2" X 1" Thermal Transfer	1 roll	299,00	21
11417930	Atellica IM Base	2 x 1500 mL	975,00	21
11313505	Humidity Packs	5 pieces	2 250,00	21
11099311	Atellica CH CHK	n.a.	1 308,00	21
11099303	Atellica CH Cleaner	2 x 1.5 L	1 561,00	21
11099302	Atellica CH Conditioner	2 x 1.5 L	1 410,00	21
11099300	Atellica CH Diluent	2 x 1.5 L	1 410,00	21
11099305	Atellica CH IMT Diluent	2 x 1.5 L	2 553,00	21
11099307	Atellica CH LC (lamp coolant)	1 x 250 mL	975,00	21
11099312	Atellica CH RPC1 (reagent probe cleaner 1)	4 x 45 mL	1 976,00	21
11099313	Atellica CH RPC2 (reagent probe cleaner 2)	4 x 45 mL	1 976,00	21
11099309	Atellica CH RPC4 (reagent probe cleaner 4)	4 x 47 mL	1 309,00	21
11099304	Atellica CH IMT Standard A	2 x 1.5 L	2 455,00	21
11099306	Atellica CH IMT Standard B+Salt Bridge	2 x 125 mL	3 922,00	21
11099301	Atellica CH Wash	2 x 1.5 L	1 410,00	21
11099308	Atellica CH WBA (water bath additive)	4 x 18 mL	1 308,00	21
10309546	Cuvettes	3000 pieces	585,00	21
10309547	Sample Tips	6480 pieces	2 430,00	21
10995491	Atellica IM CA 19-9 DIL	2 x 5 mL	209,00	21
10995525	Atellica IM CEA DIL	2 x 5 mL	386,00	21
10995533	Atellica IM CKMB DIL	2 x 5 mL	668,00	21
11098502	Atellica IM Cleaner	2 x 1.5L	5 062,00	21
10995574	Atellica IM Fol DIL	2 x 10 mL	489,00	21
10995576	Atellica IM Folic acid DTT/Releasing Agens	n.a.	786,00	21
10995637	Atellica IM Multi-Diluent 1	2 x 25 mL	530,00	21
10995640	Atellica IM Multi-Diluent 10	2 x 5 mL	397,00	21
10995642	Atellica IM Multi-Diluent 11	2 x 5 mL	280,00	21
10995643	Atellica IM Multi-Diluent 13	2 x 10 mL	2 290,00	21
10995644	Atellica IM Multi-Diluent 2	2 x 10 mL	290,00	21
10995645	Atellica IM Multi-Diluent 3	2 x 5 mL	431,00	21
10995682	Atellica IM T3/T4/VB12 Ancillary Reagent	2 x 25 mL	192,00	21
10995691	Atellica IM ThCG DIL	2 x 25 mL	468,00	21
10995716	Atellica IM VB12 DIL	2 x 5 mL	451,00	21

10995718	Atellica IM VB12 DTT/DTT Releasing Agens	1 Kit	484,00	21
11098501	Atellica IM Wash	1 x 3000 mL	520,00	21
11099327	Atellica CH Dilution Cuvette Segment	5 segments x 23 cuvettes	10 700,00	21
11099326	Atellica CH Reaction Cuvette Segment	5 segments x 17 cuvettes	12 038,00	21
11069062	Tube Top Sample Cap 2 ml		1 800,00	21
11069061	Tube Top Sample Cup 1ml	1000 pieces	1 800,00	21
11202700	Atellica IM PCT QC (B.R.A.H.M.S)	2 x 2 x 2 mL	2 574,00	21