

Zadávací dokumentace veřejné zakázky

„Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika“

Zadávací dokumentace obsahuje:

- | | |
|---|-------------|
| • Podmínky zadávacího řízení | Svazek č. 1 |
| • Formulář nabídky | Svazek č. 2 |
| • Obchodní podmínky | Svazek č. 3 |
| • Soupis požadovaného zařízení | Svazek č. 4 |
| • Projektová dokumentace | Svazek č. 5 |
| • Servisní smlouva CT | Svazek č. 6 |
| • Dodatečné informace k zadávacím podmínkám (v případě že budou vydány) | |

Obsah zadávací dokumentace (zadávací podmínky) tvoří souhrn údajů a dokumentů nezbytných pro zpracování nabídky.

Oznámení o zahájení zadávacího řízení bylo zveřejněno ve Věstníku veřejných zakázek.

Zadávací dokumentace předmětné veřejné zakázky je zveřejněna a dostupná v elektronické podobě na této adrese:

- Profil zadavatele: https://zakazky.krajbezkorupce.cz/profile_display_110.html

Zadávací dokumentace je vypracována jako podklad pro zpracování a podání nabídek do otevřeného řízení dle § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“), k nadlimitní veřejné zakázce na dodávky a služby, a spolu se všemi svými částmi představuje soubor dokumentů, údajů, požadavků a technických podmínek zadavatele vymezujících, zejména předmět veřejné zakázky a požadavky na prokázání splnění kvalifikace účastníků.

Práva, povinnosti či podmínky v této zadávací dokumentaci neuvedené se řídí ZZVZ.

Podáním nabídky do tohoto zadávacího řízení přijímá a akceptuje účastník plně a bez výhrad zadávací podmínky, včetně případných dodatečných informací k zadávacím podmínkám. Zadavatel předpokládá, že účastník před podáním nabídky pečlivě prostuduje všechny pokyny, specifikace a termíny obsažené v zadávacích podmínkách a bude se jimi řídit. Pokud účastník neposkytne včas všechny požadované informace a dokumenty nebo pokud jeho nabídka nebude v každém ohledu odpovídat zadávacím podmínkám, může tato skutečnost mít za důsledek vyloučení účastníka zadávacího řízení.

Zadavatel nemůže vzít v úvahu žádnou výhradu účastníka k zadávacím podmínkám obsaženou v jeho nabídce. Jakákoliv výhrada bude znamenat vyloučení účastníka zadávacího řízení.

V souladu s ustanovením § 37 zákona, stanovil zadavatel podmínky účasti v předmětném zadávacím řízení, které jsou uvedeny v jednotlivých svazcích zadávací dokumentace. Tyto podmínky vymezují charakteristiky a požadavky dodavatele předmětné zakázky (podmínky kvalifikace), obchodní

podmínky a technické parametry a požadavky na požadované služby, které jsou předmětem veřejné zakázky.

Ve Vyškově, dne

.....
Ing. Jaromír Herzán
vedoucí obchodního oddělení
Nemocnice Vyškov, p. o.

PODMÍNKY ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ

veřejné zakázky na poskytnutí dodávek zadávané formou otevřeného řízení, dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“ nebo „ZZVZ“)

Název veřejné zakázky:

Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika

I. Údaje o zahájení zadávacího řízení

Název veřejné zakázky: Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika (dále také zakázka).

Druh veřejné zakázky: dodávky nadlimitní veřejná zakázka.

Forma zadávacího řízení: Otevřené řízení

Zadávací řízení bylo zahájeno odesláním oznámení o zahájení zadávacího řízení k uveřejnění v informačním systému – Věstníku veřejných zakázek podle § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“).

II. Údaje o zadavateli

Název zadavatele: Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace
IČ a DIČ: 00839205, není plátcem DPH
Sídlo zadavatele: Nosálovice, 682 01 Vyškov, Purkyňova 235/36 CZ
Statutární zástupce: JUDr. Zdeněk Horák, MBA, ředitel nemocnice
Zastoupený: Ing. Jaromírem Herzánem, vedoucím obchodního oddělení
Tel: +420 517 315 149 Fax: +420 517 315 118
e-mail: herzan@nemvy.cz
Kód NUTS: CZ 064
Kód obce zadavatele (ZÚJ): 592889
Kontaktní osoba: Milan Pavlun

Tel: 603 251 031
e-mail: pavlunmilan@centrum.cz

Identifikační údaje osoby podílející se na vypracování zadávací dokumentace

PAVLUN s.r.o. zastoupená Milanem Pavlunem
Tel: 603 251 031
e-mail: pavlunmilan@centrum.cz
Sídlo: Pivovarská 513/5c, 682 01 Vyškov CZ

Zadavatel upozorňuje, že je vázán § 211 odst. 3 zákona stanovujícím povinnost písemné elektronické komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem, která se vztahuje na veškeré předkládané doklady, včetně dokladů předkládaných vybraným dodavatelem na základě výzvy dle § 122 odst. 3 a 5 zákona. Po podání nabídek do předmětného zadávacího řízení bude veškerá komunikace zadavatele s dodavateli probíhat prostřednictvím elektronického nástroje E-ZAK (dále jen „E-ZAK“) dostupného na URL adrese:
https://zakazky.krajbezkorupce.cz/profile_display_110.html.

V zadávací dokumentaci jsou uvedeny zadávací podmínky dle ust. § 36 zákona, kterým vymezuje předmět veřejné zakázky v podrobnostech nezbytných pro zpracování nabídky. Zadávací dokumentace obsahuje doplňující informace a zadávací podmínky, které budou zadavatelem posuzovány, a jejich nesplnění vede k vyřazení nabídek ze zadávacího řízení. Zadávací dokumentace je pro účastníka

o veřejnou zakázku závazná.

Obsah zadávací dokumentace

1. Předmět veřejné zakázky	3
1.1. Popis předmětu zakázky	3
2. Předpokládaná hodnota veřejné zakázky	3
3. Jistota.....	3
4. Vyhrazená změna závazku.....	3
5. Požadavky na varianty nabídky	3
6. Části veřejné zakázky	4
7. Požadavky na jednotný způsob zpracování nabídkové ceny	4
8. Obchodní podmínky, včetně platebních podmínek	4
9. Předpokládaná doba plnění veřejné zakázky.....	4
10. Místo plnění veřejné zakázky	4
11. Komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem	5
12. Kvalifikace dodavatelů	5
13. Podmínky pro využití poddodavatelů	7
14. Způsob hodnocení nabídek	7
15. Další požadavky na zpracování nabídky.....	8
16. Podmínky uzavření smlouvy.....	8
17. Přístup k zadávací dokumentaci, vysvětlení zadávací dokumentace	9
18. Prohlídka místa plnění	9
19. Forma podání nabídky, podání nabídky	9
20. Otevírání nabídek v elektronické podobě.....	9
21. Zadávací lhůta	9
22. Podmínky a požadavky pro plnění veřejné zakázky	9
23. Technické podmínky	10
24. Ostatní ujednání	10
25. Ochrana osobních údajů.....	10

ZADÁVACÍ PODMÍNKY

1. Předmět veřejné zakázky

1.1 Popis předmětu plnění

Předmětem veřejné zakázky je:

Předmětem veřejné zakázky, je:

- dodávka zdravotnické techniky (dále také jen „zařízení“) do nově budované přístavby budovy „A“ zahrnujících pracoviště urgentního příjmu II. typu, které mají sloužit ke každodennímu poskytování odborné urgentní zdravotnické péče pacientům Nemocnice Vyškov.
- Poskytnutí pozáručního servisu na dodávaný zdravotnický přístroj - RTG přístroj C-rameno pojízdný (1ks), a to v délce minimálně na dobu 72 měsíců ode dne skončení záruční doby.

Předpokládá se, že v průběhu stavebního ukončení realizace nově budované přístavby budovy urgentního příjmu budou nově vzniklé prostory vybaveny zdravotnickou technikou a mobiliářem. Součástí předmětu veřejné zakázky je i montáž a instalace dodaných zařízení v budově, uvedení do provozu, zaškolení obsluhy a úklid po provedené montáži včetně likvidace použitých obalů.

Předmět veřejné zakázky je podrobněji specifikován v Obchodních podmínkách, Soupisu požadovaného vybavení a Projektu zdravotnické technologie, které tvoří jednotlivé svazky této zadávací dokumentace. Předmět veřejné zakázky bude dodán v provedení a kvalitě dle této zadávací dokumentace. Pro vymezení předmětu veřejné zakázky a množství jednotlivých prvků je rozhodující oceněný Soupis požadovaného vybavení, který tvoří svazek č. 4 této zadávací dokumentace.

KLASIFIKACE PŘEDMĚTU VEŘEJNÉ ZAKÁZKY (CPV):

- 33000000-0 Zdravotnické přístroje, farmaceutika a prostředky pro osobní péči
- 33100000-1 Zdravotnické přístroje
- 33192000-2 Lékařský nábytek
- 34911100-7 Vozíky
- 39122100-4 Skříně;
- 50421200-4 Opravy a údržba rentgenových přístrojů

Odpovědné zadávání

Zadavatel má zájem zadat veřejnou zakázku v souladu se zásadami sociálně odpovědného veřejného zadávání. Sociálně odpovědné veřejné zadávání kromě důrazu na čistě ekonomické parametry zohledňuje také související dopady zakázky zejména v oblasti zaměstnanosti, sociálních a pracovních práv a životního prostředí. Zadavatel od dodavatele vyžaduje, aby při plnění předmětu veřejné zakázky zajistil legální zaměstnávání, férové a důstojné pracovní podmínky a odpovídající úroveň bezpečnosti práce pro všechny osoby, které se budou na plnění předmětu veřejné zakázky podílet. Vybraný dodavatel je povinen zajistit splnění tohoto požadavku zadavatele i u svých poddodavatelů. Aspekty společensky odpovědného zadávání veřejných zakázek jsou zohledněny v textu obchodních podmínek.

2. Předpokládaná hodnota veřejné zakázky

Předpokládaná hodnota předmětné veřejné zakázky je stanovena na základě údajů a informací o zakázkách stejného či podobného předmětu plnění.

Předpokládaná hodnota veřejné zakázky celkem je 32 515 800,- Kč bez DPH.

Předpokládaná hodnota veřejné zakázky je zadavatelem zároveň stanovena jako cena maximální a nejvýše přípustná. Zadavatel v souladu s § 48 odst. 2 písm. a) ZZVZ vyloučí z tohoto zadávacího řízení vybraného dodavatele, jehož nabídka bude obsahovat celkovou nabídkovou cenu vyšší, než je nejvýše přípustná (maximální) hodnota této veřejné zakázky.

3. Jistota

Zadavatel nepožaduje.

4. Vyhrazená změna závazku

Zadavatel si nevyhrazuje změnu závazku ze smlouvy na veřejnou zakázku dle § 100 odst. 1 zákona.

5. Požadavky na varianty nabídky

Zadavatel nepřipouští varianty nabídky podle § 102 odst. 1 zákona.

6. Části veřejné zakázky

Zadavatel nepřipouští podání nabídky pouze na část veřejné zakázky. Zakázka není dělena na části.

7. Požadavky na jednotný způsob zpracování nabídkové ceny

- 7.1. Zadavatel požaduje pro účely zadávacího řízení zpracování nabídkové ceny jako celkové ceny za celý předmět plnění veřejné zakázky. Nabídková cena musí vycházet ze zadavatelem určeného předmětu plnění veřejné zakázky, včetně všech souvisejících poplatků dodavatele, např. dopravy na místo určení, montáže a zaškolení pracovníků, balné a dopravné do místa plnění, cla, sestavení, případné zapojení a uvedení do provozu, zaškolení zaměstnanců příslušných oddělení Nemocnice Vyškov, p. o., zpracování potřebných revizních zpráv elektra (po zprovoznění) atd.
- 7.2. Nabídková cena bude stanovena jako cena „nejvýše přípustná“ a musí v ní být zahrnuty veškeré náklady dodavatele, spojené s realizací předmětu veřejné zakázky, včetně těch, které nejsou zadávací dokumentací výslovně uvedeny, ale o kterých dodavatel vzhledem ke svým odborným znalostem s vynaložením veškeré odborné péče věděl, nebo měl a mohl vědět.
- 7.3. Nabídková cena bude v návrhu smlouvy uvedena v české měně, a to ve formátu cena v Kč bez daně z přidané hodnoty (DPH), DPH a cena v Kč včetně DPH. Pokud účastník hodlá nabídnout slevu z ceny, musí slevu promítnout přímo do nabídkové ceny. Jiná forma slevy nabídkové ceny se nepřipouští.
- 7.4. Celková nabídková cena je pro zadavatele rozhodující cena uvedená účastníkem ve formuláři nabídky (svazek č. 2 – Formulář nabídky) Nabídková cena účastníka za realizaci veřejné zakázky (v Kč bez DPH).

8. Obchodní podmínky, včetně platebních podmínek

8.1 Obchodní podmínky

Dodavatel poskytne na dodávku plnou záruku za kvalitu min. 24 měsíců.

Poskytnutá záruka znamená, že dodané zboží bude po tuto dobu plně funkční a bude mít vlastnosti odpovídající obsahu technických norem, eventuálně dalších technických požadavků či norem, např. ISO, které má dané zboží nebo výrobek splňovat, a které se na dané zboží a výrobky vztahují, a bude mít vlastnosti uváděné výrobcem či prodávajícím. Pokud bude předepsáno tuto skutečnost potvrdit odbornou (periodickou) kontrolou, je součástí bezplatné záruky také provedení takové kontroly a předání příslušné dokumentace o kontrole kupujícímu.

Kompletní obchodní podmínky jsou podrobně popsány v Kupní smlouvě, která je součástí zadávací dokumentace.

8.2 Platební podmínky

Zadavatel nebude poskytovat zálohy. Splatnost faktur, které budou současně daňovým dokladem, činí **30 kalendářních dnů** dní od doručení faktury.

Platby budou probíhat výhradně v CZK a rovněž veškeré cenové údaje budou v této měně.

Platební podmínky jsou podrobně uvedeny v Kupní smlouvě, která tvoří součást zadávací dokumentace.

9. Předpokládaná doba plnění veřejné zakázky

Předpokládané zahájení plnění veřejné zakázky:	05.2025
Předpokládané ukončení plnění veřejné zakázky:	11.2025

10. Místo plnění veřejné zakázky

Místem plnění je Nemocnice Vyškov, adresa odběrného místa: Purkyňova 235/36, Nosálovice, 682 01 Vyškov

11. Komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem

V souladu s § 211 zákona bude probíhat písemná komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem elektronicky.

12. Kvalifikace dodavatelů

Zadavatel požaduje splnění kvalifikace, přičemž splněním kvalifikace se rozumí:

- prokázání základní způsobilosti** dle ustanovení § 74 zákona,
- prokázání profesní způsobilosti** dle ustanovení § 77 zákona,
- prokázání technické kvalifikace** dle ustanovení § 79 odst. 2 zákona.

12.1 Základní způsobilost

Základní způsobilost splní účastník zadávacího řízení:

- který nebyl v zemi svého sídla v posledních 5 letech před zahájením zadávacího řízení pravomocně odsouzen pro trestný čin uvedený v příloze č. 3 k zákonu nebo obdobný trestný čin podle právního řádu země sídla dodavatele; k zahlázeným odsouzením se nepřihlíží; jde-li o právnickou osobu, musí tuto podmínku splňovat jak tato právnická osoba, tak zároveň každý člen statutárního orgánu. Je-li členem statutárního orgánu dodavatele právnická osoba, musí výše uvedenou podmínku splňovat jak tato právnická osoba, tak každý člen statutárního orgánu této právnické osoby a také osoba zastupující tuto právnickou osobu v statutárním orgánu dodavatele.

Podává-li nabídku pobočka závodu zahraniční právnické osoby, musí výše uvedenou podmínku splňovat tato právnická osoba a vedoucí pobočky závodu. Podává-li nabídku pobočka závodu české právnické osoby, musí výše uvedenou podmínku splňovat jak tato právnická osoba, tak každý člen statutárního orgánu této právnické osoby a také osoba zastupující právnickou osobu v statutárním orgánu dodavatele a rovněž vedoucí pobočky;

- který nemá v České republice nebo v zemi svého sídla v evidenci daní zachycen splatný daňový nedoplatek,
- který nemá v České republice nebo v zemi svého sídla splatný nedoplatek na pojistném nebo na penále na veřejné zdravotní pojištění,
- který nemá v České republice nebo v zemi svého sídla splatný nedoplatek na pojistném nebo na penále na sociální zabezpečení a příspěvku na státní politiku zaměstnanosti,
- který není v likvidaci, nebylo proti němu vydáno rozhodnutí o úpadku, nebyla vůči němu nařízena nucená správa podle jiného právního předpisu nebo v obdobné situaci podle právního řádu země sídla dodavatele.

Prokázání splnění základní způsobilosti

Dodavatel prokazuje splnění podmínek základní způsobilosti ve vztahu k České republice předložením prostých kopií:

- a) příslušných výpisů z evidence Rejstříku trestů fyzických a právnických osob ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. a) zákona,
 - b) potvrzení příslušného finančního úřadu ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. b) zákona,
 - c) písemného čestného prohlášení ve vztahu ke spotřební dani ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. b) zákona,
 - d) písemného čestného prohlášení ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. c) zákona,
 - e) potvrzení příslušné okresní správy sociálního zabezpečení ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. d) zákona,
 - f) výpisu z obchodního rejstříku, nebo předložením písemného čestného prohlášení v případě, že není v obchodním rejstříku zapsán, ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. e) zákona.
- Splnění základní způsobilosti může dodavatel nahradit, v souladu s § 86 odst. 2) zákona, předložením dokladů čestným prohlášením.

12.2 Profesní způsobilost

Splnění profesní způsobilosti prokáže dodavatel, **který podává nabídku**, předložením prosté kopie:

- a) dle ust. § 77 odst. 1 zákona ve vztahu k České republice předložením výpisu z obchodního rejstříku, nebo jiné obdobné evidence, pokud jiný právní předpis zápis do takové evidence vyžaduje.
- b) dokladu o oprávnění k podnikání v rozsahu odpovídajícím předmětu veřejné zakázky, pokud jiné právní předpisy takové oprávnění vyžadují; takovým dokladem se rozumí zejména výpis ze živnostenského rejstříku s předmětem podnikání:
 - „Výroba, obchod a služby neuvedené v přílohách 1 až 3 živnostenského zákona“ či jeho ekvivalent

12.3 Technická kvalifikace

Splnění technické kvalifikace dle ust. § 79 odst. 2 písm. b) zákona prokáže dodavatel předložením seznamu obsahujícího minimálně 2 významné dodávky poskytnuté za poslední 3 roky před zahájením zadávacího řízení na obdobné plnění, které je předmětem této zakázky to formou dodavatelem vyplněného seznamu – tabulky uvedené ve formuláři nabídky – svazek č. 2 této zadávací dokumentace.

nebo

Dodavatel ve své nabídce předloží prosté kopie smluv s objednateli a prosté kopie dokladů o uskutečnění plnění dodavatele za poslední 3 roky před zahájením tohoto zadávacího řízení.

Zadavatel v souladu s ustanovením § 73 odst. 6 písm. b) zákona stanovuje minimální úroveň pro splnění tohoto kritéria technické kvalifikace vzhledem ke složitosti a rozsahu předmětu této veřejné zakázky takto:

minimální úroveň pro splnění tohoto kritéria technické kvalifikace:

Kritéria technické kvalifikace podle ustanovení § 79 odst. 2 písm. b) ZZVZ se prokazují předložením seznamu významných dodávek poskytnutých dodavatelem za poslední 3 roky před koncem lhůty pro podání nabídek, a to včetně uvedení ceny a doby jejich poskytnutí a identifikace objednatele; zadavatel v rámci daného kritéria požaduje prokázání realizace alespoň dvou významných dodávek obdobného předmětu, jako je předmět této VZ specifikovaného ve svazku č. 4 této zadávací dokumentace **(dodávka zdravotnické techniky v minimálním počtu alespoň 10 kusů v rámci 1 dodávky)** včetně jeho montáže ve finančním objemu každé z těchto dodávek minimálně ve výši **15 000 000,- Kč bez DPH** (formou vyplnění příslušné sekce ve formuláři nabídky, jehož vzor tvoří svazek č. 2 této zadávací dokumentace).

Pro posouzení rozhodného období poskytnutí významných dodávek je podstatný termín dokončení dodávky. V případě, že termín dokončení dodávky nebude spadat do období 3 let před koncem lhůty pro podání nabídek, má se za to, že dodávka nebyla poskytnuta v rozhodném období.

Zadavatel dle § 79 odst. 4 ZZVZ připouští možnost použít k prokázání splnění tohoto kritéria kvalifikace i stavební práce splňující výše uvedené požadavky zadavatele, které dodavatel poskytl:

- a) společně s jinými dodavateli, nebo
- b) jako poddodavatel;

přičemž ale z přeložených dokladů musí být jednoznačně patrné, v jakém rozsahu se na plnění těchto zakázek dodavatel podílel a zároveň že tento podíl splňuje uvedené požadavky zadavatele. V souladu s

ustanovením § 79 odst. 3 zákona se doba stanovená zadavatelem považuje za splněnou, pokud byla dodávka uvedená v příslušném seznamu v průběhu této doby dokončena; to neplatí u zakázek pravidelné povahy, u nichž se pro účely prokázání technické kvalifikace považuje za rozhodný rozsah zakázky realizovaný v průběhu doby stanovené výše.

12.4 Prokázání kvalifikace v případě podání společné nabídky

Má-li být předmět veřejné zakázky plněn několika dodavateli společně a za tímto účelem podávají či hodlají podat společnou nabídku, je dle § 82 zákona každý z dodavatelů povinen prokázat splnění základní způsobilosti podle § 74 zákona a profesní způsobilosti podle § 77 odst. 1 (výpis z obchodního rejstříku) zákona samostatně a v plném rozsahu.

12.5 Zvláštní způsoby prokázání kvalifikace

Použití výpisu ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů

Předloží-li dodavatel zadavateli výpis ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů ve lhůtě pro prokázání splnění kvalifikace, nahrazuje tento výpis prokázání splnění základní způsobilosti podle § 74 zákona a profesní způsobilosti podle § 77 zákona v tom rozsahu, v jakém doklady prokazující splnění profesní způsobilosti pokrývají požadavky veřejného zadavatele na prokázání splnění profesní způsobilosti pro plnění veřejné zakázky.

Výpis ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů nesmí být k poslednímu dni, ke kterému má být prokázáno splnění kvalifikace, starší než 3 měsíce.

Prokazování kvalifikace certifikátem

Předloží-li dodavatel veřejnému zadavateli platný certifikát vydaný v rámci systému certifikovaných dodavatelů, který obsahuje náležitosti stanovené v § 239 zákona, nahrazuje tento certifikát v rozsahu v něm uvedených údajů prokázání splnění kvalifikace dodavatelem. Dodavatel je kvalifikovaný v rozsahu uvedeném na certifikátu.

Doklady o kvalifikaci – systém e-Certis § 86 odst. 1 zákona

Za účelem prokázání kvalifikace zadavatel přednostně vyžaduje doklady evidované v systému, který identifikuje doklady k prokázání splnění kvalifikace (systém e-Certis).

Prokazování kvalifikace jednotným evropským osvědčením pro veřejné zakázky

Kvalifikaci může účastník zadávacího řízení prokázat v souladu s § 87 zákona Jednotným evropským osvědčením pro veřejné zakázky.

12.6 Pravost a stáří dokladů a změny v kvalifikaci dodavatele

Stáří dokladů k prokázání splnění kvalifikace

Doklady prokazující základní způsobilost podle § 74 a profesní způsobilost podle § 77 odst. 1 musí prokazovat splnění požadovaného kritéria způsobilosti nejpozději v době 3 měsíců přede dnem zahájení zadávacího řízení.

Změny v kvalifikaci

Dojde-li po předložení dokladů, nebo prohlášení o kvalifikaci v průběhu zadávacího řízení k takové změně v kvalifikaci účastníka zadávacího řízení, která by jinak znamenala nesplnění kvalifikace, je účastník zadávacího řízení povinen nejpozději do 5 pracovních dnů tuto skutečnost zadavateli písemně oznámit a nejpozději do 10 pracovních dnů od oznámení této změny zadavateli předložit nové doklady nebo prohlášení ke kvalifikaci. Nesplnění této povinnosti je důvodem pro bezodkladné vyloučení účastníka zadávacího řízení.

13. Podmínky pro využití poddodavatelů

- 14.1. Vybraný dodavatel je povinen ve smyslu § 105 odst. 4 zákona předložit zadavateli identifikační údaje poddodavatelů výše uvedených dodávek, a to nejpozději do 10 pracovních dnů od doručení oznámení o výběru dodavatele, pokud jsou mu známi. Poddodavatelé, kteří nebyli identifikováni podle věty první a kteří by se měli následně zapojit do plnění veřejné zakázky, musí být identifikováni před zahájením plnění veřejné zakázky poddodavatelem.

- 14.2. V případě, že dodavatel bude používat na některou činnost předmětu zakázky poddodavatele, musí tento poddodavatel splňovat podmínky stanovené touto zadávací dokumentací minimálně v rozsahu na činnosti, které bude v rámci předmětné zakázky provádět.

14. Způsob hodnocení nabídek

- 15.1. Základním kritériem hodnocení pro zadání veřejné zakázky je **ekonomická výhodnost nabídky**.

Základním kritériem hodnocení je ekonomická výhodnost nabídky, která bude hodnocena podle nejnížší nabídkové ceny. Hodnocena bude celková výše nabídkové ceny za plnění veřejné zakázky v Kč bez DPH uvedená ve Formuláři nabídky. V případě stejné výše nabídkové ceny u více účastníků bude jako nejvýhodnější vybrána nabídka účastníka:

- losem za přítomnosti dotčených účastníků.

- 15.2. Posouzení nabídek

Posouzení nabídek proběhne až po hodnocení nabídek. Nejprve budou nabídky vyhodnoceny podle kritérií hodnocení a poté provede ustavená komise posouzení nabídky vybraného účastníka zadávacího řízení (toho, jehož nabídka bude po provedeném hodnocení umístěna na prvním pořadí) z hlediska splnění podmínek účasti, z hlediska splnění zadávacích podmínek, z hlediska mimořádně nízké nabídkové ceny. Pokud zadavatel shledá v nabídce rozpor proti stanoveným podmínkám, vyžádá si jejich objasnění, popřípadě doplnění. K objasnění či doplnění nabídky poskytne komise účastníkovi zadávacího řízení přiměřenou lhůtu podle povahy žádosti zadavatele. Pokud účastník zadávacího řízení na žádost zadavatele ve stanovené lhůtě neodpoví, může být ze zadávacího řízení vyloučen. To platí i v případě, pokud objasnění či doplnění nabídky obsahuje nesprávné či neúplné údaje nebo doklady.

15. Další požadavky na zpracování nabídky

- 15.1. Dodavatel může podat v zadávacím řízení jen jednu nabídku.
- 15.2. Dodavatel, který podal nabídku v zadávacím řízení, nesmí být současně osobou, jejímž prostřednictvím jiný dodavatel v tomtéž zadávacím řízení prokazuje kvalifikaci.
- 15.3. Součástí nabídky musí být:
- 15.3.1. Vyplněný Formulář nabídky (svazek č. 2), jehož vzor je součástí zadávací dokumentace.
- 15.3.2. Příloha č.1 závazného návrhu Kupní smlouvy – vyplněný a oceněný Soupis požadovaného vybavení (svazek č. 4 ZD), který musí být vyplněný účastníkem zadávacího řízení v intencích této zadávací dokumentace a podepsaný osobou oprávněnou za účastníka zadávacího řízení jednat.
- 15.3.3. Prostá kopie dokladu o registraci nebo ohlášení ve smyslu zákona č.375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, a to pro výrobu, dovoz a distribuci nabízených prostředků (zdravotnické techniky) a zároveň pro jejich servis (v případě poddodávek předloží dodavatel registraci poddodavatele), součástí bude i prostá kopie platného potvrzení Státního ústavu pro kontrolu léčiv o oprávněnosti provádět servis nabízených zdravotnických prostředků – zdravotnické techniky (dokladem se v tomto případě rozumí potvrzení o splnění ohlašovací povinnosti vydané Státním ústavem pro kontrolu léčiv v souladu s § 23 odstavec 1 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů).
- 15.4. Technická část nabídky
Účastník zadávacího řízení je povinen prokázat v nabídce splnění či případné překročení požadovaných technických parametrů, a to předložením technické části nabídky. Základní požadavky na dodávané zařízení, které musí všichni účastníci zadávacího řízení ve svých nabídkách respektovat, jsou vymezeny technickou specifikací (viz Svazek č. 4 – Soupis požadovaného zařízení). Zařízení nabízené dodavatelem musí vymezené parametry splňovat nebo může vykazovat parametry lepší. Technická část nabídky musí obsahovat:
- 15.4.1. Vyplněný a podepsaný Svazek č.4 ZD – Soupis požadovaného zařízení ve formátu *pdf a *xls.

- 15.4.2. Popis - technické nebo katalogové listy nabízeného zařízení včetně typového označení a označení výrobce ke každé samostatné položce nabídky. Z předložených dokladů musí být zřejmé, že nabízené zařízení včetně všech jednotlivých položek nabídky, splňuje minimální technické parametry stanovené zadavatelem ve Svazku č.4 – Soupis požadovaného zařízení.
- 15.4.3. Doklad o oprávnění k provádění servisu – není-li výrobcem účastník ZŘ dodá souhlas či pověření výrobce k provádění servisu, údržby kontrol nabízeného zboží (nabízeného v ČR) ke každé samostatné položce nabídky.
- 15.5. Doklady nebo technické dokumenty požadované v této zadávací dokumentaci
- 15.6. Nabídka a všechny doklady v ní předložené budou zpracovány v českém nebo slovenském jazyce. V případě dokladů vydaných v jiném jazyce než českém nebo slovenském, připojí dodavatel v nabídce jejich překlad do českého jazyka. Doklad ve slovenském jazyce a doklad o vzdělání v latinském jazyce se předkládají bez překladu.
- 15.7. Zadavatel vyloučí účastníka zadávacího řízení, který podal na předmětnou veřejnou zakázku více nabídek samostatně nebo společně s jinými dodavateli, nebo podal nabídku a současně je osobou, jejímž prostřednictvím jiný účastník zadávacího řízení v tomtéž zadávacím řízení prokazuje kvalifikaci.
- 15.8. Součástí nabídky nemusí být vlastní text návrhu kupní smlouvy, pouze zadavatelem stanovené přílohy v tomto článku.

16. Podmínky uzavření smlouvy

Vybraný dodavatel je povinen splnit další podmínky pro uzavření smlouvy, pokud je zadavatel v této zadávací dokumentaci stanovil. Zadavatel bude před uzavřením smlouvy od vybraného dodavatele vyžadovat předložení originálů nebo ověřených kopií dokladů o jeho kvalifikaci (pokud je dodavatel nepředložil v rámci své nabídky).

U vybraného dodavatele, je-li právnickou osobou, zadavatel zjistí údaje o jeho skutečném majiteli podle zákona upravujícího evidenci skutečných majitelů (dále jen "skutečný majitel") z evidence skutečných majitelů podle téhož zákona.

Zadavatel vyloučí vybraného dodavatele, je-li českou právnickou osobou, která má skutečného majitele, pokud nebylo možné zjistit údaje o jeho skutečném majiteli z evidence skutečných majitelů; k zápisu zpřístupněnému v evidenci skutečných majitelů po odeslání oznámení o vyloučení dodavatele se nepřihlíží.

Vybraného dodavatele, je-li zahraniční právnickou osobou, zadavatel vyzve k předložení výpisu ze zahraniční evidence obdobné evidenci skutečných majitelů nebo, není-li takové evidence,

- a) ke sdělení identifikačních údajů všech osob, které jsou jeho skutečným majitelem, a
- b) k předložení dokladů, z nichž vyplývá vztah všech osob podle písmene a) k dodavateli; těmito doklady jsou zejména:
 1. výpis ze zahraniční evidence obdobné veřejnému rejstříku,
 2. seznam akcionářů,
 3. rozhodnutí statutárního orgánu o vyplacení podílu na zisku,
 4. společenská smlouva, zakladatelská listina nebo stanovy.

17. Přístup k zadávací dokumentaci, vysvětlení zadávací dokumentace

- 17.1. Úplná verze zadávací dokumentace v elektronické podobě byla zveřejněna na profilu zadavatele: https://zakazky.krajbezkorupce.cz/profile_display_110.html.
- 17.2. Žádost o vysvětlení zadávací dokumentace je možno doručit písemně – elektronicky, nejpozději 8 pracovních dnů před uplynutím lhůty pro podání nabídek.
- 17.3. Vysvětlení, včetně přesného znění dotazu a odpovědi Zadavatele, budou zveřejněny na Profilu Zadavatele na internetové adrese: https://zakazky.krajbezkorupce.cz/profile_display_110.html. Zadavatel upozorňuje účastníky na povinnost pravidelných kontrol profilu zadavatele pro případné získání vysvětlení zadávací dokumentace.

18. Prohlídka místa plnění

Vzhledem k tomu, že prostory pro umístění zařízení se budou teprve realizovat, je prohlídka místa plnění zakázky bezpředmětná.

19. Forma podání nabídky, podání nabídky

- 19.1. Nabídky mohou být podávány jen elektronicky prostřednictvím elektronického nástroje E-ZAK.
- 19.2. Lhůta pro podání nabídek je uvedena v Oznámení o zahájení zadávacího řízení uveřejněném ve Věstníku veřejných zakázek.
- 19.3. Podrobné informace o ovládání systému jsou dostupné v uživatelské příručce:
<https://zakazky.krajbezkorupce.cz/data/manual/EZAK-Manual-Dodavatele.pdf>

20. Otevírání nabídek v elektronické podobě

- 20.1. Zadavatel zahájí po uplynutí lhůty pro podání nabídek otevírání nabídek v elektronické podobě zpřístupněním jejího obsahu zadavateli.
- 20.2. Otevírání nabídek v elektronické formě proběhne v souladu s § 109 zákona a je neveřejné.

21. Zadávací lhůta

Zadavatel nestanovil zadávací lhůtu.

22. Podmínky a požadavky pro plnění veřejné zakázky

- 22.1. Zadavatel je povinen ve smyslu § 48 odst. 9 zákona vyloučit vybraného dodavatele z účasti v zadávacím řízení, pokud zjistí, že jsou naplněny důvody pro vyloučení podle § 48 odst. 7 zákona, to znamená, že vybraný dodavatel, který je akciovou společností nebo má právní formu obdobnou akciové společnosti, nemá vydány výlučně zaknihované akcie.
- 22.2. Před podpisem smlouvy předloží vybraný dodavatel zadavateli originály nebo ověřené kopie dokladů o jeho kvalifikaci v elektronické podobě. *(Poznámka: U dokumentů, které má účastník pouze v listinné podobě, je nutné učinit převedení těchto listinných dokumentů do elektronické podoby v souladu s § 22 zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, ve znění pozdějších předpisů).*

23. Technické podmínky

- 23.1. Požadované technické a funkční parametry pro plnění veřejné zakázky dle této zadávací dokumentace jsou obsaženy v této zadávací dokumentaci (svazek č. 4 a č. 5).
- 23.2. Dodavatel musí v rámci své podané nabídky ocenit a nabídnout všechna zadavatelem požadovaná zařízení uvedená v této zadávací dokumentaci svazek č. 4.
- 23.3. Dodavatel v rámci nabídky (ve formuláři nabídky) prohlásí, že:
- 23.3.1. disponuje doklady prokazujícími shodu všech nabízených výrobků (příslušná prohlášení o shodě nebo jiné zákonem stanovené doklady vystavené příslušnými orgány), které dosvědčí, že jsou pro nabízenou zdravotnickou techniku (prostředky) dodržovány příslušné technické specifikace a normy, především požadavky zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů,
 - 23.3.2. dodávané prvky splňují specifikace obsažené v této zadávací dokumentaci (svazek č. 4 a č. 5),
 - 23.3.3. má oprávnění provádět certifikovaný servis,
 - 23.3.4. dodávané prvky (označené v soupisu) splňují požadavky na registraci dle zákona č. 375/2022 Sb o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů,
 - 23.3.5. dodávané prvky splňují požadavky na značku CE,
 - 23.3.6. disponuje certifikovanými osobami pro zaškolení.

24. Ostatní ujednání

- 24.1. Veškeré písemnosti zasílané prostřednictvím elektronického nástroje E-Zak se považují za řádně doručené dnem jejich doručení do uživatelského účtu adresáta v elektronickém nástroji. Na doručení písemnosti nemá vliv, zda byla písemnost jejím adresátem přečtena, případně, zda elektronický nástroj adresátovi odeslal na kontaktní emailovou adresu upozornění o tom,

že na jeho uživatelský účet v elektronickém nástroji byla doručena nová zpráva, či nikoli.

- 24.2. Zadavatel si vyhrazuje právo zrušit zadávací řízení dle ustanovení § 127 zákona.
- 24.3. Zadavatel může v souladu s ust. § 39 odst. 5 zákona ověřovat věrohodnost poskytnutých údajů, dokladů, vzorků nebo modelů a může si je opatřovat také sám. Vzorky může zadavatel podrobovat zkouškám a vycházet z výsledků těchto zkoušek.
- 24.4. Ochrana informací: Za důvěrné se považují údaje nebo sdělení, které dodavatel poskytl zadavateli v zadávacím řízení a označil je jako důvěrné. Za důvěrné informace nelze označit údaje, které má zadavatel povinnost zveřejňovat podle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů.

25. Ochrana osobních údajů

- 25.1. V souvislosti se zadávacím řízením získává zadavatel od účastníků zadávacího řízení kontaktní údaje jejich zaměstnanců, případně dalších pověřených osob a dále osobní údaje k prokázání kvalifikace dle požadavků stanovených v zákoně potažmo v této zadávací dokumentaci. Subjekty údajů jsou v tomto případě zaměstnanci dodavatelů či poddodavatelů, jiné kontaktní osoby (např. jednatele), fyzické podnikající osoby v postavení dodavatele či poddodavatele a dále osoby, jejichž prostřednictvím dodavatel prokazuje kvalifikaci.
- 25.2. V souladu s čl. 14 Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679, obecné nařízení o ochraně osobních údajů (dále jen „Nařízení“), plní tímto zadavatel jakožto příjemce a správce takto získaných osobních údajů svou povinnost informovat tyto subjekty údajů, jak je uvedeno dále.
- 25.3. Zadavatel zpracovává osobní údaje uvedené v nabídkách dodavatelů za účelem zajištění kontaktů mezi zadavatelem a dodavatelem v průběhu zadávacího řízení, dále za účelem provedení hodnocení nabídek a posouzení splnění podmínek účasti v zadávacím řízení stanovených v zákoně č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů a v této zadávací dokumentaci. Zadavatel tedy zpracovává osobní údaje na základě čl. 6 odst. 1 písm. c), e) a f) Nařízení. V případě právního titulu dle čl. 6 odst. 1 písm. f) Nařízení spočívá oprávněný zájem zadavatele ve výběru nejvýhodnějšího dodavatele pro plnění veřejné zakázky v souladu se zákonem o zadávání veřejných zakázek. V případě vybraného dodavatele zpracovává zadavatel dále taktéž kontaktní osobní údaje za účelem splnění smlouvy. Zadavatel tedy zpracovává osobní údaje taktéž na základě čl. 6 odst. 1 písm. b) Nařízení.
- 25.4. Osobní údaje uvedené v nabídkách účastníků mohou být předány externím členům hodnotící komise, externím poradcům a administrátorům v rámci hodnocení a posouzení splnění podmínek účasti a dále orgánům veřejné moci, zejména ÚOHS, z důvodu kontroly průběhu řízení.
- 25.5. Osobní údaje uvedené v nabídkách a získané v průběhu zadávacího řízení jsou zpracovávány po dobu trvání zadávacího řízení a dále po dobu stanovenou v § 216 odst. 1 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, popř. po dobu nezbytně nutnou pro kontrolu ze strany dotačních orgánů či vyplývajících ze zvláštních právních předpisů. Osobní údaje uváděné ve smlouvě s vybraným dodavatelem jsou zpracovávány po dobu plnění smlouvy a dále po dobu nezbytně nutnou pro vymáhání práv a povinností v souvislosti s touto smlouvou., nejméně po dobu stanovení v § 216 odst. 1 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, popř. po dobu nezbytně nutnou pro kontrolu ze strany dotačních orgánů či vyplývajících ze zvláštních právních předpisů.
- 25.6. Subjekt údajů je oprávněn od zadavatele požadovat přístup ke svým osobním údajům dle čl. 15 Nařízení, jejich opravu dle čl. 16 Nařízení, jejich výmaz dle čl. 17 Nařízení, omezení zpracování dle čl. 18 Nařízení, dále je oprávněn vznést námitky dle čl. 21 Nařízení v případě zpracování založeném na právním titulu dle čl. 6 odst. 1 písm. f) Nařízení, a taktéž právo na přenositelnosti údajů dle čl. 20 Nařízení. Pokud se subjekt údajů domnívá, že zpracováním jeho osobních údajů došlo k porušení Nařízení, může podat stížnost dle čl. 77 Nařízení přímo u Úřadu pro ochranu osobních údajů.

- 25.7. Bližší informace ohledně zpracování osobních údajů jsou dále uvedeny na webových stránkách <http://www.nemvy.cz/gdpr>.
- 25.8. Zadavatel jmenoval pověřence pro ochranu osobních údajů, kterého lze kontaktovat na e-mail: poverenec@nemvy.cz.
- 25.9. Dodavatel je povinen splnit vůči subjektům údajů, jejichž osobní údaje byly předány v souvislosti se zadávacím řízením nebo plněním smlouvy s vybraným dodavatelem, svou informační povinnost dle čl. 13 Nařízení a dále jim sdělit výše uvedené informace poskytované zadavatelem dle čl. 14 Nařízení.

Konec: Svazek č. 1 Zadávací dokumentace – Podmínky zadávacího řízení.

Pokyny pro vyplnění formuláře:

Účastník **doplní/vybere z nabídky možností/zaškrtně** žlutě vyznačená pole ve formuláři nabídky.

- Do níže uvedených žlutých polí (např.: **Uvedte název/ Vyberte jednu z možností**) účastník doplní požadovaný text, případně vybere jednu z nabízených možností.
- V případě tvrzení označených tímto žlutým čtvercem: ☐ se účastník rozhodne, zda uvedené tvrzení platí. Pokud ano, klikem do čtverce tvrzení potvrdí (ve čtverci se objeví křížek: ☒).

FORMULÁŘ NABÍDKY**„Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika“**

Druh veřejné zakázky:

Dodávky

Režim veřejné zakázky

Nadlimitní

Druh zadávacího řízení:

Otevřené nadlimitní řízení

Účastník

Název/obchodní firma/ jméno:

Uvedte název

Zastoupený:

Uvedte jméno a funkci

Sídlo/místo podnikání:

Uvedte adresu sídla

IČO:

Uvedte IČO

Kontaktní osoba:

Uvedte jméno kontaktní osoby

E-mail:

Uvedte e-mail

Telefon:

Uvedte telefonní číslo

Základní způsobilost účastníka

Účastník tímto prohlašuje, že splňuje podmínky **základní způsobilosti** dle **§ 74 odst. 1** zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“).

Splňuje ☐

Profesní způsobilost účastníka

Účastník tímto prohlašuje, že splňuje podmínky **profesní způsobilosti** dle **§ 77 odst. 1**, a dále **§ 77 odst. 2 písm. a) a c)** ZZVZ, a sice že:

- je zapsán v obchodním rejstříku nebo jiné obdobné evidence, pokud jiný právní předpis zápis do takové evidence vyžaduje;
- a disponuje živnostenským oprávněním s předmětem podnikání „Výroba, obchod a služby neuvedené v přílohách 1 až 3 živnostenského zákona“ či ekvivalent

Splňuje ☐

Technická kvalifikace účastníka

Účastník tímto prohlašuje, že splňuje technickou kvalifikaci dle § 79 odst. 2 písm. b) ZZVZ uvedenou v článku 6.3. Výzvy k podání nabídek, což prokazuje níže uvedenými významnými dodávkami, a v případě, že bude vybrán k uzavření smlouvy na realizaci veřejné zakázky, doloží tyto skutečnosti předložením originálů či ověřených kopií osvědčení objednatelů o řádném poskytnutí významných dodávek, případně jiných rovnocenných dokumentů.

Splňuje ☐

Významná dodávka č. 1

Název:	Uvedte název referenční zakázky
Popis plnění:	Dodávka zdravotnických přístrojů pro lůžkové provozy zdravotnických zařízení nebo zařízení sociální péče ☐
Objednatel:	Uvedte název objednatele
	Uvedte kontakt na objednatele (e-mail, telefon)
Cena v Kč bez DPH:	Uvedte částku, - Kč bez DPH <i>Zadavatel požaduje, aby cena dodávky byla nejméně 15.000.000, - Kč bez DPH.</i>
Doba poskytnutí:	Od DD/MM/RRRR – do DD/MM/RRRR <i>Zadavatel požaduje, aby významné dodávky byly poskytnuty za poslední 3 roky před zahájením řízení (podstatný je termín dokončení dodávky). Za významné dodávky zadavatel považuje řádně provedené a dokončené dodávky.</i>
Byla dodávka realizována společně s jinými dodavateli/ v pozici poddodavatele?	Vyberte jednu z možností - Pokud ano <i>(účastník uvede, v jakém rozsahu se na plnění významné dodávky podílel)</i>

Významná dodávka č. 2

Název:	Uvedte název referenční zakázky
Popis plnění:	Dodávka zdravotnických přístrojů pro lůžkové provozy zdravotnických zařízení nebo zařízení sociální péče ☐
Objednatel:	Uvedte název objednatele
	Uvedte kontakt na objednatele (e-mail, telefon)
Cena v Kč bez DPH:	Uvedte částku, - Kč bez DPH <i>Zadavatel požaduje, aby cena dodávky byla nejméně 15.000.000, - Kč bez DPH.</i>
Doba poskytnutí:	Od DD/MM/RRRR – do DD/MM/RRRR <i>Zadavatel požaduje, aby významné dodávky byly poskytnuty za poslední 3 roky před zahájením řízení (podstatný je termín dokončení dodávky). Za významné dodávky zadavatel považuje řádně provedené a dokončené dodávky.</i>
Byla dodávka realizována společně s jinými dodavateli/ v pozici poddodavatele?	Vyberte jednu z možností - Pokud ano <i>(účastník uvede, v jakém rozsahu se na plnění významné dodávky podílel)</i>

Využití poddodavatelů

Účastník uvede seznam poddodavatelů v případě, že je mu známo, že je bude využívat k plnění veřejné zakázky.

Seznam případných poddodavatelů

Technické podmínky

Účastník tímto prohlašuje, že

- disponuje doklady prokazujícími shodu všech nabízených výrobků (příslušná prohlášení o shodě nebo jiné zákonem stanovené doklady vystavené příslušnými orgány), které dosvědčí, že jsou pro nabízenou zdravotnickou techniku (prostředky) dodržovány příslušné technické specifikace a normy, především požadavky zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů.
- dodávané prvky splňují specifikace obsažené v zadávací dokumentaci (svazek č. 4 a č. 5).
- dodávané prvky (označené v soupisu) splňují požadavky na registraci dle zákona č. 375/2022 Sb o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů,
- dodávané prvky splňují požadavky na značku CE,
- disponuje certifikovanými osobami pro zaškolení.

Splňuje ☐

Další požadavky na zpracování nabídky

Dodavatel v nabídce předloží prostou kopii dokladu o registraci nebo ohlášení ve smyslu zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, a to pro výrobu, dovoz a distribuci nabízených prostředků (zdravotnické techniky) a zároveň pro jeho servis (v případě poddodávek předloží dodavatel registraci poddodavatele), součástí bude i prostá kopie platného potvrzení Státního ústavu pro kontrolu léčiv o oprávněnosti provádět servis nabízených zdravotnických prostředků – zdravotnické techniky, **která je označena v Soupisu žlutě** (dokladem se v tomto případě rozumí potvrzení o splnění ohlašovací povinnosti vydané Státním ústavem pro kontrolu léčiv v souladu s § 23 odstavec 1 zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů).

Obchodní podmínky

Účastník tímto prohlašuje, že akceptuje a je vázán obchodními a veškerými dalšími podmínkami plnění veřejné zakázky uvedenými v zadávacích podmínkách a v případě, že bude vybrán k uzavření smlouvy na veřejnou zakázku, předloží zadavateli odpovídající návrhy smlouvy.

Akceptuje ☐

Nabídková cena účastníka za realizaci veřejné zakázky (v Kč bez DPH):

Celková cena za poskytnutí celého plnění dle oceněného Soupisu

Uveďte celkovou částku,- Kč bez DPH

Nabídková cena je doložena oceněným Soupisem.

Účastník prohlašuje, že:

- akceptuje a je vázán obchodními a veškerými dalšími podmínkami plnění veřejné zakázky uvedenými v zadávacích podmínkách a v případě, že bude vybrán k uzavření smlouvy na veřejnou zakázku, předloží zadavateli odpovídající návrh kupní smlouvy.
- Veškeré jím nabízené produkty bezvýhradně splňují zadavatelem stanovené parametry ve Svazku č.4 zadávacích podmínek - Technická specifikace předmětu plnění zakázky.
- Účastník není obchodní společností dle § 4b* zákona č. 159/2006 Sb., o střetu zájmů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o střetu zájmů“).
- Neprokazuje kvalifikaci prostřednictvím poddodavatele, který je obchodní společností dle § 4b* zákona o střetu zájmů.

() Znění § 4b zákona o střetu zájmů: „Obchodní společnost, ve které veřejný funkcionář uvedený v § 2 odst. 1 písm. c) nebo jím ovládaná osoba vlastní podíl představující alespoň 25 % účasti společníka v obchodní společnosti, se nesmí účastnit zadávacích řízení podle zákona upravujícího zadávání veřejných zakázek jako účastník nebo poddodavatel, prostřednictvím kterého dodavatel prokazuje kvalifikaci. Zadavatel je povinen takovou obchodní společnost vyloučit ze zadávacího řízení. Zadavatel nesmí obchodní společnosti uvedené ve větě první zadat veřejnou zakázku malého rozsahu, takové jednání je neplatné.“*

- V návaznosti na Nařízení Rady (EU) 2022/576 ze dne 8. dubna 2022, kterým se mění nařízení (EU) č. 833/2014 o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině, účastník:
 - a) není ruským státním příslušníkem, fyzickou či právnickou osobou nebo subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
 - b) není právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a),
 - c) není fyzickou nebo právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který jedná jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmeni a) nebo b).
- Účastník dále prohlašuje, že splnění výše uvedených podmínek se týká i případných poddodavatelů, dodavatelů nebo subjektů, kteří se podílí na plnění veřejné zakázky více než 10 % hodnoty této zakázky, kterými účastník prokazuje kvalifikaci, či s nimi podává společnou nabídku.

Účastník tímto prohlašuje, že veškeré jím výše uvedené údaje odpovídají skutečnosti ke dni podání nabídky, jsou pravdivé a jsou pro účastníka zadávacího řízení závazné pro realizaci předmětu této veřejné zakázky. Toto prohlášení je projevem vážné, pravé a svobodné vůle účastníka zadávacího řízení a nebylo učiněno v tísní či za nápadně nevýhodných podmínek. Na důkaz souhlasu připojuje osoba oprávněná jednat jménem či za účastníka zadávacího řízení svůj vlastnoruční podpis, jak následuje.

V **uved'te místo** dne **klikněte sem a zadejte datum**.

Uved'te jméno účastníka, případně osoby oprávněné jednat za účastníka
(postačí vlastnoruční podpis – není vyžadován elektronický)

Přílohy:

- Oceněný soupis – Vyplněný a podepsaný Svazek č. 4 Zadávací dokumentace
- Prostá kopie dokladu o registraci nebo ohlášení ve smyslu zákona č. 375/2022 Sb.,

KUPNÍ SMLOUVA č....

kterou podle ust. § 2079 a násl. zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku
uzavírají níže uvedeného dne měsíce a roku

Smluvní strany:

Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace

se sídlem Purkyňova 235/36, Nosálovice, 682 01 Vyškov

zapsaná v obchodním rejstříku, vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl Pr vložka 1258

zastoupená: JUDr. Zdeňkem Horákem, MBA – ředitelem Nemocnice Vyškov, příspěvková
organizace ve věcech smluvních.

Zastoupená: Ing. Jaromírem Herzánem – vedoucím obchodního oddělení Nemocnice
Vyškov, příspěvková organizace ve věcech technických

IČ: 00839205

DIČ: CZ00839205

Telefon: 517 315 100

E-mail: horak@nemvy.cz

(dále jen „kupující“)

a

Jméno/název prodávajícího:.....

sídlo: / místo podnikání:

IČO:,

DIČ:,

společnost / fyzická osoba zapsaná v obchodním / živnostenském rejstříku vedeném:

.....

pod značkou / číslem:

zastoupená

bankovní spojení:,

číslo účtu:

jako prodávající na straně druhé (dále jen „Prodávající“)

takto:

1. Úvodní ustanovení

- 1.1. Kupující prohlašuje, že je veřejným zadavatelem ve smyslu § 4 odst. 1 písm. d) zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o VZ“). Kupující je podle zákona o VZ povinen zadat veřejnou zakázku v zadávacím řízení.
- 1.2. Kupující dále prohlašuje, že oznámil zahájení zadávacího řízení v informačním systému způsobem podle § 212 zákona o VZ otevřené řízení ve smyslu § 56 zákona o VZ za účelem zadání veřejné zakázky s názvem „Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika“ (dále jen „Veřejná zakázka“). Na základě výsledku otevřeného řízení byla Veřejná zakázka přidělena Prodávajícímu. Smluvní strany uzavírají tuto smlouvu za účelem splnění předmětu Veřejné zakázky.

2. Smluvní strany

- 2.1. Kupující prohlašuje, že je příspěvkovou organizací zřizovatele Jihomoravského kraje, která se zabývá poskytováním komplexních zdravotnických služeb. Kupující dále prohlašuje, že splňuje veškeré podmínky a požadavky v této smlouvě stanovené a je oprávněn tuto smlouvu uzavřít a řádně plnit závazky v ní obsažené.
- 2.2. Prodávající prohlašuje, že je *právníkou / fyzickou* osobou řádně podnikající podle zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**občanský zákoník**“), a podle zákona č. 455/1991 Sb., ve znění pozdějších předpisů (živnostenský zákon), která se zabývá prodejem, dodávkou, instalací a montáží zdravotnických přístrojů, jakož i dalšího plnění sjednaného v této smlouvě. Prodávající dále prohlašuje, že splňuje veškeré podmínky a požadavky v této smlouvě stanovené, jakož i podmínky stanovené obecně závaznými právními předpisy, a je oprávněn tuto smlouvu uzavřít a řádně plnit závazky v ní obsažené.
- 2.3. Smluvní strany shodně prohlašují, že tuto smlouvu uzavírají jako podnikatelé v souvislosti s jejich činností.

3. Předmět a účel smlouvy

- 3.1. Účelem této smlouvy je pořízení zdravotnické techniky pro nově budovaný Urgentní příjem Nemocnice Vyškov **včetně příslušenství a dalšího vybavení** (dále jen „Zařízení“) specifikované v Příloze č. 1 této smlouvy určeného pro provoz ve zdravotnickém Zařízení.
- 3.2. Touto smlouvou se prodávající zavazuje dodat kupujícímu nové, dosud nepoužité Zařízení, dle technické specifikace uvedené v Příloze č. 1 této smlouvy a převést na kupujícího vlastnické právo k Zařízení. Součástí dodávky Zařízení jsou následující věci, doklady a činnosti nezbytné k řádnému užívání Zařízení:
 - doprava Zařízení na místo plnění,
 - instalace, montáž a uvedení do provozu v souladu s obecně závaznými právními předpisy, zejména zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů, a předpisy výrobce, včetně zajištění bezplatného autorizovaného servisu po celou dobu trvání záruční doby,
 - provedení instruktáže (zaškolení) osob kupujícího v rozsahu dle jeho požadavků, dle požadavků výrobce Zařízení a v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích, to vše v českém jazyce v sídle kupujícího,
 - dodací list včetně výrobních čísel Zařízení, pokud tyto Zařízení mají výrobní čísla,
 - dodání podkladů potřebných pro provoz Zařízení, zejména uživatelských manuálů (návod k obsluze) v českém jazyce, a to jak v tištěné, tak i elektronické podobě,
 - dodání dokladů osvědčujících způsobilost dodávky (Zařízení) k účelu užívání v České republice, prohlášení o shodě dle zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (neobsahuje-li prohlášení o shodě zařazení do klasifikační třídy, doloží prodávající současně i prohlášení o zařazení do příslušné klasifikační třídy, popř. doloží kopii rovnocenných dokladů vydaných v členském státě EU, včetně dodání dokladů, které

osvědčují splnění požadavků kladených na Zařízení, jenž vyplývají ze zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a z prováděcích předpisů,

- likvidaci obalů a odpadu souvisejícího s dodávkou a instalací předmětu plnění,
- poskytnutí plného záručního servisu po dobu 24 měsíců prováděného autorizovanou osobou.

Touto smlouvou se prodávající dále zavazuje k:

- provádění periodických bezpečnostně technických kontrol (BTK), v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a v souladu s doporučením výrobce včetně předávání protokolů z nich Kupujícímu ve lhůtě do 2 týdnů od jejich dokončení, a to po celou dobu záruční lhůty,
- hlídání a dodržování zákonem a výrobcem stanovených termínů BTK po celou dobu záruční lhůty,

s tím, že pokud konkrétní Zařízení dle právních předpisů či doporučení výrobce provádění uvedených činností (nad rámec plnění povinností ze záruky či z odpovědnosti za vady) nevyžadují, tak se tyto další závazky prodávajícího vůči nim neuplatňují.

Uvedené činnosti rovněž tvoří, resp. se považují za součást plnění dle této smlouvy v době sjednané záruční lhůty a prodávající nemá za jejich provádění nárok na jakékoli zvláštní finanční či obdobné kompenzace.

3.3. Technická specifikace Zařízení je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy, která tvoří její nedílnou součást.

3.4. Předmětem této smlouvy je dále závazek kupujícího řádně a včas uskutečňenou dodávku převzít a zaplatit za ni dohodnutou cenu.

4. Místo plnění

4.1. Místem plnění je (dále též jen „**místo plnění**“) u Kupujícího na adrese: Purkyňova 235/36, Nosálovice, 682 01 Vyškov.

5. Doba plnění

5.1. Prodávající se zavazuje fyzicky dodat Zařízení včetně všech součástí a příslušenství v rozsahu nezbytném k řádnému užívání předmětu smlouvy, provést montáž a instalaci Zařízení v místě plnění, zajistit jeho uvedení do provozu a provést instruktáž (zaškolení) obsluhy a uvést Zařízení do provozu, to vše nejpozději do 150-ti dnů od nabytí účinnosti této smlouvy. Vlastní dodávku, montáž Zařízení v místě plnění, zajištění jeho uvedení do provozu a provedení instruktáže (zaškolení) obsluhy a uvedení Zařízení do provozu provede prodávající nejdříve 30 dnů před uplynutím lhůty v předešlé větě stanovené.

6. Kupní cena

6.1. Kupující se zavazuje zaplatit Prodávajícímu kupní cenu za podmínek stanovených v tomto článku smlouvy.

6.2. Kupní cena činí celkem za dodávku Zařízení
(slovy _____)
korun českých) bez daně z přidané hodnoty, tj. _____ (slovy _____)
korun českých) včetně daně z přidané hodnoty.

Kupní cena je podrobně rozepsána dle jednotlivých položek a součástí Zařízení v Příloze č. 1 této smlouvy.

6.3. Kupující zaplatí kupní cenu sjednanou v odst. 6.2. této smlouvy takto:

6.3.1. Platba kupní ceny se uskuteční bezhotovostním převodem na účet prodávajícího na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného prodávajícím. Přílohou faktury bude předávací protokol podepsaný zástupci obou smluvních stran osvědčující dodání

a instalaci předmětu Smlouvy.

- 6.3.2. Každá faktura bude splatná do třiceti (30) kalendářních dnů ode dne jejího vystavení. Prodávající je povinen zaslat fakturu Kupujícímu způsobem uvedeným v odst. 6.6. této smlouvy nejpozději následující pracovní den po jejím vystavení. Faktura bude vystavena nejpozději do patnácti (15) kalendářních dnů ode dne splnění podmínek dle čl. 6.3.1. této smlouvy. Prodávající nemá právo požadovat po Kupujícím zaplacení zálohy.
- 6.4. Kupující je povinen zaplatit Prodávajícímu kupní cenu na základě faktury vystavené v souladu s odst. 6.3.1. této smlouvy a ve lhůtě splatnosti stanovené v odst. 6.3.2. této smlouvy. Kupující zaplatí kupní cenu převodem na bankovní účet Prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy.
- 6.5. Faktura musí být vystavena a zaslána ve formě stanovené v předchozím odstavci této smlouvy a musí obsahovat údaje vyplývající z příslušných právních předpisů a rovněž údaje stanovené v odst. 6.7. této smlouvy.
- 6.6. Faktura Prodávajícího musí dále obsahovat následující údaje: označení smluvních stran a adresy jejich sídla, IČ a DIČ smluvních stran, číslo faktury, den vystavení a den splatnosti faktury, den uskutečnění zdanitelného plnění, označení peněžního ústavu a číslo účtu, na který se má platit v souladu s touto smlouvou, název Veřejné zakázky, fakturovanou částku, event. razítko, podpis oprávněné osoby a případné další náležitosti stanovené příslušnými právními předpisy.
- 6.7. Nebude-li faktura vystavena a zaslána ve stanovené formě, nebo nebude-li obsahovat stanovené náležitosti, nebo v ní nebudou správně uvedené údaje dle této smlouvy, je Kupující oprávněn fakturu vrátit Prodávajícímu ve lhůtě osmi (8) dnů od jejího obdržení. V takovém případě se přeruší běh lhůty splatnosti a nová lhůta splatnosti počne běžet doručením opravené faktury.
- 6.8. Kupní cena uvedená v odst. 6.2. této smlouvy představuje cenu konečnou, která v sobě zahrnuje veškeré náklady spojené s dodávkou, zejména případné daně (zejména daň z přidané hodnoty), poplatky, cla a jiné podobné platby včetně nákladů na balení, dopravu Předmětu smlouvy do místa plnění, montáž, instalaci a pojištění a další související náklady (zejm. na činnosti uvedené v čl. 3.2.), jak vyplývá z této smlouvy. Veškeré náklady spojené s dodávkou, montáží, instalací a uvedením Předmětu smlouvy do běžného provozu nese výlučně Prodávající, pokud tato smlouva výslovně nestanoví jinak.
- 6.9. Kupní cena (nebo její část) se považuje za zaplacenou v okamžiku, kdy byla příslušná částka odepsána z účtu Kupujícího (resp. z účtu, ze kterého bude poukazována) ve prospěch účtu Prodávajícího.
- 6.10. Kupující není v prodlení se splněním svého peněžitého závazku po dobu, po kterou je Prodávající v prodlení se splněním některé ze svých povinností dle tohoto článku smlouvy.
- 6.11. Kupující je oprávněn započíst si jakoukoli svoji peněžitou pohledávku vůči peněžité pohledávce Prodávajícího podle této smlouvy. Kupující je oprávněn odepřít plnění z této smlouvy v případě, že závazek Prodávajícího z této a/nebo jiné smlouvy nebyl splněn řádně nebo včas.

7. Povinnosti Prodávajícího

- 7.1. Prodávající provede ve smyslu čl. 7.2. analýzu stávajícího prostředí Kupujícího za účelem zajištění včasné a řádné dodávky, montáže a instalace Zařízení.
- 7.2. Prodávající se zavazuje na výzvu Kupujícího provést analýzu nezbytné technické připravenosti místa plnění za účelem řádného splnění této smlouvy, a to v rozsahu podle odst. 8.2. této smlouvy. Samotnou technickou připravenost místa plnění přitom zajišťuje Kupující. Za tímto účelem Prodávající včas učiní všechna potřebná opatření tak, aby mohl Kupující splnit svoje závazky podle této smlouvy.
- 7.3. Prodávající se při plnění Předmětu smlouvy a jeho uvádění do provozu zavazuje dodržovat předpisy bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, požární, hygienické a ostatní aplikovatelné právní předpisy, jakož i pravidla Kupujícího platná pro provoz v areálu Nemocnice Vyškov, se kterými bude Prodávající seznámen.

- 7.4. Prodávající je povinen počínat si při plnění smlouvy tak, aby provoz Kupujícího (zejména provoz v místě plnění) byl dotčen a omezen v nejmenší možné míře. Prodávající je dále povinen předcházet škodám, ke kterým by mohlo dojít při plnění smlouvy, a učinit veškerá potřebná opatření, aby nedošlo ke vzniku škod a aby rozsah případně způsobených škod byl co nejnižší.
- 7.5. Prodávající je povinen do data předání a převzetí Předmětu smlouvy dle čl. 9. této smlouvy uskutečnit instruktáž (školení) obsluhy ve smyslu zákona č. 375/2022 Sb. a jeho prováděcích předpisů, včetně vystavení protokolu o této instruktáži pověřeným zaměstnancům Kupujícího v místě plnění a v potřebném rozsahu Předmětu smlouvy tak, aby ti mohli Předmět smlouvy řádně, bez obtíží a v souladu s příslušnými právními předpisy ovládat a užívat. Školení musí být provedeno v českém jazyce. Po ukončení školení vystaví Prodávající písemný protokol o zaškolení všech zaškolených osob, který bude dokladem o jejich způsobilosti řádně, rutinně a v souladu s příslušnými právními předpisy ovládat a užívat Předmět smlouvy. Prodávající je rovněž povinen na základě případného požadavku Kupujícího i během záruční doby bezúplatně proškolit jeho pověřené zaměstnance v místě plnění a v potřebném rozsahu funkcí Předmětu smlouvy tak, aby ti mohli Předmět smlouvy řádně, bez obtíží a v souladu s příslušnými právními předpisy ovládat a užívat. Na toto školení se použijí též ostatní podmínky uvedené v tomto odstavci smlouvy. Tyto povinnosti se netýkají Zařízení, u kterých to nevyžadují platné právní předpisy, zejména zákon č. 375/2022 Sb. Prodávající je dále povinen předat Kupujícímu nezbytnou dokumentaci v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb.
- 7.6. Prodávající odpovídá Kupujícímu za to, že Předmět smlouvy bude v souladu s příslušnými právními předpisy a bude plně způsobilý plnit svoji funkci v rozsahu a za účelem vyplývajícím z této smlouvy a Zadávací dokumentace, jinak v rozsahu obvyklém pro Předmět smlouvy daného druhu a způsobu využití. Prodávající dále odpovídá Kupujícímu za to, že Předmět smlouvy bude plně použitelný k účelu, pro který si Kupující tento Předmět smlouvy objednal.
- 7.7. Prodávající je povinen postupovat při plnění této smlouvy řádně, poctivě a s odbornou péčí a předcházet hrozícím škodám. Prodávající je povinen dodat Kupujícímu Zařízení nové, nepoužité. Prodávající je povinen zajistit a odpovídá Kupujícímu za to, že jím dodávaný Předmět smlouvy (resp. jeho jednotlivé části, na které se tento požadavek dle legislativy vztahuje) bude v potřebném rozsahu splňovat požadavky vyplývající z příslušných předpisů a norem Evropské unie a České republiky.
- 7.8. Prodávající je povinen opatřit veškeré věci potřebné ke splnění této smlouvy, pokud tato smlouva výslovně nestanoví jinak.
- 7.9. Prodávající je povinen včas doložit všechna povolení, souhlasy, schválení zkoušky, atesty a ostatní náležitosti potřebné a/nebo obvyklé pro uvedení Předmětu smlouvy do řádného provozu a pro jeho následné používání Kupujícím tak, aby používání Předmětu smlouvy při provozu nebylo ničím a nijak omezeno.
- 7.10. Prodávající musí být pojištěn pro případ vzniku škody způsobené svojí provozní činností a pro případ škody způsobené vadou dodaného Předmětu smlouvy, přičemž limit pojistného plnění musí být po celou dobu trvání této smlouvy až do doby uplynutí sjednané záruční doby dle čl. 11 sjednané minimálně ve výši **10.000.000,- Kč** (slovy: desetmilionů korun českých). Kopii pojistného dokladu předloží prodávající nejpozději v den uzavření smlouvy a tento se stává Přílohou č. 3 této smlouvy.
- 7.11. Prodávající odpovídá za plnění svých poddodavatelů v plném rozsahu, jako by se jednalo o jeho vlastní plnění.
- 7.12. Prodávající se zavazuje dodat Předmět smlouvy v takovém provedení a s takovými vlastnostmi faktickými i právními, které umožní řádné provádění pozáručního servisu, včetně všech servisních, revizních a jiných výrobcem a/nebo obecně závaznými nebo jinými předpisy předepsaných prohlídek a kontrol, kteroukoliv osobou mající obecně odbornou způsobilost pro provádění servisu technických Zařízení daného druhu.
- 7.13. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2034. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, musí ji žadatel/příjemce použít. Prodávající je povinen umožnit příslušným orgánům ve smyslu předchozí věty do těchto dokumentů a listin nahlédnout a poskytovat veškerou potřebnou součinnost za účelem řádného výkonu kontroly. V případě porušení těchto povinností odpovídá Prodávající za způsobenou škodu.

8. Práva a povinnosti Kupujícího

- 8.1. Kupující se zavazuje umožnit Prodávajícímu dodávku, montáž, instalaci a uvedení Předmětu smlouvy do provozu v místě sjednaného.
- 8.2. Kupující se zavazuje na svůj náklad provést technickou připravenost na umístění, montáž a instalaci Předmětu smlouvy a jeho uvedení do provozu, aby mohl Prodávající řádně plnit závazky z této smlouvy. Tento závazek Kupujícího zahrnuje pouze zajištění přívodů a odvodu na určená místa, nikoliv napojení Předmětu smlouvy na tyto přívody a odvody, které svým nákladem zajišťuje Prodávající. Tato povinnost se týká části Zařízení, u kterých to bude vyžadovat v potřebném rozsahu kupující na základě objektivních podmínek v místě plnění (podrobnosti budou uvedeny mimo jiné v materiálech zpracovaných dle článků 3.2., 7.1. a 7.2.).
- 8.3. Kupující se zavazuje poskytovat Prodávajícímu i další součinnost v rozsahu stanoveném touto smlouvou. Případné konkrétní požadavky k součinnosti je však Prodávající povinen Kupujícímu sdělovat některým ze způsobů uvedených v čl. 16, a to bez zbytečného odkladu. Uvedené požadavky přitom mohou být pouze provozního charakteru a po Kupujícím rozumně požadovatelné, přičemž v žádném případě nesmějí vyvolat žádné dodatečné náklady na straně Kupujícího.
- 8.4. Kupující má právo uplatnit své odůvodněné námitky proti opatřením Prodávajícího v průběhu plnění předmětu smlouvy a Prodávající je povinen takové námitky zohlednit.
- 8.5. Kupující je povinen převzít řádně dodaný Předmět smlouvy v místě určeném touto smlouvou (místo plnění) a v souladu s článkem 9. této smlouvy.
- 8.6. Kupující se zavazuje umožnit Prodávajícímu a jeho zaměstnancům a dalším osobám oprávněně se podílejícím na plnění této smlouvy nerušený a dostatečný přístup do místa plnění. Prodávající je však při tom povinen respektovat podmínky provozu a zajištění bezpečnosti v místě plnění.
- 8.7. Kupující je oprávněn pověřit osobu či osoby, aby dohlížely na plnění této smlouvy a kontrolovaly, zda Prodávající řádně a včas plní své povinnosti dle této smlouvy. Osoba pověřená ve smyslu tohoto ustanovení smlouvy je oprávněna být přítomna v místě plnění během plnění této smlouvy Prodávajícím.
- 8.8. V případě nejasností či rozporů při plnění této smlouvy je Kupující oprávněn udělovat Prodávajícímu pokyny týkající se plnění této smlouvy a postupu při jejím plnění, přičemž tyto pokyny musejí být v souladu s účelem smlouvy. Prodávající je povinen takové pokyny respektovat.
- 8.9. Kupující není povinen od Prodávajícího odebírat jakýkoliv spotřební materiál určený pro užívání Předmětu smlouvy (Zařízení), zejména pokud jde o spotřební materiál určený k jeho provozu.

9. Převzetí Předmětu smlouvy

- 9.1. Kupující je povinen Předmět smlouvy převzít, jakmile bude dodávka ve smyslu čl. 3.2 Smlouvy splněna ve všech částech a Prodávající jej k převzetí vyzve.
- 9.2. Předpokladem předání a převzetí Předmětu smlouvy je prokázání, že Předmět plnění je způsobilý plnit své funkce a vlastnosti vyplývající z technické specifikace (viz Příloha č. 1 této smlouvy). Během předávání a převzetí Předmětu smlouvy Prodávající předvede v místě plnění Kupujícímu, že Předmět smlouvy má vlastnosti a plní funkce stanovené touto smlouvou. Prodávající je povinen písemně oznámit Kupujícímu pracovní den, kdy má dojít k předání a převzetí Předmětu smlouvy v místě plnění s dostatečným předstihem, nejméně však tři (3) pracovní dny předem.
- 9.3. Smluvní strany sepíší o předání a převzetí Předmětu smlouvy předávací protokol.
- 9.4. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí Předmětu smlouvy od Prodávajícího zejména v případě, že Předmět smlouvy bude vykazovat jakoukoliv vadu nebo nedodělek bránící provozu.

10. Přechod vlastnictví a nebezpečí škody

- 10.1. Vlastnictví k Zařízení a všem jeho součástem a příslušenství přechází na Kupujícího předáním a převzetím Předmětu smlouvy v souladu s článkem 9. této smlouvy.
- 10.2. Nebezpečí škody na Zařízení přechází na Kupujícího předáním a převzetím Předmětu smlouvy v souladu s článkem 9. této smlouvy.

11. Záruka a práva z vadného plnění

- 11.1. Prodávající po vzájemné dohodě s kupujícím přijímá závazek s tím, že poskytuje na Zařízení včetně všech jeho součástí a příslušenství, jenž tvoří předmět této smlouvy, záruku za jakost ve smyslu ust. § 2113 občanského zákoníku. Prodávající odpovídá Kupujícímu za to, že Předmět smlouvy bude mít v okamžiku jeho předání a převzetí dle článku 9. této smlouvy i po celou záruční dobu vlastnosti stanovené touto smlouvou, že bude bez vad a že bude způsobilý pro užívání ke smluvenému, jinak obvyklému účelu. Záruční doba, podmínky záruky a záručního servisu jsou blíže upraveny v Příloze č. 2, která je nedílnou součástí této smlouvy.
- 11.2. Záruční doba stanovená v Příloze č. 2 této smlouvy začíná běžet ode dne následujícího po předání a převzetí Předmětu smlouvy v souladu s článkem 9. této smlouvy.
- 11.3. Prodávající odpovídá Kupujícímu za to, že Předmět smlouvy bude dodán v souladu s příslušnými právními předpisy a v souladu s touto smlouvou včetně jejích příloh.
- 11.4. Prodávající rovněž odpovídá za faktické i právní vady Zařízení dle ust. § 2099 a násl. občanského zákoníku. Dodání vadného plnění se přitom vždy považuje za podstatné porušení smlouvy. Kupující má v případě vzniku práv z vadného plnění nároky uvedené v právních předpisech, a to zejména v občanském zákoníku.
- 11.5. Volba mezi nároky (z titulu odpovědnosti Prodávajícího za vadné plnění) náleží vždy Kupujícímu, a to bez ohledu na jejich pořadí a na běh lhůt dle příslušných ustanovení občanského zákoníku (zejména § 2106 a § 2112 občanského zákoníku).
- 11.6. Práva z vadného plnění jsou řádně a včas uplatněna Kupujícím, pokud je Kupující oznámí Prodávajícímu do konce záruční doby. Oznámení práva z vadného plnění se považuje za řádně učiněné také v případě, jestliže je Kupující zašle Prodávajícímu elektronickou formou na e-mailovou adresu uvedenou Prodávajícím.
- 11.7. V případě sporu smluvních stran o délku lhůty „bez zbytečného odkladu“ či „bezodkladně“ je vždy rozhodující stanovisko Kupujícího.

12. Práva k duševnímu vlastnictví

- 12.1. Veškerá práva k duševnímu vlastnictví vztahující se k Zařízení, které je předmětem této kupní smlouvy, včetně řídicího programového vybavení umožňujícího běžný provoz, údržbu a opravy Zařízení (dále též jen „**řídicí programové vybavení**“) zůstávají majetkem Prodávajícího. Prodávající tímto (jako nedílnou součást předmětu plnění dle této smlouvy) uděluje Kupujícímu neexkluzivní a časově neomezenou licenci k použití řídicího programového vybavení výhradně k provozu Zařízení pro jeho vlastní účely s tím, že tato licence zůstává spojena se Zařízením i v případě, že s tímto bude v budoucnu Kupujícím právně nakládáno (viz též čl. 12.2). Pro případ existence práv třetích osob k duševnímu vlastnictví vztahujících se k Zařízení Prodávající prohlašuje, že má za tímto účelem oprávnění k poskytování neexkluzivních a časově neomezených sublicencí, která tvoří součást licence poskytnuté v předchozí větě.
- 12.2. Kupující nemá právo pořizovat kopie, upravovat či jakkoliv jinak nakládat s řídicím programovým vybavením kromě jeho užívání, zpracování a změn souvisejících s běžným užíváním a provozem daného Zařízení, včetně případného propojení s dalším provozním vybavením Kupujícího. Licence stejného rozsahu přechází na případného nového vlastníka Zařízení. Kupující či jeho nástupce je oprávněn poskytnout svá práva vyplývající z udělené licence podle této smlouvy další osobě, která bude pro Kupujícího provádět údržbu a opravy Zařízení a zajišťovat běžný provoz tohoto Zařízení.

- 12.3. Pokud se na konkrétní Zařízení nevztahují práva k duševnímu vlastnictví, ujednání dle čl. 12 této smlouvy se na něho nevztahují.

13.Sankce

- 13.1. Prodávající je povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,05 % z kupní ceny včetně DPH dle odst. 6.2. této smlouvy za každý kalendářní den prodlení se splněním závazného termínu stanoveného v odst. 5.1. této smlouvy.
- 13.2. Pokud Prodávající poruší svůj závazek uvedený v odst. 7.12. této smlouvy, zavazuje se Kupujícímu uhradit jednorázovou smluvní pokutu ve výši 0,05 % z kupní ceny včetně DPH dle odst. 6.2. této smlouvy.
- 13.3. Prodávající se zavazuje plnit povinnosti, jejichž splnění je zajištěno smluvní pokutou, i po zaplacení smluvní pokuty.
- 13.4. Přesáhne-li výše škody, způsobené Kupujícímu porušením povinnosti zajištěné smluvní pokutou, smluvní pokutu, zavazuje se Prodávající nahradit Kupujícímu způsobenou škodu přesahující smluvní pokutu.
- 13.5. Smluvní pokuta je splatná nejpozději do sedmi (7) dnů poté, co Prodávající poruší smluvní povinnost, jejíž splnění je zajištěno smluvní pokutou. Bez ohledu na ujednání předchozí věty je smluvní pokuta vždy splatná nejpozději do sedmi (7) dnů poté, co Kupující požádá Prodávajícího o zaplacení smluvní pokuty.
- 13.6. Smluvní strany se zavazují zaplatit druhé smluvní straně úrok z prodlení ve výši stanovené obecně závazným právním předpisem z dlužné částky za každý den prodlení se splněním svého peněžitého závazku dle této smlouvy.
- 13.7. Za porušení právní povinnosti ve smyslu této smlouvy se rovněž považuje, jestliže se některé prohlášení Prodávajícího, učiněné v této smlouvě nebo v souvislosti s plněním této smlouvy, ukáže být nepravdivým, nepřesným či zavádějícím (dále též jen „**Porušení prohlášení**“). Prodávající se zavazuje nahradit Kupujícímu škodu, a to včetně nemajetkové újmy, která mu vznikne v příčinné souvislosti s Porušením prohlášení, neboť Porušení prohlášení se považuje za porušení povinnosti Prodávajícího jednat poctivě, čestně, svědomitě, s péčí řádného hospodáře a v souladu se zásadami poctivého obchodního styku a dále za porušení povinnosti Prodávajícího předcházet hrozícím škodám.

14.Ochrana informací

- 14.1. Smluvní strany se zavazují dodržovat mlčenlivost a zachovávat výrobní či obchodní tajemství druhé smluvní strany, a to ohledně všech skutečností, o kterých se dozvěděly v souvislosti s touto smlouvou a které takto případně budou dotčenou smluvní stranou výslovně označeny, nepůjde-li o skutečnosti obecně známé.
- 14.2. Smluvní strana, která získala skutečnost chráněnou dle tohoto článku smlouvy od druhé smluvní strany, se zavazuje zajistit, aby tuto skutečnost uchoval v tajnosti a nezneužil ji žádný z jejích zaměstnanců, orgánů nebo členů jejích orgánů bez ohledu na jeho zařazení, který se dostane nebo by se mohl dostat do styku s touto skutečností.
- 14.3. Omezení stanovená v odst. 14.1. této smlouvy se nevztahují na poskytování informací spolupracujícím osobám a/nebo konzultantům obou smluvních stran v potřebném rozsahu, pokud tyto spolupracující osoby a/nebo konzultanti budou zavázáni k ochraně informací nejméně ve stejném rozsahu jako smluvní strany. Omezení stanovená v odst. 14.1. této smlouvy se dále nevztahují na zveřejnění informací a celého textu smlouvy v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), zveřejnění informací a smlouvy na profilu zadavatele veřejné zakázky, ani na poskytnutí informací včetně celého textu smlouvy v souladu s ustanovením zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím. Smluvní strany k tomu shodně prohlašují, že text této uzavřené kupní smlouvy neobsahuje žádné skutečnosti ve smyslu čl. 14.1.

- 14.4. Smluvní strany jsou však oprávněny podávat potřebná vysvětlení a údaje příslušným oprávněným státním a veřejným úřadům a institucím v České republice a/nebo oprávněným veřejným úřadům a institucím Evropské unie, pokud jsou k tomu povinny dle příslušných obecně závazných právních předpisů.
- 14.5. Získá-li některá smluvní strana od druhé smluvní strany dokumenty, které obsahují skutečnosti chráněné dle tohoto článku smlouvy, bez ohledu na jejich formu, která může být listinná či elektronická, je tato smluvní strana povinna zajistit bezpečné uložení těchto dokumentů tak, aby nemohlo dojít k prozrazení či zneužití chráněných skutečností. Smluvní strany jsou povinny si bez zbytečného odkladu po ukončení této smlouvy vrátit veškeré dokumenty, které obsahují skutečnosti chráněné dle tohoto článku smlouvy, a to bez ohledu na jejich formu, která může být listinná či elektronická, pokud z této smlouvy nebo jejího účelu nevyplývá jinak.
- 14.6. Smluvní strany se zavazují dodržovat povinnosti uvedené v tomto článku smlouvy po celou dobu trvání smlouvy i po úplném splnění závazků podle této smlouvy.
- 14.7. Prodávající se výslovně zavazuje zachovávat mlčenlivost o všech osobních údajích a/nebo jiných údajích chráněných zvláštními právními předpisy, se kterými se případně dostane do styku při plnění této smlouvy. Prodávající se zavazuje po ukončení této smlouvy odstranit veškeré údaje a data uložená ve své výpočetní technice a/nebo na paměťových médiích nebo uložená v listinné podobě tak, aby tyto údaje a data nebylo možno žádným způsobem zneužít, obnovit a/nebo s nimi dále jakkoli nakládat.
- 14.8. Při nakládání s osobními údaji a/nebo jinými údaji chráněnými zvláštními právními předpisy, se kterými se případně Prodávající dostane do styku při plnění této smlouvy, je vždy rozhodujícím hlediskem ochrana práv a zájmů Kupujícího.

15. Právní nástupnictví

- 15.1. Kupující je oprávněn svá práva i povinnosti podle této smlouvy postoupit a/nebo převést písemnou smlouvou jakékoliv třetí osobě, a to v celku nebo jednotlivě a po částech. K tomu dává Prodávající Kupujícímu svůj výslovný souhlas. Prodávající se zavazuje poskytnout Kupujícímu potřebnou součinnost k postoupení a/nebo převodu jeho práv a povinností podle této smlouvy na třetí osobu, a to ve formě a způsobem, které jsou k tomu případně potřebné podle příslušné právní úpravy.
- 15.2. Prodávající není oprávněn postoupit práva, povinnosti, závazky a pohledávky z této smlouvy třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu Kupujícího.

16. Komunikace smluvních stran a pověřené osoby

- 16.1. Jakékoliv písemnosti doručované dle této smlouvy si vzájemně smluvní strany doručují na adresy uvedené v záhlaví této smlouvy, příp. na jinou adresu, kterou smluvní strana prokazatelně předem označí druhé straně jako kontaktní adresu pro doručování. Pokud na takto dohodnutých adresách nebude adresát zastižen (listina bude vrácena poštou s označením, že druhá smluvní strana nebyla zastižena), stává se doručení této listiny účinným ke dni, kdy byl doporučený dopis s doručenkou poštou vrácen druhé smluvní straně.
- 16.2. Jakékoliv písemnosti běžného charakteru (nikoliv zejména písemnosti, jejichž předmětem je návrh či akceptace změny smlouvy, výtky porušení smluvní povinnosti, uplatnění sankce, odstoupení od smlouvy), jakož i nároky Kupujícího dle čl. 11 této smlouvy mohou být doručovány též na e-mailové adresy označené druhou smluvní stranou, prostřednictvím datových schránek, popř. jiným způsobem smluvními stranami v průběhu trvání spolupráce dle této smlouvy dohodnutým.
- 16.3. Smluvní strany se dohodly na vytvoření pracovního týmu, který bude vzájemně úzce spolupracovat při plnění technických, provozních či organizačních úkolů dle této smlouvy a účastnit se případných koordinačních schůzek. Ze strany Kupujícího tvoří pracovní tým zejména zaměstnanci technického úseku (technický náměstek, vedoucí údržby, vedoucí obchodního oddělení), přičemž osobou pověřenou v rámci tohoto centra ke koordinaci jednotlivých úkolů a komunikaci s Prodávajícím je Ing. Jaromír Herzán. Ze strany Prodávajícího tvoří pracovní tým [doplň účastník], přičemž osobou pověřenou v rámci tohoto týmu ke koordinaci jednotlivých úkolů a komunikaci s Kupujícím je pan/paní [doplň účastník], tel. č. [doplň účastník]. Každá

smluvní strana je oprávněna označit další osoby pověřené plněním jejich jednotlivých technických, provozních či organizačních úkolů. Jakoukoliv změnu ve složení těchto osob je každá smluvní strana povinna předem písemně oznámit druhé smluvní straně, aniž by se to považovalo za změnu této smlouvy.

- 16.4. Jakékoliv změny této smlouvy je možné činit pouze po jejich odsouhlasení příslušnými orgány obou smluvních stran a pouze formou dodatků podepsaných ze strany Kupujícího i Prodávajícího jejich statutárními orgány, popř. jinými orgány či osobami prokazatelně vybavenými písemnou plnou mocí a oprávněnými činit jménem nebo za příslušnou smluvní stranu takové právní jednání.

17. Závěrečná ustanovení

- 17.1. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu přečetly, že s jejím obsahem souhlasí a že vyjadřuje jejich pravou, svobodnou a vážnou vůli. Smluvní strany dále prohlašují, že tuto smlouvu neuzavřely v tísní ani za nápadně nevýhodných podmínek. Na důkaz toho připojují své vlastnoruční podpisy.
- 17.2. Pokud v této smlouvě není stanoveno jinak, řídí se právní vztahy z ní vzniklé právním řádem České republiky, zejména zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů, a zákonem č. 121/2000 Sb. (autorský zákon), ve znění pozdějších předpisů.
- 17.3. Tato smlouva se uzavírá písemně a představuje úplnou dohodu smluvních stran o předmětu této smlouvy a nahrazuje veškerá předešlá ujednání smluvních stran ústní i písemná týkající se předmětu této smlouvy.
- 17.4. Nedílnou součástí této smlouvy jsou její Přílohy č. 1 až č. 3. Smluvní strany prohlašují, že se s těmito přílohami řádně seznámily a že porozuměly jejich obsahu. (č. 1 - Technická specifikace Zařízení, č. 2 - Záruka a záruční podmínky, č. 3 Doklad o pojištění.
- 17.5. Tato smlouva může být měněna pouze písemnými, číslovanými dodatky, uzavřenými na základě dohody obou smluvních stran.
- 17.6. Neplatnost jednotlivého ustanovení této smlouvy, nezpůsobuje neplatnost smlouvy jako celku. Smluvní strany se zavazují takové ustanovení nahradit bez zbytečného odkladu jiným ustanovením, které bude platné a které svým obsahem bude nejvíce odpovídat smyslu a hospodářskému účelu původního ustanovení a této smlouvy. Toto ustanovení smlouvy se přiměřeně použije i při eventuálním doplnění chybějících částí smlouvy.
- 17.7. Smluvní strany se zavazují řešit případné spory vzniklé z této smlouvy nebo v souvislosti s ní smírem v souladu s účelem této smlouvy. Nepodaří-li se vyřešit případný spor smírnou cestou, přísluší o něm rozhodnout soudům.
- 17.8. Tato smlouva byla sepsána ve čtyřech (4) vyhotoveních v českém jazyce, když každé vyhotovení smlouvy má platnost originálu. Každá ze smluvních stran obdrží po dvou (2) vyhotoveních smlouvy.
- 17.9. Prodávající výslovně souhlasí se zveřejněním celého textu této smlouvy v informačním systému veřejné správy – Registru smluv.
- 17.10. Smluvní strany se dohodly, že zákonnou povinnost dle § 5 odst. 2 zákona o registru smluv splní kupující.
- 17.11. Tato smlouva nabývá účinnosti dnem jejího zveřejnění Registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb. a je závazná pro případné právní nástupce obou smluvních stran.

Kupující:

Prodávající:

Ve Vyškově dne _____ 2025

V _____ dne _____ 2025

.....
JUDr. Zdeněk Horák, MBA
ředitel Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace

.....
[jméno, příjmení]
[funkce]
[společnost]

Příloha č. 1

Technická specifikace Zařízení

dle odstavce 3. 3. kupní smlouvy ze dne _____ 2025

[bude doplněno dle nabídky účastníkem v souladu s podmínkami zadávací dokumentace – vyplněný a podepsaný svazek č. 4.1 zadávací dokumentace předmětné zakázky]

Příloha č. 2

Záruka a záruční podmínky

dle odstavce 11.1. kupní smlouvy ze dne _____ 2025

1. Prodávající poskytuje na Předmět smlouvy a všechny jeho součásti i příslušenství plnou záruku po dobu **24 měsíců** (dále jen „**Záruční doba**“). Během Záruční doby je Prodávající povinen bezplatně odstranit veškeré vady, které se na Předmětu smlouvy (Zařízení) vyskytnou, včetně bezplatných dodávek a výměny všech náhradních dílů Předmětu smlouvy (resp. jeho relevantních částí), provádění běžných technických kontrol a dalších servisních úkonů a činností v souladu s příslušnou právní úpravou, provozními potřebami Kupujícího. Záruka se však nevztahuje na vady, které byly způsobeny nesprávným nebo neoprávněným zásahem do Předmětu smlouvy Kupujícím nebo třetí osobou, které byly způsobeny vnějšími okolnostmi, jež nemají původ v Předmětu smlouvy, které byly způsobeny nesprávným používáním nebo údržbou, nebo které byly způsobeny jinými okolnostmi, které nelze přičítat k tíži Prodávajícího a/nebo Předmětu smlouvy.
2. Prodávající je povinen během Záruční doby odstranit nefunkčnosti či jiné vady Předmětu smlouvy v následujících lhůtách od nahlášení:
 - do 48 hodin od nahlášení závady, v případě, že potřebné náhradní díly jsou na skladě Kupujícího nebo Prodávajícího. V případě, že je nutné dodat náhradní díly ze zahraničí, není zhotovitel v prodlení, odstraní-li závadu ve lhůtě do 72 hodin počítaných od nahlášení závady, případně v jiné lhůtě dohodnuté s Kupujícím v konkrétním případě.

Prodávající je povinen nastoupit na odstranění závady v místě plnění do 24 hodin od nahlášení. V případě, že v následujících 24 hodinách, po termínu, ve kterém nastalo oznámení závady (poruchy či chyby) je den pracovního klidu, bude nástup na opravu uskutečněn nejpozději do 9:00hod nejbližšího pracovního dne. Přičemž pracovními dny pro účely této smlouvy jsou všechny dny v týdnu od pondělí do pátku od 7:00hod do 17:00hod mimo dny pracovního klidu (státní svátky platné pro Českou republiku v příslušném roce). Za nástup na opravu se považuje i diagnostika závady (poruchy či chyby) pomocí vzdáleného přístupu. (Příklad: Oznámení závady (poruchy či chyby) bylo nahlášeno v pátek v 17:30 hod, nástup na opravu bude tedy uskutečněn nejpozději v pondělí v 9:00hod, za předpokladu, že v pondělí není státní svátek, např. velikonoční pondělí, pokud ano, potom by byl nástup na opravu až v úterý v 9:00hod atp. Oznámení závady (poruchy či chyby) bylo nahlášeno ve středu v 9:00hod, nástup na opravu bude uskutečněn nejpozději ve čtvrtek v 9:00hod, za předpokladu že čtvrtek není státním svátkem.)

Prodávající musí závadu odstranit a uvést Předmět smlouvy zpět do běžného provozu v termínech uvedených v odst. 2. této Přílohy č. 2. Prodávající je povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 5.000,- Kč (pětisícíctisíckorunčeských) za každý započatý den, o který bude překročena lhůta dle odstavce 2. této Přílohy č. 2. V případě, že bude Prodávající v prodlení s termínem odstranění reklamovaných vad dle odst. 2. této Přílohy č. 2, je povinen zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši (pozn. Smluvní pokuta se sčítá v případě, kdy platí podmínka 1 a 3 nebo 2 a 3 zároveň):

Zařízení	Neodstraněná porucha (závada) 4. až 6. pracovní den od nastoupení na opravu	Neodstraněná porucha (závada) 7. a další pracovní den od nastoupení na opravu	Neodstraněná porucha (závada) kumulativně od 20. a každého dalšího kalendářního dne během provozního roku*
	(podmínka 1)	(podmínka 2)	(podmínka 3)
Nefunkčnost zařízení jako celku, nutná výluka celého provozu	5 tis. Kč / den	10 tis. Kč / den	5 tis. Kč / den
Částečná nefunkčnost zařízení (provoz v omezeném rozsahu)	1 tis. Kč / den	2 tis. Kč / den	1 tis. Kč / den

- Je-li Zařízení mimo provoz během jednoho provozního roku od započetí svého „klinického“ provozu v celkovém součtu déle než 20 kalendářních dnů, má Kupující nárok na v příslušném

sloupce uvedenou smluvní pokutu. Provozním rokem se rozumí 365 po sobě jdoucích dnů ode dne předání Zařízení do „klinického“ provozu.

Lhůty stanovené v odst. 2. této Přílohy č. 2 se adekvátně prodlužují v případě, že Kupující nezajistí přístup technikům Prodávajícího k Zařízení, a to okamžitě po příchodu technika.

3. Smluvní pokuta může být uhrazena formou zápočtu vůči pohledávce Prodávajícího za Kupujícím. Smluvní pokuta je splatná dnem, kdy na ni vzniknul Kupujícímu nárok.
4. Na tuto smluvní pokutu se jinak vztahují ujednání čl. 13. kupní smlouvy. Způsobenou škodu se však Prodávající zavazuje uhradit v plné výši bez ohledu na to, zda škoda převyšuje smluvní pokutu, a to i v části, která je kryta smluvní pokutou. Za škodu se považuje i úplata, kterou Kupující uhradil třetí osobě za provedení činností (např. vyšetření), které Kupující nemohl pro závadu na Předmětu smlouvy provést za použití Zařízení.
5. Za nefunkční Předmět smlouvy ve smyslu této Přílohy č. 2 se považuje Předmět smlouvy s takovou vadou, která brání jeho běžnému provozu jako celku, či která brání provozu některé jeho samostatné části v diagnostickém či léčebném procesu a navazujících funkcí, nebo která natolik znesnadňuje užívání Předmětu smlouvy, že Kupující nemůže Předmět smlouvy užívat obvyklým způsobem.
6. Prodávající oznamuje Kupujícímu následující kontaktní údaje, na kterých je povinen přijímat hlášení, oznámení a požadavky Kupujícího:

Kupující je v případě závady na Zařízení povinen tuto nahlásit zhotoviteli prostřednictvím servisního informačního systému na tel. č. nebo e-mailem na adresu.....

Pracovní doba prodávajícího je od hod. do hod.

Za okamžik nahlášení považuje okamžik odeslání e-mailové zprávy na výše uvedenou e-mailovou adresu.

Ve

.....

Prodávající (Jméno funkce a podpis)

Příloha č. 3

Doklad o pojištění dle bodu 7.10. Kupní smlouvy

[kopii pojistného dokladu předloží prodávající nejpozději v den uzavření smlouvy a tento se stává přílohou č. 4 této smlouvy.]

Svazek č. 4 Zadávací dokumentace veřejné zakázky „Nemocnice Vyškov – Urgentní příjem zdravotnická technika“ - Soupis požadovaného zařízení

Dodavatel je povinen vyplnit všechna žlutá pole. Ostatní pole není dodavatel oprávněn upravovat.

				Obchodní a typové označení nabízeného zařízení			Cena v Kč bez DPH		
1	100001		RTG přístroj C-rameno pojízdný vč. monitorů		ks	1		0,00	
			mobilní C-rameno s vysokofrekvenčním generátorem, rentgenkou se stacionární anodou a synchronním ovládáním na monitorovém vozíku i na těle C ramene						
			C rameno:						
			plně vyvážené v každé poloze						
			motorický vertikální pohyb 42 cm						
			horizontální pohyb 22 cm						
			orbitální pohyb -90/+45°						
			rotace +/-225°						
			wig-wag +/-10						
			vzdálenost ohnisko-detektor 109 cm						
			vnitřní hloubka C-ramene 68 cm						
			možnost mechanického čištění a dezinfekce přístroje						
			Rentgenka:						
			pevná anoda						
			ohnisko 0,6 mm						
			celková tepelná kapacita systému 1 400 000 HU						
			monitorování zátěže rentgenky						
			Generátor:						
			vysokofrekvenční 20kHz, řízený mikroprocesorem						
			maximální výkon 2,4 kW						
			napětí 40-110 kV, 0,2-20 mA						
			pulsní fluoroskopie						
			orgánová automatika						
			funkce 1/2 dávky automaticky po spuštění přístroje						
			Orgánové programy:						
			končetiny a děti						

			hlava, páteř, pánev						
			hrudník						
			metal-eliminace kovů						
			SOFT-pro zobrazení měkkých tkání						
			Zesilovač:						
			typ CMOS						
			detekční plocha detektoru 20,5 cm x 20,5 cm						
			matrice detektoru 2048 x 2048 pixelů						
			integrovaný laserový zaměřovač						
			možnost ZOOM 15x15 cm, 10x10 cm						
			Kolimace:						
			clony polopropustné, virtuální nastavení bez rtg záření, rotace +-90st						
			štěrbinová clona - irisová clona - 50-230 mm						
			Monitor ovládací:						
			otočný pro lepší manipulaci						
			TFT monitor dotykový 10,4"						
			rozlišení 1024 x 768 pixel						
			úhlopříčka 26,6 cm 						
			kontrast ratio 300:1						
			Monitory zobrazovací:						
			monitor velkoplošný dělený LIVE a REF						
			velikost obrazovky 24"						
			rozlišení 1280x2048 pixelů						
			kontrast ratio 800:1						
			svítivost 1000 cd/m2						
			náhledový úhel 170°						
			antireflexní, antistatické						

			automatické nastavení jasu podle vnějšího prostředí						
			DAP metr:						
			zobrazení dopadové dávky, uložení do PACS						
			Pracovní stanice:						
			plnohodnotná pracovní stanice na monitorovém vozíku propojitelná s PACS						
			digitální zpracování obrazu						
			digitální paměť 10 000 obrazů, paměťová matrix 1024x1024 pixels/32bit						
			Digitální zpracování obrazu:						
			Last Image Hold						
			zoom, rotace, inverze, redukce šumu						
			digitální rotace obrazu						
			Databáze:						
			popis pacienta, katalog s možností mozaiky až 16 snímků, vyhledávání						
			možnost zadání pacienta						
			Archivace:						
			mozaika - 16 obrazů						
			USB port						
			DICOM Interface (Storage, Worklist) 						
			Nožní spínač:						
			dvojitý nožní spínač-skiaskopie/uložení						
			Možnost sterilního zakrytí TV zesilovače, C-ramene a detektoru						
2	107101		přístroj ultrazvukový diagnostický		ks	1		0,00	
			Nabízený přístroj musí splňovat minimálně následující parametry:						
			Přístroj musí být lehce obsluhovatelný a snadno přizpůsobitelný pro různé druhy vyšetření						
			Nový přístroj, plně digitální s výlučně digitálním formátováním UZ paprsku						
			Monitor s úhlopříčkou alespoň 23"typu LED s HD rozlišením 1920 x 1080						
			Požadavek na mobilitu přístroje: hmotnost do max. 95 kg, šířka přístroje do max.60cm						

			Poloha monitoru nastavitelná ve 3 rovinách - výškově, stranově a předozadně						
			Požadavky na obslužný panel:						
			výškově a stranově stavitelný						
			odkládací držáky na min. 5 uzv. sond						
			vysouvateľná textová klávesnice (není umístěna na ovládacím panelu,						
			nýbrž zajiždí do ovládacího panelu), současně i softwarová klávesnice na dotykové obrazovce						
			součástí panelu musí být integrovaný barevný dotykový LCD displej s úhlopříčkou min. 12",						
			určený pro zjednodušení ovládání přístroje a měření (rychlá dostupnost funkcí)						
			nutná programovatelnost a konfigurace nabídek dotykového LCD displeje uživatelem						
			včetně definování měřících postupů a výpočtů						
			Požadovaný frekvenční rozsah přístroje bude v rozsahu 1 – 18MHz						
			Hloubka zobrazení systému minimálně do 50 cm						
			3 konektorové vstupy pro současné připojení 2D zobrazovacích sond						
			Požadovaná zobrazení :						
			B-mode na základních frekvencích						
			B-mode na harmonických frekvencích						
			Trapezoidní zobrazení na lineárních a konvexních sondách – rozšíření 3D obdélníkového obrazu						
			na lichoběžníkový o min. 30° na každé straně						
			Úhlové (compound) zobrazení na všech sondách zajišťující nejvyšší kvalitu zobrazení,						
			zobrazení musí být aktivní v harmonickém režimu a duplexním/triplexním barevném dopplerovském zobrazení						
			PW – pulzní doppler s možností steeringu na lineárních sondách v rozsahu min. +/- 30°						
			Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku						
			(power doppler, angio doppler)						
			Simultánní duální zobrazení (twin view) B – mode a B-mode + CFM v reálném čase						
			Simultánní duplexní i živé triplexní zobrazení v reálném čase						
			Přístroj musí vytvářet vlastní databázi patientských a obrazových dat s možností vyhledávání dle pacienta, diagnózy nebo typu vyšetření						

			Programové vybavení pro provádění všech typů měření požívaných v sonografické diagnostice						
			Zobrazení s dynamickou optimalizací parametrů pro různé typy tkání						
			Možnost nastavení STC křivky posuvnými tlačítky na ovládacím panelu a současně grafickým způsobem na pomocné dotykové obrazovce						
			Možnost měření v živém i ve zmrazeném obraze						
			Automatizovaných měření parametrů dopplerovského spektra (PI, RI, Vmax, Vmin)						
			Zvětšování a zmenšování zobrazovacího pole s kontinuálním posunem zvětšeného obrazu, možnost zvětšení zobrazovaného pole ve zmrazeném režimu						
			Uspořádání B obrazu a dopplerovského spektra na monitoru vedle sebe a nad sebou s možností změny typu a poměru tohoto zobrazení						
			Funkce zvýšení vizualizace bioptické jehly během punkčních výkonů (min. ve 3 úrovních) na obou lineárních sondách						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení alespoň 4000 snímků						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení dopplerovského záznamu délky alespoň 30 sec						
			Jednotlačítková optimalizace nastavení akvizičních parametrů pro různé typy tkání i typy podmínek vyšetřovaného objektu (pro dvourozměrné a dopplerovském zobrazení)						
			Přístroj musí být současně vybaven jednotkou pro záznam obrazové informace na disky DVD-R/RW, CD-R/RW, interní HDD s kapacitou alespoň 1TB. Systém musí umožnit archivaci snímků ve formátech: JPG, TIFF, AVI, MPEG, DICOM						
			Možnost připojení externího HDD s kapacitou až do 6 TB						
			Přístroj musí být vybaven alespoň 4xUSB výstupem pro připojení externích záznamových zařízení						
			Rychlý start systému – studený start do 30 sec., stand-by režim start do 15 sec.						
			Možnost doplnění o integrovanou baterii zajišťující alespoň 30 minut provozu bez nutnosti připojení do sítě. Baterie musí být integrovaná (nikoli externí UPS)						
			Přímý RAW data výstup						
			B/W printer s digitálním vstupem						
			Pravidelný bezplatný update softwarového vybavení						
			Přístroj musí obsahovat modul HW i SW s protokolem Dicom 3.0 pro kategorie:						
			Dicom Verification						
			Dicom Print						
			Dicom Storage						

			Dicom Query/Retrieve						
			Dicom Worklist						
			Ultrazvukové sondy:						
			1. Konvexní sonda s technologií single crystal pro abdominální vyšetření v rozsahu min. 1 – 8 MHz, nerezový biopstický nástavec						
			2. Lineární sonda pro vyšetření malých částí v rozsahu 7 – 18 MHz s požadovanou aktivní šíří zobrazení max 40 mm nebo menší						
			3. Sektorová kardiologická sonda s technologií single crystal pro vyšetření hrudníku v rozsahu 1 – 6 MHz, zobrazovací úhel minimálně 100°						
			Možnost doplnění o peroperační lineární a konvexní sondu v rozsahu min. 4–11 MHz						
			Možnost doplnění o peroperační laparoskopickou sondu v rozsahu min. 4 – 12 MHz a s aktivní šíří vyšetření min. 45 mm						
3	107102		přístroj ultrazvukový diagnostický		ks	1		0,00	
			Nabízený přístroj musí splňovat minimálně následující parametry:						
			Přístroj musí být lehce obsluhovatelný a snadno přizpůsobitelný pro různé druhy vyšetření						
			Nový přístroj, plně digitální s výlučně digitálním formátováním UZ paprsku						
			Monitor s úhlopříčkou alespoň 23" typu LED s HD rozlišením 1920 x 1080						
			Požadavek na mobilitu přístroje: hmotnost do max. 95 kg, šířka přístroje do max.60cm						
			Poloha monitoru nastavitelná ve 3 rovinách - výškově, stranově a předozadně						
			Požadavky na obslužný panel:						
			výškově a stranově stavitelný						
			odkládací držáky na min. 5 uzv. sond						
			vysouvatelná textová klávesnice (není umístěna na ovládacím panelu, nýbrž zajíždí do ovládacího panelu),						
			současně i softwarová klávesnice na dotykové obrazovce						
			součástí panelu musí být integrovaný barevný dotykový LCD displej s úhlopříčkou min. 12", určený pro zjednodušení						
			ovládání přístroje a měření (rychlá dostupnost funkcí) nutná programovatelnost						
			a konfigurace nabídek dotykového LCD displeje uživatelem včetně definování měřících postupů a výpočtů						
			Požadovaný frekvenční rozsah přístroje bude v rozsahu 1 – 18MHz						
			Hloubka zobrazení systému minimálně do 50 cm						

			4 konektorové vstupy pro současné připojení 2D zobrazovacích sond						
			Požadovaná zobrazení :						
			B-mode na základních frekvencích						
			B-mode na harmonických frekvencích						
			Trapezoidní zobrazení na lineárních a konvexních sondách – rozšíření 3D obdélníkového obrazu						
			na lichoběžníkový o min. 30° na každé straně						
			Úhlové (compound) zobrazení na všech sondách zajišťující nejvyšší kvalitu zobrazení,						
			zobrazení musí být aktivní v harmonickém režimu a duplexním/triplexním barevném dopplerovském zobrazení						
			PW – pulzní doppler s možností steeringu na lineárních sondách v rozsahu min. +/- 30°						
			CW kontinuální doppler						
			EKG modul						
			Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku (power doppler, angio doppler)						
			Simultánní duální zobrazení (twin view) B – mode a B-mode + CFM v reálném čase						
			Simultánní duplexní i živé triplexní zobrazení v reálném čase						
			Přístroj musí vytvářet vlastní databázi patientských a obrazových dat s možností vyhledávání dle pacienta,						
			diagnózy nebo typu vyšetření						
			Programové vybavení pro provádění všech typů měření požívaných v sonografické diagnostice						
			Zobrazení s dynamickou optimalizací parametrů pro různé typy tkání						
			Možnost nastavení STC křivky posuvnými tlačítky na ovládacím panelu a současně grafickým způsobem						
			na pomocné dotykové obrazovce						
			Možnost měření v živém i ve zmrazeném obraze						
			Automatizovaných měření parametrů dopplerovského spektra (PI, RI, Vmax, Vmin)						
			Zvětšování a zmenšování zobrazovacího pole s kontinuálním posunem zvětšeného obrazu,						
			možnost zvětšení zobrazovaného pole ve zmrazeném režimu						
			Uspořádání B obrazu a dopplerovského spektra na monitoru vedle sebe a nad sebou						
			s možností změny typu a poměru tohoto zobrazení						

			Funkce zvýšení vizualizace bioptické jehly během punkčních výkonů (min. ve 3 úrovních) na obou lineárních sondách						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení alespoň 4000 snímků						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení dopplerovského záznamu délky alespoň 30 sec						
			Jednotlačítková optimalizace nastavení akvizičních parametrů pro různé typy tkání i typy podmínek vyšetřovaného objektu (pro dvourozměrné a dopplerovském zobrazení)						
			Přístroj musí být současně vybaven jednotkou pro záznam obrazové informace na disky DVD-R/RW, CD-R/RW, interní HDD s kapacitou alespoň 1TB. Systém musí umožnit archivaci snímků ve formátech: JPG, TIFF, AVI, MPEG, DICOM						
			Možnost připojení externího HDD s kapacitou až do 6 TB						
			Přístroj musí být vybaven alespoň 4xUSB výstupem pro připojení externích záznamových zařízení						
			Rychlý start systému – studený start do 30 sec., stand-by režim start do 15 sec.						
			Možnost doplnění o integrovanou baterii zajišťující alespoň 30 minut provozu bez nutnosti připojení do sítě.						
			Baterie musí být integrovaná (nikoli externí UPS)						
			Přímý RAW data výstup						
			B/W printer s digitálním vstupem						
			Pravidelný bezplatný update softwarového vybavení						
			Přístroj musí obsahovat modul HW i SW s protokolem Dicom 3.0 pro kategorie:						
			Dicom Verification						
			Dicom Print						
			Dicom Storage						
			Dicom Query/Retrieve						
			Dicom Worklist						
			Ultrazvukové sondy:						
			1. Konvexní sonda s technologií single crystal pro abdominální vyšetření v rozsahu min. 1 – 8 MHz						
			2. Lineární sonda pro vyšetření malých částí v rozsahu 5 – 14 MHz s požadovanou aktivní šíří zobrazení min 55 mm nebo větší						
			3. Lineární dopplerovská sonda pro vyšetření cév v rozsahu 3 – 11 MHz s požadovanou aktivní šíří zobrazení max 38 mm nebo menší						
			4. Sektorová kardiologická sonda s technologií single crystal pro vyšetření srdce v rozsahu 1 – 6 MHz, zobrazovací úhel minimálně 100°						

4	107105	přístroj ultrazvukový diagnostický mobilní (expektace)		ks	1		0,00
		Nabízený přístroj musí splňovat minimálně následující parametry:					
		Přístroj musí být lehce obsluhovatelný a snadno přizpůsobitelný pro různé druhy vyšetření					
		Nový přístroj, plně digitální s výlučně digitálním formátováním UZ paprsku					
		Monitor s úhlopříčkou alespoň 23" typu LED s HD rozlišením 1920 x 1080					
		Požadavek na mobilitu přístroje: hmotnost do max. 95 kg, šířka přístroje do max.60cm					
		Poloha monitoru nastavitelná ve 3 rovinách - výškově, stranově a předozadně					
		Požadavky na obslužný panel:					
		výškově a stranově stavitelný					
		odkládací držáky na min. 5 uzv. sond					
		vysouvatelná textová klávesnice (není umístěna na ovládacím panelu, nýbrž zajiždí do ovládacího panelu),					
		současně i softwarová klávesnice na dotykové obrazovce					
		součástí panelu musí být integrovaný barevný dotykový LCD displej s úhlopříčkou min. 12", určený pro zjednodušení					
		ovládání přístroje a měření (rychlá dostupnost funkcí) nutná programovatelnost a konfigurace nabídek dotykového					
		LCD displeje uživatelem včetně definování měřících postupů a výpočtů					
		Požadovaný frekvenční rozsah přístroje bude v rozsahu 1 – 18MHz					
		Hloubka zobrazení systému minimálně do 50 cm					
		4 konektorové vstupy pro současné připojení 2D zobrazovacích sond					
		Požadovaná zobrazení :					
		B-mode na základních frekvencích					
		B-mode na harmonických frekvencích					
		Trapezoidní zobrazení na lineárních a konvexních sondách – rozšíření 3D obdélníkového obrazu na lichoběžníkový o					
		min. 30° na každé straně					
		Úhlové (compound) zobrazení na všech sondách zajišťující nejvyšší kvalitu zobrazení, zobrazení musí být aktivní v					
		harmonickém režimu a duplexním/triplexním barevném dopplerovském zobrazení					

			PW – pulzní doppler s možností steeringu na lineárních sondách v rozsahu min. +/- 30°						
			CW kontinuální doppler						
			Barevné dopplerovské zobrazení (CFM) včetně zobrazení energie krevního toku (power doppler, angio doppler)						
			Simultánní duální zobrazení (twin view) B – mode a B-mode + CFM v reálném čase						
			Simultánní duplexní i živé triplexní zobrazení v reálném čase						
			Přístroj musí vytvářet vlastní databázi patientských a obrazových dat s možností vyhledávání dle pacienta,						
			diagnózy nebo typu vyšetření						
			Programové vybavení pro provádění všech typů měření požívaných v sonografické diagnostice						
			Zobrazení s dynamickou optimalizací parametrů pro různé typy tkání						
			Možnost nastavení STC křivky posuvnými tlačítky na ovládacím panelu a současně grafickým způsobem na pomocné dotykové obrazovce						
			Možnost měření v živém i ve zmrazeném obraze						
			Automatizovaných měření parametrů dopplerovského spektra (PI, RI, Vmax, Vmin)						
			Zvětšování a zmenšování zobrazovacího pole s kontinuálním posunem zvětšeného obrazu,						
			možnost zvětšení zobrazovaného pole ve zmrazeném režimu						
			Uspořádání B obrazu a dopplerovského spektra na monitoru vedle sebe a nad sebou						
			s možností změny typu a poměru tohoto zobrazení						
			Funkce zvýšení vizualizace bioptické jehly během punkčních výkonů (min. ve 3 úrovních) na obou lineárních sondách						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení alespoň 4000 snímků						
			Požadujeme rozsáhlou paměťovou smyčku pro uložení dopplerovského záznamu délky alespoň 30 sec						
			Jednotlačítková optimalizace nastavení akvizičních parametrů pro různé typy tkání i typy podmínek vyšetřovaného objektu (pro dvourozměrné a dopplerovském zobrazení)						
			Přístroj musí být současně vybaven jednotkou pro záznam obrazové informace na disky DVD-R/RW, CD-R/RW, interní HDD s kapacitou alespoň 1TB. Systém musí umožnit archivaci snímků ve formátech: JPG, TIFF, AVI, MPEG, DICOM						
			Možnost připojení externího HDD s kapacitou až do 6 TB						
			Přístroj musí být vybaven alespoň 4xUSB výstupem pro připojení externích záznamových zařízení						
			Rychlý start systému – studený start do 30 sec., stand-by režim start do 15 sec.						

			Integrovaná baterie zajišťující alespoň 30 minut provozu bez nutnosti připojení do sítě. Baterie musí být integrovaná (nikoli externí UPS)						
			Přímý RAW data výstup						
			B/W printer s digitálním vstupem						
			Pravidelný bezplatný update softwarového vybavení						
			Přístroj musí obsahovat modul HW i SW s protokolem Dicom 3.0 pro kategorie:						
			Dicom Verification						
			Dicom Print						
			Dicom Storage						
			Dicom Query/Retrieve						
			Dicom Worklist						
			Ultrazvukové sondy:						
			1. Konvexní sonda s technologií single crystal pro abdominální vyšetření v rozsahu min. 1 – 8 MHz						
			2. Lineární sonda pro vyšetření malých částí v rozsahu 7 – 18 MHz s požadovanou aktivní šíří zobrazení max 40 mm nebo menší						
			3. Lineární dopplerovská sonda pro vyšetření cév v rozsahu 3 – 11 MHz s požadovanou aktivní šíří zobrazení max 38 mm nebo menší						
			4. Sektorová kardiologická sonda s technologií single crystal pro vyšetření srdce v rozsahu 1 – 6 MHz, zobrazovací úhel minimálně 100						
5	121111		EKG přístroj vč. vozíku		ks	2		0,00	
			Přenosné 12 kanálové EKG						
			Záznam na termocitlivý papír						
			Papír o šířce 210 mm						
			Automatický i manuální záznam						
			Displej pro zobrazení křivek min. 8" s dotykovou obrazovkou						
			Citlivost minimálně 2,5, 5 , 10, 20 mm/mV						
			Rychlost zápisu 5, 12,5, 25 a 50 mm/s						
			Součástí dodávky je záložní baterie (pro provoz bez nutnosti zapojení do sítě)						
			Automatický filtr rušivých signálů						

			Záznam EKG pacientů a databáze pacientů v paměti přístroje, minimálně 700 záznamů						
			Alfanumerická klávesnice mechanická						
			Interpretace EKG křivek						
			Detekce arytmií						
			Detekce odpadlých elektrod						
			Detekce kardiostimulátoru						
			Analýza EKG dle Glasgowké univerzity						
			Součásti dodávky vozík pro manipulaci s přístrojem						
			Součásti dodávky, rameno pro kabeláž						
6	130001		stůl operační mobilní vč. pevné oper. desky		ks	1		0,00	
			elektromechanický operační stůl s mobilní podvozkovou základnou a s pevnou operační deskou						
			celononerezová konstrukce celé podvozkové základny a rámu desek operačního stolu						
			vlastní konstrukce a veškeré kryty z vysokojakostní chrom-niklové nerez oceli						
			upraveno povrchovou úpravou elektronického leštění						
			po celé délce operačního stolu eurolišty						
			vícsegmentová pracovní plocha, min. 5i segmentová, nožní segmenty (L+P), středový, zádový a hlavový segment						
			celá pracovní deska rtg transparentní						
			polstrování operačního stolu antistatickými dílci, vícevrstvé sendvičové provedení s využitím viskoelastické pěny,						
			odnímatelné, se snadnou údržbou a hygienou						
			stabilní základna s možností přesunu pomocí pojezdových koleček						
			aretace stolu jedním pohybem						
			elektromotorické ovládání základních pohybů pracovní desky (zdvih, vyklápění Trendelenburg, antitrendelenburg a laterální vyklápění)						
			ovládání elektrických pohybů pomocí ručního ovladače						
			možnost uživatelem zaprogramovat polohy dosažitelné poté jednotlačítkovou volbou (včetně nulové polohy)						
			pohony napájeny z bezúdržbových akumulátorů						

			záložní bateriový zdroj pro nouzový provoz						
			signalizace stavu akumulátorů						
			polohování segmentů mechanické						
			manuálně nastavitelný hlavový segment						
			základní polohování oper. stolu elektromotoricky:						
			výškové nastavení zdvihu operačního stolu v rozsahu min. 300 mm						
			nastavení pozice Trendelenburg/reverzní Trendelenburg min. -20°/+20°						
			polohování laterálního náklonu min. -15°/+15°						
			zádový segment -35°/+55°						
			nožní segment 90° +30°						
			požadované min. příslušenství k operačnímu stolu:						
			1x anesteziologický rám včetně upínací spony						
			vč. závěsu paže k anesteziolog. rámu						
			1x infuzní opěra ruky						
			1x fixační pás pro uchycení ruky pacienta (pár), včetně fixačních spon						
			1x fixační pás pro tělo pacienta nebo DK, včetně fixačních spony						
			1x infuzní tyč, výškově nastavitelná, včetně upínací spony						
			2x stavitelná boční opěrka						
			1x opěrka pro nohy s uchycením na eurolištu						
			1x pojízdný stojan na příslušenství						
			1x stolek pod ruku operační s teleskopickou podpěrrou						
			2 x polohovatelné opěrky nohou (Goepel Schaut) s poutacím pásem						
			1 x kroužek pod hlavu						
7	131000		přístroj anesteziologický vč. monitoru		ks	1		0,00	
			pojízdný přístroj s hlavní psací deskou, osvětlení pracovního prostoru a ovládacích prvků přístroje						
			samostatně brzděný podvozek s eurolištu						
			dostatek úložného prostoru (3 zásuvky) pro drobný spotřební materiál a příslušenství						

			min. dvě elektrické zásuvky						
			mechanické průtokoměry, přesné a bezpečné dávkování medicínálních plynů O2, N2O, AIR, s hypoxickou ochranou						
			umístění GAS modulu do vlastního přístroje včetně příslušenství						
			rychloupínací systém na dva odpařovače, odpařovače nejsou součástí dodávky						
			výstup čerstvých plynů pro připojení jednocestného patientského okruhu						
			samostatný výstup O2 přes průtokoměr						
			vyhřívaná ventilační komora, snadná demontáž bez použití nářadí, autoklávovatelná, jednoduchý systém výměny absorbéru i při kontinuální ventilaci						
			autoklávovatelná nádoba absorbéru, objem absorbéru 1,5 litru						
			jednoduchá výměna vápna bez přerušení výkonů anestézie						
			výkonná broncho-odsavačka, Air ejektor s možností nastavení intenzity sání						
			připojení k centrálnímu rozvodu plynů a současně k zálohovým tlakovým lahvím						
			lehce odnímatelný patientský okruh s minimálním objemem mrtvého prostoru						
			vzájemná blokáce při použití dvou odpařovačů navzájem						
			umístění flow senzorů uvnitř na výstupu a vstupu absorpční komory						
			použití jednoduchých anesteziologických okruhů bez přídavných senzorů pro měření ventilačních parametrů						
			snadná obsluha přístroje, jednoduché uživatelské testy, možnost spuštění přístroje bez provedení						
			uživatelských testů						
			Ventilátor						
			použitelný pro všechny typy a kategorie pacientů						
			integrován ventilátor s logickou a jednoduchou obsluhou, pohon Air						
			barevná obrazovka o úhlopříčce 10,4" s ovládáním tlačítka menu v ČJ						
			alarmových hodnot, s volbou zobrazení průtoku plynů, měřených parametrů, polem pro zobrazení křivek						
			systém padajícího měchu ve válci umístěný v zorném poli obsluhy						
			kompence dechového objemu a compliance patientského okruhu						
			kontinuální měření a zobrazování dechových parametrů i při manuální ventilaci						
			zobrazení křivek objemu, průtoku a tlaku a ventilačních parametrů						
			snadná kalibrace a rychlé uvedení přístroje do provozu						

			dechový objem v rozmezí min.20-1500 ml, dechová frekvence min. 4-100 cyklů						
			režimy ventilace VCV, PCV, SIMV, PSV, Spont, Manual,						
			elektronické nastavení PEEP vyp., 4-30 cm H2O						
			alarmy pro zobrazené veličiny (min. ventilace, dechový objem, inspirační tlak, apnoe, stav baterie, výpadek plynů)						
			bateriový provoz při výpadku napájecí sítě						
			záložní zdroj na 90 minut provozu						
			Monitor životních funkcí pacienta						
			LCD barevný dotykový displej o velikosti 10,4" s min. zobrazením 6 křivek současně s uchycením na rameni anesteziologického přístroje, ovládaný i přístupovými tlačítky						
			záznam grafických a tabulárních trendů veškerých parametrů						
			monitorace pacientů všech věkových kategorií						
			EKG 3/5 svodové, RESP, NIBP s možností měření AUTO/MANUAL, SpO2, 2xTEMP,						
			režim zobrazení velkých čísel na displeji						
			standby						
			detekce stimulačního impulsu						
			hodnocení ST segmentu, analýza arytmií						
			světelné a zvukové alarmy, rozlišené technické alarmy						
			napájení 230V						
			záložní zdroj (baterie) na min.2h provozu						
			komunikace ČJ						
			Standardní příslušenství monitoru:						
			SpO2 senzor včetně prodlužovacího kabelu						
			manžeta NIBP pro dospělé s prodlužovací hadičkou						
			kabel EKG 3/5 svodový, kompletní						
8	131505		systém ohřevu pacienta teplým vzduchem		ks	3		0,00	
			termoregulační systém s nuceným oběhem vzduchu						
			zahřívací jednotka s tichým provozem						

			pojízdné provedení						
			přehledný ovládací panel						
			autodiagnostický test funkcí						
			nastavitelná provozní teplota (vysoka: 43°, střední: 38°, nízká: 32°)						
			nastavitelná rychlost proudění vzduchu						
			signalizace zvýšení teploty, kalibrace, poruchové hlášky na panelu						
			lehká a odpojitelná hadice						
			indikátor výměny filtru						
			možnost výběru příkrývek a podložek						
			součástí dodávky bude:						
			jednorázové celotělové pokrývky						
			usnadňující maximální přenos tepla na celého pacienta						
			poskytující rovnoměrné zahřívání						
			lehký materiál bez latexu						
			jednorázové celotělové podložky (min. 20 ks)						
			orientační rozměr 180x90 cm						
			jednorázové celotělové podložky pediatrické (min. 20 ks)						
			orientační rozměr 150x80 cm						
			náhradní filtr						
9	133000		přístroj elektrochirurgický		ks	1		0,00	
			monopolární řezání do 400 wattů						
			monopolární koagulace do 200 wattů						
			bipolární řezání a koagulace do 120 wattů						
			Sledování kontaktu neutrální elektrody s pacientem						
			Typy proudů musí mít možnost výběru pomocí ručního nebo nožního spínače						
			Digitální a přehledné zobrazení hodnot výkonu ve wattch a uživatelských nastavení s audio-vizuální indikací (v případě rozšířeného komunikačního rozhraní musí přístroj komunikovat v českém jazyce, uveďte údaje zobrazované na displeji)						

			Snadné a komfortní ovládání pomocí jednoho ovládacího prvku na předním panelu						
			Ochrana proti defibrilačnímu výboji						
			Možnost práce na pacientovi, který má Pacemaker						
			Součástí přístroje musí být dva nezávislé generátory						
			Rozhraní pro možnost připojení dalších systémů						
			Funkce Autostart i Autostop pro vybrané typy proudů při monopolární a bipolární koagulaci						
			Možnost přiřazení ovládání nožním spínačem jakémukoli bipolárnímu nebo monopolárnímu výstupu						
			Automatické rozpoznávání bipolárních nástrojů						
			Vysoká bezpečnost pacienta, operátora a obsluhujícího personálu						
			Korekce chyb při chybném ovládání						
			Přesné řízení výkonu v oblasti nízkých hodnot jeho nastavení						
			Paměťové funkce pro možnost nastavení a uložení uživatelských programů (např. počet a typ módů činnosti, přednastavené programy, počet programů)						
			dodávka vč. příslušenství						
			50 ks dělené bezpečnostní neutrální elektrody						
			nožní spínač pro řez i koagulaci						
			1 ks kabelu k neutrální elektrodě						
			2 ks monopolární rukojeť sterilizovatelná s ovládáním a nožovou elektrodou						
			2 ks bipolární připojovací kabel						
			2 ks bipolární pinzeta přímá / bajonetová 17 cm, 0,6 mm – NonStick efekt						
10	141110		centrální monitorovací systém						
			monitor lůžkový náhledový vč. transportního monitoru + invazivních tlaků a kapnografie 10 ks, centrála se dvěma monitory						
			centrální monitorovací systém (CMS) je určen k centralizovanému monitorování informací o vitálních funkcích minimálně 2 monitorů prostřednictvím kabelového propojení						
			monitorovací systém skládající se z lůžkových monitorů vitálních funkcí, a monitorovací centrály a náhledových monitorů, které budou přenášet informace z centrály do lékařských pokojů						
			systém musí tvořit celek						
			monitorovací systém bude propojen datovou kabeláží						
			Zobrazovací monitor - ne modulární provedení			ks	10		
			min. 19" barevný dotykový displej s rozlišením min. 1920 x 1080 pixel						

			velikost max. 566 x 458 x 68 mm						
			propojitelnost s transportními lůžkovými monitory						
			zobrazení min. 8 stop						
			ovládání transportních monitorů pomocí dotykové obrazovky						
			uchycení na stěnu/polici s možností uchycení transportní části na postranici lůžka						
			možnost propojení (RJ45) modulu s centrálou, výstup na přídatný monitor						
			madlo pro přenášení, držák s uchycením na stěnu případně tyč						
			transportní monitor + invazivní tlaky a kapnografie		ks	10			
			Barevný dotykový displej min. 5,5"						
			rozlišení min. 1280 x 720 pixel						
			automatická úprava jasu vůči okolnímu světlu						
			snadná obsluha – ovládání gesty						
			zobrazení min. 5 stop, 13 křivek						
			SpO2						
			NIBP (auto i manuální režim, možnost nastavení periody spouštění měření) – jednohadičový systém						
			EKG - 3/5-ti svodový systém						
			Min. 2x teplota						
			IBP – 2x						
			Integrované Microstream Co2						
			supěň odolnosti IP 44 a pád min. z 1,2m						
			Uzamykatelný display						
			Hmotnost max. 1 kg						
			Akumulátor na min. 4 h provozu						
			Spotřební materiál: (součást dodávky pro každý monitor)						
			SpO2 prstové čidlo pro dospělé pro opakované použití						
			SpO2 ušní čidlo pro dospělé pro opakované použití						

			Propojovací SpO2 kabel						
			Jednohadičkové NIBP manžety pro opakované použití - 3 velikosti (dětská / dospělá / dospělá nadrozměrná v prodloužené variantě)						
			Propojovací hadička k NIBP, délka min. 3 m						
			3 - svodý EKG kabel, EKG kleštinky						
			Propojovací EKG kabel						
			Teplotní čidlo - kožní pro opakované použití						
			5 - svodý EKG kabel, EKG kleštinky - v rámci dodávky pouze jeden kus						
			Centrála monitorovací se dvěma monitory						
			Technická specifikace:						
			Min. 24" barevný LCD monitor k centrální stanici - 2 ks						
			Připojení min. 8 monitorů/lůžek - možnost budoucího rozšíření						
			Uživatelské rozhraní kompletně v ČJ, intuitivní ovládání klávesnicí s českými znaky a myší						
			Kompatibilita s nabízenými monitory						
			Režim současného zobrazení všech monitorů						
			Komplexní multisvodová analýza arytmií, analýza ST úseku, monitorování QT úseku						
			V detailním režimu - zobrazení všech dat vybraného monitoru s funkcí zadání základních údajů o pacientovi						
			a dálkového nastavení patientských monitorů (alarmy, limity, režim standby atd.)						
			Zobrazení, prohlížení, ukládání a tisk alarmových událostí včetně křivek						
			Vzniklé alarmové stavy musí být akusticky a opticky barevně odlišeny v min. 3 skupinách dle závažnosti dle doporučení IEC						
			Zobrazení, prohlížení, ukládání a tisk grafických a numerických trendů včetně křivek min. 120 h zpětně						
			Podpora CMS pro možnost sledování patientských dat ze vzdáleného pracoviště (pomocí běžného PC zapojeného do datové sítě) při naistalování CMS viewer s možností sledování reálných údajů (křivek a numerických dat)						
			včetně předvedení funkčnosti při instalaci						
			Do budoucna možnost rozšíření o mobilní přístup a prohlížení dat pomocí mobilního telefonu nebo tabletu						
			(minimálně na OS Android a iOS), včetně předvedení funkčnosti při instalaci						
			Součástí CMS je LCD 24" s rozlišením 1920*1080 (2ks), klávesnice, myš, laserová tiskárna						

			Černobílá síťová laserová tiskárna A4 dle specifikace výrobce						
			Součástí záložní zdroj UPS zabezpečující provoz na min. 30 min						
			Možnost tisku patientských údajů, naměřených dat a křivek z kteréhokoliv patientského monitoru nebo z centrálního monitoru						
			Podporuje kabelovou datovou síť						
			Obousměrná komunikace s patientskými monitory						
			Komunikace a obsluha v CZ SW						
			Možnost aktualizace sw – jednoduchý upgrade						
11	141122		transportní monitor + invazivní tlaky a kapnografie		ks	1		0	
			Barevný dotykový displej min. 5,5"						
			rozlišení min. 1280 x 720 pixel						
			automatická úprava jasů vůči okolnímu světlu						
			snadná obsluha – ovládání gesty						
			zobrazení min. 5 stop, 13 křivek						
			SpO2						
			NIBP (auto i manuální režim, možnost nastavení periody spouštění měření) – jednohadicový systém						
			EKG - 3/5-ti svodový systém						
			Min. 2x teplota						
			IBP – 2x						
			Integrované Microstream Co2						
			super odolnosti IP 44 a pád min. z 1,2m						
			Uzamykatelný display						
			Hmotnost max. 1 kg						
			Akumulátor na min. 4 h provozu						
			Spotřební materiál: (součást dodávky pro každý monitor)						
			SpO2 prstové čidlo pro dospělé pro opakované použití						
			SpO2 ušní čidlo pro dospělé pro opakované použití						
			Propojovací SpO2 kabel						
			Jednohadicové NIBP manžety pro opakované použití - 3 velikosti (dětská / dospělá / dospělá nadrozměrná v prodloužené variantě)						
			Propojovací hadička k NIBP, délka min. 3 m						
			3 - svodý EKG kabel, EKG kleštinky						
			Propojovací EKG kabel						
			Teplotní čidlo - kožní pro opakované použití						
			5 - svodý EKG kabel, EKG kleštinky - v rámci dodávky pouze jeden kus						
			vč. Postelového držáku						
12	143106		defibrilátor automatický		ks	2		0	
			automatický externí defibrilátor bez displeje poloautomatická verze						
			křivka bifázická zkosená exponenciální s automatickou kompenzací napětí a trvání pacientovi impedance						
			rozsah volby výboje 10-360J						
			přesnost energie +- 2J						
			hlasové výzvy a navádění v ČJ, metronom KPR						
			otevřením víka se přístroj zapíná a zavřením víka se přístroj vypíná						
			přepnutí režimu dospělí/dítě						

			hmotnost přístroje 2 kg včetně baterie						
			odolnost proti prachu/vodě IP55						
			kapacita baterie 400 výbojů při 200J nebo 15 hodin provozní doby přístroje						
			pohotovostní životnost baterie 5 let						
			jednorázové elektrody s životností 5 let od data výroby						
			automatické samotesty denní, týdenní, měsíční, čtvrtletní						
			vizuální indikátor stavu přístroje						
			ukládání dat						
			export dat prostřednictvím USB flash						
13	143107		defibrilátor, monitor, kardiostimulátor (dětská, dospělá pádla)		ks	1		0,00	
			kompaktní, lehký defibrilátor s hmotností do 5 kg včetně příslušenství						
			vybavenost: manuální defibrilace, monitoring pacienta, kardiostimulace (včetně příslušenství)						
			parametry: 3/5 svodové EKG, SpO2, NIBP včetně příslušenství						
			integrovaná dětská externí pádla v dospělých						
			velikost TFT displeje 7" se zobrazením 3 křivek						
			software v ČR						
			monitorace EKG křivky 3/5 svodovým kabelem, z defibrilačních pádel						
			synchronizovaná kardioverze						
			funkce selekce tlačítek s eliminací chybných kroků						
			při snímání křivky EKG možnost volby svodů, velikost křivky v rozsahu 0,25-4 cm/V						
			podání bifázického výboje v rozmezí 1-360J nastavitelná v 21 krocích						
			rychlé nabití do 5 sekund na hodnotu 200J, na hodnotu 360J do 8 sekund						
			výdrž baterie: monitorovací režim EKG ≥ 180 min hodiny, defibrilační režim ≥ 100 výbojů při 360J						
			indikace stavu nabití přímo na baterii nezávislé na zapnutí vlastního přístroje						
			trendy: 72 hodin s rozlišením 1 minuta						
			export dat do počítače přes USB						
			integrovaná termální tiskárna s možností tisku křivek, trendů a přehledu událostí						

			automatické kontroly připravenosti defibrilátoru						
			možnost interní defibrilace						
			pojízdný vozík s fixací přístroje a úložných boxů						
			ovládání podání výboje jak z přístroje, tak z externích pádel (úprava podávané energie, nabití a výboj)						
			pojízdný vozík k defibrilátoru od výrobce defibrilátoru						
			součástí dodávky je: příslušenství pro měření EKG, SpO2, NIBP, odpojitelná defibrilační externí pádla pro dospělé s integrovanými dětskými pádly, pojízdný vozík						
14	144100		systém infuzní techniky vč. systému monitorace systému infuzní techniky		system	1		0,00	
			HW centrální monitorovací stanice a SW pro sledování infuzních přístrojů						
			Technická specifikace:						
			centrální monitorovací stanice (PC) dle doporučení výrobce						
			monitor min. 24", Full HD + kloubový držák VESA pro uchycení na zeď - 1 ks						
			příslušenství (myš, klávesnice, Patch kabel, kabel na přenos obrazového signálu z PC do monitoru, ...)						
			SW pro zobrazení stavu všech připojených lineárních dávkovačů a infuzních pump (stav – Zap/Vyp, rychlost podávání infuze,						
			doba do konce podávání infuze, předalarmy a alarmy, názvy léčiva, ...)						
			SW pro správu knihoven léčiv a jejich nahrání (upload) do přístrojů						
			Připojení dokovacích stanic nebo jednotlivých přístrojů bezdrátovým nebo kabelovým systémem						
			Zobrazení nákresu daného oddělení – umístění jednotlivých přístrojů						
			Ukládání a export dat						
			Management knihovny léků						
			Management alarmů						
			Připojení laserové tiskárny						
			Kabel USB pro tiskárnu						
			Možnost prohlížení až 240 hodin trendových dat						
			Záložní systém UPS						
			Tiskárna						
			Zobrazení výrobních čísel vložených dávkovačů a pump do dokovacích stanic						
			Aktualizace software, licence sw po dobu používání centrálního systému kontroly infuzí						
			Management pacientů						
			Připojení centrálních stanic monitorů a infuzní techniky do NIS pomocí SW nainstalovaného na serveru nemocnice						
			SW zprostředkující komunikaci mezi centrálními stanicemi a NIS (přenos patientských dat z jednotlivých monitorů, za předpokladu, že pacienti budou přijmuti do CMS a zároveň budou v NIS)						
			144133 pumpa infúzní		ks	15		0,00	
			kompaktní design s hmotností max. 2 kg, s možností připevnění na infuzní stojan, eurolištu a umístění přístrojů na sebe						
			možnost umístění přístroje do dokovací stanice společně s injekčním dávkovačem						

			možnost použití setů od různých výrobců						
			rychlost dávkování nastavitelná min. 1-1200 ml/h						
			možnost podání dávky (kcal, cal, mmol, mol, U, kU, ...)						
			přesnost podání infuze min. $\pm 5\%$						
			menu v češtině						
			možnost provozu bez kapkového detektoru						
			bolus manuální i programovatelný						
			kontrola správnosti založení setu						
			nastavitelný KVO režim						
			nastavení úrovně okluzního tlaku						
			antibolusový systém při okluzi						
			ovládání a nastavování parametrů infuze pouze tlačítky						
			velký a dobře čitelný dotykový LCD display min o velikosti 7" se zobrazením všech důležitých informací (indikátor tlaku,						
			stav baterie, rychlost podání, název léčiva, typ stříkačky, ...) pro ovládání přístroje						
			samostatné tlačítko pro funkce:						
			Zap/Vyp						
			Potlačení/ztišení alarmu						
			pumpa nesmí trvale alarmovat po odpojení externího napájení (vyjmutí z dokovací stanice/výpadek napájení)						
			možnost použití přístroje pro podávání infuzí v prostředí MRI (při umístění přístroje do speciální odstíněné dokovací stanice)						
			knihovna léčiv s možností modifikace obsahu (min. 2500 léčiv)						
			zabránění volného toku infuze do pacienta při otevření dvířek pumpy						
			detekce náhlého poklesu tlaku, např. při nechtěném vytržení kanyly z pacienta či při rozpojení infuzního setu,						
			bez nutnosti speciálního spotřebního materiálu						
			detekce náhlého nárůstu tlaku i při nedosažení nastavené prahové hodnoty						
			kompatibilita s dokovacími stanicemi (viz pokračování technické specifikace)						

			interval pravidelných servisních prohlídek min. 24 měsíců						
			144202 dávkovač lineární		ks	20		0,00	
			kompaktní design s hmotností max. 2,1 kg s možností připevnění infuzní stojan, eurolištu a umístění přístrojů na sebe						
			možnost umístění přístroje do dokovací stanice společně s infuzní pumpou						
			Technická specifikace:						
			přesné dávkování malých objemů pomocí jednorázových stříkaček objemů 5,10, 20, 30, 50/60 ml od různých výrobců						
			knihovna výrobců a typů injekčních stříkaček						
			indikace nastaveného či detekovaného typu injekční stříkačky na displeji						
			přesnost dávkování min $\pm 2\%$						
			rychlost dávkování nastavitelná podle použité stříkačky minimálně 0,1 – 999 ml/hod						
			rychlost infuze/dávky možno zadat v: kcal, cal, mmol, mol, U, kU, ...						
			podání bolusu manuálně (50 - 1200 ml/h), programovatelný bolus (0,1 – 1200 ml/h)						
			velký a dobře čitelný dotykový LCD display min o velikosti 7" se zobrazením všech důležitých informací						
			(indikátor tlaku, stav baterie, rychlost podání, název léčiva, typ stříkačky, ...) pro ovládání přístroje						
			alarmy optické i akustické – konec infuze, stav baterie, okluze, interní závada – technická porucha						
			provoz na síťové napětí i záložní baterii (8 hod.)						
			menu v češtině						
			intuitivní ovládání						
			nastavitelný KVO režim						
			nastavení úrovně okluzního tlaku						
			antibolusový systém při okluzi						
			pauza (režim Stand-by) 1 - 24 hodin						
			samostatné tlačítko pro funkce:						
			Zap/Vyp						
			Potlačení/ztišení alarmu						
			dávkovač nesmí trvale alarmovat po odpojení externího napájení (vyjmutí z dokovací stanice/výpadek napájení)						

			možnost blokace tlačítek (zámek klávesnice)						
			možnost použití přístroje pro podávání infuzí v prostředí MRI (při umístění přístroje do speciální odstíněné						
			dokovací stanice)						
			knihovna léčiv s možností modifikace obsahu (min. 2500 léčiv)						
			detekce náhlého poklesu tlaku např. při nechtěném vytržení kanyly z pacienta či při rozpojení infuzního setu,						
			bez nutnosti speciálního spotřebního materiálu						
			detekce náhlého nárůstu tlaku i při nedosažení nastavené prahové hodnoty						
			kompatibilita s dokovacími stanicemi (viz pokračování technické specifikace)						
			interval pravidelných servisních prohlídek min. 24 měsíců						
			144300 stanice dokovací pro inf. techniku						
			stanice pro uchycení 2-16 slotů variabilně, požadováno 6 slotové						
			variabilita dokovací stanice s umístěním dávkovače a pumpy do jedné dokovací stanice najednou						
			společné napájení infuzních pump a lineárních dávkovačů						
			snadné vyjmutí kteréhokoliv přístroje (dávkovače, pumpy) bez nutnosti manipulace s jiným přístrojem						
			ve stanici						
			napájení umístěných přístrojů pouze jedním síťovým kabelem						
			vizuální a akustický alarm včetně rozlišení alarmů dle jejich závažnosti, nastavení hlasitosti akustického alarmu						
			rukojeť pro snadnou manipulaci, uchycení dokovací stanice pomocí svěrky na infuzní stojan nebo tyč						
			možnost připojení do nemocničního systému						
			připojení k centrálnímu monitorovacímu systému infuzního systému						
			možnost připojení čtečky čárového kódu						
			příslušenství - Patch kabely pro připojení dokovacích stanic do LANu						
			interval pravidelných servisních prohlídek min. 24 měsíců						
15	144310		manžeta pro přetlakové infuze						
			přetlaková infuzní manžeta pro opakované použití						
			možnost opakovaného použití						

			kovový manometr (0-300 mmHg)						
			pryžový balonek s ventilem						
			100% polyamid bez latexu						
			snadné umístění infuzního roztoku						
			možnost sledovat zbývající obsah infuzního roztoku						
			objem 500 nebo 1000 ml						
16	145001		ohřívač infuzí a krevních derivátů průtočný		ks	4		0,00	
			průtokový mikroprocesorem řízený elektrický ohřívač infuzních roztoků a krevních derivátů						
			s nastavením teploty a alarmů						
			nepřetržitý ohřev protékající infúze v infuzním setu / možnost užití kromě originálních i běžných infuzních setů						
			přehledné zobrazení nastavené teploty na displeji						
			nastavení teploty ohřevu v min. rozmezí 37°C – 41°C						
			rozsah nastavení teploty v krocích po max. 0,5 °C						
			doba zahřívání k provozu do 3 minut						
			alarm nízké a vysoké teploty						
			odolnost proti stříkající vodě (IPX4)						
			přípevnění přístroje na euro lištu i na infuzní stojan						
			uzpůsobení přenosu (integrováný držák nebo rukojeť apod.)						
17	146143		odsávačka elektrická přenosná (sání do jednorázových vaků)		ks	1		0,00	
			kompaktní přenosná odsávačka se sacím výkonem cca 30l/min						
			nastavitelný rozsah vakua: od -0,10 do -0,85 bar						
			hmotnost přístroje cca 2,5 kg						
			výdrž Li-ion baterie cca 45 minut sání						
			úložný box v přední části přístroje na náhradní sací okruh						
			možnost použití jednorázových odsávacích vaků o objemu 1 litr						
			přenosná brašna přes rameno						
			indikátory provozu přístroje, nabíjení a provozu na elektrickou síť 220V						

			Základní příslušenství (součástí balení):						
			Nabíječka baterie						
			Lahev 1000 ml (možno sterilizovat)						
			Silikonový okruh (možno sterilizovat)						
			Jednorázový katétr CH18						
			Jednorázový přerušovač sání (stop ventil)						
18	146145		odsávačka elektrická pojízdná (výkon min. 40l/min)		ks	4		0,00	
			velmi tichý chod bez vibrací						
			minimálně dvojitá ochrana proti přesátí agregátu						
			manometr s barevným označením optimálního sání						
			regulátor vakua						
			sací výkon min. 40 lt/min						
			rozsah nastavení podtlaku 0-95 kPa						
			příkon do 110 VA						
			bezúdržbový sací agregát na principu vývěvy						
			madlo						
			konfigurace:						
			pojízdný stojan s brzděnými kolečky, držák 2 lt lahv s použitím jednorázových vaků, sací okruh jednorázový nebo na více použití, proplachovací nádoba včetně držáku, košík odkládací, držák zásobníku katetrů včetně samotného zásobníku, odkládací deska						
			záruka na sací agregát 6 let						
19	147126		ventilátor plicní pro děti a dospělé - transportní		ks	6		0,00	
			plicní ventilátor pro ventilaci pacientů na urgentním příjmu a při transportu v rámci nemocnice						
			přístroj pro invazivní a neinvazivní ventilační podporu (umělou plicní ventilaci) dospělých i dětských pacientů						
			integrovaná, elektricky poháněná turbína						
			(ventilátor nevyžaduje připojení k centrálnímu rozvodu stlačeného vzduchu nebo tlakové lahvi se vzduchem)						
			HPO – vysokotlaké připojení O2						
			LPO – nízkotlaké připojení O2						

		Požadované ventilační režimy:						
		CMV, SIMV, PCV, P-SIMV -						
		NIV, PRVC nebo ekvivalent - objemem kontrolovaná tlakem řízená ventilace						
		ventilace na dvou tlakových hladinách s tlakovou podporou						
		APRV, spontánní ventilace s tlakovou podporou						
		adaptivní ventilační režim						
		vysokoprůtoková kyslíková terapie s nastavitelným průtokem až 50 l/min						
		Monitorování:						
		sledování: objem, průtok, tlak v dýchacích cestách, sledování min. 3 křivek a 2 smyček v čase, min. 2 křivky současně						
		objem: jednotlivý a minutový						
		tlak: PEEP/CPAP, plateau, mean						
		čas: poměr I:E, inspirační čas, expirační čas, dechová frekvence						
		grafické zobrazení: tlakových, objemových a průtokových křivek, smyček a trendů						
		monitorace plicní mechaniky: poddajnost, rezistence, automatické měření AutoPEEP/PEEPi, P0.1, RSB						
		akustické a optické alarmy chybových stavů: min. alarm nízkého a vysokého minutového objemu,						
		nízké a vysoké frekvence, vysokého inspiračního tlaku, doba apnoe nastavitelná						
		v rozmezí min. 15 – 60 s, koncentrace O2, technické závady						
		Obecné požadavky na přístroj:						
		ovládání prostřednictvím dotykového displeje o uhlopříčce min. 12,1" s možností uzamčení jako ochrana před náhodným dotykem						
		připojení na stávající rozvod medicínálních plynů (min. O2)						
		vestavěná s inspirem synchronizovaná pneumatická nebulizace pro podávání léků						
		více možností ovládání přístroje: dotyková obrazovka a otočné tlačítko						
		pohotovostní režim (standby)						
		procedury: min. podání 100% O2, odsávání						
		ovládání a zobrazené alarmy v českém jazyce -						
		napájení: standardní síťové napájení 230 V, 50 Hz + bateriový provoz na min. 360 min běžného provozu						

			příslušenství: patientský jednorázový okruh, tlaková hadice pro přívod medicínálních plynů (min. O2),						
			držák okruhu a pojízdný stojan						
			Minimální technické parametry:						
			dechová frekvence - minimální rozsah 2 – 150 dechů/min						
			dechový objem – nastavitelný minimální rozsah 2 – 2000 ml						
			koncentrace kyslíku – 21 až 100%, nastavitelná						
			PEEP – nastavitelný (minimální rozsah 1 – 50 cm H2O)						
			Flow trigger – minimální rozsah 0,1 – 20 l/min						
			citlivost expiračního triggeru – minimální rozsah 1 – 85 %						
			špičkový inspirační průtok – min. 210 l/min						
			inspirační čas – minimální rozsah 0,2 – 10 s						
20	147202		vak resuscitační ruční pro děti (do 20 kg)		ks	4		0,00	
			ambuvak k manuální resuscitaci novorozenců, kojenců a dětí s hmotností do 20 kg						
			adaptabilní pro dýchání maskou a tracheální kanylou						
			objem vaku 300 ml						
			bezlatexový, robustní s dvojitým pláštěm zaručujícím tlakovou limitaci pro bezpečnost pacienta						
			s integrovaným držadlem pro rovnoměrnou kompresi						
			patientský ventil						
			rezervoár O2						
			silikonová transparentní obličejová maska pro děti (3 ks)						
21	147230		vak resuscitační s rezervoárem		ks	9		0,00	
			vak resuscitační s rezervoárem k manuální resuscitaci dospělých						
			možnost ventilace jednou osobou						
			adaptabilní pro dýchání maskou a tracheální kanylou						
			s možností napojení na přívod kyslíku						
			objem vaku 1300 ml						
			autoklávovatelný při 134°C						
			bezlatexový, robustní s dvojitým pláštěm zaručujícím tlakovou limitaci pro bezpečnost pacienta						

			s integrovaným držadlem pro rovnoměrnou kompresi						
			pacientský ventil						
			otočný konektor						
			rezervoár O2 s objemem 1500 ml						
			možnost použití PEEP ventilu						
			silikonová transparentní maska s dofukovacím okrajem velikosti číslo 5, ¾, 2 a 6						
22	147401		zvlhčovač kyslíku		ks	7		0,00	
			složení ze dvou částí průtokoměru a vlastního zvlhčovače						
			rozsah průtoku na průtokoměru 0-15 l/min						
			autoklávovatelný vlastní zvlhčovač						
			napojení přímo do centrálního rozvodu O2						
			napojení kyslíkové masky nebo nosních sond přímo na výstup z zvlhčovače						
23	147602		laryngoskop s led zdrojem vč. lžíc		ks	4		0,00	
			celokovová lžice s vedením optického vlákna, optické vlákno vedeno uvnitř lžice						
			s matovou povrchovou úpravou lžic						
			laryngoskopická rukojeť s žárovkou LED						
			součástí rukojeti dobíjecí akumulátor Li-ion						
			lžice velikosti 2-5 typu McIntosh						
			vč. dobíjecí baterie a nabíječky pro laryngoskop						
			nabíjecí stanice pro dvě rukojeti s indikací nabití a zapojení do elektrické sítě						
24	147605		videolaryngoskop vč. stojanu		ks	1		0,00	
			videolaryngoskop pro obtížnou intubaci						
			1x videolaryngoskopická titanová lžice (vel.4)						
			1x videolaryngoskopická titanová lžice (vel.3)						
			1x řídicí a zobrazovací jednotka – monitor GVM (7palců), 1x vstup USB, 1x spojovací videokabel						
			1 x rigidní zavaděč pro obtížnou intubaci						
			pojízdny masivní stojan s odkládacím prostorem a kloubovým uchycením monitoru,						
			případně pevný ochranný kufřík, 1xUSB flash, síťový adaptér						

			lžice videolaryngoskopu z titanu umožňující opakovanou, snadnou a účinnou dezinfekci/sterilizaci včetně rukojeti						
			titanová lžice laryngoskopu se zabudovanou CMOS kamerou s vysokým rozlišením a se zdroji světla LED,						
			umožňující dokonalou vizualizaci dýchacích cest						
			účinný systém proti možnosti zamlžení optiky během intubace						
			nízký profil lžice (až na 10mm) umožňující obtížnou intubaci i v případech omezeného rozevření čelistí						
			externí napájecí adaptér – vlastní přístroj nevyžadující kontrolu na elektrickou bezpečnost						
			výstup HDMI umožňující online přenos signálu na externí monitory						
			on line přenos signálu na externím TFT barevném monitoru						
			nahrávání videa a audia a fotografií na běžnou paměť USB, snadný přenos a archivace nahraných souborů						
			ochrana lžice proti zatečení IPX8 pro její ochranu při dezinfekci						
			veškerá propojovací kabeláž nezbytná pro napájení, ochranné pospojování a spojení						
25	221106		POCT analyzátor - měření krevních plynů, minerálů, metabolitů včetně urey a kreatininu, hemoglobinu		ks	1			0,00
			POCT kazetový analyzátor acidobazické rovnováhy pro stanovení parametrů vnitřního prostředí,						
			elektrolytů, metabolitů, celkového hemoglobinu a jeho derivátů						
			požadované měřené parametry: pH, pCO ₂ , pO ₂ , sO ₂ , Na ⁺ , K ⁺ , Ca ²⁺ , Cl ⁻ , tHb, O ₂ Hb, COHb, MetHb,						
			HHb, HbF, glukóza, laktát, urea, kreatinin a bilirubin						
			odvozené parametry: pAtm, O ₂ Ct, HCO ₃ -(act), HCO ₃ -(std), TCO ₂ , BE, SBE, AaDO ₂ , RI a dalších uživatelsky nastavitelných parametrů						
			plně automatizovaný analyzátor						
			bezúdržbový reagenční systém						
			možnost měření více druhů biologického materiálu (sérum, plazma, plná krev)						
			objem krve u vybraných parametrů pH, pCO ₂ , pO ₂ , sO ₂ , Na ⁺ , K ⁺ , Ca ²⁺ , Cl ⁻ , tHb, O ₂ Hb, COHb, MetHb,						
			HHb, HbF, glukóza, laktát, urea, kreatinin a bilirubin maximálně do 70 µl						
			možnost měření v mikromódu cca 45 µl krve						
			čas analýzy cca 35 sekund						
			automatické promíchání vzorku před analýzou ve vestavěném zařízení						
			detekce stavu reagentů, senzorů a hladiny odpadu						

			detekce sraženin, vzduchových bublin a nedostatečného množství vzorku						
			automatická kontrola jakosti						
			kontrola veškerých parametrů na třech koncentračních hladinách,						
			kontrola linearity kalibrace a pravidelná elektronická kontrola celého systému ve 30 minutových intervalech						
			statistické vyhodnocení výsledků a možnost jejich tisku						
			zabudovaný výkonný počítač, Microsoft embedded software						
			dotyková 8.5" barevná TFT-LCD obrazovka s vysokým rozlišením						
			vestavěná termotiskárna						
			integrovaná čtečka čárového kódu pro načítání veškerých alfanumerických údajů						
			(ID pacienta, ID operátora, výměny spotřebního materiálu apod)						
			připojení do libovolného LIS (RS232, TCP/IP protokol) pro přenos výsledků měření včetně kontrol kvality,						
			možnost služby dálkové správy za pomoci LiveConnect						
			záložní zdroj UPS součástí dodávky						
26	221107		POCT analyzátor - měření CRP, TnT, HCG		ks	1		0,00	
			stolní imunochemický point-of-care analyzátor						
			POC analyzátor pro testování TnI, TnT, CKMB, Myo, NT-proBNP, PCT, CRP, D-Dimer, βhCG						
			systém uzavřených zkumavek						
			testování s použitím vzorků plné krve nebo plazmy						
			analyzátor umožňující provést až 30 testů za hodinu						
			analyzer umožňující analyzovat více parametrů najednou						
			poskytující výsledky v laboratorní kvalitě						
			analyzátor se zabudovaným systémem QC						
			ovládání pomocí dotykové obrazovky						
			výsledky za 11 – 21 minut dle testovaných biomarkerů						
			integrovaná termotiskárna a čtečka čárových kódů						
			maximální hmotnost 35 kg						
			maximální rozměry v. 45 x š. 46 x h. 48 cm						

27	230002	STAVBA - ZT	svítidlo operační 2-zdrojové (hlavní+satelit) stropní vč. ramene s náhledovým monitorem (PACS)		ks	1		0,00
			Požadavky na přístroj:					
			Stropní operační svítidlo s technologií LED pro použití na operačním sále					
			Technické podmínky RAMENO1:					
			Intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m 160 000 lx (plynulá regulace 30–100% intenzity + endo mód 5% intenzity)					
			Průměr světelného pole 180–270 mm					
			Technické podmínky RAMENO2:					
			Intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m 160 000 lx (plynulá regulace 30–100% intenzity + endo mód 5% intenzity)					
			Průměr světelného pole 180–270 mm					
			Technické podmínky RAMENO3:					
			Rameno pro TFT monitor					
			Kompletní rameno včetně kabeláže pro TFT panel do 26"					
			Rameno musí umožnit instalaci monitorů třetích stran s interním i externím zdrojem napájení, různými typy výstupů i různými typy mechanického uchycení VESA					
			Polohování monitoru musí být možné prostřednictvím sterilizovatelné rukojeti, kompatibilní se sterilizovatelnými rukojetmi operačních svítidel					
			Rameno musí splňovat požadavky na maximální flexibilitu při manipulaci a maximální akční rádius odpovídající operačním svítidlům na dalších ramenech					
			Rameno musí být součástí centrálního závěsu operačního svítidla – samostatné rameno je nepřipustné					
			Obecné požadavky:					
			- zdrojem světla je systém LED diod umístěných v korpusu svítidla a mísením světla přímo v jednotce LED a ne v operačním poli (redukce nežádoucích barevných stínů)					
			- rozsah teploty chromatičnosti možno regulovat v rozsahu od 3 800°K do 4 800°K za zachování chladného světla					
			- index podání barev Ra 99 pro všechny hodnoty					
			- plynulé nastavení průměru světelného pole					
			- plynulé nastavení intenzity osvětlení ve výše uvedeném rozsahu					
			- homogenní osvětlení operačního pole bez barevných stínů					
			- nastavení pracovního rozsahu bez nutnosti následného ostření při změně polohy svítidla					
			- multifunkční ovládání svítidla na závěsu svítidla i na stěně se současným ovládáním integrovaným do sterilní rukojeti					

			- bez mechanických prvků v tělese svítidla, které mají za úkol regulovat intenzitu osvětlení, průměr operačního osvětleného pole nebo jakékoli další světelné vlastnosti						
			- minimální tepelné vyzařování						
			- ke každému svítidlu resterilizovatelné rukojeti – 2 kusy pro svítidlo						
			- snadné čištění a desinfekce svítidel, použitý materiál a jeho poréznost, členitost povrchu, kompatibilita s laminárním prouděním a malé prostorové nároky svítidla						
			- snadné polohování za pomoci flexibilního a plně kardanového zavěšení, nízká hmotnost svítidla						
			- možnost otáčení svítidel v rozsahu 360° – bez dorazové provedení						
			- elektrická bezpečnost podle EN 60-601-1/VDE 0750 T-1 a IEC 60601-2-41						
			- napájení 230 V / 50 Hz						
			- automatické přepojení na záložní elektrický zdroj při výpadku sítě se zachováním 100% intenzity osvětlení						
			- životnost světelných zdrojů minimálně 60 000 provozních hodin						
			- výškově stavitelné, možnost naklánění a otáčení prostřednictvím nesterilních i sterilních prvků na tělese svítidla						
			- zachování základního funkčního principu jednozdrojového operačního svítidla						
			- možnost instalace svítidla do místností s nízkými světly výškami – konstrukční řešení od výrobce prostřednictvím speciálně navrženého systému ramen						
			- garance zachování uvedené svítivosti po celou dobu životnosti operačního svítidla						
			Požadavky na instalaci:						
			Dodavatel operačního svítidla provede na vlastní náklady kontrolu stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků na stávajícím operačním sále.						
			Instalace bude provedena s maximální možnou šetrností a s využitím stávajících kotevních a přípojovacích prvků.						
			Související celky jako například povrchy a podhledy budou po instalaci uvedeny do původního stavu.						
			V souvislosti s instalací nového zařízení není plánována jakákoliv stavební a stavebně instalační činnost ze strany zadavatele.						
			NA ZÁKLADĚ TOHO POŽADUJE ZADAVATEL MAXIMÁLNÍ KOMPATIBILITU SE STÁVAJÍCÍMI PŘIPOJOVACÍMI PARAMETRY						
			(kotevními elementy, mezistropními konstrukcemi, stropními tubusy, elektroinstalací, atd.)						
			Všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace.						
			Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce.						
28	232101	STAVBA - ZT	svítidlo vyšetřovací stropní		ks	8		0,00	
			Požadavky na přístroj:						

			Stropní vyšetřovací/základové svítidlo s technologií LED pro použití na zákrovém sále.						
			Technické podmínky:						
			Intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m 100 000 lx						
			Průměr světelného pole 170 mm						
			Nastavitelná intenzita osvětlení v rozmezí 30 – 100% s LED indikací						
			Pracovní rozsah osvětlení cca 900 – 1600 mm						
			Výškově stavitelné, možnost naklání a otáčení – ramena otočná o 360°						
			Obecné požadavky na přístroj:						
			- rozsah teploty chromatičnosti: cca 4 300°K						
			- index podání barev Ra min. 99						
			- maximální redukce stínů						
			- životnost světelných zdrojů minimálně 60 000 provozních hodin a 10 let provozu						
			- ovládání svítidla na závěsu/korpusu svítidla						
			- možnost sterilizovatelné rukojeti (opakovaně použitelné i jednorázové)						
			- snadné čištění a desinfekce svítidel (použitý materiál a jeho poréznost, členitost povrchu)						
			- elektrická bezpečnost podle IEC 601-1						
			- napájení 230 V / 50 Hz						
			- nízká hmotnost svítidla do – max. 10 kg						
			Požadavky na instalaci:						
			Dodavatel svítidla provede na vlastní náklady kontrolu stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků.						
			Všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace.						
			Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce.						
29	361302		stěna závěsná s drážky na obuv - drátěný program, nerez (kapacita min.10 párů bot) orientační rozměry 500//300/1400 mm		ks	1			0,00
			celonerezové provedení konstrukce z nerez oceli						
			stěna s policemi pro uložení sálové obuvi						

			stěna / mříž k zavěšení na zeď pomocí nerezových závěsů					
			součástí dodávky spojovací materiál/vrutky na uchycení stěny ke zdi					
			provedení se cca 7 šikmými policemi z nerezové oceli					
			každá police umožňující uložení- dvou párů sálové obuvi					
30	376100	STAVBA - ZT	panel hygienický nerezový vč. výlevky s oplachem, dávkovač dezinf. roztoků orientační rozměry 500/525/340/2100 mm		ks	1		0,00
			hygienický panel pro profesionální dezinfekci povrchů					
			kompaktní konstrukce z chromniklové oceli					
			panel s předinstalovaným systémem přívodu a odtoku vody					
			s dávkovačem dezinfekčního přípravku					
			mikroprocesorové řízení dávkovacího automatu					
			rozsah dávkování 0,25% - 3% roztok					
			displej se zobrazením hlášení dojití koncentrátu					
			skladování koncentrátu ve spodní skříňce					
			certifikace: atest BAM: BAM-DDE9; certifikát					
			TÜV: E8 01 01 42634 001; certifikát DVGW: DW-0402BL058					
			ve spodní skříňce výlevka s kruhovým oplachem					
			zásobní nádrž pro oplach výlevky integrovaná na panelu					
31	376130	STAVBA - ZT	vyplachovač a desinfikátor ložních mís-termická dezinfekce kapacita 1 podl. mísa s víkem+1moč. láhev nebo 3 moč.láhve		ks	1		0,00
			mycí a dezinfekční automat na podložní mísy a močové láhve s termickou dezinfekcí					
			kapacita mytí 3 močové láhve nebo 1 močová láhev a 1 podložní mísa s poklicí					
			6 programů – 2x úsporný, 2x normální, 2x intenzivní					
			samostatně stojící přístroj z nerezové oceli					
			s možností zavěšení na zeď					
			nerezová svařovaná mycí komora					
			během mycího a dezinfekčního cyklu el. blokové dveře					
			česky psaný displej s informací o fázi cyklu a se signalizací poruch					
			vlastní vyvíječ páry					
			možnost nastavení parametrů A0 = 60, 600, 3000 nebo termické dezinfekce dle vyhlášky MZ ČR 306/2012 Sb.					
			vysoce výkonné čerpadlo pro tlakové mytí					
			labyrintová dveřní konstrukce pro izolaci mycí komory od vnějšího prostředí bez použití těsnění					
			hlučnost do 55dB					
			možnost připojení na stávající rozvody médií					
			možnost zabudování držáků pro jiný typ vyplachovaných nádob					
32	392000		lehátko transportní (stretcher) rtg transparentní orientační vnější rozměry 760/2100 mm		ks	11		0,00
			stabilní a velmi jednoduše čistitelná sloupová konstrukce lůžka					

			hydraulický zdvih lůžka minimálně v rozsahu 60-85 cm, ovládací pedály na obou stranách lůžka						
			čtyřdílná ložná plocha minimálně 190x65 cm, minimálně zádový a stehenní díl polohovatelný s posilováním pomocí plynových pružin						
			ložná plocha RTG transparentní, kompatibilní pro C rameno a s držákem RTG kazety - univerzální velikost						
			hydraulický náklon do Trendelenburgovy a Antitrendeleburgovy polohy min. 12°						
			integrované sklopné postranice nepřesahující vnější obrys lůžka, bezpečné plynulé sklápění postranic s tlumičem či plynovou pružinou, automatická blokace spuštění při zatížení pacientem zevnitř						
			kolečka s centrálním ovládáním brzd ze všech 4 stran, průměr minimálně 200 mm						
			páté centrální kolečko ovládané centrálními pákami brzd pro snadný transport a manipulaci, odpružené - musí zajišťovat dokonalou adhezi k podlaze a jeho zdvih odpružení musí umožnit bez problému překonat dle norem nerovnost o výšce min. 40mm						
			prostor na umístění tlakové lahve O2						
			držáky na příslušenství						
			ochranná nárazová kolečka v rozích a nárazníky po celém obvodu lůžka						
			nosnost minimálně 300 kg						
			2x integrovaný (tj. neodnímatelný) výsuvný či sklopný infuzní stojan u hlavy pacienta						
			sklopná polička na monitor						
			koš/box na drobný materiál						
			komfortní matrace pro delší pobyt pacienta na lůžku, kombinovaná ze studené PUR a viskoelastické pěny s voděodolným paropropustným antistatickým potahem, výška minimálně 10cm						
33	392629		křeslo transportní na přepravu pacientů		ks	6		0,00	
			stabilní kovová konstrukce						
			nosnost min. 180 kg						
			kovové části se zdravotně nezávadným nástřikem						
			pohodlný čalouněný sedák						
			čalouněné opěradlo zad						
			čalounění i kovovou konstrukci vozíku možno dezinfikovat						
			manipulační madlo						
			oboustranně přístupný sedák						
			odklonná boční madla						

			pevná podpora nohou přepravované osoby, bez nutnosti sklápění a odklápění při nástupu nebo výstupu						
			upínací popruh pacienta						
			infuzní držák zasunovací						
			odkládací košík pod sedákem						
			zadní kolečka pr. 300 mm s automatickou aretací						
			přední kolečka pr. 100 mm						
			musí být možnost výběru barevného provedení čalounění dle vzorníku výrobce						
34	393401		lehátko vyšetřovací 2-dílné, výškově zdvih., pojízdné orientační rozměry 2000/650/530-930 mm		ks	4		0,00	
			lehátko stabilní konstrukce s elektricky nastavitelnou výškou stolu						
			2 segmentové						
			hlavový díl nastavitelný nahoru a dolů plynovou vzpěrou						
			ústní otvor s krytem						
			elektricky nastavitelná výška v rozmezí min. 300 mm						
			ruční ovladač elektromotoru						
			konstrukce se zakrytím spodního rámu a pohybového mechanismu lehátka						
			konstrukce omyvatelná, dezinfikovatelná						
			zátěž lehátka alespoň 180 kg						
			držák na hygienický papír						
			brzděná kolečka pr. 75 mm						
			možnost výběru barevného provedení konstrukce dle vzorníku RAL						
			možnost výběru barevného provedení čalounění / koženky s atestem pro zdravotnictví						
35	395403		sedačka otočná, výšk.zdvih., pojízdná		ks	3		0,00	
			stabilní kovová konstrukce						
			s nosností min. 130 kg garantovanou výrobcem						
			s pohodlným vysokým sedákem Ø 400 mm						
			s plynovým zdvihem a manuálním ovládáním						
			sedák - nosná část určena pro vysoké zatížení						

			čalounění kvalitní středně tvrdá PUR pěna s dlohodobou odolností proti slehnutí, vysoká min.7 cm, celočalouněná - čalounění koženka						
			podnož - 5i-ramenný kovový nosný kříž						
			pogumovaná kolečka o pr. 50 mm						
36	395420		trojnožka		ks	2		0,00	
			nerezová stabilní konstrukce						
			podstavec sedadla v nezatíženém stavu pojízdný na třech kolečkách						
			při zatížení sedadla podstavec jnepojízdný						
			plynulé nastavení- výšky od cca 55 do cca 79 cm						
			nastavení výšky pomocí nožního pedálu						
			sedák z pružného polyuretanu						
			podélný sklon sedáku nastavitelný v rozsahu v rozsahu +- 5°						
			antistatické provedení						
37	401010		lůžko 4-dílné el. polohování, výšk.zdvih., pojízdné		ks	7		0,00	
			bezpečnost lůžka - shoda s normou EN 60601-2-52 v platném znění						
			stabilní konstrukce lůžka (konstrukce se nesmí pohybovat či kroutit ani při maximálním provozním zatížení)						
			jednoduše čistitelná konstrukce lůžka (bez těžko čistitelných záhybů, otevřených dutin, nekvalitních svárů, apod.)						
			vnější rozměry lůžka vč. postranic maximálně 225x100cm						
			bezpečná provozní zátěž minimálně 250kg						
			zdvih ložné plochy pomocí elektromotoru minimálně v rozsahu 40-70 cm pro bezpečnou práci personálu a mobilizaci pacienta						
			elektricky polohovatelná čtyřdílná ložná plocha min. 200x90cm - minimálně zádový a stehenní díl polohovatelný nezávisle pomocí elektromotorů,						
			lýtkový díl může být polohovatelný i mechanicky						
			prodloužení lůžka minimálně o 15 cm s integrovanou podporou pro matraci, prodloužení musí být schopna provést snadno samostatně jedna sestra						
			ložná plocha s automatickým odsunem (autoregresí) zádového i stehenního dílu při polohování pro eliminaci tlaku a střížných sil působících na tělo pacienta						
			náklon do TR/ATR polohy minimálně 12° pomocí elektromotoru pro včasnou postupnou vertikalizaci, posazení a mobilizaci pacienta						

			oboustranně mechanické rychlospuštění zádového dílu (CPR), ovladač dobře dostupný v jakékoli poloze lůžka, s aktivovanými i sklopenými postranicemi						
			kompaktní plastová odnímatelná čela, s aretací proti samovolnému vytažení při transportu, možnost výběru alespoň z 10 barevných dekorů						
			plastové dělené nerestriktivní tj. cca 3/4-ní postranice s ergonomickým ovládáním						
			(polohování dělených postranic spolu s příslušným zádovým či stehenním dílem), možnost výběru alespoň z 10 barevných dekorů						
			plynulé svislé sklápění postranic s tlumičem/plynopružinou a automatickou blokadí spuštění při zatížení pacientem zevnitř						
			centrální sesterský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování, možností blokace jednotlivých funkcí						
			a s přednaprogramovanými důležitými polohami (minimálně: resuscitační poloha CPR, kardiacké křeslo, Trendelenburgova poloha, případně další)						
			pacientský ovládací panel s ochranou proti nechtěnému polohování s LED svítlnou nebo LED osvětlením okolí lůžka						
			kolečka s centrálním ovládáním brzd ve všech 4 rozích, průměr minimálně 125 mm, ovládací páky dvouzvratné (veškeré ovládání chodidlem, nikoli nártem) dobře dostupné z čela i boků						
			vodorovná ochranná nárazová kolečka ve všech 4 rozích lůžka						
			systém ochrany před opomenutím nezabrzdněného lůžka (alarm nezabrzdněného lůžka, automatická brzda, apod.)						
			postranní oboustranné univerzální lišty a držáky na příslušenství						
			zálohová baterie s autodiagnostikou stavu nabití na sesterském panelu						
			automatická nedestruktivní (proudová) ochrana všech motorů při mechanickém přetížení						
			(použití pojistek a jiných nadproudových ochranných fungujících na destruktivních principech se nepřipouští)						
			svorka pro vyrovnání elektrického potenciálu						
			přívodní barevně zvýrazněný kroucený EU přívodní kabel 230-240V						
			možnost exportu servisních dat z řídicí jednotky pro rychlou diagnostiku a prevenci závad						
			příslušenství:						
			hrazda s výškově stavitelnou rukojetí						
			infuzní stojan výškově stavitelný - chrom/nerez						
			Pasivní antidekubitní matrace						
			jádro matrace ze studené PUR pěny o hustotě min. 40kg/m3						
			na celém povrchu antidekubitní prořez v podélném i příčném směru						
			s různou hustotou prořezu zajišťující zónovou tuhost jádra alespoň ve 4 zónách (hlava, tělo, paty a okraje matrace)						
			PUR pěna se sníženou hořlavostí (min. CRIB 5)						

			potah velmi snadno snímatelný - tj. zip minimálně ze dvou stran (180°) s ochrannou chlopní proti znečištění, paropropustný, voděodolný						
			materiál potahu bakteriostatický, desinfikovatelný běžnými prostředky, pružný, se sníženou hořlavostí (min. CRIB 5)						
			nosnost min. 200kg						
			funkčně a rozměrově plně kompatibilní s lůžkem, výška min. 14 cm						
38	405001		stolek odkladní /noční pojízdný orientační rozměry 480/500/810 mm		ks	8		0,00	
			pojízdný, jednostranný stolek k lůžku, uzamykatelný						
			stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce stolku						
			odolná horní plocha se zvýšenými okraji zamezujícími pádu položených předmětů						
			korpus vyrobený z laminované dřevotřískové desky (18mm), lepený						
			ohrnutí ABS hranou o síle 2 mm						
			otvor s plastovou záslepkou v zádech stolku						
			zásuvky vybaveny výsuvy se zajištěním proti úplnému vysunutí						
			uvnitř zásuvek plastová (ABS) vyjímatelná vložka (RAL 2002)						
			horní část stolku nízká zásuvka						
			dolní část stolku vysoká zásuvka						
			velká zaoblená madla na zásuvkách, dvířkách a bocích stolku (rozeč 305 mm)						
			dvojitá kolečka s průměrem 50 mm, dvě brzditelná						
			ochranné nárazové hrany na obvodu dna stolku						
			vložená dvířka						
			design odpovídající lůžku, možnost výběru barevných dekorů shodných s lůžky						
39	405002		stolek noční oboustranný s jídelní deskou pojízdný		ks	2		0,00	
			pojízdný, oboustranný stolek k lůžku, uzamykatelný						
			stabilní a jednoduše čistitelná konstrukce stolku (kov, plast, HPL, nikoli dřevo či LTD)						
			odolná horní plocha a jídelní deska s postranními lištami či zvýšenými okraji zamezujícími pádu položených předmětů						
			integrovaná plynule výškově stavitelná jídelní deska v rozsahu min. 70-100cm,						
			s posilováním mechanickou či plynovou pružinou,						
			naklopitelná pro čtení i psaní						
			s automatickou aretací výšky a náklonu pro bezpečné a jednoduché ovládání						
			rozměry vhodné pro táč s jídelním min. 580x330mm, nosnost min. 8kg						

			kolečka o průměru minimálně 75mm, s centrálním ručním ovládáním brzd koleček pro snadnou obsluhu pacientem z lůžka						
			provedení stolku – nahoře malá a dole velká zásuvka, nika, zásuvky s kvalitními výsuvy na ložiskách						
			stolek dobře čistitelný, vyjímatelné vložky zásuvek						
			držák na zavěšení ručníku, manipulační madla na korpusu stolku						
			design odpovídající lůžku, možnost výběru barevných dekorů shodných s lůžky						
40	410010		vozik nástrojový 2-podlažní orientační rozměry 770/580/780 mm		ks	7		0,00	
			celonerezové provedení konstrukce vozíku včetně dvou plat z nerez oceli						
			horní plato s prolisem se zaoblenými rohy						
			rovnoměrná zatížitelnost nerezového plata min.50kg						
			antirezonanční výztuha						
			nerezavějící, nekorodující						
			odolnost dezinfekcím běžně používaným v nemocničním zařízení						
			4x otočná kola pr. min.75 mm, z toho 2 s brzdou						
			kolečka s ochranou proti namotávání nití						
			antistatické provedení koleček						
41	410030		stolek instrumentační výšk.zdvih.,pojízdny orientační rozměry odkládací plochy 640/480 mm		ks	1		0,00	
			stabilní konstrukce s nohou se třemi rameny						
			celonerezové provedení konstrukce vozíku včetně desky z nerez oceli						
			nerezavějící, nekorodující						
			odolnost dezinfekcím běžně používaným v nemocničním zařízení						
			nerezová deska s prolisem se zaoblenými rohy a hranami						
			otočná o 360° s aretační polohy						
			rovnoměrné zatížení desky min. 30kg						
			hydraulický systém zdvihu						
			antistatické nožní ovládání - zdvih min. 400 mm						
			antistatická kolečka o pr. min. 75 mm, brzděná						
42	410052		vozik pracovní (pracovní plocha, 3x zásuvka uzamyk., nástavba, přísl.) orientační rozměry 750/550/860 mm + nástavba		ks	6		0,00	

			konstrukce vozíku z oceli s práškovou barvou šedá RAL7042 s antivibrační výztuhou						
			pracovní deska standardně z nerezové oceli AISI304 s prolisem 1,2 cm se čtyřmi zaoblenými ochrannými prvky z plastu (ABS), umístěnými v rozích plata						
			nosnost pracovní desky max. 20 kg						
			madla zásuvek, včetně tlačného, z oceli s práškovou barvou šedá RAL7042, vsazená do plastových úchytek						
			1x ocelová zásuvka vel. S (výška 4,5 cm)						
			1x ocelová zásuvka vel. M (výška 12 cm)						
			1x ocelová zásuvka vel. XL (výška 36 cm)						
			plechová zásuvka s vypalovanou práškovou barvou šedá RAL7042						
			nosnost plechové zásuvky: max. 20 kg						
			zásuvka kryta kompaktním čelem z tvrzeného plastu (ABS) se zaoblenými rohy a hranami						
			čelo zásuvky je možno v různém barevném provedení viz vzorník						
			zásuvka osazena teleskopickým kuličkovým plnovýsuvem s dotahem a dotlumením						
			centrální zamykání zásuvek						
			4x kruhový plastový nárazník						
			4x kvalitní otočné zinkované kolo, d=10 cm, 2x brzda						
			celková nosnost vozíku max. 150 kg						
			Příslušenství:						
			příslušenství:						
			plastový vyjímatelný odpadkový koš						
			výškově stavitelný nerezový držák 200 ks rukavice						
			držák kontejneru na použité jehly						
			nerezová kapsa na dokumenty						
			nástavba						
			1x sada čtyř výklopných boxů						
43	410060		vozik s pořadačem na 11 složek zdravotní dokumentace (formát A4) orientační rozměry 750/550/1020 mm		ks	1		0,00	
			konstrukce vozíku z oceli s práškovou barvou šedá RAL7042 s antivibrační výztuhou						

			pracovní deska standardně z nerezové oceli AISI304 s prolisem 1,2 cm se čtyřmi zaoblenými ochrannými prvky z plastu (ABS), umístěnými v rozích plata						
			nosnost pracovní desky 20 kg						
			vozík se třemi ocelovými zásuvkami						
			orientační rozměry:						
			1x ocelová zásuvka vel. M (výška cca 12 cm)						
			1x ocelová zásuvka vel. L (výška cca 20 cm)						
			1x ocelová zásuvka vel. XL s pořadačem (výška cca 37 cm)						
			ocelová zásuvka s pořadačem na 11 složek zdravotní dokumentace (formát A4)						
			vyjímatelné příčky, nosnost zásuvky 20 kg						
			zásuvka s vypalovanou práškovou barvou šedá RAL7042						
			nosnost plechové zásuvky: max. 20 kg						
			zásuvka kryta kompaktním čelem z tvrzeného plastu (ABS) se zaoblenými rohy a hranami						
			čelo zásuvky možno v různém barevném provedení dle vzorníku výrobce						
			zásuvka osazena teleskopickým kuličkovým plnovýsuvem s dotahem a dotlumením						
			ocelová zásuvka s dokumentací musí být osazena teleskopickým kuličkovým plnovýsuvem s dotahem - určené pro větší zatížení						
			centrální zamykání zásuvek						
			madla zásuvek, včetně tlačného, z oceli s práškovou barvou šedá RAL7042, vsazená do plastových úchytek						
			4x otočné kolo pr. 10 cm, 2x brzda, plastové nárazníky						
44	410099		vozík na čisté prádlo orientační rozměry 1200/550/1300 mm						
			konstrukce vozíku ocel, povrchová úprava prášková barva						
			opláštění vozíku MDF deska						
			2-dvěřové provedení,max. úhel otevření 180 st.						
			dveře uzamykatelné						
			3x police, nosnost police 40 kg						
			1x sklopná podpěra vaku						
			kola o pr. min. 160 mm,z toho dvě s brzdou						

			plastové ochranné nárazníky						
			madla pro obsluhu ocel s práškovou barvou						
45	413604		vozík anesteziologický orientační rozměry 750/550/900 mm + nástavba		ks	1		0,00	
			celonerezové provedení konstrukce vozíku z nerez oceli s antivibračními prolisy po celém obvodu korpusu vozíku						
			nerezavějící, nekorodující						
			odolnost dezinfekcím běžně používaným v nemocničním zařízení						
			horní pracovní deska nerez ocel s prolisem se zaoblenými rohy						
			nosnost pracovní desky 20 kg						
			3x zásuvka (hl. orientačně 65 mm, 120 mm, 360 mm)						
			zásuvky s plastovým vyjímatelným košem z vysoce odolného plastu (ABS) s dotahem						
			snadné dělení vnitřního prostoru zásuvky za pomoci jednotlivých příček						
			zásuvka kryta kompaktním čelem z tvrzeného plastu (ABS) se zaoblenými rohy a hranami						
			možnost volby barvy plastového čela zásuvky (dle vzorníku RAL v galerii výrobce vozíků)						
			zásuvky musí být prachutěsné						
			musí být s plnovýsuvem s dotahem a dotlumením						
			při manipulaci s vozíkem nesmí dojít k samovolnému otevření zásuvky						
			musí být centrálně uzamykatelné						
			madla zásuvek z nerezové oceli						
			nosnost zásuvky 20 kg						
			pro dobrou manipulaci s vozíkem tlačné madlo na boku vozíku - nerezová ocel						
			4x otočná kola pr. 125 mm, dvě kola s brzdou, 4x pryžový nárazník						
			příslušenství:						
			nástavba 2-řadá vč. plastových výklopných boxů na drobný zdravotnický materiál 4+5						
			infuzní držák z nerez oceli-komplet, výškově nastavitelný s aretací						
			otvírák ampulí nerezový						
			zásobník na rukavice vč. držáku						
			držák odpadní nádoby na použité jehly - komplet						

			plastový odpadní koš vč. držáku						
46	413606		vozík resuscitační orientační rozměry 750/550/900 mm+ nástavba		ks	2		0,00	
			celonerezové provedení konstrukce vozíku z nerez oceli s antivibračními prolisy po celém obvodu korpusu vozíku						
			nerezavějící, nekorodující						
			odolnost dezinfekcím běžně používaným v nemocničním zařízení						
			horní pracovní deska nerez ocel s prolisem se zaoblenými rohy						
			nosnost pracovní desky 20 kg						
			3x zásuvka (hl. orientačně 1x65mm, 1x12cm, 1x36cm)						
			zásuvky s plastovým vyjímatelným košem z vysoce odolného plastu (ABS) s dotahem						
			snadné dělení vnitřního prostoru zásuvky za pomoci jednotlivých příček						
			zásuvka kryta kompaktním čelem z tvrzeného plastu (ABS) se zaoblenými rohy a hranami						
			možnost volby barvy plastového čela zásuvky (dle vzorníku RAL v galerii výrobce vozíků)						
			zásuvky musí být prachutěsné						
			musí být s plnovýsuvem s dotahem a dotlumením						
			při manipulaci s vozíkem nesmí dojít k samovolnému otevření zásuvky						
			musí být centrálně uzamykatelné						
			madla zásuvek z nerezové oceli						
			nosnost zásuvky 20 kg						
			pro dobrou manipulaci s vozíkem tlačné madlo na boku vozíku - nerezová ocel						
			4x otočná kola pr. 125 mm, dvě kola s brzdou, 4x pryžový nárazník						
			příslušenství vozíku:						
			nástavba 2-řadá vč. plastových výklopných boxů na drobný zdravotnický materiál 5+5						
			otočná deska z nerez oceli s aretací se zajišťovacími pásy na defibrilátor						
			nosnost cca 10 kg						
			nerezový držák pro rukavice						
			infuzní držák z nerez oceli-komplet, výškově nastavitelný s aretací						
			nerezový sklopný stolek s prolisem						

		nerezový otvírač ampulí					
		nerezový toulec na odsávací katetry					
		držák odpadní nádoby na použité jehly - komplet					
		plastový odpadní koš vč. držáku					
		otočná kolečka o pr. 125 mm, z toho dvě brzděná					
		kolečka s ochranou proti namotávání nití, antistatické provedení					
		ochranné rohové nárazníky z odolného PE plastu					
47	414108	stojan infúzní pojízdný nerez		ks	5		0,00
		celonerezové provedení					
		teleskopická tyč					
		nastavitelná výška v rozmezí 1100-1850 mm					
		pětiramenný podstavec - pojízdný					
		2x brzděná, 3x nebrzděná kolečka, pr. 50 mm					
		antistatická kolečka					
		košík na infuze					
48	415103	váha osobní s výškoměrem		ks	3		0,00
		osobní váha pro vážení do min. 250 kg					
		váha musí být certifikovaná					
		velká stabilní vážicí platforma					
		čitelný LED displej					
		vážicí rozsah do 250 kg umožňující vážení dětí a zároveň i obézních pacientů					
		funkce: vážení, tárování, výpočet BMI, automatické vypnutí					
		integrovaný výškoměr					
		datové rozhraní RS232					
		napájení síťový adaptér 230 V					
		interní akumulátor					
49	416301	věšák nástěnný na rtg zástěry se skříňkou		ks	1		0,00
		nerezový věšák k připevnění na zeď					

			kapacita min. 5 ks rtg zástěr						
			5x ramínko nerezové						
			každé ramínko zavěšeno na samostatném nosníku						
			nosník možno sklopit ke zdi						
			konce ramínek vyhnuté nahoru, zabránění sjíždění zástěry z ramínka						
			délka ramínka - cca 57 cm, nosnost jednoho ramínka - 6 kg						
			skříňka otevřená nerezová - zavěšená nad věšákem rtg zástěr						
			orientační rozměry skříňky 750/300/320 mm mm						
			dodávka vč. instalačního materiálu						
50	417330		podložka pro přesun pacienta		ks	2		0,00	
			podložka pro přesun pacienta z lůžka na lůžko v rovině s minimální námahou pro obsluhující personál podložka z nezávadného materiálu, pevného, odolného proti protržení						
			podložka dezinfikovatelná						
			skládací provedení						
			orientační rozměry 500x1600 mm						
51	418212		lůžko sprchovací nerez,el. zvedání, polstr.vana		ks	1		0,00	
			plně mobilní sprchovací lůžko pro osobní hygienu imobilních pacientů						
			zvedací kapacita 200 kg						
			sloupový zdvih						
			výměnné dobíjecí baterie (2 ks) s možností nabíjení mimo lůžko umožňující nepřetržitý provoz						
			nabíječka baterií						
			integrované ovládací panely (zdvihu a naklápění zádového dílu) – na obou stranách lůžka a v přední části lůžka						
			sklopné postranice umožňující zvětšení šířky lůžka ze 760 na 890 mm						
			pojistky postranic, které automaticky zajistí postranici po uvedení do horní polohy						
			ergonomické vytvarování střední části lůžka, umožňující bližší kontakt ošetřujícího a pacienta						
			trvalé 1° naklonění lůžka pro snadnější odtok vody						
			“flexi zona” se pružnými pásky ve střední části lůžka snižující tlak v oblasti boků						
			integrovaná madla, umožňující pacientovi podílet se na svém otáčení a polohování						

			integrováný držák sprchy;						
			dělená odpadní hadice o průměru cca 40 mm (délka do 1000 mm)						
			měkká matrace, po stranách vyztužená, snadno se sundá, obsahující kanálky pro lepší odvedení vody do odpadu a zátku odpadu						
			měkký podhlavník						
			4 kolečka s průměrem 125 mm, všechna bržděná; 2 kolečka s aretací směru						
			funkce nouzového vypnutí						
			indikátor nízkého napětí baterie						
			výškový rozsah minimálně: 350 mm						
			celková šířka včetně postranic: 750 mm - 900 mm						
			celková délka minimálně 2000 mm, maximálně 2100 mm						
52	419131		křeslo klozetové a sprchové, pojízdné		ks	1		0,00	
			pojízdné toaletní a sprchové křeslo						
			se zvýšenou nosností 170 kg						
			výška sedu cca 570 mm						
			s možností najetí nad toaletu						
			použité materiály výhradně vysoce kvalitní plast a nerez						
			4x kolečko pr. 125 mm						
			brzda pro celkové zajištění vozíku						
			polstrovaný sedák s hygienickým výřezem						
			pěnový odnímatelný kryt sedáku						
			sklopné loketní opěrky umožňující nasednutí a sesednutí i ze strany, nejen zepředu						
			zádová opěrka z duralu, doplněna měkčeným PU polstrováním						
			výškově nastavitelné nášlapné plochy stupátek						
			otočné opěrky nohou, možnost je odejmout						
			křeslo vč. 2 ks toaletní nádoby vč. vík						
53	419301		schůdky 2-stupňové nerez orientační rozměry 450/400/400 mm		ks	2		0,00	
			konstrukce: nerez ocel AISI304						

			2-stupňový schůdek						
			nášlapné plochy opatřeny protiskluzovým profilovým plechem						
			antistatické provedení						
54	419500		držák na berle		ks	1		0,00	
			pro pohodlné odkládání berlí nebo holí na stálých místech						
			pro průměr trubky cca 2-3 cm						
			nástěnné provedení						
			orientační rozměry držáku 220/55 mm						
			přípevnění na lištu, základní materiál – DTD laminovaná, ABS hrany						
			orientační rozměry lišty š. cca 220 cm, v. cca 10 cm (pro cca 10 ks držáků)						
			součástí dodávky a montáže je veškerý potřebný spojovací / instalační materiál						
55	420001	STAVBA - SPEC.ZDR.NÁBYTEK	linka pracovní vč. dřezu, chladničky na léky, lékárny uzamyk., trezoru, dolní+horní skříňky cca 3750 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 1 Speciální zdravotnický nábytek						
			A5-0.18 sestava uprostřed 420001						
			Technická specifikace						
			Konfigurace sestav						
56	420002	STAVBA - SPEC.ZDR.NÁBYTEK	linka pracovní vč. dřezu, chladničky podst., dolní+horní skříňky cca 3150 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 1 Speciální zdravotnický nábytek						
			A5-0.18 sestava vlevo 420002						
			Technická specifikace						
			Konfigurace sestav						
57	420003	STAVBA - SPEC.ZDR.NÁBYTEK	linka pracovní vč. chladničky na léky, dolní+horní skříňky, skříň policová uzamyk. na sterilní materiál cca 5250 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 1 Speciální zdravotnický nábytek						
			A5-0.40 sestava 420003						
			Technická specifikace						
			Konfigurace sestav						
58	420004	STAVBA - SPEC.ZDR.NÁBYTEK	linka pracovní vč. dřezu, dolní + horní skříňky cca 1210 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 1 – Speciální zdravotnický nábytek						
			A5-0.21 sestava 420004						

			Technická specifikace					
			Konfigurace sestav					
59	442026	STAVBA - ZT	linka pracovní pro sádrování - vč.dřezu, vč. jímky na sádro, dolní+horní skříňky cca 1800/600/900 mm + 1800/350/600 mm		ks	1		0,00
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku					
			1x dolní skříňky pro dřež					
			1x vevařený lisovaný dřež cca 400/400/280 mm					
			1x dolní skříňka s integrovanou nerezovou jímkou na sádro					
			dveře zašupovací					
			1x dolní skříňka policová					
			1x přestavitelná police					
			1x plná police v dolní části stolu (cca 10 - 150 mm od podlahy)					
			dveře zašupovací					
			deska pracovní se zadním límcem cca 1800 mm					
			skříňka horní policová s dvířky - celonerezová					
			1800/350/600 mm					
			1x přestavitelná police					
60	445100	STAVBA - ZT	linka pracovní vč.dřezu- dolní+horní skříňky, deska pracovní se zadním límcem, celonerez. Provedení cca 2000 mm		ks	1		0,00
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku					
			dolní skříňka pro dřež					
			dřež lisovaný cca 600/400/280 mm					
			1x plná police v dolní části stolu (cca 10 - 150 mm od podlahy)					
			dveře zašupovací					
			1x dolní skříňka policová					
			1x přestavitelná police					
			1x plná police v dolní části stolu (cca 10 - 150 mm od podlahy)					

			dveře zašupovací						
			deska pracovní se zadním límcem cca 2000 mm						
			skříňky horní nástěnné policové s dvířky - celonerezové						
			cca 2000/350/600 mm						
			v každé skříňce 1x přestavitelná police						
61	445102	STAVBA - ZT	linka pracovní vč.dřezu, dolní+horní skříňky, prac.deska se zadním límcem, celoner.provedení cca 1900 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						
			dolní skříňka pro dřez						
			dřez lisovaný cca 600/400/280 mm						
			1x plná police v dolní části stolu (cca 10 - 150 mm od podlahy)						
			dveře zašupovací						
			1x dolní skříňka policová						
			1x přestavitelná police						
			1x plná police v dolní části stolu (cca 10 - 150 mm od podlahy)						
			dveře zašupovací						
			deska pracovní se zadním límcem cca 1900 mm						
			skříňky horní nástěnné policové s dvířky - celonerezové						
			cca 1900/350/600 mm						
			v každé skříňce 1x přestavitelná police						
62	446112		skříňka nástěnná uzavřená s jednou polici - nerez 1000/350/600 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						
63	446207		skříň pro dezinf. prostředky, policová, uzamykatelná, nerezová 600/600/1800 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						
			skříň pro dezinf. prostředky, policová, uzamykatelná, nerezová						
			4x police přestavitelná						
64	446208		skříň policová, uzamykatelná, nerezová 600/600/1800 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						

			skříň pro desinf. prostředky, policová, uzamykatelná, nerezová						
			5x police přestavitelná						
65	446209		skříň policová 2-dvéřová nerez, uzamykatelná 1000/600/1800 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						
			skříň policová 2-dvéřová nerez, uzamykatelná						
			5x police přestavitelná						
66	481001		židle pracovní s područkami, pojízdná, otočná, výšk. zdvih., nosnost min. 130 kg		ks	2		0,00	
			pracovní židle s nosností min. 130 kg garantovaná výrobcem :						
			s požadavkem velkého sedáku a velké opěrky zad :						
			polstrování s pěnovou výplní s vysokou odolností proti slehnutí :						
			čalounění - čalounická koženka, vhodná i do zdravotnických zařízení, :						
			snadná omyvatelnost, dezinfikovatelnost :						
			splňující základní ergonomické požadavky pro nastavování jejich rozměrů podle aktuálních potřeb sedícího :						
			synchronní mechanika :						
			nastavení výšky sezení plynovým pístem :						
			područky výškově stavitelné :						
			5tí ramenný kovový kříž :						
67	491344		regál kovový 5-polic (nosnost police cca 80 kg) 800/500/2000 mm		ks	1		0,00	
			materiál a konstrukce: z oceli, upraveno práškovou barvou dle odstínu RAL						
			5x police z oceli, nosnost police cca 100 Kg						
			konstrukce: svařovaná z profilů, bez šroubové provedení						
			ukotvení regálu do zdi						
			součástí dodávky a montáže je veškerý potřebný spojovací / instalační materiál						
68	491345		regál kovový 5-polic (nosnost police cca 100 kg) 1000/500/2000 mm		ks	5		0,00	
			materiál a konstrukce: z oceli, upraveno práškovou barvou dle odstínu RAL						
			5x police z oceli, nosnost police cca 100 Kg						
			konstrukce: svařovaná z profilů, bez šroubové provedení						
			ukotvení regálu do zdi						
			součástí dodávky a montáže je veškerý potřebný spojovací / instalační materiál						
69	491454		regál kovový 6-polic (nosnost police cca 100 kg) 800/600/2400 mm		ks	1		0,00	
			materiál a konstrukce: z oceli, upraveno práškovou barvou dle odstínu RAL						
			6x police z oceli, nosnost police cca 100 Kg						

			konstrukce: svařovaná z profilů, bez šroubové provedení						
			ukotvení regálu do zdi						
			součástí dodávky a montáže je veškerý potřebný spojovací / instalační materiál						
70	491455		regál kovový 6-políc(nosnost police cca 100 kg) 1000/600/2400 mm		ks	11		0,00	
			materiál a konstrukce: z oceli, upraveno práškovou barvou dle odstínu RAL						
			5x police z oceli, nosnost police cca 100 Kg						
			konstrukce: svařovaná z profilů, bez šroubové provedení						
			ukotvení regálu do zdi						
			součástí dodávky a montáže je veškerý potřebný spojovací / instalační materiál						
71	492115		nádoba na odpad		ks	29		0,00	
			nádoba na odpad z ušlechtilé oceli						
			s vnitřní vyjímatelnou plastovou nádobou						
			víko otevírané nožním pedálem						
			objem min./max. 16 l/25 l						
			výška max. 470 mm						
			s použitím jednorázových sáčků na odpadky						
72	495103		vozik úklidový		ks	2		0,00	
			stabilní kovová konstrukce						
			pojízdný podvozek s rukověti						
			technologie MOP PRESS						
			výbava:						
			2x vědro						
			1x koš						
			1x vak o objemu 80l + víko						
			včetně úklidového nářadí(násada, držák, třáseň)						
73	495301		skříň pro úklidové potřeby, kovová, uzamykatelná cca 600/500/1800 mm		ks	1		0,00	
			robustní svařovaná konstrukce z ocelového plechu						
			povrchově upravená práškovou barvou (standardně RAL 7035 šedá))						
			dvoukřídlové dveře s plnou stěnou						

			s větracími štěrbinami						
			zámek vč. 2 klíčů						
			v jedné polovině pevné police 4x						
			v druhé polovině tyč s posuvnými háky						
			spodní prostor rozšířen						
			sokl						
74	495302		skříň pro dezinf. prostředky, kovová, uzamykatelná cca 600/500/1800 mm		ks	1		0,00	
			Příloha č. 2- Technické podmínky nerezového nábytku						
			celonerezové provedení						
			skříň musí být kovová, uzamykatelná						
			vhodná pro vlhké a mokré proozy						
			vhodná do hygienických prostor						
			dlouhodobá ochrana vůči korozi						
			odolná chemikáliím a kyselinám běžně používaných ve zdravotnických zařízeních						
			skříň 1-dvěřevá, uzamykatelná						
			4x police výškově nastavitelná						
			nosnost police cca 80 kg						
75	495547		vozik na špinavé prádlo / odpad, 1 vak + víko, nožní ovládání		ks	21		0,00	
			stabilní kovová konstrukce						
			pojízdný podvozek						
			1x držák textilních nebo plastových vaků o objemu 80 l						
			1x plastové víko						
			nášlapný systém						
76	496125		dávko vač mýdla kapacita 700 ml		ks	12		0,00	
			dávko vač tekutého mýdla						
			objem dávko vače min. 700 ml						
			orientační rozměry 110/100/200 mm						
			dávko vač z odolného ABS plastu						

			doplňování z kanystru						
			průhled pro kontrolu naplnění						
77	496126		dávkoř mýdla senzorový		ks	5		0,00	
			bezdotykový / senzorový řávkoř dezinfekce / mýdla						
			kapacita řávkoře cca 1000 ml						
			řávkoř plně automatický, senzorem řízený						
			řávkoř z odolného plastu						
			s průhledem pro přehled doplnění						
			doplňování z kanystru						
			součástí řávky baterie						
			možnost připojení k el. síti - součástí řávky DC adaptér						
			instalace na zeď						
			řávka vč. uchycovacích dílů a návodu k použití						
78	496127		řávkoř dezinfekce senzorový kapacita 1000 ml		ks	25		0,00	
			bezdotykový / senzorový řávkoř dezinfekce / mýdla						
			kapacita řávkoře cca 1000 ml						
			řávkoř plně automatický, senzorem řízený						
			řávkoř z odolného plastu						
			s průhledem pro přehled doplnění						
			doplňování z kanystru						
			součástí řávky baterie						
			možnost připojení k el. síti - součástí řávky DC adaptér						
			instalace na zeď						
			řávka vč. uchycovacích dílů a návodu k použití						
79	496337		řásobník papírových ručníků		ks	16		0,00	
			řásobník skládaných papírových ručníků						
			ABS plas						
			průhled pro kontrolu naplnění						

			uzamykatelný						
			náplň 400-600 ks papírových ručníků						
			orientační rozměry 265x110x340 mm						
80	501000		monitor diagnostický vč. grafické karty		ks	4		0,00	
			technologie IPS LED						
			aktivní úhlopříčka obrazovky 21,3"						
			rozlišení nativní 3MP (2048 x 1536)						
			svítivost kalibrovaná 500 cd/m², maximální svítivost 900 cd/m²						
			kontrast 1400:1						
			odezva: 20 ms						
			bitová hloubka: 30 bit native						
			uniformity Luminance Technology						
			stabilizace podsvitu						
			přední kalibrační a stabilizační senzor						
			pozorovací úhel 178°						
			kalibrační SW Barco QAWeb, možnost sledování výsledků kalibrace včetně protokolování výsledků						
			možnost plné vzdálené kalibrace bez přítomnosti technika na místě, centrální dohledový systém						
			obrazové kvality monitoru 24x7 s okamžitou e-mailovou notifikací, interní kalibrace předního senzoru						
			ochranné antireflexní sklo						
			zdravotnický prostředek tř. IIb						
			garance zachování výrobních parametrů monitoru po dobu 20000 hodin (Backlight Luminance Warranty at factory calibrated luminance)						
			musí vyhovovat Národním radiologickým standardům – VÝPOČETNÍ TOMOGRAFIE“, bod 4.2.4.2 - věstník MZ 02/2016						
			i Národním radiologickým standardům – SKIAGRAFIE – věstník MZ 3/2019						
			(„Diagnostický monitor musí být v souladu se Zákonem o zdravotnických prostředcích, směrnice Rady 93/42/ES a splňovat specifikaci pro Zdravotnický prostředek třídy nejméně IIa.“						
			vyhovuje Evropskému Nařízení MDR 2017/745 EU, pravidlo 10 (Diagnostický monitor je aktivní						
			prostředek a musí splňovat certifikaci pro zdravotnický prostředek třídy minimálně IIa, pokud může být						
			použit k zobrazení distribuce radiofarmak in vivo nebo pokud je používán k přímé diagnostice						
			pacienta						
			grafická karta						
			2GB DDR5, 3x DisplayPort						
			s ovladači certifikovanými jako zdravotnický prostředek tř. IIb pro plnohodnotné a certifikované využití IWF na vrstvě						
			ovladačů systému						
			vč. instalace a kompletace (destinace Vyškov), zaškolení personálu						
			připojení do centrálního dohledového systému dg. monitorů						
			proaktivní servisní dohled po celou dobu životnosti monitorů prostřednictvím Technického Asistenčního Centra						
			vstupní kalibraci a instalační protokol						
81	501118		trezor na poplatky - nábytkový objem cca 20 l, orientační rozměry 35 × 25,5 × 30 cm		ks	1		0,00	
			objem 20 l						
			k zabudování do skříně						
			masivní tělo s jednou stěnou a dvoustěnnými dvířky						
			elektronický číselný zámek s automaticky programovatelným generálním a uživatelským kódem						
82	600001		trouba mikrovlnná objem 20 l		ks	2		0,00	
			mikrovlnná trouba s digitálním ovládáním						
			vnitřní objem 20 l						

			displej s funkcí zobrazování hodin						
			elektronické ovládání						
			automatické vypnutí trouby při otevření dvířek						
			časovač nastavitelný do 95 min						
			osvětlení vnitřního prostoru trouby						
			zvuková signalizace při nastavení a ukončení ohřevu						
			skleněný otočný talíř						
83	600005		konvice varná objem 1,7 l		ks	2		0,00	
			objem: 1,7 l						
			příkon: 2200 W						
			automatický systém vypínání při dosažení bodu varu						
			dvojnásobný bezpečnostní systém (bezpečnostní pojistky při nebezpečí přehřátí nebo v případě chodu naprázdno)						
			skryté topné těleso pod rovným nerezovým dnem						
			středový konektor						
			vodoznak						
			světelná kontrolka pro signalizaci zapnutého stavu konvice						
84	631005		chladnička na léky s cirkulací vzduchu a monitorací teploty, objem cca 130 l		ks	3		0,00	
			chladnička na léky						
			výška pod pracovní desku						
			prosklené dveře						
			užitný objem cca 130 l						
			nucená cirkulace vzduchu						
			elektronické ovládání						
			digitální ukazatel teploty						
			automatické odmrazování						
			teplotní alarm: optický a akustický						
			alarm výpadku sítě						
			vnitřní osvětlení						
			3x vnitřní police						
			digitální teplotní záznamník pro sledování a kontrolu správného skladování léčiv						
			s displejem vč. kalibračního certifikátu od výrobce						
			připojení k PC přes USB						
			interní paměť						
85	100002		Automatický tromboelastograf		ks	1		0,00	
			Plně automatický POCT analyzátor						
			Vyšetření z plné krve (citrátová krev) s možností měření ihned po odběru						
			Nejdůležitější výsledky jsou k dispozici již do 15 minut od zahájení měření						
			Princip metody: rotační tromboelastometrie (viskoelastické metody)						

			4 - kanálový přístroj: umožňuje provádět 4 vyšetření paralelně/současně						
			Uzavřený systém dávkování vzorku: vyšetřovaná krev je přístrojem automaticky natažena do testovací cartridge přímo z uzavřené zkumavky – bez pipetování						
			Stolní přístroj, kompaktní konstrukce, snadno přenosný, odolný vůči vibracím a otřesům						
			Integrovaná čtečka čárových kódů						
			Jednoduché ovládání pomocí dotykového displeje						
			Intuitivní software pro komfortní řízení přístroje, ukládání, zpracování a export výsledků						
			Přehledné zobrazení průběhu měření: výsledky, referenční hodnoty i křivka probíhajícího vyšetření na jedné obrazovce, automatická detekce abnormálních výsledků						
			Vzájemné porovnávání křivek a srovnání s normálním profilem						
			Splňuje požadavky norem a doporučení na systém kontroly kvality						
			Kontrolní materiál na 2 úrovních (ROTROL N a ROTROL P)						
			Možnost připojení k informačnímu systému (LIS / NIS)						
			Možnost vzdáleného sledování průběhu měření on-line – po síti (remote access)						
			Možnost připojení tiskárny (volitelné příslušenství)						
			Téměř bezúdržbový systém						
			Certifikován dle nejnovější normy IVDR (Nařízení Rady EU 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro)						
			Příloha č. 1 Speciální zdravotnický nábytek						
			Technická specifikace						
			Konfigurace sestav						
			Medicínské použití: uložení sterilního materiálu, léků a nástrojů						
			Technická specifikace:						
			• Speciální systém pro uložení sterilního materiálu z vhodného materiálu, který nepodléhá destrukci vlivem používání ve zdravotnickém prostředí a standardních chemikálií pro povrchovou desinfekci						
			• Materiál - elektrolyticky pozinkovaná ocel, tloušťka materiálu (plechu) min. 1 mm (nepřijatelné je řešení z nerezové oceli z důvodu možnosti používání akrylátových popisovacích listů a dalšího vybavení upevňovaných magneticky na dveře, zásuvky nebo korpusy skříní)						
			• Vhodná a odolná povrchová úprava (musí být odolná vůči UV záření, germicidnímu záření a běžně používaným desinfekčním prostředkům)						
			• Povrchově upravený práškovou epoxypolyesterovou barvou, barevné provedení čelních ploch podle popisu jednotlivých sestav, (dveře lakovány i z vnitřní strany), korpusy a krycí lišty soklů celoplošně v neutrální barvě RAL 9002						
			• Korpusy skříní a přední dveře dvoustěnné s vlepenou izolací – prachotěsnou, zvukotěsnou						
			• Dveře musí být opatřené celoobvodovým těsněním, závěsy s úhlem otevření min. 260° a případně zabudovanými zámky						
			• Pracovní desky musí být z vhodného materiálu umožňujícího snadnou údržbu a dezinfekci – z nerezové oceli sendvičového provedení, spodní část vepředu podlepená nerezovým plechem nebo z umělého kamene (např. Corian, Varicor atd.) – dle popisu jednotlivých sestav						

			•Police z nerezové oceli 18/10 o tl. min. 1 mm, umožňující snadnou údržbu a dezinfekci, s možností snadného přestavení.						
			•Velká variabilnost systému - možnost zabudovat ISO modulový systém, systém teleskopických kovových zásuvek a přestavitelných nerezových polic, systém nerezových teleskopických výjezdů pro sterilizační kontejnery a jejich kombinaci						
			•Vnitřní vybavení skříňových sestav obsahuje v části vnitřního prostoru systém kovových barevně lakovaných zásuvek s plnými teleskopickými výjezdy v kombinaci s přestavitelnými nerezovými policemi. Zásuvky musí být vybaveny plnými teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a vnitřním dělením dle popisu jednotlivých sestav						
			•Sestavy na mytí endoskopů musejí mít speciální dřezy pro mytí flexibilních endoskopů v nataženém stavu, automatický kontinuální dávkovač dezinfekčního roztoku s ovládáním ve dvířkách spodní skříňky, odsávací digestoř s napojením na vzduchotechnické potrubí dané místnosti						
			•Část závěsných skříněk musí mít ve spodní části otvory pro odeírání několika typů rukavic, které jsou umístěné v zásobnicích této skříňky						
			•Systém s minimem nedostupných míst pro údržbu a desinfekci směrem k podlaze a stěnám (např. přitmelením k podlaze, dokrytváním ke stěnám a nahoře šikmým zákrytem ke zdi, případně rovným zákrytem ke stropu)						
			•Možnost výškového přizpůsobení vzhledem k nerovnostem podlahy (sokl každé skříň s výškově stavitelnými skrytými nožkami, sokly zakrytované krycím plechem v barvě korpusu)						
			•Systém sestav kotvený do zdi z důvodu stability při vysunutí teleskopických zásuvek						
			•Provedení zaručující po ukončení životnosti snadnou recyklovatelnost.						
			Rozměry a konfigurace:						
			A5-0.21 sestava 420004						
			1 x spodní skříňka jednokřídlá - rozměr 500x570x860 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x spodní skříňka pod dřež, jednokřídlá, rozměr 600x570x860 mm, barva dveří RAL						
			1 x pracovní deska z umělého kamene Corian – cenové třídy I. - rozměr 1210x600x40 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x dřež 400x400x200 mm						
			1 x spodní boční zákryt						
			1 x krycí lišta soklů						
			A5-0.18 sestava 420002						
			1 x spodní skříňka pod dřež, jednokřídlá, rozměr 600x570x860 mm, barva dveří RAL						
			1 x spodní skříňka zásuvková - rozměr 750x570x860 mm, barva RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x zásuvka o výšce 300 mm						
			3 x zásuvka o výšce 150 mm						
			1 x chladnička - rozměr 600x570x860 mm						
			1 x spodní skříňka dvoukřídlá - rozměr 1200x570x860 mm, barva dveří RAL						

			Vnitřní vybavení:						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 150 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem						
			2 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x pracovní deska z umělého kamene Corian – cenové třídy I. - rozměr 3260x650x40 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x dřez 400x400x200 mm						
			1 x hliníkové LED světlo s vypínačem - délka 3150mm						
			2 x horní skříňka jednokřídlá, uzamykatelná - rozměr 600x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 750x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1200x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x spodní boční zákryt						
			1 x vrchní boční zákryt						
			1 x horní šikmý zákryt						
			2 x krycí lišta soklů						
			A5-0.18 sestava 420001						
			1 x spodní skříňka pod dřez, výsuvná, rozměr 600x570x860 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x separátor odpadu – 2 nádoby						
			1 x spodní skříňka dvoukřídlá - rozměr 750x570x860 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			2 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x spodní skříňka zásuvková - rozměr 800x570x860 mm, barva RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x zásuvka o výšce 300 mm						
			3 x zásuvka o výšce 150 mm						
			1 x chladnička - rozměr 600x570x860 mm						
			1 x pracovní deska z umělého kamene Corian – cenové třídy I. - rozměr 2760x600x40 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x dřez 400x400x200 mm						
			1 x hliníkové LED světlo s vypínačem - délka 2750mm						
			1 x horní skříňka jednokřídlá, uzamykatelná - rozměr 600x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 750x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 800x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka jednokřídlá, uzamykatelná - rozměr 600x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x trezor						
			1 x vysoká skříň dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1000x670x2100 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 185 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						

			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 150 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 100 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			3 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 60 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			3 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			2 x horní šikmý zákryt						
			2 x krycí lišta soklů						
			1 x vysoký zadní zákryt						
			A5-0.40 sestava 420003						
			1 x spodní skříňka jednokřídlá, rozměr 600x570x860 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			2 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x chladnička - rozměr 600x570x860 mm						
			1 x spodní skříňka zásuvková - rozměr 750x570x860 mm, barva RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x zásuvka o výšce 300 mm						
			3 x zásuvka o výšce 150 mm						
			1 x pracovní deska z umělého kamene Corian – cenové třídy I. - rozměr 3150x650x40 mm						
			1 x hliníkové LED světlo s vypínačem - délka 3050 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1200x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 750x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x horní skříňka dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1100x370x600 mm						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x vysoká skříň dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1100x570x2100 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 185 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 150 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 100 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			1 x kovová plně výsuvná zásuvka s čelem o výšce 60 mm s teleskopickými výjezdy s pomalým dotahem a přestavitelným dělením						
			3 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			1 x vysoká skříň dvoukřídlá, uzamykatelná - rozměr 1100x570x2100 mm, barva dveří RAL						
			Vnitřní vybavení:						
			4 x přestavitelná nerezová police o tl. min. 20 mm						
			3 x horní rovný zákryt						
			1 x horní boční zákryt						
			1 x spodní boční zákryt						
			3 x krycí lišta soklů						

			Pokud je rozdíl mezi popisem ve specifikaci speciálního zdravotnického nábytku či výkazu – výměru a výkresem, platí vždy výkres.						
			Příloha č. 2 - Technické podmínky nerezového nábytku						
			Následující specifikace se vztahují na všechny položky zmíněné dále, které jsou zkonstruované na míru.						
			Všechny použité materiály musí být nové a musí mít nejvyšší kvalitu, schválenou pro dané odvětví, jakož i musejí odpovídat specifikovaným jakostním normám.						
			Nerezovou ocelí se rozumí chromniklová ocel AISI 304 - CrNi18-10 (AISI 316L - CrNiMo17-12-2) Musí odpovídat předem stanovené tloušťce dle norem, a to následovně:						
			(minimální tloušťka)						
			Dřezy, hluboké 1,5 mm						
			Odkapávací pulty 1,5 mm						
			Pracovní desky 1,5 mm						
			Horní police 1,5 mm						
			Police v podstavbách 1,0 mm						
			Korpusy skříněk 1,0 - 1,5 mm						
			Nerezové trubkové (40x40 mm) 1,5 mm						
			Vodící lišty 1,5 mm						
			Základny skříněk 1,0 mm						
			Deskové regály 1,25 mm						
			Dvířka 1,0 mm						
			Generelně: zadavatel nepripouští použití žádných plastových tvarovek, panty, madla, držáky skel, zátky pojezdů apod.)						
			Veškeré kovové zařízení musí být ochranně pospojováno (pracovní stoly i police).						
			Desky pracovní stolové						
			Pracovní desky i dřezové musí být vyrobeny z austenitické nerezavějící oceli AISI 304 - CrNi 18-10 nebo AISI 316L- CrNiMo17-12-2 jakosti dle ČSN s atesty pro použití ke styku s hořavinami a desinfekcí.						
			Síla použitého materiálu desky min. 1,5 mm s nerez výztuhami. Rádus na přední straně desky min. R 15 mm. zadní a boční límce ke stěnám rádus min. R 15 mm. Deska musí být plně zavařena a vybroušena a bez nebo s límcem-límcí i po straně a ze zadní strany jsou límce plně uzavřené. Desky budou opatřeny povrchovou úpravou broušenou se zrnem o hodnotě 240. Svaření a následně vybroušení svislých rohů desky o tloušťkách 50 mm a dle přání i jiného rozměru, je provedeno s napojením na uvedenou hodnotu brusu.						
			U desek musí být provedeny podhyby pod úhlem 45 stupňů a v návaznosti na podnoží stolů jsou tyto dle potřeby uzavřené. Deska tak musí tvořit s podnožím kompaktní celek vyhovující nejpřísnějším hygienickým předpisům.						
			Desky pracovní dřezové						
			Pracovní desky musí být opatřeny vevařenými rádiusovými dřezy (síla mat. min 1,5 mm !!!, nepřipustné hranaté provedení). Vevaření dřezu musí být provedeno s vybroušeným bezspárovým napojením bez vizuální možnosti zjištění místa tohoto napojení. Generelně - kolem dřezů bude proveden vždy prolis. Síla použitého materiálu desky min. 1,5 mm s nerez výztuhami. Rádus na přední straně desky min. R 15 mm. zadní a boční límce ke stěnám rádus min. R 15 mm. U všech technologických dřezů bude použit celokovový sifon/sedlo – odpad prům. 98 mm. s přepadem a ovládací pákou pro sedlou místěnou na předním panelu stolu. (nepřipustné plastové provedení sifonu a ovládání)						
			Zásuvky nábytku						
			Jsou vyohýbané z jednoho kusu s rádiusy. Uchyceny jsou na nerezových teleskopických trojdílných držácích pro možnost plného vysunutí zásuvek. Nosnost zásuvky min. 50 kg.						
			Uzamykatelná nebo neuzamykatelná čela zásuvek musí být uzavřená a beze spár a musí mít vyhýbané madlo.						

			Zásuvky budou provedeny buď v bloku a jako zásuvkový blok budou použity u stolů nebo budou používány jednotlivě a včetně nerezového krytu jsou umístěny pod deskou stolu samostatně nebo vedle sebe.						
			Nerezové stoly						
			Budou tvořeny pracovní nerezovou deskou a podnožím různého osazení – např. pouze vlastním podnožím nebo podnožím s odkládací nerezovou policí nebo i s bočním a zadním oplechováním nebo uzavřeným podnožím, opatřeným dvířky posuvnými nebo uchycenými na nerezových pantech (nepřípustné plastové) nebo se zásuvkovým blokem. <u>U Provedení skříňkového tzn ze třech stran zaplechován s policí, bez police, s čelními dvířky apod. bude dodáno bezespárové a plně zavařené hygienické skříňkové provedení v provedení min H1, (H2, H3) dle DIN 18865-9. (Pozn. Nepřípustné spáry v podstavbách skříňkových stolů)</u> Pro podnoží bude rovněž použity nerezové materiály z austenitické nerezavějící oceli AISI 304 - CrNi18-10 nebo AISI 316l – CrNiMo17-12-2 jakosti dle ČSN 17240 s atesty pro použití ke s desinfekcemi. Pro nohy bude použit jácklový materiál 40/40 mm o tloušťce stěny 1,25-1,5 mm. Pro oplechování bude použit nerezový plech o tloušťce min.1 mm a pro police nerezové výztuhy s tím, že police bude přivařena k nosné konstrukci stolu nebo bokům stolu. Podnoží musí být opatřeno nosnými stavitelnými nožičkami z plastu o možnosti regulace výšky stolu v rozmezí až 30 mm. Ve standardu nesmí být žádné spoje provedeny nýtováním. Jsou provedeny pouze sváření pod ochranou atmosférou argonu a řádně očištěny od svařování.						
			Regály						
			Regály musí být dodány z austenitické nerezavějící oceli 18Cr/10Ni jakosti dle ČSN 17240, 17241, DIN W.Nr.1.4301, AISI 304 s atesty pro použití ve zdravotnictví. Přestavitelné nebo s pevně přivařenými nosnými policemi s nerez výztuhami. Nohy regálů jáckl 30/30 mm o tloušťce 1,5 mm. Pevné a přestavitelné regály budou opatřeny stavitelnými nerezovými nožičkami s možností výškového nastavení v rozsahu 25 mm. Nosnost police min. 100 kg.						
			Nástěnné police						
			Nástěnné police musí umožňovat jednoduché přestavení polic bez použití nářadí. Kotvicí šrouby nosných lišt police musí být překryty zátkou.						
			Požadavky na dodavatele						
			Zdravotnický nábytek a požadované nerez zařízení musí být vyrobeno výrobcem, který zavedl a používá systém řízení jakosti, který odpovídá ČSN EN ISO 9001:2009. (doložit ověřený certifikát), nebo předložením certifikátu vydaného akreditovanou společností v členském státu Evropské unie odpovídající EN ISO 9001:2009.						
Nabídka dodavatele celkem za Výše uvedená zařízení v požadovaném provedení bez DPH (přenos do formuláře nabídky)								0,00	

V dne

.....

Vlastnoruční podpis osoby oprávněné jednat jménem či za účastníka předmětného zadávacího řízení

Poznámka: všechna žlutě označená pole musí být vyplněna

Návrh servisní smlouvy č. (bude doplněno před podpisem smlouvy)

na provádění pozáručního servisu a údržby zdravotnického přístroje

typ:

I. Smluvní strany

Společnost:
sídlo:
zastoupená:
bank. spojení:
číslo účtu:
IČ:
DIČ:
zapsaná v obchodním rejstříku
/ dále jen „zhotovitel“ /

a

Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace

se sídlem Purkyňova 235/36, Nosálovice, 682 01 Vyškov
zapsaná v obchodním rejstříku, vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl Pr vložka 1258
zastoupená: JUDr. Zdeňkem Horákem, MBA – ředitelem Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace ve věcech smluvních.

Zastoupená: Ing. Jaromírem Herzánem – vedoucím obchodního oddělení Nemocnice Vyškov, příspěvková organizace ve věcech technických

IČ: 00839205

DIČ: CZ00839205

Telefon: 517 315 100

E-mail: horak@nemvy.cz

/ dále jen „objednatel“ /

uzavírají v souladu s § 2586 Zákona číslo 89/2012 Sb., občanského zákoníku, v platném znění, tuto smlouvu o dílo (dále jen Smlouva). Tato smlouva vznikla na základě výsledků zadávacího řízení podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v jehož rámci byla nabídka zhotovitele vybrána. Tato servisní smlouva navazuje na smlouvu o dodávce zdravotnického přístroje, v jejímž rámci dodal zhotovitel objednateli **zdravotnický přístroj nebo „Zařízení“** s obchodním označením, jehož servis v pozáruční době je předmětem této smlouvy.

II. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je údržba a servis přístroje od nápojného místa na silový rozvod elektrické energie k přístroji a dále samotného přístroje. Zhotovitel nezajišťuje servis a údržbu samotného nápojného místa. Podrobná technická specifikace zařízení, je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy.
2. Zhotovitel se zavazuje poskytovat servisní činnosti dle podmínek sjednaných v této smlouvě, přičemž servisní činností se rozumí:

- preventivní kontroly všech součástí přístroje a jeho příslušenství, včetně kontroly kvality zobrazení, kalibrace a nastavení přístroje, dle pokynů výrobce a v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb., zákona o zdravotnických prostředcích v platném znění;
 - preventivní provozní servis pro zabezpečení plynulého provozu
 - servisní zásahy spočívající v odstranění poruch a závad přístroje, tj. uvedení přístroje do stavu plné využitelnosti vzhledem k jeho technickým parametrům;
 - provádění standardních vylepšení přístroje, včetně provádění aktualizací a upgrade softwarového vybavení přístroje; softwarové modifikace a upgrade počítačového systému Zařízení na odpovídající standard Zařízení v dané době v souladu s nejnovějšími doporučeními výrobce, včetně upgradu operačního systému a k tomu odpovídajícího hardwaru pracovní stanice (Zařízení). Zhotovitel bude po dobu provádění servisu udržovat provozní parametry Zařízení minimálně ve stavu jeho pořízení;
 - pravidelné předepsané periodické bezpečnostně-technické kontroly přístroje dle zákona č. 375/2022 Sb., v platném znění, a to minimálně 1x ročně; protokol o BTK bude vyhotoven ve dvou výtiscích, z toho jeden bude zaslán do 14 dnů po BTK obchodnímu oddělení Nemocnice Vyškov.
 - provádění elektrické revize dle ČSN, a to 1x ročně;
 - veškeré potřebné dodávky náhradních dílů opotřebovaných provozem, zjištěných při kontrolách, revizích, odstraňování poruch a závad přístroje;
 - vedení knihy servisních prací.
3. Objednatel je povinen zajistit, aby servis a údržbu přístroje neprováděla žádná jiná osoba, než zhotovitelem výslovně určená.
 4. Je-li v této Smlouvě uvedeno nebo z povahy věci vyplývá, že objednatel je povinen poskytnout zhotoviteli součinnost, není zhotovitel v prodlení s plněním dle této smlouvy v případě nedostatků a prodlení v součinnosti ze strany objednatele, avšak pouze v rozsahu, v jakém neposkytnutí součinnosti ze strany objednatele brání splnění povinnosti zhotovitele. Zhotovitel je však povinen objednatele na nedostatky v součinnosti neprodleně písemně upozornit a vyzvat k nápravě.

III. Cena a platební podmínky

1. Cena za poskytování servisních služeb a preventivní údržbu je sjednána na základě nabídky zhotovitele podané v rámci zadávacího řízení a činí Kč bez DPH za jeden kalendářní rok (12 měsíců) poskytování servisních služeb.
2. Náklady na dopravu pracovníků a materiálu pro provádění servisu jsou součástí sjednané ceny.
3. DPH bude k ceně připočtena v zákonné výši ke dni zdanitelného plnění. Cena zahrnuje veškeré náklady zhotovitele související s prováděním preventivní údržby a servisu, clo, náklady na dopravu náhradních dílů do místa plnění, výměnu a montáž náhradních dílů, případná měření a revize nově instalovaných náhradních dílů, mzdové náklady na práci, technika a cestovní náklady a ztrátový čas servisního technika.
4. Cena za provádění servisu a preventivní údržby přístroje bude objednatelem hrazena na základě daňového dokladu – faktury (dále jen „faktura“), vystaveného zhotovitelem 1 x měsíčně. Dílčím plněním ve smyslu zákona o DPH se rozumí poslední kalendářní den v měsíci. Za poskytnuté servisní služby náleží zhotoviteli vždy 1/12 sjednané ceny.
5. Splatnost faktury je stanovena na 30 dní od jejího doručení objednateli.

6. Faktura musí mít náležitosti daňového dokladu dle příslušných právních předpisů. Nebude-li faktura splňovat předepsané náležitosti nebo bude-li fakturována neodpovídající částka, je objednatel oprávněn fakturu zhotoviteli vrátit, přičemž lhůta splatnosti stanovená v předchozí větě začíná běžet až dnem doručení řádné faktury objednateli. Dnem úhrady se rozumí den připsání fakturované částky na účet zhotovitele.
7. Cenu za poskytování servisních služeb nelze měnit po dobu prvních 24 měsíců platnosti této smlouvy. Cenu je po uplynutí sjednané doby možné změnit jen za naplnění podmínek popsanych v § 222 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek. Ukáže-li se změna sjednané ceny nevyhnutelná, předloží zhotovitel objednateli podrobně odůvodněný návrh její změny. Objednatel posoudí předložený návrh a uzná-li jej za oprávněný, provede úkony stanovené citovaným zákonem a poté uzavřou obě smluvní strany příslušný dodatek.

IV. Lhůty pro provádění servisních úkonů a případné sankce

1. Zhotovitel nejméně 5 pracovních dnů předem uvědomí objednatele, respektive jeho pověřené pracovníky o termínu preventivní údržby. V případě servisního zásahu je zhotovitel povinen informovat objednatele v přiměřené lhůtě, s ohledem na dodržení lhůt, stanovené v čl. VI. této smlouvy a zajištění součinnosti ze strany objednatele.
2. Objednatel hlásí závady přístroje prostřednictvím níže definovaných komunikačních kanálů.
 - a) HOT line
 - b) telefonicky na číslo
 - c) emailem na adresuV nahlášení závady objednatel specifikuje přístroj, u něž se závada vyskytla, popíše závadu.
3. Objednatel je povinen nahlásit zjištěné poruchy a závady (požadavek na servisní zásah) přístroje bez zbytečného odkladu poté, co je zjistí.
4. Objednatel je povinen zajistit, aby přístroj byl uvolněn z provozu, resp. zpřístupněn k provedení stanovených servisních výkonů bez časových ztrát na straně zhotovitele.
5. Zhotovitel je povinen nastoupit na odstranění objednatелем nahlášených závad nejpozději do 24 hodin, od doby nahlášení závady (poruchy či chyby). V případě, že v následujících 24 hodinách, po termínu, ve kterém nastalo oznámení závady (poruchy či chyby) je den pracovního klidu, bude nástup na opravu uskutečněn nejpozději do 9:00hod nejbližšího pracovního dne. Přičemž pracovními dny pro účely této smlouvy jsou všechny dny v týdnu od pondělí do pátku od 7:00hod do 17:00hod mimo dny pracovního klidu (státní svátky platné pro Českou republiku v příslušném roce). Za nástup na opravu se považuje i diagnostika závady (poruchy či chyby) pomocí vzdáleného přístupu. (Příklad: Oznámení závady (poruchy či chyby) bylo nahlášeno v pátek v 17:30 hod, nástup na opravu bude tedy uskutečněn nejpozději v pondělí v 9:00hod, za předpokladu, že v pondělí není státní svátek, např. Velikonoční pondělí, pokud ano, potom by byl nástup na opravu až v úterý v 9:00hod atp. Oznámení závady (poruchy či chyby) bylo nahlášeno ve středu v 9:00hod, nástup na opravu bude uskutečněn nejpozději ve čtvrtek v 9:00hod, za předpokladu že čtvrtek není státním svátkem.)
6. Zhotovitel je povinen odstranit nahlášenou závadu nejpozději do 48 hodin od nahlášení závady (poruchy či chyby), v případě potřeby náhradního dílu ze zahraničí provedení opravy do 72 hodin od nahlášení závady (poruchy či chyby), případně v jiné lhůtě dohodnuté s Objednatелем v konkrétním případě.
7. V případě, že bude Zhotovitel v prodlení s nástupem na odstranění nahlášených vad dle odst. 6, čl. IV., je povinen zaplatit Objednateli smluvní pokutu ve výši **20 tis. Kč / den**.

V případě, že bude zhotovitel v prodlení s termínem odstranění reklamovaných vad dle odst. 6, čl. IV, je povinen zaplatit Objednateli smluvní pokutu ve výši (pozn. Smluvní pokuta se sčítá v případě, kdy platí podmínka 1 a 3 nebo 2 a 3 zároveň):

Zařízení	Neodstraněná porucha (závada) 4. až 6. pracovní den od nastoupení na opravu	Neodstraněná porucha (závada) 7. a další pracovní den od nastoupení na opravu	Neodstraněná porucha (závada) kumulativně od 20. a každého dalšího kalendářního dne během provozního roku*
	(podmínka 1)	(podmínka 2)	(podmínka 3)
Nefunkčnost C-ramene jako celku, nutná výluka celého provozu	20 tis. Kč / den	50 tis. Kč / den	20 tis. Kč / den
Částečná nefunkčnost C-ramene (provoz v omezeném rozsahu)	10 tis. Kč / den	20 tis. Kč / den	10 tis. Kč / den

• Je-li Zařízení mimo provoz během jednoho provozního roku od započetí svého „klinického“ provozu v celkovém součtu déle než 20 kalendářních dnů, má Objednatel nárok na v příslušném sloupci uvedenou smluvní pokutu. Provozním rokem se rozumí 365 po sobě jdoucích dnů ode dne předání Zařízení do „klinického“ provozu.

8. Úhradou smluvní pokuty není dotčeno právo Objednatele na náhradu škody zvlášť a v plné výši. Smluvní strany výslovně vylučují ustanovení § 2050 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku.
9. Lhůty stanovené v odst. 6, čl. IV. této smlouvy se adekvátně prodlužují v případě, že Objednatel nezajistí přístup technikům Zhotovitele k Zařízení, a to okamžitě po příchodu technika, za předpokladu splnění podmínek uvedených v odst. 1, čl. IV. této smlouvy.
10. Plánovaný servis a preventivní údržbu je zhotovitel povinen provést ve lhůtě oznámené objednateli podle bodu 1 tohoto článku smlouvy, případně v jiné lhůtě dohodnuté s objednatelem v konkrétním případě.
11. Místem provádění údržby a servisu podle této smlouvy je: **Nemocnice Vyškov** Purkyňova 235/36, Nosálovice, 682 01 Vyškov.

V. Záruka na prováděné údržby a servis

1. Zhotovitel ručí za kvalitu prováděné údržby a servisu po dobu 24 měsíců od data ukončení jednotlivého servisního zásahu spočívajícího v opravě či výměně vadného dílu za nový.
2. Na náhradní díly poskytuje zhotovitel záruku 24 měsíců od data jejich montáže do přístroje. Záruka se nevztahuje na vady způsobené v důsledku nadměrného opotřebení, na vady způsobené nesprávnou či neoprávněnou obsluhou a na spotřební materiál (sterilní krytí techniky, je-li používáno).
3. Zhotovitel se zavazuje provádět pozáruční servis ode dne následujícího po skončení záruční doby dodaného přístrojového vybavení, a to až do uplynutí 72 měsíců.

4. Zhotovitel přejímá za práce a dodávky provedené zhotovitelem v rámci provádění pozáručního servisu záruku za jejich jakost v trvání 24 měsíců ode dne podpisu servisní zprávy objednatelem nebo jeho oprávněným zástupcem.
5. Zhotovitel se zavazuje, že práce a dodávky provedené zhotovitelem v rámci provádění pozáručního servisu budou po uvedené záruční dobu způsobilé pro obvyklý účel, s plnou funkcí.

VI. Trvání smlouvy

1. Tato smlouva je uzavřena na dobu neurčitou.
2. Tato smlouva zaniká:
 - a. písemnou dohodou obou účastníků.
 - b. Písemnou výpovědí jedné smluvní strany i bez uvedení důvodu. Výpovědní lhůta je v délce 3 měsíců, která počne běžet od prvního dne následujícího po dni doručení písemné výpovědi druhé smluvní straně.
 - c. Pozn.: Výpověď v záruční době.
 - d. písemným odstoupením z důvodu podstatného porušení smluvních povinností vyplývajících z této smlouvy. Účinky odstoupení nastanou druhý den následující po doručení oznámení o odstoupení druhé smluvní straně. Za podstatné porušení smluvních povinností se považuje:
 - i. prodlení objednatele s úhradou fakturované částky, které je delší než 30 dnů.
 - ii. opakované prodlení zhotovitele s plněním díla dle smluvních termínů, které nespočívá v nedostatku součinnosti ze strany objednatele.

VII. Ostatní ustanovení

1. Objednatel se zavazuje poskytnout zhotoviteli veškerou součinnost nezbytně nutnou k řádnému provedení díla. Pokud bude nutné předat zhotoviteli k provedení díla jakýkoliv materiál či prostředky, objednatel tyto předá zhotoviteli při zahájení provádění servisní činnosti, nebude-li dohodnuto v daném případě jinak. Technologii a technická zařízení nutná k provedení díla zajistí zhotovitel.
2. Objednatel se zejména zavazuje, že umožní přístup pracovníkům zhotovitele k technické dokumentaci, poskytne datový nosič (disketa, CD, DVD) s projektovými soubory k danému přístroji, a že zajistí při servisních opravách potřebnou asistenci obsluhujícího personálu. Objednatel umožní pracovníkům zhotovitele vstup do provozů s uvedeným přístrojem. Podklady a informace objednatele, které byly nebo budou zhotoviteli předány, musí být v souladu s obecně závaznými právními předpisy České republiky a technickými normami včetně jejich doporučujících ustanovení vztahující se k zařízení. Objednatel garantuje správnost těchto podkladů a informací.
3. Objednatel se zavazuje, že na přístroji, který je předmětem smlouvy, bude vykonávat běžnou údržbu, a bude se řídit případnými pokyny zhotovitele a doporučením vyplývajícím z preventivní prohlídky.
4. Za řádné plnění podmínek smlouvy se považuje i dodávka dílu, který má např. z důvodu modernizace jiné označení a plně nahradí díl původní, nebo nasazení náhradního dílu do doby zajištění dílu originálního.
5. Poškozený díl může objednatel předat zhotoviteli, který zajistí jeho opravu nebo zpětný odkup. V případě zpětného odkupu bude objednateli vystaven dobropis, jehož výše vždy závisí na rozsahu poškození dílu. Dobropis zhotovitel převede na konto objednatele.

6. Objednatel je oprávněn účastnit se servisního zásahu či preventivní prohlídky zhotovitele a provádět průběžnou kontrolu plnění smluvních povinností.
7. Zhotovitel dodá objednateli neprodleně po provedené opravě písemnou zprávu o příčině poruchy systému.

VIII. Závěrečná ustanovení

1. Osoby oprávněné jednat jménem objednatele v technických záležitostech a zejména oprávněné k nahlašování servisních zásahů budou stanoveny objednatelem po podpisu této smlouvy. V případě změny kontaktní osoby je třeba tuto změnu druhé straně neprodleně oznámit doporučeným dopisem, bez nutnosti uzavírání dodatku k této smlouvě.
2. Žádná ze smluvních stran není oprávněna převést jakékoliv právo či závazek z této smlouvy vyplývající na třetí stranu bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany.
3. Změny nebo doplnění této smlouvy či smluv musí mít formu písemného dodatku, podepsaného oběma smluvními stranami.
4. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami. Účinnosti tato smlouva nabývá dnem uveřejnění smlouvy v Registru smluv, kterou provede kupující.
5. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této smlouvy neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v tomto případě zavazují dohodou nahradit takové ustanovení novým, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému ekonomickému účelu původního ustanovení. Do té doby platí odpovídající úprava obecně závazných právních předpisů České republiky.
6. Strany se dohodly, že písemnosti se považují za doručené třetím dnem od jejich prokazatelného předání držiteli poštovní licence odesílatelem, nebude-li v této Smlouvě či smluvními stranami dohodnuto jinak.
7. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom.
8. Smluvní strany tímto prohlašují, že obsah této smlouvy řádně zvážily, její celý text přečetly a pochopily, a že ji uzavírají o své vůli a za přiměřených, nikoli jednostranně nevýhodných podmínek. Uvedené skutečnosti smluvní strany stvrzují svými podpisy.
9. Přílohy této smlouvy:

V, dne

zhotovitel

.....

Ve Vyškově dne

objednatel

Nemocnice Vyškov, p.o.

.....
JUDr. Zdeněk Horák, MBA
Ředitel Nemocnice Vyškov, p.o.