

Karlovarská krajská nemocnice a.s.



a

CHEIRÓN a.s.

KUPNÍ SMLOUVA

uzavřená na základě výsledku otevřeného zadávacího řízení pro zadání
veřejné zakázky:

**„Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s. – část 3 – Monitory vitálních
funkcí“**

Podporováno z Evropského fondu pro regionální rozvoj v rámci Integrovaného operačního programu Oblast intervence 3.2 Služby v oblasti veřejného zdraví Výzva č. 13, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01/13.08660, název projektu: „Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s.“

Kupní smlouva

uzavřená v souladu s § 2079 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku

I. Smluvní strany

Obchodní společnost: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
IČ: 263 65 804
se sídlem: Karlovy Vary, Bezručova 19, PSČ 360 01
Zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Plzni, oddíl B, vložka 1205
Zastoupena: MUDr. Josefem Märzem, předsedou představenstva a
MUDr. Jiřím Hofmannem, místopředsedou představenstva
Bankovní spojení: Komerční banka a.s., Karlovy Vary,
č. účtu: 35-227290217/0100
(dále jen jako „kupující“) na straně jedné

a

Obchodní společnost/FO podnikatel: CHEIRÓN a.s.
IČ: 27094987
se sídlem: Ulrychova 2260/13, 162 00 Praha 6, provozovna: Republikánská
1102/45, 312 00 Plzeň
Zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddílu B, vložce 8964
Zastoupena: Ing. Jindřichem Petříkem, MBA, předsedou představenstva
Bankovní spojení: ČSOB a.s.
č. účtu: 279233863/0300
(dále jen jako „prodávající“) na straně druhé

kupující a prodávající dále též společně označováni jako „smluvní strany“

uzavírají níže uvedeného dne, měsíce a roku v souladu se zněním a smyslem zákona zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, tuto :

kupní smlouvu
(dále jen „smlouva“)

Článek II. Účel smlouvy

Účelem této smlouvy je úprava práv a povinností smluvních stran při zajištění dodávky k části 3 – Monitory vitálních funkcí (1ks Monitor iPM 12 a 1ks Monitor BeneView T8) na základě podmínek a zadávací dokumentace zadávacího řízení veřejné zakázky s názvem „Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s.“, vyhlášené ve Věstníku veřejných zakázek dne: 03.04.2014 pod. evidenčním číslem VZ 480643 a Úředním věstníku EU pod zn.: 2014/S 069-118347 a zadávané v rámci projektu, který je podporován z Evropského fondu pro regionální rozvoj v rámci Integrovaného operačního programu Oblast intervence 3.2 Služby v oblasti

veřejného zdraví Výzva č. 13, registrační číslo projektu CZ.1.06/3.2.01/13.08660, název projektu: „Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s. (dále jen „**Veřejná zakázka**“) podle příslušných ustanovení zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů (dále také jen „**ZVZ**“), na základě které bylo mezi kupujícím jako zadavatelem této veřejné zakázky a prodávajícím jako vybraným uchazečem Veřejné zakázky uzavřena tato smlouva. Zadávací podmínky a nabídka prodávajícího, kterou podal jako uchazeč v zadávacím řízení na Veřejnou zakázku, jsou závazné a jsou součástí této smlouvy a smluvní strany jsou povinny je při realizaci předmětu plnění dodržet.

III.

Předmět smlouvy

1. Předmětem smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu 1ks Monitor iPM 12 a 1ks Monitor BeneView T8 (dále také jen „zboží“) dle technické specifikace nabízených dodávek prodávajícího, které jsou nedílnou součástí této smlouvy jako její *Příloha č. 1* a Prodávající se zavazuje, že zboží, které je předmětem koupě, odevzdá kupujícímu a umožní mu nabytí ke zboží vlastnické právo. Kupující se zavazuje, že za zboží zaplatí prodávajícímu kupní cenu, sjednanou smluvními stranami ve výši dle *Přílohy č. 2* této smlouvy.

IV.

Dodací podmínky

1. Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu formou písemného předávacího protokolu podepsaného oběma smluvními stranami, to vše v prvotřídní jakosti a provedení a ve sjednaném množství, ve stavu odpovídajícím této smlouvě, zadávací dokumentaci Veřejné zakázky, právním předpisům a technickým normám, a to max. do 10 týdnů od podpisu této kupní smlouvy.
2. Pokud se při převzetí zboží vyskytnou vady nebránící užívání, je kupující oprávněn v předávacím protokolu písemně určit lhůtu k odstranění takto vytknutých vad. Při následném převzetí zboží bez jakýchkoli vad bude zboží předáno kupujícímu opět na základě závěrečného písemného předávacího protokolu podepsaného oběma smluvními stranami.
3. Smluvní strany se dále dohodly, že budou-li při předání a převzetí zboží zjištěny vady a/nebo nedodělky bránící užívání zboží, je prodávající povinen vady a/nebo nedodělky bez zbytečného odkladu odstranit a vyzvat kupujícího k novému předání a převzetí zboží. Kupující není povinen prodávajícímu uhradit kupní cenu, dokud nebudou vady a/nebo nedodělky bránící užívání odstraněny. V případě, že i nadále bude zboží obsahovat vady a/nebo nedodělky bránící užívání zboží, je kupující oprávněn od této smlouvy odstoupit.
4. Součástí předávacího protokolu bude uvedení charakteristiky zboží, soupis dokladů předávaných se zbožím a soupis vad zboží. Protokol o předání a převzetí zboží bude vyhotoven ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom stejnopise. Dodací list a protokol o předání a instalaci přístroje je oprávněn podepsat za

- kupujícího pouze zástupce ve věcech technických (viz bod 5. toho odstavce). Protokoly podepsané pouze zdravotnickým personálem nebudou akceptovány.
5. Prodávající tímto prohlašuje, že v zastupování ve věcech technických je pověřen:
Zdeněk Fořt, regionální manažer, tel.: 602 642 294, email: zfort@cheiron.cz
Kupující tímto prohlašuje, že jednáním ve věcech technických jsou pověřeni:
Ing. Andrea Benáčková, vedoucí BMI, tel.: 602 540 053, e-mail: andrea.benackova@kkn.cz
Ing. Jaroslav Bednář, vedoucí obchodního oddělení, tel.: 734 412 273, e-mail: jaroslav.bednar@kkn.cz
6. Za doklady nutné k převzetí a užívání zboží se považují:
- Faktura / dodací list
 - Záruční list
 - Předávací protokol (viz. Příloha č. 5)
 - Protokol o proškolení uživatelů
 - Prohlášení o shodě (CE)
 - Uvést zařazení dle § 7 zák. č. 336/2004 Sb. v platném znění
 - Návod k použití v českém jazyce na CD ROM i v tištěné podobě
 - Další zákonem stanovenou dokumentaci
 - Seznam příslušenství a spotřebního materiálu k přístroji včetně katalogových čísel
7. Smluvní strany se dohodly, že vlastnické právo a nebezpečí vzniku škody na zboží přechází na kupujícího dnem protokolárního převzetí Předmětu Smlouvy prostého jakýchkoli vad a/nebo nedodělků, tj. v ujednaném množství, jakosti a provedení odpovídající této smlouvě.
8. Smluvní strany se dohodly, že místem plnění dle této smlouvy je KKN a.s., nemocnice v Karlových Varech, Bezručova 19, 360 66 Karlovy Vary.
9. Prodávající prohlašuje, že se s místem plnění dostatečně seznámil na místě samém.
10. Kupující je povinen zajistit podmínky pro instalaci zboží. Pokud tak kupující neučiní, není prodávající v prodlení s dodávkou zboží.

V.

Kupní cena, platební podmínky

1. Kupní cena zboží dle této smlouvy byla stanovena na základě nabídky prodávajícího podané v rámci Veřejné zakázky a činí:
- | | |
|--------------------------------|---------------------|
| Celková cena bez DPH | 274 347,-Kč |
| DPH 21 % | 57 612,87Kč |
| Celková cena včetně DPH | 331 959,87Kč |
- Ceny jednotlivých dodávek (tzn. Cena za výrobek, díl apod.) jsou specifikovány v Cenové nabídce – *Příloha č. 2*, která je nedílnou součástí této kupní smlouvy.
2. Cena je stanovena jako nejvýše přípustná, nepřekročitelná a platná po celou dobu trvání této smlouvy v souladu s podmínkami uvedenými v zadávací dokumentaci Veřejné zakázky a zahrnuje veškeré náklady včetně všech rizik a vlivů (především kursových a inflačních) souvisejících se splněním předmětu veřejné zakázky. Cena je uvedena včetně dopravy do místa plnění, instalace, montáže, uvedení do provozu s předvedením funkčnosti, provedení výchozí elektrické revize a funkční zkoušky dodaného zboží,

- komplexní instruktáže obsluhy, dodání návodu na obsluhu v českém jazyce, prohlášení o shodě, poskytování bezplatného záručního servisu a likvidace obalů a odpadů a veškerých dalších nákladů souvisejících s realizací dodávky zboží. Cena může být měněna pouze v souvislosti se změnou DPH. Případné vícepráce či méně práce vyvolané kupujícím budou řešeny v souladu se zákonem. Po dodání zboží bude vystaven řádný daňový doklad.
3. Veškeré platby, které mají být dle této smlouvy učiněny, budou provedeny v české měně, na základě prodávajícím vystaveného řádného daňového dokladu se splatností 30 kalendářních dnů ode dne jeho prokazatelného doručení. Smluvní strany se dohodly, že uvedená 30-ti denní lhůta počíná běžet dnem doručení řádného daňového dokladu na adresu kupujícího uvedenou v záhlaví této smlouvy. Daňový doklad musí obsahovat náležitosti daňového dokladu stanovené zákonem č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, a zákonem č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů, a jeho nedílnou součástí bude kopie řádně vyplněného a podepsaného protokolu o předání zboží, ze kterého bude zřejmé, že zboží bylo řádně předáno prodávajícím kupujícímu.
 4. Daňové doklady budou vystavovány pro konkrétní pracoviště Kupujícího v Karlových Varech. Daňový doklad musí obsahovat registrační číslo projektu, tj. CZ.1.06/3.2.01/13.08660 a název projektu: „Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s.“
 5. V případě, že daňový doklad nebude obsahovat správné údaje či bude neúplný, je kupující oprávněn daňový doklad vrátit do data jeho splatnosti prodávajícímu. Prodávající je povinen takový daňový doklad opravit, aby splňoval podmínky stanovené v tomto odstavci smlouvy. V případě opravy daňového dokladu počíná běžet nová lhůta splatnosti od data řádného doručení opraveného daňového dokladu kupujícímu.
 6. Daň z přidané hodnoty (dále jen jako DPH) bude k fakturované částce připočteno v zákonné výši platné v době vystavení daňového dokladu. V případě, že dojde v průběhu plnění této smlouvy ke změně sazby DPH, pak závazné ceny pro fakturaci jsou ceny včetně DPH uvedené v této smlouvě. Náklady spojené se změnou sazby DPH nese dodavatel.
 7. Smluvní strany se dále dohodly, že změna kupní ceny stanovené dle této smlouvy je možná pouze z důvodu změny rozsahu dodání zboží. Smluvní strany se dohodly, že dojde-li ke změně kupní ceny z důvodu změny dodání zboží, bude postupováno podle zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů.
 8. Platby dle tohoto článku se kupující zavazuje poskytnout prodávajícímu bezhotovostně na účet Prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy nebo na faktuře zaslané prodávajícím. Dnem zaplacení se rozumí den odepsání příslušné částky z účtu kupujícího ve prospěch účtu prodávajícího.
 9. Zálohy kupující neposkytuje.

VI.

Povinnosti prodávajícího, záruka a odpovědnost prodávajícího za vady

1. Prodávající je povinen dodat zboží v ujednaném množství, kvalitě, jakosti a s vlastnostmi požadovanými kupujícím a uvedenými v zadávací dokumentaci vyhotovené v rámci Veřejné zakázky.

2. Prodávající je povinen předložit kupujícímu veškeré doklady, které se ke zboží vztahují, tzn. zejména prohlášení o shodě, atesty a další dokumenty prokazující, že veškeré prodávajícím dodávané zboží splňuje zákonné požadavky, zejména požadavky zákona č. 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících předpisů, v platném znění, dále požadavky dle NV 336/2004 Sb., nebo NV 453/2004 Sb. nebo NV 154/2004 Sb., event. dle obdobných směrnic EU, a to ke dni podpisu této smlouvy. Prodávající je dle této smlouvy dále povinen řádně vyhotovit či provést zkoušky či revize, je-li jejich provedení třeba, a protokoly o provedených zkouškách či revizích předat Kupujícímu spolu s předávacím protokolem.
3. Předání a převzetí zboží smluvními stranami se uskuteční protokolárně, po úspěšně absolvovaném funkčním předvedení zařízení. Pro účely předvedení všech funkcí se prodávající zavazuje s dodávkou zboží dodat i potřebný spotřební materiál. Kupující má právo zboží nepřevzít, pokud se projeví pochybnosti o splnění některého z požadavků uvedených zadávací dokumentaci.
4. Prodávající je povinen předat kupujícímu originální zákaznickou dokumentaci výrobce dodaného zboží, která bude rovněž obsahovat návod pro obsluhu v českém jazyce v tištěné i elektronické podobě na CD. Pokud není v návodu pro obsluhu uveden vhodný způsob čištění, desinfekce a sterilizace dodaných zařízení, zavazuje se prodávající kupujícímu předat zvláštní přílohu k návodu k obsluze, ve které budou tyto informace uvedeny.
5. U zboží, u kterého jsou předepsány pravidelné bezpečnostně technické kontroly (dále jen BTK), se Prodávající zavazuje předat Kupujícímu Protokol o výstupní bezpečnostně technické kontrole (BTK) s datem příští BTK.
6. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu veškeré škody, které by svojí činností či činností jiných právnických či fyzických osob užitých ke své činnosti na základě kteréhokoli právního titulu způsobil kupujícímu či třetím subjektům, ať již úmyslně či z nedbalosti.
7. Prodávající prohlašuje, že na plnění dle této smlouvy (tj. na veškeré dodané zboží včetně jeho instalace) poskytuje Kupujícímu záruku v trvání minimálně 24 měsíců. Záruka dle tohoto článku počíná běžet ode dne podpisu předání zboží prostého jakýchkoli vad a nedodělků, tj. v množství, jakosti a provedení ujednaném touto smlouvou. Tuto skutečnost, tj. předání zboží v množství, jakosti a provedení ujednaném touto smlouvou a počátek běhu záruční doby, bude osvědčovat předávací protokol podepsaný oběma Smluvními stranami, popř. jejich oprávněnými zástupci.
8. Pokud se na zboží vyskytne v záruční době jakákoliv vada, zavazuje se prodávající tuto vadu bezúplatně odstranit, nebude-li kupující požadovat náhradní zboží za zboží vadné. Prodávající je povinen o jakékoli reklamaci zboží sepsat záznam, jehož obsahem bude zejména uvedení data reklamace, charakter reklamované vady, způsob vyřízení reklamace, lhůta vyřízení reklamace, podpisy smluvních stran či jejich oprávněných zástupců.
9. Smluvní strany se dohodly, že po dobu, po kterou kupující nebude moci zboží či jakoukoli jeho část z důvodu vad užívat, záruční doba stanovená neběží.
10. Prodávající prohlašuje, že je schopen poskytnout kupujícímu pozáruční servis a náhradní díly na dodané přístroje po dobu min. 10-ti let od ukončení jejich výroby v případě, že bude k tomuto pozáručnímu servisu kupujícím vyzván. Podmínky pozáručního servisu budou v takovém případě dohodnuty samostatnou servisní smlouvou.

VII. Záruční servis

1. Prodávající, případně třetí strana, jako např. výrobce nebo servisní organizace, jako subdodavatel prodávajícího, na základě dohody a smlouvy s prodávajícím (dále v tomto článku jen jako „prodávající“), se zavazuje po celou dobu trvání záruky zajišťovat bezplatný servis jeho zboží. Záruční servis zajišťovaný prodávajícím zahrnuje zejména prohlídky a údržbu dodaného zboží, odstraňování zjištěných vad včetně zajištění dodání náhradních dílů k dodanému zboží.
2. U zboží, u kterého je dle zákona č. 123/2000 Sb. o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, předepsáno provádět bezpečnostně technické kontroly (BTK), se Prodávající se zavazuje tyto BTK provádět bezplatně, v rámci záručního servisu, a to v intervalech určených výrobcem.
3. Prodávající se zavazuje zajišťovat servis osobami k tomu odborně způsobilými (dále jen „servisní technici“), a to za podmínek stanovených níže v tomto článku:
 - 3.1. Opravy zdravotnické techniky se prodávající zavazuje provést v pracovní dny nejpozději do 24 hodin od nástupu na opravu; nastoupit na opravu je prodávající povinen do 12 hodin od vyzvání kupujícím. Opravy se budou provádět na místě instalace zařízení u uživatele;
 - 3.2. Prodávající se zavazuje v případě neopravitelnosti zboží, nebo pokud bude zboží mimo provoz déle než 5 dní, k poskytnutí náhradního zboží;
 - 3.3. Smluvní strany se dohodly, že za prokazatelné oznámení závady se považuje zejména oznámení kupujícího o závadě adresované na adresu prodávajícího, popř. emailová zpráva oznamující závadu zaslaná na emailovou adresu prodávajícího (viz bod 3.5. tohoto odstavce);
 - 3.4. Servis bude vykonáván servisními technikami ze servisního střediska prodávajícího, přičemž veškerá písemná, telefonická či osobní komunikace bude vedena v českém jazyce;
 - 3.5. Přílohou č. 3 této smlouvy budou adresy servisních středisek prodávajícího pro jednotlivé dodávky, které jsou předmětem této smlouvy, včetně dalších kontaktních údajů (jméno kontaktní osoby, telefon, emailová adresa). Změnu servisního střediska či kontaktních údajů se prodávající zavazuje kupujícímu bez zbytečného odkladu oznámit;
 - 3.6. Veškeré cestovní náklady, náklad na materiál a veškeré další náklady, které prodávajícímu vzniknou v souvislosti s prováděním záručních oprav, hradí v plné výši prodávající;
 - 3.7. Prodávající je při zajišťování servisních prací povinen dodržovat veškeré platné právní předpisy o bezpečnosti práce, ochraně zdraví, požární prevenci a protipožární ochraně a hygienické předpisy;
 - 3.8. Prodávající se zavazuje při své činnosti dodržovat platné ČSN normy;
 - 3.9. Prodávající je oprávněn pověřit prováděním servisních prací odborně způsobilou třetí osobu, odpovídá však kupujícími jako by servisní práce a s tím související činnosti provedl sám;
 - 3.10. Prodávající plně odpovídá za škody, které způsobí svou činností kupujícímu a/nebo činností svých pracovníků a/nebo činností třetí osoby, kterou pověřil prováděním servisních prací.

4. Kupující se zavazuje za účelem provedení servisní prohlídky a/nebo opravy umožnit servisním technikům přístup do předmětných prostor.
5. Po skončení záruční doby bude na servisní práci poskytována záruka 6 měsíců a na náhradní díly 24 měsíců.

VIII.

Prohlášení prodávajícího

1. Prodávající prohlašuje, že zboží bude mít smluvené vlastnosti, a to zejména vlastnosti uvedené ve specifikaci zboží, jež tvoří *Přílohu č. 1* této smlouvy, a dále bude splňovat podmínky dané příslušnými právními předpisy, což dokládá dokumentem označeným jako „Prohlášení o shodě“, které jako *Příloha č. 4* tvoří nedílnou součást této smlouvy.
2. Prodávající prohlašuje, že veškeré dodané přístroje, zařízení a vybavení je nové, nikdy předtím nepoužité, prvotřídní kvality, zabalené v originálních obalech. Datum výroby nesmí být dřívější než v roce 2014.
3. Prodávající prohlašuje, že je výrobcem dodaného zboží nebo je výrobcem dodaného zboží pověřen k jeho distribuci a servisu, a zavazuje se, že zboží je schváleno k užívání na území České republiky, a to jako zdravotnický prostředek, a za tímto účelem při předání dle této smlouvy předá kupujícímu doklady o možnosti takového užívání.
4. Prodávající prohlašuje, že má uzavřenu pojistnou smlouvu č. 7720783190 u Pojišťovna Kooperativa, a.s., jejímž předmětem je pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou prodávajícím třetí osobě, a že tato smlouva kryje škody způsobené prodávajícím ve výši 40 000 000,-. Prodávající je povinen být po celou dobu spolupráce s Kupujícím řádně pojištěn a zavazuje se bez zbytečného odkladu pojistnou smlouvu osvědčující pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou Prodávajícím třetí osobě Kupujícímu na jeho vyzvání kdykoliv předložit.
5. Prodávající dále prohlašuje, že není ke dni podpisu této smlouvy subjektem insolvenčního, vyrovnávacího nebo podobného, zejména exekučního řízení ani mu nejsou známy žádné skutečnosti o tom, že by takovéto řízení mohlo být zahájeno ze strany třetí osoby vůči prodávajícímu.
6. Prodávající prohlašuje, že je (nebo se nejpozději ke dni předání zboží stane) výlučným vlastníkem zboží a že na tomto zboží nevážnou jakákoli práva třetích osob a že těmito právy třetích osob nebude zboží zatíženo ke dni předání.
7. Prodávající předloží Kupujícímu podle § 147a odst. 1 písm. c) zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů, seznam subdodavatelů, ve kterém uvede subdodavatele, jímž za plnění subdodávky uhradil více než 10 % z části ceny dodávky v příslušném kalendářním roce. Tento seznam Prodávající předloží Kupujícímu v termínu do 60 dnů od splnění smlouvy. Má-li subdodavatel formu akciové společnosti, je přílohou seznamu i seznam vlastníků akcií, jejichž souhrnná jmenovitá hodnota přesahuje 10 % základního kapitálu. Tento seznam vlastníků akcií bude vyhotoven ve lhůtě 90 dnů před dnem předložení seznamu subdodavatelů. Nedošlo-li k plnění subdodavatelem z více než 10 % z části ceny díla v příslušném kalendářním roce, předkládá o této skutečnosti Prodávající čestné prohlášení. V případě prodloužení prodávajícího při plnění povinnosti vyplývajících z tohoto ustanovení, se

zavazuje Prodávající uhradit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 50.000,- Kč za každý započatý den prodlení.

8. Prodávající se zavazuje poskytnout v souladu s § 2, písmeno e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole, subjektům provádějícím audit a kontrolu všechny nezbytné informace týkající se dodavatelských činností spojených s předmětem smlouvy.

IX.

Odstoupení od smlouvy

1. Smluvní strany se dohodly, že prodávající je oprávněn od této smlouvy odstoupit v případech, kdy tak stanoví obecně závazné právní předpisy, a dále v případě, že nebude kupující uhrzena v souladu touto smlouvou uhrzena kupní cena zboží.
2. Smluvní strany se dohodly, že kupující je oprávněn odstoupit od této smlouvy v případech, kdy tak stanoví obecně závazné právní předpisy, a dále v případě, že:
 - (a) prodávající poruší některou ze svých povinností stanovených v článku IV. odstavce 1; a/nebo
 - (b) prodávající poruší některou ze svých povinností stanovených v článku VI. této smlouvy; a/nebo
 - (c) prodávající poruší některou ze svých povinností stanovených v článku VII.; a/nebo
 - (d) prodávající poruší některou ze svých povinností stanovených v článku VIII. a/nebo se ukáže nepravdivým některé z prohlášení dle článku VIII. této smlouvy.
3. Kupující je oprávněn od této smlouvy písemně odstoupit, pokud zboží trpí vadami nebo nedodělkami, které brání užívání zboží, popř. budou-li se na zboží opakovaně vyskytovat vady, popř. nebudou-li řádně a včas odstraněny vady nebránící užívání zboží.
4. Odstoupení se děje písemně a je účinné dnem jeho doručení druhé smluvní straně. Odstoupením od smlouvy se smlouva ruší a smluvní strany jsou povinny vrátit si plnění na základě této smlouvy poskytnutá. Prodávající je v tomto případě povinen bez zbytečného odkladu po doručení odstoupení od této smlouvy, nejpozději však do 3 pracovních dnů ode dne doručení odstoupení od této smlouvy, nastoupit na místo plnění a demontovat dodané zboží.

X.

Smluvní pokuty

1. Pokud se prodávající dostane do prodlení s plněním dle čl. IV. odst. 1 této smlouvy, a to nedodáním zboží ve sjednaném termínu, zavazuje se zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z ceny zboží za každý den prodlení s jeho předáním až do dne řádného předání zboží nebo do dne účinnosti odstoupení od smlouvy učiněného na základě této smlouvy.
2. Pokud se prodávající dostane do prodlení s plněním dle čl. IV. odst. 3 této smlouvy, nedodáním zboží bez vad a nedodělků nebránících řádnému užívání, zavazuje se zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z ceny zboží za každý den prodlení s jeho

předáním až do dne řádného předání zboží nebo do dne účinnosti odstoupení od smlouvy učiněného na základě této smlouvy.

3. Smluvní strany se dohodly, že pro případ, kdy se na zboží vyskytne jakákoli vada a servisní pracovníci prodávajícího v rozporu s čl. VIII. této smlouvy nenastoupí na opravu nebo opravu neprovedou ve stanovené lhůtě, zavazuje se prodávající zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1.000,- Kč za každý den prodlení s nástupem nebo provedením záruční opravy zboží.
4. Smluvní strany se dohodly, že kupující je povinen uhradit prodávajícímu smluvní úrok z prodlení ve výši 0,01 % z dlužné částky za každý den prodlení s úhradou kupní ceny.
5. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu kupujícího zvláště a v plné výši - smluvní strany tak výslovně vylučují použití ustanovení § 2050 občanského zákoníku.

XI. Doručování

1. Veškerá podání a jiná oznámení, která se doručují smluvním stranám je třeba doručit osobně nebo doporučenou listovní zásilkou s dodejkou nebo elektronickou poštou s řádným elektronickým podpisem osoby jednající za odesílatele nebo doručením prostřednictvím datových schránek.
2. Aniž by tím byly dotčeny další prostředky, kterými lze prokázat doručení, má se za to, že oznámení bylo řádně doručeno:
 - (i) při doručování osobně:
 - dnem faktického přijetí oznámení příjemcem; nebo
 - dnem, v němž bylo doručeno osobě příjemcově adrese, která je oprávněna k přebírání listovních zásilek; nebo
 - dnem, kdy bylo doručováno osobě na příjemcově adrese určené k přebírání listovních zásilek a tato osoba odmítla listovní zásilku převzít; nebo
 - dnem, kdy příjemce při prvním pokusu o doručení zásilku z jakýchkoli důvodů nepřevzal či odmítl zásilku převzít, a to i přesto, že se v místě doručení nezdržuje, pokud byla na zásilce uvedena adresa pro doručování dle tohoto článku.
 - (ii) při doručování prostřednictvím poskytovatele poštovních služeb:
 - dnem předání listovní zásilky příjemci; nebo
 - dnem, kdy příjemce při prvním pokusu o doručení zásilku z jakýchkoli důvodů nepřevzal či odmítl zásilku převzít, a to i přesto, že se v místě doručení nezdržuje, pokud byla na zásilce uvedena adresa pro doručování dle tohoto článku.
 - (iii) při doručování prostřednictvím elektronické pošty:
 - dnem, kdy byla elektronická zásilka opatřená řádným elektronickým podpisem oprávněného zástupce odesílatele odeslána na e-mailovou adresu pro doručování adresátovi dle tohoto článku.
 - (iv) při doručování prostřednictvím zasílání zpráv do datových schránek:

- dnem, kdy se do datové schránky příjemce dle tohoto článku této smlouvy příjemcem přihlásila osoba, která má s ohledem na rozsah svého oprávnění přístup k tomuto dokumentu, pokud datum přihlášení je nejpozději třetí den po dni dodání zprávy do datové schránky příjemce; nebo
- čtvrtý dnem ode dne dodání dokumentu do datové schránky příjemce dle tohoto článku v případě, pokud není postupováno dle předchozího ustanovení o doručování prostřednictvím zasílání zpráv do datových schránek.

3. Ke dni podpisu této smlouvy je:

(a) adresou pro doručování kupujícímu **Karlovarská krajská nemocnice a.s.**
Karlovy Vary, Bezručova 19, PSČ 36001
e-mailová adresa info@kkn.cz
ID datové schránky jfvepy2

(b) adresou pro doručování prodávajícímu:
CHEIRÓN a.s.
e-mailová adresa. obchod@cheiron.cz
ID datové schránky: yv9dd2k

4. Smluvní strany se dohodly, že v případě změny sídla, a tím i adresy pro doručování, budou písemně informovat o této skutečnosti bez zbytečného odkladu druhou smluvní stranu. Změna adresy pro doručování jsou pro účely doručování pro druhou smluvní stranu účinné k okamžiku doručení informace druhé smluvní strany o změně sídla.

XII.

Závěrečná ustanovení

1. Smluvní strany se zavazují vzájemně se a řádně informovat o všech podstatných skutečnostech, které mohou mít vliv na plnění dle této smlouvy a současně vyvinout potřebnou součinnost k plnění této smlouvy.
2. Případné spory vzniklé z této smlouvy budou řešeny podle platné právní úpravy věcně a místně příslušnými orgány České republiky.
3. Tato smlouva je vyhotovena ve čtyřech stejnopisech s platností originálu, přičemž prodávající obdrží dva výtisky a kupující obdrží dva výtisky.
4. Smluvní strany sjednávají, že pohledávku dle této smlouvy nebo smlouvu samotnou nelze postoupit bez souhlasu druhé smluvní strany.
5. Obsah této smlouvy je možné měnit jen písemnými dodatky, podepsanými statutárními zástupci smluvních stran. Nedílnou součástí této smlouvy jsou veškeré přílohy uvedené v textu této smlouvy či v textu případných Dodatků k této smlouvě.
6. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
7. Proávající byl seznámen se skutečností, že tato kupní smlouva bude v souladu s § 147a ZVZ zveřejněna na profilu zadavatele včetně všech jejích dodatků a změn a skutečně uhrazené ceny zakázky.
8. Tato smlouva se řídí právem České republiky a byla uzavřena v souladu s ustanovením § 2079 a následujícího zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.

9. Je-li některé z ustanovení této smlouvy neplatné, odporovatelné nebo nevynutitelné či stane-li se takovým v budoucnu, nedotýká se to platnosti případně vynutitelnosti ustanovení ostatních, pokud z povahy ustanovení nevyplyvá, že tuto část nelze od ostatního obsahu této smlouvy oddělit. Smluvní strany se pro tento případ zavazují vadné ustanovení bezodkladně nahradit bezvadným, které bude v nejvyšší možné míře odpovídat obsahu a účelu vadného ustanovení.
10. Smluvní strany prohlašují, že tuto smlouvu uzavřely na základě vážné a svobodné vůle, nikoliv v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, ani nebyla jiným způsobem vynucena, dále prohlašují, že tuto smlouvu pečlivě pročetly, jejímu obsahu zcela porozuměly a bezvýhradně s ním souhlasí a na důkaz toho připojují své vlastnoruční podpisy.

Přílohy, které jsou nedílnou součástí této smlouvy:

Příloha č. 1 - Technické specifikace nabízených dodávek

Příloha č. 2 - Cenová nabídka

Příloha č. 3 - Adresy servisních středisek

Příloha č. 4 - Prohlášení o shodě

Příloha č. 5 - Vzor „Předávacího protokolu“

V Karlových Varech dne 3. 10. 2014

Za kupujícího

MUDr. Josef März,
předseda představenstva

Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Bezručova 19, 360 66 Karlovy Vary
IČO: 263 65 804, DIČ: CZ26365804

MUDr. Jiří Hofmann,
místopředseda představenstva

V Praze dne

26-09-2014

Za prodávajícího

Ing. Jindřich Petřík, MBA, předseda představenstva
CHEIRÓN a.s.

Cheirón 
...dýcháme za Vás.
CHEIRÓN a.s., Ulrychova 2260/13, 162 00 Praha 6
Provozovna: Republikánská 1102/45, 312 00 Plzeň
Telefon: 377 590 411 Fax: 377 590 435
IČ: 27094987 DIČ: CZ27094987

Formulář technických specifikací dodávky pro: IC_3.2 Transportní monitor vitálních funkcí

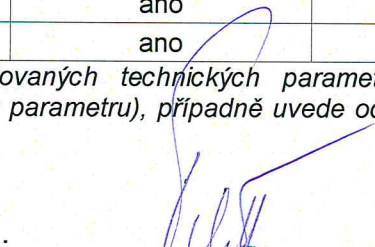
Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 19, Karlovy Vary, 360 66
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
IC_3.2 Transportní monitor vitálních funkcí	1ks	
Transportní monitor bude využíván ke sledování životních funkcí (srdeční akce, krevní tlak, saturace apod.) u pacientů s CMP, kteří jsou převáženi k léčebným výkonům mimo lůžkovou jednotku.		
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Monitor iPM 12		
Shenzhen Mindray Bio-Medial Electronics Co., Ltd.		
Základní požadavky:		
modulární transportní monitor	ano	ANO
2 akumulátory pro provoz bez síťového napájení, každý po dobu minimálně 1,5 hodin	ano	ANO
barevný displej	10" až 12"	ANO
ovládání monitoru v českém jazyce	ano	ANO
Základní multiparametrový modul měřící: EKG, respirace, SpO2, NIBP, IBP a Teplota	ano	ANO
V závislosti na připojených parametrových modulech, které musí být součástí nabídky:		
zobrazení libovolné křivky EKG při snímání z 3 a 5ti svodů včetně zobrazení tepové frekvence	ano	ANO
analýza ST úseku ze všech připojených svodů současně	ano	ANO
automatická analýza a záznam z min. 2 svodů současně (minimálně asystolie, komorová a síňová fibrilace, tachykardie, bradykardie)	ano	ANO
měření NIBP s nastavením automatického režimu měření a se zobrazením numerické hodnoty	ano	ANO
měření teploty až ze dvou čidel se zobrazením numerické hodnoty	ano	ANO
měření SpO2, respirace, min. 2 invazivních tlaků se zobrazením křivky a numerické hodnoty	ano	ANO
grafické trendy a číselné trendy minimálně za posledních 24 hodin s minimálním rozlišením 1 minuta	ano	ANO
současné zobrazení minimálně 5ti libovolně zvolených křivek a 6 číselných parametrů	ano	ANO
systém hlášení alarmových stavů s minimálně 3 úrovněmi	ano	ANO
nastavení limitních hodnot pro hlášení alarmových stavů pro každý ze sledovaných parametrů	ano	ANO
hmotnost včetně akumulátoru (bez modulu)	max. 6 kg	ANO
držáky pro upevnění monitoru u lůžka	ano	ANO
Veškeré příslušenství nutné k zahájení provozu	ano	ANO

*Uchazeč uvede údaje prokazující splnění požadovaných technických parametrů (u číselně vyjádřitelných hodnot uvede přímo nabízenou hodnotu parametru), případně uvede odkaz na přílohu nabídky, kde jsou tyto údaje uvedeny.

V Praze dne 1.7.2014

Za uchazeče:


Cheiron 
 ...dýcháme za Vás.

Verze 13.5.2014

CHEIRÓN a.s., Ulrychova 2260/13, 162 00 Praha 6
 Provozovna: Republikánská 1102/45, 312 00 Plzeň
 Telefon: 377 590 411 Fax: 377 590 435
 IČ: 27094987 DIČ: CZ27094987

Formulář technických specifikací dodávky pro: IC_6.1 Monitor vitálních funkcí s 4CH EEG

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 19, Karlovy Vary, 360 66
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
IC_6.1 Monitor vitálních funkcí s 4CH EEG	1 ks	
Monitor pro sledování vitálních funkcí pacientů s CMP umožňuje sledovat vývoj kardiovaskulárních parametrů a včas zachytit významné život ohrožující abnormity. Monitor vitálních funkcí včetně EEG modulu umožňuje záchyt subklinické epileptické aktivity.		
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Monitor BeneView T8		
Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.		
Technické požadavky:		
Modulární monitor s možností dokupování samostatných modulů	ano	ANO
Integrovaný barevný displej s atestem pro bezpečné použití u lůžka pacienta	min. 15"	ANO
Ovládání monitoru v českém jazyce	ano	ANO
Ovládání pomocí dotykové obrazovky	ano	ANO
Základní multiparametrový modul měřící: EKG, respirace, SpO2, NIBP, IBP a Teplota	ano	ANO
V závislosti na připojených parametrových modulech, kteřé musí být součástí nabídky: – zobrazení libovolné křivky EKG při snímání ze 3 a 5ti svodů včetně zobrazení tepové frekvence – automatická analýza, záznam a tisk arytmií z min. 2 svodů současně (minimálně asystolie, komorová a síňová fibrilace, tachykardie, bradykardie) – analýza ST úseku ze všech připojených svodů současně, s grafickým zobrazením trendu a aktuální elevace/deprese ST na průměrném QRS komplexu – měření NIBP s nastavením automatického režimu měření a se zobrazením numerické hodnoty – měření min. 2 teplot se zobrazením numerické hodnoty – měření SpO2, respirace, min. 2 invazivních tlaků se zobrazením křivky a numerické hodnoty – měření nejméně 4 kanálového EEG, zobrazení křivek a číselných údajů na displeji monitoru, sofistikovaný systém pro uchycení elektrod respektující pohyby nemocného	ano	ANO
Grafické trendy a číselné trendy minimálně za posledních 24 hodin s minimálním rozlišením 1 minuta	ano	ANO

Formulář technických specifikací dodávky pro: IC_6.1 Monitor vitálních funkcí s 4CH EEG

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 19, Karlovy Vary, 360 66
IČ: 26365804

Současné zobrazení minimálně 6 libovolně zvolených křivek a 10 číselných parametrů	ano	ANO
Systém hlášení alarmových stavů s minimálně 3 úrovněmi	ano	ANO
Nastavení limitních hodnot pro hlášení alarmových stavů pro každý ze sledovaných parametrů	ano	ANO
Držáky pro upevnění monitoru a modulového boxu u lůžka	ano	ANO
Akumulátor pro provoz bez síťového napájení po dobu	min. 1,5 hod	ANO
Veškeré příslušenství nutné k zahájení provozu	ano	ANO

**Uchazeč uvede údaje prokazující splnění požadovaných technických parametrů (u číselně vyjádřitelných hodnot uvede přímo nabízenou hodnotu parametru), případně uvede odkaz na přílohu nabídky, kde jsou tyto údaje uvedeny.*

V Praze dne 1.7.2014

Za uchazeče:


Cheirón 
...dýcháme za Vás.

CHEIRÓN a.s., Ulřichova 2260/13, 162 00 Praha 6
Provozovna: Republikánská 1102/45, 312 00 Plzeň
Telefon: 377 590 411 Fax: 377 590 435
IČ: 27094987 DIČ: CZ27094987



příloha č. 3.3 Formulář pro zpracování nabídkové ceny pro část 3

Přístrojové vybavení pro lktové centrum KKN a.s.

část 3 - Monitory vitálních funkcí

Označení	Popis	Počet kusů	Celkem cena bez DPH	DPH %	Celkem DPH (Kč)	Celkem cena vč. DPH (Kč)
IC_3.2	Transportní monitor vitálních funkcí	1	79 083,-Kč	21%	16 607,43 Kč	95 690,43 Kč
IC_6.1	Monitor vitálních funkcí s 4CH EEG	1	195 264,-Kč	21%	41 005,44 Kč	236 269,44 Kč
Celková nabídková cena			274 347,-Kč		57 612,87 Kč	331 959,87 Kč

Uchazeč je povinen ocenit všechny položky tohoto formuláře.

V Praze dne 1.7.2014

Cheirón
...dýcháme za Vás.

CHEIRÓN a.s., Ulrychova 2260/13, 162 00 Praha 6
Provozovna: Republikánská 1102/45, 312 00 Plzeň
Telefon: 377 590 411 Fax: 377 590 435
IC: 27084987 DIČ: CZ27094987



Jméno a podpis oprávněného zástupce uchazeče





Výrobce a dodavatel zdravotnických prostředků
i služeb v oboru anestezie a intenzivní péče.



ADRESY SERVISNÍCH STŘEDISEK

k veřejné zakázce s názvem: „Přístrojové vybavení pro Iktové centrum KKN a.s.“

Část 3 – Monitory vitálních funkcí

Servisní středisko:

CHEIRÓN a.s.

Republikánská 1102/45

Pízeň

312 00

Tel.: 377 590 419

Fax: 377 590 435

email: servis@cheiron.cz , ptopinkova@cheiron.cz

Kontaktní osoba: Petra Topinková, vedoucí servisního oddělení

Tel.: 728 970 046

Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: Patient Monitor (Including Accessories)
Model: BeneView T8
Classification: II b (According to Rule 10 of MDD Annex IX)
Conformity Assessment Route: MDD Annex II.3

We herewith declare that the above mentioned product meets the provisions of the Council Directive 93/42/EEC for Medical Device. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

List of (harmonized) standards for which documented evidence for compliance can be provided as attachment.

Notified Body: TÜV Product Service GmbH
Ridlerstraße 65
D- 80339 München, Germany.

Notified Body No.: 0123

Certificate: G1 09 11 44751 022

The Certificate is valid until 2015-02-21.

Start of CE-Marking: 2006-08-25 **First Certificate:** G1 06 06 44751 011

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2010-02-11

Signature:

Name of Authorized Signatory: Mr. Yang Long
Position Held in Company: Management Representative

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Výrobce: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.,
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen 518057, Čínská lidová republika

Zástupce v rámci EU: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80
20537 Hamburg, Německo

Výrobek: Monitor pro pacienty (včetně příslušenství)
Model: Bene View T8
Zařazení: II b (podle Předpisu 10 Směrnice MDD Příloha IX)
Posouzení shody dle: Směrnice MDD Příloha II.3

Tímto prohlašujeme, že výše uvedený výrobek splňuje ustanovení Směrnice rady č. 93/42/EHS pro zdravotnické prostředky. Veškerou průvodní dokumentaci archivuje výrobce.

Užité standardy:

Seznam (harmonizovaných) standardů, k nimž lze předložit jako přílohu zdokumentované doklady o shodě.

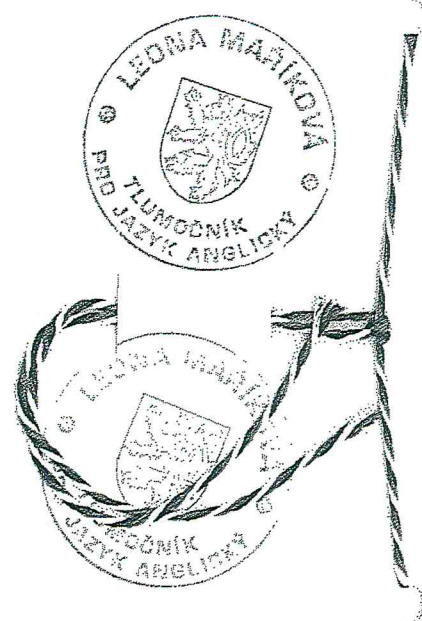
Notifikovaný orgán: TÜV SÜD Product Service GmbH
Zertifizierstelle
Ridlerstrasse 65
D-80339 Mnichov, Německo
Číslo notifikovaného orgánu: 0123
Osvědčení: G1 09 11 44751 022
Osvědčení je platné do: 21.02.2015
Začátek udělení značky CE: 25.08.2006 **První osvědčení:** G1 06 06 44751 011

Místo a datum vydání: Shenzhen, 11.02.2010

Podpis: *nečitelný*
Jméno pověřeného signatáře: p. Yang Long
Funkce: zástupce vedení společnosti

Jako tlumočník z jazyka anglického jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Plzni ze dne 21.6.1996 č.j. 468 stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny. V překladu jsem provedla tyto opravy..... Tlumočnický úkon je zapsán pod poř. č. 3064/10.....deníku. Odměna účtována za.....7.....stran/y podle pol.č.10/10....

Leona Maříková



Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: Patient Monitor (Including accessories)

Model: iPM 8/iPM 10/iPM 12

Classification: IIb (According to Rule 10 of MDD Annex IX)

Conformity Assessment Route: MDD Annex II excluding (4)

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning Medical Device, as amended by 2007/47/EC. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

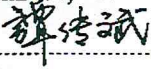
List of (harmonized) standards for which documented evidence for compliance can be provided as attachment.

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65
80339 München, Germany.

Notified Body No. : 0123

Start of CE-Marking: 2011-11-04

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2011.11.22.

Signature: 

Name of Authorized Signatory: Mr. Tan Chuanbin

Position Held in Company: Manager, Technical Regulation

Applied Standards List

Product: Patient Monitor

Model: iPM 8/iPM 10/iPM 12

Applied Standards:

EN 60601-1: 1990+A1:1993+A2:1995	Medical Electrical Equipment, Part 1: General Requirements for Safety
EN 60601-1-1: 2001	Medical Electrical Equipment- Part 1-1: General Requirements for Safety - Collateral Standard: Safety requirements for medical electrical systems
EN 60601-1-4: 1996+A1:1999	Medical Electrical Equipment- Part 1-4: General Requirements for Safety - Collateral Standard: Programmable electrical medical systems
EN 60601-2-49: 2001	Medical electrical equipment-Part 2-49: Particular requirements for the safety of multifunction patient monitoring equipment
EN 60601-2-27: 2006/ AC:2006	Medical Electrical Equipment - Part 2: Particular requirements for safety of electrocardiographic monitoring equipment
EN 60601-2-25: 1995+A1:1999	Particular requirements for safety. Specifications for electrocardiographs
EN ISO 21647:2009	Medical electrical equipment – Particular requirements for the basic safety and essential performance of respiratory gas monitors
EN 60601-2-30: 2000	Medical electrical equipment - Part 2-30: Particular requirements for the safety, including essential performance, of automatic cycling non-invasive blood pressure monitoring equipment
EN 1060-1: 1995+A2:2009	Specification for Non-invasive sphygmomanometers - Part 1: General requirements
EN 1060-3: 1997+A2:2009	Non-invasive sphygmomanometers - Part 3: Supplementary requirements for electro-mechanical blood pressure measuring systems

EN 1060-4: 2004	Non-invasive sphygmomanometers-Part 4: Test procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers
EN 60601-2-34: 2000	Medical electrical equipment -Part 2-34: Particular requirements for the safety, including essential performance, of invasive blood pressure monitoring equipment
EN ISO 9919: 2009	Medical electrical equipment – Particular requirements for the basic safety and essential performance of pulse oximeter equipment for medical use
EN 12470-4: 2000+A1:2009	Clinical thermometers - Part 4: Performance of electrical thermometers for continuous measurement
EN 60601-1-2: 2007/AC:2010	Medical Electrical Equipment - Part 1-2: General Requirements for Safety - Collateral Standard: Electromagnetic compatibility -Requirements and tests
EN 60601-1-8: 2007/AC:2010	Medical electrical equipment Part 1-8: General requirements for safety Collateral standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems First Edition
EN 60601-1-6: 2007/AC:2010	Medical electrical equipment - Part 1-6: General requirements for safety - Collateral standard: Usability
EN 62366: 2008	Medical devices - Application of usability engineering to medical devices
EN ISO 14971: 2009	Medical devices-Application of risk management to medical devices
EN 62304: 2006/AC:2008	Medical device software - Software life-cycle processes
EN ISO 10993-1: 009/AC:2010	Biological evaluation of medical devices-Part 1: Evaluation and testing
EN 1789: 2007+A1:2010	Medical vehicles and their equipment - Road ambulances
EN 1041: 2008	Information supplied by the manufacturer with medical devices
EN 980: 2008	Graphical symbols for use in the labelling of medical devices
ISO 15223-1: 2007+A1:2008	Medical devices-Symbols to be used with medical device labels, labeling and information to be supplied - Part 1:General requirements

Declaration of Conformity V2.0

Declaration of Conformity



Manufacturer: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Mindray Building, Keji 12th Road South, Hi-tech Industrial
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

EC-Representative: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestraße 80
20537 Hamburg, Germany

Product: Patient Monitor (Including Accessories)

Model: iPM 8/iPM 10/iPM 12

Conformity Assessment Route: R&TTE Annex III

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the Council Directive 1995/5/EC R&TTE Device. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Standards Applied:

☒ EN 300 328 V1.7.1

☒ EN 60601-1-2: 2007/AC:2010

☒ EN 301 489-17 V2.1.1

☒ EN 60601-1: 1990+A1:1993+A2:1995

☒ EN 301 489-1 V1.8.1

☒ EN 62311:2008

Start of CE-Marking: 2011-11-04

Place, Date of Issue: Shenzhen, 2011.11.22.

Signature:

Name of Authorized Signatory: Mr. Tan Chuanbin

Position Held in Company: Manager, Technical Regulation

Předávací protokol

Dodavatel: CHEIRÓN a.s. IČ: 27094987 DIČ: CZ27094987 Adresa: Ulrychova 2260/13, 162 00 Praha 6, sídlo: Republikánská 1102/45, 312 00 Plzeň tel: 377 590 411 email: obchod@cheiron.cz	Odběratel: Karlovarská krajská nemocnice a.s. IČ: 26365804 DIČ: CZ26365804 Adresa: Bezručova 19, 360 66 Karlovy Vary tel: 602 540 053 email: andrea.benackova@kkn.cz
Smlouva/objednávka č.: XXX Datum vystavení předávacího protokolu:	Místo určení: Adresa (vč. uvedení pavilonu/budovy)

Dodavatel potvrzuje, že zboží, tak jak je uvedeno níže bylo dodáno a nainstalováno v souladu s Kupní smlouvou č. **XXX**

Zboží "**název**" (označení stejné jako v rozpočtu projektu):

Označení zboží v rozpočtu projektu (kód + název)	Označení zboží v kupní smlouvě a na faktuře	Typ přístroje, výrobce

Dodané výrobky a příslušenství:

Příslušenství - obecný název	Příslušenství - typ	Výrobní číslo	Výrobce	Počet	Cena/kus s DPH

Servis zdravotnického prostředku dle zákona č. 123/2000 Sb. je garantován po dobu **XX** měsíců, firmou **XXX**.

Zaškolení personálu se zacházením se zdravotnickými prostředky proběhlo dle zákona č. 123/2000 Sb. bezplatně.

Zboží předal:

datum:

podpis:

Zboží převzal:

datum:

podpis: