

Evid. č. KK

01 193 / 20 15 - 00

Kupní smlouva

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

I. Smluvní strany

Obchodní společnost: **Karlovarský kraj**
IČO: 70891168
se sídlem: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
Zastoupená: JUDr. Martinem Havlem, hejtmanem
Bankovní spojení: Komerční banka a.s., Karlovy Vary,
č. účtu: 25-5622800267/0100

(dále jen jako „kupující“) na straně jedné

a

Obchodní společnost: **Siemens, s.r.o.**
IČO: 00268577
se sídlem: Siemensova 1, 155 00 Praha 13
Zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, odd. C, vl. 625
Zastoupená: Ing. Vratislavem Švorčíkem – ředitelem Healthcare
Ing. Karlem Kopejtkem – finančním ředitelem Healthcare
oběma společně v plné moci
Bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s.
č. účtu: 1013384001/2700

(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 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 **rentgenů – Stacionární RTG přístroj 1ks, Mobilní rentgen 1 ks** na základě podmínek a zadávací dokumentace zadávacího řízení veřejné zakázky s názvem „**Modernizace a vybavení přístrojového vybavení nemocnic KKN – část 12 - Rentgeny**“, ev. číslo ve Věstníku veřejných zakázek: 496168 (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.

Kupní smlouva je zadávána v rámci projektu, který je podporován z Evropského fondu pro regionální rozvoj v rámci operačního programu ROP NUTS II Severozápad, Prioritní osa 1 - Regenerace a rozvoj měst, oblast podpory 1.3 - Infrastruktura v oblasti rozvoje lidských zdrojů, 59. Výzva, název projektu: „**Modernizace a vybavení přístrojového vybavení nemocnic KKN**“.

Kupující prohlašuje, že uživatelem a provozovatelem předmětu plnění bude **Karlovarská krajská nemocnice a.s.**, IČO: 26365804, se sídlem: Bezručova 1190/19, 356 01 Karlovy Vary (dále uživatel).

III. Předmět smlouvy

1. Předmětem smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu prostřednictvím uživatele **rentgeny – Stacionární RTG přístroj 1ks, Mobilní rentgen 1 ks** (dále také jen „zboží“) dle Technické specifikace dodávky zboží uvedeného v nabídce prodávajícího, která je nedílnou součástí této smlouvy jako její *Příloha č. 1* a prodávající se zavazuje, že zboží, které je předmětem koupě, odevzdá kupujícímu a umožní mu nabýt 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. Proávající se zavazuje předat zboží kupujícímu prostřednictvím uživatele 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 v termínu do 13 týdnů ode dne účinnosti této smlouvy.

2. Pokud se při převzetí zboží vyskytnou vady nebránící užívání, je kupující prostřednictvím uživatele oprávněn v předávacím protokolu písemně určit lhůtu k odstranění takto vytknutých vad, při následném převzetí zboží bez jakýchkoli vad bude zboží předáno kupujícímu prostřednictvím uživatele 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 prostřednictvím uživatele 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 smlouvy 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 prostřednictvím uživatele pouze zástupce ve věcech technických. Protokoly podepsané pouze zdravotnickým personálem nebudou akceptovány.
5. Prodávající tímto prohlašuje, že je zastupováním ve věcech technických pověřen:
Ing. Jiří Boček
+420 605 226 613
jiri.bocek@siemens.com
Kupující tímto prohlašuje, že je jednáním ve věcech technických pověřen:
Ing. Andrea Benácková, andrea.benackova@kkn.cz; 602 540 053, ved. BMI uživatele – pověřená osoba uživatele a provozovatele předmětu plnění
6. Za doklady nutné k převzetí a užívání zboží se považují:
 - Faktura / dodací list
 - Záruční list/předávací protokol (zde uvést výrobní číslo (a) popř. verze užitého programového vybavení dle zák. č. 123/2000 Sb. v platném znění)
 - Protokol o zaškolení obsluhy
 - Prohlášení o shodě (CE)
 - Uvést zatřídění dle § 7 zák. č. 336/2004 Sb. v platném znění)
 - Návod na obsluhu v českém jazyce 1x v písemné podobě, 1x na CD
 - Zákonem stanovenou dokumentaci dle zákona č. 123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích a změně některých zákonů v platném znění
 - 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 jsou pracoviště uživatele, tj. nemocnice v Chebu, K Nemocnici 17, 350 02 Cheb.
9. Prodávající prohlašuje, že se s místem plnění dostatečně seznámil na místě samém.
10. Kupující prostřednictvím uživatele 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	5 767 000 Kč
DPH 21 %	1 211 070 Kč
Celková cena včetně DPH	6 978 070 Kč

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 zahrnuj: 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, montáž, 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 zadavatelem 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. V případě, že daňový doklad nebude obsahovat správné údaje či bude neúplný, je kupující oprávněn daňový doklad vrátit do data jeho splatnosti prodávajícímu. Proávající 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.
5. Daň z přidané hodnoty (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.
6. 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.
7. Platby dle tohoto článku se kupující zavazuje poskytnout prodávajícímu bezhotovostně na účet prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy nebo na fakturu zaslané prodávajícím. Dnem zaplacení se rozumí den odepsání příslušné částky z účtu kupujícího ve prospěch účtu prodávajícího.
8. Zálohy prodávající neposkytuje.
9. Smluvní strany této smlouvy se dohodly, že je prodávající, coby poskytovatel zdanitelného plnění, povinen bez zbytečného prodlení písemně informovat kupujícího o tom, že se stal nespolehlivým plátcem ve smyslu ustanovení § 106a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění (dále jen „zákon o DPH“). Smluvní strany si dále společně ujednaly, že pokud objednatel v průběhu platnosti tohoto smluvního vztahu na základě informace od dodavatele či na základě vlastního šetření zjistí, že se prodávající stal nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona o DPH, souhlasí obě smluvní strany s tím, že kupující uhradí za prodávajícího, daň z přidané hodnoty z takového zdanitelného plnění, dobrovolně správci daně dle § 109a citovaného právního předpisu. Zaplacení částky ve výši daně kupujícím správci daně pak bude cena dle této smlouvy smluvními stranami považováno za splnění závazku uhradit sjednanou cenu, resp. její část. Smluvní strany si v této souvislosti poskytnout veškerou nezbytnou součinnost při vzájemném poskytování informací požadovaných zákonem o DPH. Proávající současně souhlasí s tím, že je povinen kupujícímu nahradit veškerou škodu vzniklou v důsledku aplikace institutu ručení ze strany správce daně. Smluvní strany se dohodly, že kupující bude hradit sjednanou

cenu pouze na účet zaregistrovaný a zveřejněný ve smyslu § 96 odst. 1 zákona o DPH.

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 prostřednictvím uživatele 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 prostřednictvím uživatele 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 prostřednictvím uživatele má právo zboží nepřevzít, pokud se projeví pochybnosti o splnění některého z požadavků uvedených zadávací dokumentaci.
4. Prodávající je povinen předat kupujícímu prostřednictvím uživatele 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 prostřednictvím uživatele předat zvláštní přílohu k návodu k obsluze, ve které budou tyto informace uvedeny.
5. U zboží, u kterého jsou předepsány pravidelné bezpečnostně technické kontroly (BTK), se prodávající zavazuje předat kupujícímu prostřednictvím uživatele Protokol o výstupní bezpečnostně technické kontrole (BTK) s datem příští BTK.
6. Prodávající je povinen nahradit kupujícímu prostřednictvím uživatele veškeré škody, které by svojí činností či činností jiných právnických či fyzických osob užitých ke své činnosti na základě kteréhokoli právního titulu způsobil kupujícímu prostřednictvím uživatele 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 **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 prostřednictvím uživatele 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 je 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 **48** hodin od vyzvání kupujícím prostřednictvím uživatele. Opravy se budou provádět na místě instalace zařízení u uživatele;
 - 3.2. Proávající 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 prostřednictvím uživatele o závadě adresované na adresu prodávajícího, popř. emailová zpráva oznamující závadu zasláná na emailovou adresu prodávajícího, či datová zpráva, zasláná do datové schránky kupujícího;
 - 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 prostřednictvím uživatele 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. Proávající 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. Proávající se zavazuje při své činnosti dodržovat platné ČSN normy;
 - 3.9. Proávající je oprávněn pověřit prováděním servisních prací odborně způsobilou třetí osobu, odpovídá však kupujícímu prostřednictvím uživatele jako by servisní práce a s tím související činnosti provedl sám;
 - 3.10. Proávající plně odpovídá za škody, které způsobí svou činností kupujícímu prostřednictvím uživatele a/nebo činností svých pracovníků a/nebo činností třetí osoby, kterou pověřil prováděním servisních prací.
4. Kupující prostřednictvím uživatele 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 v technické specifikaci dodávky 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 (CE)“, 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.
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. 2.003.559 u **HDI – Versicherung AG**, jejímž předmětem je pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou prodávajícím třetí osobě, a že tato smlouva kryje škody způsobené prodávajícím min. ve výši **54 967 840 Kč** za každý jednotlivý případ. 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 prostřednictvím uživatele 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 prostřednictvím uživatele 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 subdodavatelů z více než 10 % z části ceny díla v příslušném kalendářním roce, předkládá o této skutečnosti prodávající čestné prohlášení. V případě prodlení prodávajícího při plnění povinnosti

vyplývající 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 kupujícím uhrazena v souladu touto smlouvou uhrazena 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, budeli zboží trpět vadami nebo nedodělky, které brání užívání zboží, popř. budou-li se na zboží opakovaně vyskytovat vady, popř. nebudou-li řádně a včas odstraněny vady nebránící užívání zboží. Opakovaným výskytem vady se rozumí nejméně tři stejné závady.
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 **0,05 %** 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 zvlášť 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 doručení prostřednictvím datových schránek.
2. Aniž by tím byly dotčeny další prostředky, kterými lze prokázat doručení, má se za to, že oznámení bylo řádně doručené:
 - (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:

Karlovarský kraj
Karlovy Vary, Závodní 353/88, 360 06
ID datové schránky: siqbxt2
 - (b) adresou pro doručování prodávajícímu:

Siemens, s.r.o. Healthcare
Siemensova 1, 155 00 Praha 13
e-mailová adresa: healthcare.cz@siemens.com
ID datové schránky: h6vchd6
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. Prodávající 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.
7. Tato smlouva se řídí právem České republiky a byla uzavřena v souladu s ustanovením § 2079 a následující zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.
8. Prodávající se zavazuje, že splní pravidla a podmínky stanovené řídicím orgánem v rozhodnutí o poskytnutí dotace, resp. dohodnuté ve smlouvě mezi řídicím orgánem (poskytovatelem dotace) a příjemcem dotace a dále že umožní zaměstnancům nebo zmocněncům poskytovatele dotace, Ministerstvu pro místní rozvoj ČR, Ministerstvu financí ČR, auditnímu orgánu, Evropské komisi, Evropskému účetnímu dvoru, Nejvyššímu kontrolnímu úřadu a dalším oprávněným orgánům státní správy vstup do objektů a na pozemky dotčené projektem a jeho realizací a kontrolu dokladů souvisejících s projektem.
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 nevyplývá, 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.

11. Tato smlouva nabývá platnosti v den jejího podpisu oprávněnými zástupci smluvních stran.
12. Smluvní strany se ve smyslu ustanovení § 548 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku dohodly, že tato smlouva nabude účinnosti k datu, kdy bude kupujícím písemně ze strany poskytovatele dotace sděleno, že kupujícím byla poskytnuta dotace z Regionálního operačního programu NUTS II Severozápad, prioritní osa 1 – Regenerace a rozvoj měst, oblast podpory 1.3 – Infrastruktura v oblasti rozvoje lidských zdrojů, v rámci 59. Výzvy, ve výši minimálně 40.000.000 Kč vč. DPH na realizaci projektu Modernizace a vybavení přístrojového vybavení nemocnic KKN“.

Přílohy, které jsou nedílnou součástí této smlouvy:

- Příloha č. 1 – Technická specifikace dodávky v rozsahu a podobě dle odst. XI písm. H. zadávací dokumentace
- Příloha č. 2 – Nabídková cena v rozsahu a podobě dle odst. XI písm. I. zadávací dokumentace
- Příloha č. 3 – Adresy servisních středisek prodávajícího pro jednotlivé dodávky dle odst. XI písm. J. zadávací dokumentace
- Příloha č. 4 – Prohlášení o shodě (CE) dle požadavku čl. VIII odst. 1

V Karlových Varech dne 24-04-2015

V Praze dne 13.4.2015

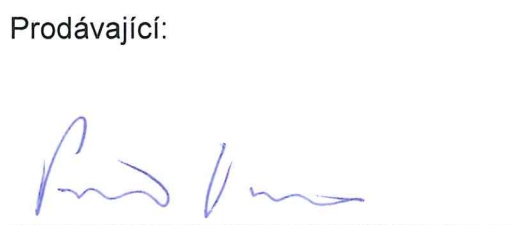
Kupující:



Karlovarský kraj
JUDr. Martin Havel
Hejtman



Prodávající:



Siemens, s.r.o.
Ing. Vratislav Švorčík
ředitel Healthcare, v plné moci

Ing. Karel Kopejtko,
finanční ředitel Healthcare, v plné moci

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP IV_23 - Mobilní rentgen

Název zadavatele: Karlovarský kraj
Sídlo: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
IČ: 70891168

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP IV_23 - Mobilní rentgen	1 ks	
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
<i>Obchodní název a typové označení přístroje</i>		MOBILETT MIRA
<i>Výrobce přístroje</i>		SIEMENS AG
Základní požadavky		
Požadujeme 1 ks výkonného motoricky pojezdového bateriového plně digitálního DR RTG přístroje pro použití v intenzivní péči, traumatologii, operačním sále a RTG oddělení.	ano	Ano, Mobilett Mira
Technické parametry přístroje		
Motorický pojezd přístroje	ano	ano
Možnost ovládání pojezdu přístroje pomocí ovládacího panelu umístěného na přístupném místě	ano	ano
Baterie pro napájení pohonu i generátoru (napájení a nabíjení baterie – 230 V)	ano	ano
Nastavitelné vyvážené rameno s kolimátorem a rentgenkou	ano	ano
Výsuv ramene s kolimátorem a rentgenkou v rozsahu	min. v rozsahu 70-120 cm	39,5 – 124,5 cm
Rotace sloupu	min. v rozsahu +90°/-90°	+90°/-90°
Rotace rentgenky	min. 120°	+165°/-165°
Rotace kolimátoru	min. v rozsahu +90°/-90°	+90°/-90°
Velmi dobrá mobilita přístroje, jednoduché a jasné ovládání přístroje, plně vyvážené v každé poloze	ano	ano
DAP (Dose Area Product) metr	ano	ano
Generátor a rentgenka		
Vysokofrekvenční RTG generátor s výkonem	min. 32 kW	35 kW
Rozsah nastavení napětí na RTG zářiči využitelné při vyšetření	min. v rozsahu 40-130 kV	40 – 133 kV
Rozsah nastavení proudu využitelného při vyšetření	min. v rozsahu 10-400 mA	10 – 450 mA
Nejkratší expoziční čas min. 1ms	max. 1 ms	1 ms
Počet ohnisek RTG trubice	min. 1 ohnisko	1 ohnisko, 0,8 mm
Tepelná kapacita anody	min. 120 kHU	122 kHU
Tepelná kapacita celé rentgenky	min. 1 MHU	1,1 MHU
Digitální plochý detektor		
Flat detektor s detekční plochou	(35±1) x (43±1) cm	34,2 x 43,2 cm
Wireless propojení detektoru s přístrojem	ano	ano
Okamžitá pohotovost detektoru ke snímkování (kvůli prevenci úplného vybití). Zadavatel akceptuje tyto řešení:		Ano,
• Výměnná baterie – součástí dodávky 2ks baterií nebo • Možné dobíjení i mimo dobíjecí stanici na přístroji – pomocí záložního dobíjecí kabelu	ano	možné dobíjení i mimo dobíjecí stanici na přístroji – pomocí záložního dobíjecí kabelu

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP IV_23 - Mobilní rentgen

Název zadavatele: Karlovarský kraj
Sídlo: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
IČ: 70891168

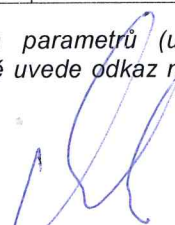
Zadavatel však nepřipouští variantní nabídku. V případě, že uchazeč podá variantní nabídku, bude vyloučen.		
Velikost pixelu	max. 150 µm	144 µm
CSI detektor s nepřímou konverzí	ano	ano
Hmotnost detektoru včetně baterie	max. 5 kg	4,8 kg
Přídavná mřížka na přenosném detektoru (především pro snímkování v oblasti pánve a hrudníku) s automatickou korekcí zobrazení mřížky	ano	ano
Hmotnost mřížky	max. 2 kg	1,7 kg
Ovládací stanice		
Nastavení parametrů a zobrazení snímku na dotykové obrazovce	min. 15"	Barevná dotyková obrazovka 17"
Ovládání hlavních funkcí systému (např. volba typu vyšetření, práce s worklistem a další)	ano	ano
Možnost manuálního zadání patientských dat	ano	ano
Přednastavení uživatelských anatomických programů (typy vyšetření) pro jednoduché zadání, včetně možnosti úpravy předdefinovaných parametrů při zadání vyšetření	ano	ano
Náhled a úpravy snímků před tiskem, tiskové nástroje, export snímků	ano	ano
Náhled snímku max. do 5 sekund po expozici	ano	Ano, 3 s
Odeslání snímků do PACS systému po napojení na lokální datovou síť	ano	ano
DICOM funkce: Storage, Send, Print, Modality Worklist	ano	ano
Kapacita obrazové paměti	min. 3000 obrazů	3.000 obrazů
Příslušenství		
Jednoduché připojení do libovolné síťové zásuvky s ochranným vodičem	ano	ano
Dálkové ovládání expozice pro optimální ochranu obsluhujícího personálu před zářením o rozsahu min. 10 m	ano	Ano, infračervené dálkové ovládání s dosahem Min. 10 m
Veškeré další příslušenství nutné k zahájení provozu	ano	ano
Požadavek na mobilní digitální DR RTG přístroj nelze splnit spojením analogového RTG přístroje s digitalizačním systémem		

**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 13. 4. 2015

Za uchazeče :


Siemens, s. r. o.
 Ing. Vratislav Švorčík
 „v plné moci“


Siemens, s. r. o.
 Ing. Karel Kopejtko
 „v plné moci“

Verze 22.09.2014

Siemens, s.r.o.
 Siemensova 1
 155 00 Praha 13

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP IV_22 - Stacionární RTG přístroj

Název zadavatele: Karlovarský kraj
Sídlo: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
IČ: 70891168

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP IV_22 - Stacionární RTG přístroj	1 ks	
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
<i>Obchodní název a typové označení přístroje</i>		MULTIX FUSION
<i>Výrobce přístroje</i>		SIEMENS AG
Základní požadavky		
Požadujeme 1 ks digitálního RTG skiagrafického přístroje s přímou digitalizací.	ano	ano, MULTIX Fusion
Zařízení nejvyšší kvalitativní a výkonnostní třídy pro plně digitální skiagrafické RTG pracoviště na principu přímé digitalizace obrazu se stropním stativem pro RTG zářič, patientským stolem, vertikálním stativem a dvěma pevnými plochými detektory s rozlišením min. 8 Mpix.	ano	ano
Vysokofrekvenční generátor s expoziční automatikou		
Výkon	min. 65 kW	65 kW
Rozsah nastavení výstupního napětí	min. v rozsahu 40-150 kV	ano, 40-150 kV
Expoziční čas od	1 ms	ano, 1 ms
Předvolba expozičních programů pro orgány, s pamětí pro min. 100 programů.	ano	ano, 1.260 programů
Vysokorychlostní rentgenový zářič na pojízdném teleskopickém stropním závěsu		
Zářič:		
Dvě ohniska – malé / velké	0,6 mm / 1,1 ± 0,1 mm	ano, 0,6 mm / 1,0 mm
Max. výstupní napětí	150 kV	150 kV
Tepelná kapacita anody RTG zářiče	min. 300 kHU	ano, 783 kHU
Tepelná kapacita celé rentgenky	min. 1,3 MHU	ano, 2,43 MHU
DAP (Dose Area Product) metr	ano	ano
Závěs:		
Podélný posun	min. 335 cm	ano, 346 cm
Příčný posun	min. 150 cm	ano, 220 cm
Vertikální pojezd (manuální i motorizovaný):	ano	ano
Rozsah vertikálního pojezdu	min. 160 cm	ano, 180 cm
Rotace rentgenky okolo vertikální osy	min. v rozsahu +150°/- 150°	Ano, +182°/- 154°
Rotace rentgenky okolo horizontální osy	min. v rozsahu +120°/- 120°	Ano, +120°/- 120°
Primární clona:		
Se světelným znázorněním nastaveného pole	ano	ano
S motorickým i manuálním nastavením	ano	ano
S motorickou selekcí přídavné filtrace 0,1 – 0,3 mm Cu	ano	ano
S rotací	min. v rozsahu +45°/- 45°	ano, +45°/- 45°
Sledování a nastavení definované vzdálenosti mezi stropním závěsem a stolem nebo vertigraferem	ano	ano

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP IV_22 - Stacionární RTG přístroj

Název zadavatele: Karlovarský kraj
Sídlo: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
IČ: 70891168

Detektory a expozice:		
Samostatné digitální ploché přímé detektory na obou pracovních místech: vyšetřovací stůl a vertigraf:		
Dva pevné detektory s aktivní plochou	min. 42x42 cm	Ano, 42,5 x 42,6 cm
CSI detektor s nepřímou konverzí	ano	Ano, Csl
Velikost pixelu detektoru	max. 150 µm	148 µm
Dozimetrie:		
Systém měření dávky na pacienta komůrkou integrovanou v primární cloně, vyhovující požadavkům zák. č. 22/1997Sb. a dalších navazujících předpisů, ve znění pozdějších úprav = DAP	ano	ano
Pracovní místa:		
Vyšetřovací stůl:		
Stacionární, motoricky výškově nastavitelný vyšetřovací stůl s plovoucí deskou s minimální absorpcí záření	ano	ano
Expoziční automatika – min. 3 samostatně volitelné komůrky	ano	ano
Uživatelsky vyjímatelná mřížka	ano	ano
Rozsah výškového nastavení	min. v rozsahu 55-85 cm	Ano, 51,5 – 95,5 cm
Podélný pojezd	min. v rozsahu +48 cm /- 48 cm	Ano, +48 cm /- 48 cm
Příčný pojezd	min. v rozsahu +13 cm /- 13 cm	Ano, +14 cm /- 14 cm
Nosnost	min. 250 kg	Ano, 300 kg
Clona s jemností mřížky	min. 40 Lp/cm	Ano, 80 Lp/cm
Ovládání stolu - nožní pedál	ano	ano
Autotracking	ano	ano
Vertigraf:		
Expoziční automatika – min. 3 samostatně volitelné komůrky	ano	ano
Výškově stavitelný, vertikální snímkový stativ s nastavením centrálního paprsku	ano	ano
Nad zemí	max. 39 cm	Ano, 33 cm
Naklápění detektoru v rozmezí	min. v rozsahu -15° / +90°	Ano, -20° / +90°
Uživatelsky vyjímatelná mřížka	ano	ano
Držáky pro pacienta	ano	ano
Automatické sledování výšky primárního paprsku stropního stativu s rentgenkou v závislosti na pozici vertigrafu (výšce pacienta)	ano	ano
Akviziční stanice s min. jedním monitorem:		
Stanice s možností zadávání patientských dat, s následným zpracováním digitálního obrazu a možností uložení obrazů	ano	ano
Uveďte počet uložených obrazů	min. 1500	Ano, 10.000 obrazů

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP IV_22 - Stacionární RTG přístroj

Název zadavatele: Karlovarský kraj
Sídlo: Závodní 353/88, 360 06 Karlovy Vary
IČ: 70891168

Posproceing: jas, kontrast, inverze, zoom, rotace, filtrace, měření úhlů a vzdáleností, zvýraznění hran, výřez snímku, výběr anatomického pohledu, elektronické popisky, zobrazení dávky	ano	ano
Automatické ořezávání nebo ztmavení neužitečných oblastí snímku	ano	ano
Vyšetřovací protokol obsahuje i expoziční parametry - úprava expozičních parametrů jednoho protokolu nesmí mít vliv na expoziční parametry jiného protokolu	ano	ano
Dorozumívací obousměrné akustické zařízení mezi vyšetřovnou a ovladovnou	ano	ano
Dostupnost náhledu do	6 s	5 s
Dostupnost plně zpracovaného snímku do	12 s	9 s
Medicínský LCD monitor	min. 19"	Ano, 19"
Rozlišení monitoru	min. 1280 x 1080	Ano, 1280 x 1080
Komunikace s PACS:		
Store	ano	ano
Modality Worklist	ano	ano
MPPS (Modality Performed Procedure Step)	ano	ano
Print	ano	ano
Send	ano	ano
CD/DVD recorder ve formátu DICOM, TIFF	ano	ano
USB výstup ve formátu DICOM, TIFF	ano	ano
Rozšíření kapacity centrálního PACS Archivu z důvodu nárůstu objemu dat z nové RDG modality	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 13. 4. 2015

Za uchazeče:



Siemens, s. r. o.
Ing. Vratislav Švorčík
„v plné moci“

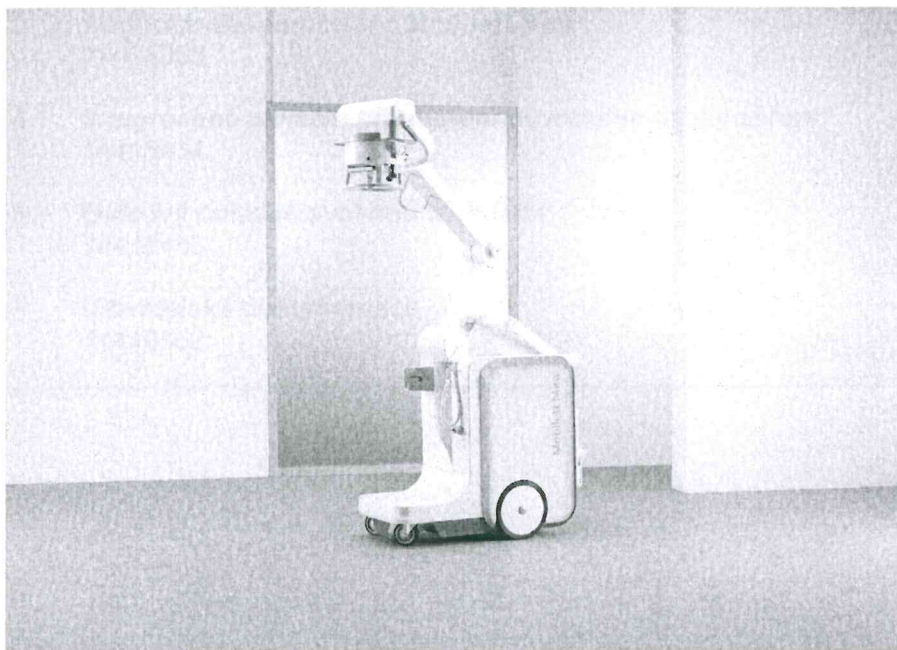


Siemens, s. r. o.
Ing. Karel Kopejtko
„v plné moci“

Příloha č. 1 Technická specifikace dodávky

Předmět: Mobilní rentgen

Mobilett Mira – specifikace č. 1-FR7IRC



Siemens s.r.o.
Management: Ing. Eduard Pališek, Ph.D., MBA
Healthcare
Management: Ing. Vratislav Švorčík

Siemensova 1
155 00 Praha 13
Česká republika

Tel.: +420 23303 2001
www.siemens.cz

Siemens s.r.o. - Jednatel: Ing. Eduard Pališek, Ph.D., MBA, Dipl. Kfm. Rudolf Fischer - registrace v ob. rejstříku, vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 625

Sídlo: Siemensova 1, 155 00 Praha 13, Česká republika

IČ: 00268577, DIČ: CZ00268577, bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia a.s., Na Příkopě 858/20, 113 80 Praha 1

Č. účtu CZK: 1013384001/2700, č. účtu EUR: 1013384394/2700

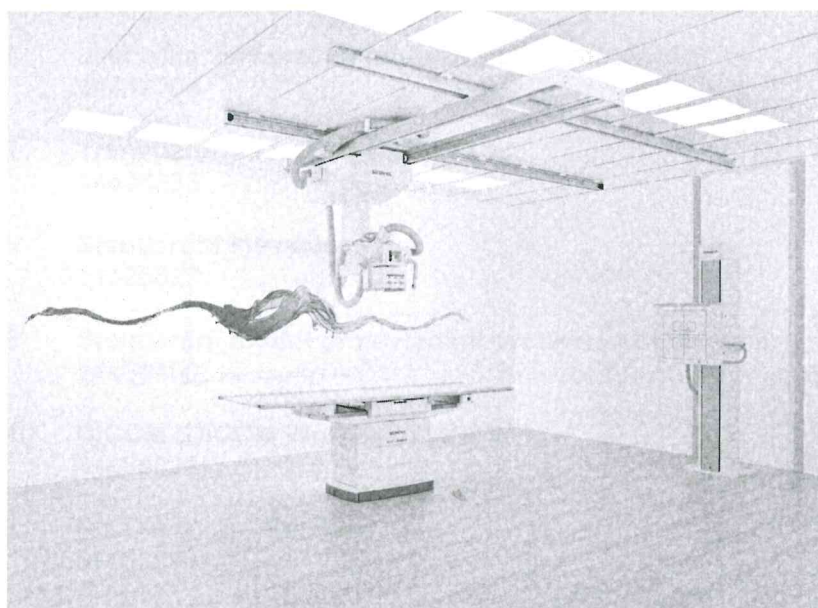
Položka
Popis
Č.

Mobilett Mira – mobilní digitální RTG přístroj s přenosným detektorem

- | | |
|-----|---|
| 1 | Mobilett Mira
14418452 |
| 2 | Přídavná mřížka pro detektor
14436473 |
| – 3 | Anglická klávesnice pro Mobilett Mira
14428889 |
| 4 | Integrované zařízení pro měření povrchové dávky záření
14418454 |
| 5 | Dálkový ovladač systému Mobilett
14418456 |
| 6 | Uživatelská dokumentace
14418362 |
-

Předmět: Stacionární RTG přístroj

Multix Fusion se dvěma integrovanými detektory – specifikace č. 1-FR5CJW



Položka
Popis
Č.

Multix Fusion se dvěma integrovanými detektory

- 1 **Multix Fusion**
14428852
- 2 **Stropní stativ s ACSS**
14428776
- 3 **Vysokofrekvenční rentgenový generátor, 65 kW**
14428779
- 4 **Vyšetřovací stůl Multix Fusion s integrovaným detektorem**
14443365
- 5 **Nožní spínač**
14428801
- 6 **Jednotka vertigrafu s integrovaným detektorem**
14443364
- 7 **Transparentní mřížka 10/80, F150**
14436333
- 8 **Standardní klávesnice**
14428827
- 9 **Standardní modul pro ovládání systému v ovladovně**
14436460
- 10 **DICOM (DICOM Worklist) / MPPS**
04434028
- 11 **DICOM Query Retrieve**
04453838
- 12 **CAREmax plus – měřicí komůrka**
14428794
- 13 **19“ LCD monitor s plochou obrazovkou**
14428665
- 14 **Dorozumívací zařízení**
11199900
- 15 **Elektrický rozvaděč**
F99 99 002
- 16 **Návod k obsluze v českém jazyce**

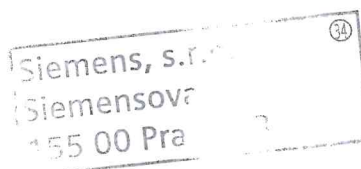
Příloha č. 2 Nabídková cena

„Modernizace a vybavení přístrojového vybavení nemocnic KKN, část 12 - Rentgeny“

Označení	Popis	Počet kusů	Celková cena za dodávku bez DPH (Kč)	DPH %	Celkem DPH (Kč)	Cena celkem vč. DPH (Kč)
ROP IV_22	Stacionární RTG přístroj	1	3 534 000 Kč	21%	742 140 Kč	4 276 140 Kč
ROP IV_23	Mobilní rentgen	1	2 233 000 Kč	21%	468 930 Kč	2 701 930 Kč
5letý kompletní servis (fullservis) pro položky ROP IV_22 a ROP IV_23			3 284 500 Kč	21%	689 745 Kč	3 974 245 Kč
Celková nabídková cena			9 051 500 Kč		1 900 815 Kč	10 952 315 Kč

Uchazeč je povinen ocenit všechny položky tohoto formuláře.

V Praze dne 5. 1. 2015

Siemens, s. r. o.
Ing. Vratislav Švorčík
„v plné moci“Siemens, s. r. o.
Ing. Karel Kopejtko
„v plné moci“

„Modernizace a vybavení přístrojového vybavení nemocnic KKN,
část 12 – Rentgeny“

Adresy servisních středisek Siemens, s. r. o.

Dodávka	Adresa	Tel./fax	e-mail
Stacionární RTG přístroj Multix Fusion (Nemocnice Cheb) Mobilní rentgen Mobilett Mira (Nemocnice Cheb)	Servisní středisko Praha: Siemens, s. r. o. Healthcare Siemensova 1 155 00 Praha 13	Centrální dispečink hotline: 800 888 910 - linka zdarma nepřetržitý provoz fax: 233 032 009 kontakt.osoba: Ing. Radek Matějka tel: +420724120213	medicinskyservis.cz@siemens.com

POBOČKA BRNO:

**POBOČKA HRADEC
KRÁLOVÉ:**

POBOČKA OSTRAVA:

**POBOČKA ČESKÉ
BUDĚJOVICE:**

Karásek 1
621 00 Brno

Šimkova 1224
500 02 Hradec Králové

28.října 150/2663
702 00 Ostrava

Čechova 59
370 65 České Budějovice

Siemens, s. r. o.
Management: Ing. Eduard Pališek, Ph.D., MBA
Healthcare
Management: Ing. Vratislav Švorčík



Siemensova 1
155 00 Praha 13
Česká republika

Tel: +420 23303 2001
Fax: +420 23303 2008

www.siemens.cz/healthcare

Siemens, s.r.o. - Jednatel: Ing. Eduard Pališek, Ph.D., MBA, Dipl. Kfm. Rudolf Fischer - registrace v ob. rejstříku, vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 625
Sídlo: Siemensova 1, 155 00 Praha 13, Česká republika
IČ: 00268577, DIČ: CZ00268577, bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s., Železavská 1525/1, 140 92 Praha 4
Č. účtu CZK: 1013384001/2700, č. účtu EUR: 1013384394/2700

80)

SIEMENS

EC DECLARATION OF CONFORMITY

according to Annex II.3 to Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993

Manufacturer	Siemens AG Wittelsbacherplatz 2 DE-80333 Muenchen Germany
Facility	Siemens AG Medical Solutions Business Unit XP Henkestrasse 127 DE-91052 Erlangen Germany
Medical device	Mobilett Mira
Product identification	10273100
Classification	Class IIb (according to Annex IX to Council Directive 93/42/EEC)

We declare the compliance of the above medical device with the requirements of the Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993.

The conformity of the full quality assurance system is certified by:

TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstrasse 65
80339 Muenchen
Germany

The identification number of the notified body for implementation of the procedure set out in Annex II to the above Directive is 0123.

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of Siemens AG.

This declaration supersedes any declaration issued previously for the same product.

Place and date Erlangen, September 15, 2011

Name	A. Hartung (CEO of Business Unit XP)	J. Buckow (Head of QM, Business Unit XP)
------	---	---

Signature



For conditions of guarantee and liability please refer to our General Conditions of Sale.

EC DECLARATION OF CONFORMITY

hlavičkový papír: SIEMENS

po pravé straně zdola nahoru „ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ“

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Dle Přílohy II.3 směrnice Rady č. 93/42/EHS z 14. června 1993

Výrobce: Siemens AG
Wittelsbacherplatz 2
DE-80333 Mnichov
Německo

Závod: Siemens AG
Medical Solutions
Business Unit XP
Henkestrasse 127
D-91052 Erlangen
Německo

Zdravotnický prostředek: Mobilett Mira

Identifikace produktu: 10273100

Klasifikace: třída IIb (dle Přílohy IX směrnice Rady č. 93/42/EHS)

Prohlašujeme, že výše uvedený zdravotnický prostředek je v souladu s požadavky směrnice Rady č. 93/42/EHS ze dne 14. června 1993.

Shoda systému úplného zabezpečení jakosti je osvědčena společností:

TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstrasse 65
80339 Mnichov
Německo

Identifikační číslo notifikovaného orgánu pro implementaci postupu uvedeného v Příloze II výše uvedené směrnice je 0123.

Toto prohlášení o shodě je vystaveno s výhradní odpovědností společnosti Siemens AG.

Toto prohlášení nahrazuje jakékoliv prohlášení vystavené dříve pro stejný výrobek.

Místo a datum Erlangen, 15. září 2011

Jméno A. Hartung
(generální ředitel, Business Unit XP)

J. Buckow
(vedoucí řízení jakosti, Business Unit XP)

Podpis nečitelný

nečitelný

Pro podmínky záruky a odpovědnosti viz prosím naše všeobecné obchodní podmínky.

TLUMOČNICKÁ DOLOŽKA

Já, Mgr. Kateřina Danielová, jako tlumočnice jazyka českého a anglického ustanovená dekretem Krajského soudu v Brně, ze dne 21. května 2001, č.j. Spr 3483/2000, stvrzuji, že mnou provedený překlad souhlasí s textem připojené listiny.

Tlumočnický úkon je zapsán v deníku pod poř. č. 1665/2012

V Blansku, dne 11.10.2012



SIEMENS

EC DECLARATION OF CONFORMITY

according to Annex II.3 of Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993

Manufacturer Siemens Shanghai Medical Equipment Ltd.(SSME)
278 Zhou Zhu Road, Shanghai, 201318

Authorized Representative Siemens AG, Medical Solutions
Henkestrasse 127, D-91052, Erlangen, Germany

Medical device Multix Fusion

Product identification 10746667
VA 30

Classification Class IIb (according to Annex IX to Council Directive 93/42/EEC)

We declare the compliance of the above medical device with the requirements of the Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993.

The conformity of the full quality assurance system is certified by:

TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstrasse 65
80339 Muenchen
Germany

The identification number of the notified body for implementation of the procedure set out in Annex II to the above Directive is 0123.

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of SSME.

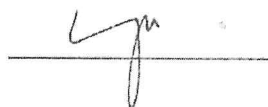
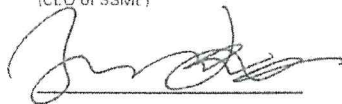
This declaration supersedes any declaration issued previously for the same product.

Place and date Shanghai, Apr. 26, 2013

Name Mr. Xia Fenghua
(CEO of SSME)

Mrs. Gao Chun Yu
(Head of RA & QM)

Signature



For conditions of guarantee and liability please refer to our General Conditions of Sale.

EC DECLARATION OF CONFORMITY

SIEMENS

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

dle přílohy II.3 Směrnice Rady č. 93/42/EHS ze dne 14. června 1993

Výrobce Siemens Shanghai Medical Equipment Ltd. (SSME)
278 Zhou Zhu Road, Šanghaj, 201318

Oprávněný zástupce Siemens AG, Medical Solutions
Henkestrasse 127, DE-91052 Erlangen, Německo

Zdravotnický prostředek Multix Fusion

Identifikace výrobků 10746667
VA 30

Klasifikace Třída IIb (dle přílohy IX Směrnice Rady č. 93/42/EHS)

Prohlašujeme tímto, že výše uvedený zdravotnický prostředek je ve shodě s požadavky Směrnice Rady č. 93/42/EHS ze dne 14. června 1993.

Shodu systému zajištění celkové kvality potvrdila certifikační společnost:

TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstrasse 65
80339 Mnichov
Německo

Identifikační číslo notifikovaného orgánu pro zavedení postupů stanovených přílohou II výše uvedené Směrnice je 0123.

Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost společnosti SSME.

Toto prohlášení nahrazuje jakékoliv dříve vydané prohlášení vztahující se na tentýž výrobek.

Místo a datum Šanghaj, 26. dubna 2013

Jméno pan Xia Fenghua
(Výkonný ředitel SSME)

paní Gao Chun Yu
(Vedoucí řízení kvality)

Podpis

podpis nečitelný

podpis nečitelný

Podmínky záruky a odpovědnosti naleznete v našich Všeobecných prodejních podmínkách.

Tlumočnická doložka

Jako tlumočnick jazyka anglického, jmenovaný rozhodnutím Krajského soudu v Brně ze dne 1. 3. 2004, č.j. Spr. 3235/2003, stvrzuji, že překlad souhlasí s textem připojené listiny.

V překladu jsem provedla tyto opravy:

Tlumočnický úkon je zapsán pod pořadovým č. 5312deníku.

Odměnu účtuji za stran.

Dne 15. 4. 2014

Mgr. Linda Miervová

Miervová

