

Karlovarská krajská nemocnice a.s.	
IC: 26365804	(I)
SEKRETARIÁT PŘEDSTAVENSTVA	(D / O)
Číslo jednací	22644/15-PJ
Datum dor.	
Zpracovatel	SZ
23-09-2015	

Kupní smlouva

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

I. Smluvní strany

Obchodní společnost: **Karlovarská krajská nemocnice a.s.**
IČO: 26365804
se sídlem: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
Zastoupená: MUDr. Josefem Märzem, předsedou představenstva a
MUDr. Jiřím Hofmannem, místopředsedou představenstva
Bankovní spojení: Komerční banka a.s.,
č. účtu: 35-0227290217/0100

(dále jen jako „kupující“) na straně jedné

a

Obchodní společnost: **HOSPIMED, spol. s r.o.**
IČO: 00676853
se sídlem: Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3
Zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 480
Zastoupená: Ing. Radimem Celeckým, Janou Doubravovou, ing. Věrou Svobodovou
Bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s.
č. účtu: 5274852/0800

(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:

- 3 ks - lůžko transportní – stretcher
- 2 ks - lůžko pro intenzivní péči ARO vč. antidekubitních aktivních matrací
- 2 ks - sprchovací lůžko
- 13 ks - matrace antidekubitní aktivní JIP
- 3 ks - resuscitační vozík
- 5 ks - anestesiologycký vozík

na základě podmínek a zadávací dokumentace zadávacího řízení veřejné zakázky s názvem „**Modernizace a vybavení přístrojového vybavení Pavilonu akutní medicíny a centrálního vstupu KKN - akutní péče II**“ – část 1, ev. číslo ve Věstníku veřejných zakázek: 483918 (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, název projektu: „**Modernizace a vybavení přístrojového vybavení Pavilonu akutní medicíny a centrálního vstupu KKN**“.

III. Předmět smlouvy

1. Předmětem smlouvy je závazek prodávajícího odevzdat kupujícímu prostřednictvím uživatele:

- 3 ks - lůžko transportní – stretcher
- 2 ks - lůžko pro intenzivní péči ARO vč. antidekubitních aktivních matrací
- 2 ks - sprchovací lůžko
- 13 ks - matrace antidekubitní aktivní JIP
- 3 ks - resuscitační vozík
- 5 ks - anestesiologycký vozík

(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. Prodávající 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 8 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. Radim Celecký

Kupující tímto prohlašuje, že je jednáním ve věcech technických pověřen:
Ing. Andrea Benáčková, 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. 268/2014 Sb, o zdravotnických prostředcích, v platném znění
 - Protokol o zaškolení obsluhy
 - Doklady prokazující, že konkrétní školitelé/instruktoři jsou pověřeni nebo autorizováni, popř. poučení výrobcem zařízení k provádění odborných školení/instruktaží uživatele dle Zákona 268/2014 Sb. - viz *Příloha č. 5*
 - Doklady prokazující, že osoby provádějící servis zařízení (tj. odborné údržby a opravy) jsou k této činnosti pověřeny výrobcem nebo osobou autorizovanou výrobcem dle Zákona 268/2014 Sb. - viz *Příloha č. 6*
 - Prohlášení o shodě (CE)
 - Uvést zatřídění přístroje dle zákona č. 268/2014 Sb.
 - Návod na obsluhu v českém jazyce 1x v písemné podobě, 1x na CD
 - Zákonem stanovenou dokumentaci dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, 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 Karlových Varech, Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary.
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	1 580 190,00 Kč
DPH 21 %, 15%	270 276,30 Kč
Celková cena včetně DPH	1 850 466,30 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 dále obsahuje školení v průběhu záruční doby, vždy min. 2 uživatelů, kteří budou osobou poučenou výrobcem s oprávněním k dalším školením/instruktážím ve smyslu § 61 Zákona č. 268/2014 Sb. (nebo bude prodávající poskytovat školení všem uživatelům, ve smyslu § 61 Zákona č. 268/2014 Sb., po celou záruční dobu na vlastní náklady, tj. veškeré související náklady, např. cestovné, školení, čas strávený na cestě, apod.). 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 Proávající.
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 faktuře 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 kupující v průběhu platnosti tohoto smluvního vztahu na základě informace od prodávajícího 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. Prodávající 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 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, 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 dokumentací.
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 garantuje dodávku náhradních dílů i spotřebního materiálu minimálně po dobu udržitelnosti projektu 5 let. Pokud nelze tento požadavek splnit, dodá bezplatně přístroj nový, který tento požadavek splní.
11. 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.

12. Prodávající je povinen poskytnout bezplatné školení uživatelům v době předání předmětu smlouvy. Dále prodávající bude garantovat v průběhu záruční doby, že vždy min. 2 uživatelé budou osobou poučenou výrobcem s oprávněním k dalším školením/instrukcím ve smyslu § 61 Zákona č. 268/2014 Sb. (vystavení potvrzujícího dokladu od výrobce), nebo bude prodávající poskytovat školení všem uživatelům, ve smyslu § 61 Zákona č. 268/2014 Sb., po celou záruční dobu na vlastní náklady (veškeré související náklady, např. cestovné, školení, čas strávený na cestě, apod.).

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. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích v platném znění, předepsáno provádění odborné údržby, se prodávající se zavazuje tuto odbornou údržbu 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. 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 prostřednictvím uživatele o závadě adresované na adresu prodávajícího, popř. emailová zpráva oznamující závadu zaslaná na emailovou adresu prodávajícího, či datová zpráva, zaslaná do datové schránky kupujícího;
 - 3.4. Servis bude vykonáván servisními technikami – viz *Příloha č. 6*, 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. 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 kupujícímu prostřednictvím uživatele jako by servisní práce a s tím související činnosti provedl sám;
 - 3.10. Prodávající 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. 9312324246 u Generali Pojišťovny a.s., jejímž předmětem je pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou

prodávajícím třetí osobě, a že tato smlouva kryje škody způsobené prodávajícím min. ve výši 100 000 000 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 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 vyplývající z tohoto ustanovení, se zavazuje prodávající uhradit kupujícímu smluvní pokutu ve výši **50.000,- Kč** za každý započatý den prodloužení.
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 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. 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 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.
Bezručova 1190/19, 360 01 Karlov Vary
ID datové schránky: jfvepy2

(b) adresou pro doručování prodávajícímu:

HOSPIMED, spol. s r.o.
Malešická 2251/51, 130 00 Praha 3
e-mailová adresa: lucie.borovska@hospimed.cz
ID datové schránky: 3eyaquw

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. 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.
7. Tato smlouva se řídí právem České republiky a byla uzavřena v souladu s ustanovením § 2079 a následujícího zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník.
8. Proávající se zavazuje, že splní pravidla a podmínky stanovené řídícím orgánem v rozhodnutí o poskytnutí dotace, resp. dohodnuté ve smlouvě mezi

řídícím 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 vyplývá, 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 a účinnosti v den jejího podpisu oprávněnými zástupci smluvních stran.

Přílohy, které jsou nedílnou součástí této smlouvy:

Příloha č. 1 – Technická specifikace dodávky v rozsahu a podobě dle odst. XI písm. G. 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

Příloha č. 5 – Seznam školitelů včetně dokladů prokazujících oprávnění k činnosti

Příloha č. 6 – Seznam osob provádějící servis včetně dokladů prokazujících oprávnění k činnosti

24. -09- 2015

V Karlových Varech dne

Kupující:

.....
MUDr. Josef März
předseda představenstva

.....
MUDr. Jiří Hofmann
místopředseda představenstva

Karlovarská krajská nemocnice a.s.
nemocnice v Karlových Varech, IČ: 263 65 804
Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
Tel.: 354 225 111, fax: 353 115 178
(2)

V Praze dne 21.9.2015

Prodávající:

.....
HOSPIMED, spol. s r.o.
ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
170 00 Praha 3, Malešická 2251/51
Tel.: 225 001 511, Fax: 225 001 522
DIČ: CZ00476253
Ing. Radim Celecký
jednatel spol. HOSPIMED, spol. s r.o.

*Příloha č. 1 – Technická specifikace dodávky v rozsahu a podobě dle odst. XI písm. G.
zadávací dokumentace*

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_22 – Lůžko transportní - stretcher

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_22 – Lůžko transportní - stretcher	3ks	3 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
<i>Obchodní název a typové označení přístroje</i>		Stretcher Sprint
<i>Výrobce přístroje</i>		Linet
Požadované parametry:		
stabilní a jednoduše čistitelná sloupová konstrukce lůžka	ano	ano
dvoudílná ložná plocha	ano	ano
rozměr lůžka	200 cm x 70 cm (±10%)	205 cm x 75,5 cm
ložná plocha vyrobená z materiálu transparentního pro RTG paprsky	ano	ano
hydraulický zdvih lůžka	min. v rozsahu 60 cm až 90 cm	58,5 cm – 90,5 cm
nastavitelný zádový díl	min. v rozsahu 0°– 65°	0° - 70°
náklon do TR/ATR	úhel náklonu TR/ATR min. 12°/12°	12°/12°
4 kolečka s centrálním ovládáním brzd	ano	ano
páté kolečko pro lepší manipulaci s lůžkem	ano	ano
držák velké tlakové lahve	ano	ano
svislý držák na malou tlakovou lahev	ano	ano
možnost uchycení transportního ventilátoru a transportního monitoru	ano	ano
univerzální držáky na drobné příslušenství	ano	ano
ochranná kolečka v rozích lůžka	ano	ano
nosnost lůžka	min. 200 kg	230 kg
integrované sklopné postranice nepřesahující vnější obrys lůžka s ochranou proti nechtěnému spuštění	ano	ano
výška postranic nad ložnou plochou	min. 34cm	40 cm
možnost snímání pacienta C ramenem kontinuálně od hlavy k pánvi pacienta	ano	ano
integrovaný sklopný infuzní stojan u hlavy	ano	ano
matrace ze studené PUR pěny s voděodolným paropropustným antistatickým potahem	ano	ano
tloušťka matrace	min. 6 cm	6 cm
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 21.9.2015

Za uchazeče:


 HOSPINED, spol. s r.o.
 ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
 130 00 Praha 3, Malešická 2251/51
 Tel: 224 001 511; Fax: 224 001 522
 Ing. Radim Čelecký

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_23 – Lůžko pro intenzivní péči ARO vč. antidekubitních aktivních matrací

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_23 – Lůžko pro intenzivní péči ARO vč. antidekubitních aktivních matrací	2 ks	2 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
<i>Obchodní název a typové označení přístroje</i>		Multicare
<i>Výrobce přístroje</i>		Linet
Požadované parametry:		
Intenzivní lůžko nejvyšší třídy pro použití na ARO	ano	ano
Stabilní a jednoduše čistitelná sloupová konstrukce lůžka	ano	ano
Shoda s platnou normou EN 60601-2-52	ano	ano
Čtyřdílná ložná plocha polohovatelná pomocí elektromotorů, min. zádový, stehenní a lýtkový díl	ano	ano
Vnější rozměry lůžka včetně postranic a čel (bez prodloužení) 90 cm x 220 cm - tolerance ± 15 cm	ano	215 cm x 105 cm
Bezpečné pracovní zatížení vč. matrace a příslušenství	min. 200 kg	250 kg
Ložná plocha výškově stavitelná pomocí elektromotoru	ano	ano
Laterální náklon lůžka nebo laterální náklon pomocí aktivní vzduchové matrace	ano	ano
Ložná plocha se systémem eliminace tlakových a střižných sil při polohování (autoregrese)	ano	ano
Integrované dělené sklopné postranice s ochranou proti nechtěnému spuštění a dostatečnou ochranou pacienta před pádem či zaklíněním	ano	ano
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy pomocí elektromotoru	ano	ano
Náklon do Trendelenburgovy a Antitrendelenburgovy polohy min. 10°/10°	ano	13°/16°
Rychlospuštění do Trendelenburgovy a resuscitační polohy	ano	ano
Nožní ovladače integrované do podvozku pro výškové nastavení lůžka s ochranou proti nechtěnému polohování	ano	ano
Ložná plocha umožňující RTG vyšetření plic pacienta na lůžku	ano	ano
Snímání C ramenem min. pod bederní a zádovou částí	ano	ano
Mechanické rychlospuštění zádového dílu (CPR)	ano	ano
Odnímatelná čela s aretací proti samovolnému vytažení	ano	ano
Snadno omyvatelná ložná plocha	ano	ano
Výška postranic dostatečná pro použití aktivního antidekubitního systému	ano	ano
Univerzální lišty a držáky na příslušenství	ano	ano
Držáky na infuzní stojan a hrazdu	ano	ano

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_24 – Sprchovací lůžko

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_24 - Sprchovací lůžko	2 ks	2 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Obchodní název a typové označení přístroje		LS-2100
Výrobce přístroje		Promareha
Požadované parametry:		
Pojízdné s výpustnými ventily	ano	Ano
Rozměr	max. 220 x 90 cm	210 x 83cm
Sklopné postranice	ano	Ano
Sprchovací vana vyrobená z protiskluzového materiálu	ano	Ano
Hydraulicky nastavitelná výška	ano	Ano
Nosnost	min. 150 kg	Ano, 170kg
Brzdy všech 4 kol nebo centrálního zabrzdění	ano	Ano, central
Sprchovací matrace	ano	Ano
Odtokové hadice	ano	Ano
Podložka pod pacienta	ano	Dle dodatečných informací se jedná o sprchovou matraci, 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 21.9.2015

Za uchazeče:


HOSPIMED, spol. s r.o.
 ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
 130 00 Praha 3, Malešická 2251/51
 Tel: 225 001 511, Fax: 225 001 522
 DIČ: CZ00676853
 Ing. Radim Celecký

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_25 – Matrace antidekubitní aktivní JIP

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_25 - Matrace antidekubitní aktivní JIP	13 ks	13 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Obchodní název a typové označení přístroje		Matrace Precioso
Výrobce přístroje		Linet
Požadované parametry:		
Aktivní matrace s kompresorem a CPR rychlým vypuštěním matrace pro rychlou resuscitaci	ano	ano
Dynamické řízení tlaku vč. možnosti statického režimu a transportního módu bez úniku tlaku z matrace	ano	ano
Provedení matrace nejlépe modulového módu zabraňujícímu "propadu" pacienta mezi jednotlivé cely matrace	ano	ano
Automatické nastavení tlaku v celách s automatickou korekcí tlaku při polohování lůžka	ano	ano
Potah musí být opatřen zipem minimálně ze 2 stran matrace (tento musí být krytý proti vniknutí tekutin do jádra matrace). Potah musí být jednoduše snímatelný.	ano	Ano – zip ze 4 stran
Aktivní antidekubitní systém pro vysoké riziko vzniku dekubitů a podporu léčby již vzniklých dekubitů až IV. stupně	ano	ano
Potah vyrobený z materiálu paropropustného, nepropustného pro vodu a tekutiny, oboustranně elastický, prateľný	ano	ano
Výška matrace	max. 21 cm	17 cm
Rozměry antidekubitní matrace	200 x 85 (±3cm)	200 x 86 cm
Matrace určená přímo na ložnou plochu lůžka (bez další podložky nebo matrace)	ano	ano
Nosnost matrace	min. 200 kg	210 kg
Funkce CPR – okamžité vypuštění tlaku z matrace	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.*

HOSPIMED, spol. s r.o.
 ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
 130 00 Praha 3, Malešická 2251/51
 Tel.: 225 001 511, Fax: 225 001 522
 IČ: CZ00676853

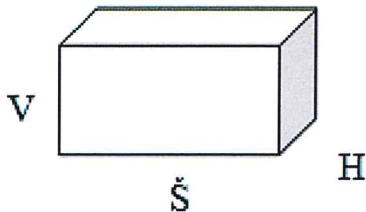
V Praze, dne 21.9.2015

Za uchazeče:

Ing. Radim Celecký

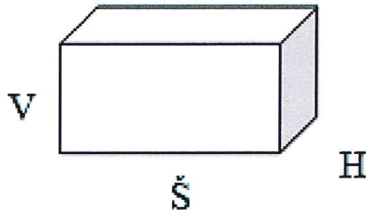
Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_26 – Resuscitační vozík

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_26 - Resuscitační vozík	3 ks	3 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Obchodní název a typové označení přístroje	BASIC ZV1258N	
Výrobce přístroje	Klaro	
Požadované parametry:		
Pojízdný, min. 2 kolečka opatřena brzdícím mechanismem	Ano	Ano
Konstrukce umožňující snadnou manipulaci	Ano	Ano
Materiál odolný proti nárazu	Ano	Ano
Materiál omyvatelný – odolný na působení dezinfekce	Ano	Ano
Ocelová konstrukce vozíku v barvě šedé	Ano	Ano
Rozměry ocelové konstrukce vozíku	Š:75xH:55xV:107cm (tolerance ±3cm)	Ano
Horní pracovní deska z nerez oceli	Ano	Ano
4x šuplík – vyjímatelný koš (odshora) Pozn. (1): 1. Š:60xH:40xV:5cm (čelo v barvě oranžová) 2. Š:60xH:40xV:20cm (čelo v barvě modrá) 3. Š:60xH:40xV:20cm (čelo v barvě oranžová) 4. Š:60xH:40xV:20cm (čelo v barvě modré) - Uzamykatelný blok všech šuplíků  Pozn. (1): U všech 5 šuplíků zadavatel připouští toleranci ±3cm	Ano	Ano
Madla zásuvek včetně manipulačního madla vyrobeny z oceli	Ano	Ano
Příslušenství:		
Plastové výklopné boxy s aretací na drobný zdravotnický materiál	min. 10 boxů	Ano
Nerezový držák rukavic	Ano	Ano
Nerezový infuzní držák	Ano	Ano
Nerezový otevírač ampulí	Ano	Ano
Nerezová odkládací police	Ano	Ano
Nerezová nádoba na infekční odpad	Ano	Ano
Elektrická zásuvka	min. 2ks	Ano
Resuscitační podložka	1ks	Ano

Formulář technických specifikací dodávky pro: ROP III_27 – Anesteziologický vozík

Název zadavatele: Karlovarská krajská nemocnice a.s.
Sídlo: Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary
IČ: 26365804

Specifikace dodávky	Požadovaná hodnota	Nabízená hodnota* Splněno ANO/NE
ROP III_27 – Anesteziologický vozík	5 ks	5 ks
Zadavatel nepřipouští žádné odchylky mimo rámec číselných hodnot parametrů uvedených níže		
Obchodní název a typové označení přístroje	BASIC ZV1257N	
Výrobce přístroje	Klaro	
Požadované parametry:		
Pojízdný, min. 2 kolečka opatřena brzdícím mechanismem	Ano	Ano
Konstrukce umožňující snadnou manipulaci	Ano	Ano
Materiál odolný proti nárazu	Ano	Ano
Materiál omyvatelný – odolný na působení dezinfekce	Ano	Ano
Ocelová konstrukce vozíku v barvě šedé	Ano	Ano
Rozměry ocelové konstrukce vozíku	Š:75xH:55xV:107cm (tolerance ±3cm)	Ano
Horní pracovní deska z nerez oceli	Ano	Ano
5x šuplík - vyjímatelný koš (odshora) Pozn. (1): 1. Š:60xH:40xV:5cm (v barvě žluté) 2. Š:60xH:40xV:5cm (v barvě žluté) 3. Š:60xH:40xV:12cm (v barvě oranžová) 4. Š:60xH:40xV:20cm (v barvě oranžová) 5. Š:60xH:40xV:20cm (v barvě modré) - Uzamykatelný blok všech šuplíků  Pozn. (1): U všech 5 šuplíků zadavatel připouští toleranci ±3cm	Ano	Ano
Madla zásuvek včetně manipulačního madla vyrobeny z oceli	Ano	Ano
Příslušenství:		
Plastové výklopné boxy s aretací na drobný zdravotnický materiál	min. 10 boxů	Ano
Nerezový držák rukavic	Ano	Ano
Držák kontejneru na použité jehly z PVC pásku	Ano	Ano
Nerezová odkládací kapsa na dokumenty	Ano	Ano
Nerezový držák kyslíkové lahve se zajišťovacími pásy	Ano	Ano
Nerezový sklopný stolek s prolisem	Ano	Ano
Veškeré další příslušenství nutné k zahájení provozu	Ano	Ano

TECHNICKÁ SPECIFIKACE

ROP III_22 Lůžko transportní - stretcher

Nabízené řešení:

Sprint

RTG VYŠETŘENÍ

- Díky možnosti rentgenovat pacienta přímo na stretcheru se zkracuje doba nutná k ošetření pacienta v kritickém stavu. Sprint ve variantě pro RTG vyšetření je vybaven držákem rentgenové kazety, který lze umístit buď pod zadový díl, nebo posouvat pod celou ložnou plochu.
- Ložná plocha je vyrobena z materiálu transparentního pro RTG paprsky.
- Držák rentgenové kazety lze vysunout na oboustranách stretcheru, bez nutnosti náklonu zadového dílu.



Rentgenovou kazetu lze upevnit do držáku pod zadovým dílem.



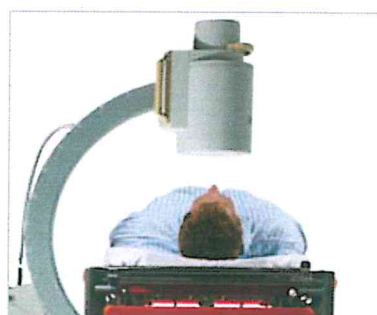
Držák rentgenové kazety lze posouvat pod celou ložnou plochou.

ROZSAH VYŠETŘENÍ

- Při snímkování pomocí klasického pojezdného rentgenového přístroje je možné díky držáku rentgenové kazety využít celou délku ložné plochy stretcheru a snímkovat tak např. i hlavu pacienta.
- Při diagnostice pomocí C-ramene je u stretcheru Sprint dostupné tělo pacienta od krku po dolní část nohou.



Podélné měřítko na rámu lůžka usnadňuje přesné umístění kazety.



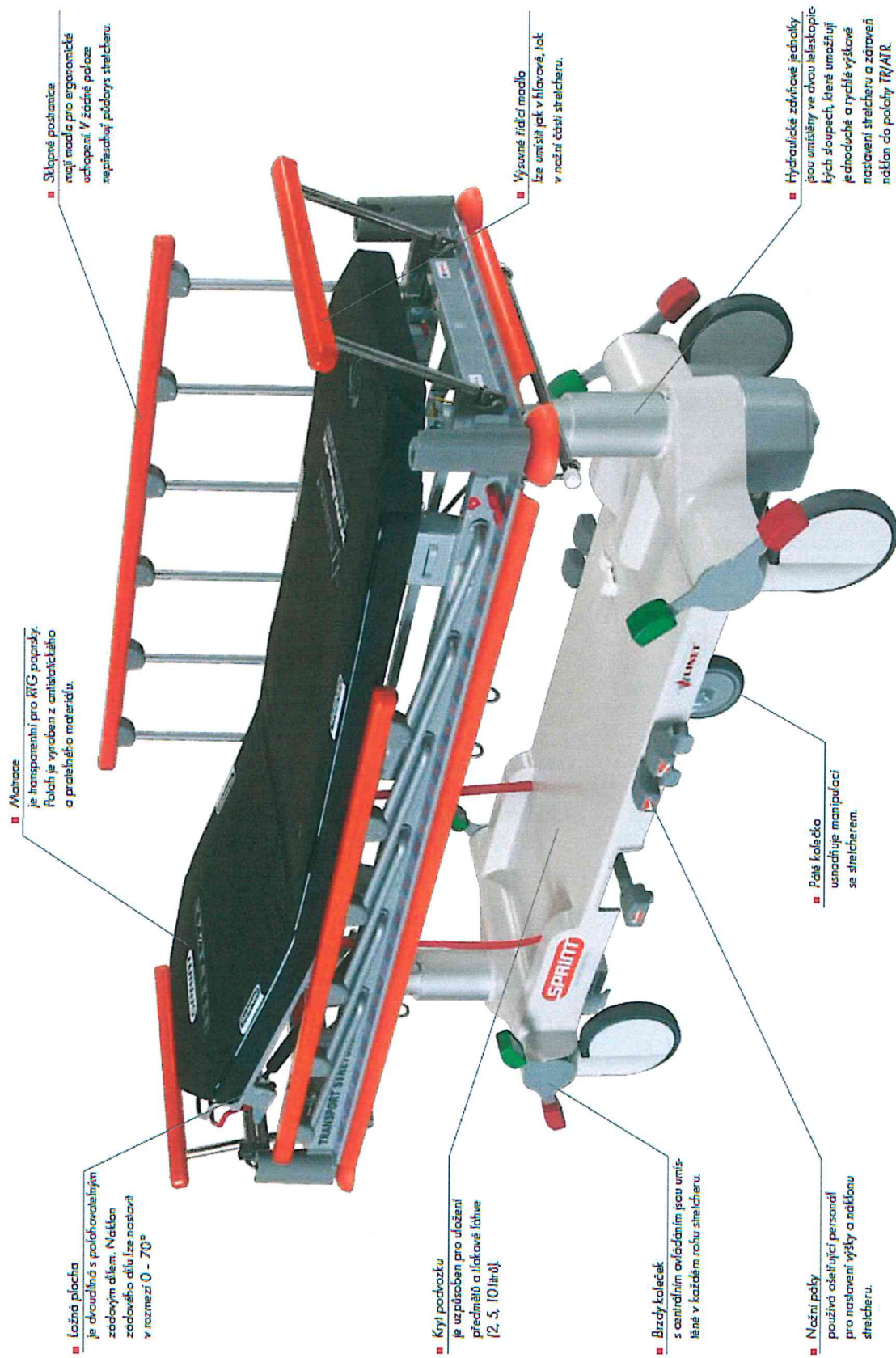
Možnost rentgenování pacienta přímo na stretcheru přispívá k urychlení diagnostiky.

DIAGNOSTIKA C-RAMENEM

- C-rameno v Emergency se může využívat pro různé výkony, např. pro zavádění dočasné intrakardiální stimulace, při katetrizaci apod.
- Díky ložné ploše transparentní pro RTG paprsky je možné snadno vyšetřovat bez nutnosti další manipulace s pacientem.
- Sloupová konstrukce podvozku a snadné výškové nastavení ložné plochy usnadňují manipulaci s C-ramenem.



Sloupová konstrukce usnadňuje manipulaci při diagnostice s C-ramenem.





Předpokladem rychlého transportu na životě ohroženého pacienta jsou dobré jízdní vlastnosti stretcheru a také snadná manévrovatelnost se stretcherm. Ceněnou vlastností stretcheru je také možnost přesunu pacienta z lůžka či nosítek na stretcher.

transport a přesun

RYCHLÝ TRANSPORT

- Podvozek stretcheru je dimenzován tak, aby byl dostatečně tuhý a stabilní v jakékoli situaci.
- Čtyři kolečka s průměrem 200 mm zvyšují podjezdnou výšku a díky nim je stretcher možné použít i v případě menších nerovností.
- Páté kolečko určuje směr a umožňuje Sprint otočit téměř na místě. Díky této vlastnosti se nemusí se Sprintem najíždět do dveří či ostrých zatáček nemocničních chodeb. Síla nutná pro otočení stretcheru se při použití pátého kolečka snižuje až 5x.



Vynikající jízdní vlastnosti stretcheru jsou zárukou rychlého transportu pacienta.

SNADNÝ PŘESUN

- Častý přesun pacienta je z hlediska bezpečnosti vysoce rizikový, navíc tato činnost vyžaduje velkou fyzickou námahu personálu.
- Stretcher Sprint je dodáván s unikátní matrací Sprint Plus obsahující integrované výsuvné podložky. Ty vytvářejí pevnou plochu při přesunu pacienta ze stretcheru na nemocniční lůžko nebo operační stůl.
- Přesun pacienta pomocí podložky je velmi šetrný a zároveň se snižuje námaha personálu.

PŘÍSLUŠENSTVÍ

Díky řadě příslušenství lze stretcher přizpůsobit konkrétním požadavkům jednotlivých oddělení.

- Přístrojová polička
- Vertikální držák na 5l tlakovou lahev
- Jednoduchá řídicí madla
- Jednoduchý infúzní stojan nesklopný, se dvěma háčky
- Upínací pásy Segufix



Dvojice modelů pro ulehčení manipulace se stretchrem.



Infúzní stojan lze umístit ve všech rozích stretchru.

příslušenství



Stabilní polička vhodná pro umístění monitoru nebo dalších přístrojů.



Přístrojovou poličku lze sklopit a použít jako nožní čelo stretchru.



Nerezový držák na tlakovou lahev je možné zavěsit do rohu stretchru.

Uchazeč tj. společnost HOSPIMED, spol. s r.o. prohlašuje, že veškeré hodnoty a vlastnosti požadované zadavatelem v technické specifikaci jsou splněny.

Fotografie a obrázky použité v technických listech jsou pouze ilustrativní a mohou se lišit od konkrétní konfigurace nabízeného zařízení.

Bezpečné rentgenování

RENTGENOVÁNÍ NA LŮŽKU | Riziko vnitřního krvácení spojené se závažným poraněním skeletu a měkkých orgánů nebo stav po těžkém chirurgickém zákroku mohou znamenat přísnou kontraindikaci pro jakýkoliv pohyb pacienta. Provedení běžného rentgenového snímku hrudníku bez připraveného technického řešení se stává v takové situaci těžko řešitelným úkolem.



[01]

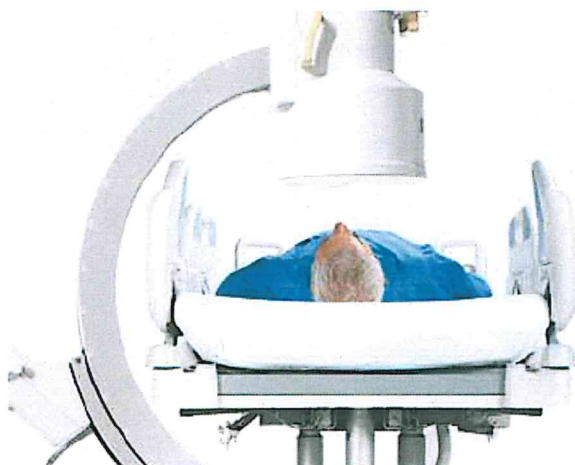
[01] DRŽÁK

RENTGENOVÉ KAZETY

Boční držák rentgenové kazety v zádožím dílu umožňuje bezpečné snímkování hrudníku bez nutnosti s pacientem na lůžku manipulovat. Je opatřen systémem lokalizace kazety pro přesné umístění pod pacientem a umožňuje snímkovat ve formátu portrait i landscape.

[02] KOMPATIBILITA S C RAMENEM

Radiotransparentní ložná plocha umožňuje vyšetřovat pacienta pomocí C ramena od oblasti pánve k hlavě. Díky tomu je možné provést například některé invazivní kardiologické výkony a kontrolní vyšetření přímo na lůžku.



[02]

INVAZIVNÍ VÝKONY NA LŮŽKU

Zavádění nebo kontrola umístění dočasně intrakardiální stimulace, intraortální balónkové kontrapulzace nebo zavádění a kontrola katétrů pro měření hemodynamických parametrů v plicnici jsou příklady invazivních kardiologických výkonů, které lze provádět přímo na lůžku.

Komfortní ovládání

MULTIBOARD | V oblasti kolem hlavy a hrudníku pacienta je soustředěna většina aktivit spojených s kritickou péčí. V tomto prostoru se zajišťují vitální funkce pacienta a zároveň je ovládána většina přístrojového vybavení. Účelnost umístění ovládacího prvku MultiBoard spočívá v tom, že z jednoho místa zaručuje snadný přístup k pacientovi, k přístrojové technice i k hlavnímu ovladači lůžka.



[01]



[01] PÉČE NA DOSAH
MultiBoard je orientován tak, aby jeho vodorovná poloha zřetelně indikovala nastavení zádového dílu do 30° preventivní polohy respiračních komplikací. Navíc je skvěle dostupný i v poloze ortopedického křesla nebo v případě spuštěné středové postranice.



[02]



[02] INTEGROVANÉ OVLADAČE v postranicích jsou pacientovi na dosah v poloze vleže i vsedě.



[03]



[04]



[05]

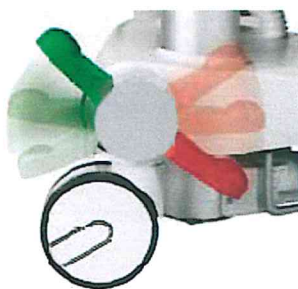
[03] SESTERSKÝ OVLÁDACÍ PANEL (ACP) je připojený k lůžku konektorem plug and play a je možné ho umístit kamkoliv po obvodu lůžka.

[04] DÁLKOVÝ PACIENTSKÝ OVLADAČ je osazen praktickou svítilnou.

[05] NOŽNÍ OVLADAČE kontrolují pohyb lůžka nahoru a dolů i laterální náklon.

Méně námahy

Povolání sester patří mezi profese s vysokým rizikem vzniku bolestí v zádech. Hlavní příčinou je manipulace s těžkými břemeny – pacienty. Laterální náklon lůžka dokáže tyto procedury významně ulehčit. Práci usnadňují také automatické funkce lůžka, které zároveň omezují rizika způsobená lidskou chybou.



[01]



[02]



[03]

[01] I-BRAKE

Automatická brzda I-Brake se aktivuje po 10 sekundách v případě, že lůžko stojí nezabrzdnuté a je připojené k elektrické síti. Chrání před nekontrolovanými pohyby, nárazy a pády způsobenými opřením o nezabrzdnuté lůžko.

[02] I-DRIVE

Systém I-Drive zajišťuje aktivaci pátého kolečka v podvozku. Pokud je lůžko připojené do elektrické sítě, je páté kolečko automaticky zataženo do podvozku. Nepřekáží podjezdovým zařízením, například C ramenu, nebo zvedáku a nebrání při úklidu podlahy.

[03] SNADNÝ TRANSPORT

Páté kolečko výrazně usnadňuje jízdu s lůžkem, stabilizuje směr pohybu a usnadňuje zatáčení. Systém I-Drive navíc sám pozná, kdy je dobré aktivovat vysunutí pátého kolečka z podvozku. Jednodušší manipulaci s lůžkem umožňují také ergonomická madla v hlavě a nožní čele.

Dokonalé bezpečí

OCHRANNÉ POSTRANICE | Omezení rizika pádů pacientů se věnuje celá řada doporučení i normativních opatření. Vyhovět všem požadavkům znamenalo vyvinout kompletně nový koncept ochranných postranic. Postranice jsou dostatečně vysoké, byla zvýšena odolnost materiálů, byly přidány nové dvoupolohové zámky a zpracován design minimálních mezer.



[01]

[01] VÝŠKA POSTRANIC

Postranice chrání tělo pacienta v oblasti kolen až k hlavě a brání tak pádu pacienta z lůžka. Díky parametrům postranic je lůžko kompatibilní s aktivními i pasivními systémy až do výšky matrace 23 cm.

[02] MINIMÁLNÍ MEZERY

Koncept minimálních mezer snižuje riziko úrazu uskřínutím pacienta mezi pohyblivými částmi lůžka a vyhovuje nejnovějším normám.

[a] Při pohybu zádového dílu

zůstává velikost mezery mezi postranicemi konstantní.

[b] Velikost mezer splňuje požadavky přísně bezpečnostní normy EN 60601-2-52



[02]

OVLÁDÁNÍ POSTRANIC

Dvoupolohový ruční zámek postranic zabrání pacientovi v jejich spuštění, ale personál zvládne manipulaci s postranicemi jednou rukou.

BLOKACE LATERÁLNÍHO NÁKLONU

Elektronická výbava hlídá polohu postranic a v případě, že jsou spuštěné, znemožní nastavit laterální náklon.

BED EXIT ALARM

Spustí zvukovou signalizaci a umožní personálu účinně zasáhnout v případě opuštění lůžka pacientem.

Uchazeč tj. společnost HOSPIMED, spol. s r.o. prohlašuje, že veškeré hodnoty a vlastnosti požadované zadavatelem v technické specifikaci jsou splněny.

Fotografie a obrázky použité v technických listech jsou pouze ilustrativní a mohou se lišit od konkrétní konfigurace nabízeného zařízení.

ROP III_25 matrace antidekubitní aktivní JIP

Nabízené řešení:

Precioso

**EFEKTIVNÍ
A PROVĚŘENÁ
PREVENCE I LÉČBA**

Precioso napomáhá účinné
a v praxi prověřené prevenci
a léčbě dekubitů u všech
rizikových pacientů v každodenní
ošetřovatelské péči.

BEZPEČNÁ PÉČE

Design systému Precioso a jeho
parametry byly navrženy tak, aby
splňovaly nejpřísnější kritéria pro
bezpečnost pacienta i ošetřujícího
personálu.

FLEXIBILNÍ PÉČE

Matrace Precioso je vybavena
bohatou škálou vlastností
a funkcí pro možnost vytvoření
flexibilní 24hodinové péče, která
vyhovuje specifickým potřebám
péče o pacienty s rizikem vzniku
dekubitů.

**SNADNÉ POUŽITÍ
A ÚDRŽBA**

Systém Precioso vyniká
jednoduchostí používání, snadným
čištěním a rychlou údržbou.

Aktivní systémy hrají klíčovou roli v boji s dekubity. Ošetřovatelé by měli využívat spolehlivé a ověřené technologie pro poskytování maximální péče pacientům.

[03] TECHNOLOGIE 3 SPOJENÝCH CEL (A, B, C)

Hmotnost pacienta je rozložena na dvou třetinách povrchu matrace, která zůstává měkká a pohodlná, přičemž není narušen klinický účinek systému. Dynamicky se chová jedna třetina povrchu (vyfukování/nafukování), takže matrace poskytuje optimální stabilní podporu těla a současně dochází k maximálnímu uvolnění od působení tlaku.

7,5MINUTOVÝ CYKLUS

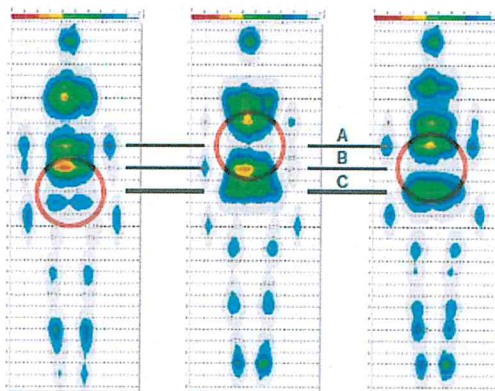
Exton-Smith a Sherwin testovali počet pohybů u zdravých lidí ve spánku, aby zmapovali přirozené chování těla.⁴ Zjistili, že u žádného pacienta, který za noc změnil polohu více než 56krát, nedošlo k rozvoji poškození tkání. Tato frekvence odpovídá změně polohy přibližně v intervalu 7,5 minuty.

[04] KONSTANTNĚ NÍZKÝ TLAK (CLP)

Systém automaticky udržuje zvolenou hodnotu tlaku bez ohledu na změny rozložení pacientovy hmotnosti nebo polohy. Je tak dosaženo konstantně příznivého rozložení působení tlaku.

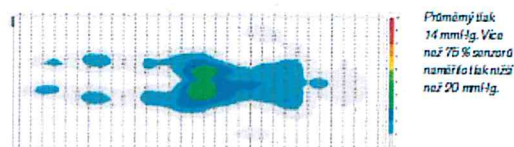
Používání zařízení s aktivní redistribucí působení tlaku, jako je CLP, se doporučuje pro pacienty s vysokým rizikem rozvoje dekubitů, u kterých není možné provádět časté manuální změny poloh. Efekt používání takových systémů je podložen vědeckými důkazy z vhodně navržených a již implementovaných klinických studií.⁵

- 4 Exton-Smith, AN, Sherwin RW. Prevence rozvoje dekubitů: význam spontánních tělesných pohybů. *Lancet*. 1961; 2: 1124–1126.
- 5 EPUAP a NPUAP Prevence a léčba dekubitů: stručná příručka 2009.

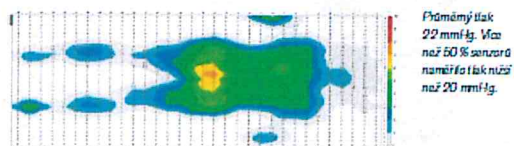


[03] Systém 3 cel (A, B, C) s „nulovým“ tlakem

Výsledky byly získány u ženy s hmotností 51 kg a výškou 158 cm
CLP úroveň působení tlaku 1 – supinační poloha



Výsledky byly získány u muže s hmotností 112 kg a výškou 186 cm
CLP úroveň působení tlaku 2 – supinační poloha



Postup

Tlak styčných ploch byl měřen v laboratorních podmínkách klinickým odborníkem po 20 minutách, aby bylo dosaženo ustálení sil. Výslední testování bylo zadrženo a přibližně po hodině používání systému se cítil pohodlně.

[04] Konstantně nízký tlak (CLP)

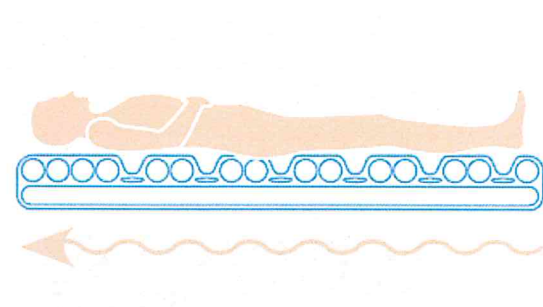
Jednoduchá a bezpečná obsluha, která nevyžaduje složité zaškolování personálu. Zbývá více času na pacienty a jiné činnosti.



[04]

[04] VODĚODOLNÝ A PAROPROPUSTNÝ POTAH

Potah Dartex pružný ve dvou směrech je zcela voděodolný a paropropustný. Zlepšuje kontrolu rizika infekce v souvislosti s možnou absorpcí tekutin do matrace. Rovněž zmírňuje riziko macerace kůže v důsledku vlhkosti a perspirace pacienta.



[05]

[05] VLNOVÉ PŮSOBNÍ

Nafukování 3 cel probíhá směrem od nohou k hlavě a pomáhá předcházet případnému sklouznutí pacienta k nožní části lůžka, čímž se eliminuje následná asistence pečovatele pro přesun pacienta zpět.



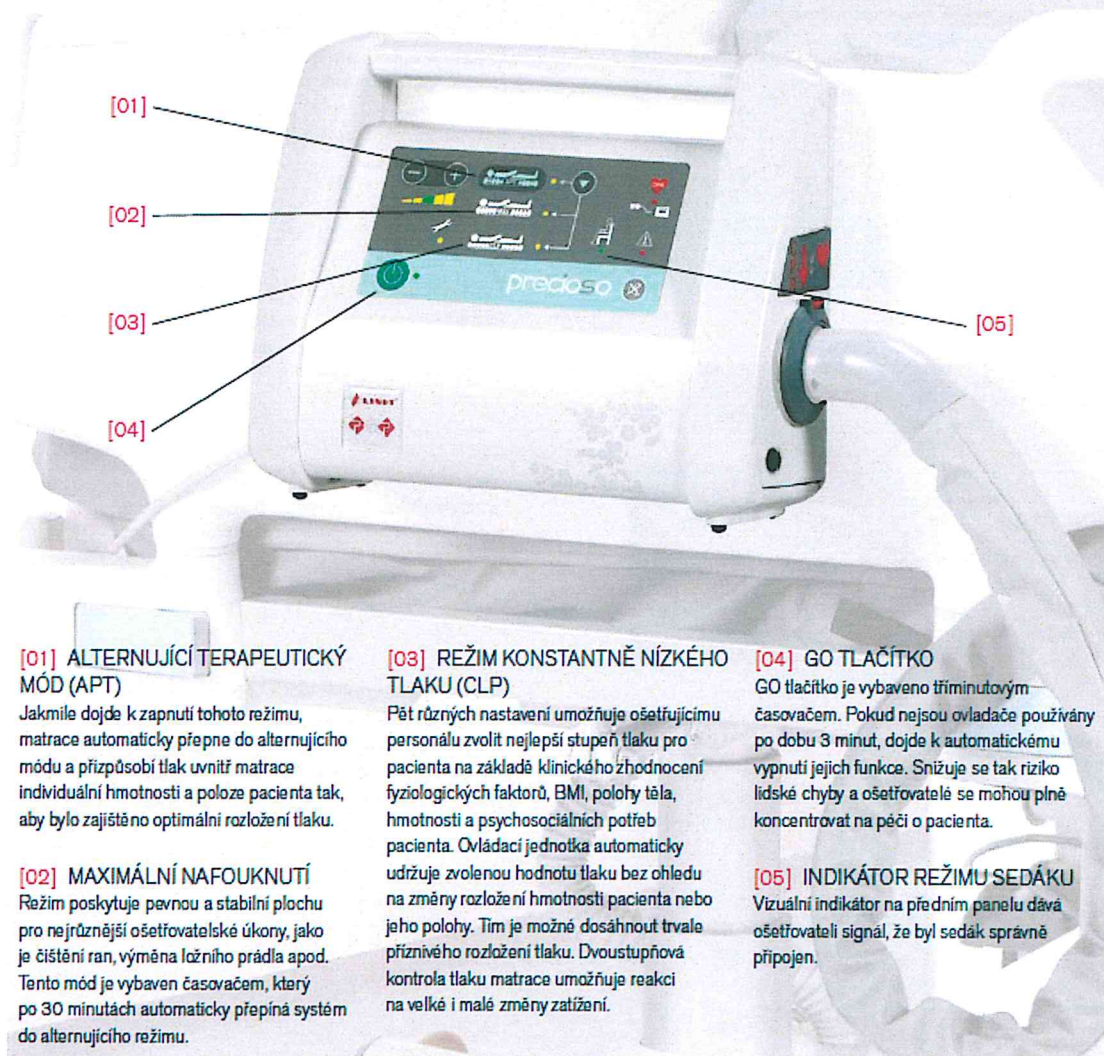
[06]

[06] GO TLAČÍTKO

Zamkne všechny ovládací prvky po třech minutách nečinnosti, což snižuje riziko pochybení lidského faktoru a neúmyslného spuštění.

Ovládací jednotka systému Precioso®

MANIPULACE A OBSLUHA SYSTÉMU | Ovládací jednotka systému Precioso® (kompresor SCU s ovládacím panelem) je vyrobena s ohledem na snadnou manipulaci a ergonomii. Jednoduše se přenáší a připevňuje k lůžku. Unikátní připojení vzduchového konektoru je snadno dostupné a ovladatelné. Díky ovládacímu panelu s jednoznačnými grafickými symboly je obsluha snadno zapamatovatelná a intuitivní.



[01] ALTERNUJÍCÍ TERAPEUTICKÝ MÓD (APT)

Jakmile dojde k zapnutí tohoto režimu, matrace automaticky přepne do alternujícího módu a přizpůsobí tlak uvnitř matrace individuální hmotnosti a poloze pacienta tak, aby bylo zajištěno optimální rozložení tlaku.

[02] MAXIMÁLNÍ NAFOUKNUTÍ

Režim poskytuje pevnou a stabilní plochu pro nejručnější ošetrovatelské úkony, jako je čištění ran, výměna ložního prádla apod. Tento mód je vybaven časovačem, který po 30 minutách automaticky přepíná systém do alternujícího režimu.

[03] REŽIM KONSTANTNĚ NÍZKÉHO TLAKU (CLP)

Pět různých nastavení umožňuje ošetřujícímu personálu zvolit nejlepší stupeň tlaku pro pacienta na základě klinického zhodnocení fyziologických faktorů, BMI, polohy těla, hmotnosti a psychosociálních potřeb pacienta. Ovládací jednotka automaticky udržuje zvolenou hodnotu tlaku bez ohledu na změny rozložení hmotnosti pacienta nebo jeho polohy. Tím je možné dosáhnout trvale příznivého rozložení tlaku. Dvoustupňová kontrola tlaku matrace umožňuje reakci na velké i malé změny zatížení.

[04] GO TLAČÍTKO

GO tlačítko je vybaveno třiminutovým časovačem. Pokud nejsou ovladače používány po dobu 3 minut, dojde k automatickému vypnutí jejich funkce. Sníží se tak riziko lidské chyby a ošetřovatelé se mohou plně koncentrovat na péči o pacienta.

[05] INDIKÁTOR REŽIMU SEDÁKU

Vizuální indikátor na předním panelu dává ošetřovateli signál, že byl sedák správně připojen.

Záruka spolehlivosti a kvalitního servisu

Na základě dlouholeté zkušenosti s výrobou matrací pro různá zdravotnická zařízení po celém světě jsme nastavili naše servisní služby tak, abychom usnadnili život vašim technikům a snížili náklady na opravy na minimum.

[04] STRATEGIE OPRAV

Strategie oprav zahrnuje tři úrovně – záplatu, výměnu jedné cely nebo celého modulu. To umožňuje ekonomicky výhodnou údržbu vzduchových cel a potahu.



Záplata cely



Záplata potahu



Použití náhradní cely



Výměna horního nebo spodního potahu



Výměna modulu



Výměna celého potahu

[04] Tři úrovně strategie oprav

TECHNICKÉ PARAMETRY

Rozměry matrace	2000×860×170 mm
Rozměry aktivní podložky	2000×860×130 mm
Rozměry sedáku	450×500×125 mm
Rozměry SCU	136×360×290 mm
Maximální nosnost matrace	160 nebo 210 kg
Hmotnost matrace (včetně kompresoru)	Aktivní podložka: 9 kg Matrace: 11,3 kg

ELEKTRICKÉ PARAMETRY

Spotřeba	220/240 Vac 50 Hz
Elektrická bezpečnost	EN 60601-1
Ochrana proti přepětí	Třída II, Typ B

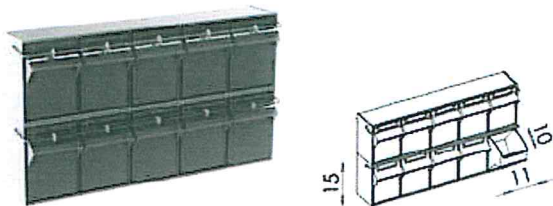


[05]

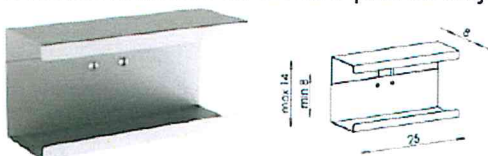
Uchazeč tj. společnost HOSPIMED, spol. s r.o. prohlašuje, že veškeré hodnoty a vlastnosti požadované zadavatelem v technické specifikaci jsou splněny.

Fotografie a obrázky použité v technických listech jsou pouze ilustrativní a mohou se lišit od konkrétní konfigurace nabízeného zařízení.

- na drobný zdravotnický materiál



- výškově nastavitelný držák z nerez oceli AISI304 na rukavice - komplet
- na 100 kusů rukavic
- možnost umístění na levou a pravou stojnu nad pracovní deskou



z čelního pohledu: vpravo na stejné výklopných boxů

Nerez infuzní držák na výkl.boxy-KOMPLET

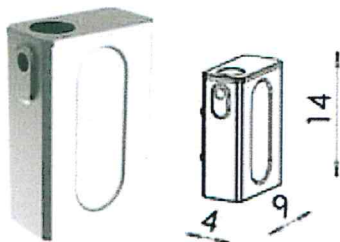
- Infuzní držák s aretací z nerez oceli AISI304 - komplet
- připevněn na plastové boxy



z čelního pohledu: vlevo na výklopných boxech

Nerez otevírač ampulí - komplet

- vyjímatelný otevírač ampulí z nerez oceli AISI304 - komplet
- s odhazovací nádobkou a víčkem



z čelního pohledu: vpravo mezi sklopným stolem a vozíkem

Nerezová vyjímatelná odkl. police-kompl.

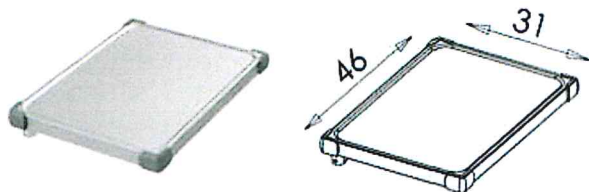
- nerezová vyjímatelná odkládací police (AISI304) - komplet
- nosnost: 3 kg



z čelního pohledu: mezi boxama a vozíkem

Nerez sklopný stolek - komplet

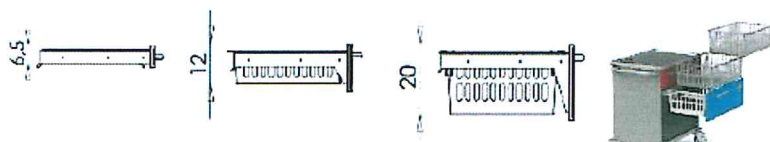
- sklopný stolek s prolisem - komplet
- nerezová ocel AISI304
- prolis: 5 mm
- ochranné plastové rohy
- nosnost: 10 kg



z čelního pohledu: vpravo

Uchazeč tj. společnost HOSPIMED, spol. s r.o. prohlašuje, že veškeré hodnoty a vlastnosti požadované zadavatelem v technické specifikaci jsou splněny.

Fotografie a obrázky použité v technických listech jsou pouze ilustrativní a mohou se lišit od konkrétní konfigurace nabízeného zařízení.



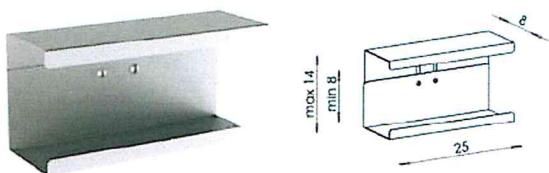
10x výklopný box - komplet

- 10x plastový výklopný box s aretací - komplet
- na drobný zdravotnický materiál



Nerezový držák rukavic-komplet 100 kusů

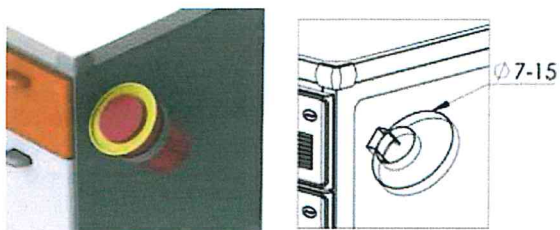
- výškově nastavitelný držák z nerez oceli AISI304 na rukavice - komplet
- na 100 kusů rukavic
- možnost umístění na levou a pravou stojnu nad pracovní deskou



z čelního pohledu: vpravo na stejné výklopných boxů

Držák kontejneru na použité jehly-KOMPL.

- držák kontejneru na použité jehly - komplet
- z PVC pásku s možností změny průměru dle kontejneru



z čelního pohledu: vlevo pod tlačným madlem

Příloha č. 2 – Nabídková cena v rozsahu a podobě dle odst. XI písm. I. zadávací dokumentace

příloha č. 3.1 Formulář pro zpracování nabídkové ceny pro část 1

„Modernizace a vybavení přístrojového vybavení Pavilonu akutní medicíny a centrálního vstupu KKN - akutní péče II“

Část 1 – Lůžka a anesteziologie

Označení	Popis	Počet kusů	cena za 1 ks bez DPH	Celková cena za dodávku požadovaného počtu ks bez DPH (Kč)	DPH %	Celkem DPH (Kč)	Cena celkem vč. DPH (Kč)
ROP III_22	lůžko transportní - stretcher	3	67 620,00	202 860,00 Kč	21%	42 600,60 Kč	245 460,60 Kč
ROP III_23	lůžko pro intenzivní péči ARO vč. antidekubitních aktivních matrací	2	174 380,00	348 760,00 Kč	15%	52 314,00 Kč	401 074,00 Kč
ROP III_24	sprchovací lůžko	2	38 240,00	76 480,00 Kč	21%	16 060,80 Kč	92 540,80 Kč
ROP III_25	matrace antidekubitní aktivní JIP	13	52 100,00	677 300,00 Kč	15%	101 595,00 Kč	778 895,00 Kč
ROP III_26	resuscitační vozík	3	37 780,00	113 340,00 Kč	21%	23 801,40 Kč	137 141,40 Kč
ROP III_27	anesteziologický vozík	5	32 290,00	161 450,00 Kč	21%	33 904,50 Kč	195 354,50 Kč
Celková nabídková cena				1 580 190,00 Kč		270 276,30 Kč	1 850 466,30 Kč

Uchazeč je povinen ocenit všechny položky tohoto formuláře.

V Praze, dne 21.9.2015

HOSPIMED spol. s r.o.
ZDRAVOTNICKÁ TECHNIKA
130 00 Praha 4, Malesická 2251/51
Tel: 225 001 511, Fax: 225 001 522
Ing. Radim Celecký, jednatel společnosti HOSPIMED

*Příloha č. 3 – Adresy servisních středisek prodávajícího pro jednotlivé dodávky dle odst. XI
písm. J. zadávací dokumentace*

HOSPIMED, spol. s r.o.
Malešická 2251/51
130 00 Praha 3

Kontaktní osoba: Jana Šimáčková
Tel: 225 001 566
Fax: 225 001 522
E-mail: jana.simackova@hospimed.cz

Příloha č. 4 – Prohlášení o shodě (CE) dle požadavku čl. VIII odst. 1

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Datum a místo vydání: 12. 05. 2015, Želevčice

Prohlášení o shodě vydává:

Obchodní jméno	Linet spol. s r. o.
Sídlo	Želevčice 5, 274 01 Slaný
IČO	00507814
Telefon	+420 312 576 111
Fax	+420 312 522 668

Jako výrobce výrobku – název (obchodní značka):	Sprint
Ve variantách:	1E (specifikace variant je uvedena v technické dokumentaci)
Popis a určení funkce výrobku:	Elektrické nemocniční lůžko určené pro použití ve standardní, akutní i dlouhodobé péči na pediatrických odděleních. Toto ES prohlášení o shodě se také vztahuje na všechna použitelná příslušenství
Klasifikace výrobku jako prostředku zdravotnické techniky:	Třída I nesterilní, bez měřicí funkce, dle příl. 9 nařízení vlády 54/2015 Sb. – pravidlo 1.

A) Prohlášení

Prohlašuji, že uvedený výrobek je za podmínek obvyklého použití v souladu s návodem výrobce k obsluze bezpečný, účinný a vhodný pro poskytování zdravotní péče, a že byla přijata opatření, kterými je zabezpečena shoda všech výrobků uváděných na trh s technickou dokumentací a se základními požadavky nařízení vlády, která se na něj vztahují, uvedených v odstavci B.

B) Splněné technické požadavky předpisů

Vlastnosti tohoto výrobku splňují technické požadavky, které se na něj vztahují a které jsou uvedeny v platném znění Nařízení vlády č. 54/2015 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky,

C) Způsob posouzení shody

Posouzení shody bylo provedeno postupem stanoveným dle přílohy 7 Nařízení vlády č. 54/2015 Sb. v platném znění.



Ing. Tomáš Kolář
jednatel a ředitel společnosti



ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Datum a místo vydání: 12. 05. 2015, Želečnice

Prohlášení o shodě vydává:

Obchodní jméno	Linet spol. s r. o.
Sídlo	Želečnice 5, 274 01 Slaný
IČO	00507814
Telefon	+420 312 576 111
Fax	+420 312 522 668

Jako výrobce výrobku – název (obchodní značka):	Multicare
Ve variantách:	Multicare, Multicare LE 1MC; bez vah (specifikace variant je uvedena v technické dokumentaci)
Popis a určení funkce výrobku:	Elektrické nemocniční lůžko určené pro použití v intenzivní péči. Toto ES prohlášení o shodě se také vztahuje na všechna použitelná příslušenství
Klasifikace výrobku jako prostředku zdravotnické techniky:	Třída I nesterilní, bez měřicí funkce, dle příl. 9 nařízení vlády 54/2015 Sb. – pravidlo 12.

A) Prohlášení

Prohlašuji, že uvedený výrobek je za podmínek obvyklého použití v souladu s návodem výrobce k obsluze bezpečný, účinný a vhodný pro poskytování zdravotní péče, a že byla přijata opatření, kterými je zabezpečena shoda všech výrobků uváděných na trh s technickou dokumentací a se základními požadavky nařízení vlády, která se na něj vztahují, uvedených v odstavci B.

B) Splněné technické požadavky předpisů

Vlastnosti tohoto výrobku splňují technické požadavky, které se na něj vztahují a které jsou uvedeny v platném znění Nařízení vlády č. 54/2015 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky, aplikovatelné specifické požadavky č. 176/2008 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na strojní zařízení, č. 481/2012 Sb., kterým se stanoví omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních.

C) Způsob posouzení shody

Posouzení shody bylo provedeno postupem stanoveným dle přílohy 7 Nařízení vlády č. 54/2015 Sb. v platném znění.

D) Technické normy použité při posouzení shody výrobku

Uvedený výrobek odpovídá těmto harmonizovaným technickým normám, které byly použity při posuzování shody: ČSN EN 60601-1 ed.2:2007/A1:2014, ČSN EN 60601-1-2 ed.2:2008, ČSN EN 60601-1-6 ed.3:2010, ČSN EN 60601-2-52:2010, ČSN EN ISO 14971:2012

Ing. Tomáš Kolář
jednatel a ředitel společnosti



ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané podle §13, odst. 2 zákona č. 22/1997 Sb. o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů a dle §9 nařízení vlády č. 336/2004 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky, ve znění pozdějších předpisů, (dále jen "zdravotnický prostředek") dle zákona č. 123/2000 Sb. o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

Výrobce: PROMA REHA, s.r.o., Riegrova 342, 552 03 Česká Skalice, IČO:63219107, DIČ:CZ63219107
tel.: +420 491 11 22 33, fax: +420 491 54 11 85, www.promareha.cz, info@promareha.cz
registrovaná v obchodním rejstříku Krajského soudu v Hradci Králové oddíl C, vložka 7945



tímto potvrzuje

že u zdravotnického prostředku: **Sprchovací lehátko**
typ: **LS-2100, LS-1600**

bylo provedeno posouzení shody jeho vlastností s požadavky na bezpečnost výrobku stanovenými zákonem a technickými předpisy, a to postupem uvedeným v nařízeních vlády ke zdravotnickému prostředku se vztahujících

a prohlašuje

1. že vlastnosti výše uvedeného zdravotnického prostředku splňují všechny základní požadavky stanovené nařízením vlády č. 336/2004 Sb., ve znění pozdějších předpisů, kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky (směrnice 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích)
2. že je tento zdravotnický prostředek při jeho obvyklém použití v souladu s návodem k obsluze bezpečný, účinný a vhodný pro poskytování zdravotní péče,
3. že zdravotnický prostředek je určen pro očistu, transport a manipulaci s pacientem za lékařského dohledu,
4. že zdravotnický prostředek je vhodný pro provoz v interiéru, a že je klasifikován do třídy I - nesterilní, neměřicí, dle pravidla 1 přílohy č.9 nařízení vlády č. 336/2004 Sb., ve znění pozdějších předpisů. Posouzení shody bylo provedeno postupem stanoveným §9 a přílohou č.7,
5. že byla přijata opatření, kterými zabezpečuje shodu všech těchto zdravotnických prostředků uváděných na trh s technickou dokumentací,
6. že výrobek splňuje požadavky následujících norem: -,
7. že technická dokumentace je uložena v sídle firmy výrobce.

V České Skalici dne 11.11.2011



razítko



Zdeněk Jakubský
Zdeněk Jakubský
(jednatel společnosti)

jsme oprávněni užívat výše uvedené ochranné značky

v.11/2

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Datum a místo vydání: 12. 05. 2015, Želevčice

Prohlášení o shodě vydává:

Obchodní jméno	Linet spol. s r. o.
Sídlo	Želevčice 5, 274 01 Slaný
IČO	00507814
Telefon	+420 312 576 111
Fax	+420 312 522 668

Jako výrobce výrobku – název (obchodní značka):	Precioso
Ve variantách:	1VP, 3VP (specifikace variant je uvedena v technické dokumentaci)
Popis a určení funkce výrobku:	Aktivní antidekubitní matrace (Mattress replacement system) Toto ES prohlášení o shodě se také vztahuje na všechna použitelná příslušenství
Klasifikace výrobku jako prostředku zdravotnické techniky:	Třída I nesterilní, bez měřicí funkce, dle příl. 9 nařízení vlády 54/2015 Sb. – pravidlo 12.

A) Prohlášení

Prohlašuji, že uvedený výrobek je za podmínek obvyklého použití v souladu s návodem výrobce k obsluze bezpečný, účinný a vhodný pro poskytování zdravotní péče, a že byla přijata opatření, kterými je zabezpečena shoda všech výrobků uváděných na trh s technickou dokumentací a se základními požadavky nařízení vlády, která se na něj vztahují, uvedených v odstavci B.

B) Splněné technické požadavky předpisů

Vlastnosti tohoto výrobku splňují technické požadavky, které se na něj vztahují a které jsou uvedeny v platném znění Nařízení vlády č. 54/2015 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na zdravotnické prostředky a č. 481/2012 Sb., kterým se stanoví omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních.

C) Způsob posouzení shody

Posouzení shody bylo provedeno postupem stanoveným dle přílohy 7 Nařízení vlády č. 54/2015 Sb. v platném znění.

D) Technické normy použité při posouzení shody výrobku

Uvedený výrobek odpovídá těmto harmonizovaným technickým normám, které byly použity při posuzování shody: ČSN EN 60601-1 ed.2:2007/A1:2014, ČSN EN 60601-1-2 ed.2:2008, ČSN EN 60601-1-6 ed.3:2010, ČSN EN ISO 10993-5:2010, ČSN EN ISO 10993-10:2014, ČSN EN ISO 14971:2012



Ing. Tomáš Kolář
jednatel a ředitel společnosti



		PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	
Výrobce:		KLARO, s.r.o., Podolská 103/126, 147 00 Praha 4	
Výrobek	Obchodní značení	Typové označení	Katalogové číslo
Zdravotnický vozík KLARO	METAL LINE BASIC	ZV1257N* ZV1258N*	ZV1257N* ZV1258N*
Určené použití:		<i>Uvedené vozíky jsou určeny pro rozvoz a operativní skladování zdravotnického materiálu jako například léků, obvazového materiálu, nebo různých dalších potřeb pro poskytování péče o pacienta ve zdravotnických zařízeních, v jejich bezbariérových interiérech. Použití výrobku vymezují katalogové listy, návody k použití, případně další průvodní technická dokumentace.</i>	
<i>Tímto prohlašujeme, že naše výše uvedené výrobky jsou vyráběné v souladu s požadavky zákona č. 102/2001 Sb., o obecné bezpečnosti výrobků. Dále prohlašujeme, že tyto výrobky nejsou stanovenými výrobky ve smyslu §12 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky.</i> <i>Uvedené výrobky jsou vyráběny v systému managementu kvality certifikovaného dle ČSN EN ISO 9001 a systému environmentálního managementu certifikovaného dle ČSN EN ISO 14001</i>			
Místo, datum vydání:		Praha, 9. 7. 2015	
Statutární zástupce, pozice:		Jan Rothe, jednatel společnosti	
Podpis, razítko:			

Digitálně podepsáno
 Jméno: Jan Rothe
 Datum: 09.07.2015
 13:40:45

Příloha č. 5 – Seznam školitelů včetně dokladů prokazujících oprávnění k činnosti

Seznam techniků odpovědných za dodávku

Uchazeč HOSPIMED, spol. s r. o. se sídlem Praha 3, Malešická 2251/51, PSČ 130 00, IČ: 00676853, zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 480, den zápisu 16. 11. 1990 předkládá seznam techniků odpovědných za dodávku zboží s požadovanými technickými parametry do místa určení, jeho montáž, instalaci, uvedení do provozu a zaškolení/instruktaž obsluhy:

Jméno / Název	Tomáš Bumba
Adresa	Pod Hřbitovem 18, Praha 6 – Ruzyně
Útvar / Oddělení	Divize Kompletace společnosti HOSPIMED, spol. s r.o.

Jméno / Název	Petr Ratzenbek
Datum narození	20.9.1965
Oprávnění	Opravy, instalace a školení výrobků (záručních a pozáručních oprav)

Jméno / Název	Pavel Hora
Adresa	13.6.1966
Oprávnění	Opravy, instalace a školení výrobků (záručních a pozáručních oprav)

Činnost za poskytované služby bude probíhat na základě dohody o provedení práce s jednotlivými fyzickými osobami.

Společnost Llnet, která prováděla školení jednotlivých osob a vystavila přiložené certifikáty, neprokazuje kvalifikaci jako subdodavatel.

Příloha č. 6 – Seznam osob provádějící servis včetně dokladů prokazujících oprávnění k činnosti

Seznam techniků odpovědných za servis

Uchazeč HOSPIMED, spol. s r. o. se sídlem Praha 3, Malešická 2251/51, PSČ 130 00, IČ: 00676853, zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 480, den zápisu 16. 11. 1990 předkládá seznam techniků odpovědných za poskytování záručního servisu po dobu záruční lhůty:

Jméno / Název	Petr Ratzenbek
Datum narození	20.9.1965
Oprávnění	Opravy, instalace a školení výrobků (záručních a pozáručních oprav)

Jméno / Název	Pavel Hora
Adresa	13.6.1966
Oprávnění	Opravy, instalace a školení výrobků (záručních a pozáručních oprav)

Činnost za poskytované služby bude probíhat na základě dohody o provedení práce s jednotlivými fyzickými osobami.

Společnost Llnet, která prováděla školení jednotlivých osob a vystavila přiložené certifikáty, neprokazuje kvalifikaci jako subdodavatel.