

SMLOUVA O POSKYTOVÁNÍ SERVISNÍCH SLUŽEB

v souladu s § 1746 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“)

Smluvní strany

Obchodní firma:	NIMOTECH, s.r.o.
IČO:	18825605
DIČ	CZ18825605
Se sídlem:	Šumavská 416/15, Ponava, 602 00 Brno
Zastoupena:	JUDr. Gertrudou Frydovou, prokuristou
Bankovní spojení:	UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s.
Číslo účtu:	1031513006/2700

Kontaktní osoba ve věcech technických a smluvních:

Ing. Josef Marek, +420 602 791 750, e-mail: marek@nimotech.cz

dále jen jako „**poskytovatel**“ na straně jedné

a

Název:	Oblastní nemocnice Náchod a.s.
IČO:	260 00 202
DIČ:	CZ 26000202
DIČ pro účely DPH:	CZ 699004900
Sídlem:	Purkyňova 446, 547 69 Náchod
Zastoupena:	RNDr. Bc. Janem Machem, statutárním ředitelem
Bankovní spojení:	Komerční banka a.s.
č.úctu:	78-8883900227/0100

Kontaktní osoba ve věcech technických a smluvních:

- Bc. Michaela Kapustová, tel.: + 420 727 986 414,
e-mail: kapustova.michaela@nemocnicenachod.cz
- Miroslav Bůžek, tel.: +420 602 705 408
e-mail: buzek.miroslav@nemocnicenachod.cz

dále jen jako „**objednatel**“ či „**ONN**“ na straně druhé

Preambule

Tato smlouva se uzavírá v souladu se zadávací dokumentací objednatele, a to na základě výsledku nadlimitní veřejné zakázky s názvem „**Vyšetřovací a operační svítidla pro Oblastní nemocnici Náchod**“ (dále jen „veřejná zakázka“), zadané v otevřeném řízení dle § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „ZZVZ“).

Čl. 1

Postavení smluvních stran

- (1) Poskytovatel prohlašuje, že je oprávněn poskytnout plnění dle této smlouvy, a že má odpovídající znalosti a potřebné zkušenosti s prováděním prací obdobného rozsahu, a že je tedy plně schopen zajistit realizaci díla dle této smlouvy v nejvyšší kvalitě. Poskytovatel prohlašuje, že disponuje adekvátními zkušenostmi, kapacitními možnostmi a odbornými předpoklady pro řádné poskytování služeb dle této smlouvy.

Čl. 2

Předmět a účel smlouvy

- (1) Tato smlouva přímo závisí na potřebě **pozáručního servisu pro vyšetřovací a operační svítidla** pro nové prostory Oblastní nemocnice Náchod (ONN), která jsou blíže specifikována v **příloze č. 1** této smlouvy a byla pořízena na základě kupní smlouvy uzavřené rovněž ve výše uvedeném zadávacím řízení (dále jen „**kupní smlouva**“). Smluvní strany prohlašují, že všechny podmínky kupní smlouvy jsou jim v době uzavření této smlouvy známy.
- (2) Účelem této smlouvy je zajištění správné funkčnosti a bezpečnosti přístrojového vybavení jako zdravotnických přístrojů, které jsou objednatelem používány k poskytování zdravotní péče.
- (3) Předmětem této smlouvy je závazek poskytovatele za sjednanou odměnu provádět na náklad poskytovatele pro objednatele pozáruční servisní služby k přístrojovému vybavení, jehož bližší specifikace tvoří přílohu č. 1 této smlouvy v souladu se zadávací dokumentací k veřejné zakázce a nabídkou poskytovatele podanou do zadávacího řízení. Účelem této smlouvy je zajištění neustálé provozuschopnosti přístrojového vybavení a splnění požadavků právních předpisů na provoz tohoto přístrojového vybavení u objednatele způsobem splňujícím medicínské a technické požadavky stanovené výrobcem a právními předpisy, korespondující s návodem k obsluze přístrojového vybavení, jeho technickou specifikací a pokyny výrobce, spočívající zejména v následujících úkonech (dále jen „**pozáruční servis**“)
 - provádění pravidelných **bezpečnostně technických kontrol a revizí** dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZP**“), seřizování, provádění kontrol a dalších činností dle pokynů výrobce a příslušných právních předpisů, které se k zajištění bezpečnosti a funkčnosti přístrojového vybavení vztahují (dále jen „**BTK**“),
 - **pověření a proškolení** obsluhujícího personálu ONN k provádění instruktáže/školení nově příchozích zaměstnanců ONN, pokud to výrobce zdravotnického přístroje umožní, nebo poskytování instruktáže obsluhujícího personálu dle ZZP při nástupu nových pracovníků autorizovanou osobou po celou dobu životnosti přístroje,
 - **dodávky veškerých nových, nepoužitých náhradních dílů při opravách přístrojového vybavení** po dobu, kdy je poskytován servis dle této smlouvy,
 - **garance servisní odezvy a bezplatné zapůjčení přístroje po dobu opravy.**

- **příp. nutné aktualizace systémového SW u přístrojového vybavení po dobu jeho životnosti.**
- (4) Součástí předmětu dle této smlouvy je i v provádění oprav jakýchkoli vad, které se projeví či nastanou v době poskytování servisu dle této smlouvy, nestanoví-li tato smlouva jinak (dále jen jako „**poskytování potřebných servisních služeb**“).
- (Pozáruční servis a poskytování potřebných servisních služeb společně jako „**servis**“).
- (5) Veškerý servis dle této smlouvy bude prováděn **po ukončení záručního servisu dle kupní smlouvy na přístrojové vybavení, a to v přímé návaznosti na ukončení záručního servisu. Smlouva bude účinná po dobu 60 měsíců ode dne nabytí účinnosti této smlouvy.**

Čl. 3

Rozsah servisu a místo plnění

- (1) Poskytovatel je povinen provádět pozáruční servis přístrojového vybavení v rozsahu specifikovaném touto smlouvou. Poskytovatel je povinen provádět i veškeré další činnosti a garantovat dodávky veškerých náhradních dílů, jichž je za účelem dosažení účelu této smlouvy zapotřebí.
- (2) Místem provádění servisu jsou prostory v sídle objednatele, kde se přístrojové vybavení nachází, nestanoví-li objednatel v konkrétní objednávce jinak. V případě, že není možné provádět servis v těchto prostorách či to charakter vady přístrojového vybavení vyžaduje, je místem plnění pro účely provádění servisu provozovna poskytovatele. Poskytovatel si v tomto případě přístrojové vybavení dopraví do své provozovny a zpět k objednateli na své náklady.
- (3) Poskytovatel prohlašuje, že veškerý servis, BTK a opravy budou provádět pouze příslušně vyškolení pracovníci dle ZZP. Příslušná potvrzení, osvědčení, zápisy a jiné podobné listiny k prokázání splnění podmínek před kontrolními orgány (zejm. Státní ústav pro kontrolu léčiv) předá poskytovatel bezodkladně objednateli.

Čl. 4

Poskytování servisu

- (1) Požadavky objednatele na provedení servisu, s výjimkou provádění servisu spočívajícího v provádění pravidelných BTK servisovaného přístrojového vybavení dle odst. 3 tohoto článku, budou vznášeny prostřednictvím objednávek zasílaných poskytovateli (dále jen „**objednávka**“), a to v pracovních dnech v čase od 7:00 do 17:00 (dále rovněž jen „**pracovní doba poskytovatele**“) písemně na elektronickou e-mailovou adresu servis@nimotech.cz a telefonicky na odpovědnou osobu provádějícího servis:
Jméno a příjmení: Michal Hynek
Tel: 727 894 908
E-mail: hynek@nimotech.cz
- (2) Poskytovatel je povinen v pracovních dnech ve své pracovní době neprodleně, nejpozději však do 24 hodin od obdržení objednávky, tuto skutečnost objednateli (resp. odpovědné osobě objednatele) potvrdit, a to na e-mailovou adresu rihova.lucie@nemocnicenachod.cz nebo bernard.tomas@nemocnicenachod.cz, včetně vymezení časové náročnosti na provedení požadavku dle objednávky, popř. si vyžádat od objednatele doplňující informace, které nezbytně potřebuje ke splnění svých povinností. Objednávka se má za potvrzenou okamžikem dohody smluvních stran ohledně jejího obsahu, včetně lhůt k provedení.
- (3) V havarijních případech lze objednávku provést telefonicky, písemné potvrzení objednávky se provede bez zbytečného odkladu následně.
- (4) Předpokládaná cena provedení servisní činnosti bude uvedena v potvrzení objednávky, při navýšení těchto nákladů musí být objednatel upozorněn a navýšení nákladů odsouhlasit.
- (5) Náhradní díly, pomocný materiál a případně kompletní výrobky, které bude nutno vyměnit, budou fakturovány dle skutečné spotřeby po odsouhlasení objednatelem.

- (6) Bez ohledu na jiná ustanovení této smlouvy je poskytovatel povinen provádět BTK přístrojového vybavení:

- v rozsahu a za podmínek stanovených příslušnou normou a výrobcem,
- provádění veškerých kontrol či podobných úkonů vyžadovaných k provozu zařízení platnou legislativou či doporučeními a pokyny výrobce, zejm. pak bezpečnostně technické kontroly, kontrolu elektrické bezpečnosti, apod.

Tyto bezpečnostně technické kontroly provádí poskytovatel bez vyzvání dle požadavků výrobce a v souladu s platnou legislativou. Termín a provedení pravidelné údržby je poskytovatel povinen dohodnout s objednatelem nejméně **30 pracovních dnů** předem. Pokud poskytovatel neplní řádně a včas tuto povinnost, tak případné sankce a postihy od kontrolních orgánů jdou k jeho tíži a ponese za ně plnou odpovědnost, příp. bude povinen Objednateli nahradit škodu takto vzniklou, a to bez ohledu na příp. sjednané smluvní pokuty. Plánované odstávky přístrojového vybavení nezbytné pro zajištění preventivní údržby, nezbytných bezpečnostně technických kontrol, zkoušek provozní stálosti, ověřování, apod. ze strany poskytovatele nepřesáhnou **5 pracovních dnů** v roce. V ostatním platí pro provádění pravidelné údržby přístrojového vybavení stejné podmínky jako pro ostatní případy poskytování servisu.

- (7) Předmětem této smlouvy je rovněž provádění oprav veškerých vad přístrojového vybavení, které se projeví či nastanou v době, kdy je poskytován servis dle této smlouvy. Pro odstranění nejasností se výslovně stanoví, že vadou přístrojového vybavení se rozumí zejména jakékoli omezení funkčnosti, bezpečnosti, využitelnosti či uživatelského komfortu přístrojového vybavení bez ohledu na důvod tohoto omezení.
- (8) S prováděním oprav přístrojového vybavení je poskytovatel povinen započít, nebude-li smluvními stranami dohodnuto jinak, **v pracovních dnech do 24 hodin od jejího nahlášení, v ostatních dnech do 48 hodin od jejího nahlášení**, pokud se nebude jednat o složitou závadu, která bude vyžadovat delší čas na přípravu. V takovém případě bude dohodnut jiný termín plnění. Poskytovatel je však povinen odstranit závadu a provést opravu přístrojového vybavení **nejpozději do 72 hodin od nahlášení**.
- (9) Poskytovatel se zavazuje na vyzvání objednatele k (bezplatnému) **vypůjčení náhradního přístrojového vybavení** srovnatelných nebo lepších parametrů po dobu opravy, pokud nebude závada odstraněna **do 72 hodin od nahlášení závady**, nebo při odvozu přístrojového vybavení do externího servisu.
- (10) O provedení pozáručního servisu poskytovatelem na základě této smlouvy a objednávky bude vždy poskytovatelem **sepsán protokol podepsaný oběma smluvními stranami, za objednatele technikem ONN** (dále jen „**servisní výkaz**“). Servisní výkaz bude obsahovat zejména specifikaci přístrojového vybavení (min. název, typ, výrobní číslo a **evidenční číslo objednavatele**), k němuž byl poskytován servis, popis, co bylo obsahem servisu a datum jeho provedení. Tento poskytovatel předá objednateli při předání a převzetí dle čl. 11 této smlouvy, nebo následně, nejpozději však do jednoho týdne od poskytnutí plnění na e-mail: rihova.lucie@nemocnicenachod.cz, bernard.tomas@nemocnicenachod.cz.
- (11) Poskytovatel je povinen v případě potřeby použití náhradních dílů při provádění servisu přístrojového vybavení pořídit a použít pouze nové náhradní díly doporučené pro tyto účely výrobcem. V případě, že dojde k porušení této povinnosti, odpovídá poskytovatel objednateli za veškeré škody vzniklé objednateli v souvislosti s použitím přístrojového vybavení poté, co tuto svoji povinnost porušil, čímž není dotčena jeho povinnost k nápravě, ani nároky objednatele vyplývající z jiných ustanovení této smlouvy.
- (12) Poskytovatel se při poskytování servisu zavazuje dodržovat předpisy bezpečnosti, ochrany zdraví při práci, požární, hygienické a ostatní aplikovatelné právní předpisy či jiné normy, jakož i podmínky ostrahy objednatele a jeho provozního areálu.

Čl. 5

Prohlášení poskytovatele

- (1) Poskytovatel podpisem této smlouvy prohlašuje, že je v souladu s podmínkami stanovenými v ZZP oprávněn poskytovat služby, vykonávat činnosti týkající se přístrojového vybavení dle této smlouvy. **Výpis z registru zdravotnických prostředků o registraci osoby provádějící distribuci a servis obecných zdravotnických prostředků tvořících předmět VZ či jiný doklad, ze kterého bude zřejmá registrace této osoby na SÚKL, tvoří Přílohu č. 4** této smlouvy. Poskytovatel je povinen objednatele informovat o jakékoliv změně registrace v Registru zdravotnických prostředků, která vznikne vydáním potvrzení o splnění ohlašovací povinnosti, a to neprodleně, nejdéle však do 1 měsíce od nastalé změny vztahující se k předmětu smlouvy. Pokud poskytovatel tuto svou povinnost nesplní, je objednatel oprávněn od smlouvy odstoupit.
- (2) Poskytovatel prohlašuje, že má k dispozici veškeré návody k obsluze přístrojového vybavení, jeho technickou specifikaci, jakož i veškerou další dokumentaci, které je za účelem provádění servisu dle této smlouvy zapotřebí.
- (3) Poskytovatel se zavazuje zajistit utajování důvěrných a utajovaných informací všemi pracovníky a rovněž i dalšími osobami, které pověří dílčími úkoly v souvislosti s realizací této smlouvy. Poskytovatel se zavazuje zachovávat mlčenlivost o veškerých skutečnostech, které se dozví v souvislosti se svojí činností na základě této smlouvy, včetně jednání před uzavřením této smlouvy, pokud tyto skutečnosti nejsou běžně veřejně dostupné. Za důvěrné informace a předmět mlčenlivosti dle této smlouvy se považují rovněž jakékoliv osobní údaje, podoba a soukromí pacientů, zaměstnanců či jiných pracovníků objednatele, o kterých se poskytovatel v souvislosti se svou činností pro objednatele dozví nebo dostane do kontaktu, dále veškeré informace, které jsou jako důvěrné označeny anebo jsou takového charakteru, že mohou v případě zveřejnění přivodit kterékoliv smluvní straně újmu, bez ohledu na to, zda mají povahu osobních, obchodních či jiných informací. Ustanovení tohoto článku se vztahují, jak na období trvání této smlouvy, tak na období po jejím ukončení.
- (4) Poskytovatel se zavazuje přijmout taková technická, personální a jiná potřebná opatření, aby nemohlo dojít k neoprávněnému nebo nahodilému přístupu k osobním údajům, k jejich změně, zničení či ztrátě, neoprávněným přenosům, k jejich jinému neoprávněnému zpracování, jakož i k jinému zneužití osobních údajů.
- (5) Poskytovatel se dále zavazuje vydáním vlastních vnitřních předpisů, příp. prostřednictvím zvláštních smluvních ujednání, zajistit, že jeho zaměstnanci a jiné osoby podílející se na poskytování služeb, budou zachovávat mlčenlivost o osobních údajích, se kterými mohli při poskytování služeb přijít nahodile do styku a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i po skončení zaměstnání nebo příslušných prací u poskytovatele.

Čl. 6

Další práva a povinnosti smluvních stran

- (1) Poskytovatel je povinen poskytovat servis, k němuž je zavázán, poctivě, s vynaložením veškeré pečlivosti, znalostí a odbornou péčí, které jsou s jeho povoláním spojeny. Je přitom povinen dbát zájmů objednatele a chránit jeho dobrou pověst.
- (2) Při plnění závazků z této smlouvy plynoucích budou obě smluvní strany jednat ve smyslu zásad dobré víry a poctivého obchodního styku.
- (3) Poskytovatel zajistí v pracovní době poskytovatele bezplatnou **možnost přímé telefonické konzultace technického problému** s přístrojovým vybavením, a to osobou k tomu odborně

příslušnou, na tel. č. +420 549 246 688 či elektronicky na e-mailové adrese servis@nimotech.cz¹ Odezva poskytovatele musí být nejpozději do 24 hodin od nahlášení problému.

- (4) Poskytovatel se zavazuje být během plnění závazků dle této smlouvy v potřebném spojení s objednatelem a pravidelně jej informovat o výsledcích plnění svých povinností.
- (5) Poskytovatel může pro plnění účelu této smlouvy smluvně spolupracovat s třetími osobami, které splňují požadavky příslušných právních předpisů, jiných norem či této smlouvy vztahujících se k provádění servisu. V takovém případě však odpovídá stejně, jako kdyby závazky z této smlouvy plnil sám.
- (6) Objednatel je povinen v rámci poskytování součinnosti umožnit poskytovateli plný přístup k přístrojovému vybavení. Objednatel se dále zavazuje provozovat přístrojové vybavení v souladu s návodem k obsluze, instrukcemi a v souladu s odborným školením provedeným technikou poskytovatele.
- (7) V záležitostech poskytování informací poskytovateli a všech ostatních záležitostech vyplývajících z této smlouvy, je kontaktní osobou na straně objednatele:
 - a. jméno, příjmení: Bc. Michaela Kapustová
 - b. adresa: Purkyňova 446, 547 69 Náchod
 - c. tel.: + 420 727 986 414
 - d. e-mail: kapustova.michaela@nemocnicenachod.cz nebo jí pověřený pracovník
- (8) **Odpovědnou osobou poskytovatele** ve věcech plnění závazků dle této smlouvy je:

Jméno, příjmení: Stanislav Ehrenberger
adresa: Karáskovo nám. 20, 615 00 Brno
tel. č.: 602 491 963
e-mail: ehrenberger@nimotech.cz
- (9) Smluvní strany nejsou oprávněny provádět zápočty pohledávek bez souhlasu druhé smluvní strany. Pokud bude jedna strana dlužit druhé straně více dluhů, pak bude jakékoliv plnění vždy započteno nejprve na dluh nejstarší, nevyplyvá-li z plnění výslovně, že jde o plnění na jiný, konkrétně určený dluh, a to bez ohledu na to, které závazky byly upomenuty a které nikoliv.
- (10) Žádná ze smluvních stran nepostoupí práva a povinnosti vyplývající z této smlouvy, bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany. Jakékoliv postoupení v rozporu s podmínkami této smlouvy bude neplatné a neúčinné. Totéž platí pro postoupení smlouvy či smlouvy.
- (11) Jakékoli zřízení zástavního práva k věci kupujícího se považuje za nesjednané s ohledem na ustanovení § 25 zákona č. 219/2000 Sb., o majetku České republiky a jejím zastupování v právních vztazích, ve znění pozdějších předpisů.
- (12) Smluvní strany se pro případ zpracování osobních údajů vycházejícího z plnění povinností dle této smlouvy zavazují zavést vhodná technická a organizační opatření tak, aby dané zpracování splňovalo požadavky Nařízení (EU) č. 2016/679 (GDPR) a aby byla zajištěna ochrana práv subjektu údajů.

Čl. 7

Cena servisu a platební podmínky

¹ Účastník doplní požadované údaje.

- (1) V ceně servisních činností jsou zahrnuty veškeré náklady poskytovatele spojené s jejich provedením, poplatky a další náklady nezbytné pro řádné a úplné provedení včetně ceny potřebných náhradních dílů/servisních kitů nutných k provedení BTK dle pokynů výrobce), pokud nejsou z provádění servisu dle této smlouvy výslovně vyjmuty.
- (2) Cena za provedení servisních činností je stanovena dohodou smluvních stran na základě přijetí nabídky poskytovatele. Ceny jednotlivých úkonů, které jsou součástí servisních činností, jsou uvedeny v Příloze č. 2, která je nedílnou součástí této smlouvy. Nabídková cena náhradních dílů bude vždy předmětem jednání.
- (3) Poskytovatel může navrhnout zvýšení ceny pouze v souvislosti se **změnou daňových právních předpisů** ve smyslu změny zákona o dani z přidané hodnoty č. 235/2004 Sb., a to nejvýše o částku odpovídající této legislativní změně, nebo na základě písemné dohody smluvních stran.
- (4) Ceny (jednotkové ceny pozáručního servisu) uvedené v Příloze č. 2 smlouvy nebudou měněny po dobu účinnosti smlouvy.
- (5) Objednatel nebude poskytovat zálohy.
- (6) Objednatel požaduje daňový doklad (fakturu) v elektronické podobě. Doručení proběhne do datové schránky objednatele nebo na e-mailovou adresu fakturace@nemocnicenachod.cz.
- (7) Datem zdanitelného plnění je 1. den kalendářního čtvrtletí následujícího po čtvrtletí, ve kterém bylo poskytnuto plnění dle této smlouvy. Poskytovatel je tedy povinen daňové doklady (faktury) vystavovat čtvrtletně zpětně, tj. vždy za předchozí 3 měsíce poskytování servisu dle předmětu této smlouvy. Faktury budou objednatelem hrazeny bezhotovostním převodem na účet poskytovatele uvedený v hlavičce této smlouvy.
- (8) Faktury jsou splatné ve lhůtě **60 (šedesát) dní** ode dne doručení daňového dokladu (faktury) objednateli. Doba splatnosti je sjednána v souladu s ust. § 1963 odst. 2 občanského zákoníku s ohledem na povahu plnění předmětu této smlouvy, s čímž smluvní strany podpisem této smlouvy výslovně souhlasí.
- (9) Faktury budou objednatelem hrazeny bezhotovostním převodem na účet poskytovatele uvedený v hlavičce této smlouvy.
- (10) Faktura musí obsahovat náležitosti stanovené příslušnými právními předpisy, a to zejména zákonem č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění platném k datu uskutečnění zdanitelného plnění, a zákonem č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění platném k témuž datu. Na faktuře budou identifikovány smluvní strany, dále na ní bude uvedena specifikace zdravotnického přístroje (min. název, typ, výrobní číslo, evidenční číslo objednavatele), k němuž je poskytován servis, popis servisní činnosti, označení této smlouvy a příp. objednávky objednatele, podpis osoby oprávněné k vystavení faktury poskytovatele, je-li to technicky možné. K faktuře budou doloženy kopie příslušných podepsaných servisních výkazů jako její nedílná příloha za fakturované období.
- (11) V případě, že zaslaná faktura nebude mít náležitosti daňového dokladu nebo na ní nebudou uvedeny údaje specifikované v této smlouvě, nebo bude neúplná a nesprávná, je jí (nebo její kopii) objednatel oprávněn vrátit poskytovateli k opravě či doplnění a nedostává se do prodlení s úhradou faktury. Od doručení opravené faktury začíná běžet nová lhůta splatnosti.
- (12) Poskytovatel podpisem této smlouvy přebírá na sebe nebezpečí změny okolností ve smyslu ust. § 1765 občanského zákoníku.

Čl. 8 Záruka

- (1) **Na servis** poskytuje poskytovatel záruku v délce trvání **6 měsíců** a na dodané **náhradní díly**

poskytuje poskytovatel záruku v délce trvání **2 let**. Záruka na servis a na náhradní díly trvá rovněž po ukončení trvání této smlouvy.

- (2) Objednatel je povinen oznámit případné vady poskytnutého servisu bez zbytečného odkladu poté, kdy je zjistil nebo při náležité pozornosti zjistit měl.
- (3) Pokud tato smlouva nestanoví jinak, nároky z vad se řídí obecnou úpravou občanského zákoníku. Nároky z vad se nedotýkají nároku na náhradu škody nebo nároku na smluvní pokutu.

Čl. 9

Pojištění

- (1) Poskytovatel prohlašuje, že má uzavřenu pojistnou smlouvu o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou objednateli či třetí osobě při výkonu podnikatelské činnosti, a to ve výši minimálně **5.000.000 Kč** (slovy dva miliony korun českých). Kopie pojistné smlouvy - respektive dokument potvrzující pojištění tvoří Přílohu č. 3 této smlouvy. Poskytovatel se zavazuje mít uzavřenou pojistnou smlouvu po celou dobu účinnosti této smlouvy.
- (2) Poskytovatel je povinen udržovat platné pojištění i tehdy, pokud dojde ke změně v rozsahu a povaze prováděného servisu; v případě změn prováděného servisu je povinen pojišťovatele včas informovat a případně změnit rozsah pojištění tak, aby pojistná smlouva poskytovala po celou dobu poskytování servisu pojistné krytí požadované v odst. 1 tohoto článku smlouvy. V případě změny pojistné smlouvy v průběhu poskytování servisu dle této smlouvy je poskytovatel povinen předložit objednateli doklad o změně pojistné smlouvy a o zaplacení pojistného, a to nejpozději ve lhůtě 3 pracovních dnů.
- (3) Jakékoliv škody z plnění vzniklé objednateli, tedy i škody, které nebudou kryty pojištěním dle tohoto článku, budou hrazeny poskytovatelem.
- (4) V případě, že objednatel nebo poskytovatel bude postupovat v rozporu s podmínkami stanovenými pojistnou smlouvou, je povinen druhou stranu odškodnit za jakékoliv ztráty nebo nároky vyplývající z nedodržení pojistných podmínek.
- (5) V případě, že poskytovatel poruší povinnost uvedenou v odst. 1 tohoto článku, je objednatel oprávněn od této smlouvy odstoupit.

Čl. 10

Doba trvání a zánik smlouvy, přerušení poskytování servisu

- (1) Tato smlouva se uzavírá na dobu poskytování servisu uvedenou v čl. 2 odst. 5 této smlouvy.
- (2) Jakékoliv změny a dodatky k této smlouvě nebo její ukončení musí mít písemnou formu a musí být podepsané oběma smluvními stranami. Případné dodatky k této smlouvě budou označeny jako „Dodatek“ a vztupně číslovány v pořadí, v jakém byly postupně uzavírány tak, aby dříve uzavřený Dodatek měl vždy číslo nižší, než Dodatek pozdější.
- (3) Tato smlouva může být ukončena pouze písemně, a to:
 - a) dohodou podepsanou oběma smluvními stranami, v tomto případě platnost a účinnost smlouvy končí ke sjednanému dni;
 - b) odstoupením od této smlouvy v důsledku nesplnění povinnosti vyplývajících z této smlouvy řádně a včas ani po uplynutí dodatečně poskytnuté lhůtě 30 dnů;
 - c) odstoupením od této smlouvy v důsledku zahájení insolvenčního řízení vůči druhé smluvní straně,
 - d) jednostrannou vypovědí kterékoliv ze smluvních stran bez udání důvodu kdykoli v průběhu její platnosti, a to i před zahájením poskytování servisu, když výpovědní doba činí 3 měsíce a počíná

běžet prvním dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla písemná výpověď druhé straně doručena.

- (4) Odstoupení nabývá účinnosti dnem prokazatelného doručení druhé smluvní straně. V případě, že odstoupení od smlouvy není možné doručit druhé smluvní straně ve lhůtě 10-ti dnů od odeslání, považuje se odstoupení od smlouvy za doručené druhé smluvní straně uplynutím 10. dne ode dne prokazatelného odeslání takového odstoupení od smlouvy druhé smluvní straně.
- (5) V důsledku zániku smlouvy nedochází k zániku nároků na náhradu škody vzniklých porušením této smlouvy, nároků na uhrazení smluvních pokut, ani jiných ustanovení, která podle projevené vůle stran nebo vzhledem ke své povaze mají trvat i po jejím zániku.
- (6) Objednatel je oprávněn pozastavit poskytování plnění dle této smlouvy doručením písemné výzvy k pozastavení poskytování servisu poskytovateli (dále jen „**pozastavení poskytování servisu**“), a to do doby přesně stanovené ve výzvě, nebo do doručení písemného odvolání této výzvy. Za dobu, kdy je pozastaveno poskytování servisu, poskytovatel není povinen plnit dle této smlouvy, zejména není povinen odstranit závady, které se projeví v době.

Čl. 11

Předání a převzetí

- (1) Po řádném provedení servisu je poskytovatel povinen předat objednateli výsledek své činnosti a vystavit o tomto předání objednateli písemné potvrzení. Poskytovatel se zavazuje objednatele písemně či prostřednictvím e-mailové komunikace na adresu rihova.lucie@nemocnicenachod.cz; bernard.tomas@nemocnicenachod.cz, vyzvat k převzetí výsledku své činnosti a sdělit objednateli konkrétní datum a čas předání **přiměřenou dobu předem s ohledem na prováděný servisní úkon (tj. alespoň 2 pracovní dny předem, pokud nejde o servisní úkon prováděný v sídle kupujícího)**, aby objednatel zajistil účast osoby oprávněné k převzetí. Pokud poskytovatel tuto lhůtu nedodrží, je objednatel oprávněn převzetí odmítnout. Na výzvu poskytovatele objednatel bez zbytečného odkladu zareaguje stejným způsobem, když určí osobu oprávněnou k převzetí výsledku.
- (2) Pokud by objednatel nebyl schopen v daném termínu zajistit účast oprávněné osoby k převzetí výsledku činnosti poskytovatele, bude mezi smluvními stranami dojednán náhradní termín předání a převzetí, který bude vyhovovat oběma stranám.
- (3) Poskytovatel je povinen zároveň před předáním a převzetím výsledku své činnosti na své nebezpečí provést přezkoušení přístrojového vybavení a jeho uvedení zpět do provozu za účelem zjištění, že servis byl řádně proveden. Provedením tohoto přezkoušení se poskytovatel nemůže dovolávat existence zjevných vad, ledaže prokáže, že zjevná vada musela být objednateli při provedení tohoto přezkoušení známa.
- (4) Předpokladem předání a převzetí výsledku činnosti poskytovatele je prokázání, že přístrojové vybavení je po provedení servisu způsobilé plnit své funkce a má předepsané, příp. jinak obvyklé vlastnosti.
- (5) Objednatel je povinen převzít výsledek řádně provedeného servisu v místě plnění a v souladu s touto smlouvou. Objednatel je oprávněn převzetí výsledku činnosti poskytovatele odmítnout zejména v případě, že tento výsledek bude vykazovat vadu (vady) přístrojového vybavení nebo použitého náhradního dílu, které byly předmětem servisní činnosti.

Čl. 12

Sankce

- (1) Výše úroků z prodlení se řídí platnými právními předpisy České republiky.
- (2) V případě prodlení poskytovatele s termínem odstranění řádně oznámených vad ve lhůtě uvedené v čl. 4 odst. 5 této smlouvy zaplatí poskytovatel objednateli smluvní pokutu ve výši 1.000,- Kč (slovy:

jeden tisíc korun českých) za každý započatý pracovní den prodlení poskytovatele přesahující 72 hodin od nahlášení závady, a to v případě, že nedojde k zapůjčení náhradního přístrojového vybavení srovnatelných nebo lepších parametrů po celou dobu opravy.

- (3) V případě porušení povinnosti provádět bezpečnostně technické kontroly, opravy a instruktáž pouze vyškolenými pracovníky dle ZZP, je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **5.000,- Kč** (slovy: pět tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
- (4) Pro případ porušení povinnosti použít při provádění servisu přístrojového vybavení pouze nové náhradní díly doporučené pro tyto účely výrobcem, sjednávají smluvní strany smluvní strany smluvní pokutu ve výši **10.000,- Kč** (slovy: deset tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení povinnosti použít výhradně výrobcem doporučené náhradní díly nebo porušení povinnosti použít výhradně nové výrobcem doporučené náhradní díly.
- (5) Pro případ porušení povinnosti mlčenlivosti uvedené v čl. 5 odst. 3 této smlouvy je poskytovatel povinen zaplatit smluvní pokutu ve výši **20.000,- Kč** (slovy: dvacet tisíc korun českých) za každé jednotlivé porušení této povinnosti.
- (6) V případě prodlení poskytovatele s vypůjčením náhradního přístrojového vybavení srovnatelných nebo lepších parametrů po celou dobu opravy je poskytovatel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši **1.000,- Kč** (slovy: jeden tisíc korun českých) za každý i započatý den prodlení.
- (7) Smluvní pokuta dle této smlouvy je splatná po porušení uvedené povinnosti, na něž se vztahuje, do 10 dnů od doručení písemné výzvy oprávněné smluvní strany k její úhradě straně povinné, a to bezhotovostním převodem na bankovní účet oprávněné smluvní strany, uvedený v hlavičce této smlouvy.
- (8) Povinností zaplatit smluvní pokutu není dotčen nárok na náhradu škody, jež se hradí v plné výši bez ohledu na uhrazenou výši smluvní pokuty. Smluvní strany vylučují aplikaci ust. § 2050 OZ. Zaplacením smluvní pokuty dále není dotčena povinnost poskytovatele splnit závazky vyplývající z této smlouvy.
- (9) Objednatel nepřipouští sjednání omezení rozsahu náhrady škody. Jakékoli vyloučení či omezení rozsahu náhrady škody způsobené výrobkem uvedené v dohodě se považuje za nesjednané.
- (10) Objednatel neakceptuje sjednání smluvních pokut ve svůj neprospěch, jakákoli ujednání o smluvních pokutách, které by měl hradit objednatel, se tedy ve smlouvě považují za nesjednané.

Čl. 13

Podmínky doručování

- (1) Veškerá komunikace smluvních stran v záležitostech vyplývajících z této smlouvy bude probíhat následujícími způsoby: prostřednictvím držitele poštovní licence na adresy sídel smluvních stran uvedené v hlavičce této smlouvy, prostřednictvím kontaktních osob prodávajícího, resp. kupujícího uvedených v hlavičce smlouvy, datovou schránkou, e-mailem či osobně v sídlech smluvních stran.
- (2) Smluvní strany jsou povinny pravidelně přebírat poštu, případně zajistit její pravidelné přebírání na své doručovací adrese. Při změně místa podnikání/sídla smluvní strany, je tato smluvní strana povinna neprodleně informovat o této skutečnosti druhou smluvní stranu a oznámit ji adresu, která bude její novou doručovací adresou. Doručí-li smluvní strana druhé smluvní straně písemné oznámení o změně doručovací adresy, rozumí se dohodnutou doručovací adresou dotčené smluvní strany nově sdělená adresa. Smluvní strany berou na vědomí, že porušení povinnosti řádně přebírat poštu dle tohoto odstavce může mít za následek, že doručení zásilky bude zmařeno a nastanou účinky doručení dle odst. 3 tohoto článku.
- (3) Pro účely této smlouvy se písemnost odeslaná prostřednictvím držitele poštovní licence považuje za doručenu nejpozději třetím pracovním dnem od odeslání (tímto ustanovením není dotčen čl. 10

odst. 4 této smlouvy upravující okamžik doručení písemnosti obsahující odstoupení od smlouvy), písemnost odeslaná e-mailem okamžikem potvrzení o jejím doručení adresátovi a písemnost odeslaná datovou schránkou okamžikem dodáním do datové schránky adresáta.

Čl. 14²

Přílohy

- (1) Příloha č. 1: Doplněná technická specifikace
- (2) Příloha č. 2: Jednotkové ceny pozáručního servisu
- (3) Příloha č. 3: Doklad o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou třetí osobě
- (4) Příloha č. 4: Doklad osvědčující způsobilost k servisu zdravotnických prostředků (Výpis z registru zdravotnických prostředků o registraci osoby provádějící distribuci a servis obecných zdravotnických prostředků tvořících předmět VZ či jiný doklad, ze kterého bude zřejmá registrace této osoby na SÚKL)

V případě rozporu mají ustanovení této smlouvy přednost před přílohami.

Čl. 15

Závěrečná ustanovení

- (1) Smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu poslední ze smluvních stran a účinnosti ihned po uplynutí záruční doby dle kupní smlouvy v souvislosti s níž se tato smlouva uzavírá.
- (2) Smluvní strany souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu založeného touto smlouvou, jakož i se zveřejněním celé této smlouvy. S ohledem na skutečnost, že právo zaslat smlouvu k uveřejnění do registru smluv náleží dle zákona o registru smluv oběma smluvním stranám, dohodly se smluvní strany za účelem vyloučení případného duplicitního zaslání k uveřejnění do registru smluv na tom, že tuto smlouvu zasílá k uveřejnění do registru smluv objednatel. Objednatel bude ve vztahu k této smlouvě plnit též ostatní povinnosti vyplývající pro něj ze zákona o registru smluv.
- (3) Veškeré změny, jež mají vliv na plnění závazků z této smlouvy (zejména změna obchodní firmy, sídla, statutárních orgánů oprávněných jménem společnosti jednat, odpovědných zástupců, přihlášení či odhlášení DPH, pověřeného pracovníka, místa dodávky, bankovního spojení apod.), budou oznámeny písemným doporučeným dopisem druhé smluvní straně nejpozději do 5 pracovních dnů ode dne, kdy ke změně došlo.
- (4) Tato smlouva představuje úplnou dohodu smluvních stran ohledně předmětu plnění a nahrazuje veškeré předchozí dohody, smlouvy a jiná ujednání učiněná ve vztahu k tomuto předmětu plnění smluvními stranami v minulosti, ať již v písemné, ústní či jiné formě.
- (5) Smluvní strany stanoví, že pokud je smlouva uzavřena na základě zadávacího řízení, výběrového řízení veřejné zakázky malého rozsahu či obchodní veřejné soutěže, budou vykládat tuto smlouvu s ohledem na jednání stran v řízení, na základě kterého byla smlouva uzavřena, zejména s ohledem na obsah nabídky poskytovatele jako dodavatele, zadávací podmínky a odpovědi na případné žádosti o vysvětlení zadávací dokumentace.
- (6) Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly, a shledaly, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažení svým jednáním sledovaly, a proto ji níže, prosty omylu, lsti a tísně, jako správnou podepisují.

² Účastník příp. připojí jako další přílohu plnou moc, pokud smlouvu za prodávajícího podepisuje osoba na základě plné moci.

- (7) Smluvní strany na závěr této smlouvy výslovně prohlašují, že jim nejsou známy žádné okolnosti bránící v uzavření této smlouvy.
- (8) Použití obecných obchodních zvyklostí a zvyklostí zachovávaných v odvětvích, ve kterých smluvní strany podnikají, na závazky založené touto smlouvou se vylučuje. Smluvní strany si rovněž potvrzují, že si nejsou vědomy žádných dosud mezi nimi zavedených obchodních zvyklostí či praxe.
- (9) Smlouva je vyhotovena v **pěti stejnopisech** stejné právní síly, z nichž objednateli náleží čtyři vyhotovení a poskytovateli náleží jedno vyhotovení.

V Brně dne

V Náchodě dne.....

Poskytovatel:

Objednatel:

.....
NIMOTECH, s.r.o.
JUDr. Gertruda Frydová
prokurista
.....³

.....
Oblastní nemocnice Náchod a.s.
RNDr. Bc. Jan Mach
statutární ředitel

³ Podpisy obou smluvních stran musejí být na jedné listině a nesmí se jednat o samostatnou listinu (listinu obsahující pouze podpisy bez dalšího textu smlouvy).

Tabulka plnění minimálních požadavků

Název VZ:	Vyšetřovací a operační svítidla pro Oblastní nemocnici Náchod				
Stavba:	Oblastní nemocnice Náchod – I. etapa modernizace a dostavby				
Název firmy:	NIMOTECH, s.r.o.	IČO: 18825605	DIČ: CZ18825605	Datum:	

Pol. č.	Ozn.	Název položky	Množství [ks]	Splněn požadavek? ANO/NE	Upřesnění splnění požadavku
1	T-2102	Svítidlo vyšetřovací, pojízdné	8	ANO	Mach LED 150, pojízdné
		svítidlo umístěné na pojízdném podstavci – 1 rameno		ANO	
		intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m 100 000 lx		ANO	110 000 lx
		průměr světelného pole cca 170 mm		ANO	190 mm
		nastavitelná intenzita osvětlení v rozmezí min. 30–100 % – LED indikace stupně osvětlení		ANO	50 - 100 %
		pracovní rozsah osvětlení alespoň 900 – 1600 mm		ANO	700 - 1400 mm
		rozsah teploty chromatičnosti: minimálně 4 300 K		ANO	4 300 K
		homogenní světelné pole		ANO	
		index podání barev Ra min. 95		ANO	95
		maximální redukce stínů, včetně stínů barevných		ANO	
		ovládání svítidla na závěsu/korpusu svítidla		ANO	
		výškově stavitelné, možnost naklánění a otáčení – ramena otočná o 360°		ANO	
		2 resterilizovatelné rukojeti ke každému svítidlu		ANO	

snadné čištění a dezinfekce svítidel běžnými dezinfekčními prostředky – uzavřený korpus svítidla s hladkým povrchem – krycí sklo odolné proti poškrábání		ANO	
životnost světelného zdroje alespoň 40 000 h		ANO	≥ 60 000 h
elektrická bezpečnost podle IEC 601-1		ANO	
napájení 230 V / 50 Hz		ANO	
délka napájecího kabelu min 4 m		ANO	4,60 m
nízká hmotnost svítidla do – max. 10 kg		ANO	4,50 kg
Požadavky na instalaci:			
na vlastní náklady: provedení kontroly stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků ve stávajících prostorech		ANO	
všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace. Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce		ANO	

Pol. č.	Ozn.	Název položky	Množství [ks]	Splněn požadavek? ANO/NE	Upřesnění splnění požadavku
2	TP-2104	Svítidlo vyšetřovací, stropní	16	ANO	Mach LED 150, stropní
		svítidlo umístěné na stropním závěsu – 1 rameno		ANO	
		intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m 100 000 lx		ANO	110 000 lx
		průměr světelného pole cca 170 mm		ANO	190 mm
		nastavitelná intenzita osvětlení v rozmezí min. 30–100% – LED indikace stupně osvětlení		ANO	50 - 100 %
		pracovní rozsah osvětlení alespoň 900 – 1600 mm		ANO	700 - 1400 mm
		rozsah teploty chromatičnosti: minimálně 4 300 K		ANO	4 300 K
		homogenní světelné pole		ANO	
		index podání barev Ra min. 95		ANO	95

	maximální redukce stínů, včetně stínů barevných		ANO	
	ovládání svítidla na závěsu/korpusu svítidla		ANO	
	výškově stavitelné, možnost naklánění a otáčení – ramena otočná o 360°		ANO	
	2 resterilizovatelné rukojeti ke každému svítidlu		ANO	
	snadné čištění a dezinfekce svítidel běžnými dezinfekčními prostředky – uzavřený korpus svítidla s hladkým povrchem – krycí sklo odolné proti poškrábání		ANO	
	životnost světelného zdroje alespoň 40 000 h		ANO	≥ 60 000 h
	elektrická bezpečnost podle IEC 601-1		ANO	
	napájení 230 V / 50 Hz		ANO	
	nízká hmotnost svítidla do – max. 10 kg		ANO	4,50 kg
	Požadavky na instalaci:			
	na vlastní náklady: provedení kontroly stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků ve stávajících prostorech		ANO	
	všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace. Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce		ANO	

Pol. č.	Ozn.	Název položky	Množství [ks]	Splněn požadavek? ANO/NE	Upřesnění splnění požadavku
3	TP-2105	Svítidlo operační, 1-zdrojové, LED-diodové, stropní	2	ANO	Mach LED 5 MC, 1-zdrojové, stropní
		1 osvětlovací těleso (LED-diodový zdroj světla) na stropním závěsu		ANO	
		intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m min 160 000 lx		ANO	160 000 lx
		regulace minimálně v rozsahu 50–100 % a minimálně v 8 krocích		ANO	50 - 100 % v pěti krocích
		průměr osvětleného pole, rozsah alespoň 250–300 mm, nebo větší, zahrnující tyto hodnoty		ANO	200 - 320 mm
		hloubka osvitu 1 m		ANO	1 500 mm

	plynulé nastavení průměru osvětleného pole, případně krokové nastavení, s dostatečným počtem kroků pro jemné nastavení, variabilní nastavení geometrie osvětleného pole		ANO	
	nastavení pracovního rozsahu bez nutnosti následného ostření při změně polohy svítidla		ANO	
	bez mechanických prvků v tělese svítidla, které mají za úkol regulovat intenzitu osvětlení, průměr operačního osvětleného pole nebo jakékoli další světelné vlastnosti		ANO	
	chromatičnost min. 4 400 K		ANO	
	nastavitelná chromatičnost - dostupnost výše uvedeného minima a možnost regulovat rozsah teploty za zachování chladného světla		ANO	3750, 4000, 4250, 4500, 4750 K
	index podání barev (CRI) min. 95		ANO	96
	index podání červené barvy min 96		ANO	96
	homogenní osvětlení operačního pole bez barevných stínů - mísení světla přímo v optických segmentech svítidla, ne v operačním poli		ANO	
	bezestinné osvětlení operačního pole		ANO	
	endoskopický mód pro osvětlení na pozadí s regulací intenzity minimálně v rozmezí 100 do 400 lx a 4 krocích		ANO	5% regulovatelný v pěti krocích
	minimální tepelné vyzařování		ANO	
	životnost světelných zdrojů minimálně 60 000 provozních hodin a 10 let provozu		ANO	60 000 h
	multifunkční ovládání svítidla na závěsu svítidla i na stěně se současným ovládáním integrovaným do sterilní rukojeti		ANO	
	nástěnné ovládání a ovládání na svítidle pomocí dotykového displeje nebo panelu s tlačítky s LED diodovými kontrolkami		ANO	
	možnost nastavení individuálních parametrů svítidel a jejich uložení do paměti pro pozdější rychlé nastavení dle typu výkonu anebo požadavku konkrétního operátora		ANO	zadavatel tuto funkci nevyžaduje
	komunikační rozhraní v českém jazyce		ANO	
	snadné polohování za pomoci flexibilního a plně kardanového zavěšení, nízká hmotnost svítidla		ANO	20,5 kg

	výškově stavitelné, možnost naklánění a otáčení ve všech směrech prostřednictvím nesterilních i sterilních prvků na tělese svítidla		ANO	
	možnost otáčení svítidel v rozsahu 360° – zcela bez dorazové provedení		ANO	
	ke každému svítidlu 4 resterilizovatelné rukojeti		ANO	
	snadné čištění a dezinfekce svítidel		ANO	
	kompatibilita s laminárním prouděním a malé prostorové nároky svítidla		ANO	
	použité materiály		ANO	
	maximálně odolné vůči běžně používaným čistícím a dezinfekčním prostředkům		ANO	
	odolné proti poškrábání a prasknutí		ANO	
	skleněný dolní kryt optických segmentů a LED zdrojů		ANO	
	dostatečný stupeň krytí (IP- -X) proti kapalinám, vč. dezinfekčních přípravků, odpovídající běžnému užití na operačních sálech a standardní údržbě svítidel		ANO	IP 52
	minimální úbytek svítivosti za celou životnost operačních světel pro bezpečné užívání přístroje		ANO	
	elektrická bezpečnost podle EN 60-601-1/VDE 0750 T-1 a IEC 60601-2-41		ANO	
	napájení 230 V / 50 Hz		ANO	
	příprava pro HD kameru nebo bezdrátovou HD kameru		ANO	
	Požadavky na instalaci:			
	možnost instalace svítidla do místností s nízkými světly výškami – konstrukční řešení od výrobce prostřednictvím speciálně navrženého systému ramen		ANO	
	na vlastní náklady: provedení kontroly stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků ve stávajících prostorech		ANO	
	Instalace bude provedena s maximální možnou šetrností a s využitím stávajících kotevních a připojovacích prvků.		ANO	
	Související celky, jako například povrchy a podhledy, budou po instalaci uvedeny do původního stavu.		ANO	
	V souvislosti s instalací nového zařízení není plánována jakákoli stavební a stavebně instalační činnost ze strany zadavatele. Na základě toho požaduje zadavatel maximální kompatibilitu se stávajícími připojovacími parametry		ANO	

	(kotevními elementy, mezistropními konstrukcemi, stropními tubusy, elektroinstalací, atd.)			
	všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace. Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce		ANO	

				Splněn požadavek? ANO/NE	Upřesnění splnění požadavku
Pol. č.	Ozn.	Název položky	Množství [ks]		
4	TP-2107	Svítilno operační, 2-zdrojové, LED-diodové, stropní, se dvěma rameny	1	ANO	Mach LED 5 MC, 2-zdrojové, stropní
		2 osvětlovací tělesa (LED-diodové zdroje světla) na jednom stropním závěsu		ANO	
		intenzita osvětlení ve vzdálenosti 1 m min 160 000 lx		ANO	160 000 lx
		regulace minimálně v rozsahu 50–100 % a minimálně v 8 krocích		ANO	50 - 100 % v pěti krocích
		průměr osvětleného pole, rozsah alespoň 250–300 mm, nebo větší, zahrnující tyto hodnoty		ANO	200 - 320 mm
		hloubka osvětlení 1 m		ANO	1 500 mm
		plynulé nastavení průměru osvětleného pole, případně krokové nastavení, s dostatečným počtem kroků pro jemné nastavení, variabilní nastavení geometrie osvětleného pole		ANO	
		nastavení pracovního rozsahu bez nutnosti následného ostření při změně polohy svítidla		ANO	
		bez mechanických prvků v tělese svítidla, které mají za úkol regulovat intenzitu osvětlení, průměr operačního osvětleného pole nebo jakékoli další světelné vlastnosti		ANO	
		chromatičnost min. 4 400 K		ANO	
		nastavitelná chromatičnost - dostupnost výše uvedeného minima a možnost regulovat rozsah teploty za zachování chladného světla		ANO	3750, 4000, 4250, 4500, 4750 K
		index podání barev (CRI) min. 95		ANO	96

	index podání červené barvy min 96		ANO	96
	homogenní osvětlení operačního pole bez barevných stínů - mísení světla přímo v optických segmentech svítidla, ne v operačním poli		ANO	
	bezestinné osvětlení operačního pole		ANO	
	endoskopický mód pro osvětlení na pozadí s regulací intenzity minimálně v rozmezí 100 do 400 LUX a 4 krocích		ANO	5% regulovatelný v pěti krocích
	minimální tepelné vyzařování		ANO	
	životnost světelných zdrojů minimálně 60 000 provozních hodin a 10 let provozu		ANO	60 000 h
	multifunkční ovládání svítidla na závěsu svítidla i na stěně se současným ovládáním integrovaným do sterilní rukojeti		ANO	
	nástěnné ovládání a ovládání na svítidle pomocí dotykového displeje nebo panelu s tlačítky s LED diodovými kontrolkami		ANO	
	možnost nastavení individuálních parametrů svítidel a jejich uložení do paměti pro pozdější rychlé nastavení dle typu výkonu anebo požadavku konkrétního operátora		ANO	zadavatel tuto funkci nevyžaduje
	komunikační rozhraní v českém jazyce		ANO	
	snadné polohování za pomoci flexibilního a plně kardanového zavěšení, nízká hmotnost svítidla		ANO	20,5 kg
	výškově stavitelné, možnost naklánění a otáčení ve všech směrech prostřednictvím nesterilních i sterilních prvků na tělese svítidla		ANO	
	možnost otáčení svítidel v rozsahu 360° – zcela bez dorazové provedení		ANO	
	ke každému svítidlu 4 resterilizovatelné rukojeti		ANO	
	snadné čištění a dezinfekce svítidel		ANO	
	kompatibilita s laminárním prouděním a malé prostorové nároky svítidla		ANO	
	použité materiály: – maximálně odolné vůči běžně používaným čistícím a dezinfekčním prostředkům – odolné proti poškrábání a prasknutí – skleněný dolní kryt optických segmentů a LED zdrojů		ANO	
	dostatečný stupeň krytí (IP- -X) proti kapalinám, vč. dezinfekčních přípravků, odpovídající běžnému užití na operačních sálech a standardní údržbě svítidel		ANO	IP 52

	minimální úbytek svítivosti za celou životnost operačních světel pro bezpečné užívání přístroje		ANO	
	elektrická bezpečnost podle EN 60-601-1/VDE 0750 T-1 a IEC 60601-2-41		ANO	
	napájení 230 V / 50 Hz		ANO	
	příprava pro HD kameru nebo bezdrátovou HD kameru		ANO	
	Požadavky na instalaci:			
	možnost instalace svítidla do místností s nízkými světly výškami – konstrukční řešení od výrobce prostřednictvím speciálně navrženého systému ramen		ANO	
	na vlastní náklady: provedení kontroly stavební připravenosti, elektro-přívodů a kotevních prvků ve stávajících prostorech		ANO	
	Instalace bude provedena s maximální možnou šetrností a s využitím stávajících kotevních a připojovacích prvků.		ANO	
	Související celky, jako například povrchy a podhledy, budou po instalaci uvedeny do původního stavu.		ANO	
	V souvislosti s instalací nového zařízení není plánována jakákoli stavební a stavebně instalační činnost ze strany zadavatele. Na základě toho požaduje zadavatel maximální kompatibilitu se stávajícími připojovacími parametry (kotevními elementy, mezistropními konstrukcemi, stropními tubusy, elektroinstalací, atd.)		ANO	
	Všechna nově instalovaná zařízení budou opatřena příslušnými revizními zprávami a obvyklou dokumentací, která odpovídá zákonným normám v době instalace. Zejména pak prohlášením o shodě, certifikátem označení CE, certifikátem systému řízení jakosti dle norem ISO a návodem k obsluze v českém jazyce.		ANO	

Příloha č. 2 smlouvy: **Jednotkové ceny pozáručního servisu v položkovém členění**

Název zdravotnického prostředku nebo laboratorní techniky:

Svítlidlo vyšetřovací pojízdné ⁱ	Model: Mach LED 150
Svítlidlo vyšetřovací stropní	Model: Mach LED 150
Svítlidlo operační stropní	Model: Mach LED 5MC
Svítlidlo operační 2-ramenné	Model: Mach LED 5MC / LED 5MC

Ceny za servisní práce v pozáruční době

Servisní služba	Četnost	Kč bez DPH
Roční náklady na pravidelnou bezpečnostní technickou kontrolu za předmět plnění (včetně materiálu a dopravy)	<i>1x za 2 roky</i>	28 448,00 Kč
Cena hodiny servisní práce (sazba za 1 hodinu práce pracovníka) <i>*pokud bude práce fakturována výkonovým ceníkem, bude tento ceník přílohou smlouvy</i>	<i>0,01 Kč za 1 hod.</i>	0,01 Kč
Cena za dopravu do sídla objednatele a zpět včetně promeškaného času (cena jedné dopravy od poskytovatele do sídla objednatele a zpět v případě požadovaného servisu nebo pozáruční opravy)	<i>0,01 Kč za 1km</i>	28,00 Kč

ⁱ Použije se tolikrát, kolik je modelů dodávaných zdravotnických prostředků

Allianz pojišťovna, a. s.

generální ředitelství

Ke Štvanici 656/3

186 00 Praha 8

Pojistná smlouva č. / Insurance Policy No.

503 537 193

Pojistník / Insurance Policy Holder: NIMOTECH spol. s.r.o. IČ: 18825605

Sídlo/Locality of a Firm: Šumavská 416/15, Brno 60200

Pojištěný/ Insured: NIMOTECH spol. s.r.o. IČ: 18825605

Sídlo/Locality of a Firm: Šumavská 416/15, Brno 60200

CERTIFIKÁT POJIŠTĚNÍ

Potvrzení o platnosti pojistné smlouvy

Pojistné období: 1 rok s automatickou prolongací, pokud není vypovězeno min. 6 týdnů před prolongací

Datum následující prolongace: 12.11.2020

Pojistné je zapláceno do: 12.11.2020

Pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou provozní činností vč. odpovědnosti za škodu způsobenou vadou výrobku je sjednáno:

s limitem pojistného plnění z jedné pojistné události ve výši **20.000.000,- Kč**

s ročním limitem pojistného plnění **40.000.000,- Kč**

v rozsahu sjednaném v pojistné smlouvě a dle Všeobecných pojistných podmínek pro pojištění podnikatelů (VPP-P 1/15) a Zvláštních pojistných podmínek pro pojištění podnikatelů (ZPP-P 1/15)

Potvrzujeme, že výše uvedená pojistná smlouva je k 30/1/20 v platnosti.

INSURANCE CERTIFICATE

Confirmation of Validity of the Insurance Policy

Period Of Insurance: early – automatic renewal if will be not cancelled 6 weeks before date of renewal

Next Renewal Date: 12.11.2020

The premium was paid to date: 12.11.2020

The Policy Value of Liability Insurance incl. Liability for Damage Caused by Product Defect:

Per Occurrence Limit: **20.000.000,- CZK.**

Annual Aggregate Limit: **40.000.000,- CZK**

Insurance Coverage of Liability Insurance agreed in contract, General Insurance Terms and Condition (VPP-P 1/15) Special Insurance Terms and Condition (ZPP-P 1/15)

We herewith confirm, that the above mentioned Insurance Policy is to 30/01/20 valid.

S pozdravem,

Best regards,

Andrea remiášová MFO
RŘ Brno

30.1.2020



ADRESÁTNIMOTECH, s.r.o.
Gertruda Frydová**ADRESA**Šumavská 416/15
Brno-Ponava
602 00

VÝPIS Z REGISTRU ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ

Státní ústav pro kontrolu léčiv, se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako správní orgán příslušný na základě § 9 písm. b) a písm. c) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), eviduje v Registru zdravotnických prostředků ke dni 01.06.2020 následující údaje:

Registrační číslo	001046
IČ	18825605
Název	NIMOTECH, s.r.o.
Sídlo	Šumavská 416
Kontaktní osoba	Gertruda Frydová , nimotech@nimotech.cz , +420549246688

Seznam činností:

- dovozce obecných zdravotnických prostředků
 - Zdravotnické prostředky:
 - 00092486, Diagnostický ultrazvukový systém HS70A
 - 00265631, Diagnostický ultrazvukový systém HS60
 - 00265658, Diagnostický ultrazvukový systém HS50
 - 00303650, ultrazvukový snímač CA1-7AD
 - 00303685, ultrazvukový snímač CA2-9AD
 - 00303693, ultrazvukový snímač CF4-9
 - 00303706, ultrazvukový snímač LA3-14AD
 - 00303992, ultrazvukový snímač LA3-16A
 - 00304004, ultrazvukový snímač V5-9
 - 00304012, ultrazvukový snímač CV1-8AD
 - 00304071, ultrazvukový snímač PE2-4
 - 00304098, ultrazvukový snímač PA3-8B
 - 00304100, ultrazvukový snímač DP2B
 - 00304119, ultrazvukový snímač CW6.0
 - 00304127, ultrazvukový snímač LA2-9A
 - 00304143, ultrazvukový snímač LA3-16AI
 - 00304151, ultrazvukový snímač LA4-18BD
 - 00304178, ultrazvukový snímač EA2-11B
 - 00304186, ultrazvukový snímač PA1-5A
 - 00352196, MEGA 2000 Reusable Patient Return Electrode

- 00352217, Universal Mega Soft Reusable Patient Return Electrode
- 00352153, E-Z Clean electrode
- 00448964, E-Z Clean needle electrode, 2.75", modified, sterile
- 00434562, ZIP-Pen with E-Z Clean electrode 2.5", 10ft tube and holster, sterile
- 00362247, MegaPower Electrosurgical Generator
- 00439806, Soprano XLi diode handpiece
- 00449908, ultrazvukový snímač VN4-8
- 00449852, ultrazvukový snímač CA2-8AD
- 00448972, E-Z Clean needle electrode, 6", modified, sterile
- 00458572, Mega Soft Pediatric Reusable Patient Return Electrode
- 00434482, E-Z Clean blade electrode, 6.5", modified, sterile
- 00452007, Histofreezer Portable Cryosurgical System
- 00458599, E-Z Clean blade electrode, 2.5", modified, nose cone, sterile
- 00452023, Histofreezer - 2mm Applicators (10)
- 00434511, E-Z Pen, rocker switch, 15' cord, reusable, non-sterile
- 00449924, ultrazvukový snímač PN2-4
- 00449916, ultrazvukový snímač EVN4-9
- 00434546, Pencil, button switch
- 00449836, Diagnostický ultrazvukový systém HS40
- 00496106, E-Z Clean 2 1/2" Blade Electrode
- 00534723, E-Z Clean 4" Needle Electrode
- 00534686, Diagnostický ultrazvukový systém RS85
- 00585811, Diagnostický ultrazvukový systém WS80A
- 00598049, Diagnostický ultrazvukový systém EKO7
- 00585854, Diagnostický ultrazvukový systém R7
- 00585694, Diagnostický ultrazvukový systém H60
- 00597783, Diagnostický ultrazvukový systém R3
- 00597740, Diagnostický ultrazvukový systém HM70
- 00597759, Diagnostický ultrazvukový systém A30
- 00597775, Diagnostický ultrazvukový systém PT60A
- 00610167, ultrazvukový snímač P2-4BA
- 00611119, ultrazvukový snímač C2-6IC
- 00609924, ultrazvukový snímač PM1-6A
- 00610239, ultrazvukový snímač MMPT3-7
- 00612728, ultrazvukový snímač L5-13
- 00612453, ultrazvukový snímač CN4-9
- 00605931, Diagnostický ultrazvukový systém X8
- 00610562, ultrazvukový snímač CA1-7A
- 00610706, ultrazvukový snímač CV1-8A
- 00612744, ultrazvukový snímač L4-7
- 00610132, ultrazvukový snímač P3-8
- 00612584, ultrazvukový snímač LA4-18B
- 00611661, ultrazvukový snímač EC4-9
- 00605819, Diagnostický ultrazvukový systém RS80A
- 00610191, ultrazvukový snímač P1-4
- 00611258, ultrazvukový snímač 3DC2-6
- 00611565, ultrazvukový snímač VR5-9
- 00612779, ultrazvukový snímač LS6-15
- 00606010, Diagnostický ultrazvukový systém A35
- 00610263, ultrazvukový snímač L5-12/60

- 00610650, ultrazvukový snímač CA3-10A
- 00611047, ultrazvukový snímač CA2-9A
- 00612322, ultrazvukový snímač V4-8
- 00605851, Diagnostický ultrazvukový systém Accuvix XG
- 00609844, ultrazvukový snímač LN5-12/40
- 00611135, ultrazvukový snímač C1-4EC
- 00605915, Diagnostický ultrazvukový systém X6
- 00611530, ultrazvukový snímač EV3-10B
- 00605966, Diagnostický ultrazvukový systém MySono U6
- 00609721, ultrazvukový snímač LN5-12
- 00611485, ultrazvukový snímač CF2-8
- 00612509, ultrazvukový snímač L3-12A
- 00609764, ultrazvukový snímač L5-12/50
- 00610634, ultrazvukový snímač CA2-8A
- 00611127, ultrazvukový snímač V2-6
- 00605982, Diagnostický ultrazvukový systém R5
- 00611602, ultrazvukový snímač ER4-9/10ED
- 00611207, ultrazvukový snímač C2-8
- 00611645, ultrazvukový snímač EV4-9/10ED
- 00612656, ultrazvukový snímač L7-16
- 00612816, ultrazvukový snímač L5-13/50
- 00611389, ultrazvukový snímač C2-4/20
- 00610175, ultrazvukový snímač P3-8CA
- 00610028, ultrazvukový snímač PA4-12B
- 00611290, ultrazvukový snímač C2-5
- 00612613, ultrazvukový snímač LM4-15B
- 00611346, ultrazvukový snímač CN2-8
- 00734661, Diagnostický ultrazvukový systém HS30
- 00304039, ultrazvukový snímač ER4-9
- 00612429, ultrazvukový snímač ER4-9
- 00753651, LigaSure V Sealer Divider Instrument, Single use
- 00753846, E-Z Clean 5" Ball Electrode
- 00609502, ultrazvukový snímač LA3-14A
- 00609529, ultrazvukový snímač L3-8
- 00609588, ultrazvukový snímač LF5-13
- 00803065, Diagnostický ultrazvukový systém HERA W10
- 00850734, E-Z Clean Precision 4,0
- 00850742, E-Z clean Precision 2,75
- 00855703, Mega 2000 Soft
- 00858912, Diagnostický ultrazvukový systém HERA W9
- 00878948, Diagnostický ultrazvukový systém RS80 EVO
- distributor obecných zdravotnických prostředků
 - Zdravotnické prostředky:
 - 00184882, 36 kHz Curved Extended PrecisionTip™ reusable
 - 00184911, 36 kHz Curved Extended MicroTip reusable
 - 00184946, 36 kHz Curved Extended Standard Tip reusable
 - 00184997, 23 kHz Laparoscopic Tip reusable
 - 00185199, 23 kHz MicroTip and Flue
 - 00185244, 36 kHz PrecisionTip and Flue
 - 00185260, 36 kHz Curved Extended PrecisionTip and Flue

- 00185295, 36 kHz MicroTip and Flue
- 00185308, 36 kHz Straight Extended MicroTip and Flue
- 00185332, 36 kHz Curved Extended MicroTip and Flue
- 00185340, 36 kHz Standard Tip and Flue
- 00185367, 36 kHz Curved Extended Standard Tip and Flue
- 00185471, 36 kHz MicroTip Plus and Flue
- 00185519, 36 kHz SaberTip and Flue
- 00185527, 36 kHz ShearTip and Flue
- 00185543, 23 kHz Standard Tip and Flue
- 00217138, CUSA Dissectron Micro Fingertip Cannula
- 00217154, CUSA Dissectron Penstyle Cannula
- 00217170, CUSA Dissectron Neuro FingerTip Cannula
- 00217189, CUSA Dissectron FingerTip ENT Cannula
- 00282968, EXcel+ Console 220V AC with Footswitch
- 00282976, EXcel 23kHz Straight Handpiece
- 00282984, EXcel 23kHz Angled Handpiece
- 00283004, EXcel 36kHz Straight Handpiece
- 00283020, Excel Footswitch
- 00283039, Excel 23kHz Tubing
- 00283047, Excel 36kHz Tubing
- 00283098, INTEGRA® DISSECTRON CONSOLE
- 00283100, INTEGRA® DISSECTRON FOOTSWITCH
- 00283119, FINGERTIP STRAIGHT HANDPIECE
- 00283127, FINGERTIP CURVED HANDPIECE
- 00283135, PENSTYLE HANDPIECE
- 00283151, Dissectron Tubing Kits
- 00323053, Bipolar tubal coagulation forceps electrode
- 00352022, Reusable surgical pencil with push button
- 00351580, HF-Generator HF-800B, 80W
- 00351695, Grounding pad for high frequency surgical equipment
- 00351601, Single foot switch (monopolar) for HF-800B
- 00351898, Disposable Hand Switching Pencil
- 00436760, HF-forceps
- 00449932, Fetal monitor
- 00439769, HF-handles (controllable)
- 00447873, Valleylab™ Rocker Switch Pencil Reusable
- 00439777, HF-cables
- 00447881, Valleylab™ Argon Handset
- 00448358, LigaSure Atlas™ Tissue Fusion Laparoscopic Instrument
- 00495867, Wire loop electrode; Ø 5 mm
- 00514167, Spatula electrode; 20 x 2.5 mm
- 00495859, Neutral electrode cable, reusable/Valleylab/Conmed/Bowa; 3m
- 00514319, Valleylab ProRe return electrode
- 00479189, EXCEL 36kHz CEM Nosecone
- 00495920, Pencil evoline; 4 mm; Berchtold / Integra; 5m
- 00479197, REM POLYHESIVE II CORDLESS
- 00514263, Bi. forceps 160 mm; 0.5 x 8 mm; ang.; green; SiTec
- 00479162, Bipolar forceps 220 mm; 2.0 x 8 mm
- 00495891, Pencil without buttons; for 4 mm shaft; 4 mm plug for intern. models; cable 5.0 m

- 00496114, Atlas Short 10mm
- 00496042, Bipolar forceps cable f. int. models 2 pol; 3.0 m
- 00514298, HF cable 2 mm cable for resectoscope/ Martin; 5m
- 00514335, 9.5CM ELECTRODE TUNGSTEN LOOP X1
- 00495875, Ball electrode; Ø 2.5
- 00479154, HF-pencil, cable REGER, 3m
- 00479218, RET ELECT CLAMP / CORD X1
- 00495998, Bi. forceps 195 mm; 1.0 x 8 mm; ang.; green; SiTec
- 00495904, Forceps cable for int. models 2 pol - 5.0 m
- 00514300, HF cable 4 mm socket/ Martin; 5m
- 00475276, KENTAMED RF100 - 4 MHz
- 00495955, Bi. forceps 165 mm; 1.0 x 6 mm; bay.
- 00479170, Bipolar forceps 220 mm; 1.0 x 6 mm; bay.; bent; green; SiTec
- 00467997, LigaSure™ Dolphin Tip Open Sealer/Divider
- 00495824, KENTAMED 1E
- 00495840, Reusable neutral electrode 260x150 mm; 0,5 m
- 00514239, HF cable bipolar Gimmi/Berchtold/Integra - Storz new; 3m
- 00534758, HF cable Olympus 3 mm socket; 4mm pin; 3m
- 00534731, KENTAMED hARTT-200
- 00729192, TURis loop electrode, compatible to Olympus, steril
- 00729168, Forcep cable for Erbe ICC/ACC - 5m
- 00729184, Bi. Pinzette 180 mm; 1,0 x 8 mm
- 00729133, Neutral electrode cable Erbe / Martin, 5.0 m, 1 pc.
- 00729205, Reusable surgical pencil with push button, 4m
- 00459866, HF-electrodes monopolar
- 00436787, HF-electrodes monopolar
- 00753862, Bi. forceps 160 mm; 1.0 x 8 mm; green; SiTec
- 00754507, Ball electrode; Ø 2 mm
- 00754531, Wire loop electrode; 10 x 10 mm
- 00753694, Forceps cable for Berchtold / Integra- 3.0 m
- 00753707, Bi. forceps 110 mm; 0.5 x 6 mm; green; SiTec
- 00753790, Reusable neutral electrode 260x150 mm; 0,5 m; Erbe
- 00754582, Spatula electrode; 20x2,5mm
- 00754566, Wire loop electrode
- 00753766, Bi. forceps 160 mm; 2.0 x 8 mm; green; SiTec
- 00754523, Ball electrode; Ø 4 mm
- 00753723, Bi. forceps 180 mm; 2.0 x 8 mm; bay.; green; SiTec
- 00753889, Ball electrode; Ø 2 mm
- 00754603, E-Z Clean 2" MEGAFine Needle Electrode
- 00754574, Bi. forceps 240 mm; 1,0 x 6 mm; baj.; green; SiTec
- 00729141, Forcep cable for US-models 2 pol - 3,0 m
- 00585969, 2 8CM BLADE ELECTRODE X150
- 00841096, Lancet electrode; 25 x 2.4mm
- 00841141, Wire loop electrode; Ø 8 mm
- 00841176, Ball electrode; Ø 1.7 mm
- 00841571, Ball electrode; Ø 3 mm
- 00841598, Wire loop electrode; Ø 8 x 0.2 mm; flexible tungsten
- 00841619, Knife electrode; 25 x 3.3 mm
- 00841600, Bi. forceps 195 mm; 2.0 x 8 mm; green; SiTec
- 00841088, Bi. forceps 180 mm; 1.0 x 8 mm;

- 00857995, Bi. forceps 160 mm; 1.0 x 8 mm;
 - osoba provádějící servis obecných zdravotnických prostředků
- Výrobce: **Samsung Medison CO., LTD. 42, Teheran-ro 108-gil, Gangnam-gu Seoul Korea**
- Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Samsung Medison - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_VO_2016_general	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_HM_2016 - autorizace od výrobce - školitel	autorizace od výrobce pro osobu, která vydala doklad o školení odborné údržby a oprav
Další - specifikujte	SamsungMedison_JM_2017_servis_general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_MHY_2017_servis_general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_SE_2017_servis_general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_VS_2017_servis_general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	SamsungMedison_ZM_2017_servis_general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Kopie dokladu o školení odborné údržby	Samsung Medison -osvědčení - servis MH_en-cz	
Další - specifikujte	Samsung Medison - osvědčení - servis JM en-cz	osvědčení výrobce o oprávněnosti provádět servis - JM

Výrobce: **Dr. Mach GmbH & Co. KG**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Dr.Mach - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	certifikát - Dr. Mach (JM,SE,PL,VO,MHy)	doklad od výrobce - školení (odborná údržba a opravy)

Výrobce: **Megadyne Medical Products Inc., 11506 South State Street, Draper, Utah 84020 USA**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Megadyne - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **Integra LifeSciences (Ireland) Ltd, IDA Business & Technology Park, Sragh, Tullamore, Co Offaly , Ireland**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Integra - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **WISAP Medical Technology GmbH**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Wisap - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **Monica Healthcare Limited, Biocity, Pennyfoot Street, Nottingham, NG1 1GF, UK**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Monica - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **Bionet Co., Ltd., 1101 11F, E&C Venture Dream Tower 3 38-21, Digital-Ro 31-Gil, Guro-Gu, Seoul 152-719, Republic of Korea**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Bionet - Declaration - service+sales	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	Bionet VO 2016 - servis general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	Bionet ZM 2016 servis general	doklad od autorizované osoby - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	Bionet_PL_2016_autorizace od výrobce-školitel	autorizace od výrobce pro osobu, která vydala doklad o školení odborné údržby a oprav

Výrobce: **Medi.com sp. z o.o., ul. Hubska 96/100, lokal 112, 50-502 Wrocław , Polsko**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Medi.com - Delaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **Alma Lasers, Ltd., 14 Halamish Street, Caesarea Industrial park, P.O.B. 3021 Israel 38900**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	AlmaLasers - Declaration - service	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **MGB Endoskopische Geräte GmbH Berlin, Schwarzschildstr. 6, D -12489 Berlin-Adlershof**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	MGB - Declaration - service + sales	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)

Výrobce: **VALLEYLAB, A division of Tyco Healthcare Group LP**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Valleylab_JM_1995_CUSA200_Force2_10-40_GSU	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	Valleylab_JM_1997_NS2000_Force2_10-40AS_FX_2-PCH	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	Valleylab_JM_2003_CUSA-Excel_ForceFX_EZ_2_Argon	doklad od výrobce - servis (odborná údržba + opravy)
Další - specifikujte	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek - Valleylab , 1995)	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek, Valleylab 1995)
Další - specifikujte	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek - Valleylab, 1997)	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek , Valleylab 1997)
Další - specifikujte	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek - Valleylab, 2003)	NIMOTECH - čestné prohlášení (Ing. Marek , Valleylab 2003)
Další - specifikujte	Ing. Marek - čestné prohlášení (Valleylab)	Ing. Marek - čestné prohlášení (Valleylab)

Výrobce: **Aaron Medical, a Bovie Company**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Další - specifikujte	Bovie_Jm_2007_Aaron	doklad od výrobce - školení (odborná údržba a opravy)
Další - specifikujte	NIMOTECH, s.r.o. - čestné prohlášení	čestné prohlášení - NIMOTECH, s.r.o.
Další - specifikujte	Ing. J. Marek - čestné prohlášení	čestné prohlášení - Ing. Marek

Výrobce: **KENTAMED Ltd.**

Přílohy:

Typ přílohy	Název souboru	Popis
Kopie dokladu o školení odborné údržby	Kentamed - JM, SE - servis	