



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

KUPNÍ SMLOUVA č. 29/130/2020

uzavřená dle § 2079 a násl. občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů mezi:

BioVendor – Laboratorní medicína a.s.

se sídlem: Karásek 1767/1, 621 00 Brno – Řečkovice

IČ: 63471507

DIČ: CZ63471507

zapsána v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl B, vložka 3917

bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s., č.ú: 7522952/0800

zastoupená: MVDr. Michalem Kostkou a JUDr. Ing. Matějem Milatou, na základě plné moci
(dále jen „**prodávající**“)

a

Oblastní nemocnice Náchod a.s.

Purkyňova 446, 547 01 Náchod

IČ: 26000202

DIČ: CZ26000202 pro účely DPH: CZ699004900

zapsána v OR vedeném Krajským soudem v Hradci Králové, oddíl B, vložka 2333

zastoupená Ing. Ivanou Urešovou, MBA – statutární ředitelkou

(dále jen „**kupující**“)

Prodávající a kupující jsou dále označeni rovněž jako „**smluvní strana**“ či společně jako „**smluvní strany**“.



Preambule

1. Touto smlouvou je realizován projekt kupujícího reg. č. CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001570 s názvem „Pořízení zdravotnického přístrojového vybavení“ (dále jen „Projekt“), na jehož realizaci požádal kupující o dotaci z Integrovaného regionálního operačního programu, výzva č. 31 „Zvýšení kvality návazné péče“ (dále jen „Dotační program“).
2. Z uvedeného Dotačního programu byla kupujícímu přislíbena podpora v rozsahu 38 083 133,30 Kč bez DPH (dále jen „Dotace“). Část kupní ceny dle této smlouvy, která má být hrazena z Dotace, činí nejvýše 4 241 500,- Kč bez DPH.
3. Podmínky čerpání Dotace upravují Obecná pravidla pro žadatele a příjemce podpory v Integrovaném regionálním operačním programu, aktuálně účinná verze dostupná na www.strukturalni-fondy.cz (dále jen „Dotační pravidla“).
4. Prodávající byl kupujícím výslovně upozorněn na to, že pro čerpání Dotace kupujícím k úhradě části kupní ceny dle této smlouvy je nutné splnit zejména následující povinnosti:
 - dodržet způsob fakturace sjednaný touto smlouvou,
 - dodržet sjednaný termín předání a převzetí zboží.Prodávající bere na vědomí, že nedodržení jakékoli z výše uvedených povinností může ohrozit a/nebo znemožnit čerpání Dotace kupujícím a/nebo kupující bude povinen již poskytnutou Dotaci či její část vrátit a dále zaplatit sankce v podobě úroku z prodlení či jiné sankce, a to i nad rámec části kupní ceny dle této smlouvy hrazené z Dotace.
5. Tato smlouva se uzavírá v souladu se zadávací dokumentací kupujícího, a to na základě výsledku nadlimitní veřejné zakázky na dodávky, veřejné zakázky: „**Vybavení ONN pro návaznou péči – Hmotnostní spektrometr na bázi technologie MALDI – TOF II**“ (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“) a dále v souladu s vlastními Technickými podmínkami zboží, které prodávající vložil do své nabídky v rámci veřejné zakázky, a které tvoří přílohu č. 1 této smlouvy a Technickými podmínkami zadavatele, které prodávající vložil do své nabídky v rámci veřejné zakázky, a které tvoří přílohu č. 2 této smlouvy.
6. Prodávající prohlašuje, že je přímo či prostřednictvím svých poddodavatelů držitelem všech potřebných oprávnění a povolení k realizaci předmětu veřejné zakázky a že disponuje vybavením, zkušenostmi a schopnostmi potřebnými k včasné a řádné realizaci předmětu této smlouvy.
7. Prodávající dále prohlašuje, že před podáním nabídky na plnění veřejné zakázky realizované touto smlouvou prověřil, že předložené podklady týkající se předmětu smlouvy nemají zjevné vady a nedostatky, neobsahují nevhodná řešení, materiály a technologie, a že zboží je tak možno dodat za jím nabídnutou smluvní cenu uvedenou v článku III. této smlouvy.



I.

Předmět smlouvy

- 1.1. Prodávající se touto smlouvou zavazuje kupujícímu odevzdat předmět koupě a umožnit mu nabýt vlastnické právo k:

MALDI Biotyper System,

(dále též jen „přístroj“, „přístroje“ nebo společně „zboží“) a kupující se na základě této smlouvy zavazuje zboží převzít a zaplatit prodávajícímu za dodané zboží kupní cenu specifikovanou v čl. III. této smlouvy. Přesná specifikace zboží je uvedena v příloze č. 1 (Technické podmínky prodávajícím nabízeného zboží) a v příloze č. 2 této smlouvy (Technické podmínky požadované kupujícím). Prodávající se zavazuje odevzdat kupujícímu zboží způsobem dle odstavce 2. 2. této smlouvy.

- 1.2. Prodávající se zavazuje dodat zboží originální, nové, nerepasované a nepoužité. Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu zboží s odbornou péčí, v kvalitě, jež bude v souladu s touto smlouvou, příslušnými platnými právními předpisy a technickými, kvalitativními či jinými normami, a to jak v České republice, tak i v zemi výrobce zboží.
- 1.3. Prodávající prohlašuje, že zboží či doklady, se kterými bude zboží dodáno, nebude porušovat ani nebude mít za následek porušení jakéhokoliv práva duševního vlastnictví či jiného práva třetích osob.
- 1.4. Prodávající poskytuje záruku za jakost dle čl. V této smlouvy. Po dobu záruky bude rovněž poskytován servis zboží v souladu s čl. V, odst. 5.1 této smlouvy. Celková doba plného servisního pokrytí od okamžiku instalace a převzetí zboží dle této smlouvy tedy činí 12 měsíců záručního servisu. Tím není vyloučeno poskytnutí pozáručního servisu, po ukončení záruky, který bude řešen na základě samostatného smluvního ujednání.
- 1.5. Účel užití zboží kupujícím bude identifikace mikroorganismů z klinických vzorků.

II.

Doba a místo dodání

- 2.1 Prodávající se zavazuje předat zboží kupujícímu **do 10 týdnů ode dne účinnosti této smlouvy** na místo dodání: Oblastní nemocnice Náchod a.s., Purkyňova 446, 547 69 Náchod, oddělení klinické imunologie a mikrobiologie. O konkrétním termínu a času dodání musí prodávající informovat pověřené pracovníky kupujícího minimálně 3 pracovní dny předem. O předání zboží prodávajícím a jeho převzetí kupujícím se strany zavazují sepsat Předávací protokol, dle závazného vzoru uvedeného v příloze č. 3 této smlouvy. Předávací protokol bude vždy podepsán pověřeným zástupcem prodávajícího a dvěma pověřenými



osobami na straně kupujícího, a to vždy jedním z níže uvedených pracovníků technického úseku a pověřenou osobou z místa dodání, tj. příslušného oddělení, kam se bude zboží (konkrétní přístroj) dodávat.

Pověřeným zástupcem prodávajícího je: Mgr. Helena Husáková, tel.: +420 733 161 616, email: husakova@biovendor.cz.

Pověřenými zástupci kupujícího jsou:

- pracovníci technického úseku:
 - (i) Ing. Tomáš Bernard tel: 608 317 759 email: bernard.tomas@nemocnicenachod.cz, nebo;
 - (ii) Lucie Říhová, tel: 720 948 972, email: rihova.lucie@nemocnicenachod.cz; nebo
 - (iii) Bc. Michaela Kapustová, tel.: 727 986 414, email: kapustova.michaela@nemocnicenachod.cz.
- pověřená osoba z příslušného oddělení, kam se bude / - ou přístroj / - e dodávat: prim. Doc. MUDr. Otakar Kopecký, CSc, email: kopecky.otakar@nemocnicenachod.cz, tel: 491 601 453

2.2 Za řádné předání zboží se považuje:

- a) jeho dodání na adresu příslušného zdravotnického oddělení kupujícího specifikovaného v předchozím odstavci 2. 1. této smlouvy; a
- b) montáž, instalace, uvedení do provozu včetně ověření jeho funkčnosti, provedení všech provozních testů (zejména výchozí elektrevize apod.) a předepsaných přijímacích zkoušek dle platné právní úpravy, ověření deklarovaných technických parametrů, dodávka musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené právními předpisy České republiky;
- c) instruktáž zdravotnického personálu a pracovníka oddělení obslužných klinických činností zadavatele (dle § 61 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů);
- d) vystavení protokolu o proškolení a protokolu opravňujícího provádět následné instruktáže zdravotnického personálu v používání zboží pro určeného pracovníka zadavatele;
- e) připojení jednotlivých přístrojů do IT infrastruktury dle požadavků zadavatele - stávající LIS (Laboratorní informační systém);
- f) dodání dokladů, které jsou potřebné pro používání zboží (event., které jsou kupujícím požadovány pro připojení do IT infrastruktury (LIS, NIS, PACS apod.), licenční ujednání ohledně dodaných SW a operačních systémů dodaných s PC, jsou-li součástí dodávky. Kupující provozuje PC v síťové doméně, proto požaduje pro operační systémy dodaných PC verzi podporující připojení do domény (žádné home edition verze), a které osvědčují technické požadavky na zdravotnické prostředky, jako např. návod k použití v českém jazyce (i v elektronické podobě na CD/DVD), příslušné



certifikáty, atesty osvědčující, že každý dodávaný přístroj je vyroben v souladu s platnými bezpečnostními normami a ČSN, kopii prohlášení o shodě (CE declaration) a další dle zákona o zdravotnických prostředcích, v případě zboží se zdroji ionizujícího záření i dokumentaci dle zákona č. 18/1997 Sb., atomový zákon a zákona č. 263/2016 Sb., atomový zákon a prováděcích předpisů, zejména „rozhodnutí o povolení nakládání se zdroji ionizujícího záření, vč. zaplacených správních poplatků;

- g) likvidace obalového materiálu, v nichž bylo zboží dodáno; a
- h) podpis Předávacího protokolu o předání a převzetí zboží pověřenými zástupci obou smluvních stran postupem dle předchozího odstavce,

(vše dále též „předání zboží“).

Kupující není povinen zboží převzít, zejména pokud prodávající nedodá zboží v objednaném množství nebo druhovém složení, pokud zboží nebude v předepsané kvalitě a jakosti nebo bude dodáno v poškozeném obalu, nebo prodávající nedodá doklady nutné k převzetí a řádnému užívání zboží. Nepřevzetím zboží dle tohoto odstavce není kupující v prodlení s převzetím zboží. Proávající má v takovém případě povinnost dodat bez zbytečného odkladu, nejpozději však **do 2 týdnů** ode dne, kdy kupující zboží či jeho část v souladu s touto smlouvou nepřevzal, zboží nové či dodat chybějící zboží v požadovaném množství, nebo chybějící doklady v souladu s touto smlouvou. V takovém případě se opakuje přejímací řízení v nezbytně nutném rozsahu, když povinnost prodávajícího dodat zboží je v takovém případě splněna až po jeho řádném předání. Nárok kupujícího na smluvní pokutu a náhradu škody v případě prodlení prodávajícího s dodáním zboží není tímto ustanovením dotčen.

- 2.3 Proávající odpovídá za činnost svých poddodavatelů tak, jako by plnil sám. Proávající je oprávněn použít jen ty poddodavatele, které uvedl ve své nabídce na plnění veřejné zakázky realizované touto smlouvou, nedejde-li k jejich změně v souladu s tímto odstavcem smlouvy. Změna poddodavatele, jehož prostřednictvím prodávající prokazoval svou kvalifikaci k plnění veřejné zakázky realizované touto smlouvou, je možná pouze ve výjimečných případech (nemůže-li poddodavatel v důsledku objektivně daných okolností plnit veřejnou zakázku v rozsahu, ve kterém se k jejímu plnění ve smlouvě s prodávajícím zavázal), a to se souhlasem kupujícího. Podmínkou souhlasu kupujícího se změnou tohoto poddodavatele je prokázání splnění příslušné části kvalifikace novým poddodavatelem. Změna ostatních poddodavatelů uvedených v nabídce prodávajícího je možná se souhlasem kupujícího, přičemž kupující není oprávněn souhlas se změnou těchto poddodavatelů bez závažného důvodu odepřít.
- 2.4 Proávající se zavazuje zajistit, že zboží nebude zatíženo výhradou vlastnického práva ve prospěch jakékoli třetí osoby.



- 2.5 Prodávající se zavazuje odvézt z místa dodání zboží veškeré obaly a balící materiál, v nichž bylo zboží zabaleno a zajistit jejich likvidaci v souladu s právními předpisy.
- 2.6 Prodávající se zavazuje při plnění této smlouvy dodržovat veškeré interní předpisy kupujícího, jakož i podmínky pro pohyb v místě dodání zboží, se kterými bude kupujícím předem seznámen.

III.

Kupní cena zboží

- 3.1 Celková kupní cena zboží dle této smlouvy je stanovena ve výši:
- Kupní cena v Kč bez DPH 4 990 000 (slovy: čtyři milióny devět set devadesát tisíc korun českých)
 - DPH ve výši 21 % v Kč 1 047 900 (slovy: jeden milión čtyřicet sedm tisíc devět set korun českých)
 - Kupní cena v Kč vč. DPH 6 037 900 (slovy: šest miliónů třicet sedm tisíc devět set korun českých)
- 3.2 Kupní cena je cenou nejvýše přípustnou a nepřekročitelnou a je cenou konečnou zahrnující veškeré náklady a činnosti, k nimž je prodávající dle této smlouvy povinen, zejména dodání zboží do místa dodání vč. dopravy, instalace (montáž) zboží a uvedení do provozu.
- 3.3 Kupní cena je zaplacená dnem odepsání příslušné částky ve prospěch účtu prodávajícího a pod variabilním symbolem uvedenými na faktuře.
- 3.4 Prodávající je oprávněn vyúčtovat kupní cenu na základě daňového dokladu (faktury). Daňový doklad musí být vystaven v souladu s ust. § 28 a splňovat další náležitosti vedle náležitostí dle ust. § 29 zákona č. 235/2004 Sb. o dani z přidané hodnoty (dále jen zákon o DPH), zejména pak musí obsahovat:
- identifikaci prodávajícího a kupujícího,
 - den splatnosti,
 - označení peněžního ústavu a číslo účtu, ve prospěch, kterého má být provedena platba, konstantní a variabilní symbol,
 - odvolávka na tuto smlouvu,
 - razítko a podpis osoby oprávněné k vystavení zálohového listu, dílčího a konečného účetního dokladu,
 - soupis příloh,
 - číslo Projektu CZ.06.2.56/0.0/0.0/16_043/0001570 s názvem „Pořízení zdravotnického přístrojového vybavení“, atd.

Fakturu je prodávající oprávněn vystavit až po řádném předání zboží způsobem dle odstavce 2.1, resp. 2. této smlouvy. Součástí faktury bude vždy Předávací protokol o předání a převzetí zboží podepsaný



pověřenými zástupci na straně prodávajícího a na straně kupujícího, postupem dle odstavce 2. 1. této smlouvy. Faktura bude kupujícímu zaslána v elektronické podobě na adresu fakturace@nemocnicenachod.cz.

- 3.5. V případě, že daňový doklad (faktura) nebude mít odpovídající náležitosti a přílohy dle předchozího odstavce, je kupující oprávněn zaslat ho ve lhůtě splatnosti zpět prodávajícímu k doplnění, aniž se tak dostane do prodlení se zaplacením. V takovém případě počíná lhůta splatnosti běžet znovu od opětovného zaslání náležitě doplněného či opraveného daňového dokladu (faktury). Daňový doklad (faktura) musí být vystaven v české měně.
- 3.6. Kupující neposkytne prodávajícímu zálohu na kupní cenu.
- 3.7. Faktura je splatná do 30 dnů ode dne jejího doručení kupujícímu na základě řádného protokolu o předání zboží podepsaného oběma smluvními stranami, a to na bankovní účet prodávajícího, uvedený na faktuře. Lhůta splatnosti faktury je sjednána z důvodu nastavených vnitřních schvalovacích pravidel kupujícího.
- 3.8. Prodávající dále prohlašuje a potvrzuje, že k datu podpisu této smlouvy není označen správcem daně za nespolehlivého plátce a současně prohlašuje a zavazuje se za to, že veškeré bankovní účty jím uváděné při smluvním styku s kupujícím, již byly správci daně řádně oznámeny a jsou řádně zveřejněny v Registru plátců DPH v souladu se zákonem o dani z přidané hodnoty (dále jen „spolehlivý bankovní účet“).
- 3.9. V případě, že se účet prodávajícího ukáže být jiným než spolehlivým bankovním účtem, nejedná se v případě vystavení faktury dle dohody smluvních stran o řádně vystavený daňový doklad ve smyslu této smlouvy a kupující je oprávněn takový daňový doklad odeslat zpět prodávajícímu k vystavení nového řádného dokladu.
- 3.10. Prodávající se zavazuje v případě, kdy nastane či se projeví jakákoli změna v prohlášení uvedeném v odstavci 3. 8. a/nebo nastane či se projeví jakákoli okolnost zakládající potenciální riziko ručení kupujícího za prodávajícím nezaplacenou daň ve smyslu zákona o DPH, bez zbytečného odkladu o takovéto skutečnosti písemně informovat kupujícího a dále se zavazuje zjednat co možná nejdříve nápravu tak, aby správce daně kupujícího z titulu ručení nevyzval k poskytnutí plnění za prodávajícího.
- 3.11. Smluvní strany se dohodly, že pokud nastane jakákoli okolnost zakládající riziko vzniku ručení za nezaplacenou daň prodávajícího předpokládaná zákonem o dani z přidané hodnoty, zejména že prodávající bude označen v Registru plátců DPH správcem daně jako nespolehlivý plátce či prodávající bude žádat splnění závazku na jiný než spolehlivý bankovní účet, kupující je oprávněn nikoli však povinen využít institutu zvláštního způsobu zajištění daně ve smyslu ust. § 109a zákona o dani z přidané hodnoty (či jakéhokoli jiného shodného či obdobného nahrazujícího institutu obsaženého v budoucích změnách příslušného právního předpisu) a zaplatit část svého závazku odpovídající výši daně z přidané hodnoty z konkrétního zdanitelného plnění na příslušný depozitní účet správce daně prodávajícího. Postup dle



tohoto odstavce se považuje za řádné splnění závazků kupujícího uhradit sjednanou kupní cenu a souvisejících plnění dle této smlouvy.

IV.

Nebezpečí škody na zboží a vlastnické právo ke zboží

- 4.1. Vlastnické právo i nebezpečí škody na zboží přechází z prodávajícího na kupujícího okamžikem předání a převzetí zboží dle této smlouvy.

V.

Záruka za jakost a Odpovědnost za vady

- 5.1. Prodávající poskytuje na zboží a všechny jeho součásti plnou záruku po dobu **12 měsíců**.

Prodávající se zavazuje, že zboží si po dobu záruční doby zachová své vlastnosti vymezené touto smlouvou, zejména všechny vlastnosti uvedené v přílohách k této smlouvě, a že v průběhu záruční doby bude způsobilé ke každodennímu použití za účelem identifikace mikroorganismů z klinických vzorků.

Záruční doba počíná běžet ode dne podpisu Předávacího protokolu o předání a převzetí zboží pověřenými zástupci obou smluvních stran postupem dle odstavce 2. 1. této smlouvy. V případě převzetí zboží s vadami záruční doba neskončí dříve než za 12 měsíců ode dne odstranění poslední vady zjištěné při převzetí zboží s vadami. Záruční doba se automaticky prodlužuje o dobu, která uplyne mezi uplatněním reklamace a odstraněním vady. Uvedená záruční doba se poskytuje také na práce a ty části zboží, které se stanou součástí zboží v důsledku provedení záručních oprav (tj. na vyměněné náhradní díly obalů zboží apod.).

Během záruční doby je prodávající povinen bezplatně odstranit veškeré vady, které se na zboží vyskytnou, včetně bezplatných dodávek a výměny všech náhradních dílů a součástí. Prodávající je dále povinen provádět během záruční doby bez vyzvání:

- výrobcem předepsané kontroly a prohlídky, kalibrace a validace,
- odbornou údržbu (periodické bezpečnostně technické kontroly) dle § 65 zákona o ZP,
- revize dle § 67 a 68 zákona o ZP,
- v případě zboží se zdroji ion. záření zkoušky dlouhodobé stability, dle atomového zákona,

a za tím účelem poskytnout náhradní díly a spotřební materiál nutný k provádění výše uvedených kontrol a prohlídek. Protokoly o výše uvedených prohlídkách předává prodávající pracovníkovi technického úseku kupujícího.



- 5.2. **Vadou zboží se rozumí zejména** odchylka v kvalitě dodávaného přístroje od požadovaných technických podmínek, nebo odchylka proti objednanému druhu, množství, vada obalu, ve kterém je zboží dodáváno a dále rovněž vada, která brání běžnému provozu přístroje jako celku, či která brání provozu některé jeho samostatné části v diagnostickém či léčebném procesu a navazujících funkcí, nebo která natolik znesnadňuje užívání přístroje, že jej kupující nemůže užívat obvyklým způsobem.

Záruka se však nevztahuje na vady, které byly způsobeny nesprávným nebo neoprávněným zásahem do přístroje kupujícím nebo třetí osobou, které byly způsobeny vnějšími okolnostmi, jež nemají původ v přístroji, které byly způsobeny nesprávným používáním nebo údržbou, nebo které byly způsobeny jinými okolnostmi, které nelze přičítat k tíži prodávajícího a/nebo přístroje. Prodávající se dále zavazuje poskytovat kupujícímu během záruční doby potřebnou uživatelskou podporu a poradenskou činnost při odstraňování vad, problémů či nefunkčností, které se na přístroji vyskytnou, a to též formou telefonických či e-mailových konzultací.

- 5.3. Pro součásti zboží (přístrojů), které mají vlastní záruční listy je záruční doba stanovena v délce tam vyznačené, minimálně však v délce dle předchozího odstavce, pokud není ve smlouvě uvedeno jinak.
- 5.4. Prodávající se zavazuje v době záruční doby provádět opravy vad zboží (zejména dle § 66 zákona o ZP) tj. uvedení zboží do stavu plné využitelnosti jeho technických parametrů, provádět dodávky všech náhradních dílů a provádět standardní vylepšení zboží dle pokynů výrobce.
- 5.5. Reklamáce zboží a kontakty prodávajícího:

- 5.5.1. Požadavek na odstranění vady zboží, která se vyskytne v záruční době, kupující uplatní u prodávajícího bez zbytečného odkladu po jejím zjištění, nejpozději poslední den záruční doby (dále jen „reklamáce“). I reklamáce učiněná kupujícím poslední den záruční doby se považuje za včas uplatněnou. V reklamaci kupující uvede popis vady nebo informaci o tom, jak se vada projevuje a způsob, jakým požaduje vadu odstranit. Kupující je oprávněn požadovat odstranění vady:

- opravou, je-li vada tímto způsobem odstranitelná, nebo
- dodáním nového plnění, je-li vada opravou neodstranitelná a jedná se vadu podstatnou, která brání v užívání věci nebo znemožňuje její užívání; nebo
- slevou z ceny vadné věci, je-li vada opravou sice neodstranitelná, avšak tato vada není podstatná a nebrání ani znemožňuje užívání věci.

V případě, že stejná vada vznikne v průběhu záruční doby na jednom přístroji nejméně podruhé nebo vznikne-li na jednom přístroji v průběhu záruční doby více než dvě různé vady, je kupující oprávněn požadovat odstranění vady dodáním nového zboží nebo odstoupit od této smlouvy, i když druhá stejná nebo druhá různá či poslední vada, je vada odstranitelná opravou.



- 5.5.2. Prodávající tímto oznamuje kupujícímu následující kontaktní údaje, na kterých je povinen přijímat požadavky na reklamaci: servisní informační systém na tel. č.: 606 630 702 e-mail: mikrobiologie@biovendor.cz a současně na servis@bruker.com. Pracovní doba prodávajícího musí zahrnovat časový úsek od 7.30 hod. do 16.30 hod. v pracovních dnech. Za okamžik uplatnění reklamace se považuje okamžik odeslání emailové zprávy na výše uvedenou emailovou adresu nebo telefonický hovor na výše uvedené číslo. Prodávající nenese odpovědnost za nedostupnost telefonní linky v případě, že dojde k výpadku poskytovaných telekomunikačních služeb a prodávající tuto okolnost kupujícímu prokáže. Kupující je oprávněn k telefonické reklamaci podpůrně nahlásit nefunkčnost či jinou vadu zboží též zasláním emailové zprávy na výše uvedenou emailovou adresu.
- 5.5.3. V případě uplatnění reklamace zboží se prodávající zavazuje, že doba nástupu servisního technika na opravu bude maximálně do 16 hodin od uplatnění reklamace vůči prodávajícímu, a to do místa umístění vadného zboží (přístroje). Nástup servisního technika bude ve lhůtě dle předchozí věty uskutečněn v pracovní den mezi 7.30 – 16.30 hod. nebo do 12.00 hod. následujícího pracovního dne, pokud bude reklamace uplatněna v době po 16.30 do 7.29 hodin příslušného dne, nebo pokud k nahlášení dojde v mimopracovních dnech. Za pracovní hodinu se považuje hodina, která spadá do časového rozmezí od 7.30 hod. do 16.30 hod. v pracovních dnech.
- 5.6. Jde-li o vadu odstranitelnou, zavazuje se prodávající tuto odstranit a uhradit veškeré související náklady nejpozději do 48 hodin od nástupu servisního technika na opravu dle předchozího odstavce 5. 5. 3. v případě, že potřebné náhradní díly jsou na skladě kupujícího nebo prodávajícího. V případě, že je nutné dodat náhradní díly ze zahraničí, není prodávající v prodlení, odstraní-li závadu ve lhůtě do 72 hodin počítaných od nástupu servisního technika na opravu.
- 5.7. V případě, že charakter, závažnost a rozsah vady neumožní lhůtu k odstranění vady prodávajícímu splnit, může být písemně dohodnuta přiměřeně delší lhůta. V takovém případě se prodávající zavazuje, že poskytne kupujícímu bez zbytečného odkladu od uplynutí lhůty k odstranění vady až do doby úplného vyřízení reklamace náhradní přístroj ve stejné jakosti, provedení a kvalitě, a to bezplatně. Dovoz a odvoz náhradního zboží zajistí prodávající na vlastní náklady.
- 5.8. Ukáže-li se reklamovaná vada jako neodstranitelná, zavazuje se prodávající bez zbytečného odkladu o této skutečnosti informovat kupujícího a v případě, že se jedná o vadu natolik podstatnou, která brání v užívání věci nebo znemožňuje její užívání, zavazuje se prodávající dodat kupujícímu v co nejkratším termínu bezplatně náhradní zboží (přístroj), nejpozději však do 6 týdnů ode dne uplatnění reklamace u prodávajícího a převést vlastnické právo k náhradnímu zboží na kupujícího.

Náhradní zboží (přístroj) musí splňovat veškeré požadavky kupujícího na jakost, provedení a kvalitu, jakož i další specifikace a podmínky stanovené touto smlouvou pro původně dodaný přístroj, při zachování



totožných či lepších parametrů. V takovém případě počíná běžet na náhradní přístroj nová záruční doba dle odstavce 5. 1. této smlouvy. Veškeré náklady na odvoz, demontáž a případnou odbornou likvidaci v souladu s příslušnými právními předpisy původně dodaného přístroje a dodávku náhradního přístroje za podmínek dle této smlouvy včetně veškerých souvisejících nákladů hradí prodávající.

- 5.9. I v případech, kde prodávající reklamaci neuzná, je povinen vadu odstranit – v takovém případě prodávající písemně kupujícího upozorní, že vzhledem k neuznání reklamace se v případě, že se prokáže, že se jednalo o neoprávněně reklamovanou vadu, bude domáhat úhrady nákladů na odstranění vady od kupujícího. Pokud prodávající reklamaci neuzná, bude oprávněnost reklamace ověřena znaleckým posudkem, který obstará kupující. Bude-li reklamace tímto znaleckým posudkem označena jako oprávněná, ponese náklady na odstranění reklamované vady i znaleckého posudku prodávající, který se je zavazuje kupujícímu bez zbytečného odkladu po předložení jejich vyúčtování zaplatit. Prokáže-li se, že kupující reklamoval vadu neoprávněně, je kupující povinen uhradit prodávajícímu prokazatelně a účelně vynaložené náklady na odstranění neoprávněně reklamované vady.
- 5.10. Neodstraní-li prodávající reklamovanou vadu, nebo pokud prodávající odmítne vadu odstranit, je kupující oprávněn odstranit vadu na své náklady sám či prostřednictvím třetí osoby a prodávající je povinen kupujícímu uhradit náklady vynaložené na odstranění vady, a to do 21 dnů od jejich uplatnění u prodávajícího. V případech, kdy ze záručního listu vyplývá, že záruční opravy může provádět pouze autorizovaná osoba, nebo kdy neautorizovaný zásah je spojen se ztrátou práv ze záruky, smí kupující vadu odstranit pouze využitím služeb autorizované osoby.
- 5.11. Prodávající je povinen v rámci odstranění vad zboží použít pouze takové náhradní nebo montážní díly a materiál, které jsou originální nebo oficiálně doporučené (schválené) výrobcem zboží, nedohodnou-li se strany výslovně jinak.
- 5.12. Další práva kupujícího vyplývající ze záruky za jakost dle obecných právních předpisů, zejména §§ 2 a násl. občanského zákoníku nejsou ujednáními této smlouvy dotčena ani omezena.
- 5.13. Další práva kupujícího z vadného plnění dle obecných právních předpisů, zejména §§ 2099 a násl. občanského zákoníku nejsou ujednáními této smlouvy dotčena ani omezena.

VI.

Ostatní práva a povinnosti stran smlouvy

- 6.1. Prodávající se zavazuje zajistit po dobu devíti (9) let po uplynutí záruční doby dostupnost náhradních dílů zboží pro území České republiky. Závazek spočívá v tom, že prodávající předloží kupujícímu do 1 (jednoho) měsíce od doručení žádosti informací, kde jsou v České republice veškeré náhradní díly pro



řádnou opravu nebo jiné odstranění vady nebo poškození zboží dostupné. Za tuto dostupnost náhradních dílů (dostupný náhradní díl) se zejména nepovažuje:

- a) pokud náhradní díl bude možné pořídit pouze výrobou konkrétního jednotlivého náhradního dílu provedenou na zakázku,
 - b) pokud bude možné dodat náhradní díl pouze za cenu, která bude převyšovat obvyklou hodnotu tohoto náhradního dílu, příp. obvyklou hodnotu náhradního dílu daného druhu, stanovenou znaleckým posudkem o více jak 10 %, a/nebo
 - c) pokud od vyslovení požadavku kupujícího bude možné dodat kupujícímu tento náhradní díl pouze ve lhůtě převyšující 30 dní.
- 6.2. Prodávající se zavazuje k náhradě veškeré újmy způsobené vadou zboží - přístrojů, a to včetně případné újmy na zdraví, životě či majetku osob.
- 6.3. Prodávající se zavazuje zabezpečit i veškerá bezpečnostní opatření na ochranu osob a majetku v areálu kupujícího, jsou-li dotčeny dodáním zboží prodávajícího.
- 6.4. Prodávající odpovídá za veškeré újmy způsobené kupujícímu či třetím osobám prodávajícím při plnění této smlouvy a zavazuje se je nahradit.
- 6.5. Prodávající je povinen k náhradě újmy způsobené činnostmi svých poddodavatelů.
- 6.6. Prodávající je povinen k náhradě újmy způsobné okolnostmi, které mají důvod v povaze strojů, přístrojů nebo jiných věcí, které prodávající použil.
- 6.7. Prodávající prohlašuje, že má sjednáno pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou svojí činností kupujícímu nebo třetím osobám v minimální výši 5.000.000,- Kč (slovy: pět milionů korun českých) na jednu pojistnou událost a zavazuje se, že bude takto pojištěn po celou dobu trvání této smlouvy.
- Potvrzení o tomto pojištění prodávající předkládá při uzavření smlouvy a v době trvání této smlouvy je povinen na výzvu kupujícího předložit do 5 kalendářních dní doklad o jeho platnosti a rozsahu.
- 6.8. Prodávající je povinen uchovávat veškerou dokumentaci související s realizací Projektu včetně účetních dokladů minimálně do konce roku 2030. Pokud je v českých právních předpisech stanovena lhůta delší, bude použita tato delší lhůta.
- 6.9. Prodávající je povinen minimálně do konce roku 2030 poskytovat informace a dokumentaci související s realizací Projektu zaměstnancům nebo zmocněncům pověřených orgánů (CRR, MMR ČR, MF ČR, Evropské komise, Evropského účetního dvora, Nejvyššího kontrolního úřadu, příslušného orgánu finanční správy a dalších oprávněných orgánů státní správy) a je povinen vytvořit výše uvedeným osobám podmínky k provedení kontroly vztahující se k realizaci Projektu a poskytnout jim při provádění kontroly součinnost.



- 6.10. Prodávající je jako osoba povinná dle § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě, spolupůsobit při výkonu finanční kontroly, mj. umožnit řídicímu orgánu přístup i k těm částem nabídek, smluv a souvisejících dokumentů, které podléhají ochraně podle zvláštních právních předpisů (např. obchodní tajemství, utajované skutečnosti), a to za předpokladu, že budou splněny požadavky kladené právními předpisy (např. zákon č. 255/2012 Sb., kontrolní řád).

VII.

Sankce

- 7.1. Prodávající je v případě prodlení se splněním povinnosti dodat zboží řádně a včas povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,2 % z celkové kupní ceny zboží včetně DPH, a to za každý i započatý den prodlení.
- 7.2. Prodávající je povinen v případě změny poddodavatele bez předchozího souhlasu kupujícího zaplatit kupujícímu jednorázovou smluvní pokutu ve výši 10.000,- Kč za každý takový případ.
- 7.3. Prodávající je povinen v případě prodlení s plněním ve lhůtách stanovených v odstavcích 5. 5. 3., 5. 7. a 5. 8. této smlouvy zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 5.000,- Kč za každý i započatý den prodlení.
- 7.4. Prodávající je povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 10.000,- Kč za každý započatý den, o který bude překročena lhůta dle odstavce 5. 6. této smlouvy. V případě souběhu smluvní pokuty za prodlení s termínem pro odstranění vady s jinou smluvní pokutou dle této smlouvy se bude od okamžiku, kdy nastal tento souběh, uplatňovat dále již pouze smluvní pokuta za prodlení s termínem odstranění závady.
- 7.5. Prodávající je povinen v případě nedodržení podmínek pojištění dle odst. 6. 7. této smlouvy zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 1.000,-Kč za každý i započatý den prodlení, a to do doby než budou podmínky pojištění prodávajícím obnoveny v souladu s touto smlouvou.
- 7.6. Prodávající je povinen zaplatit kupujícímu jednorázovou smluvní pokutu ve výši 5.000,- Kč ukáže-li se jakékoli jeho prohlášení v této smlouvě jako nepravdivé.
- 7.7. Ujednání o smluvní pokutě nemá vliv na právo kupujícího požadovat náhradu škody, a to náhradu škody v plném rozsahu vedle smluvní pokuty. Za škodu se považuje i úplata, kterou kupující uhradil třetí osobě za provedení činností (např. vyšetření), které kupující nemohl pro vadu přístroje této osobě provést. Splatnost smluvní pokuty se sjednává ve lhůtě 14 dnů ode dne doručení výzvy kupujícího k její úhradě.
- 7.8. Kupující se zavazuje, pro případ s úhradou jakékoliv oprávněně vyfakturované částky uhradit prodávajícímu zákonný úrok z prodlení z dlužné částky, za každý započatý den prodlení s úhradou dlužné částky.



VIII.

Platnost a účinnost smlouvy

- 8.1. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem vložení do registru smluv.
- 8.2. Tato smlouva bude v souladu s platnou právní úpravou zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv vložena kupujícím do registru smluv. Prodávající je oprávněn před podpisem smlouvy označit údaje, které považuje za své obchodní tajemství, a které kupující před vložением smlouvy do registru smluv znečitelní, nebrání-li mu v tom jiná zákonná úprava.

IX.

Ukončení smlouvy

- 9.1. Kupující je oprávněn od této smlouvy či její části odstoupit vedle případů sjednaných jinde v této smlouvě (zejména dle odstavce 5.5.1. této smlouvy) a důvodů stanovených v zákoně pokud:
- a) je prodávající v prodlení s dodáním zboží či jeho části po dobu delší než **15 kalendářní dnů**;
 - b) je prodávající v prodlení s plněním jakékoli jiné povinnosti či závazku plynoucího z této smlouvy delším než **15 kalendářní dnů** (mezní prodlení), a toto prodlení neodstraní a následky nenapraví ani v přiměřené lhůtě určené kupujícím po uplynutí mezního prodlení v písemné výzvě k nápravě;
 - c) se ukáže jako nepravdivé prohlášení prodávajícího uvedené v odstavci 6. 7. této smlouvy, nebo pojištění prodávajícího pozbude platnosti;
 - d) bude vůči prodávajícímu zahájeno insolvenční řízení nebo jiné obdobné řízení;
 - e) bude vůči prodávajícímu zahájeno exekuční řízení či řízení o výkon rozhodnutí nebo řízení k vymození částky uložené správním orgánem, včetně příslušného finančního úřadu; nebo
 - f) prodávající rozhodne o vstupu do likvidace nebo o jeho vstupu do likvidace bude rozhodnuto soudem.
- 9.2. Kupující je dále oprávněn od smlouvy odstoupit, pokud bude ze strany poskytovatele Dotace z důvodů na straně prodávajícího zjištěno pochybení v dosavadním postupu kupujícího nebo kupujícímu nebude ze strany poskytovatele Dotace proplacena Dotace či jakákoli její část nebo bude Dotace či její část kupujícímu odebrána.
- 9.3. Prodávající je oprávněn od této smlouvy odstoupit pouze v případě, že kupující bude v prodlení se zaplacením po právu vyfakturované kupní ceny zboží či její části nejméně po dobu 30 kalendářních dnů,



kupující byl na toto své prodlení po uplynutí lhůty 30 kalendářních dnů písemně upozorněn a k úhradě nedošlo ani do 10 kalendářních dnů ode dne, kdy kupující obdržel písemnou výzvu prodávajícího k úhradě.

- 9.4. Odstoupení od této smlouvy musí být písemné a musí být doručeno druhé smluvní straně. Závazky z této smlouvy se ruší ke dni doručení odstoupení druhé smluvní straně. V takovém jsou strany povinny provést vypořádání a vrátit si vše, co podle této smlouvy od druhé smluvní strany dostaly, přičemž je na kupujícím, zda poskytnuté zboží dle této smlouvy prodávajícímu vrátí, nebo si jej ponechá. Ponechá-li si kupující zboží poskytnuté dle této smlouvy nebo jen jeho část, není prodávající povinen vracet kupní cenu či její odpovídající část. Odstoupením od smlouvy však není dotčen nárok na náhradu újmy nebo smluvní pokuty dle této smlouvy.

X.

Závěrečná ustanovení

- 10.1. Není-li výše v této smlouvě sjednáno jinak, tuto smlouvu lze měnit nebo zrušit pouze písemnou dohodou (dodatkem) smluvních stran, avšak vždy za podmínek stanovených ZZVZ, zejména ustanovením § 222. Změna smlouvy jinou formou, než písemnou formou se nepřipouští, a to s výjimkou změny pověřené osoby z této smlouvy. Změnu pověřených osob ze smlouvy je příslušná smluvní strana oprávněna provést jejich prokazatelným sdělením druhé smluvní straně.
- 10.2. Písemnou formou uzavření smlouvy se pro účely této smlouvy rozumí pouze písemnost v listinné podobě opatřená za podmínek uvedených v § 561 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, podpisy osob jednajících za smluvní strany. Možnost uzavření smlouvy formou dle § 562 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, se vylučuje.
- 10.3. Pokud není sjednáno ve smlouvě něco jiného, řídí se práva a povinnosti smluvních stran českým právním řádem, zejména zákonem č. 89/2012 Sb., občanským zákoníkem. Smluvní strany výslovně sjednávají, že vylučují jakékoliv použití a aplikaci Úmluvy OSN o smlouvách o mezinárodní koupi zboží, pokud by se jinak vzhledem k charakteru smluvních stran aplikovala.
- 10.4. Prodávající na sebe přebírá nebezpečí změny okolností dle § 1765 zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, a nebude se domáhat obnovení jednání o smlouvě, ani pokud by došlo ke změně okolností tak podstatné, že změna založí v právech a povinnostech stran zvlášť hrubý nepoměr znevýhodněním jedné z nich buď neúměrným zvýšením nákladů plnění, anebo neúměrným snížením hodnoty předmětu plnění.
- 10.5. Prodávající není oprávněn postoupit jakoukoliv svoji pohledávku, a to ani část pohledávky za kupujícím, která vznikne na základě a/nebo v souvislosti s touto smlouvou, ani k ní zřídit smluvní zástavní právo, ani postoupit svoje smluvní postavení z této smlouvy na třetí osobu.



- 10.6. Smluvní strany sjednávají, že prodávající není oprávněn započíst si jakoukoliv svoji peněžitou pohledávku za kupujícím, a to ani část své pohledávky, včetně pohledávek získaných postoupením, vůči jakékoliv peněžitě pohledávce kupujícího za prodávajícím.
- 10.7. V případě, že některé ustanovení této smlouvy je nebo se stane neúčinné, zůstávají ostatní ustanovení této smlouvy účinná. Strany se zavazují nahradit neúčinné ustanovení této smlouvy ustanovením jiným, účinným, které svým obsahem a smyslem odpovídá nejlépe obsahu a smyslu ustanovení původního, neúčinného.
- 10.8. Doručení úkonů podle této smlouvy proběhne osobně oproti podpisu nebo doporučenou poštou. Zásilací adresy odpovídají adresám v záhlaví této smlouvy. Zásilací adresa může být jednostranně písemným oznámením příslušné smluvní strany změněna s účinky od dne doručení takového písemného oznámení. Zásilka se považuje za doručenu též v případě, jestliže adresát odmítne zásilku převzít nebo ji nevyzvedne ve lhůtě stanovené držitelem poštovní licence. V takovém případě se za den doručení považuje první den uložení zásilky u provozovatele poštovní licence.
- 10.9. Smluvní strany se zavazují, že jakékoliv spory vyplývající z této smlouvy budou řešit nejprve smírně. Za tím účelem se zejména zavazují podávat si bezodkladně jakákoliv vysvětlení nejasností a v případě potřeby se setkat za účelem smírného urovnání sporu. Pokud by nevedla smírná jednání k vyřešení sporu, smluvní strany výslovně sjednávají mezinárodní příslušnost českých soudů, když všechny spory vznikající z této smlouvy a v souvislosti s ní budou rozhodovány s konečnou platností u obecných soudů České republiky dle sídla kupujícího v době zahájení soudního řízení.
- 10.10. Tato smlouva je vyhotovena ve 3 stejnopisech, z nichž kupující obdrží dva a prodávající jeden stejnopis.
- 10.11. Účastníci potvrzují, že se seznámili s obsahem této smlouvy, nemají k ní připomínek a tuto uzavírají svobodně, vážně, vědomi si všech jejích důsledků. Zástupci stran výslovně prohlašují, že tuto smlouvu podepsali jako osoby oprávněné za strany jednat a tyto zavazovat.
- 10.12. Nedílnou součástí této smlouvy jsou tyto přílohy:
- Příloha č. 1 – Technické podmínky zboží prodávajícího;
 - Příloha č. 2 – Technické podmínky zboží požadované kupujícím;
 - Příloha č. 3 – Závazný vzor Předávacího protokolu;
 - Příloha č. 4 – Doklad o pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou dodavatelem třetím osobám při výkonu podnikatelské činnosti.
 - Příloha č. 5 – Dohoda o mlčenlivosti (NDA)



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

Prodávající:

Kupující:

V dne 5.2.2020

V Náchodě dne 31.1.2020

MVDr. Michal Kostka

na základě plné moci

JUDr. Ing. Matej Milata

na základě plné moci

Ing. Ivana Urešová, MBA

statutární ředitelka

BioVendor - Laboratorní medicína a.s.
sídlo: Karasek 1767/1, 621 00 Brno
IČ: 63471507, DIČ: CZ63471507
zaps. v OR vedeném KS v Brně
Odd. B., vložka 3917

Detailní technická specifikace nabízeného zařízení:

Kompletní řešení pro identifikace mikroorganismů pomocí MALDI-TOF technologie – Bruker MALDI Biotyper na bázi stolního MALDI-TOF spektrometru **microflex™ LT / SH**



Kompletní řešení využívající stolní hmotnostní spektrometr Bruker microflex™ LT/SH pro měření v lineárním módu a kompletní software Bruker MALDI Biotyper s referenční databází pro rutinní identifikace mikroorganismů a nebezpečných biologických agens:

1. #8605089 Základní systém microflex LT / SH skládající se z těchto položek:

A. Ionizační zdroj MALDI - Matrix-Assisted-Laser-Desorption/Ionization

- Iontový zdroj microScout™ s vylepšenou patentovanou technologií pro zpožděnou pulzní extrakci desorbovaných a ionizovaných molekul pomocí pulzní iontové extrakce iontů – **PAN Scan™**
- „Bezmrřížková“ iontová optika zdroje pro nejvyšší ionizační a akcelerační výkon
- Ionizační zdroj **MALDI Perpetual** pro rychlé automatické termické čištění kontaminací zdroje pomocí iradiace
- microScout MALDI terčík o velikosti ¼ standardní mikrotitrační destičky, 96 nebo 48 pozic pro vzorek a mezi-pozice pro kalibranty, plně kompatibilní s robotizací pro automatickou přípravu vzorků na terčík
- MALDI terčíky patentovanou **AnchorChip™** technologií (zakoncentrovávání proteinového vzorku na terčíku pomocí hydrofilních kotviček) **pro výrazné zvýšení citlivosti přístroje**
- **Dusíkový Laser (vlnová délka 337 nm) pracující s variabilní frekvencí nastavitelnou v rozsahu 1 až 60 Hz**
- Vysoce rozlišená pozorovací optika (kamera) zobrazující zvětšený obraz vybrané pozice terčíku přímo na displeji PC v ovládacím programu flexControl
- Intuitivní grafický interface programu flexControl pro jednoduché určení přesné X/Y pozice laserového pulzu pomocí kliknutí ukazatele myši na dané místo na reálném obraze z kamery

B. Hmotnostní analyzátor „Time-of-Flight“ (TOF) v lineárním módu

- Lineární TOF analyzátor s 95 cm dlouhou letovou trubicí
- Ultracitlivý systém duálního-MCP detektoru iontů s možností ovlivnit jejich propustnost pro potlačení matrice
- Možnost **detekce iontů v pozitivním módu**
- Ultra-stabilní zdroj napětí pro analyzátor a detektor TOF
- **Rozlišení přístroje (FWHM) v lineárním MALDI módu pro peptidy: > 2 000 pro m/z = 1 619,8 (Bombesin)**
- **Rozlišení přístroje (FWHM) v lineárním MALDI módu pro proteiny: > 450 pro m/z = 44 613 (Protein A)**
- **Rozlišení přístroje ve širším rozsahu hmot (díky PAN Scan):**
 - > 400 pro m/z = 5 734 (Insulin) společně s
 - > 600 pro m/z = 8 476 (Myoglobin M²⁺)
 - > 700 pro m/z = 12 361 (Cytochrom C)
 - > 800 pro m/z = 16 952 (Myoglobin)
 - Měření zároveň pomocí PAN Scan technologie
- **Hmotnostní rozsah v lineárním MALDI módu > 500 kDa**
- **Přesnost měření hmoty v lineárním MALDI módu** měřená na Substanci P (1 347,7 Da) při kalibraci Angiotensinem II (1 046, 5 Da) a Bombesinem (1 619,8):
 - chyba při **interní kalibraci** ≤ 150 ppm,
 - chyba při **externí kalibraci** ≤ 200 ppm
- **Citlivost v lineárním MALDI módu:** poměr signál/šum ≥ 50:1 pro 500 fmol pro m/z = 66 000 (BSA) po 500 laserových pulzech
- Stolní přístroj relativně malých rozměrů: šířka 50 cm x hloubka 70 cm a výška 135 cm; váha cca 125 kg

D. Systém generování vakua ve spektrometru

- Extrémně tichý provoz díky nejnovější vakuové technologii
- Membránová nízko-vakuová pumpa před následnou turbomolekulární pumpou pro MALDI zdroj a TOF analyzátor
- Jednotka pro měření vakua a kontrolu pump
- Ovládání všech parametrů přímo se software

E. Digitální datový systém pro přístroj microflex

- Digitizér s 500 MHz vzorkovací frekvencí

F. PC pro správu systému a analýzu dat s konfigurací lepší než:

- Systém s Dual Core procesorem min 2,4 GHz
- Paměť 16 GB RAM
- Harddisk 2 TB
- Jednotka DVD+-RW/R
- Operační systém Windows 7 Professional anglická verze se středoevropskou lokalizací

G. 24" LCD displej

H. Laserová tiskárna

I. 8272315 Záložní zdroj UPS APC 2200 VA pro MALDI Biotyper

J. Startovací sada Bruker MALDI Biotyper

standardní dodávka terčů a matrice s kalibrem dodávaná s přístrojem od výrobce

- 5x MTX MALDI terčů z leštěné nerez oceli s 96 pozicemi s možností opakovaného použití
- Bruker Bacterial Test Standard – kalibrant pro MALDI Biotyper
- Balení MALDI matrice HCCA (alpha-Cyano-4-hydroxycinnamic acid), porcovaná, (10 tubiček á 2,5 mg)

8800009 MBT Consumables Kit Complete

Kompletní startovací sada spotřebního materiálu a chemikálií potřebná pro bezvadné nastartování rutinní diagnostiky ihned po akceptaci zařízení, kterou dodává prodávající v rámci dodávky a instalace zařízení:

- Formic acid, puriss. p.a., 98% 250 ML
- Acetonitrile, LC-MS CHROMASOLV, 99,9% 1 L
- Trifluoroacetic acid, ReagentPlus, 99% 100 ML
- 2-Propanol, CHROMASOLV, for HPLC, absolute, 99,9% 2,5 L
- Water, LC-MS CHROMASOLV 1 L
- Eppendorf epT.I.P.S. standard, 0.1-10 uL volume 1000 ks
- Eppendorf epT.I.P.S. standard, 2-200 uL volume 1000 ks
- Eppendorf epT.I.P.S. standard, 50-1000 uL volume 2x1000 ks
- KimWipes EX=LAB Wipes 15*17 in 1 balení
- Eppendorf Safe-Lock microtubes, PCR clean, capacity 1.5 ml 1000 ks

K. Skener/čtečka čárových kódů, pro jednoduché načítání ID vzorků formou čárových kódů pro jednodušší zadávání ID čísel vzorků do MALDI Biotyper a zapojení MBT do LIS

2. # 1828475 MBT Compass Software

MBT Compass je specializovaný softwarový balík pro identifikace mikroorganismů na základě srovnání profilů (tzv. MS fingerprintů) MALDI-TOF MS spekter s referenční databází spekter. SW MBT Compass řídí sběr MS spekter a pro účely rychlé identifikace je srovnává proti referenční knihovně MBT Compass Library (# 1829023). Software generuje snadně srozumitelné reporty kde je míra shody s referenčními spektry určena hodnotou skóre.

SW obsahuje jednu licenci SW MBT Compass a jednu licenci MBT Satellite Module pro druhou pracovní stanici.

SW zahrnuje:

- kompletní SW balík pro identifikace mikroorganismů (bakterií, kvasinek, hub a plísní) pomocí měření MS spekter a srovnání jejich ribozomálních proteinových fingerprintů s referenčními spektry v databázích

- SW pracuje se spektry změřenými uživatelem a **srovnává je se spektry z referenčních knihoven**
- SW pracuje se získanými spektry a databázemi a **provádí on-line analýzy a identifikace mikroorganismů velice efektivně a rychle - v řádech desítek sekund, max. minut od změření vzorku**
- Metoda vyhodnocování a ID pomocí MALDI Biotyper je univerzální a dostatečně robustní a **není závislá na typu studovaného mikroorganismu** (gram- pozitivní vs gram- negativní organizmus).
- Součástí řešení je také **kompletní manuál v českém jazyce a přeložené univerzální postupy a metody přípravy vzorků, měření vzorků, vyhodnocování, ale také čištění spotřebního materiálu apod.**
- Celá metoda MALDI Biotyper úspěšně prošla různými validačními studiemi včetně IVD-CE a FDA certifikace, seznam nejpodstatnějších validačních studií, včetně referenčních publikací nutných pro vlastní akreditaci pracoviště lze zákazníkovi dodat na vyžádání.

3. # 1829023 MBT Compass Library

MBT Compass Library – pravidelně aktualizovaná verze knihovny referenčních MS spekter, která obsahuje referenční spektra MSP (tzv. Main Spectra) kmenů změřených mikroorganismů a to z klinických, veterinárních i průmyslových izolátů. Externě validovaná spektra jsou získána v průběhu let přímo firmou Bruker, nebo poskytnutá spolupracujícími partnery, dále z okružních kmenů a kmenů z izolátů ISO 9001:2008 akreditovaných sbírek. Součástí je jednoroční bezplatný update databáze.

Databáze zahrnuje:

- Referenční knihovna spekter pro MALDI Biotyper obsahuje referenční spektra mikroorganismů obsahující všechny podstatné klinicky, veterinárně, environmentálně či hygienou monitorované a relevantní kmeny.
- Aktuální verze databáze (10/2019) obsahuje **8 468 MSP referenčních kmenů, z 2 969 různých referenčních druhů a adekvátně 540 rodů. Všechna referenční spektra jsou externě genotypově validována.**
- Referenční spektra jsou generována pro dobře známé druhy a je doplněná spektry získanými z průmyslových, environmentálních, veterinárních ale především klinických izolátů.
- **Knihovna je otevřená a uživatel má možnost tvorby vlastních referenčních spekter** či celých podskupin knihoven

4. # 1828476 MBT Explorer Module

Modul MBT Explorer rozšiřuje základní modul MBT Compass a umožňuje uživateli pokročilé statistické analýzy, stejně jako nástroje pro jednoduché rozšíření stávajících knihoven, tvorbu nových knihoven, rychlý import a export MSP apod.

Ze statistických nástrojů je podporována především technika PCA (Principal Component Analysis), Hierarchical Clustering (tvorba a kontrola dendrogramů) a korelační analýza vycházející z kompozitního korelačního indexu (CCI) maticového přístupu. Modul umožňuje detailní srovnání naměřených spekter s archivovanými knihovnamí spekter.

Pro efektivní využívání modulu doporučujeme účast na kurzu Advanced Operator (C1AC21, C1AC72), nebo zaškolení zkušeným aplikačním specialistou on-site.

SW zahrnuje:

- SW dovoluje tvorbu vlastních knihoven referenčních spekter, přidávání vlastních spekter (MSP) do stávajících knihoven a další úpravy těchto knihoven.
- SW dovoluje také provádění pokročilejších vyhodnocovacích postupů jako jsou například tvorby taxonomických stromů nebo epidemiologické studie a podobně.

5. # 8702709 MBT Compass IVD-CZ Upgrade

SW modul pro využití MBT v In Vitro Diagnostice umožňující akreditaci a používání lokalizovaného IVD-MBT v klinických laboratořích vyžadujících dodávku zařízení s IVD-CE validací přímo od výrobce.

6. # 1829014 MBT Filamentous Fungi Library

Speciální knihovna, pracovní protokoly a zaškolení pro pokročilé analýzy hub a vláknitých. Knihovna obsahuje referenční spektra z klinických, veterinárních i průmyslových izolátů, poskytnuté spolupracujícími partnery, dále okružních kmenů a kmenů z izolátů ISO 9001:2008 akreditovaných sbírek.

- Tato samostatně dodávaná knihovna obsahuje další referenční spektra, konkrétně spektra pro využití v mykologické laboratoři pro identifikaci kvasinek a vláknitých hub.
- Součástí dodávky této knihovny je rozšířené zaškolení pracovníků laboratoře pro jiný postup zpracování vzorku v preanalytické fázi tak, aby byla identifikace úspěšná

7. # 1828478 MBT STAR-BL Module

SW modul STAR (Selective Testing of Antibiotic Resistance) pro analýzu esejí pro detekci beta-laktamové aktivity v bakteriích zahrnující rychlé, automatické výpočty poměru hydrolyzovaného/intaktního beta-laktamového antibiotika.

- Software vypočítá poměr součtu intenzit píku odpovídajících hydrolyzované formě a součet intenzit píku v nehydrolyzované formě.
- Výsledky se normalizují na hydrolyzované (pozitivní) a nehydrolyzované (negativní) kontrolní kmeny pro jednoznačnou klasifikaci.
- Poměr se zobrazí jako hodnota skóre v intuitivní a snadno pochopitelném SW rozhraní.
- Dostupné soupravy:
 - **IVD MBT STAR-Carba Kit (# 1867701)** používá jako srovnávací antibiotikum karbapenem. Proto je analyzována přítomnost aktivní karbapenemázy.
 - **IVD MBT STAR-Cepha Kit (# 1867704)** používá cefalosporin třetí generace jako srovnávací antibiotikum. Proto je analyzována přítomnost cefalosporinázy aktivní vůči cefalosporinům třetí generace.

Balení a doprava včetně pojištění systému při dopravě a instalace a úvodní zaškolení obsluhy zahrnuje

- kompletní instalaci hmotnostního spektrometru microflex LT/SH jako součást řešení MALDI Biotyper
- otestování funkčnosti, splnění specifikačních požadavků systému
- kompletní předvedení zákazníkovi
- úvodní zaškolení obsluhy v místě instalace instalačním technikem,
- rozsah instalace a úvodního školení cca 3 dny

Příloha č. 2 Zadávací dokumentace – technické podmínky

Zadavatel požaduje dodávku nových, nepoužitých přístrojů a jejich částí. Nepřipouští možnost dodávky repasovaných přístrojů nebo jejich částí.

Zadavatel akceptuje dodávku přístroje s tolerancí +/- 10 % od uvedených technických parametrů, pokud uchazeč v nabídce prokáže, že nabízené zařízení je vyhovující pro požadovaný medicínský účel, tj. diagnostické využití. Technické parametry, označené jako minimální nebo maximální musí být dodrženy bez možnosti uplatnit toleranci.

Všeobecné požadavky:

Hmotnostní spektrometr na bázi technologie MALDI-TOF

Minimální technické požadavky:

Zadavatelem požadované parametry	Účastníkem nabízená hodnota (účastník vyplní všechny řádky – u číselných údajů hodnotu, u ostatních slovo „splňuje (A)“ nebo „nesplňuje (N)“
Název přístroje	
Hmotnostní spektrometr pro identifikaci mikroorganismů na bázi technologie MALDI-TOF.	A
Základní parametry	
Systém umožňující rychlou identifikaci mikroorganismů pomocí Matrix Assisted Laser Desorption/ Ionisation Time-Of-Flight (MALDI-TOF).	A
Identifikace mikroorganismů z bakteriální kultury i přímo z klinického primárního vzorku, jako je pozitivní hemokultura, pozitivní vzorek moče atd.	A
Identifikace v oblasti bakteriologie, mykologie, mykobakteriologie. Samostatná knihovna/databáze pro mykologickou laboratoř.	A
Identifikace vysoce patogenních mikroorganismů zahrnutých legislativou ČR do skupiny "Biosafety level 3".	A
Detekce mechanismů rezistence k antibiotikům, min. možnost využití MALDI-TOF ke stanovení přítomnosti karbapenemázy v rámci rutinní in-vitro diagnostiky.	A
Statistické analýzy, např. typizace kmenů, epidemiologické studie s využitím zabudovaných statistických nástrojů.	A
Ionizační zdroj MALDI se zabudovaným laserem.	A
Zabudovaný laser s volitelnou frekvencí a rozsahem min. 1 - 50 Hz a garantovanou životností laseru min. 60 000 000 nástřelů.	A
Destičky s možností opakovaného nebo jednorázového použití.	A
Systém generování vakua ve spektrometru pomocí vývěvy s nízkou hlučností a bez produkce zplodin, které by mohly kontaminovat prostředí laboratoře	A
Výpočetní a programové vybavení	
Kompletní ovládací PC stanice pro správu systému a analýzu dat, min. konfigurace 4 GB RAM, 500 GB HDD, DVD RW. Operační systém min. Win 7 Pro.	A
Displej LCD min. 22".	A
Laserová tiskárna se síťovým portem, používající v ČR běžně dostupný spotřební materiál. Optický válec musí být součástí tonerové kazety.	A
Čtečka čárových kódů.	A
Napájecí záložní zdroj UPS umožňující bezpečně dokončit právě probíhající identifikaci včetně uložení výsledků.	A

Příloha č. 2 Zadávací dokumentace – technické podmínky

Kompletní software pro uživatelskou správu systému: - získání dat a jejich následná analýza v databázi referenčních spekter, hodnocení měření, integrace a validace výsledků daného pacienta, - dohledatelnost použitých postupů a metod, - sledování vzorku a zobrazení dat v reálném čase.	A
Databáze obsahující dostatečné množství referenčních kmenů mikroorganismů získaných při použití stejné přípravy vzorků (stejně MALDI matrice použita pro všechna spektra, stejný postup přípravy) obsahující referenční spektra bakterií všech podstatných klinicky, veterinárně, environmentálně relevantních kmenů.	A 8 468 referenčních kmenů 540 mikrobiálních rodů 2 969 druhů
Databáze s IVD certifikací.	A
Databáze s možností vkládat vlastní neměřená spektra.	A
Statistické hodnocení míry shody měřených spekter se spektry referenční databáze.	A
Pravidelná bezplatná aktualizace všech databází, které jsou součástí systému, po dobu platnosti záruky a servisní smlouvy.	A
Kompletní startovací sada aplikačních terčů, spotřebního materiálu a chemikálií, potřebná pro otestování funkčnosti systému a bezvadné nastartování rutinní diagnostiky ihned po instalaci.	A
Příslušenství nezbytné pro správnou a plnou funkci zařízení.	A
Instalační práce a služby	
Záruka na všechny komponenty dodávky (mimo reagentů a spotřebního materiálu) min. 12 měsíců.	A
Správa systému a diagnostika systému při výskytu problému přes internet servisním technikem formou vzdáleného přístupu. (Způsob vzdálené správy podléhá schválení útvarem ICT zadavatele, který preferuje ověření veřejnou IP dodavatele a přístup mapováním portů.)	A
Útvar ICT zadavatele v případě dodávky obdrží informace o veřejné IP adrese dodavatele a komunikačních portech z důvodu zabezpečeného vzdáleného přístupu servisní organizací. V případě, že zařízení uvnitř sítě zadavatele bude vysílat diagnostická data k dodavateli, obdrží ICT zadavatele cílovou adresu a komunikační porty.	A
Technická podpora a asistence při propojení do stávajícího LIS (FONS Openlims firmy Stapro s.r.o.), přenos výsledků analyzovaných mikrobiálních kmenů do LIS. V případě nutnosti speciálního SW pro přenos dat z a do laboratorního systému bude tento SW součástí dodávky.	A

Součástí nabídky bude:

- prohlášení o shodě
- autorizace výrobce k distribuci a servisu nabízeného zařízení
- návod k obsluze v českém jazyce
- doklad osvědčující způsobilost k prodeji, distribuci a servisu zdravotnických prostředků (doklad o registraci dle z. č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích) pro dodavatele a doklad o notifikaci ZP dle z. č. 268/2014 Sb.
- požadavky připravenosti instalace včetně parametrů pro nastěhování přístroje a příslušenství a požadavky na dodávky médií

Při předání zdravotnického prostředku požadujeme (obsaženo v ceně):

- doprava, stěhování na místo na příslušné klinické pracoviště
- instalace, uvedení do provozu

Příloha č. 2 Zadávací dokumentace – technické podmínky

- předvedení přístroje, provedení funkční zkoušky a vstupní validace dodaného zařízení
- instruktáž dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích musí provádět osoba pověřená výrobcem), případně zaškolení obsluhy
- dodání příslušné dokumentace (prohlášení o shodě, návod k obsluze v tištěné i elektronické podobě, protokoly z provedených zkoušek a měření, vyplněný formulář Seznam dodané techniky)
- podepsaná Dohoda o mlčenlivosti (NDA)
- návod k obsluze v českém jazyce v el. podobě (CD, Flash Disk, apod.)

Pravidelné prohlídky, validace, revize a opravy prováděné v rámci záruky (12 měsíců) bezplatně:

- pravidelná bezpečnostně technická kontrola dle z. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích
- pravidelné prohlídky a validace přístroje 1x ročně



EVROPSKÁ UNIE
Evropský fond pro regionální rozvoj
Integrovaný regionální operační program



MINISTERSTVO
PRO MÍSTNÍ
ROZVOJ ČR

PŘÍLOHA Č. 3 KUPNÍ SMLOUVY – ZÁVAZNÝ VZOR PŘEDÁVACÍHO PROTOKOLU

Zástupce prodávajícího:										
Zástupci kupujícího:	1. pracovník technického úseku:									
	2. pověřená osoba zdravotnického oddělení (primář/zástupce primáře):									
Název zboží / výrobce / výrobní číslo	Počet kusů	Stav zboží	obalů	Výsledek instalace, zboží do provozu	montáže, uvedení	Výsledek ukázky funkčnosti zboží	Výsledek testů a zkoušek, ověření deklarovaných technických parametrů	školení personálu a zdravotnického oddělení a pracovníka obslužných klinických činností kupujícího, včetně vystavení protokolu a protokolu opravňujícího provádět instruktáže (ANO / NE)	Seznam předávané dokumentace	Zjištěné vady ANO / NE

Česká pojišťovna a.s., Spálená 75/16, Nové Město, 110 00 Praha 1, Česká republika, IČO 452 72 956, DIČ CZ699001273, zapsaná v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, spisová značka B 1464 (dále "pojišťovna")

Certifikát o pojištění odpovědnosti

Potvrzujeme, že pojistník: BioVendor – Laboratorní medicína a.s., Karásek 1767/1, 621 00 Brno - Řečkovice, IČO 634 71 507, zapsaná u Krajského soudu v Brně, spisová značka B 3917, má uzavřenu pojistnou smlouvu č. 899-26052-19.

Pojistná událost

Pojistnou událostí je škoda či újma vzniklá na životě, zdraví, majetku nebo jiná okolnost dle pojistné smlouvy.

Pojistná nebezpečí

Pojistným nebezpečím jsou skutečnosti a události vymezené v pojistné smlouvě jako možná příčina vzniku pojistné události. Podmínky a rozsah pojištění stanoví pojistná smlouva a Všeobecné pojistné podmínky pro pojištění majetku a odpovědnosti VPPMO-P-01/2018.

1. Základní rozsah:

Pojistná nebezpečí	Limit pojistného plnění	Spoluúčast	Územní rozsah
Základní rozsah dle článku 22 bodu 1., 3., 4., 5., 6. a 7. VPPMO-P	50 000 000,- Kč	5 000,- Kč	Česká republika
	* 10 000 000,- Kč	20 000,- Kč	Celý svět vyjma USA a Kanady
		50 000,- Kč	USA a Kanada

* Ujednává se, že pro územní rozsah USA a Kanady se odchylně od článku 27 bodu 6. VPPMO-P ujednává, že pojistná plnění vyplacená ze všech škodných událostí nastalých v průběhu jednoho pojistného roku nesmí přesáhnout uvedený limit pojistného plnění.

Pojištění se vztahuje i na škody / újmy způsobené vadným výrobkem nebo vadnou službou.

2. Sjednané doložky:

Přehled doložek – pojistná nebezpečí	Sublimit pojistného plnění	Spoluúčast	Územní rozsah
čisté finanční škody	500 000,- Kč	10%, min. 20 000,- Kč	Česká republika
věci převzaté nebo užívané	100 000,- Kč	1 000,- Kč	Česká republika
škody na životním prostředí	100 000,- Kč	2 000,- Kč	Česká republika
regresní náhrady	2 000 000,- Kč	1 000,- Kč	Česká republika
věci zaměstnanců, třetích osob vč. studentů	200 000,- Kč	1 000,- Kč	Česká republika

Vlastnictví nemovitostí, pronájem nemovitostí, salmonela a újma způsobená při praktické výuce je zahrnuto v základním rozsahu pojištění.

Pojistná doba

Pojištění se sjednává na dobu od 1. 7. 2018 do 30. 6. 2021.

Pojistitel potvrzuje, že údaje obsažené v pojistce jsou platné ke dni jejího vydání.

Platnost pojistky od: 1. 7. 2018

ČESKÁ POJIŠŤOVNA a.s.
centrála 245

Zeměna
Podpis a razítko zástupce pojišťovny

Oblastní nemocnice Náchod a.s.

Společnost zapsána dne 12. 11. 2003 do obchodního rejstříku u Krajského soudu v Hradci Králové, oddíl B, vložka 2333

Sídlo: Purkyňova 446, Náchod, 547 69
 Zastupuje: Ing. Ivana Urešová, MBA, statutární ředitelka
 IČ: 26000202
 Telefon: 491 601 111
 Fax: 491 427 904
 Bankovní spojení: Komerční banka, pobočka Náchod
 Č. účtu: 78-8883900227/0100

(dále jen „Objednatel“)

a

BioVendor – Laboratorní medicína a.s.

Společnost zapsána dne 11. 6. 1995 do obchodního rejstříku u Krajského soudu v Brně, oddíl B, vložka 3917

Sídlo: Karásek 1767/1, 621 00 Brno - Řečkovice
 Zastupuje: MVDr. Michal Kostka a JUDr. Ing. Matej Milata, na základě plné moci
 IČ: 63471507
 DIČ: CZ63471507
 Telefon: +420 549 124 111
 Bankovní spojení: Česká spořitelna, a.s.
 Číslo účtu: 7522952/0800

(dále jen „Dodavatel“)

uzavírají spolu tuto

Dohodu o mlčenlivosti

1. Dodavatel se zavazuje zachovávat mlčenlivost a zajistit ve stejném rozsahu mlčenlivost jím pověřených osob o všech skutečnostech, o nichž se dozví při plnění závazků dle tohoto ujednání nebo v souvislosti s nimi. Tato povinnost vyplývá jak pro dodavatele, tak pro všechny jím pověřené osoby přímo ze zákona, a to dle § 51 odst. 5 písm. g) zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, ve znění pozdějších předpisů, jakož i o osobních a citlivých (OÚ zvláštní kategorie) údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení těchto údajů. Dodavatel a jím pověřené osoby se zavazují dále zachovávat mlčenlivost také o všech informacích a záležitostech technických, organizačních i obchodních objednatele a zabezpečit tyto informace proti úniku z prostředí dodavatele, a to i po skončení platnosti tohoto ujednání. V případech porušení tohoto ujednání se dodavatel zavazuje uhradit objednateli veškeré prokázané škody, které vzniknou v příčinné souvislosti s protiprávním jednáním dodavatele, nebo třetích osob, které dodavatel k plnění předmětu ujednání použije.

2. Dodavatel se zavazuje, že nezneužije žádnou informaci, s níž přijde do styku při plnění závazků dle této dohody a ani neumožní toto zneužití třetí osobě a že zabezpečí tyto informace proti úniku z prostředí dodavatele.
3. Dodavatel se zavazuje plně respektovat bezpečnostní požadavky objednatele k zajištění ochrany osobních údajů pacientů a klientů objednatele.
4. Dodavatel nepoužije bez souhlasu Objednatele pro zpracování osobních údajů dalšího subdodavatele.
5. Dodavatel prohlašuje, že přijal bezpečnostní opatření k zajištění ochrany osobních údajů pacientů a klientů objednatele před jejich zneužitím nebo únikem těchto dat prostřednictvím svých zaměstnanců nebo třetích stran.
6. Dodavatel prohlašuje, že jeho zaměstnanci nebo jiné pověřené osoby přicházející při výkonu své práce do styku s osobními údaji pacientů a klientů objednatele byli náležitě poučeni o své povinnosti mlčenlivosti ve vztahu k údajům objednatele, o povoleném způsobu nakládání s takovými údaji a byli seznámeni s následky jednání, které by bylo v rozporu se zákonnou úpravou a bezpečnostními směrnicemi objednatele.
7. V případě, že dodavatel bude pracovat s důvěrnými informacemi objednatele, jako jsou licenční klíče k SW, přístupové kódy apod., zavazuje se dodavatel k jejich ochraně před zneužitím, zveřejněním nebo poskytnutím třetí straně. Tato povinnost platí i po ukončení smluvního vztahu.
8. Předávání veškerých nosičů, na kterých budou zachyceny Důvěrné informace, zejména případné nosiče s počítačovými programy, dokumentací, poznámkami, plány, náčrty a jejich kopie, bude probíhat na základě předávacího protokolu.
9. Bezodkladně po obdržení písemné žádosti Smluvní strany, která Důvěrné informace předala, vrátí této Smluvní straně druhá Smluvní strana veškeré nosiče, na kterých jsou Důvěrné informace zachyceny. Vrácení uvedených nosičů bude probíhat na základě téhož předávacího protokolu.
10. Závazek dle této dohody se netýká informací, k jejichž poskytnutí je dodavatel povinen ze zákona, nebo informací veřejně známých a dostupných.
11. Závazky obsažené v této dohodě se vztahují na práci dodavatele, jeho zaměstnanců a pověřených osob jak na pracovištích objednatele, tak na veškeré činnosti dodavatele a dalších těchto osob pomocí vzdáleného přístupu přes internet. Dodavatel je povinen zajistit, aby přístupové údaje nutné ke vzdálené správě a přístupu k IT infrastruktuře Objednatele, nebyly zneužity žádnou nepovolanou osobou.
12. Dodavatel je povinen převzetí závazků z této dohody vyplývajících pro osoby odlišné od Dodavatele zajistit před umožněním daných osob konat práce pro Objednatele.

V Náchodě dne: 31.1.2020

V Brně dne: 5.2.2020



Ing. Ivana Uřešová
statutární ředitelka
Oblastní nemocnice Náchod a.s.



MVDr. Michal Kostka a JUDr. Ing. Matej Milata
na základě plné moci
BioVendor – Laboratorní medicína a.s.

Vendor - Laboratorní medicína a.s.
sídlo: Karlošek 1767/1, 621 00 Brno
IČ: 63471507, DIČ: CZ63471507
zaps. v OR vedeném KS v Brně
Odd. B., vložka 3917

SPISOVÁ OBÁLKA SMLOUVY

Spisová obálka smlouvy č. <u>29113012020</u>					
I. Charakter dokladu					
Zpracoval:		CEP		Podpis:	
Smlouvu předkládá:		Miroslav Bůžek		Podpis: 	
Úsek:	TÚ	Počet pare:	3	Datum:	29. 1. 2020
Akce:		Kupní smlouva (MALDI Biotyper System, dotace IROP)			
Druhá smluvní strana (název, IČ/datum nar.):		BioVendor - Laboratorní medicína a.s. IČ: 63471507			

II. Oběh dokladu	Požadovaný úkon	Podpis/Datum
Právní posouzení	Kontrola/Připomínky	
Zaevidování návrhu smlouvy	Zanesení do aplikace pro evidenci smluv	
Přijetí v el. formátu	Potvrzení existence	
Odeslání k podpisu protistraně	Zaslání všech výtisků protistraně	
Přijetí oboustranně podepsané smlouvy	Vyznačení do aplikace pro evidenci smluv, převedení smlouvy o elektronické podoby, založení, rozeslání	

	Oprávněnost podpisu	Podpis/Datum

III. Registr smluv	
Registrace dne:	ID registru:
Podpis:	