

Textová část zadávací dokumentace

Název veřejné zakázky:

KORONÁRNÍ STENTY LÉKOVÉ 2025

Jedná se o nadlimitní veřejnou zakázku ve smyslu ustanovení § 25 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“ či „ZZVZ“), zadávanou v otevřeném zadávacím řízení dle ustanovení § 56 zákona.

Obsah

1. ZÁKLADNÍ INFORMACE O VEŘEJNÉ ZAKÁZCE.....	3
2. INFORMACE O LHŮTÁCH A MÍSTU PODÁNÍ NABÍDEK.....	3
3. KONTAKTNÍ OSOBA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ	3
4. PŘEDMĚT VEŘEJNÉ ZAKÁZKY.....	4
4.1. Předmět veřejné zakázky.....	4
4.2. Požadavky na předmět plnění	5
4.3. Místo plnění.....	9
4.4. Doba plnění	9
4.5. Zadávací dokumentace.....	10
4.6. Vyhrazené změny závazku.....	10
5. KLASIFIKACE DLE CPV A PŘEDPOKLÁDANÁ HODNOTA	10
5.1 CPV	10
5.2 Předpokládaná hodnota	11
6. PROKÁZÁNÍ SPLNĚNÍ KVALIFIKACE	11
6.1 Základní způsobilost	11
6.2 Profesní způsobilost	11
6.3 Technická kvalifikace	11
6.4 Prokázání splnění základní a profesní způsobilosti	11
6.5 Prokazování kvalifikace prostřednictvím jiné osoby a v případě společné účasti dodavatelů 12	
6.6 Další informace o prokazování kvalifikace	12
7. OBCHODNÍ A PLATEBNÍ PODMÍNKY	12
8. ZPRACOVÁNÍ CENOVÉ NABÍDKY	13
9. HODNOTÍCÍ KRITÉRIA.....	13
10. DALŠÍ POŽADAVKY ZADAVATELE	14
10.1 Seznam poddodavatelů.....	14
10.2 Požadavek na předložení technického listu, certifikátu nebo čestného prohlášení	14
10.3 Pojištění	14
11. POŽADAVKY NA ZPRACOVÁNÍ NABÍDKY.....	14
11.1 Obecné požadavky	14
11.2 Struktura nabídky	15
12. OTEVÍRÁNÍ NABÍDEK, LHŮTY, PROHLÍDKA MÍSTA PLNĚNÍ	15
13. DALŠÍ INFORMACE A VÝHRADY	15
14. POSKYTNUTNÍ ZADÁVACÍ DOKUMENTACE	18

1. ZÁKLADNÍ INFORMACE O VEŘEJNÉ ZAKÁZCE

Název veřejné zakázky:	Koronární stenty lékové 2025
Evidenční číslo ve VVZ:	Z2025-033243
Druh veřejné zakázky:	Dodávky
Režim veřejné zakázky:	Nadlimitní režim
Druh zadávacího řízení:	Otevřené řízení
Název zadavatele:	Nemocnice České Budějovice, a.s.
Sídlo zadavatele:	B. Němcové 585/54, 370 01 České Budějovice
IČO zadavatele:	26068877
Zastoupen:	MUDr. Ing. Michal Šnorek, Ph.D., předseda představenstva
Adresa profilu zadavatele:	Dokumenty k předmětné veřejné zakázce budou uveřejňovány na profilu zadavatele: https://ezak.jihnem.cz/profile_display_2.html

2. INFORMACE O LHŮTÁCH A MÍSTU PODÁNÍ NABÍDEK

Místo podání nabídek:	https://ezak.jihnem.cz/profile_display_2.html
Zahájení zadávacího řízení:	19. 6. 2025
Lhůta pro podání nabídek ke dni zahájení zadávacího řízení:	21. 7. 2025 v 8:00 hodin
Aktuální lhůta pro podání nabídek:	Uvedena na profilu zadavatele
Další informace lze získat:	U kontaktní osoby zadávacího řízení

3. KONTAKTNÍ OSOBA ZADÁVACÍHO ŘÍZENÍ

Osobou pověřenou zadavatelem k provádění administrativních úkonů týkající se této veřejné zakázky je oddělení veřejných zakázek Nemocnice České Budějovice, a.s.

Kontaktní osoba:	Zdeňka Nigrinová
Telefon:	+420 387 872 240
E-mail:	verejnezakazky@nemcb.cz

4.1. PŘEDMĚT VEŘEJNÉ ZAKÁZKY

- 4.1.1. Předmětem plnění veřejné zakázky je uzavření rámcové kupní smlouvy s vybraným dodavatelem na průběžné opakované dodávky koronárních stentů lékových.
- 4.1.2. Zadávací dokumentace je souhrnem požadavků zadavatele týkajících se poptávaného plnění, resp. způsobu zpracování nabídky, nikoliv však konečným souhrnem veškerých požadavků vyplývajících z obecně platných právních předpisů. Účastník je tak povinen řídit se při zpracování své nabídky vždy nejen požadavky obsaženými v této zadávací dokumentaci, ale též ustanoveními příslušných obecně závazných právních předpisů.
- 4.1.3. Veřejná zakázka je vyhlášená jako **nadlimitní** veřejná zakázka na dodávky. Množství předmětu plnění uvedené v Příloze č. 2 Specifikace – Ceník, je pouze orientační, které zadavatel předpokládá (určené na základě spotřeby za předchozí období) odebrat na základě rámcové kupní smlouvy za 48 měsíců.
- 4.1.4. Zakázka je v souladu § 101 ZZVZ rozdělena na 6 částí:
- Část 1 – Koronární stenty lékové DES 1
 - Část 2 – Koronární stenty lékové DES 2
 - Část 3 – Koronární stenty lékové DES 3
 - Část 4 – Koronární stenty lékové DES 4
 - Část 5 – Koronární stenty lékové DES 5
 - Část 6 – Koronární stenty lékové DES 6
- 4.1.5. Účastníci mohou svou nabídku předložit na libovolný počet částí předmětu veřejné zakázky. S ohledem na tuto skutečnost platí, že každá část předmětu veřejné zakázky bude hodnocena samostatně. V případě, že se účastník rozhodne předložit svou nabídku na více částí, platí, že musí předložit návrh rámcové kupní smlouvy samostatně na každou část předmětu veřejné zakázky.
- 4.1.6. Předmět plnění veřejné zakázky musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené zákonnými předpisy České republiky, zvláště zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotních prostředcích in vitro, v platném znění, a dále požadavky uvedené v této zadávací dokumentaci. Dodávané zboží musí být bez vad faktických i právních.
- 4.1.7. Ke každému implantabilnímu zdravotnickému prostředku uvedenému na trh dle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, který bude dodáván zadavateli, musí být součástí dodávky každého takového předmětu plnění karta s informacemi o implantátu a informacemi jež mají být výrobcem poskytovány pacientům s implantovaným prostředkem.
- 4.1.8. Veškeré nabízené výrobky musí splňovat po dobu trvání platnosti smlouvy veškeré podmínky pro výrobky uvedené na trh Evropské Unie, jedná se o veškeré vyhlášky, normy, směrnice, certifikace atd. V případě, že některý z výrobků nebude během platnosti smlouvy splňovat požadované podmínky uvedené pro trh EU, je dodavatel povinen nahradit obdobným výrobkem splňující technické parametry uvedené v zadávací dokumentaci a za stejné ceny.

4.2. POŽADAVKY NA PŘEDMĚT PLNĚNÍ

4.2.1. Část 1 – Koronární stenty lékové DES 1

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balonkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, recoil, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balonkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným endoluminálním potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a randomizovanými studiemi prokázaným nízkým rizikem restenózy a vysokou bezpečností (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší).
- Možnost zkrácení DAPT v případě nutnosti na 3 měsíce u akutních koronárních syndromů prokázaná randomizovanou studií a uvedená výrobcem v návodu k užití.
- Stent předmontovaný na balonkovém katetru typu rapid exchange
- Materiál stentu: ocel
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,5-2,75-3,0-3,5-4,0
- Délky stentu (mm): minimálně 10-35 (v průměrech 3,0 a 3,5)
- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,1$
- Polymer: biodegradabilní, abluminální
- Lék: sirolimus
- Potah endoluminální: biologický, aktivní záchyt endoteliálních progenitorových buněk
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014"
- NP/RBP (atm): minimálně 9/16
- Vysoká radiální síla a komformabilita

4.2.2. Část 2 – Koronární stenty lékové DES 2

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balonkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balonkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů

po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a doporučením ESC pro klinické použití na základě randomizovaných studií s primárním klinickým endpointem. Nízké riziko restenózy a vysoká bezpečnost (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší).
- Stent předmontovaný na balónkovém katetru typu rapid exchange
- Materiál stentu: slitina chromu a kobaltu
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,25-2,5-2,75-3,0-3,5-4,0
- Délky stentu (mm): minimálně 10-35 (v průměrech 3,0 a 3,5)
- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,09$
- Polymer: biodegradabilní, abluminální
- Lék: biolimus
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014"
- NP/RBP (atm): minimálně 8/14 (pro délku balonu do 28 mm)
- Vyvážený poměr radiální síly a flexibility

4.2.3. **Část 3 – Koronární stenty lékové DES 3**

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balónkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balónkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

Nová generace lékových stentů se schválením CE a studii prokázaným nízkým rizikem restenózy a vysokou bezpečností použití (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší).

- Stent předmontovaný na balónkovém katetru rapid exchange
- Materiál stentu: slitina chromu a kobaltu
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,0-2,25-2,5-2,75-3,0-3,5-4,0-4,5
- Délky stentu (mm): minimálně 10-45 (v průměrech 3,0 a 3,5)

- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,050$
- Polymer: biodegradabilní
- Lék: everolimus
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014“
- NP/RBP (atm): minimálně 8/14
- Střední radiální síla a vysoká flexibilita

4.2.4. **Část 4 – Koronární stenty lékové DES 4**

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balonkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balonkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a doporučením ESC pro klinické použití na základě randomizovaných studií s primárním klinickým endpointem. Nízké riziko restenózy a vysoká bezpečnost (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší).
- Možnost zkrácení DAPT na 1 měsíc pro všechny klinické situace u pacientů s vysokým rizikem krvácení nebo pacientů s vysokou komorbiditou prokázaná randomizovanou studií a uvedená výrobcem v návodu k použití.
- Stent předmontovaný na balonkovém katetru rapid exchange
- Materiál stentu: ocel
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,25-2,5-2,75-3,0-3,5-4,0
- Délky stentu (mm): minimálně 10-35 (v průměrech 3,0 a 3,5)
- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,12$
- Polymer: žádný
- Lék: biolimus
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014“
- NP/RBP (atm): minimálně 6/14 (pro délky balonu do 28 mm)
- Vysoká radiální síla a komformabilita

4.2.5. **Část 5 – Koronární stenty lékové DES 5**

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balonkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balonkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a doporučením ESC pro klinické použití na základě randomizovaných studií s primárním klinickým endpointem. Nízké riziko restenózy a vysoká bezpečnost (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší).
- Stent předmontovaný na balónkovém katetru typu rapid exchange
- Materiál stentu: slitina chromu a kobaltu
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,25-2,5-2,75-3,0-3,5-4,0
- Délky stentu (mm): minimálně 10-35 (v průměrech 3,0 a 3,5)
- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,09$
- Polymer: žádný
- Lék: biolimus
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014"
- NP/RBP (atm): minimálně 8/14
- Vyvážený poměr radiální síly a flexibility

4.2.6. **Část 6 – Koronární stenty lékové DES 6**

Medicínský účel:

Koronární stenty slouží jako mechanická výztuž koronární tepny, jsou zaváděny v průběhu perkutánních koronárních intervencí. Musí být dostupné v co nejširším rozměrovém portfoliu (spektrum délek a průměrů). Vždy se jedná o stenty předmontované na balonkovém dilatačním katetru a zaváděné po supertenkém vodiči. Stenty zůstávají ve stěně tepny trvale. Významnými mechanickými vlastnostmi stentu jsou jeho deliverabilita, crossabilita, flexibilita, tloušťka strutu, radiální síla, zkrácení stentu po implantaci a schopnost optimálního pokrytí léze. Významnými vlastnostmi balonkového katetru, na kterém je stent předmontován, jsou jeho compliance, NP, RBP, inflační a deflační časy. Uvolňované antiproliferativní léky brání v průběhu několika týdnů po implantaci stentu vzniku restenózy. Lék je uchycen na stentu pomocí polymeru, případně je na stent nanesen i bez polymerového krytí. Kinetika uvolňování léku, rychlost degradace polymeru, eventuálně povrchová úprava stentu dalším odlišným potahem může ovlivňovat trombogenicitu a/nebo rychlost endotelizace strutů stentu a tím i dobu podávání duální antiagregační léčby. Kombinace těchto výše uvedených vlastností u jednotlivých stentů

předurčují, pro jakou klinickou situaci, jaké anatomické poměry koronárního řečiště a jaký typ postižení koronárního řečiště je ten který stent vhodný.

Požadovaná specifikace:

- Nová generace lékových stentů se schválením CE a randomizovanými studiemi prokázaným nízkým rizikem restenózy a vysokou bezpečností (trombóza ve stentu srovnatelná s BMS nebo nižší)
- Stent předmontovaný na balónkovém katetru rapid exchange
- Materiál stentu: slitina chromu a kobaltu
- Průměry stentu (mm): minimálně 2,0-2,5-2,75-3,0-3,5-4,5
- Délky stentu (mm): minimálně 8-45 (v průměrech 3,0 a 3,5)
- Tloušťka strutu (mm): $\leq 0,06$
- Polymer: biodegradabilní, abluminální
- Lék: sirolimus
- RTG viditelnost balónku: 2 markery
- Kompatibilita GC/GW: 5F/0,014"
- NP/RBP (atm): minimálně 8/16 atm

- 4.2.7. V případě pochybností se splněním technických parametrů si zadavatel v souladu s ust. § 46 odst. 1 ZZVZ vyhrazuje právo požadovat po účastníkovi předložení prohlášení výrobce, že nabízené řešení splňuje požadované technické parametry, a zároveň požadovat buď předložení funkčního vzorku nabízeného zboží s požadovanými parametry v sídle zadavatele, nebo prezentaci funkčnosti zboží s požadovanými parametry na klinickém pracovišti, vše nejpozději do 5 pracovních dnů od doručení požadavku účastníkovi přes profil zadavatele E-ZAK. Nesplnění tohoto požadavku znamená nesplnění technických podmínek zakázky a z toho plynoucí možnost vyloučení účastníka zadávacího řízení pro nesplnění zadávacích podmínek v souladu s ust. § 48 odst. 2 ZZVZ.
- 4.2.8. Zadavatel reflektoval při zpracování zadávacích podmínek zásady uvedené v § 6 zákona a tyto uplatňuje v rámci zadávacího řízení zejména prostřednictvím níže uvedených institutů.
- 4.2.9. Prodávající se zavazuje zajistit dodržování pracovněprávních předpisů, zejména zákona č. 262/2006 Sb., zákoník práce, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů, a to vůči všem osobám, které se na plnění zakázky podílejí.
- 4.2.10. Prodávající se zavazuje zajistit minimální produkci všech druhů odpadů, vzniklých v souvislosti s realizací předmětu smlouvy a v případě jejich vzniku bude přednostně a v co největší míře usilovat o jejich další využití, recyklaci a další ekologicky šetrná řešení, a to i nad rámec povinností stanovených zákonem č. 541/2020 Sb., o odpadech, ve znění pozdějších předpisů.

4.3. MÍSTO PLNĚNÍ

- 4.3.1. Místem plnění je sídlo zadavatele: Nemocnice České Budějovice, a.s., B. Němcové 585/54, 370 01 České Budějovice (kód ZÚJ 544256).

4.4. DOBA PLNĚNÍ

- 4.4.1. Doba plnění této veřejné zakázky bude na dobu: **48 měsíců**, a to ode dne účinnosti Rámcové kupní smlouvy s vybraným dodavatelem.

4.5. ZADÁVACÍ DOKUMENTACE

- 4.5.1. Tato zadávací dokumentace v souladu se ZZVZ vymezuje předmět veřejné zakázky v podrobnostech nezbytných pro zpracování nabídky a účast účastníka v zadávacím řízení. Zadávací dokumentace je pro účastníky zadávacího řízení závazná. Součástí zadávací dokumentace jsou všechny její přílohy uvedené v této zadávací dokumentaci.
- 4.5.2. Práva, povinnosti či podmínky v této zadávací dokumentaci neuvedené se řídí ZZVZ a dalšími obecně závaznými právními předpisy.
- 4.5.3. Podáním nabídky do tohoto zadávacího řízení účastník přijímá a akceptuje plně a bez výhrad zadávací podmínky včetně případných vysvětlení k zadávacím podmínkám. Zadavatel předpokládá, že účastník řízení před podáním nabídky pečlivě prostuduje všechny pokyny, specifikace a termíny obsažené v zadávacích podmínkách a bude se jimi řídit.
- 4.5.4. Zadavatel doporučuje účastníkům, aby si důkladně prostudovali zadávací podmínky a jakékoliv nejasnosti, připomínky či dotazy, které jim v souvislosti se zadávacími podmínkami vystanou, si vyjasnili v průběhu lhůty pro podání nabídek prostřednictvím žádosti o vysvětlení podané v souladu s § 98 ZZVZ a touto zadávací dokumentací.
- 4.5.5. Zadavatel nemůže vzít v úvahu žádnou výhradu účastníka k zadávacím podmínkám obsaženou v podané nabídce. Jakákoliv výhrada účastníka bude považována za nesplnění zadávacích podmínek a bude představovat důvod pro vyřazení nabídky účastníka a jeho následné vyloučení ze zadávacího řízení.

4.6. VYHRAZENÉ ZMĚNY ZÁVAZKU

- 4.6.1. Zadavatel si v souladu s ust. § 100 odst. 2 a § 222 odst. 10 písm. a) zákona o ZVZ vyhrazuje možnost změny dodavatele v průběhu plnění veřejné zakázky, jestliže během této doby dojde ke zrušení smlouvy na veřejnou zakázku odstoupením, dohodou smluvních stran nebo z jiných důvodů.
- 4.6.2. Tímto účastníkem bude dodavatel, který nebyl ze zadávacího řízení vyloučen, splnil veškeré požadavky stanovené zadavatelem a v hodnocení nabídek veřejné zakázky se umístil v pořadí bezprostředně za vybraným dodavatelem. V takovém případě je účastník povinen zadavateli doložit ve lhůtě 15 kalendářních dní od doručení žádosti o uzavření smlouvy, dokumenty prokazující, že účastník stále splňuje zadavatelem požadované kvalifikační předpoklady a další podmínky pro plnění předmětu zakázky. Pokud tento dodavatel odmítne uzavřít smlouvu nebo neprokáže splnění kvalifikačních předpokladů či další podmínky pro plnění předmětu zakázky, a to v rozsahu a způsobem stanoveným touto zadávací dokumentací a ve stanovené lhůtě, vyzve zadavatel k uzavření smlouvy účastníka, který se v hodnocení nabídek umístil jako další v pořadí. Tento postup může zadavatel v případě neuzavření smlouvy opakovat, a to až do oslovení posledního účastníka, který se v hodnocení nabídek v rámci tohoto zadávacího řízení umístil jako poslední v pořadí.
- 4.6.3. Smlouva s tímto účastníkem pak bude uzavřena za podmínek, které nabídnul ve své nabídce podané v původním zadávacím řízení.

5. KLASIFIKACE DLE CPV A PŘEDPOKLÁDANÁ HODNOTA

5.1 CPV

- 5.1.1. CPV kód
33184500-8 – Koronární endoprotézy

5.2 PŘEDPOKLÁDANÁ HODNOTA

- 5.2.1. Celková předpokládaná hodnota veřejné zakázky na předmět plnění za dobu **48 měsíců** za všechny položky včetně všech souvisejících nákladů činí: **138 072 000 Kč bez DPH**.

Předpokládaná hodnota v Kč bez DPH pro jednotlivé části veřejné zakázky je:

Část 1 – Koronární stenty lékové DES 1	25 511 000 Kč bez DPH
Část 2 – Koronární stenty lékové DES 2	36 852 000 Kč bez DPH
Část 3 – Koronární stenty lékové DES 3	11 339 000 Kč bez DPH
Část 4 – Koronární stenty lékové DES 4	10 434 000 Kč bez DPH
Část 5 – Koronární stenty lékové DES 5	41 576 000 Kč bez DPH
Část 6 – Koronární stenty lékové DES 6	12 360 000 Kč bez DPH

6. PROKÁZÁNÍ SPLNĚNÍ KVALIFIKACE

6.1 ZÁKLADNÍ ZPŮSOBILOST

- 6.1.1. Způsobilým podle § 74 odst. 1 zákona není účastník, který nespĺňuje podmínky stanovené citovaným zákonným ustanovením. Další podmínky vyplývají také z § 74 odst. 2 a 3 zákona.
- 6.1.2. Účastník prokazuje splnění podmínek základní způsobilosti ve vztahu k České republice v nabídce předložením dokladů stanovených v § 75 odst. 1 zákona.
- 6.1.3. Předkládá-li účastník svou nabídku na více částí předmětu veřejné zakázky, postačuje, když svou základní způsobilost prokáže pouze u jedné z nich.

6.2 PROFESNÍ ZPŮSOBILOST

- 6.2.1. Splnění profesní způsobilosti dle § 77 odst. 1 zákona prokáže účastník předložením výpisu z obchodního rejstříku nebo jiné obdobné evidence, pokud jiný právní předpis zápis do takové evidence vyžaduje.
- 6.2.2. Předkládá-li účastník svou nabídku na více částí předmětu veřejné zakázky, postačuje, když svou profesní způsobilost prokáže pouze u jedné z nich.

6.3 TECHNICKÁ KVALIFIKACE

- 6.3.1. Zadavatel nepožaduje prokázání technické kvalifikace.

6.4 PROKÁZÁNÍ SPLNĚNÍ ZÁKLADNÍ A PROFESNÍ ZPŮSOBILOSTI

- 6.4.1. V souladu s ustanovením § 45 odst. 1 zákona předkládá účastník k prokázání splnění kvalifikace kopie dokladů.
- 6.4.2. Doklady prokazující základní způsobilost podle § 74 zákona musí prokazovat splnění požadovaného kritéria způsobilosti nejpozději v době 3 měsíců před dnem zahájení zadávacího řízení.
- 6.4.3. Zadavatel výslovně vylučuje v souladu s ustanovením § 86 odst. 2 zákona, aby účastník nahradil doklady o kvalifikaci čestným prohlášením v nabídce.
- 6.4.4. Dodavatel může požadované doklady nahradit jednotným evropským osvědčením pro veřejné zakázky podle § 87 ZZVZ.

6.5 PROKAZOVÁNÍ KVALIFIKACE PROSTŘEDNICTVÍM JINÉ OSOBY A V PŘÍPADĚ SPOLEČNÉ ÚČASTI DODAVATELŮ

- 6.5.1. V případě prokazování kvalifikace prostřednictvím jiné osoby (např. poddodavatelem) je účastník povinen doložit doklady dle § 83 zákona.
- 6.5.2. Účastník musí při společné účasti dodavatelů v řízení a při prokazování kvalifikace prostřednictvím jiných osob dbát povinností stanovených v § 82 a násl. ZZVZ.
- 6.5.3. Dle § 107 odst. 4 ZZVZ účastník, který podal nabídku v zadávacím řízení, nesmí být současně osobou, jejímž prostřednictvím jiný účastník v tomtéž zadávacím řízení prokazuje kvalifikaci.

6.6 DALŠÍ INFORMACE O PROKAZOVÁNÍ KVALIFIKACE

- 6.5.4. Další informace o prokazování kvalifikace jsou uvedeny v zákoně.

7. OBCHODNÍ A PLATEBNÍ PODMÍNKY

- 7.1.1. Zadavatel stanovil obchodní, platební a technické podmínky pro realizaci veřejné zakázky, a to formou textu Rámcové kupní smlouvy, jejíž nedílnou součástí jsou uvedené podmínky (Příloha č. 1 – Rámcová kupní smlouva). Dodavatel vyplní v textu smlouvy údaje, které jsou určeny k vyplnění (v návrhu smlouvy označeno jako: **doplňt účastník**). Nabídka, která bude obsahovat pozměněný obsah smlouvy mimo místa určená k vyplnění, může být posouzena jako nevyhovující zadávacím podmínkám a dodavatel vyloučen pro nesplnění zadávacích podmínek.
- 7.1.2. Pokud podává nabídku více dodavatelů společně, musí být v záhlaví smlouvy uvedeni všichni dodavatelé podávající společnou nabídku.
- 7.1.3. Platební podmínky jsou uvedeny v návrhu smlouvy.
- 7.1.4. Smlouva bude s vybraným dodavatelem uzavřena v písemné formě, který smluvní strany podepíší elektronickým podpisem založeným na kvalifikovaném certifikátu pro elektronický podpis osobami oprávněnými zastupovat smluvní strany.
- 7.1.5. Zadavatel upozorňuje dodavatele, že po uzavření smlouvy na plnění veřejné zakázky s vybraným dodavatelem začne plynout tříměsíční lhůta, ve které bude vybraný dodavatel povinen implementovat řešení, které umožní zasílání dodacích listů potvrzujících provedení dodávky zboží v elektronické formě. Zadavatel se zavazuje poskytnout vybranému dodavateli součinnost potřebnou za účelem implementace takového řešení v rámci prostředí zadavatele a rovněž se zavazuje zajistit součinnost třetích osob, které zadavateli poskytují technické řešení pro zasílání dodacích listů v elektronické formě. Popis technického řešení pro zasílání dodacích listů v elektronické formě včetně potřebných specifikací tvoří Přílohu č. 6 – Služba e-kurýr této zadávací dokumentace, přičemž součástí této přílohy je rovněž prohlášení třetí osoby, která zadavateli poskytuje technické řešení pro zasílání dodacích listů v elektronické formě, o tom, že je připravena poskytnout na náklady zadavatele vybranému dodavateli součinnost potřebnou pro implementaci tohoto řešení v prostředí vybraného dodavatele. Podrobnosti jsou upraveny ve smlouvě na plnění veřejné zakázky, která tvoří Přílohu č. 1 zadávací dokumentace.
- 7.1.6. Zadavatel požadavek uvedený v odst. 7.1.5. této zadávací dokumentace stanoví jako požadavek na kompatibilitu s jeho stávajícím řešením pro elektronickou komunikaci s dodavateli, v rámci, které zadavatel smluvním dodavatelům zasílá objednávky, reklamace a vede další komunikaci a dodavatelé mu zasílají potvrzení objednávek, dodací listy, faktury a vedou se zadavatelem další komunikaci, která se následně automaticky přenáší do dalších informačních systémů používaných zadavatelem. Popsané řešení pro elektronickou komunikaci s dodavateli usnadňuje, zefektivňuje a zrychluje vnitřní procesy zadavatele a administraci agendy týkající se dodávek zdravotnických prostředků, léčivých přípravků a dalších komodit,

kteře zadavatel pro svoji potřebu objednává, přičemž současně toto řešení eliminuje riziko lidské chyby při přenášení údajů z listinných dokumentů do elektronické podoby. Požadavek na vedení elektronické komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem současně zadavatel vnímá jako součást environmentálně odpovědného chování, když vede ke snížení nákladů a objemu produkovaného odpadu, a proto je lze pokládat za naplnění požadavků dle § 6 odst. 4 ZZVZ, podle kterého je zadavatel při postupu podle tohoto zákona povinen dodržovat zásady environmentálně odpovědného zadávání a inovací ve smyslu citovaného zákona. V neposlední řadě jsou pak dodavatelé na požadavek zadavatele uvedeny v odst. 7.1.5. této zadávací dokumentace upozorňováni z toho důvodu, aby náklady na implementaci řešení, které umožní zasílání dodacích listů potvrzujících provedení dodávky zboží v elektronické formě za podmínek dle této zadávací dokumentace, mohli vzít do úvahy při kalkulaci nabídkové ceny a tyto náklady při stanovení nabídkové ceny mohli zohlednit.

8. ZPRACOVÁNÍ CENOVÉ NABÍDKY

- 8.1.1. Účastník je povinen stanovit nabídkovou cenu pro veřejnou zakázku absolutní částkou v Kč bez DPH.
- 8.1.2. Účastník je povinen vyplnit nabídkovou cenu za měrnou jednotku (MJ) bez DPH do Přílohy č. 2 Specifikace – Ceník.
- 8.1.3. Dále účastník vyplní Přílohu č. 5 Položkový ceník, kde uvede portfolio sortimentu, který se týká Přílohy č. 2 a který chce zařadit do nabídky.

Tato příloha č. 5 bude přiložena k nabídce také ve formátu kompatibilním s xls!

- 8.1.4. Nabídková cena bude zpracována v souladu s touto zadávací dokumentací a jejími přílohami v závazném návrhu kupní smlouvy, který bude součástí nabídky.
- 8.1.5. Nabídková cena musí být stanovena jako nejvýše přípustná, kterou není možné překročit nebo změnit, pokud to výslovně neupravuje tato zadávací dokumentace.
- 8.1.6. Nabídková cena musí obsahovat veškeré náklady dodavatele nutné k řádnému a včasnému provedení zakázky. Nabídková cena obsahuje předpokládaný vývoj cen po celou dobu plnění veřejné zakázky, rovněž obsahuje i předpokládaný vývoj kurzů české koruny k zahraničním měnám po celou dobu plnění veřejné zakázky.

9. HODNOTÍCÍ KRITÉRIA

- 9.1.1. Zadavatel stanovil pro zadání veřejné zakázky v souladu s ustanovením § 114 zákona, že nabídky budou hodnoceny podle jejich ekonomické výhodnosti na základě **nejnižší nabídkové ceny**.
- 9.1.2. Při hodnocení nabídkové ceny je rozhodující cena v Kč bez DPH. Hodnotící komise stanoví pořadí nabídek podle výše nabídkové ceny bez DPH od nejnižší až po nejvyšší hodnotu. Nejvýhodnější nabídkou je nabídka s nejnižší nabídkovou cenou.
- 9.1.3. V případě shody nejnižší nabídkové ceny dvou a či více nabídek, které vyhověly posouzení, rozhodne o pořadí nabídek los za účasti účastníků zadávacího řízení, jejichž nabídky budou obsahovat shodné nabídkové ceny.

10. DALŠÍ POŽADAVKY ZADAVATELE

10.1 SEZNAM PODDODAVATELŮ

10.1.1. Účastník je povinen v nabídce předložit seznam poddodavatelů. Pokud účastník nemá v úmyslu při plnění veřejné zakázky využít poddodavatelů, uvede tuto skutečnost rovněž v nabídce. Účastník může využít vzor seznamu poddodavatelů Přílohu č. 4 - Seznam poddodavatelů.

10.2 POŽADAVEK NA PŘEDLOŽENÍ TECHNICKÉHO LISTU, CERTIFIKÁTU NEBO ČESTNÉHO PROHLÁŠENÍ

10.2.1. **Technický list (produktový list)** - nebo obdobný dokument, z něhož budou patrné základní technické parametry nabídnutých zdravotnických prostředků.

10.2.2. **Originál návodu k použití** a jeho český překlad (českou verzi návodu k použití splňující legislativní požadavky), pokud originální návod český jazyk nezahrnuje. Pokud návod k výrobku není vydán, účastník uvede v nabídce, že návod k použití nebyl vydán.

10.2.3. **Prohlášení o shodě** – kopie dokladu prokazující shodu požadovaného výrobku. Je-li doklad vystaven, v jiném než českém jazyce, má účastník zadávacího řízení povinnost připojit překlad do českého jazyka (nevztahuje se na doklady ve slovenském jazyce). Překlad může být předložen bez úředního ověření.

10.2.4. **CE posouzení shody / EU Declaration of conformity** – certifikát shody nabídnutých zdravotnických prostředků vydaných oznámeným subjektem v soulad s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích (dále jen „MDR“), nebo směrnicí (EU) 93/42/EHS o zdravotnických prostředcích (dále jen „MDD“), popř. doklad o tom, že došlo k prodloužení platnosti nebo obnovení platnosti certifikátu vydaného v souladu s MDD, pokud již platnost takového certifikátu vypršela.

10.2.5. **Výpis z Registru zdravotnických prostředků** – včetně dokladů nabídnutých prostředků (výpis zdravotnického prostředku z Registru zdravotnických prostředků).

10.3 POJIŠTĚNÍ

10.3.1. Návrh smlouvy zadavatele obsahuje požadavky týkající se pojištění vybraného dodavatele (prodávajícího). Vybraný dodavatel (prodávající) je povinen být pojištěn ve smyslu ust. bodu 12 kupní smlouvy.

11. POŽADAVKY NA ZPRACOVÁNÍ NABÍDKY

11.1 OBECNÉ POŽADAVKY

11.1.1. Nabídka bude zpracována v českém jazyce (nevztahuje se na nabídky ve slovenském jazyce). V případě cizojazyčných dokumentů připojí účastník překlad do českého jazyka. Bude-li mít zadavatel pochybnosti o správnosti překladu, je oprávněn si vyžádat předložení úředně ověřeného překladu dokladu tlumočnickem zapsaným do seznamu znalců a tlumočnicků.

11.1.2. V souladu s ust. § 45 odst. 3 ZZVZ se doklady v českém nebo ve slovenském jazyce a doklad o vzdělání v latinském jazyce předkládají bez překladu.

11.1.3. Zadavatel nepřipouští varianty nabídky.

11.1.4. Nabídka bude předložena písemně, v elektronické podobě prostřednictvím elektronického nástroje.

- 11.1.5. Účastník je povinen řídit se pravidly a pokyny stanovenými provozovatelem elektronického nástroje.
- 11.1.6. Účastník ve své nabídce uvede kontaktní osobu ve věci zakázky, a to včetně kontaktní adresy, telefonu a e-mailové adresy. Tato kontaktní osoba bude uvedena v Příloze č. 3 – Krycí list dle závazného vzoru. Na e-mailovou adresu kontaktní osoby účastníka mohou být zadavatelem doručovány dokumenty a písemnosti v zadávacím řízení. Zpráva se požaduje za doručenu okamžikem přijetí zprávy poštovním serverem příjemce zprávy.
- 11.1.7. Místem pro podání nabídek je: https://ezak.jihnem.cz/profile_display_2.html
- 11.1.8. Účastník zadávacího řízení musí být pro možnost podání nabídky registrován jako dodavatel v elektronickém nástroji E-ZAK na webové stránce <https://ezak.jihnem.cz/>.
- 11.1.9. Za čas podání nabídky odpovídá účastník.
- 11.1.10. Nabídky, které budou doručeny po skončení lhůty pro podání nabídek, se nepovažují za nabídky podané a v průběhu zadávacího řízení se k nim nepřihlíží.

11.2 STRUKTURA NABÍDKY

11.2.1. Zadavatel doporučuje účastníkům strukturovat nabídku následujícím způsobem:

- Obsah nabídky
- Krycí list nabídky
- Doklady o prokázání splnění kvalifikace
- Kupní smlouva včetně příloh
- Seznam významných dodávek
- Specifikace – Ceník
- Položkový ceník
- Technický list, Návod k použití
- Prohlášení o shodě
- Certifikát CE posouzení shody
- Výpis z Registru zdravotnických prostředků
- Seznam poddodavatelů nebo prohlášení, že zakázka nebude plněna subdodavatelsky
- Případné další dokumenty

12. OTEVÍRÁNÍ NABÍDEK, LHŮTY, PROHLÍDKA MÍSTA PLNĚNÍ

- 12.1.1. Otevírání nabídek proběhne v souladu s § 109 ZZVZ neveřejně po uplynutí lhůty pro podání nabídek.
- 12.1.2. Zadávací lhůta trvá 4 měsíce. Zadávací lhůtou je lhůta, po kterou účastníci zadávacího řízení nesmí ze zadávacího řízení odstoupit.
- 12.1.3. S ohledem na charakter plnění předmětu veřejné zakázky zadavatel nepořádá prohlídku místa plnění.

13. DALŠÍ INFORMACE A VÝHRADY

- 13.1.1. Zjistí-li zadavatel v průběhu lhůty pro podání nabídek, že se objevily objektivní důvody vedoucí ke změně zadávacích podmínek (vysvětlení zadávací dokumentace, autoremedura), zadavatel si vyhrazuje právo přijmout opatření k nápravě a zadávací podmínky změnit a současně přiměřeně prodloužit lhůtu pro podání nabídky s ohledem na rozsah a závažnost změny, vyžaduje-li to charakter vysvětlení zadávací dokumentace.
- 13.1.2. V případě, že zadávací dokumentace včetně všech příloh obsahuje požadavky nebo odkazy na obchodní firmy, názvy nebo jména a příjmení, specifická označení zboží a služeb, které platí

pro určitou osobu, popřípadě její organizační složku za příznačné, patenty na vynálezy, užité vzory, průmyslové vzory, ochranné známky nebo označení původu, jedná se pouze o vymezení požadovaného standardu a zadavatel umožní pro plnění zakázky použití i jiných, kvalitativně a technicky obdobných řešení, minimálně stejného standardu.

- 13.1.3. Účastník nemá právo na náhradu nákladů spojených s účastí ve veřejné zakázce, pokud ze zákona nevyplývá něco jiného.
- 13.1.4. Účastník je povinen na žádost zadavatele či příslušného kontrolního orgánu poskytnout jako osoba povinná součinnost při výkonu finanční kontroly (viz § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole)
- 13.1.5. Účastník je oprávněn požadovat po zadavateli v souladu s § 98 ZZVZ vysvětlení zadávací dokumentace. Písemná žádost účastníka o vysvětlení zadávací dokumentace (dále jen „žádost o vysvětlení“) musí být zadavateli doručena v souladu se ZZVZ. Kontaktní osoba zadavatele pro evidenci a vyřízení žádosti o vysvětlení zadávací dokumentaci (pokud nebude využit profil zadavatele) je uvedena v čl. 3 této zadávací dokumentace.
- 13.1.6. Vysvětlení zadávací dokumentace budou zveřejněna stejným způsobem, jakým uveřejnil zadavatel textovou část zadávací dokumentace na profilu zadavatele a to na: https://ezak.jihnem.cz/profile_display_2.html.

Zadavatel doporučuje účastníkům, aby profil zadavatele ve svém vlastním zájmu sledovali.

- 13.1.7. V případě, že účastník nezašle žádost o vysvětlení v zákonné lhůtě, zadavatel si vyhrazuje právo předmětnou žádost o vysvětlení nevyřídit.
- 13.1.8. Zadavatel upozorňuje účastníky zadávacího řízení, kteří jsou akciovou společností nebo mají právní formu obdobnou akciové společnosti na nutnost mít vydány výlučně zaknihované akcie. Zadavatel ověří dle § 48 odst. 9 zákona u vybraného dodavatele naplnění důvodu pro vyloučení podle § 48 odst. 7 zákona (tj. nevydání výlučně zaknihovaných akcií) na základě informací vedených v obchodním rejstříku. Tato ustanovení se nepoužijí pouze pro takového účastníka, jehož akcie v souhrnné jmenovité hodnotě 100 % základního kapitálu jsou ve vlastnictví státu, obce nebo kraje.
- 13.1.9. Zadavatel si vyhrazuje právo ověřit a prověřit údaje uvedené jednotlivými účastníky v nabídkách. Zadavatel si vyhrazuje právo vyloučit účastníka ze zadávacího řízení v případě, že účastník uvede ve své nabídce nepravdivé údaje.
- 13.1.10. Zadavatel v pozici správce osobních údajů ve smyslu čl. 13 Nařízení Evropského parlamentu a Rady EU 2016/679 o ochraně fyzických osob informuje v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů (dále jen „GDPR“) dodavatele účastníci se předmětného zadávacího řízení o zpracování osobních údajů za účelem realizace předmětného zadávacího řízení.

Zadavatel může v rámci předmětného zadávacího řízení zpracovávat osobní údaje dodavatelů a jejich poddodavatelů, členů statutárních orgánů a kontaktních osob dodavatelů a poddodavatelů a osob, prostřednictvím kterých je dodavatelem prokazováno splnění požadované kvalifikace, osob sestavující nabídku a skutečných majitelů dodavatele.

Zadavatel bude zpracovávat osobní údaje pouze v rozsahu nezbytném pro realizaci předmětného zadávacího řízení a pouze po dobu stanovenou právními předpisy vztahujícími se k uvedenému řízení a zákonu o zadávání veřejných zakázek.

- 13.1.11. Účastník podáním nabídky prohlašuje, že nenaplnuje podmínky zákazu zadání veřejné zakázky ve smyslu § 48a ZZVZ, tj. že se na účastníka, jakož i jeho poddodavatele, nevztahují mezinárodní sankce podle zákona upravujícího provádění mezinárodních sankcí.
- 13.1.12. Účastník podáním nabídky prohlašuje, že v případě uzavření smlouvy se zadavatelem platby poskytované zadavatelem v souvislosti s realizací veřejné zakázky nebudou přímo nebo nepřímo ani jen zčásti poskytnuty osobám, vůči kterým platí tzv. individuální finanční sankce ve

smyslu Nařízení Rady (EU) č. 208/2014 ze dne 5. března 2014 o omezujících opatřeních vůči některým osobám, subjektům a orgánům vzhledem k situaci na Ukrajině, Nařízení Rady (EU) č. 269/2014 ze dne 17. března 2014 o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem narušujícím nebo ohrožujícím územní celistvost, svrchovanost a nezávislost Ukrajiny a Nařízení Rady (ES) č. 765/2006 ze dne 18. května 2006 o omezujících opatřeních vůči prezidentu Lukašenkovi a některým představitelům Běloruska, a to bez ohledu na to, zda se jedná o osoby s přímou či nepřímou vazbou na účastníka či poddodavatele účastníka.

- 13.1.13. Účastník podáním nabídky prohlašuje, že nejsou naplněny podmínky uvedené v Nařízení Rady (EU) č. 833/2014 ze dne 31. července 2014 o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině a Nařízení Rady (EU) č. 2022/576 ze dne 8. dubna 2022, kterým se mění nařízení (EU) č. 833/2014 o omezujících opatřeních vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině, tedy zejména, že se nejedná o dodavatele:

- a) ruského státního příslušníka, fyzickou nebo právnickou osobu se sídlem v Rusku,
- b) právnickou osobu, která je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněna některou z osob podle písm. a) tohoto odstavce, nebo
- c) fyzickou nebo právnickou osobu, která jedná jménem nebo na pokyn některé z osob uvedených v písm. a) nebo b) tohoto odstavce.

Uvedené platí v případě podání společné nabídky pro každého ze spojených dodavatelů, jakož i pro případ, kdy účastník hodlá využít poddodavatele při realizaci plnění veřejné zakázky, pro kterého platí některé ze shora uvedených písm. a) a který se bude na realizaci veřejné zakázky podílet z více jak 10 % hodnoty veřejné zakázky (podle výše nabídkové ceny v Kč bez DPH).

- 13.1.14. Účastník podáním nabídky prohlašuje, že se on ani jeho zaměstnanec či člen statutárního orgánu, statutární orgán či osoba jinak blízká:

- a) nepodílela na přípravě nebo zadání veřejné zakázky,
- b) neměla nebo nemohla mít vliv na výsledek zadávacího řízení,
- c) není v pracovněprávním nebo obdobném poměru ve vztahu k zadavateli veřejné zakázky, a to ani samostatně, ani ve spojení s jiným (pod)dodavatelem.

V případě, že výše uvedené neplatí, uvede účastník v nabídce seznam osob, které naplní některou z výše uvedených podmínek, včetně popisu všech souvisejících relevantních okolností.

- 13.1.15. Účastník je povinen na žádost zadavatele či příslušného kontrolního orgánu poskytnout jako osoba povinná součinnost při výkonu finanční kontroly (viz § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole) pro případ, že v souvislosti s veřejnou zakázkou bude zahájena finanční kontrola dle citované právní úpravy.

14.1.1. Zadávací dokumentace má následující přílohy:

Příloha č. 1 - Rámcová kupní smlouva

Příloha č. 2 - Specifikace – ceník

Příloha č. 3 – Krycí list

Příloha č. 4 – Seznam poddodavatelů

Příloha č. 5 – Položkový ceník

Příloha č. 6 – Služba E-kurýr

V Českých Budějovicích dne: 19. 5. 2025

Zdeňka Nigrinová
oddělení veřejných zakázek