

Nemocnice Tábor, a.s.

se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 39003
IČ: 26095203

tímto poskytuje

ZADÁVACÍ DOKUMENTACI

k nadlimitní veřejné zakázce na dodávky s názvem:

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

evid. č. ve VVZ: Z2023-052811, interní č. VZ: 08/11/2023/OBCH

zadávané v otevřeném nadlimitním řízení dle ust. § 25 a § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „zákon“ či „ZZVZ“)

Obsah

1. Identifikační údaje zadavatele	2
2. Zadávací dokumentace	2
3. Klasifikace předmětu veřejné zakázky	4
4. Předmět veřejné zakázky	5
5. Doba a místo plnění	7
6. Kvalifikace dodavatelů	8
7. Požadavky na způsob zpracování nabídkové ceny a platební podmínky	11
8. Pokyny pro zpracování nabídky	12
9. Požadavek na formální úpravu, strukturu a obsah nabídky	13
10. Způsob hodnocení nabídek	15
11. Obchodní podmínky	15
12. Další podmínky veřejné zakázky	17
13. Vysvětlení zadávací dokumentace	17
14. Další informace a práva zadavatele ve veřejné zakázce	17
15. Zadávací lhůta	19
16. Přílohy zadávací dokumentace	20

1. Identifikační údaje zadavatele

1.1. Zadavatel:

Název: **Nemocnice Tábor, a.s.**
Sídlo: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 39003
IČO: 26095203
DIČ: CZ26095203
Zastoupený: Ing. Ivo Houškou, MBA, předsedou představenstva
MUDr. Janou Chocholovou, členem představenstva
Profil zadavatele: https://ezak.jihnem.cz/profile_display_208.html

1.2. Zástupce zadavatele:

Název: Správa veřejných zakázek s.r.o.
Se sídlem: Pod Děvínem 43, Praha 5 150 00
Kontaktní osoba: Mgr. Lubor Šída, jednatel
Tel: +420 734122886
Email: sida@aksu.cz

Zástupce zadavatele je osobou zastupující zadavatele v souladu s § 43 ZZVZ při provádění úkonů podle ZZVZ souvisejících se zadávacím řízením. Zástupce zadavatele postupuje v souladu § 44 odst. 1 ZZVZ tak, aby nedocházelo ke střetu zájmů. Zástupce zadavatele je v souvislosti se zadávacím řízením nestranný a nezávislý. Zástupci zadavatele není v souladu s § 43 odst. 2 ZZVZ uděleno zmocnění k výběru dodavatele, vyloučení účastníka zadávacího řízení, zrušení zadávacího řízení a rozhodnout o námitkách.

2. Zadávací dokumentace

Tato zadávací dokumentace včetně jejích příloh je vypracována jako podklad pro zpracování a podání nabídek pro veřejnou zakázku na dodávky zadávanou v otevřeném řízení realizovaném na základě § 3 písm. b) a § 56 zákona (dále jen „zadávací řízení“), jehož účelem je zadání nadlimitní veřejné zakázky s názvem „Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů“ (dále jen „veřejná zakázka“). Druhem veřejné zakázky ve smyslu § 2 odst. 2 zákona je veřejná zakázka na dodávky dle § 14 odst. 1 zákona.

Tato zadávací dokumentace se všemi svými přílohami představuje soubor dokumentů, údajů, požadavků a technických podmínek zadavatele vymezujících zejména předmět veřejné zakázky, požadavky na prokázání splnění kvalifikace podle § 73 a násl. zákona a údaje o hodnocení nabídek podle § 114 zákona v podrobnostech nezbytných pro zpracování nabídky. Práva, povinnosti či podmínky v této zadávací dokumentaci neuvedené se řídí zákonem.

Zadavatel sděluje, že na vytvoření této zadávací dokumentace se podílely a některou část zadávací dokumentace vypracovaly následující osoby odlišné od zadavatele ve smyslu ust. § 36 odst. 4 zákona:

- a) Vypracování *zadávací dokumentace a přílohy č. 5 a 6*: Správa veřejných zakázek s.r.o., Pod Děvínem 2716/43, 150 00 Praha 5 - Smíchov

Podáním nabídky do tohoto zadávacího řízení přijímá a akceptuje účastník zadávacího řízení (dále též jen „účastník“) plně a bez výhrad zadávací podmínky ve smyslu § 28 odst. 1 písm. a) zákona včetně případných změn či doplnění zadávacích podmínek dle § 99 zákona.

Zadávací dokumentace obsahuje závazné podmínky pro plnění veřejné zakázky včetně dalších informací (ať již písemných či poskytnutých v jakékoliv jiné formě) zpřístupněných do uplynutí lhůty pro podání nabídek. Účastníci jsou povinni před podáním nabídky pečlivě prostudovat všechny pokyny, specifikace a termíny obsažené v zadávacích podmínkách a řídit se jimi.

Pokud účastník neposkytne včas všechny požadované informace a dokumenty nebo pokud jeho nabídka nebude v každém ohledu odpovídat zadávacím podmínkám, může tato skutečnost mít za důsledek vyloučení účastníka zadávacího řízení. Zadavatel nemůže vzít v úvahu žádnou výhradu účastníka k zadávacím podmínkám obsaženou v jeho nabídce. Jakákoliv výhrada může znamenat vyloučení účastníka zadávacího řízení.

Jednacím jazykem zadávacího řízení je český jazyk, nabídky mohou být předkládány pouze v českém jazyce, pokud není v této zadávací dokumentaci stanoveno jinak. Ustanovení § 45 odst. 3 zákona tím není dotčeno.

Zadavatel si v souladu s ustanovením § 100 odst. 2 ZZVZ vyhrazuje právo změnit dodavatele v průběhu trvání rámcové smlouvy na plnění předmětu této veřejné zakázky, jestliže dojde k:

- odstoupení zadavatele od takové smlouvy pro podstatné porušení smlouvy dodavatelem definované v občanském zákoníku a smlouvách, které jsou přílohou této zadávací dokumentace;
- odstoupení zadavatele od takové smlouvy z důvodu uvedeného v ust. § 223 odst. 2 zákona;
- zániku závazku dle ust. § 2006 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, pro následnou nemožnost plnění;
- zániku závazku smrtí dodavatele, je-li obsahem smlouvy plnění, které mělo být provedeno osobně dodavatelem, nebo zánikem právnické osoby bez právního nástupce;
- právnímu nástupnictví v souvislosti s přeměnou dodavatele, jeho smrtí nebo převodem jeho závodu, popřípadě části závodu, kdy nový dodavatel splňuje kritéria kvalifikace stanovená v této zadávací dokumentaci;
- v případě zániku účasti některého z dodavatelů v případě společné účasti dodavatelů;
- prohlášení insolvence na dodavatele, vstupu dodavatele do likvidace, vydání rozhodnutí o úpadku na dodavatele, nařízení nucené správy podle jiného právního předpisu na dodavatele nebo nastane-li u dodavatele obdobná situace podle právního řádu země jeho sídla; nebo
- zániku právnické osoby nebo smrti fyzické osoby, která je jinou osobou, prostřednictvím níž prokazoval dodavatel splnění kvalifikace dle § 83 ZZVZ.

Zadavatel je v takovém případě oprávněn obrátit se s žádostí o uzavření smlouvy na jiného účastníka. 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. Smlouva s tímto účastníkem pak bude uzavřena za podmínek, které nabídnul ve své nabídce podané v původním zadávacím řízení.

Zadavatel si v souladu s ust. § 100 odst. 1 ZZVZ vyhrazuje změnu závazku týkající se rozsahu dodávek. V souladu s uvedenou výhradou je zadavatel oprávněn rozšířit předmět zakázky o nákup reagensů k metodám, které v době vypsání této veřejné zakázky nejsou běžně dostupné nebo zcela nové, pokud se tyto metody začnou v průběhu trvání smluv z této veřejné zakázky v oblasti poskytování zdravotních služeb poskytovat za účelem poskytování diagnostické péče pacientům (např. nikoli však výlučně budou nově hrazeny ze systému veřejného zdravotního pojištění). Za účelem rozšíření závazku zadavatel uzavře s vybraným dodavatelem dodatek k rámcové kupní smlouvě a cena těchto reagensů bude určena dohodou smluvních stran ve výši běžné na relevantním trhu. Zadavatel výslovně upozorňuje, že vyhrazená změna závazku dle tohoto odstavce představuje 20 % z předpokládané hodnoty veřejné zakázky dle této zadávací dokumentace.

3. Klasifikace předmětu veřejné zakázky

Diagnostika	33694000-1
Zdravotnický spotřební materiál	33140000-3
Biochemické analyzátory	38434500-1
Imunoanalytické přístroje	33127000-6

3.1. Předpokládaná hodnota veřejné zakázky určená zadavatelem postupem dle § 16 a násl. ZZVZ:

Zadavatel stanovil předpokládanou hodnotu této veřejné zakázky na částku v celkové výši **122 400 000,- Kč bez DPH (za 96 měsíců)**, přičemž tato předpokládaná hodnota zahrnuje hodnotu všech dodávek, prací a služeb požadovaných zadavatelem.

- 3.2. Předpokládaná hodnota je stanovena oceněním jednotlivých položek v ceníku na základě průzkumu trhu a dále na základě znalostí, zkušeností a kvalifikovaného odhadu zadavatele.

4. Předmět veřejné zakázky

- 4.1. Předmětem plnění veřejné zakázky jsou:
- 4.1.1. průběžné dodávky reagensů včetně veškerého spotřebního materiálu, kalibrátorů, kontrolního materiálu a provozních roztoků (dále také „zboží“) potřebných k provádění biochemických a imunochemických vyšetření uvedených v příloze č. 4 této zadávací dokumentace v požadovaném rozsahu a struktuře dle aktuálních potřeb zadavatele;
 - 4.1.2. bezplatná výpůjčka 1 integrovaného automatického analyzátoru potřebného pro provádění biochemických a imunochemických vyšetření,
 - 4.1.3. bezplatná výpůjčka 1 samostatného automatického analyzátoru pro provádění biochemických vyšetření; a
 - 4.1.4. bezplatná výpůjčka 1 samostatného automatického analyzátoru pro provádění imunochemických vyšetření (dále také „vypůjčených analyzátorů“)

a to vše po dobu 96 měsíců a v rozsahu a v souladu se zadávacími podmínkami.

Doba 96 měsíců byla stanovena z důvodu zajištění integrity výsledků stanovení jednotlivých analytů u dlouhodobě léčených pacientů Nemocnice Tábor, a.s. a spolupracujících odborných ambulancí a odpovídá inovačnímu cyklu v této oblasti zdravotnických prostředků a diagnostik, kdy odůvodněnou potřebou zadavatele je zajistit kontinuitu u provádění analýz vzorků pacientů zadavatele, a to alespoň po dobu 96 měsíců.

- 4.2. Pro zachování vysoké kvality laboratorních vyšetření je zadávací dokumentace koncipována tak, aby předmět zakázky nebyl v žádném parametru horší než stávající dosluhující automatický analytický systém, který bude touto zakázkou nahrazen.
- 4.3. Rozsah předmětu plnění a technické podmínky jsou podrobně vyspecifikovány v příloze č. 1, příloze č. 2 a příloze č. 4 této zadávací dokumentace. Zadavatel výslovně uvádí, že takto vymezené podmínky představují požadavky na vlastnosti předmětu zakázky, stanovené zadavatelem dle § 89 ZZVZ. Zadavatel taktéž výslovně uvádí, že v případě odkazu na normy, technické dokumenty, požadavky na výkon nebo funkci pro jednotlivá zařízení uvedené v příloze č. 1, příloze č. 2 a příloze č. 4, je zadavatel případně povinen postupovat v souladu s § 91 ZZVZ a zadavatel u každého takového uvádí a umožňuje nabídnout rovnocenné řešení. Předmět plnění veřejné zakázky je dále vymezen Rámcovou dohodou na nákup spotřebního materiálu (dále jen „Rámcová dohoda“) a Smlouvou o výpůjčce (dále jen „Smlouva o výpůjčce“), které tvoří přílohy č. 5 a 6 této zadávací dokumentace.
- 4.4. Zadávací dokumentace obsahuje Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění (pro základní a fakultativní metody), který tvoří přílohu č. 4 této zadávací dokumentace a jsou pro zpracování nabídkové ceny pro účastníka závazné. Požadovaná vyšetření zadavatel rozdělil dle nezbytnosti jejich zajištění na základní metody a fakultativní metody. Schopnost provádět základní metody vyšetření představuje obligatorní technické podmínky poptávaných přístrojů. Fakultativní metody jsou u

poptávaného zařízení žádoucí, avšak nikoliv obligatorní, kdy schopnost provádění fakultativních metod je bonifikována pro potřebu hodnocení nabídek dle čl. 10 této zadávací dokumentace.

- 4.5. Účastník zpracuje nabídkovou cenu na základě Přehledu vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění a nabízené zboží uvede a ocení také v Položkovém ceníku (příloha č. 3 této zadávací dokumentace), které obsahují rozsah a druh požadovaných vyšetření a položek. Očekává se, že se účastník seznámí s popisem vyšetření, položek a s požadavky uvedenými v Přehledu vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění. Případné připomínky uplatní účastník formou písemné žádosti o vysvětlení zadávací dokumentace ve smyslu ust. § 98 zákona. V ceně dodávek budou zcela zahrnuty a promítnuty veškeré náklady, které účastníkovi v souvislosti s plněním předmětu veřejné zakázky vzniknou a bez kterých by předmět plnění nebyl funkční nebo nedosahoval požadované kvality. Zadavatel nepřipouští upravovat či měnit položky Přehledu požadovaných vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění. Účastník řízení má povinnost nacenit veškeré základní metody a ty fakultativní metody, které nabízí a které mají být zohledněny při hodnocení nabídek dle čl. 10 této zadávací dokumentace. V případě, kdy účastník řízení konkrétní fakultativní metodu nenabízí, vyplní účastník v Přehledu vyšetření a kalkulaci jejich materiálního zajištění (příloha č. 4 zadávací dokumentace) v listu „Fakultativní metody“ u dané fakultativní metody „ne“ ve sloupci „Obsahem nabídky ano – ne“

- 4.6. Předmět plnění dále tvoří:

- 4.6.1. provedení veškerých předepsaných zkoušek pro uvedení zdravotnického prostředku (tj. analyzátorů) do provozu, včetně vystavení dokladů o jejich provedení dle pokynů výrobce, dle zákona 375/ 2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), doložení atestů, certifikátů, prohlášení o shodě v souladu se zákonem č. 22/ 1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů, a příslušnými prováděcími nařízeními vlády ke zdravotnickým prostředkům a diagnostickým zdravotnickým prostředkům in vitro, harmonizovanými českými technickými normami a ostatními ČSN apod. a jejich předání zadavateli v českém jazyce (s výjimkou prohlášení o shodě, které dle zákona č. 375/2022 Sb. může být dodáno rovněž ve slovenském nebo anglickém jazyce), označení shody CE musí být umístěno viditelně, čitelně a nesmazatelně na prostředku nebo na jeho sterilním obalu, na prodejním obalu a v návodu k použití a musí odpovídat právním předpisům. Je-li prohlášení o shodě pro nabízené zdravotnické prostředky či in vitro diagnostické zdravotnické prostředky vydáno dle MDD či IVDD, je účastník rovněž povinen předložit čestné prohlášení, že toto prohlášení o shodě je nadále v platnosti v souladu s čl. 120 MDR či čl. 110 IVDR, resp. že byly splněny podmínky pro zachování platnosti prohlášení o shodě i v době zadávacího řízení a že účastník již započal proces re-certifikace dle odkazovaných ustanovení. Zadavatel si vyhrazuje oprávnění před podpisem smlouvy s vybraným uchazečem vyžadovat, *aby účastník zadávacího řízení v případě předložení certifikátu dle MDD předložil též doklad o tom, že došlo k prodloužení platnosti nebo obnovení platnosti certifikátu vydaného v souladu s MDD, pokud již platnost takového certifikátu vypršela (prosté kopie včetně překladu do českého jazyka, pokud originály nejsou v českém jazyce).*

- 4.6.2. provedení individuálního vyzkoušení všech prvků a zařízení tvořících předmět plnění, dodavatel musí při předání jednotlivých zařízení prokázat vhodným způsobem dodržení technických parametrů dodaného zařízení;
- 4.6.3. zajištění a předání technické dokumentace k provozu přístrojů, zejména úplných návodů k obsluze, návodu na provoz a údržbu přístrojového vybavení a dokumentace údržby, vše v českém jazyce ve 2 vyhotoveních, z toho 1x v písemné formě a 1x v datové formě (na USB nebo jiném nosiči dat). Účastník řízení je povinen dodat návod k použití rovněž ke všem dodávaným diagnostickým in vitro prostředkům, pokud návod k použití výrobce vydal;
- 4.6.4. provedení instruktáže obsluhy s vystavením dokladu obsahujícím originály podpisů všech zúčastněných pracovníků v souladu se zákonem o zdravotnických prostředcích;
- 4.6.5. likvidace obalů a celkový úklid místa zprovoznění před předáním a převzetím;
- 4.6.6. protokolární předání zařízení do provozu uživateli;
- 4.6.7. poskytnutí záruky za jakost za podmínek a v délce uvedených ve smlouvách (příloha č. 5 a 6 této zadávací dokumentace);
- 4.7. Při provádění předmětu zakázky bude vybraný dodavatel povinen respektovat provoz zadavatele jakožto poskytovatele zdravotních služeb (nemocnice) a postup prací koordinovat dle pokynů odpovědných osob zadavatele.

5. Doba a místo plnění

- 5.1. Místem plnění je sídlo zadavatele, kpt. Jaroše 2000, 390 03 Tábor, Oddělení klinické biochemie, Nemocnice Tábor, a.s., Kpt. Jaroše 2000, Tábor 3, 39003, suterén PIO.
- 5.2. Zahájení plnění: ihned po odeslání výzvy k plnění.
- 5.3. Termín dodání: Uvedení do plného provozu vypůjčených automatických analyzátorů musí být dokončena ve lhůtě stanovené v příloze 6 Smlouva o výpůjčce. Zadavatel si vyhrazuje právo posunu doby (prodloužení) instalace z důvodu na jeho straně za podmínek stanovených ve smlouvě.
- 5.4. Doba plnění pro dodávky reagensů a firemního provozního materiálu je po dobu účinnosti Rámcové dohody (96 měsíců).
- 5.5. Doba plnění pro výpůjčku automatických analyzátorů včetně jejich servisu je po dobu účinnosti Smlouvy o výpůjčce (96 měsíců). Dojde-li během trvání smlouvy k takovému poškození automatického analyzátoru, že tento nebude způsobilý sloužit zamýšlenému účelu (vč. případného pozbytí platnosti certifikátu dle platné legislativy), je povinen dodavatel jej nahradit kvalitativně stejným nebo lepším analyzátozem. Toto ustanovení neplatí, došlo-li k poškození předmětu výpůjčky z důvodu nesprávného zacházení ze strany výpůjčitele.

6. Kvalifikace dodavatelů

6.1. Obecné pokyny ke kvalifikaci

Kvalifikovaným pro plnění této veřejné zakázky je dodavatel, který splní:

- A. základní způsobilost v rozsahu podle § 74 ZZVZ způsobem dle § 75 odst. 1 písm. a) až f) ZZVZ;

V souladu s ustanovením § 74 odst. 1 zákona způsobilým není dodavatel, který:

- a) byl v zemi svého sídla v posledních 5 letech před zahájením zadávacího řízení pravomocně odsouzen pro trestný čin uvedený v příloze č. 3 k zákonu nebo obdobný trestný čin podle právního řádu země sídla dodavatele; k zahlazeným odsouzením se nepřihlíží,
- b) má v České republice nebo v zemi svého sídla v evidenci daní zachycen splatný daňový nedoplatek,
- c) má v České republice nebo v zemi svého sídla splatný nedoplatek na pojistném nebo na penále na veřejné zdravotní pojištění,
- d) má v České republice nebo v zemi svého sídla splatný nedoplatek na pojistném nebo na penále na sociální zabezpečení a příspěvku na státní politiku zaměstnanosti,
- e) je v likvidaci, proti němuž bylo vydáno rozhodnutí o úpadku, vůči němuž byla nařízena nucená správa podle jiného právního předpisu nebo v obdobné situaci podle právního řádu země sídla dodavatele.

Je-li dodavatelem právnická osoba, musí podmínku podle § 74 odst. 1 písm. a) zákona splňovat tato právnická osoba a zároveň každý člen statutárního orgánu. Je-li členem statutárního orgánu dodavatele právnická osoba, musí podmínku podle § 74 odst. 1 písm. a) zákona splňovat:

- a) tato právnická osoba,
- b) každý člen statutárního orgánu této právnické osoby a
- c) osoba zastupující tuto právnickou osobu v statutárním orgánu dodavatele.

V souladu s § 75 odst. 1 zákona prokáže dodavatel splnění podmínek základní způsobilosti ve vztahu k České republice podle § 74 odst. 1 zákona předložením:

- a) výpisu z evidence Rejstříku trestů ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. a) zákona,
- b) potvrzení příslušného finančního úřadu ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. b) zákona,
- c) písemného čestného prohlášení ve vztahu ke spotřební dani ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. b) zákona,
- d) písemného čestného prohlášení ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. c) zákona,
- e) potvrzení příslušné okresní správy sociálního zabezpečení ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. d) zákona,
- f) výpisu z obchodního rejstříku, nebo předložením písemného čestného prohlášení v případě, že není v obchodním rejstříku zapsán, ve vztahu k § 74 odst. 1 písm. e) zákona.

B. profesní způsobilost podle:

- § 77 odst. 1 ZZVZ - dodavatel předloží výpis z Obchodního rejstříku nebo jiné obdobné evidence, pokud jiný právní předpis zápis do takové evidence vyžaduje.

C. technická kvalifikace:

- podle § 79 odst. 2 písm. b) ZZVZ - dodavatel doloží seznam významných dodávek poskytnutých za poslední 3 roky před zahájením zadávacího řízení včetně uvedení požadovaných údajů nebo parametrů a doby jejich poskytnutí a identifikace objednatele, a to ve formě vyplnění přílohy č. 8 této zadávací dokumentace.

Požadovaná minimální úroveň technického kvalifikačního předpokladu:

Dodavatel splňuje technický kvalifikační předpoklad, pokud v Seznamu významných dodávek, poskytnutých za poslední 3 roky uvede, že realizoval alespoň **pět** zakázek na dodávky stejného nebo obdobného charakteru a rozsahu, a kdy předmětem těchto zakázek je:

- a) zapůjčení nebo prodej totožných nebo obdobných automatických biochemických a imunochemických analyzátorů a poskytování jejich servisu; a zároveň
- b) dodávky reagensů a potřebného spotřebního materiálu k uvedeným analytickým systémům. Z realizovaných dodávek reagensů a spotřebního materiálu musí být minimálně 3 dodávky poskytovány kontinuálně a po dobu nejméně 1 kalendářního roku a finanční objem každé z těchto tří (3) dodávek činil nejméně 10 000 000,- Kč bez DPH za rok (dodávky realizované na základě kupní smlouvy, nebo v případě rámcové dohody u více objednávek).

6.2. Požadavky na způsob prokázání kvalifikace v rámci nabídky:

Doklady o kvalifikaci nemohou dodavatelé nahradit čestným prohlášením o prokázání splnění kvalifikace a zadavatel tak vylučuje aplikaci ust. § 86 odst. 2 ZZVZ, vyjma přílohy č. 9 zadávací dokumentace, vztahující se k prokázání kvalifikace dle ust. § 74 odst. 1 písm. b) a c) ZZVZ.

6.3. Požadavky na způsob prokázání kvalifikace před uzavřením smlouvy:

Zadavatel si před uzavřením smlouvy vyhrazuje právo vyžádat si od vybraného dodavatele předložení originálů nebo úředně ověřených kopií dokladů o kvalifikaci, pokud již nebyly v zadávacím řízení předloženy. Zadavatel výslovně uvádí, že není povinen právo dle tohoto odstavce uplatnit.

6.4. Požadavky na stáří dokladů prokazujících kvalifikaci:

Doklady prokazující základní způsobilost podle § 74 ZZVZ musí prokazovat splnění požadovaného kritéria způsobilosti nejpozději v době 3 měsíců přede dnem zahájení zadávacího řízení.

6.5. Prokazování kvalifikace získané v zahraničí

V případě, že byla kvalifikace získána v zahraničí, prokazuje se v souladu s § 81 ZZVZ doklady vydanými podle právního řádu země, ve které byla získána, a to v rozsahu požadovaném zadavatelem v této výzvě.

6.6. Kvalifikace v případě společné účasti dodavatelů

V případě společné účasti dodavatelů prokazuje v souladu s § 82 ZZVZ základní způsobilost a profesní způsobilost podle § 77 odst. 1 ZZVZ každý dodavatel samostatně.

Zadavatel nestanovuje dle § 84 ZZVZ bližší pravidla pro prokazování profesní způsobilosti, ekonomické a technické kvalifikace, pokud se dodavatelé účastní zadávacího řízení společně, nebo pokud prokazují kvalifikaci prostřednictvím jiných osob.

6.7. Prokázání kvalifikace prostřednictvím jiných osob

Dodavatel může v souladu s § 83 ZZVZ prokázat kvalifikaci prostřednictvím jiných osob.

Dodavatel je v takovém případě povinen zadavateli předložit:

- a) doklady prokazující splnění profesní způsobilosti podle § 77 odst. 1 ZZVZ jinou osobou,
- b) doklady prokazující splnění chybějící části kvalifikace prostřednictvím jiné osoby,
- c) doklady o splnění základní způsobilosti podle § 74 ZZVZ jinou osobou a
- d) smlouvu nebo jinou osobou podepsané potvrzení o její existenci, jejímž obsahem je závazek jiné osoby k poskytnutí plnění určeného k plnění veřejné zakázky nebo k poskytnutí věcí nebo práv, s nimiž bude dodavatel oprávněn disponovat při plnění veřejné zakázky, a to alespoň v rozsahu, v jakém jiná osoba prokázala kvalifikaci za dodavatele.

6.8. Požadavek na prokázání kvalifikace poddodavatelů, kteří neprokazují chybějící část kvalifikace dodavatele

Zadavatel nepožaduje v souladu s § 85 ZZVZ, aby účastník zadávacího řízení předložil doklady prokazující základní způsobilost podle § 74 ZZVZ a profesní způsobilost podle § 77 ZZVZ jeho poddodavatelů.

6.9. Seznam kvalifikovaných dodavatelů

Dodavatel je oprávněn prokázat základní a profesní způsobilost výpisem ze seznamu kvalifikovaných dodavatelů, a to způsobem dle § 228 ZZVZ.

6.10. Systém certifikovaných dodavatelů

Dodavatel je oprávněn prokázat kvalifikaci platným certifikátem vydaným v rámci schváleného systému certifikovaných dodavatelů, a to způsobem dle § 234 ZZVZ.

6.11. Objasnění nebo doplnění údajů a dokladů dodavatelem a poddodavatelem:

Zadavatel může za účelem zajištění řádného průběhu tohoto zadávacího řízení požadovat po dodavateli a jeho poddodavateli, aby v přiměřené lhůtě objasnil předložené údaje a doklady nebo doplnil další nebo chybějící údaje a doklady.

Zadavatel může tuto žádost učinit opakovaně a může rovněž stanovenou lhůtu prodloužit nebo prominout její zmeškání. Pokud dodavatel nebo poddodavatel ve stanovené lhůtě neobjasní, nepředloží anebo nedoplní údaje a doklady, může zadavatel nabídku dodavatele vyřadit z dalšího hodnocení nabídek.

6.12 Omezení poddodavatelů

Zadavatel si v souladu s § 105 odst. 2 ZZVZ nevyhraduje požadavek, aby část plnění veřejné zakázky mohla být plněna pouze dodavatelem (účastníkem zadávacího řízení).

6.13. Požadavek zadavatele v případě společné účasti dodavatelů

Pokud budou dodavatelé předkládat společnou nabídku, zadavatel požaduje dle § 103 odst. 1 písm. f) ZZVZ, aby tito dodavatelé v nabídce předložili smlouvu, ze které vyplývá, že tito dodavatelé podávající společnou nabídku ponесou odpovědnost za plnění veřejné zakázky společně a nerozdílně.

6.14. Změna kvalifikace

Pokud po předložení dokladů nebo prohlášení o kvalifikaci dojde v průběhu zadávacího řízení ke změně kvalifikace účastníka zadávacího řízení, je účastník zadávacího řízení povinen tuto změnu zadavateli do 5 pracovních dnů oznámit a do 10 pracovních dnů od oznámení této změny předložit nové doklady nebo prohlášení ke kvalifikaci; zadavatel může tyto lhůty prodloužit nebo prominout jejich zmeškání. Povinnost podle věty první účastníku zadávacího řízení nevzniká, pokud je kvalifikace změněna takovým způsobem, že podmínky kvalifikace jsou nadále splněny, nedošlo k ovlivnění kritérií pro snížení počtu účastníků zadávacího řízení nebo nabídek a nedošlo k ovlivnění kritérií hodnocení nabídek. Dozví-li se zadavatel, že dodavatel nesplnil povinnost uvedenou v odstavci výše, zadavatel jej bezodkladně vyloučí ze zadávacího řízení.

7. Požadavky na způsob zpracování nabídkové ceny a platební podmínky

7.1. Dodavatel stanoví nabídkovou cenu, která bude uvedena v korunách českých. Cena uvedená v nabídce bude považována za celkovou a nepřekročitelnou. Nabídková cena bude zpracována v souladu se zadávací dokumentací včetně všech jejích příloh a bude zahrnovat veškeré dodávky, služby, práce a činnosti vyplývající ze zadávacích podkladů a o kterých dodavatel podle svých odborných znalostí vědět měl, že jsou k řádnému splnění a předání dodávky nutné. Nabídková cena obsahuje předpokládaný vývoj cen v daném oboru i předpokládaný vývoj kurzů české koruny k zahraničním měnám. Cena bude obsahovat veškeré náklady dodavatele na dodávku do sídla zadavatele včetně těch, které nebyly v době zpracování nabídky známy a nutnost jejich úhrady nastala až v době plnění. Cena bude zahrnovat veškeré náklady na autorská práva, licence a dokumentaci, jakož i zajištění servisu. Nabídková cena musí zahrnovat daně, cla, poplatky, případně další náklady spojené s realizací zakázky. Nabídková cena bude uvedena v Kč. Nabídková cena bude uvedena v členění:

- nabídková cena dodávky v Kč bez DPH,

- vyčíslení DPH
 - nabídková cena dodávky včetně DPH.
- 7.4. Nabídková cena bude detailně vyčíslena v příloze č. 4 Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiální zajištění a také v příloze č. 3 Položkový ceník, nabídková cena bude uvedena v návrhu smlouvy a na krycím listu nabídky, jehož návrh je přílohou č. 7. Nabídková cena bude stanovena jako cena nejvýše přípustná a konečná se započtením veškerých nákladů, rizik, zisku a finančních vlivů (např. inflace) po celou dobu realizace zakázky v souladu s podmínkami uvedenými v zadávací dokumentaci.
- 7.5. Zadavatel výslovně uvádí, že v případě, že dodavatel nabízí rovněž fakultativní metody uvedené v příloze č. 4 Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění, je povinen reagentie pro tyto fakultativní metody závazně nacenit v příloze č. 3 Položkový ceník reagentie a v příloze č. 4 Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění uvede u každé nabízené fakultativní metody celkovou cenu. **V případě, kdy účastník řízení konkrétní fakultativní metodu nenabízí, vyplní účastník** v listu „Fakultativní metody“ u dané fakultativní metody „ne“ ve sloupci „Obsahem nabídky ano – ne“.
- 7.6. Nabídkovou cenu reagentie potřebných pro základní i fakultativní metody je možno překročit pouze a výlučně za podmínek stanovených v návrhu rámcové dohody, který je nedílnou součástí této zadávací dokumentace jako její příloha č. 5.
- 7.7. Platební podmínky jsou stanoveny v návrhu rámcové dohody, který je nedílnou součástí této zadávací dokumentace jako její příloha č. 5.

8. Pokyny pro zpracování nabídky

Pod pojmem nabídka se rozumí údaje nebo doklady, které dodavatel podá písemně zadavateli na základě zadávacích podmínek. Nabídka a veškeré ostatní doklady a údaje budou uvedeny v českém nebo slovenském jazyce (listiny v jiném, než českém jazyce budou doplněny překladem do českého jazyka; povinnost připojit k dokladům překlad do českého jazyka se nevztahuje na doklady prokazující kvalifikaci ve slovenském jazyce a doklady o vzdělání v latinském jazyce) v písemné formě v elektronické podobě.

Zadavatel doporučuje, aby nabídka byla podepsána osobou oprávněnou za účastníka jednat a podepisovat podle výpisu z obchodního rejstříku, popřípadě statutárním orgánem zmocněnou osobou, jejíž plná moc musí být součástí nabídky.

Účastník nemá nárok na jakoukoli úhradu v souvislosti se zpracováním a podáním nabídky. Podané nabídky budou u zadavatele uchovány dle zákona.

PODÁNÍ NABÍDKY

Nabídka dodavatele může být podána pouze písemně v elektronické podobě prostřednictvím elektronického nástroje https://ezak.jihnem.cz/profile_display_208.html.

Pro účely zamezení technických problémů s různými formáty vkládaných souborů, doporučuje zadavatel dodavatelům podávat nabídky ve formátu pdf (textové části nabídky, doklady) a xls (Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění, Položkový ceník).

LHŮTA PRO PODÁNÍ NABÍDEK

Lhůta pro podání nabídek končí dne **21. 12. 2023 v 10:00 hodin**.

ZABEZPEČENÍ NABÍDKY ÚČASTNÍKA

Zabezpečení nabídky proti manipulaci je zajištěno certifikovaným elektronickým nástrojem EZAK: https://ezak.jihnem.cz/profile_display_208.html.

8.1. Prohlídka místa plnění:

Zadavatel uskuteční prohlídku místa plnění dne **30. 11. 2023 od 14:00**, a to na adrese sídla zadavatele - sraz zájemců o prohlídku místa plnění bude v uvedený den ve 14:00 před Oddělením klinické biochemie Nemocnice Tábor, a.s., Kpt. Jaroše 2000, Tábor 3, (suterén Pavilonu interních oborů). V případě nepřítomnosti osoby pověřené za zadavatele na uvedeném místě v uvedeném čase nebo v případě jakýchkoliv jiných nepředvídatelných okolností má dodavatel možnost kontaktovat osobu pověřenou za zadavatele na telefonním čísle: +420 731 421 764.

9. Požadavek na formální úpravu, strukturu a obsah nabídky

9.1. Doporučený způsob zpracování nabídky pro každou jednotlivou část:

- a. **Krycí list nabídky** (příloha č. 7 této zadávací dokumentace) podepsaný osobou oprávněnou jednat jménem účastníka
- b. **Obsah nabídky**
- c. **Doklady, jimiž dodavatele prokáže splnění kvalifikace** - v rozsahu a formě požadované ZZVZ a touto zadávací dokumentací.
- d. **Návrhy smluv:** Dodavatel použije závazné vzory návrhu Rámcové kupní smlouvy, návrhu smlouvy o výpůjčce a doplní je o požadované údaje.
- e. **Technickou specifikaci** – dodavatel je povinen předložit technickou specifikaci jím nabízeného plnění, a to s uvedením parametrů a vlastností (zejména se jedná o předložení vyplněného vzorového formuláře, který je součástí vymezení technické specifikace, příslušných dokladů, dokumentů, certifikátů, obrázků a fotografií) tak, aby bylo možné posoudit a vyhodnotit, zda nabízené plnění splňuje předepsané zákonné požadavky a požadavky zadavatele uvedené v zadávacích podmínkách. Zadavatel výslovně požaduje, aby dodavatel předložil za účelem posouzení splnění návod k použití v českém jazyce a dále produktové (katalogové) listy, technickou dokumentaci, datasheet nebo jiné dokumenty, ze kterých bude zřejmé, že nabízená zařízení splňují požadavky a parametry uvedené v zadávací dokumentaci a jejich přílohách v českém nebo anglickém jazyce. Pokyny k vyplnění Technické specifikace jsou uvedeny příloze č. 16 této zadávací dokumentace.
- f. **Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění** – účastník doloží vyplněné tabulky, které jsou součástí přílohy č. 4 této zadávací dokumentace. Tato kalkulace musí být úplná a zahrnovat veškeré náklady zadavatele na materiál, který je nezbytný pro provádění jednotlivých analýz v rámci nabízeného spektra metod, jež jsou předmětem této veřejné zakázky (tzn. včetně kontrolního materiálu, kalibrátorů, provozních a promývacích roztoků, spotřebního materiálu jako jsou špičky, reagenční kyvety, nádoby na reagenty a jiného materiálu nezbytného pro provádění jednotlivých analýz u daného spektra metod). Zadavatel zdůrazňuje, že kalkulace cen musí vycházet z počtu prováděných vyšetření uvedených v příloze č. 4 této zadávací dokumentace a musí být zohledněny veškeré náklady účastníka související s realizací předmětu veřejné zakázky.

- g. **Položkový ceník** – účastník doloží vyplněný položkový ceník (příloha č. 3 této zadávací dokumentace). Položkový ceník musí obsahovat veškerý spotřební materiál, který účastník použil při výpočtu kalkulace jednotlivých cen u analýz v rámci nabízeného spektra metod v příloze č. 4 této zadávací dokumentace, a který bude zadavateli poskytován za úplaty. Materiál, který nebude do kalkulace jednotkové ceny zahrnut anebo nebude uveden v položkovém ceníku, přičemž pro účely provedení požadovaných vyšetření bude jeho použití nezbytné, musí být dodavatelem poskytován bezplatně. Nabídková cena v Kč bez DPH za 96 měsíců za všechny položky v Položkovém ceníku příloha č. 3 této zadávací dokumentace, musí být rovna celkové nabídkové ceně všech vyšetření uvedených v příloze č. 4 této zadávací dokumentace. Pokud některé fakultativní vyšetření není obsahem nabídky, vyplní účastník do přílohy č. 4 této zadávací dokumentace text „ne“ ve sloupci „Obsahem nabídky ano – ne“ (v listu „Fakultativní metody“).
- h. **Rozměry analytických systémů** – účastník uvede rozměry analyzátorů, rozměry včetně servisního prostoru analytických systémů.
- i. **Harmonogram dodávek a prací** – účastníci doloží do nabídky harmonogram dodávek a prací, ze kterého bude zřejmý týdenní rozpis jednotlivých činností a dodávek tak, aby byl dodržěn termín ukončení realizace uvedený ve smlouvě. Počátečním bodem v harmonogramu prací a dodávek je výzva k zahájení plnění odeslaná zadavatelem.
- j. **Seznam poddodavatelů** – dodavatel uvede zda má/ nemá v úmyslu zadat určitou část veřejné zakázky jiným osobám a učiní o této skutečnosti v nabídce čestné prohlášení, ke splnění této povinnosti použije přílohu č. 10 této zadávací dokumentace.
- k. **Čestné prohlášení o opatřeních k mezinárodním sankcím** – účastník vyplní a spolu s nabídkou předloží Čestné prohlášení o dodržení opatřeních k mezinárodním sankcím (příloha č. 12 této zadávací dokumentace).
- l. **Technologický projekt.** Součástí nabídky bude dodání technologického projektu u položek s pevným připojením na media a energie nebo vyžadující specifické provozní podmínky, obsahujícího technické podmínky pro uvedení předmětu nabídky do provozu u zadavatele, např. požadavky na řešení:
- a) klimatizace prostor a nároků na klimatické podmínky;
 - b) připojení zařízení:
 - k rozvodům elektrické energie a elektrické bezpečnosti zařízení;
 - k dalším provozně potřebným mediím (medicinální plyny, tlakový vzduch, podtlakový rozvod, odpady apod.);
 - k datovým sítím a informačním systémům uživatele;
 - c) bezpečnosti práce;
 - d) sdělení, jaké další vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od zadavatele očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
- m. **Podklady pro elektronický katalog** – účastníci do nabídky předloží také vyplněnou tabulku viz příloha č. 15 této zadávací dokumentace.
- n. **Případně další přílohy a doplnění nabídky.**

10. Způsob hodnocení nabídek

10.1. Zadavatel bude hodnotit v soulad s § 114 odst. 2 ZZVZ ekonomickou výhodnost nabídek podle níže uvedených kritérií:

č.	Kritérium	Váha
1.	Nabídková cena základních metod v Kč bez DPH	60 %
2.	Kritéria kvality	40 %

10.2. Popis způsobu hodnocení:

1. dílčí hodnotící kritérium – pro výpočet bodové hodnoty tohoto kritéria je rozhodující nabídková cena základních metod uvedená v příloze č. 3 Položkový ceník (na listu „Základní metody“), kdy nejvýhodnější je minimální hodnota a hodnotí se tak, že nejnižší hodnotě je přiřazeno 100 bodů. Ostatní hodnocení nabídky získávají bodovou hodnotu, která vznikne násobkem 100 a poměru hodnoty nejvýhodnější nabídky k hodnocené nabídce.

Pro výpočet bodové hodnoty kritéria č. 1 je určující vypočtená cena základních metod uvedená v příloze č. 3 Položkový ceník (list „Základní metody“) v Kč bez DPH za 96 měsíců, která musí být shodná s celkovou cenou nabídky bez DPH uvedenou v příloze č. 7 Krycí list a v příloze č. 4 Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění nabídky. V případě rozporu mezi těmito dokumenty bude zadavatel považovat za nabídkovou cenu částku uvedenou v krycím listu.

2. dílčí hodnotící kritérium – pro výpočet hodnoty tohoto kritéria je rozhodující počet získaných bodů v příloze č. 11 této zadávací dokumentace Bodové hodnocení, ve které je tabulka obsahující bodové ohodnocení jednotlivých technických požadavků, kdy nejvýhodnější je maximální hodnota a hodnotí se tak, že nejvyšší hodnotě je přiřazeno 100 bodů. Ostatní hodnocení nabídky získávají bodovou hodnotu, která vznikne násobkem 100 a poměru hodnoty nejvýhodnější nabídky k hodnocené nabídce.

V případě požadavku ANO/NE znamená splnění požadavku přidělení maximálního počtu bodů. Nesplnění požadavku je hodnoceno nulou bodů.

Počty získaných bodů u obou kritérií se následně přepočítávají dle váhy jednotlivých kritérií (počet bodů násoben váhou kritéria). Dále se tyto získané body z hodnocení jednotlivých kritérií k_1 a k_2 po přepočtu váhy zaokrouhlují na dvě desetinná místa.

Celkové pořadí nabídek je dáno absolutní získanou sumou bodové hodnoty Σk nabídky tak, že nejvýhodnější je nabídka, která získá nejvyšší celkový počet redukovaných bodů k_1+k_2 .

$$\Sigma k = k_1 + k_2 \text{ (bodů)}$$

K 1. dílčímu hodnotícímu kritériu (Nabídková cena základních metod v Kč bez DPH)

Zadavatel bude hodnotit celkovou výši nabídkové ceny v Kč bez DPH nabídnutou v zadávacím řízení, a to bodovací metodou. Bodové hodnocení bude vypočteno následujícím způsobem:

$$\frac{\text{nejnižší nabídková cena}}{\text{hodnocená nabídková cena}} * 100 * 0,6 \text{ (tj. váha dílčího kritéria 60 \%)} = k_1 \text{ (bodů)}$$

K 2. dílčímu hodnotícímu kritériu (Kritéria kvality)

V druhém hodnotícím kritériu budou hodnocena kritéria kvality uvedená v příloze technického zadání této zadávací dokumentace. Zadavatel bude hodnotit celkový součet získaných bodů za hodnocené parametry převzaté z účastníkem vyplněné přílohy č. 11 této zadávací dokumentace. Bodové hodnocení bude vypočteno následujícím způsobem:

$$\frac{\sum \text{bodového hodnocení hodnocené nabídky}}{\sum \text{max. dosaženého bodové hodnocení}} * 100 * 0,4 \text{ (tj. váha 2. krit. 40 \%)} = k_2 \text{ (bodů)}$$

Předmětem hodnocení je součet získaných bodových hodnot (po přepočtení vahou kritérií) za Kritérium č. 1 – Nabídková cena základních metod a Kritérium č. 2 – Kritéria kvality

Vítězný uchazeč je ten, jehož nabídka získá nejvíce bodů.

UPOZORNĚNÍ: V případě rovnosti celkového počtu získaných bodů v rámci hodnocení více účastníků rozhodne o výběru nejvhodnější nabídky dílčí kritérium č. 2 (kritéria kvality), tedy vybraným uchazečem se stane ten z účastníků, který získá více bodů v rámci kritérií kvality. V případě rovnosti bodového hodnocení rovněž v rámci 2. dílčího hodnotícího kritéria rozhodne los za účasti uchazečů, kteří podali tyto nabídky.

Hodnotící komise posoudí nabídky podle ust. § 113 ZZVZ (mimořádně nízká nabídková cena).

Zadavatel v souladu s § 39 odst. 4 ZZVZ nejprve provede hodnocení nabídek a u vybraného dodavatele provede posouzení splnění podmínek účasti v zadávacím řízení.

Zadavatel prohlašuje, že výzvu k zahájení plnění je oprávněn zaslat vybranému účastníkovi ihned po účinnosti smlouvy.

11. Obchodní podmínky

11.1. Veškeré obchodní podmínky včetně platebních, sankčních, záručních a dodacích jsou uvedeny v návrzích smluv, které jsou přílohou č. 5 a 6 této zadávací dokumentace, a které budou sloužit k uzavření smluvního vztahu s vybraným dodavatelem. Návrhy smluv musí být součástí nabídky dodavatele. Tyto návrhy smluv musí v plném rozsahu respektovat podmínky uvedené v této dokumentaci. Zadavatel nepřipouští úpravy návrhu smlouvy vyjma doplnění zařazených částí – identifikačních údajů dodavatele a doplnění ceny.

12. Další podmínky veřejné zakázky

- 12.1. Zadavatel nepřipouští varianty nabídky.
- 12.2. Zadavatel nepožaduje jistotu.
- 12.3. V případě, že vznikne rozpor mezi údaji obsaženými v jednotlivých částech této zadávací dokumentace, jsou pro zpracování nabídky podstatné údaje obsažené v návrhu smlouvy.
- 12.4. Dodavatel bere na vědomí a souhlasí s tím, že je, podle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů, v platném znění (dále jen „zákon o finanční kontrole“), osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.

13. Vysvětlení zadávací dokumentace, námítky proti zadávací dokumentaci

- 13.1. Dodavatelé jsou oprávněni po zadavateli písemně požadovat vysvětlení zadávací dokumentace, a to v souladu s ust. § 98 ZZVZ.
- 13.2. Zadavatel vysvětlení uveřejní, odešle nebo předá včetně přesného znění žádosti bez identifikace tohoto dodavatele, a to do 3 pracovních dnů.
- 13.3. Žádosti o vysvětlení dokumentace je třeba doručit v písemné podobě, a to v elektronické podobě prostřednictvím elektronického nástroje zadavatele, datové schránky zadavatele či emailu: sida@aksu.cz. Uznávaný elektronický podpis dodavatele se nevyžaduje.
- 13.4. Žádost o vysvětlení zadávací dokumentace musí být doručena nejpozději 8 pracovních dnů před uplynutím lhůty pro podání nabídek.
- 13.5. Vysvětlení zadávací dokumentace může provést zadavatel také z vlastního podnětu v souladu s ust. § 98 odst. 1 ZZVZ.
- 13.6. Zadávací podmínky obsažené v zadávací dokumentaci může zadavatel změnit nebo doplnit před uplynutím lhůty pro podání nabídek. Změna nebo doplnění zadávacích podmínek musí být uveřejněna nebo oznámena dodavatelům stejným způsobem jako zadávací podmínka, která byla změněna nebo doplněna.
- 13.7. Pokud to povaha doplnění nebo změny zadávacích podmínek vyžaduje, zadavatel současně přiměřeně prodlouží lhůtu pro podání nabídek. V případě takové změny nebo doplnění zadávacích podmínek, která může rozšířit okruh možných účastníků zadávacího řízení, prodlouží zadavatel lhůtu tak, aby od odeslání změny nebo doplnění zadávací dokumentace činila nejméně celou svou původní délku.
- 13.8. Zadavatel v souladu s ust. § 242 odst. 5 ZZVZ uvádí, že námítky proti zadávacím podmínkám ve smyslu ust. § 242 odst. 4 ZZVZ, lze podat nejpozději 72 hodin před skončením lhůty pro podání nabídek. Zadavatel tuto skutečnost zohlednil ve stanovení délce pro podání nabídek.

14. Další informace a práva zadavatele ve veřejné zakázce

- 14.1. Zadavatel si vyhrazuje právo zrušit zadávací řízení, pokud nastanou důvody uvedené v ustanovení § 127 ZZVZ.
- 14.2. Tato veřejná zakázka je zadávána elektronicky prostřednictvím elektronického nástroje dostupného na https://ezak.jihnem.cz/profile_display_208.html, který je zároveň profilem zadavatele. Veškeré úkony v zadávacím řízení včetně podání nabídky se provádějí elektronicky a rovněž veškerá komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem

ve smyslu § 211 odst. 3 a § 107 odst. 1 zákona probíhá výhradně elektronicky prostřednictvím elektronického nástroje https://ezak.ihnem.cz/profile_display_208.html. Zadavatel však nevylučuje ani komunikaci prostřednictvím emailu či datové schránky, pokud to není v rozporu se ZZVZ.

- 14.3. Zadavatel komunikuje s dodavatelem v souladu s § 211 odst. 1 zákona zásadně písemně. Písemná komunikace mezi zadavatelem a dodavatelem musí probíhat elektronicky (s výjimkou případů podle § 211 odst. 3 zákona), a to prostřednictvím certifikovaného elektronického nástroje. Zadavatel však nevylučuje ani komunikaci prostřednictvím emailu či datové schránky, pokud to není v rozporu se ZZVZ.
- 14.4. Veškeré podmínky a informace týkající se elektronického nástroje jsou dostupné na: https://ezak.ihnem.cz/profile_display_208.html.
- 14.5. Ve smyslu § 122 odst. 4 ZZVZ u vybraného dodavatele, je-li českou právnickou osobou, zadavatel zjistí údaje o jeho skutečném majiteli podle zákona upravujícího evidenci skutečných majitelů (dále jen „skutečný majitel“) z evidence skutečných majitelů podle téhož zákona (dále jen „evidence skutečných majitelů“).
- 14.6. Ve smyslu § 122 odst. 5 ZZVZ u vybraného dodavatele, je-li zahraniční právnickou osobou, zadavatel ve výzvě podle § 122 odst. 3 ZZVZ vyzve rovněž k předložení výpisu ze zahraniční evidence obdobné evidenci skutečných majitelů nebo, není-li takové evidence,
- a) ke sdělení identifikačních údajů všech osob, které jsou jeho skutečným majitelem,
 - a
 - a) k předložení dokladů, z nichž vyplývá vztah všech osob podle písmene a) k dodavateli; těmito doklady jsou zejména:
 - 1. výpis ze zahraniční evidence obdobné veřejnému rejstříku,
 - 2. seznam akcionářů,
 - 3. rozhodnutí statutárního orgánu o vyplacení podílu na zisku,
 - 4. společenská smlouva, zakladatelská listina nebo stanoví.
- 14.7. Zadavatel je povinen postupovat dle § 48a ZZVZ, zejména tedy může vyloučit účastníka zadávacího řízení a musí vyloučit vybraného dodavatele, který je:
- a) ruským státním příslušníkem, fyzickou či právnickou osobou, subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
 - b) právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a), nebo
 - c) dodavatelem jednajícím jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmenu a) nebo b), a to s ohledem na přímo aplikovatelné nařízení Rady EU č. 2022/576

Zadavatel rovněž v této souvislosti požaduje, aby účastník v nabídce a v případě jejich změny vybraný dodavatel před uzavřením smlouvy nahlásil veškeré poddodavatele, kteří spadají do výše uvedených definic pod písm. a) až c) a vztahují se na něj pravidla pro uplatnění mezinárodních sankcí. Takového poddodavatele není možné využít, a to ani v průběhu plnění veřejné zakázky, kdy je povinností dodavatele nahlásit zadavateli veškeré poddodavatele podílející se na plnění veřejné zakázky tak, aby mohlo být ověřeno, zda se na tohoto poddodavatele vztahují pravidla pro uplatnění

mezinárodních sankcí. Pokud bude užít poddodavatel, na kterého se vztahují pravidla pro uplatnění mezinárodních sankcí, a tento poddodavatel nebude nahrazen, je zadavatel povinen smluvní vztah ukončit. Dodavatel vyplní Čestné prohlášení o opatřeních k mezinárodním sankcím, které je přílohou č. 12 této zadávací dokumentace.

Za účelem posouzení a ověření naplnění zásady odpovědného zadávání veřejných zakázek zadavatel provedl kontrolní list pro vyhodnocení sociálního a environmentálního odpovědného zadávání a inovací ve veřejné zakázce

14.8. Zadavatel si dále vyhrazuje níže uvedená práva a podmínky:

- účastníci sami ponosou veškeré své náklady spojené s účastí v zadávacím řízení.
- účastníci jsou povinni zdržet se jakýchkoli jednání, která by mohla narušit transparentní a nediskriminační průběh zadávacího řízení, zejména pak jednání, v jejichž důsledku by mohlo dojít k narušení soutěže mezi účastníky v rámci zadání veřejné zakázky.
- účastníci nejsou oprávněni podmínit nabídku dalšími podmínkami z jejich strany.

15. Zadávací lhůta

15.1. Zadavatel nestanoví zadávací lhůtu.

16. Přílohy zadávací dokumentace

1. Technická specifikace
2. Technické podmínky
3. Položkový ceník
4. Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění
5. Rámcová dohoda
6. Smlouva o výpůjčce
7. Krycí list
8. Seznam významných dodávek
9. Čestné prohlášení k základní způsobilosti
10. Čestné prohlášení poddodavatelé
11. Bodové hodnocení
12. Čestné prohlášení o opatřeních k mezinárodním sankcím
13. Půdorys
14. Specifikace povinných údajů dodacích listů
15. Podklady pro elektronický katalog kupujícího
16. Pokyny k vyplnění technické specifikace

V Táboře (datum dle elektronického podpisu)

.....
Ing. Ivo Houška, MBA
předseda představenstva

.....
MUDr. Jana Chocholová
člen představenstva

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Technická specifikace poptávaného zařízení

Popis zadavatelem stanového technického parametru nabízeného zařízení	Zadavatelem požadovaná min/max hodnota	Splnění požadované min/max hodnoty ANO/NE	Skutečná hodnota technického parametru
Biochemické a imunochemické analytické systémy			
Obecné požadavky			
Analyzátory musí být nové nerepasované.	X		X
Dodavatel analyzátoru, reagensů i spotřebního materiálu musí být identický - uzavřený systém (vyjma nutnosti otevření min. 15 kanálů pro konfiguraci biochemických vyšetření využívajících reagensie jiných dodavatelů – viz. popis níž)	X		X
Produktová podpora po dobu životnosti systémů.	X		X
Měření ion-selektivními elektrodami, absorpční spektrofotometrií, turbidimetrií (homogenní imunoanalýza) a elektrochemiluminiscencí/chemiluminiscencí (heterogenní imunoanalýza).	X		X
Možnost přímé analýzy biochemických parametrů z primární zkumavky bez nutnosti alikvotace.	X		X
Rozpoznání koncentrace vzorku mimo rozsah metody (např. kinetické měření nebo spotřeba substrátu nebo nízký počet měřících bodů)	X		X
Identifikace biologických vzorků, kalibrátorů či kontrolního materiálu čárovým kódem.	X		X
Možnost manuálního zadávání vzorků bez čarového kódu (např. při výpadku LIS).	X		X

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Možnost vkládání většího množství reagensů jedné metody (stejně i různé šarže).			
Všechny analyzátory umožňují kalibrace a kontroly záložních (vložených, ale zatím nepoužívaných) reagenčních souprav.			
Možnost měření zcela nezávislých kontrolních materiálů všemi analytickými systémy.			
Identifikace reagensů specifickým kódem (čarovým kódem, QR, RFID apod.).			
Požadavky na hlavní integrovaný analyzátor			
Analyzátor musí tvořit jeden celek vzájemně propojených biochemických a imunochemických modulů, je ovládán z jednoho místa.			
Kapacita vstupního podavače minimálně 300 vzorků.	Min. 300 vzorků		
Chlazený prostor pro reagensie (včetně možnosti monitorování teploty).			
Maskování jednotlivých modulů (např. při servisním zásahu či poruše).			
Maskování metod.			
Programovatelné automatické probuzení/spuštění údržby bez nutnosti manuálního zásahu obsluhy.			
Stanovení sérových indexů (lipemické, hemolytické, ikterické) s vazbou až na jednotlivé metody.			
Automatické opakované testování (rerun), automatické ředění, reflexní testování s možností uživatelského přizpůsobení.			
Stanovení replikátů z jedné zkumavky.			
Evidence použitých šarží reagensů, kalibrátorů, kontrolních materiálů, průběh jejich spotřeby (doba na palubě, množství zbývajících testů), expirace.			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Vzdálená správa - servisní podpora, kontrola stavu a funkčnosti analyzátoru ze servisního střediska dodavatele. (Pro nastavení pravidel vzdálené správy bude podepsána smlouva o vzdáleném přístupu).			
Archivace primárních dat jednoznačně identifikovaných vzorků (pro každý výsledek lze dohledat použité šarže reagensů, kalibrátorů, kontrol).			
ISE modul			
Měření ion-selektivními elektrodami (Na, K, Cl).			
Výkon minimálně 900 testů/hod.	Min. 900 testů/hod.		
Biochemický modul			
Měření absorpční spektrofotometrií, turbidimetrií (homogenní imunoanalýza).			
Paleta alespoň 100 metod	Min. 100 metod		
Minimálně 60 pozic v prostoru pro reagenční sety	Min. 60 pozic		
Výkon minimálně 1000 testů/hod.	Min. 1000 testů/hod.		
Čas analýzy do 10 minut.	Max. 10 min.		
"Ready to use" reagenční kazety.			
Možnost doplnění reagensů za provozu.			
Potřebný objem vzorku pro analýzu max 20 µl pro základní nepodkročitelné metody.			
Zachování integrity vzorku během zpracování.			
Funkce automatického ředění a opakování analýzy.			
Vzorky: min. sérum, plazma, plná krev, moč, mozkomíšní mok (CSF), supernatant (hemolýzát),			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

jiný biologický materiál nspecifikované povahy (např. punktát)			
Možnost samostatného naředění kalibrační řady z 1 pozice.			
Načítání aplikačních dat pomocí čárových kódů / elektronicky, zabraňující vzniku chyb.			
Detekce hladiny, sraženiny a bubliny vzorků.			
Detekce hladiny pro reagentie.			
Min. 15 otevřených kanálů - bezplatné konfigurace biochemických vyšetření využívajících reagentie jiných dodavatelů.			
Imunochemický modul			
Chemiluminiscenční nebo elektrochemiluminiscenční (ECL) technologie pro heterogenní imunoanalytické testy.			
Paleta alespoň 100 metod	Min. 100 metod		
Minimálně 45 pozic v prostoru pro reagenční sety	Min. 45 pozic		
Výkon minimálně 300 testů/hod.	Min. 300 testů/hod.		
Potřebný objem vzorku pro analýzu max 30 µl pro základní nepodkročitelné metody.			
Možnost doplnění reagentií za provozu.			
Chlazený prostor pro reagentie (včetně možnosti monitorování teploty).			
Funkce automatického ředění a opakování analýzy.			
Vzorky: min. sérum, plazma, moč.			
Dvoubodová adjustace master křivky pro celou nabídku imuno reagentií.			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Načítání aplikačních dat pomocí čárových kódů / elektronicky, zabraňující vzniku chyb.			
Pravidelné kontaktní promíchávání mikročástic v soupravách pro jejich homogenitu.			
Detekce hladiny, sraženiny a bublin vzorků			
Detekce hladiny pro reagenty.			
Jiné požadavky			
Max. rozměry hlavního integrovaného analyzátoru [mm] 4900 x 1200	Max. 4900 x 1200 mm		
Max. rozměry hlavního integrovaného včetně servisního prostoru [mm] 5500 x 1900	Max. 5500 x 1900 mm		
Požadavky na záložní biochemický analyzátor			
Kapacita vstupního podavače minimálně 300 vzorků.	Min. 300 vzorků		
Chlazený prostor pro reagenty (včetně možnosti monitorování teploty).			
Maskování jednotlivých modulů (např. při servisním zásahu či poruše).			
Maskování metod.			
Programovatelné automatické probuzení/spuštění údržby bez nutnosti manuálního zásahu obsluhy.			
Stanovení sérových indexů (lipemické, hemolytické, ikterické) s vazbou až na jednotlivé metody.			
Automatické opakované testování (rerun), automatické ředění, reflexní testování s možností uživatelského přizpůsobení.			
Stanovení replikátů z jedné zkumavky.			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Evidence použitých šarží reagensů, kalibrátorů, kontrolních materiálů, průběh jejich spotřeby (doba na palubě, množství zbývajících testů), expirace.			
Vzdálená správa - servisní podpora, kontrola stavu a funkčnosti analyzátoru ze servisního střediska dodavatele. (Pro nastavení pravidel vzdálené správy bude podepsána smlouva o vzdáleném přístupu).			
Archivace primárních dat jednoznačně identifikovaných vzorků (pro každý výsledek lze dohledat použité šarže reagensů, kalibrátorů, kontrol).			
ISE modul			
Měření ion-selektivními elektrodami (Na, K, Cl).			
Výkon minimálně 900 testů/hod.	Min. 900 testů/hod.		
Biochemický modul			
Měření absorpční spektrofotometrií, turbidimetrií (homogenní imunoanalýza).			
Paleta alespoň 100 metod	Min. 100 metod		
Minimálně 60 pozic v prostoru pro reagenční sety	Min. 60 pozic		
Výkon minimálně 1000 testů/hod.	Min. 1000 testů/hod.		
Čas analýzy do 10 minut.	Max. do 10 min.		
"Ready to use" reagenční kazety.			
Možnost doplnění reagensů za provozu.			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Potřebný objem vzorku pro analýzu max 20 µl pro základní nepodkročitelné metody.			
Zachování integrity vzorku během zpracování.			
Funkce automatického ředění a opakování analýzy.			
Vzorky: min. sérum, plazma, plná krev, moč, mozkomíšní mok (CSF), supernatant (hemolyzát), jiný biologický materiál nespecifikované povahy (např. punktát)			
Možnost samostatného naředění kalibrační řady z 1 pozice.			
Načítání aplikačních dat pomocí čárových kódů / elektronicky, zabraňující vzniku chyb.			
Detekce hladiny, sraženiny a bubliny vzorků.			
Detekce hladiny pro reagentie.			
Min. 15 otevřených kanálů - bezplatné konfigurace biochemických vyšetření využívajících reagentie jiných dodavatelů.			
Max. rozměry záložního biochemického analyzátoru [mm] 3300 x 1200	Max. 3300 x 1200 mm		
Max. rozměry záložního biochemického analyzátoru včetně servisního prostoru [mm] 4300 x 1900	Max. 4300 x 1900 mm		
Požadavky na záložní imunochemický analyzátor			
Chemiluminiscenční nebo elektrochemiluminiscenční (ECL) technologie pro heterogenní imunoanalytické testy.			
Paleta alespoň 100 metod	Min. 100 metod		
Minimálně 18 pozic v prostoru pro reagenční sety	Min. 18 pozic		

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Výkon minimálně 85 testů/hod.	Min. 85 testů/hod.		
Vzorky: min. sérum, plazma, moč.			
Dvoubodová adjustace master křivky pro celou nabídku imuno reagensí.			
Načítání aplikačních dat pomocí čárových kódů / elektronicky, zabraňující vzniku chyb.			
Pravidelné kontaktní promíchávání mikročástic v soupravách pro jejich homogenitu.			
Detekce hladiny, sraženiny a bublin vzorků.			
Detekce hladiny pro reagenzie.			
Evidence použitých šarží reagensí, průběh jejich spotřeby (doba na palubě, množství zbývajících testů), expirace.			
Max. rozměry záložního imunochemického analyzátoru [mm] 1800 x 600	Max. 1800 x 600 mm		
Max. rozměry záložního imunochemického analyzátoru včetně servisního prostoru [mm] 1800 x 600	Max. 1800 x 600 mm		
<u>Metody, které musí být analyzátoři zajištěné min.:</u>			
Stanovení vysoce citlivého troponinu			
Kardiální markery: NT-proBNP, myoglobin.			
Kostní markery: beta-crosslaps, PTH (1-84), 25 OH vitamin D.			
HCG+ beta s těhotenskou a onkologickou indikací.			
Sepse: prokalcitonin			
HbA1c (měření z plné krve)			
Další součásti dodávky			

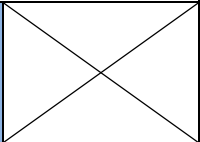
Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Odpovídající počet UPS pro všechny analyzátory s adekvátním výkonem umožňujícím ukončení rozpracovaných analýz.	Uvedte počet a typ UPS		
Tiskárna čárových kódů pro alikvotaci			
Čtečka čárových kódů pro alikvotaci (v součinnosti s LIS, middleware, analyzátory)	Uvedte počet a typ		
Firemní middleware umožňující připojit více zařízení přes jeden přístup do LIS.	Uvedte typ		
Připojení k laboratornímu systému firmy STAPRO s.r.o. OpenLIMS			
Uchazeč musí dodat mechanicky stabilní funkční komplet analyzátoru (popř. i se stoly), který u zadavatele napojí na přívody energií, deionizované vody, na datovou síť a na odpady.			
Požadavky middleware:			
funkce nouzové zálohy základních funkcí LIS (vytvoření žádanky, tisk barkódu, kontrola kvality, následnou synchronizaci požadavků a výsledků s LIS)			
zálohování a audit historie vzorků a událostí s nimi spojených			
statistiky o provozu laboratoře (objemy testů, výsledky QC, opakovaných měření, kalibrace, apod.) za zvolenou periodu a sledování TAT výsledků z analyzátorů			
validace výsledků na základě pravidel a jejich automatické nebo manuální uvolňování do LIS			
automatické blokování auto-validace při porušení Westgardových pravidel			
maskování testů a analyzátorů			
sledování distribuce a pohybu vzorku, vytváření a distribuce alikvotů			
archivace vzorku po dobu min. 30 dnů			

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Požadavky IT			
1. Minimální požadavky na připojení do LAN infrastruktury:			
připojení dle standardu kompatibilního s 1000BASE-T nebo 100BASE-TX	X		X
pokud je zařízení připojeno do LAN, nesmí být zároveň připojeno do žádné bezdrátové komunikační sítě	X		X
2. Minimální požadavky na bezpečnost komunikační sítě:			
používání šifrovaných komunikačních protokolů	X		X
3. Požadavky na operační systém nebo firmware centrálního prvku/serveru:			
operační systém nebo firmware musí být podporovaný výrobcem po celou dobu výpůjčky přístrojů, tzn. min. do konce roku 2032	X		X
operační systém musí být zajištěn minimálně antivirovou ochranou a pravidelnými aktualizacemi (v případě že se jedná o proprietární „obecně neznámý“ operační systém nebo firmware, pro který neexistuje běžný antivirový SW, uveďte rovněž ANO)	X		X
4. Min. požadavky na instalaci a provoz obslužného aplikačního software:			
znemožnění anonymního přístupu	X		X
napojení ActiveDirectory, nebo LDAP	X		X
uživatelská oprávnění rozdělená do rolí nebo skupin	X		X
automatické odhlášení při nečinnosti	X		X
vynucení komplexity hesla	X		X
logování práce uživatelů a administrátorů	X		X

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

5. Vzdálená správa dodávané technologie			
vzdálená správa bude umožněna na základě podpisu samostatné smlouvy upravující podmínky přístupu			

TECHNICKÉ PODMÍNKY

V tomto dokumentu jsou uvedeny technické podmínky vztahující se k jednotlivým položkám předmětu plnění veřejné zakázky „Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů“.

I. Obecné požadavky na předmět veřejné zakázky

1. Předmět veřejné zakázky musí splňovat veškeré požadavky na něj kladené zákonnými předpisy České republiky a všechny požadavky uvedené zadávací dokumentací a jejich přílohách. Jedná se především o požadavky zákona č. 375/2022 o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění, Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745, Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 a Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2023/607.
2. Na veškeré dodávané zboží a vypůjčené automatické analyzátory musí být vystaveno prohlášení o shodě a toto zboží musí být označeno značkou CE, která je v souladu s legislativními požadavky EU.
3. Vypůjčené automatické analyzátory musí splňovat všechny technické podmínky uvedené v příloze č. 1 ZD Technická specifikace, kdy se jedná o nepodkročitelné požadavky. Tyto nepodkročitelné požadavky stanovuje zadavatel jako povinné a účastník musí nabídnout automatický analyzátor, který je splňuje v celém rozsahu.

II. Základní charakteristika a popis jednotlivých položek předmětu plnění

1. Automatické analyzátory:

Součástí předmětu veřejné zakázky je výpůjčka 3 automatických analyzátorů dle zadávací dokumentace po dobu platnosti Rámcové dohody na dodávky zboží dle zadávací dokumentace. Musí se jednat o zcela nové, nerepasované, nepoužité, plně funkční a kompletní přístroje určené pro použití ve zdravotnictví včetně příslušenství či technologií v nejvyšší jakosti poskytované výrobcem spolu se všemi právy nutnými k jejich řádnému a nerušenému nakládání a užívání zadavatelem. **Výpůjčka použitých či repasovaných přístrojů není možná.**

Dodávka vypůjčených automatických analyzátorů, včetně jejich instalace, připojení k LIS a uvedení do provozu, servisu, zaškolení obsluhy aj., musí být provedena dodavatelem.

- Za integrovaný automatický analyzátor pro biochemická a imunochemická vyšetření (dále „**hlavní integrovaný analyzátor**“) je považováno takové zařízení, které od vložení vyšetřovaného vzorku a diagnostik, až po výsledný protokol nevyžaduje žádný zásah obsluhy, tj. bez nutnosti přenášení vzorků, reagensů a meziproductů či jiné manipulace potřebné k dokončení testu. Automatický analyzátor tvoří jeden celek vzájemně propojených modulů.

- Samostatný automatický analyzátor pro provádění biochemických vyšetření (dále „záložní biochemický analyzátor“) je schopen stejné funkčnosti a výkonu jako odpovídající modul integrovaného automatického analyzátoru uvedeného výše.
- Samostatný automatický analyzátor pro provádění imunochemických vyšetření (dále „záložní imunochemický analyzátor“) může být schopen nižšího výkonu než imunochemický modul hlavního integrovaného analyzátoru.
- Podrobné specifikace požadavků na vypůjčené automatické analyzátory jsou uvedeny v příloze č. 1 Technická specifikace. Analyzátory musí plně zajistit provádění analýz u účastníkem nabízeného spektra metod, a to v minimálním rozsahu stanoveném zadavatelem v příloze č. 4 zadávací dokumentace.

2. UPS

Součástí předmětu veřejné zakázky je bezplatná výpůjčka záložních zdrojů elektrického proudu (UPS) pro pokrytí výpadků elektrického proudu a stabilizaci napětí v síti pro vypůjčené automatické analyzátory. Kapacita záložního zdroje musí po celou dobu zakázky (96 měsíců) umožňovat při přerušení dodávky el. proudu dokončení vyšetření všech rozpracovaných vzorků, odeslání všech naměřených dat, promytí, provedení ukončovacích procedur a standardní vypnutí přístroje.

Součástí předmětu je bezplatný servis UPS, provádění bezplatných preventivních prohlídek záložních zdrojů dle pokynů výrobce, min. však 1x ročně, včetně kontroly stavu a kapacity baterií. V případě poklesu kapacity baterií, kdy by kapacita neumožňovala výše popsané bezpečné ukončení všech analýz, je součástí zakázky bezplatná výměna baterií záložního zdroje

3. Čtečky a tiskárna barkódů pro alikvotaci

Součástí předmětu veřejné zakázky je bezplatná výpůjčka čteček a tiskáren barkódů pro zajištění celého procesu alikvotace a poskytování bezplatného servisu těchto zařízení.

III. **Požadavky na proces dodání, instalace a zprovoznění zařízení**

1. Prostory instalace

Instalace všech automatických analyzátorů proběhne v suterénu Pavilonu interních oborů Nemocnice Tábor, a.s. na Odd. klinické biochemie. Dodavateli bude umožněno ověřit si velikost a nosnost výtahu a zkontrolovat přístupové cesty na místo instalace v rámci Prohlídky místa plnění.

Zadavatel neumožňuje stavební úpravy.

- **Pro instalaci hlavního integrovaného analyzátoru** pro biochemická a imunochemická vyšetření je určen prostor v místnosti LAB. 4 v rozsahu 4,90 x 1,20 metru. Maximální prostor včetně servisního je 5,50 x 1,90 metru (zahrnuje rozměr stroje, servisního prostoru).

- **Pro instalaci záložního biochemického analyzátoru** je určen prostor v místnosti LAB. 5 v rozsahu 3,30 x 1,20 metru. Maximální prostor včetně servisního je 4,30 x 1,90 metru (zahrnuje rozměr stroje, servisního prostoru).
- **Pro instalaci záložního imunochemického analyzátoru** je určen prostor v místnosti LAB. 4 v rozsahu 1,80 x 0,60 metru.

Před instalací analyzátorů do místností LAB. 4 a LAB. 5 Oddělení klinické biochemie **zhotoví dodavatel vizualizaci** umístění s přihlédnutím ke stávající instrumentaci a vybavení.

Místnosti pro automatické analyzátorů jsou klimatizovány.

Pokud při činnostech uchazeče směřujících ke splnění zakázky dojde k narušení povrchů (např. podlahy, stěny, výmalby), je povinností uchazeče provést jejich opravy zcela ve své režii a na svůj náklad. Všechny tyto úpravy musí být uchazečem dotaženy do finální podoby, a to minimálně v kvalitě, ve které se nalézaly před poškozením.

2. Napojení na stávající systémy

Součástí předmětu veřejné zakázky jsou služby spočívající v instalaci zboží zahrnující jeho usazení v místě plnění a napojení na zdroje, zejména připojení k elektrickým rozvodům, k slaboproudým a optickým rozvodům, rozvodu vody, demineralizované vody, plynu, technických plynů, tepla, chladu či vzduchotechniky (je-li funkce pořizovaného zboží podmíněna takovým připojením).

Součástí nabídky dodavatele je dodání technologického projektu u položek s pevným připojením na media a energie nebo vyžadující specifické provozní podmínky, obsahujícího technické podmínky pro uvedení předmětu nabídky do provozu u zadavatele, např. požadavky na řešení:

- a) klimatizace prostor a nároků na klimatické podmínky;
 - b) připojení zařízení:
 - k rozvodům elektrické energie a elektrické bezpečnosti zařízení;
 - k dalším provozně potřebným mediím (medicinální plyny, tlakový vzduch, podtlakový rozvod, odpady apod.);
 - k datovým sítím a informačním systémům uživatele;
 - c) bezpečnosti práce;
 - d) sdělení, jaké další vybavení je nutné pro instalaci mít připravené v místě dodání zařízení a jaký způsob součinnosti od zadavatele očekává k úspěšné instalaci zařízení a instruktáži příslušných osob.
- a) Napojení na reverzní osmózu
Zadavatel vlastní pro potřeby analyzátoru výrobek deionizované vody GW 50 klasik. Tato reverzní osmóza vyrábí 50 litrů demineralizované vody za hodinu. Maximum výroby je 60 litrů v hodině. Výstupní vodivost je pod 1uS/cm dle udané normy pro analyzátorů. Vztahující norma je ČSN ISO 3696 Typ 2, NCCLS Type II Di.
- b) Napojení na LIS

Součástí předmětu veřejné zakázky je připojení k laboratornímu informačnímu systému FONS OpenLIMS od firmy STAPRO s.r.o. (dále jen LIS). Analyzátoři musí být vybaveny SW, které umožní připojení na LIS.

Součástí předmětu veřejné zakázky je dále dodání middlewaru, jehož požadované parametry jsou definovány v příloze č. 1 ZD. Dodaný middleware musí zahrnovat SW umožňující propojení s LIS.

Veškeré dodané SW produkty musí být s časově neomezenou licencí včetně bezplatného update/upgrade ovládacího a dalšího softwaru dodaného v době instalace přístroje po celou dobu záručky přístroje.

Připojení k laboratornímu systému FONS OpenLIMS bude provedeno na náklady zadavatele.

3. Harmonogram a postup instalace zařízení

Zadavatel si vymíná, aby byla instalace provedena postupně v následujícím časovém rozsahu:

- 1) Kompletní instalace hlavního integrovaného analyzátoru pro biochemická a imunochemická vyšetření dle čl. I. odst. 2 písm. a) smlouvy o výpůjčce, včetně uvedení do provozu a zaučení obsluhy musí proběhnout během sedmi po sobě navazujících pracovních dnů (počínaje pondělím) do 12 týdnů od výzvy zadavatele k zahájení plnění. Vypůjčitel si vyhrazuje právo dodací lhůtu či podmínky instalace z důvodu provozních potřeb prodloužit či upravit, nikoliv však v neprospěch půjčitele (tj. lhůta či doba instalace nemůže být zkrácena). Pokud půjčitel nestihne kompletní instalaci včetně úplného uvedení do provozu a zaučení obsluhy dle zde uvedených podmínek, je povinen uhradit vypůjčiteli smluvní pokutu ve výši 40 000,- Kč (slovy: čtyřicet tisíc korun českých) za každý pracovní den, kdy zadavatel nemohl předmět zakázky používat pro laboratorní vyšetření klientů OKB. Tři dny (pracovní den a víkend) před vlastní instalací využije zadavatel na renovaci místnosti.
- 2) Kompletní instalace záložního biochemického a záložního imunochemického analyzátoru dle čl. I odst. 2 písm. b) a c) smlouvy o výpůjčce, včetně uvedení do provozu a zaučení obsluhy musí proběhnout během sedmi po sobě navazujících pracovních dnů (počínaje pondělím) do 6 týdnů od uvedení do provozu hlavního integrovaného analyzátoru dle písm. a) tohoto odstavce. Vypůjčitel si vyhrazuje právo dodací lhůtu či podmínky instalace z důvodu provozních potřeb prodloužit či upravit, nikoliv však v neprospěch půjčitele (tj. lhůta či doba instalace nemůže být zkrácena). Pokud Dodavatel nestihne kompletní instalaci včetně úplného uvedení do provozu a zaučení obsluhy dle zde uvedených podmínek, je povinen uhradit Zadavateli smluvní pokutu ve výši 40 000,- Kč (slovy: čtyřicet tisíc korun českých) za každý pracovní den, kdy zadavatel nemohl předmět zakázky používat pro laboratorní vyšetření klientů OKB. Tři dny (pracovní den a víkend) před vlastní instalací využije zadavatel na renovaci místnosti.

4. Instruktaž obsluhy

Stanovil-li výrobce zdravotnického prostředku nebo zdravotnického prostředku in vitro v návodu k použití, aby předmět výpůjčky používala nebo obsluhovala při poskytování zdravotních služeb pouze osoba, která absolvovala instruktáž k příslušnému prostředku provedenou v souladu s příslušným návodem k použití a byla seznámena s riziky spojenými s používáním uvedeného prostředku, je dodavatel povinen zajistit, že bude provedena instruktáž obsluhy v souladu se zákonem 375/2022 o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění v místě instalace. O instruktáži pracovníků zadavatele bude vyhotoven a zadavateli předán písemný protokol (zápis). V případě, že výrobce povinnost instruktáže nestanovil, bude provedeno školení/ seznámení s obsluhou. O školení bude vyhotoven a zadavateli předán písemný protokol.

5. Dokumentace

Součástí předmětu veřejné zakázky bude předání veškeré potřebné dokumentace pro provoz zařízení a pro splnění podmínek akreditace NASKL.

- Účastník (dodavatel) zajistí originální zákaznickou dokumentaci výrobce pro dodané zboží, která bude obsahovat návody k obsluze a uživatelskou dokumentaci, včetně manuálu pro software, v českém jazyce (v tištěné i elektronické podobě v rozsahu shodném s originálním návodem); pokud není v návodu pro obsluhu uveden vhodný způsob čištění, desinfekce, sterilizace a případně jiné relevantní způsoby údržby dodaných zařízení, zavazuje se půjčitel předat vypůjčiteli předat zvláštní přílohu k návodu k obsluze, ve které budou tyto informace uvedeny.
- Účastník (dodavatel) zajistí protokol o instalační validaci,
- Účastník (dodavatel) zajistí platná prohlášení o shodě nebo jejich kopie, vydaná dle evropské či národní legislativy,
- Účastník (dodavatel) zajistí osvědčení, certifikáty a atesty, které jsou vydávány k tomu oprávněnými osobami pro jednotlivé specifické druhy výrobků dle zvláštních předpisů.

Součástí dodávky jsou kompletní podklady (např. návod na obsluhu, prohlášení o shodě, příbalové letáky apod.) pro zpracování dokumentovaných postupů požadovaných normou ČSN EN ISO 15189 a metodickými pokyny NASKL (např. SOPT a SOPV) v platném znění a to v českém jazyce.

6. Servis

Součástí předmětu veřejné zakázky je i poskytování plného servisu vypůjčených analyzátorů:

- po dobu platnosti Smlouvy o výpůjčce bude zajištěn bezplatný servis a opravy včetně bezplatné dodávky náhradních dílů v souladu se zákonem 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění

- po dobu platnosti Smlouvy o výpůjčce bude zajištěno bezplatné provedení bezpečnostně technických kontrol (minimálně 1x ročně), veškerých předepsaných kontrol, kalibrací a revizí (ať předepsaných výrobcem, tuzemskou servisní organizací, ISO 15189 nebo platnými právními předpisy) vypůjčených automatických analyzátorů. Pokud je pro provedení těchto kontrol a revizí či jakéhokoliv dalšího předepsaného testu provedeného účastníkem vyžadován spotřební materiál, je vždy součástí provedení této bezplatné kontroly, a proto nemůže být samostatně účtován
- garance možnosti hlášení závad 24 hodin denně v českém jazyce, komunikace se servisními technikami provádějícími servis, opravy a údržbu vypůjčených automatických analyzátorů v českém jazyce
- práce či činnosti, které v této zadávací dokumentaci nejsou explicitně uvedeny, ale které účastník musí s ohledem na jím nabízený předmět veřejné zakázky a jeho řádnou a úplnou realizaci provést k dosažení zadavatelem požadovaného cílového stavu

IV. Dodávky spotřebního materiálu (zboží)

1. Požadavky na spotřební materiál

Spotřebním materiálem popř. zbožím se pro účely této zakázky rozumí:

- přímý spotřební materiál k provádění jednotlivých druhů vyšetření (reagenční sety),
- spotřební materiál nutný pro provoz zařízení (reagencie pro kalibrace a kontroly, promývací roztoky atd.),
- pomocný materiál a díly s omezenou životností, měněné obsluhou zařízení, tj. např. elektrody, spektrální lampy, reakční kvety apod. a další díly s časově nebo kapacitně vymezenou životností. Jedná se o materiál a díly, které jsou měněny bez nutnosti servisního zásahu účastníka.

Dodávaný spotřební materiál musí mít označení shody CE. Diagnostické zdravotnické prostředky in vitro musí splňovat podmínky shody v souladu s požadavky Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 a musí odpovídat všem platným právním předpisům. Zdravotnické prostředky musí splňovat podmínky shody v souladu s požadavky Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 a musí odpovídat všem právním předpisům.

Dodávané reagenční sety musí být jednoznačně identifikovány čárovým kódem, čipem nebo matrix kódem, obsahujícím informace o reagencích min. z hlediska šarže, data expirace, stability na palubě a počtech stanovení. Způsob identifikace reagenčních setů musí být kompatibilní se způsobem identifikace na vypůjčených analyzátoch.

Zadavatel podmiňuje expiraci u dodávaného zboží minimálně 4 měsíce ode dne doručení na místo plnění.

V rámci plnění předmětu veřejné zakázky zadavatel požaduje dodání validovaných diagnostických souprav, včetně aktuálních validačních protokolů materiálů a metodik, příbalových letáků a bezpečnostních listů v českém jazyce. Zadavatel dále požaduje, aby dodávané kalibrátory a kontroly měly návaznost na certifikovaný referenční materiál, pokud tento certifikovaný referenční materiál existuje.

Součástí požadované dokumentace musí být i hodnoty nejistot kalibračních a kontrolních materiálů.

Ke každému zboží, s výjimkou výrobků u nichž to stanoví právní předpis, musí být dodán návod k použití, který splňuje požadavky legislativy. Veškeré návody k použití musí být v souladu s příslušnou právní úpravou.

Zadavatel požaduje dodávky spotřebního materiálu po dobu 96 měsíců. Soupis jednotlivých položek spotřebního materiálu potřebného pro jednotlivé základní a nabízené fakultativní metody uvede dodavatel v příloze 1 rámcové kupní smlouvy.

Spotřební materiál (zboží) je určen pro použití ve zdravotnických zařízeních při poskytování zdravotní péče a musí splňovat veškeré podmínky stanovené pro jeho distribuci a užívání na daném trhu dle příslušných právních předpisů. Musí být nový, nepoužitý, nepoškozený, provedení a jakost musí odpovídat požadavkům zadavatele. Z nabídky musí být zřejmý typ (druh) a obchodní název spotřebního materiálu.

Uvedená množství položek spotřebního materiálu jsou pouze orientační. Předpokládaná množství jsou stanovena na základě zkušeností zadavatele z předešlého období a nemusí odpovídat skutečné spotřebě zadavatele v budoucnu.

Zadavatel (kupující) je oprávněn neodebrat předpokládaná množství, ale vyhrazuje si právo určovat konkrétní množství jednotlivých dílčích dodávek podle svých okamžitých potřeb bez penalizace či jiného postihu ze strany účastníka (dodavatele) z důvodu nedodržení předpokládaného množství dodávek.

Zadavatel na dodání položek předmětu plnění uzavře s vybraným dodavatelem rámcovou dohodu. Závazný návrh rámcové dohody je přílohou č. 5 zadávací dokumentace.

Dodávky spotřebního materiálu (zboží) se budou uskutečňovat průběžně podle aktuálních potřeb pracoviště zadavatele (kupujícího). Postupná plnění budou prováděna na základě dílčích objednávek zadavatele (kupujícího).

Informace ohledně lhůt dodání objednaného množství zboží jsou specifikovány v rámcové kupní smlouvě (příloha č. 5 zadávací dokumentace).

Instruktaž, školení

V případě, že výrobce v návodu zboží k použití stanoví, že dodávaný zdravotnický prostředek může používat nebo obsluhovat pouze osoba, která absolvovala instruktáž k příslušnému prostředku a byla seznámena s riziky spojenými s používáním daného prostředku, je účastník povinen tuto instruktáž provést a to při zahájení dodávek spotřebního materiálu (zboží), ale také v průběhu celého období, kdy budou dodávky daného prostředku, u kterého je instruktáž vyžadována, probíhat a to v případě, že je nutné provádět instruktáž v pravidelných intervalech, které výrobce stanoví nebo i v případě, kdy bude nutné provést instruktáž nové osoby, která bude prostředek používat nebo obsluhovat. O každé instruktáži pracovníků zadavatele bude vyhotoven a zadavateli předán písemný protokol (zápis). V případě, že výrobce povinnost instruktáže nestanovil, bude provedeno školení/ seznámení s obsluhou. O školení bude vyhotoven a zadavateli předán písemný protokol.

Požadovaná dokumentace k dodanému spotřebnímu materiálu

- kompletní příbalové informace k jednotlivým reagensům a spotřebním roztokům včetně informace ohledně ovlivnění metod z hlediska naměřených sérových indexů, možných interferencí, stability apod. v českém jazyce, a to vše v listinné i elektronické podobě.
- dodání prohlášení o shodě v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění a Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 nebo Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745.

2. Požadované spektrum metod a předpokládaný počet analýz a ceny

Spektrum metod a předpokládaný počet vyšetření, kalibrací a kontrol v rámci jednotlivých metod (dále jen „analýz“) byl stanoven s ohledem a potřeby zadavatele a na základě zkušeností z předchozího období.

Spektrum metod a předpokládaný počet analýz jsou uvedeny v příloze č. 4 zadávací dokumentace.

Za **základní metody** uvedené v této příloze na listu „Základní metody“ se považují metody, které jsou na pracovišti rutinně prováděny. Velká část těchto metod je akreditována dle ISO 15189. Zajištění kontinuity stanovení je nezbytné pro kvalitní péči o dlouhodobě léčené pacienty.

Spektrum metod pro vypůjčené automatické analyzátoři, které jsou uvedeny v příloze č. 4 zadávací dokumentace na listu „Základní metody“ (dále jen „základní druhy vyšetření“), **stanovuje zadavatel jako povinné a účastník je musí nabídnout v celém požadovaném rozsahu.**

U základních druhů vyšetření jsou sérové a močové metodiky požadovány z jednoho činidla.

Pro stanovení glukózy, laktátu a celkové bílkoviny jsou požadovány aplikace pro vyšetřování v mozkomíšním moku.

Vybraný účastník se podáním nabídky zavazuje dodávat zboží pro provádění kompletního jím nabízeného spektra metod. Zadavatelem stanovený počet analýz je pouze orientační. Zadavatel si vyhrazuje právo neprovést či překročit předpokládané množství analýz s ohledem na své potřeby a finanční možnosti.

Spektrum metod, které jsou uvedeny v příloze č. 4 zadávací dokumentace na listu „**Fakultativní metody**“ (dále jen „fakultativní druhy vyšetření“), stanovuje zadavatel jako podmíněně nepovinné. **Fakultativní druhy vyšetření jsou nepovinným rozsahem** nabídky pouze v případě, že je automatický analyzátoři, který bude předmětem výpůjčky, neumožňuje. V opačném případě je účastník povinen je nabídnout.

Příloha č. 4 ZD - Přehled vyšetření a kalkulace jejich materiálního zajištění

1. Základní druhy vyšetření

1) Zahrnuje náklady na kalibrační, kontrolní a doplňkový materiál

2) Celková spotřeba balení je počítána automaticky. Při nutnosti navýšení potřebných balení lze vypočtenou hodnotu přepsat.

Č.	Druh vyšetření	Požadovaná vyšetření za 12 měsíců	Počet kalibrací za 12 měsíců	Počet vyšetření spotřebovaných na kalibraci	Předpokládaný počet IKK za 12 měsíců	Reagenční souprava (obchodní název)	Katalogové nebo objednávací číslo	Nominální počet vyšetření z balení	Nabídková cena reagensů bez DPH (Kč/balení)	Doplňkový materiál bez DPH celkem (Kč/12 měsíců) ¹⁾	Sazba DPH (%)	Celková spotřeba balení (ks/12 měsíců) ²⁾	Cena za 1 analýzu (reagencie) bez DPH (Kč)	Cena doplňkového materiálu na 1 analýzu bez DPH (Kč)	Celkové náklady na 1 analýzu bez DPH (Kč)	Celkové náklady na reagenzie bez DPH (Kč/12 měsíců)	Celkové provozní náklady bez DPH (Kč/12 měsíců)	Celkové provozní náklady vč. DPH (Kč/12 měsíců)	Celková cena za 1 analýzu vč. DPH (Kč)	Celkové provozní náklady bez DPH (Kč/96 měsíců)	Celkové provozní náklady vč. DPH (Kč/96 měsíců)
1	ISE - Na	57000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
2	ISE - K	57000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
3	ISE - Cl	57000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
4	Albumin (metoda s BCG) - sérum	6500	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
5	Albumin (metoda s BCG) - moč	3700	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
6	Alfa-1-antitrypsin	150	12		130						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
7	ALP	45200	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
8	ALT (metoda s pyridoxalfosfátem)	50000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
9	Amikacin	100	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
10	Amoniak	200	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
11	Amyláza	6300	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
12	ApoB (apolipoprotein B)	2000	12		350						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
13	AST (metoda s pyridoxalfosfátem)	50000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
14	Bilirubin celkový	50000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
15	Bilirubin konjugovaný	5000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
16	C3 složka komplementu	500	12		350						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
17	C4 složka komplementu	500	12		350						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
18	Ca	12200	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
19	Celková bílkovina	6000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
20	CK (kreatinínáza)	3400	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
21	CRE (kreatinin, metoda Jaffé)	60000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
22	CRE (kreatinin, enzym. stanovení)	250	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
23	CRP	53000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
24	Digoxin	200	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
25	Etanol	500	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
26	Fe (železo)	3000	12		350						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
27	Gentamicin	100	12		150						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
28	GGT (gamaglutamyltransferáza)	46000	24		1300						21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0

29	Glukóza (metoda s hexokinázou)	40000	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
30	Glykovaný hemoglobin	3200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
31	Haptoglobin	150	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
32	Homocystein	100	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
33	Cholesterol celkový	9000	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
34	Cholesterol HDL	8000	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
35	Cholesterol LDL	2000	24		800					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
36	IGA	1500	12		350					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
37	IGG	1500	12		350					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
38	IGM	1500	12		350					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
39	Kyselina močová	13300	2424		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
40	Kyselina valproová	300	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
41	Laktát	1200	12		450					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
42	Laktátdehydrogenáza	2500	12		450					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
43	Lipáza	4000	12		750					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
44	Lipoprotein (a)	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
45	Mg	5900	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
46	P (fosfáty anorganické)	12000	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
47	Prealbumin	150	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
48	RF (revmatoidní faktor)	3000	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
49	Sérové indexy (hemolýza, iktericita, chvložita)	50000	24		0					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
50	Theofylin	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
51	Triacylglyceroly	8300	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
52	Transferin	2500	12		350					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
53	Urea	58100	24		1300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
54	Vankomycin	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
55	U-celková bílkovina (v moči)	900	24		450					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
56	AFP	900	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
57	Anti-TG (protilátky proti tyreoglobulinu)	700	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
58	Anti-TPO (protilátky proti tyreoperoxidáze)	1000	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
59	Anti-TSH receptor (protilátky proti receptoru TSH, TRAK)	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
60	BetaCTx (beta CrossLaps)	900	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
61	CA 15-3	1300	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
62	CA 19-9	1800	12		300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
63	CA 125	700	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0

64	CEA	1800	12		300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
65	C-peptid	100	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
66	Estradiol	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
67	Ferritin	3300	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
68	FSH	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
69	Free T3	700	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
70	Free T4	7300	24		700					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
71	hCG + beta podjednotka	900	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
72	hsTnT (high sensitivity Troponin T)	11000	12		800					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
73	IGE (imunoglobulin E) celkový	800	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
74	IL-6 (interleukin 6)	2000	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
75	Kortizol	400	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
76	Kyselina listová	2100	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
77	LH	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
78	Myoglobin	800	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
79	NT-proBNP	3000	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
80	Osteokalcin	900	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
81	PTH 1-84 (parathormon bioaktivní)	900	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
82	PCT (prokalcitonin)	1800	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
83	Progesteron	200	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
84	Prolaktin	300	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
85	PSA celkový	2800	12		300					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
86	PSA volný	300	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
87	Testosteron celkový	200	12		150					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
88	TSH	12900	24		700					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
89	Vitamin B12	2100	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
90	Vitamin D celkový	1500	12		200					21%	0	0	0	0,00 Kč	0	0	0,00 Kč	0	0,00 Kč	0
Celková nabídková cena základních vyšetření bez DPH za 96 měsíců (Kč)					0,00 Kč															
Celková nabídková cena základních vyšetření s DPH za 96 měsíců (Kč)					0,00 Kč															

RÁMCOVÁ KUPNÍ SMLOUVA

DOPLNÍ ÚČASTNÍK

zapsána v obchodním rejstříku vedeném **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**, sp. zn. **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
se sídlem: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
IČ: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK** DIČ: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
zastoupený: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
bankovní spojení: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
číslo účtu: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**

jako **prodávající** na straně jedné (dále jen „Prodávající“)

a

Nemocnice Tábor, a.s.

se sídlem: Kpt. Jaroše 2000, 390 03 Tábor
IČ: 260 95 203
zastoupená: Ing. Ivo Houška, předseda představenstva

oprávněná osoba ve věcech smluvních: **.....bude doplněno před podpisem smlouvy.....**

oprávněná osoba ve věcech technických: **.....bude doplněno před podpisem smlouvy.....**

jako **kupující** na straně druhé (dále jen „Kupující“)

uzavírají dnešního dne, měsíce a roku dle ustanovení s § 2193 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „z. č. 89/2012 Sb.“) a na základě vyhodnocení výsledků **nadlimitní veřejné zakázky s názvem „Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů“, interní ev. č. 08/11/2023/OBCH**, vyhlášené **otevřeným řízením** dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „z. č. 134/2016 Sb.“) a zveřejněné ve Věstníku veřejných zakázek. pod ev. č. VZ: Z2023-052811 ze dne 16. 11. 2023 (dále jen „veřejná zakázka“), tuto

rámcovou kupní smlouvu:

Čl. I

Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je závazek Prodávajícího dodávat Kupujícímu na základě nabídky Prodávajícího ze dne „**DOPLNÍ ÚČASTNÍK**“ (dále jen „Nabídka“) a v souladu s podmínkami sjednanými touto smlouvou a zadávacími podmínkami veřejné zakázky po celou dobu trvání této smlouvy spotřební materiál (dále jen „zboží“), které je specifikováno v příloze a) této smlouvy – v soupisu jednotlivých položek a jednotkových

cen – Položkový ceník (dále v textu také „Příloha a“), dle konkrétních potřeb a na základě jednotlivých dílčích objednávek Kupujícího.

2. Prodávající se zavazuje, že zboží, které bude předmětem jednotlivé koupě, odevzdá Kupujícímu a umožní mu nabytí ke zboží vlastnické právo. Kupující se zavazuje, že za zboží zaplatí Prodávajícímu kupní cenu, sjednanou smluvními stranami postupem uvedeným dále v této smlouvě. Kupující nabyvá vlastnické právo ke kupovanému zboží okamžikem jeho převzetí.
3. Předmětem této smlouvy není závazek Kupujícího odebrat určité minimální množství zboží. Prodávající bere na vědomí, že množství zboží uvedené v zadávací dokumentaci veřejné zakázky je množstvím pouze orientačním a není pro Kupujícího závazným. Kupující má právo určit konkrétní množství a dobu plnění podle svých aktuálních potřeb bez penalizace či jiného postihu ze strany Prodávajícího.
4. Prodávající a Kupující se zavazují komunikovat ohledně předmětu plnění dle této smlouvy, včetně všech kroků vedoucích k realizaci dodávky na základě potvrzené objednávky, elektronickou formou prostřednictvím těchto pověřených osob.

Čl. II

Uzavírání objednávek a dodávka zboží

1. Jednotlivé dílčí dodávky zboží budou prováděny podle této smlouvy vždy na základě písemné objednávky Kupujícího po jejím potvrzení Prodávajícím. První objednávku je Kupující oprávněn provést ihned po účinnosti této smlouvy.
2. Kupující objednává dodávky zboží výhradně přes elektronický objednávkový systém Prodávajícího, který automaticky odešle objednávku prostřednictvím e-mailu na e-mailovou adresu Prodávajícího. Prodávající je povinen zajistit přijímání objednávek výše uvedeným způsobem.
3. Dílčí objednávka Kupujícího musí obsahovat:
 - a. identifikační údaje Kupujícího a Prodávajícího;
 - b. specifikace zboží vymezení rozsahu požadovaného plnění (druh, množství, balení nebo jiné skutečnosti);
 - c. místo a způsob dodání zboží.
4. Prodávající se zavazuje obratem, nejpozději však do 24 hodin od přijetí objednávky, objednávku písemně potvrdit, a to vždy elektronicky na emailovou adresu: objednavky@nemta.cz. Potvrzení každé objednávky bude obsahovat potvrzení ceny a podmínek Kupujícího. Následně Prodávající odešle Kupujícímu potvrzení objednávky tak, aby Kupujícímu zajistil součinnost pro splnění povinností uvedených v zákoně č. 340/2015 Sb., o registru smluv v platném znění.
5. Potvrzená cena nesmí být vyšší než cena, kterou prodávající nabídl v rámci Veřejné zakázky. V ceně zboží jsou zahrnuty veškeré náklady včetně dopravy, včetně všech rizik a vlivů souvisejících s plněním, pojištění, garancí, daní, cla, poplatků a inflačních vlivů.
6. Dílčí smlouva je uzavřena okamžikem, kdy je Prodávajícím potvrzena objednávka učiněná Kupujícím za podmínek vyjádřených v této smlouvě.
7. V případě, že Prodávající nebude schopen objednávku celou nebo částečně realizovat ve lhůtě stanovené v této smlouvě, neprodleně o tom vyrozumí Kupujícího na emailovou adresu: objednavky@nemta.cz, vč. odůvodnění prodlení a Kupující je v odůvodněných případech oprávněn lhůtu k dodání přiměřeně

prodloužit. O prodloužení lhůty vyrozumí Kupující Prodávajícího písemným sdělením.

8. **Zboží bude dodáno na adresu Kupujícího – Kpt. Jaroše 2000, 390 03 Tábor, na oddělení klinické biochemie.**
9. Termín dodání zboží u dodávek je stanoven **max. do 2 pracovních dnů** od potvrzení objednávky Prodávajícím, pokud nebude v rámci jednotlivého řízení ujednáno jinak, a to na základě potvrzení dodacího listu oběma smluvními stranami. Dodávka musí být uskutečněna vždy v časovém rozmezí od 7:00 do 14:00 hod. daného dne. Kupující je v odůvodněných a naléhavých situacích oprávněn požadovat dodání v termínu max. do 1 pracovního dne od potvrzení objednávky a Prodávající se zavazuje v uvedeném termínu zboží dodat. Požadavek na mimořádné dodání dle předchozí věty je Kupující povinen náležitě odůvodnit.
10. Prodávající se zavazuje dodávat zboží v originálním obalu. Zboží musí být označeno šarží na obalu, bude uvedena expirace zboží a je-li zboží přidělen UDI kód, bude zboží rovněž označeno tímto kódem.
11. V případě, že se dodávka skládá ze zboží různých šarží, je Prodávající povinen uvádět na dodacích listech počty kusů zboží s každou šarží samostatně.
12. Každá dodávka zboží bude vybavena dodacím listem s zejména uvedením šarže, expirace zboží a případného UDI kódu. Prodávající je povinen vystavit a předat Kupujícímu kromě písemné podoby dodacího listu i jeho elektronickou podobu v jednom z formátů: PDK nebo LEKIS. Povinný rozsah údajů je uveden v příloze 2) této smlouvy.
13. Dodací listy ve formě jednoduchých kupních smluv musí obsahovat údaje o množství, velikosti balení, šarži, expiraci, případně UDI kód, informace o ceně jednotlivých druhů zboží a konečnou cenu za celý dodací list, pokud ceny v uvedené struktuře neobsahuje přímo související a dodaná faktura.
14. Dodací list je požadován Kupujícím v písemné podobě a pro účely této smlouvy je považován za akceptaci objednávky. Zástupce Kupujícího při převzetí zboží uvede na dodací list své jméno a podpis a v případě zjištěných nedostatků uvede i tuto skutečnost s konkrétním vymezením zjištěných vad dodaného zboží. V případě potřeby uvede Kupující v objednávce označení oddělení pro dodávku objednaného zboží. Prodávající uvede na dodacím listu číslo faktury a podle objednávky označení oddělení Kupujícího.
15. **Dodací listy bude za Kupujícího řádně potvrzovat vždy pouze výhradně pověřená osoba na oddělení klinické biochemie**, protože na základě těchto dodacích listů budou provedeny jednotlivé dílčí fakturace.
16. Dodávka se považuje za splněnou předáním a převzetím zboží a potvrzením dodacího listu oprávněnou osobou Kupujícího dle odst. 15 tohoto článku smlouvy.
17. Okamžikem protokolárního předání a převzetí zboží přechází na Kupujícího vlastnické právo ke zboží a nebezpečí škody na zboží.
18. Prodávající je oprávněn po splnění předmětu objednávky vystavit fakturu.
19. Kupující je oprávněn odmítnout převzetí zboží:
 - a. nepředá-li Prodávající, resp. jím pověřený přepravce v místě plnění Kupujícímu dodací list, který musí obsahovat číslo objednávky, datum uskutečnění dodávky, množství zboží s uvedením druhů zboží a ceny za množstevní jednotku, expirační dobu, šarži a případně UDI kód, dle ustanovení v tomto článku výše;

- b. nesouhlasí-li počet položek nebo množství zboží uvedené na dodacím listě se skutečně dodaným zbožím;
 - c. neodpovídá-li kvalita dodávky (teplota uchování položek, jakost obalového souboru atp.) požadavkům pro transport položek stanovených výrobcem, zboží je poškozené nebo jinak nesplňuje podmínky této smlouvy, zejména jakost zboží;
20. Pokud Kupující nepřevzme zboží z důvodů uvedených v odstavci výše, má Prodávající povinnost dodat bez zbytečného odkladu zboží nové v souladu s objednávkou Kupujícího. Tímto ustanovením není dotčen nárok Kupujícího na smluvní pokutu a náhradu škody v případě prodlení prodávajícího s dodáním zboží.
21. Prodávající je podle této smlouvy povinen zboží zabalit nebo opatřit pro přepravu způsobem, který je obvyklý pro takové zboží v obchodním styku, popř. způsobem potřebným k uchování a ochraně zboží. Prodávající ručí za dodržení přepravních podmínek po dobu přepravy ke Kupujícímu, tak aby nebylo zboží znehodnoceno. Zboží bude dopraveno do místa plnění na vlastní náklady a nebezpečí Prodávajícího. V případě, že předmět plnění vyžaduje v rámci správné skladovací praxe rovněž uchování v minimální/maximální teplotě, je Prodávající nebo přepravce povinen předložit Kupujícímu potvrzení o zajištění správné skladovací praxe během dopravy do místa plnění. Nebude-li zajištění správné skladovací praxe prokázáno, je Kupující oprávněn odmítnout převzetí zboží dle odst. 19 písm. c) tohoto článku.
22. Prodávající je povinen Kupujícímu odevzdat zboží v ujednaném množství, jakosti a provedení, jakož i doklady, které se k němu vztahují.
23. Jakost, úprava balení a značení dodávaného zboží musí odpovídat platným právním předpisům. Prodávající se zavazuje dodávat Kupujícímu výlučně takové zboží, jehož expirační doba bude v den dodání kupujícímu minimálně 4 měsíce ode dne doručení na místo plnění a které nemá závady v jakosti ani porušený obal, je-li relevantní pro předmět plnění této smlouvy.
24. Není-li Prodávající schopen dostát závazku dodávat zboží v nabídnuté ceně a ve lhůtě uvedené ve smlouvě, je povinen na tuto skutečnost upozornit písemně předem.
25. V případě, že dojde k ukončení výroby, k výpadku výroby, k ukončení dodávek z důvodu na straně třetí osoby nebo k výpadku dodávek z důvodů na straně třetí osoby položky zboží, jejíž dodávka je součástí předmětu zakázky, vyhrazuje si Kupující změnu závazku ze smlouvy spočívající v nahrazení takové položky zboží jinou položkou stejného účelu splňující stanovené zadávací podmínky, a to za stejnou nebo nižší kupní cenu, přičemž Kupující není povinen takovou změnu závazku provést. Prodávající je povinen ukončení výroby, výpadek výroby či ukončení dodávek z důvodů na straně třetí osoby oznámit Kupujícímu nejpozději s předstihem 3 měsíců a není-li tuto lhůtu možné dodržet z důvodu neočekávaného vývoje, pak bez zbytečného odkladu poté, co se o výpadku dozvěděl.
26. V případě, že výrobce položky zboží, jehož dodávka je součástí předmětu zakázky, uvede na trh novou verzi takové položky zboží, které má stejný účel a stejné nebo lepší vlastnosti, než jsou požadované ve stanovených zadávacích podmínkách, vyhrazuje si Kupující změnu závazku ze smlouvy spočívající v nahrazení takové položky zboží její novou verzí, a to za stejnou nebo nižší kupní cenu, přičemž Kupující není povinen takovou změnu závazku provést.
27. Výsledkem veřejné zakázky je rovněž smlouva o výpůjčce automatických analyzátorů, na základě které Prodávající přenechává Kupujícímu k bezplatnému dočasnému užívání předmět výpůjčky specifikovaný v této smlouvě o výpůjčce. Dle smlouvy o výpůjčce, dojde-li během trvání smlouvy o výpůjčce k poškození předmětu výpůjčky takovým způsobem, že nebude způsobilý sloužit zamýšlenému účelu (vč. případného pozbytí platnosti certifikátu dle platné legislativy), zavázal se Prodávající dodat kvalitativně stejný či lepší

automatický analyzátor. Nastane-li v důsledku popsané výměny k provádění některých vyšetření uvedených v nabídce Prodávajícího nutnost pro Kupujícího užívat jiný spotřební materiál, je Prodávající povinen zajistit dodávky tohoto jiného materiálu na základě této smlouvy pro Kupujícího za cenu stejnou či nižší. O této změně uzavřou smluvní strany písemný dodatek k této smlouvě. Toto ustanovení neplatí, došlo-li k poškození předmětu výpůjčky z důvodu nesprávného zacházení ze strany Kupujícího.

28. Používá-li v době podpisu této smlouvy půjčitel certifikáty k jakémukoliv předmětu závazku vyplývajícího z této smlouvy v souladu s čl. 120 MDR a čl. 110 IVDR vydané dle MDD či IVDD (tzv. legacy devices), je povinen v době dokončení certifikace předmětu výpůjčky dle MDR či IVDR, nejpozději ke dni 27. 5. 2024, předat vypůjčitelovi prohlášení o shodě vydané dle MDR či IVDR. V případě nesplnění této povinnosti ze strany půjčitele ani přes písemné upozornění vypůjčitele, je vypůjčitel oprávněn od této smlouvy odstoupit.
- 29.

Čl. III Platební podmínky

1. Smluvní strany sjednávají za plnění jednotlivých dílčích dodávek realizovaných v rámci této kupní smlouvy smluvní cenu bez DPH, která nesmí být vyšší než cena uvedená Prodávajícím v příloze a). Dohodnutým způsobem určená cena je určitá a zahrnuje veškeré související náklady Prodávajících, včetně nákladů na třídění, balení, nakládání, dopravu, vykládání, přírážky distributorů, inflaci, celní poplatky, pojištění apod.
2. Po dobu účinnosti této smlouvy se Prodávající zavazuje, že nepřekročí cenu uvedenou v příloze a) smlouvy, vyjma případné změny sazby DPH.
3. Kupní cena uvedená v příloze a) smlouvy je maximální také pro nové aplikační formy nebo nová balení předmětného zboží, která byla na trh uvedena po podání nabídky prodávajícího do veřejné zakázky specifikované výše. Kupní cena pro nová balení bude po přepočtu na kus stanovena úměrně vysoutěžené ceně.
4. Kupující se zavazuje zaplatit kupní cenu dodávky na základě faktury vystavené Prodávajícím a zaslané Kupujícímu po protokolárním předání a převzetí zboží. Přílohou faktury bude přiložen stejnopis dodacího listu s potvrzením převzetí dodávky bez jakýchkoli zjevných vad kupujícím, který musí být podepsán Prodávajícím. Zálohy Kupující neposkytuje.
5. **Splatnost faktury se sjednává na 30 kalendářních dnů od jejího doručení Kupujícímu.**
6. Faktura bude zaslána elektronicky na adresu: faktury@nemta.cz společně s elektronickým dodacím listem v požadovaném formátu.
7. Faktura musí obsahovat náležitosti daňového dokladu dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty v platném znění. Kromě náležitostí stanovených právními předpisy, musí faktura obsahovat i tyto údaje:
 - a. identifikaci objednávky,
 - b. předmět plnění a jeho přesnou specifikaci (možno odkazem na přiložený dodací list),
8. Nebude-li faktura obsahovat některou náležitost nebo bude-li chybně vyúčtována cena, je Kupující oprávněn vadnou fakturu před uplynutím lhůty splatnosti vrátit druhé smluvní straně s vyloučením nedostatků, aniž by se dostal do prodlení se splatností. Ve vrácené faktuře vyznačí Kupující důvod vrácení.

Druhá smluvní strana provede opravu vystavením nové faktury. Vráťí-li Kupující vadnou fakturu druhé smluvní straně, přestává běžet původní lhůta splatnosti. Nová lhůta splatnosti běží opět ode dne doručení nově vyhotovené faktury.

9. Povinnost Kupujícího zaplatit je splněna dnem odeslání příslušné částky z účtu Kupujícího. V případě opožděné platby je Kupující povinen zaplatit Prodávajícímu zákonný úrok z prodlení.
10. Veškeré platby, které mají být dle této smlouvy učiněny, budou provedeny v české měně, a to na základě řádně vystaveného daňového dokladu.

Čl. IV

Záruka za jakost, práva z vadného plnění

1. Prodávající je povinen dodat zboží v množství, jakosti a provedení dle této smlouvy, bez právních či faktických vad, zabalené způsobem potřebným pro uchování věci a její kvalitu. Vadou se rozumí odchylka od druhu nebo kvalitativních podmínek zboží nebo jeho části, stanovených touto smlouvou nebo specifikovaných v objednávce nebo technickými normami či jinými obecně závaznými právními předpisy.
2. Na dodané zboží poskytuje Prodávající Kupujícímu záruku. Je-li na zboží vyznačena tzv. expirační lhůta, platí záruční doba do této doby. Je-li na zboží, jeho obalu nebo návodu k němu připojeném vyznačena v souladu se zvláštními právními předpisy lhůta k použití věci (doba použitelnosti), skončí záruka uplynutím této lhůty, Prodávající se zavazuje, že po tuto dobu bude zboží použitelné k dohodnutému nebo obvyklému účelu a zachová si obvyklé vlastnosti.
3. Zjistí-li Kupující po převzetí zboží, že je obal zboží porušen nebo množství dodaného zboží neodpovídá dodacímu listu nebo zjistí-li jinou vadu zboží, je Kupující povinen vadu písemně reklamovat do 5 pracovních dnů od zjištění těchto vad u Prodávajícího.
4. Vady jakosti, projevující se tím, že zboží neodpovídá smluvené kvalitě a projeví se v době použitelnosti (expirace), je kupující oprávněn uplatnit u prodávajícího nejpozději poslední den expirační doby. Prodávající je povinen vyřídit reklamaci do 30 pracovních dnů od jejího doručení, nebude-li v konkrétním případě dohodnuto jinak. V případě reklamace zboží z důvodu pochybnosti o kvalitě dodávky bude zboží obratem nejpozději do 14 dnů vyměněno za nové, které nebude vykazovat obdobné závady.
5. Odpovědnost za vady a práva z ní vyplývající se řídí ustanovením § 2099 a násl. občanského zákoníku v platném znění.

Čl. V

Doba trvání, Ukončení smlouvy

1. Smlouva se uzavírá na dobu určitou na dobu 96 měsíců (tj. 8 let) od účinnosti smlouvy.
2. Smluvní vztah je možné ukončit:
 - a. písemnou dohodou smluvních stran,
 - b. odstoupením od smlouvy nebo její výpovědí v souladu s platnými právními předpisy. Smluvní strany berou na vědomí, že Kupující může závazek ze smlouvy vypovědět nebo od něj odstoupit taktéž v případě, že v jejím plnění nelze pokračovat, aniž by byla porušena pravidla uvedená v § 222 zákona

č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek.

3. Smluvní strana je oprávněna odstoupit od této smlouvy v případě podstatného porušení smlouvy druhou smluvní stranou, tzn. především v případech, kdy Prodávající nebude plnit řádně a včas objednávky Kupujícího v dohodnutých termínech, nebude plnit ujednání o cenách, nebude plnit ujednání o podmínkách dodávek, a dále v případně závažných nebo opakujících se vad zboží, přestože byl Kupujícím na neplnění podmínek dle této smlouvy písemně upozorněn.
4. Kupující je oprávněn od smlouvy odstoupit, pokud Prodávající není schopen dodat zboží dle této smlouvy ani v náhradní lhůtě, která byla sjednána.
5. Smluvní strany jsou oprávněny tuto smlouvu kdykoliv písemně vypovědět, a to i bez uvedení důvodu, formou doporučeného dopisu. Výpovědní lhůta v délce 6měsíců začíná běžet 1. dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla doručena výpověď smlouvy druhé smluvní straně.

Čl. VI **Smluvní pokuty**

1. V případě, že Prodávající bude v prodlení s dodávkou řádně objednaného zboží o více než 5 kalendářních dní, zavazuje se zaplatit jednorázovou smluvní pokutu ve výši 2.000 Kč a dále se Prodávající zavazuje zaplatit další smluvní pokutu ve výši 0,1 % z ceny dílčí objednávky za každý i započatý den prodlení.
2. Prodávající se zavazuje v případě, že neodstraní oprávněně reklamované vady ve lhůtách stanovených touto smlouvou, uhradit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 2.000 Kč za každý, byť jen započatý den prodlení.
3. V případě prodlení Kupujícího s úhradou řádně fakturované ceny se Kupující zavazuje zaplatit smluvní úrok z prodlení ve výši 0,01 % z nezaplacené částky za každý i započatý den prodlení.
4. Za nedodržení povinnosti dle podmínky v čl. VII. odst. 4 této smlouvy se Prodávající zavazuje zaplatit smluvní pokutu ve výši 1.000, - Kč za každý den s prodlením nedodržení povinnosti.
5. Za nedodržení povinnosti dle podmínky v čl. VII. odst. 5 této smlouvy se dotčená smluvní strana zavazuje zaplatit smluvní pokutu ve výši pohledávky, která byla postoupena v rozporu s touto smlouvou. Dotčená smluvní strana má zároveň právo odstoupit od smlouvy.
6. Za porušení povinnosti mlčenlivosti podle čl. VII odst. 6 této smlouvy se Prodávající zavazuje zaplatit Kupujícímu smluvní pokutu ve výši 50.000, - Kč, a to za každý jednotlivý případ porušení povinnosti.
7. Smluvní pokuta bude vyúčtována samostatným daňovým dokladem, splatnost smluvní pokuty činí 30 dnů ode dne doručení vyúčtování Prodávajícímu.
8. Úhradou kterékoli smluvní pokuty dle této smlouvy není dotčeno právo na náhradu škody zvláště a v plné výši. Smluvní strany tak výslovně vylučují použití § 2050 a § 2051 občanského zákoníku.
9. Smluvní strany berou na vědomí, že výše smluvních pokut se odvíjí od charakteru kupujícího jako poskytovatele zdravotních služeb, kdy předmět smlouvy slouží k zajištění jeho činnosti, a proto je třeba zajistit jeho řádnou a bezvadnou dodávku.

Čl. VII Ostatní ujednání

1. Prodávající je podle ustanovení § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole ve veřejné správě a o změně některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů (zákon o finanční kontrole), osobou povinnou spolupůsobit při výkonu finanční kontroly prováděné v souvislosti s úhradou zboží nebo služeb z veřejných výdajů.
2. Smluvní strany této smlouvy se dohodly, že je Prodávající, coby poskytovatel zdanitelného plnění, povinen bez zbytečného prodlení písemně informovat Kupujícího o tom, že se stal nespolehlivým plátcem ve smyslu ustanovení § 106a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění (dále jen „zákon o DPH“). Smluvní strany si dále společně ujednaly, že pokud Kupující v průběhu platnosti tohoto smluvního vztahu na základě informace od Prodávajícího či na základě vlastního šetření zjistí, že se Prodávající stal nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona o DPH, souhlasí obě smluvní strany s tím, že Kupující uhradí za Prodávajícího, daň z přidané hodnoty z takového zdanitelného plnění, dobrovolně správci daně dle § 109a citovaného právního předpisu. Zaplacení částky ve výši daně Kupujícím správci daně pak bude cena dle této smlouvy smluvními stranami považováno za splnění závazku uhradit sjednanou cenu, resp. její část. Smluvní strany si v této souvislosti poskytnout veškerou nezbytnou součinnost při vzájemném poskytování informací požadovaných zákonem o DPH. Prodávající současně souhlasí s tím, že je povinen Kupujícímu nahradit veškerou škodu vzniklou v důsledku aplikace institutu ručení ze strany správce daně. Smluvní strany se dohodly, že Kupující bude hradit sjednanou cenu pouze na účet zaregistrovaný a zveřejněný ve smyslu § 96 odst. 1 zákona o DPH.
3. Kupující je oprávněn zveřejnit plné znění zadávací dokumentace veřejné zakázky a zveřejnit podmínky a obsah uzavřených smluvních vztahů, a to na profilu Kupujícího nebo jiným způsobem, určeným Kupujícím, zejména poté v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Prodávající plně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí tohoto smluvního vztahu a případně též smluvních vztahů s touto smlouvou souvisejících. Tímto souhlasem však není dotčeno právo prodávajícího označit některé části kupní smlouvy za obchodní tajemství ve smyslu § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, a to v případě, že se bude jednat konkurenčně významné, určitelné, ocenitelné a v příslušných obchodních kruzích běžně nedostupné skutečnosti, které souvisejí se závodem a jejichž vlastník zajišťuje ve svém zájmu odpovídajícím způsobem jejich utajení. Kupující je v takovém případě vždy oprávněn posoudit taková dílčí ustanovení smlouvy z pohledu naplnění znaků uvedených výše a v případě jejich naplnění označené informace neuveřejní.
4. Prodávající je povinen mít a udržovat v platnosti pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou Kupujícímu či třetím osobám při výkonu podnikatelské činnosti Prodávajícího (pojistná smlouva č. „**DOPLNÍ ÚČASTNÍK**“ u „**DOPLNÍ ÚČASTNÍK**“), která je předmětem této smlouvy, s limitem pojistného plnění v minimální výši ceny přístrojů v Kč bez DPH dle výpůjční smlouvy, která byla uzavřena v rámci předmětné veřejné zakázky, a to po celou dobu platnosti této smlouvy. V případě porušení této povinnosti je Kupující oprávněn od této smlouvy odstoupit. Na žádost Kupujícího je Prodávající povinen předložit Kupujícímu dokumenty prokazující, že pojištění v požadovaném rozsahu a výši trvá. Pokud by v důsledku pojistného plnění nebo jiné události mělo dojít k zániku pojištění, k omezení rozsahu pojištěných rizik, ke snížení stanovené min. výše pojistného plnění, nebo k jiným změnám, které by znamenaly zhoršení podmínek oproti původnímu stavu, je Prodávající povinen učinit příslušná opatření tak, aby pojištění bylo udrženo tak, jak je požadováno v tomto ustanovení.
5. Smluvní strany sjednávají, že pohledávku dle této smlouvy nebo smlouvu samotnou nelze postoupit třetí osobě bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany.

6. Prodávající se zavazuje zachovávat mlčenlivost ve vztahu ke všem informacím a skutečnostem, které se dozví o kupujícím, jeho zaměstnancích, pacientech atd. v souvislosti s uzavřením a plněním smlouvy, pokud tyto informace mají povahu obchodního tajemství, osobních údajů nebo mají být z jiných důvodů chráněny před zveřejněním. K mlčenlivosti v tomto rozsahu se zavazuje zavázat i své zaměstnance či jiné osoby, které použije k plnění této smlouvy. Prodávající je povinen nakládat s osobními údaji a zejména s údaji o zdravotním stavu, genetickými a biometrickými údaji v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 (GDPR) a příslušnými ustanoveními zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Povinnost mlčenlivosti platí rovněž o skutečnostech, na něž se vztahuje povinnost mlčenlivosti zdravotnických pracovníků, zejména podle ustanovení § 51 zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (Zákon o zdravotních službách), a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů. Prodávající se dále zavazuje, pakliže to bude v konkrétním případě relevantní, uzavřít s kupujícím smlouvu o zpracování osobních údajů dle GDPR.
7. Prodávající si je vědom skutečnosti, že Kupující má zájem o realizaci předmětu této smlouvy v souladu se zásadami sociálně odpovědného zadávání veřejných zakázek. Prodávající se proto výslovně zavazuje zajistit dodržování pracovněprávních předpisů, zejména zákona č. 262/2006 Sb., zákoník práce, ve znění pozdějších předpisů (se zvláštním zřetelem na regulaci odměňování, pracovní doby, doby odpočinku mezi směnami, placené přesčasy atp.), zákona č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů (se zvláštním zřetelem na regulaci zaměstnávání cizinců), a dále předpisy týkající se zaměstnanosti a bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, a to vůči všem osobám, které se na plnění zakázky podílejí a bez ohledu na to, zda jsou práce na předmětu plnění prováděny bezprostředně Prodávajícím či jeho poddodavateli. Prodávající prohlašuje, že všechny osoby, které se na plnění zakázky budou podílet, jsou vedeny v příslušných registrech, například v registru pojištěnců ČSSZ, a mají příslušná povolení k pobytu v ČR.

Čl. VIII

Závěrečná ustanovení

1. Pro případ, že se kterékoliv ustanovení této smlouvy stane neplatným nebo neúčinným, zavazují se smluvní strany nahradit takové ustanovení bez zbytečného odkladu novým, které bude v nejvyšší možné míře odpovídat obsahu a účelu vadného ustanovení. Případná neplatnost některého z ustanovení této smlouvy nemá za následek neplatnost ostatních ustanovení ve smlouvě obsažených, pokud z povahy ustanovení nevyplývá, že tuto část nelze od ostatního obsahu této smlouvy oddělit.
2. Smluvní strany jsou povinny bez zbytečného prodlení písemně informovat ostatní o jakékoliv změně v údajích uvedených ve smlouvě ohledně jejich osoby a o všech okolnostech, které mají nebo by mohly mít vliv na plnění jejich povinností dle této smlouvy a současně vyvinout potřebnou součinnost k plnění této smlouvy.
3. Smluvní strany se dohodly, že právní vztahy touto smlouvou výslovně neupravené se řídí ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku.
4. Smluvní strany se zavazují řešit sporné otázky smírnou cestou. V případě soudního sporu ujednávají v souladu s § 89a zákona č. 99/1963 Sb., občanského soudního řádu, v platném znění, místní příslušnost obecného soudu Kupujícího.
5. Obsah této smlouvy je možné měnit jen písemnými dodatky, podepsanými statutárními zástupci smluvních stran. V případě, že dojde ze strany Prodávajícího k úpravě/ změně položek, je Prodávající povinen informovat Kupujícího, připravit takový dodatek a vyzvat Kupujícího k uzavření dodatku. Součástí

této smlouvy jsou veškeré přílohy uvedené v textu této smlouvy či v textu případných Dodatků k této smlouvě.

6. Smluvní strany prohlašují, že tuto smlouvu uzavřely na základě vážné a svobodné vůle, nikoliv v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, ani nebyla jiným způsobem vynucena, dále prohlašují, že tuto smlouvu pečlivě pročetly, jejímu obsahu zcela porozuměly a bezvýhradně s ním souhlasí a na důkaz toho připojují své vlastnoruční podpisy.
7. Tato smlouva je vyhotovena ve 2 stejnopisech s platností originálu, z nichž každá ze smluvních stran obdrží smlouvu v 1 vyhotovení, případně v jednom elektronickém originálu.
8. Tato smlouva nabývá platnosti dnem podpisu smluvními stranami a účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv.

Přílohy, které jsou součástí této smlouvy:

- Příloha 1) Položkový ceník zboží (účastník vyplní a přiloží do nabídky)
Příloha 2) Specifikace povinných údajů dodacích listů

V Táboře dne _____

V _____ dne _____

Nemocnice Tábor, a.s.
Ing. Ivo Houška, MBA
Předseda představenstva

(DOPLNÍ DODAVATEL)

Nemocnice Tábor, a.s.
MUDr. Jana Chocholová
Člen představenstva

SMLOUVA O VÝPŮJČCE

DOPLNÍ ÚČASTNÍK

zapsána v obchodním rejstříku vedeném **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**, sp. zn. **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
se sídlem: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
IČ: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK** DIČ: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
zastoupený: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
bankovní spojení: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**
číslo účtu: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**

jako **půjčitel** na straně jedné (dále jen „půjčitel“)

a

Nemocnice Tábor, a.s.

se sídlem: Kpt. Jaroše 2000, 390 03 Tábor
IČ: 260 95 203
zastoupená: Ing. Ivo Houška, předseda představenstva

oprávněná osoba ve věcech smluvních: **.....bude doplněno před podpisem smlouvy.....**

oprávněná osoba ve věcech technických: **.....bude doplněno před podpisem smlouvy.....**

jako **vypůjčitel** na straně druhé (dále jen „vypůjčitel“)

uzavírají dnešního dne, měsíce a roku dle ustanovení s § 2193 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „z. č. 89/2012 Sb.“) a na základě vyhodnocení výsledků **nadlimitní veřejné zakázky s názvem „Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů“**, interní ev. č. **08/11/2023/OBCH**, vyhlášené **otevřeným řízením** dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „z. č. 134/2016 Sb.“) a zveřejněné ve Věstníku veřejných zakázek, pod ev. č. VZ: Z2023-052811 ze dne 16. 11. 2023 (dále jen „veřejná zakázka“), tuto

smlouvu o výpůjčce:

Čl. I

Předmět smlouvy

1. Půjčitel prohlašuje, že je výlučným vlastníkem níže uvedeného předmětu výpůjčky (dále jen „předmět výpůjčky“), a že je oprávněn s ním nakládat v mezích právního řádu.
2. Půjčitel touto smlouvou přenechává vypůjčitelu k bezplatnému dočasnému užívání dle podmínek této smlouvy tento předmět výpůjčky:

- a) integrovaný automatický analyzátor potřebný pro provádění biochemických a imunochemických vyšetření:
- typ **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - v hodnotě **Kč DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - výrobní číslo: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK** (kat. č. **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**),
- b) samostatný automatický analyzátor pro provádění biochemických vyšetření:
- typ **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - v hodnotě **Kč DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - výrobní číslo: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK** (kat. č. **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**),
- c) samostatný automatický analyzátor pro provádění imunochemických vyšetření:
- typ **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - v hodnotě **Kč DOPLNÍ ÚČASTNÍK**,
 - výrobní číslo: **DOPLNÍ ÚČASTNÍK** (kat. č. **DOPLNÍ ÚČASTNÍK**),

dle specifikace uvedené v příloze a) této smlouvy
(dále jen „předmět výpůjčky“).

3. Vypůjčitel se zavazuje předmět výpůjčky vrátit půjčiteli, jakmile jej nebude potřebovat nebo až uplyne doba výpůjčky, podle toho, která skutečnost nastane dříve. Dojde-li během trvání této smlouvy k poškození předmětu výpůjčky či jeho části takovým způsobem, že nebude způsobilý sloužit zamýšlenému účelu (vč. případného pozbytí platnosti certifikátu dle platné legislativy), je půjčitel povinen vypůjčiteli dodat náhradní plnění ve lhůtě 5 týdnů od oznámení ze strany vypůjčitele, a to kvalitativně stejný či lepší. Toto ustanovení neplatí, došlo-li k poškození předmětu výpůjčky z důvodu nesprávného zacházení ze strany vypůjčitele.
4. Je-li k užívání předmětu výpůjčky třeba udělení rovněž licence k software, je součástí předmětu této smlouvy rovněž oprávnění k výkonu práva duševního vlastnictví k takovému software. Licence se poskytuje jako bezplatná, v neomezeném rozsahu nevýhradní, místně neomezená a časově omezená na dobu trvání smlouvy. V případě potřeby poskytnutí licence od třetí strany (tj. využití externího software) se půjčitel zavazuje zajistit pro Vypůjčitele tuto licenci na své náklady a v rozsahu uvedeném v tomto odstavci. Vypůjčitel není oprávněn udělit podlicenci bez souhlasu Půjčitele.
5. Půjčitel a vypůjčitel se zavazují komunikovat ohledně předmětu plnění dle této smlouvy prostřednictvím pověřených osob.

Čl. II

Předání a doba výpůjčky

1. K předání předmětu výpůjčky a jeho převzetí dojde v sídle vypůjčitele, na oddělení klinické biochemie Nemocnice Tábor, a.s. (dále také jen „OKB“). Instalace předmětu výpůjčky proběhne následovně:
- a. **Kompletní instalace hlavního integrovaného analyzátoru** pro biochemická a imunochemická vyšetření **dle čl. I. odst. 2 písm. a) této smlouvy**, včetně uvedení do provozu a zaučení obsluhy musí proběhnout během sedmi po sobě navazujících pracovních dnů (počínaje pondělím) **do 12 týdnů od výzvy zadavatele k zahájení plnění**. Vypůjčitel si vyhrazuje právo dodací lhůtu či podmínky instalace z důvodu provozních potřeb prodloužit či upravit, nikoliv však v neprospěch půjčitele (tj. lhůta či doba instalace nemůže být zkrácena). Pokud půjčitel nestihne kompletní instalaci včetně úplného uvedení do provozu

a zaučení obsluhy dle zde uvedených podmínek, je povinen uhradit vypůjčitel smluvní pokutu ve výši 40 000,- Kč (slovy: čtyřicet tisíc korun českých) za každý pracovní den, kdy zadavatel nemohl předmět zakázky používat pro laboratorní vyšetření klientů OKB.

- b. **Kompletní instalace záložního biochemického a záložního imunochemického analyzátoru dle čl. I odst. 2 písm. b) a c) této smlouvy, včetně uvedení do provozu a zaučení obsluhy musí proběhnout během sedmi po sobě navazujících pracovních dnů (počínaje pondělím) do 6 týdnů od uvedení do provozu hlavního integrovaného analyzátoru dle písm. a) tohoto odstavce.** Vypůjčitel si vyhrazuje právo dodací lhůtu či podmínky instalace z důvodu provozních potřeb prodloužit či upravit, nikoliv však v neprospěch půjčitele (tj. lhůta či doba instalace nemůže být zkrácena). Pokud Dodavatel nestihne kompletní instalaci včetně úplného uvedení do provozu a zaučení obsluhy dle zde uvedených podmínek, je povinen uhradit Zadavateli smluvní pokutu ve výši 40 000,- Kč (slovy: čtyřicet tisíc korun českých) za každý pracovní den, kdy zadavatel nemohl předmět zakázky používat pro laboratorní vyšetření klientů OKB.

2. Půjčitel předá vypůjčitelu předmět výpůjčky v sídle vypůjčitele na základě předávacího protokolu, stejným způsobem bude předmět výpůjčky vrácen. K vrácení předmětu výpůjčky dojde ve stejném místě, jako v předchozím bodě. Vypůjčitel je povinen alespoň 3 měsíce předem zaslat půjčitelu zprávu o tom, že předmět výpůjčky vrátí. Půjčitel je pak povinen předmět výpůjčky ve stanovené době převzít. Předmět výpůjčky musí být půjčitelu vrácen ve stavu, v jakém byl vypůjčitelem převzat, s přihlédnutím k obvyklému opotřebení.
3. Tato smlouva o výpůjčce bude uzavřena po dobu trvání Rámcové kupní smlouvy, která bude rovněž výsledkem předmětné veřejné zakázky. Po uplynutí doby výpůjčky je půjčitel povinen převzít předmět výpůjčky na příslušném pracovišti vypůjčitele nebo bude předmět výpůjčky odeslán půjčitelu na jeho náklady.

Čl. III

Práva a povinnosti půjčitele

1. Půjčitel je povinen předat vypůjčitelu předmět výpůjčky ve stavu způsobilém k řádnému užívání.
2. Půjčitel je povinen řádně vypůjčitele proškolit o užívání předmětu výpůjčky a příslušného spotřebního materiálu dle zákona č. 375/2022 Sb. V den předání předmětu výpůjčky vypůjčitelu se půjčitel zavazuje mu předat též protokol o zaškolení příslušného zdravotnického personálu vypůjčitele.
3. Půjčitel prohlašuje, že předmět výpůjčky splňuje požadavky stanovené platnými právními předpisy a je způsobilý k použití při poskytování zdravotních služeb. Dále půjčitel prohlašuje, že předmětné přístrojové vybavení je nové, s rokem výroby 2023 a novější. Součástí předmětu výpůjčky je instalace předmětu výpůjčky a provedení funkční zkoušky, instalační validace, zaškolení personálu a připojení na LIS vypůjčitele. Spolu s předmětem výpůjčky předá půjčitel vypůjčitelu:
 - instalační protokol s potvrzením že přístroj je plně funkční a schopný správného provozu,
 - protokol o instalační validaci,
 - protokol o zaškolení příslušného zdravotnického personálu vypůjčitele,
 - platná prohlášení o shodě nebo jejich kopie, vydaná dle evropské či národní legislativy,
 - osvědčení, certifikáty a atesty, které jsou vydávány k tomu oprávněnými osobami pro jednotlivé specifické druhy výrobků dle zvláštních předpisů,

- originální zákaznickou dokumentaci výrobce pro dodané zboží, která bude obsahovat návody k obsluze a uživatelskou dokumentaci, včetně manuálu pro software, v českém jazyce (v tištěné i elektronické podobě v rozsahu shodném s originálním návodem); pokud není v návodu pro obsluhu uveden vhodný způsob čištění, desinfekce, sterilizace a případně jiné relevantní způsoby údržby dodaných zařízení, zavazuje se půjčitel předat vypůjčiteli předat zvláštní přílohu k návodu k obsluze, ve které budou tyto informace uvedeny,
 - potřebný spotřební materiál nutný pro předvedení všech funkcí a uvedení do provozu
 - příslušenství nutné pro funkci a ověřování stavu zařízení,
 - certifikát servisního technika (techniků), který je oprávněn a vyškolen k provádění periodického i mimořádného servisu,
 - veškeré další podklady potřebné k užívání zboží.
4. Dojde-li během trvání smlouvy k aktualizaci či změně návodu k použití či jiného související dokumentace, je Půjčitel povinen předložit tuto aktualizovanou dokumentaci Vypůjčiteli bez zbytečného odkladu.
 5. Používá-li v době podpisu této smlouvy půjčitel certifikáty k předmětu výpůjčky v souladu s čl. 120 MDR a čl. 110 IVDR vydané dle MDD či IVDD (tzv. legacy devices), je povinen v době dokončení certifikace předmětu výpůjčky dle MDR či IVDR, nejpozději ke dni 27. 5. 2024, předat vypůjčiteli prohlášení o shodě vydané dle MDR či IVDR. V případě nesplnění této povinnosti ze strany půjčitele ani přes písemné upozornění vypůjčitele, je vypůjčitel oprávněn od této smlouvy odstoupit.
 6. Půjčitel se zavazuje po dobu trvání výpůjčky provádět zaškolení nových zaměstnanců vypůjčitele zdarma dle potřeby, a to do 14 dnů od objednání u pověřené osoby.
 7. Půjčitel má právo na provedení kontrol u vypůjčitele, a to za účelem provádění oprav na přístroji vč. preventivních prohlídek (vč. BTK) a za účelem kontroly užívání přístroje vypůjčitelem. O provedení kontroly je půjčitel povinen vypůjčitele informovat alespoň pět pracovních dnů předem.
 8. Půjčitel je povinen zajistit vypůjčiteli nezbytný servis, dodávky náhradních dílů a pravidelné kontroly a pravidelné validace přístroje v souladu se zákonem č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění. BTK je půjčitel povinen provádět minimálně jednou za po sobě jdoucích 12 měsíců nebo častěji dle požadavků výrobce. Činnosti dle této smlouvy provádí půjčitel na vlastní náklady po dobu výpůjčky, přičemž opravy přístroje budou prováděny dle možností půjčitele v co nejkratší době ve lhůtách uvedených v tomto bodě dále. Půjčitel se zavazuje nastoupit k odstranění nahlášené vady a vady nevyžadující použití náhradních dílů odstranit do 1 pracovního dne od nahlášení vady vypůjčitelem, v případě, že bude nahlášena vada po 13. hodině, potom se den nahlášení do této lhůty nezapočítává. U vad vyžadujících použití náhradních dílů se zavazuje půjčitel odstranit tyto vady do 4 kalendářních dnů od nahlášení vady. Pokud však závadu na předmětu výpůjčky způsobil vypůjčitel tím, že předmět výpůjčky užíval v rozporu s návodem k používání nebo v rozporu s pokynem půjčitele, hradí veškeré náklady spojené s opravou přístroje vypůjčitel. Protokol o provedení servisního zákroku nebo pravidelné kontrole předá půjčitel osobě oprávněné jednat ve věcech technických nebo jím pověřené osobě, a to nejpozději do 5 pracovních dnů od provedení.
 9. Půjčitel se zavazuje provádět bezplatný servis k předmětu výpůjčky na Oddělení klinické biochemie zdravotnického zařízení vypůjčitele nebo bude-li to umožňovat povaha konkrétních servisních služeb a povaha (technické vybavenost) zařízení, prostřednictvím vzdáleného přístupu půjčitele k zařízení. Podmínky pro vzdálený přístup k zařízení budou definovány v samostatné smlouvě "Podmínky přístupu do počítačové sítě vypůjčitele," kterou obě strany sepiší a podepíší po podpisu smlouvy o výpůjčce.
 10. Půjčitel prohlašuje, že je v Registru zdravotnických prostředků a osob registrován jako osoba provádějící

servis zdravotnických prostředků a má oprávnění k provádění servisu předmětu výpůjčky od výrobce nebo jím autorizované osoby. Půjčitel prohlašuje, že pokud je předmět výpůjčky zdravotnický prostředek dle zákona č. 375/2022Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění, pak tento zdravotnický prostředek splňuje podmínky stanovené tímto zákonem. Půjčitel na žádost vypůjčitele předloží potvrzení o oprávnění k servisu předmětu výpůjčky nejpozději do 14 kalendářních dnů od žádosti.

11. Půjčitel se zavazuje, že v případě ukončení podpory analytického systému / modulu, vymění po dohodě s vypůjčitelem analytický systém / modul za nový. Pokud by toto nebylo možné, upozorní půjčitel písemně vypůjčitele nejméně 6 měsíců předem.
12. Za nedodržení termínu nástupu na opravu, dále za nedodržení termínu odstranění řádně reklamované vady, dále pokud půjčitel neprovede pravidelnou bezpečnostně technickou kontrolu (elektrickou kontrolu, revizi) nařízenou výrobcem dle zákona č. 375/2022 Sb. o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, v platném znění, nebo revizi/prohlídku/kalibraci/validaci v předepsaném intervalu dle odst. 8 tohoto článku smlouvy a za nedodržení zaslání protokolu o provedené kontrole do 5 pracovních dnů dle odst. 8 tohoto článku smlouvy, má vypůjčitel právo účtovat smluvní pokutu ve výši 2.000,- Kč za každý započatý den prodlení.
13. Servis bude vykonáván servisními technikami ze servisního střediska půjčitele, přičemž veškerá písemná, telefonická či osobní komunikace bude vedena v českém jazyce.
14. Půjčitel plně odpovídá za škody, které způsobí svou činností vypůjčitel a/nebo činností svých pracovníků a/nebo činností třetí osoby, kterou pověří prováděním servisních prací.
15. Půjčitel je povinen nahradit vypůjčiteli veškeré škody, které by svojí činností či činností jiných právnických či fyzických osob užitých ke své činnosti na základě kteréhokoli právního titulu způsobil vypůjčitel či třetím subjektům, ať již úmyslně či z nedbalosti.
16. Jestliže půjčitel zjistí, že vypůjčitel neužívá předmět výpůjčky řádně nebo ho užívá v rozporu s účelem, ke kterému slouží, je povinen na tuto skutečnost vypůjčitele písemně upozornit. Pokud vypůjčitel nezjedná nápravu ani do jednoho měsíce od písemné výzvy, je půjčitel oprávněn požadovat vrácení předmětu výpůjčky před skončením stanovené doby výpůjčky. Vypůjčitel je v tomto případě povinen vrátit předmět výpůjčky nejpozději do tří měsíců poté, kdy byl půjčitelem k vrácení vyzván. V dané souvislosti platí článek II. odst.2.
17. Půjčitel je povinen uplatnit svá případná práva do tří měsíců od vrácení předmětu výpůjčky, jinak je soud dle § 2200 NOZ nepřizná, namítne-li druhá strana opožděné uplatnění práva.
18. Půjčitel se zavazuje zachovávat mlčenlivost ve vztahu ke všem informacím a skutečnostem, které se dozví o vypůjčitel, jeho zaměstnancích, pacientech atd. v souvislosti s uzavřením a plněním smlouvy, pokud tyto informace mají povahu obchodního tajemství, osobních údajů nebo mají být z jiných důvodů chráněny před zveřejněním. K mlčenlivosti v tomto rozsahu se zavazuje zavázat i své zaměstnance či jiné osoby, které použije k plnění této smlouvy. Půjčitel je povinen nakládat s osobními údaji a zejména s údaji o zdravotním stavu, genetickými a biometrickými údaji v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 (GDPR) a příslušnými ustanoveními zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Povinnost mlčenlivosti platí rovněž o skutečnostech, na něž se vztahuje povinnost mlčenlivosti zdravotnických pracovníků, zejména podle ustanovení § 51 zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (Zákon o zdravotních službách), a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů. Půjčitel se dále zavazuje, pakliže

to bude v konkrétním případě relevantní, uzavřít s vypůjčitelem smlouvu o zpracování osobních údajů dle GDPR.

19. Půjčitel si je vědom skutečnosti, že Vypůjčitel má zájem o realizaci předmětu této smlouvy v souladu se zásadami sociálně odpovědného zadávání veřejných zakázek. Půjčitel se proto výslovně zavazuje zajistit dodržování pracovněprávních předpisů, zejména zákona č. 262/2006 Sb., zákoník práce, ve znění pozdějších předpisů (se zvláštním zřetelem na regulaci odměňování, pracovní doby, doby odpočinku mezi směnami, placené přesčasy atp.), zákona č. 435/2004 Sb., o zaměstnanosti, ve znění pozdějších předpisů (se zvláštním zřetelem na regulaci zaměstnávání cizinců), a dále předpisy týkající se zaměstnanosti a bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, a to vůči všem osobám, které se na plnění zakázky podílejí a bez ohledu na to, zda jsou práce na předmětu plnění prováděny bezprostředně Půjčitelem či jeho poddodavateli. Půjčitel prohlašuje, že všechny osoby, které se na plnění zakázky budou podílet, jsou vedeny v příslušných registrech, například v registru pojištěnců ČSSZ, a mají příslušná povolení k pobytu v ČR.

Čl. IV

Práva a povinnosti vypůjčitele

1. Vypůjčitel je oprávněn předmět výpůjčky použít pouze v sídle vypůjčitele, na adrese Kpt. Jaroše 2000, 390 03 Tábor.
2. Vypůjčitel se zavazuje se ke dni předání předmětu výpůjčky seznámit s technickým stavem předmětu výpůjčky a s požadavky na jeho obsluhu a údržbu.
3. Vypůjčitel je povinen předmět výpůjčky řádně užívat v souladu s účelem, ke kterému slouží, chránit jej před poškozením, ztrátou či zničením. Vypůjčitel není oprávněn přenechat předmět výpůjčky třetí osobě bez předchozího souhlasu půjčitele.
4. Vypůjčitel je povinen předmět výpůjčky vrátit půjčiteli ve stavu, v jakém jej převzal, s přihlédnutím k obvyklému opotřebení.
5. Vypůjčitel je povinen předmět výpůjčky půjčiteli vrátit, jakmile jej nepotřebuje, nejpozději však ke dni uplynutí doby trvání sjednané v čl. II této smlouvy, nedohodnou-li se strany jinak.
6. Vypůjčitel je povinen neprodleně písemně informovat půjčitele o všech skutečnostech ovlivňujících provoz předmětu výpůjčky a potřebě veškerých oprav předmětu výpůjčky a dále vést o všech technických problémech předmětu výpůjčky záznamy. V okamžiku, kdy vypůjčitel zjistí, že předmět výpůjčky není k řádnému používání způsobilý, je povinen jeho provoz přerušit.
7. Zjistí-li vypůjčitel po řádném předání předmětu výpůjčky, že předmět výpůjčky má vady, které brání jeho řádnému užívání, je oprávněn od této smlouvy odstoupit. V takovém případě je půjčitel povinen poskytnout vypůjčiteli veškerou potřebnou součinnost.
8. Vypůjčitel se touto smlouvou zavazuje nezajišťovat servis a opravy prostřednictvím jiného subjektu než prostřednictvím půjčitele. Při porušení tohoto ustanovení je povinen náklady na servis či opravy provedené jiným subjektem hradit ze svého a odpovídá půjčiteli za případnou škodu, která by tímto na předmětu výpůjčky vznikla. Toto ustanovení nemá vliv oprávnění vypůjčitele provést servis prostřednictvím třetí osoby při nečinnosti vypůjčitele dle čl. III. odst. 7 této smlouvy.

9. Vypůjčitel je povinen umožnit půjčiteli na jeho žádost danou vypůjčiteli nejméně 3 pracovní dny předem přístup k předmětu výpůjčky za účelem kontroly, zda vypůjčitel předmět výpůjčky užívá řádným způsobem a za účelem pravidelné servisní prohlídky.
10. Vypůjčitel je povinen uplatnit svá případná práva do tří měsíců od vrácení předmětu výpůjčky, jinak je soud dle § 2200 NOZ nepřizná, namítne-li druhá strana opožděné uplatnění práva.

V. Ukončení smlouvy

1. Smluvní strany jsou oprávněny tuto smlouvu kdykoliv písemně vypovědět, a to i bez uvedení důvodu, formou doporučeného dopisu či datovou schránkou. Výpovědní lhůta v délce 6 měsíců začíná běžet 1. dnem měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla doručena výpověď smlouvy druhé smluvní straně. Půjčitel je v takovém případě povinen zajistit Vypůjčiteli součinnost k zajištění kontinuity provozu Vypůjčitele při poskytování zdravotních služeb.
2. Půjčitel je oprávněn od této smlouvy odstoupit v případě, že vypůjčitel umožnil užívání předmětu výpůjčky třetí osobě, neužívá předmět výpůjčky řádně nebo v případě, že vypůjčitel poruší svou povinnost v čl. IV bodu 6 této smlouvy.
3. Vypůjčitel je oprávněn od smlouvy odstoupit, zjistí-li po řádném předání předmětu výpůjčky, že předmět výpůjčky má vady, které brání jeho řádnému užívání. Vypůjčitel je rovněž oprávněn odstoupit od smlouvy v případě, kdy půjčitel ani přes písemné upozornění řádně neplní své povinnosti, zejména neposkytl dle této smlouvy instruktáž zaměstnancům vypůjčitele, neprovedl servis dle této smlouvy atp.
4. Odstoupení je účinné dnem doručení písemného oznámení o odstoupení a vypůjčitel je v takovém případě povinen předmět výpůjčky vrátit nejpozději do 6 měsíců od účinnosti odstoupení.

Čl. VI Závěrečná ustanovení

1. Pro případ, že se kterékoliv ustanovení této smlouvy stane neplatným nebo neúčinným, zavazují se smluvní strany nahradit takové ustanovení bez zbytečného odkladu novým, které bude v nejvyšší možné míře odpovídat obsahu a účelu vadného ustanovení. Případná neplatnost některého z ustanovení této smlouvy nemá za následek neplatnost ostatních ustanovení ve smlouvě obsažených, pokud z povahy ustanovení nevyplývá, že tuto část nelze od ostatního obsahu této smlouvy oddělit.
2. Smluvní strany jsou povinny bez zbytečného prodlení písemně informovat ostatní o jakékoliv změně v údajích uvedených ve smlouvě ohledně jejich osoby a o všech okolnostech, které mají nebo by mohly mít vliv na plnění jejich povinností dle této smlouvy a současně vyvinout potřebnou součinnost k plnění této smlouvy.
3. Smluvní strany se dohodly, že právní vztahy touto smlouvou výslovně neupravené se řídí ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku.
4. Smluvní strany se zavazují řešit sporné otázky smírnou cestou. V případě, že nedojde k dohodě, budou spory řešeny v souladu s § 89a občanského soudního řádu, zákon č. 99/1963 Sb., dle místní příslušnosti

obecného soudu vypůjčitele.

5. Obsah této smlouvy je možné měnit jen písemnými dodatky, podepsanými statutárními zástupci smluvních stran. Součástí této smlouvy jsou veškeré přílohy uvedené v textu této smlouvy či v textu případných Dodatků k této smlouvě.
6. Smluvní strany prohlašují, že tuto smlouvu uzavřely na základě vážné a svobodné vůle, nikoliv v tísní za nápadně nevýhodných podmínek, ani nebyla jiným způsobem vynucena, dále prohlašují, že tuto smlouvu pečlivě přečetly, jejímu obsahu zcela porozuměly a bezvýhradně s ním souhlasí a na důkaz toho připojují své vlastnoruční podpisy.
7. Tato smlouva je vyhotovena ve 2 stejnopisech s platností originálu, z nichž každá ze smluvních stran obdrží smlouvu v 1 vyhotovení, případně v jednom elektronickém originálu.
8. Tato smlouva nabývá platnosti dnem podpisu smluvními stranami a účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv.

Přílohy, které jsou součástí této smlouvy:

Příloha 1 – Technická specifikace předmětu plnění (účastník vyplní a přiloží do nabídky)

V Táboře dne _____

V _____ dne _____

Nemocnice Tábor, a.s.
Ing. Ivo Houška, MBA
Předseda představenstva

(DOPLNÍ DODAVATEL)

Nemocnice Tábor, a.s.
MUDr. Jana Chocholová
Člen představenstva

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
 se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 39003
 IČO: 26095203

KRYCÍ LIST NABÍDKY

k nadlimitní veřejné zakázce s názvem
Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

zadávané v otevřeném nadlimitním řízení dle ust. § 25 a § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „ZZVZ“)

Veřejná zakázka	
Název veřejné zakázky:	Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů
Evidenční číslo VZ:	
Údaje o účastníkovi	
Obchodní jméno:	
Právní forma:	
Sídlo, respektive místo podnikání:	
IČ:	
DIČ:	
Telefon:	
Fax:	
E-mail:	
Účastník je malý nebo střední podnik: ANO/ NE	
Kontaktní osoba pro jednání ve věci nabídky	
Jméno, příjmení, titul:	
Telefon:	
Fax:	
E-mail:	

Po prostudování vaší zadávací dokumentace nyní my, náležitě oprávnění a níže podepsaní, nabízíme realizaci výše uvedené veřejné zakázky, v rozsahu a za podmínek stanovených zadávací dokumentací včetně všech dodatků k ní vydaných za celkovou cenu:

Nabídková cena v Kč			
CELKOVÁ NABÍDKOVÁ CENA	Kč bez DPH	DPH	Kč vč. DPH
<i>Z toho: Cena základních metod (viz Příloha č. 3 Zadávací dokumentace, list „Základní metody“).</i>			
<i>Z toho: Cena fakultativních metod (viz Příloha č. 3 Zadávací dokumentace, list „Fakultativní metody“)</i>			

a nikoli vyšší a předkládáme vám za těchto podmínek tuto naši nabídku zpracovanou v souladu se zadávací dokumentací.

Prohlašujeme, že souhlasíme se zadávacími podmínkami uvedenými zadavatelem v zadávací dokumentaci a všech jejích částech.

Dále prohlašujeme, že jsme si před podáním nabídky vyjasnili všechny potřebné technické údaje, které jednoznačně vymezují množství a druh požadovaných dodávek a služeb v souvislosti s plněním této veřejné zakázky.

Toto prohlášení činíme na základě své jasné, srozumitelné, svobodné a omylu prosté vůle a jsme si vědomi všech následků plynoucích z uvedení nepravdivých údajů.

V [DOPLNÍ ÚČASTNÍK] dne [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

Razítko a podpis účastníka:

.....
[JMÉNO - DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
 se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 39003
 IČO: 26095203

SEZNAM VÝZNAMNÝCH DODÁVEK

k nadlimitní veřejné zakázce na dodávky s názvem:

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

zadávané v otevřeném nadlimitním řízení dle ust. § 25 a § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „ZZVZ“)

Dodavatel

Název	DOPLNÍ ÚČASTNÍK
Sídlo	DOPLNÍ ÚČASTNÍK
IČO	DOPLNÍ ÚČASTNÍK
Statutární orgán	DOPLNÍ ÚČASTNÍK

tímto předkládá následující seznam skutečně provedených dodávek:

o následující zakázky:

Název zakázky	Identifikace objednatele, vč. uvedení kontaktní osoby objednatele pro účely případného ověření zakázky, tel. kontakt nebo email této osoby	Předmět zakázky*	Doba poskytnutí	Cena za dodávku reagencií a spotřebního materiálu (Kč bez DPH) vč. uvedení období**
1.				

2.					
3.					
4.					
5.					

* předmětem zakázek je:

- a) zapůjčení nebo prodej totožných nebo obdobných automatických biochemických a imunochemických analyzátorů a poskytování jejich servisu; a
- b) dodávky reagensů a potřebného spotřebního materiálu k uvedeným analytickým systémům. Z realizovaných dodávek reagensů a spotřebního materiálu musí být minimálně 3 dodávky poskytovány kontinuálně a po dobu nejméně 1 kalendářního roku a finanční objem každé z těchto tří (3) dodávek činil nejméně 10 000 000,- Kč bez DPH za rok (dodávky realizované na základě kupní smlouvy, nebo v případě rámcové dohody u více objednávek).

Ve sloupci „Předmět zakázky“ účastník uvede, zda se jednalo o zapůjčení nebo prodej totožných nebo obdobných automatických biochemických a imunochemických analyzátorů a poskytování jejich servisu. Účastník uvede konkrétní prodaný nebo zapůjčený analyzátor, aby zadavatel mohl posoudit, zda se jedná o totožný nebo obdobný analyzátor.

** Ve sloupci „Cena za dodávku reagensů a spotřebního materiálu (Kč bez DPH) vč. uvedení období“ účastník uvede finanční objem za dodávky reagensů a spotřebního materiálu a také období, za které byl uvedený finanční objem zaplacen, z uvedeného musí být zřejmé, že je splněn požadavek: „minimálně 3 dodávky poskytovány kontinuálně a po dobu nejméně 1 kalendářního roku a finanční objem každé z těchto tří (3) dodávek činil nejméně 10 000 000,- Kč bez DPH za rok (dodávky realizované na základě kupní smlouvy, nebo v případě rámcové dohody u více objednávek).“

V..... dne

(Jméno a podpis osoby oprávněné jednat jménem či za dodavatele)

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 390 03
IČO: 26095203

k nadlimitní veřejné zakázce s názvem:
Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

zadávané v otevřeném nadlimitním řízení dle ust. § 25 a § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „zákon“ či „ZZVZ“)

**ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ
O SPLNĚNÍ ZÁKLADNÍ ZPŮSOBILOSTI**

dle ust. § 75 odst. 1 písm. c) a d) zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „zákon“)

Dodavatel:

název: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
obch. rejstřík: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
sídlo: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
IČO: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
DIČ: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

tímto v souladu s ust. § 74 odst. 1 zákona a v souvislosti s veřejnou zakázkou v otevřeném nadlimitním řízení s názvem „**Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů**“ zadávané zadavatelem Nemocnice Tábor, a.s., se sídlem Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 39003, IČO: 26095203 prohlašuje, že:

b) nemá v České republice nebo v zemi svého sídla v evidenci daní zachycen splatný daňový nedoplatek ve vztahu ke spotřební dani,

c) nemá v České republice nebo v zemi svého sídla splatný nedoplatek na pojistném nebo na penále na veřejné zdravotní pojištění.

Datum: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

.....
Jméno, příjmení a funkce osoby oprávněné za dodavatele jednat

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 390 03
IČO: 26095203

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ - PODDODAVATELÉ

k veřejné zakázce v nadlimitním řízení na dodávky s názvem:

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

zadávané v otevřeném nadlimitním řízení dle ust. § 25 a § 56 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „ZZVZ“)

Seznam poddodavatelů / Čestné prohlášení

1. Účastník zadávacího řízení	
Obchodní firma / Název:	
Sídlo / místo podnikání:	
IČ:	
Varianta 1: Seznam poddodavatelů, kterým má účastník zadávacího řízení v úmyslu zadat určitou část výše uvedené veřejné zakázky:	
Název poddodavatele:	
Sídlo:	
IČO:	
Část plnění VZ, kterou hodlá účastník zadat poddodavatelů vč. informace, kolik % hodnoty zakázky bude poddodavatel plnit:	
Název poddodavatele:	
Sídlo:	
IČO:	

Část plnění VZ, kterou hodlá účastník zadat poddodavatel vč. informace, kolik % hodnoty zakázky bude poddodavatel plnit::	
Název poddodavatele:	
Sídlo:	
IČO:	
Část plnění VZ, kterou hodlá účastník zadat poddodavatel vč. informace, kolik % hodnoty zakázky bude poddodavatel plnit::	

Varianta 2:

Účastník zadávacího řízení čestně prohlašuje, že nemá v úmyslu zadat určitou část výše uvedené veřejné zakázky jiné osobě, tj. poddodavatel.¹

Datum a podpis:
(osoba/osoby oprávněná/oprávněné jednat jménem či za účastníka zadávacího řízení)

¹ Účastník zadávacího řízení zvolí jednu z výše uvedených variant

Bodové hodnocení

Veřejná zakázka: Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Níže uvedené požadavky jsou předmětem bodového hodnocení. Počet získaných bodů bude sloužit jako podklad pro výpočet hodnoty 2. dílčího honorifikačního kritéria (Kritéria kvality).

Účastník vyplní ve sloupci "Úplné splnění požadavku [ANO / NE]" ANO (splňuje) nebo NE (nesplňuje).

Účastník do sloupce "Komentář / Aktuální hodnota" uvede konkrétní parametr/ hodnotu (spotřeba, čas analýzy apod.) tak, aby bylo patrné, že nabízený produkt splňuje požadavky Zadavatele. V případě, že je u určitého parametru uvedena minimální nebo maximální hodnota, uvede účastník skutečnou hodnotu, kterou nabízí, aby mohlo být posouzeno, zda je možné přidělit body. V případě, že bude požadavek splněn budou přiděleny uvedené body, při nesplnění požadavku bude hodnoceno nulou bodů.

č.	Požadavek	Úplné splnění požadavku [ANO / NE]	Komentář / Aktuální hodnota	Počet bodů	Přidělený počet bodů zadavatelem
1	24 hodinová nepřetržitá telefonická servisní podpora (včetně víkendů a státních svátků), bezplatná 24 hodinová "hot linka" s česky komunikujícím operátorem.			5	
2	Elektronická dostupnost příbalových informací, podrobného manuálu k analyzátoru, technické podpory přímo ze software hlavního integrovaného analyzátoru.			5	
3	Hardwarové i softwarové upřednostňování vyšetření urgentních (vyšetření v urgentním režimu) vzorků.			5	
4	Automatické upozornění na potřebu provedení předepsané údržby ze software hlavního integrovaného analyzátoru.			1	
5	Automatické upozornění na potřebu kalibrace ze software všech analyzátorů.			1	
6	Uchování informace o počtu spotřebovaných testů pro hlavní integrovaný a záložní biochemický analyzátor.			1	
7	Provozní spotřeba deionizované vody biochemického modulu maximálně 35 litrů/hodinu.			1	
8	Provozní spotřeba deionizované vody hlavního imunochemického modulu maximálně 35 litrů/hodinu.			1	
9	Biochemické analytické moduly: Dohledatelnost o provedení úkonů údržby automaticky prováděných analyzátořem			1	
10	Biochemické analytické moduly: Uložení kyvet ve vodní temperované lázni.			5	
11	Biochemické analytické moduly: Bezkontaktní míchání reakční směsi.			5	
12	Hlavní integrovaný analyzátor: Dohledatelnost všech zásahů obsluhy (log).			1	
13	Hlavní integrovaný analyzátor: Možnost automatického spouštění údržby.			5	
14	Záložní biochemický analyzátor: Dohledatelnost všech zásahů obsluhy (log)			1	
15	Záložní biochemický analyzátor: Možnost automatického spouštění údržby.			5	
16	Glukóza: Metoda s hexokinázou.			5	
17	Billirubin celkový: Interference hemolýzou do 10% (hemoglobin do 8 g/l).			1	
18	Imunochemické analytické moduly: Garance minimalizace kontaminace vzorků - použití jednorázových špiček.			5	
19	Záložní imunochemický analyzátor: Archivace primárních dat jednoznačně identifikovaných vzorků (pro každý výsledek lze dohledat použitou šarži reagentie).			1	
20	Imunochemické analytické moduly: Čas všech analýz maximálně 30 min.			10	
21	Čas analýzy vysoce citlivého troponinu T maximálně 10 minut.			10	
22	Čas analýzy NT-proBNP maximálně 10 minut.			5	

23	Čas analýzy myoglobinu maximálně 10 minut.			5	
24	Paleta alespoň 130 biochemických metod (fotometrie + ISE) u hlavního biochemického modulu			6	
25	Paleta alespoň 130 biochemických metod (fotometrie + ISE) u záložního biochemického modulu			6	
26	Paleta alespoň 130 imunochemických metod u hlavního imunochemického modulu			5	
27	Paleta alespoň 130 imunochemických metod u záložního imunochemického modulu			5	
28	Metoda anti-TSHR v nabízeném portfoliu metod.			10	
29	Metoda high sensitive troponin T v nabízeném portfoliu metod.			5	
30	Metoda AMH (Anti-Müllerian Hormon) v nabízeném portfoliu metod.			2	
31	Metoda Amyláza - pankreatická v nabízeném portfoliu metod.			5	
32	Metoda Apolipoprotein A1 v nabízeném portfoliu metod.			2	
33	Metoda Beta2 mikroglobulin v nabízeném portfoliu metod.			5	
34	Metoda CA 72-4 v nabízeném portfoliu metod.			5	
35	Metoda Cystatin C v nabízeném portfoliu metod.			5	
36	Metoda Insulin v nabízeném portfoliu metod.			2	
37	Metoda Kalprotektin ve stolici v nabízeném portfoliu metod.			10	
38	Metoda Karbamazepin v nabízeném portfoliu metod.			5	
39	Metoda P1NP v nabízeném portfoliu metod.			5	
40	Metoda Acetaminophen v nabízeném portfoliu metod.			5	
41	Metoda PIGF v nabízeném portfoliu metod.			5	
42	Metoda sFLT-1 v nabízeném portfoliu metod.			5	
43	Metoda S100 v nabízeném portfoliu metod.			5	
44	Metoda SHBG v nabízeném portfoliu metod.			2	
45	Metoda Tyreoglobulin v nabízeném portfoliu metod.			5	
46	Metoda Vitamin B12 aktivní v nabízeném portfoliu metod.			5	
Bodů celkem				200	

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 390 03
IČO: 26095203

Veřejná zakázka:
Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

ČESTNÉ PROHLÁŠENÍ
o opatřeních ve vztahu k mezinárodním sankcím přijatým Evropskou unií v souvislosti s ruskou agresí na území Ukrajiny vůči Rusku a Bělorusku

Dodavatel:

název: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
obch. rejstřík: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
sídlo: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
IČO: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]
DIČ: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

Prohlašuji, že jako dodavatel veřejné zakázky nejsem dodavatelem ve smyslu nařízení Rady EU č. 2022/576, tj. nejsem:

- a) ruským státním příslušníkem, fyzickou či právnickou osobou, subjektem či orgánem se sídlem v Rusku,
- b) právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který je z více než 50 % přímo či nepřímo vlastněn některým ze subjektů uvedených v písmeni a), nebo
- c) fyzickou nebo právnickou osobou, subjektem nebo orgánem, který jedná jménem nebo na pokyn některého ze subjektů uvedených v písmeni a) nebo b).

Prohlašuji, že nevyužiji při plnění veřejné zakázky poddodavatele, který by naplnil výše uvedená písm. a) – c), pokud by plnil více než 10 % hodnoty zakázky.

Dále prohlašuji, že neobchoduji se sankcionovaným zbožím, které se nachází v Rusku nebo Bělorusku či z Ruska nebo Běloruska pochází a nenabízím takové zboží v rámci plnění veřejných zakázek.

Současně prohlašuji, že žádné finanční prostředky, které obdržím za plnění veřejné zakázky, přímo ani nepřímo nezpřístupím fyzickým nebo právnickým osobám, subjektům či orgánům s nimi spojeným uvedeným v sankčním seznamu v příloze nařízení Rady (EU) č. 269/2014 ve spojení s prováděcím nařízením Rady (EU) č. 2022/581, nařízením Rady (EU) č. 208/2014 a nařízením Rady (ES) č. 765/2006 nebo v jejich prospěch¹.

V případě změny výše uvedeného budu neprodleně zadavatele informovat.

Datum: [DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

¹ aktuální seznam sankcionovaných osob je uveden na <https://www.financnianalytickyrad.cz/files/20220412-ukr-blr.xlsx>

.....

Jméno, příjmení, a funkce osoby oprávněné za dodavatele jednat

[DOPLNÍ ÚČASTNÍK]

--

Specifikace povinných údajů dodacích listů

Zadavatel uvádí, že zboží, které bude dodávané na základě veřejné zakázky „Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů“, bude zalistované v elektronickém objednávkovém systému (v tuto chvíli zadavatel používá NeOS). Zadavatel požaduje elektronické dodací listy v jednom z níže uvedených formátů (tj. PDK nebo LEKIS), elektronické dodací listy budou zasílány spolu s fakturou.

Systém NeOS umožňuje importovat dodací listy v komunikačních formátech PDK a Lekis. Níže je uvedena specifikace povinných a nepovinných údajů pro potřeby NeOS Solutions, aby bylo možné importovat a dále zpracovávat dodací listy v plném rozsahu.

Nepovinné údaje není nutné do elektronických dokladů plnit, ale pokud budou vyplněny, systém takovýto doklad zpracuje a nepovinné údaje budou při zpracování ignorovány.

1. Povinné údaje nezbytné pro korektní import dodacího listu.
 - 1.1. Hlavička
 - 1.1.1. IČO dodavatele
 - 1.1.2. Číslo objednávky
 - 1.1.3. Kód oddělení
 - 1.1.4. Datum dodacího listu - pokud není uveden (viz. formát Lekis) bude nastaven datum dle zpracování v NeOS
 - 1.2. Položky
 - 1.2.1. Kód položky
 - 1.2.2. Název položky
 - 1.2.3. Dodané množství
 - 1.2.4. Cena bez DPH
 - 1.2.5. Cena vč. DPH
 - 1.2.6. DPH
 - 1.2.7. Šarže
 - 1.2.8. Expirace
 - 1.2.9. Čarový kód

2. Formát PDK

2.1. Obecná pravidla pro formát komunikačních souborů PDK:

Všechny soubory dále uvedené jsou v textové řádkové formě s proměnnou délkou polí, jako oddělovač jednotlivých polí v řádku je použit znak "|" (ASCII 124). Ten není před prvním polem a je i za posledním polem na řádku, čili počet oddělovačů je roven počtu polí. Řádky jsou zakončeny standardními dosovskými ukončovači - dvojicí znaků CR a LF (ASCII kód 13 a 10). Kódová stránka je čeština CP 852 LATIN 2. Numerické údaje používají jako desetinný oddělovač tečku (kód ASCII 46). Přebytečné mezery na pravé straně textových údajů jsou ořezány. Každé pole typu Datum je jednotně uvedeno v textové formě ve formátu rok - 4 místa, měsíc - 2 místa, den - 2 místa (RRRRMMDD) např. 16. květen roku 2014 je : 20140516.

Dodací list

Název souboru obsahuje číslo objednávky lékárny nebo dodacího listu s příponou ".DOD". Pole označené jako nepovinné není nutné vyplňovat.

Hlavička: minimálně 19 polí

	Název	Počet znaků	Popis	NeOS povinné
1	Číslo verze	3	číslo verze komunikačního formátu objednávky	Ano
2	kód dodavatele	16	IČO Dodavatele	Ano
3	Číslo objednávky u odběratele	36	Převzato z objednávky	Ano
4	Číslo dodacího listu	12	Číslo dodacího listu dodavatele	Ano
5	Datum	8	Datum dokladu	Ano
6	IČO	8	IČO odběratele	Ano
7	Počet položek dodacího listu	8	Počet řádků zboží	Ano
8	Součet ve všech sazbách bez DPH	10,2	Celková cena bez DPH	Ano
9	Součet ve všech sazbách s DPH	10,2	Celková cena včetně DPH	Ano
10	Datum dodání	12	požadované datum (datum a čas) dodání - převzato z objednávky	Ne
11	Místo dodání	20	Identifikátor (kód) oddělení - převzato z objednávky	Ano
12	Druh objednávky	1	Převzato z objednávky. Konkrétní kódy viz tabulku výše.	Ne
13	Transferová firma	16	kód firmy která zadala transferovou objednávku - převzato z	Ne
14	Transferový zástupce	16	kód zástupce který zadal transferovou objednávku, převzato z	Ne
15	ID akce	16	Identifikační kód akce (transferu) - převzato z objednávky	Ne
16	Číslo veřejné zakázky	36	Číslo veřejné zakázky. Definuje objekt vyhlášené VZ	Ne
17	Počet sazeb DPH	1	Počet dále uvedených trojic údajů pro jednotlivé sazby DPH	Ano
18	Výše sazby DPH	4,1	Výše sazby DPH platná pro následující 2 pole	Ano
19	Součet bez DPH	10,2	Součet bez DPH pro sazbu DPH v předchozím poli	Ano
20	Součet vč. DPH	10,2	Součet vč. DPH pro sazbu DPH v předpředchozím poli	Ano

položky: 23 polí

	Název	Počet znaků	Popis	NeOS povinné
1	Kód zboží	16	Kód zboží požívaný dodavatelem	Ano
2	Množství	10,2	Dodané (potvrzené) množství	Ano
3	Cena výrobce	10,2	Povinný u regulovaných přípravků, všechny ceny jsou za MJ	Ne
4	Nákupní cena bez DPH	10,2	Cena bez DPH za kterou dodavatel dodal odběrateli (za MJ)	Ano
5	Nákupní cena s DPH	10,2	Cena s DPH za kterou dodavatel dodal odběrateli (za MJ)	Ano
6	Sazba DPH	4,1		Ano
7	Prodejní cena	10,2	Doporučená prodejní cena lékárny s DPH	Ne
8	Šarže	20	Alfanumerický údaj určující šarži	Ano
9	Exspirace	8	Datový údaj vyjadřující datum expirace	Ano
10	Kód APA	7	Nepovinný údaj	Ne
11	Název	50	Název výrobku	Ano
12	Čárový kód	16		Ano
13	Certifikát surovin	25	Údaj o certifikátu surovin / jen pro suroviny	Ne
14	Číslo objednávky	36	Číslo objednávky u odběratele, převzato z objednávky.	Ne
15	Transferová firma	16	kód firmy která zadala transferovou objednávku, převzato z objednávky, má přednost před tímtož údajem v hlavičce	Ne
16	Transferový zástupce	16	kód zástupce který zadal transferovou objednávku, převzato z objednávky, má přednost před tímtož údajem v hlavičce	Ne
17	ID akce	16	Identifikační kód akce (transferu), převzato z objednávky, má přednost před tímtož údajem v hlavičce.	Ne
18	Číslo transportní bedny	16	Odpovídá označení bedny v transportu	Ne

19	Číslo pozice	6	Odkaz na číslo pozice dodacího listu v IS distributora	Ne
20	Číslo podpozice	16	Odkaz na číslo podpozice dodacího listu v IS distributora	Ne
21	EMVS	1	A"- Obsahuje ochranný kód,N" - Neobsahuje ochranný kód, " " - Není známo	Ne
22	SKL190209	1	Výrobek byl na skladě před a včetně dne 9. 2. 2019, "A"- Byl, " " Nebyl, není známo	Ne
23	Pořadí transportní bedny	16	Pořadí Bendy k dodávce	Ne
24	Recyklační příspěvek	1	A	Ne
25	Výše Recyklačního příspěvku	10,2	výše recyklačního příspěvku na 1 ks či 1 kg daného elektrozařízení bez DPH	Ne

3. Lekis

3.1. Obecná pravidla pro formát komunikačních souborů PDK:

Soubor má jméno ve tvaru "XXXXXXXX.DL7", kde XXXXXXXX je označení souboru s dodacím listem (označení je libovolné a nemusí se shodovat s číslem dodacího listu, pokud je to možné z hlediska délky a jednoznačnosti, je to vhodné). Počet znaků je 1-8 a je vyžadováno, aby byl název byl pro daného dodavatele jedinečný.

V jednom souboru je uložen vždy pouze jeden dodací list.

Formát neobsahuje žádné rozlišení.

Jedná se o textový formát s pevnou délkou polí. První řádek představuje hlavičku dodacího listu, další řádky představují položky dodacího listu.

Hlavička souboru (1. věta, tedy 1. řádek)

Název	Pozice	Typ	Délka*	Zar.	Poznámky	NeOS povinné
IČ dodavatele	1-20	C	20	L	IČ dodavatele (distributora)	Ano
Označení DL	21-40	C	20	L	označení (číslo) dodacího listu	Ano
IČ odběratele	41-60	C	20	L	IČ odběratele (lékárny)	Ano
Číslo objednávky	61-72	N	12	R	označení (číslo) objednávky, na základě které vznikl tento DL	Ano
Kódová stránka	73-77	N	5	R	kódová stránka pro položku "Název"	Ne
Počet položek	78-85	N	8	R	počet položek dodacího listu (kontrolní údaj)	Ano
Součet bez DPH	86-95	N	10,2	R	součet všech cen bez DPH - hradí lékárna	Ano
Součet s DPH	96-105	N	10,2	R	součet všech cen s DPH - hradí lékárna	Ano
Součet bez DPH (1. snížená sazba)	106-115	N	10,2	R	součet celkových cen bez DPH pro zboží v první snížené sazbě DPH (př. v 15% k 1.1.2015)	Ano
Součet s DPH (1. snížená sazba)	116-125	N	10,2	R	součet celkových cen s DPH pro zboží v první snížené sazbě DPH (př. v 15% k 1.1.2015)	Ano
Součet bez DPH (2. snížená sazba)	126-135	N	10,2	R	součet celkových cen bez DPH pro zboží v druhé snížené sazbě DPH (př. v 10% k 1.1.2015)	Ano
Součet s DPH (2. snížená sazba)	136-145	N	10,2	R	součet celkových cen s DPH pro zboží v druhé snížené sazbě DPH (př. v 10% k 1.1.2015)	Ano
Součet bez DPH (základní sazba)	146-155	N	10,2	R	součet celkových cen bez DPH pro zboží v základní sazbě DPH (př. v 21% k 1.1.2015)	Ano
Součet s DPH (základní sazba)	156-165	N	10,2	R	součet celkových cen s DPH pro zboží v základní sazbě DPH (př. v 21% k 1.1.2015)	Ano
ID skladu	166-185	C	20	L	rozlišení skladu/oddělení pro shodné IČ dodavatele	Ano

Položky dodacího listu (počínaje druhou větou)

Každý řádek představuje jednu položku dodacího listu. Mezi jednotlivými řádky nesmí být prázdný řádek.

Všechny ceny uvedené u položek jsou jednotkové.

Název	Pozice	Typ	Délka*	Zar.	Poznámky	NeOS povinné
Kód	1-7	C	7	R	Kód zboží požívaný dodavatelem	Ano
Název	8-67	C	60	L	název položky / přípravku	Ano
Skupina	68-68	N	1	R	`1` registrované LP `2` IVLP `3` PZT `4` ostatní `8` ostatní osvobozené při prodeji konečnému spotřebiteli v lékárně od DPH	Ne
DPH	69-73	N	5,2	R	sazba DPH distributora	Ano
Výrobní cena	74-82	N	9,2	R	cena původce pouze u regulovaných přípravků	
Nákupní cena s DPH	83-91	N	9,2	R	jednotková nákupní cena lékárny, tj. prodejní cena distributora včetně DPH	Ano
Prodejní cena s DPH	92-100	N	9,2	R	jednotková doporučená prodejní cena lékárny včetně DPH	Ne
Množství	101-108	N	8,2	R	dodané množství	Ano
Šarže	109-128	C	20	L	šarže zboží	Ano
Exspirace	129-138	C	10	L	expirační (záruční) doba/formát DD.MM.RRRR	Ano
Čárový kód	139-158	C	20	L	čárový kód zboží	Ano
Kód dodavatele	159-178	C	20	L	kód zboží používaný dodavatelem u skupiny 4 nebo 8 slouží jako identifikační úda	Ne
Druh kódu dodavatele	179-179	N	1	R	`3` PDK kód `0` interní (skladový) kód dodavatele	Ne
Nákupní cena bez DPH	180-188	N	9,2	R	jednotková nákupní cena lékárny, tj. prodejní cena distributora bez DPH	Ano
Certifikát	189-208	C	20	L	certifikát (atest) pouze pro suroviny	Ne
FMD kód	209-209	C	1	L	`A` šarže je označena FMD kódem `N` šarže není označena FMD kódem `mezera` není známo, zda je šarže označena FMD kódem	Ne

Podklady pro elektronický katalog kupujícího

Účastník doplní údaje ke všem nabízeným položkám, které je nutné dodávat kupujícímu pro požadované spektrum vyšetření (viz Příloha č. 4 zadávací dokumentace) a to včetně kalibračních, kontrolních materiálů, provozních roztoků (promyvací roztoky, diluenty a jiné provozní kapaliny) a dalších spotřebních materiálů (např. elektrody, kvety, lampy a jiné)

Základní metody

Název dodavatele:																	
Objednací číslo	Název položky	Měrná (fakturační) jednotka - MJ (ks, balení, box, ...)	Minimální objednatelné množství v objednávkách MJ	Cena bez DPH za MJ	Počet ks v MJ	DPH	Cena s DPH za MJ	Dovozce	Výrobce	Kód položky v Ústřední VZP	Maximální úhrada pojistovny	Třída rizika ZP I, IIa, IIb, III, u IVDR - A, B, C, D, případně N (pokud nemá)	EAN	UDI (pokud ještě není přidělen, uvést "není přidělen")	Nutné proškolení - Instrukce ANO/NE	Nutné potvrzení přepravce o dobořování teplotního řetězce + ROZSAH/NE	Kategorie Zdravotnického prostředku - Old / Legacy/ New medical device

Kategorie ZP	Uvedení na trh, posouzení shody
Old devices	ZP, které byly uvedeny na trh před 26. 5. 2021 nesplňují požadavky EU MDR
Legacy devices	ZP, které jsou v souladu s přechodnými ustanoveními MDR uvedenými na trh po 26. 5. 2021. Tedy ZP, které mohou být nejspoužity do 26. 5. 2024 uvedeny na trh na základě posouzení shody a povětšinou i certifikace podle MDD
New devices	ZP s posouzenou shodou dle MDR, splňující podmínky dle Nařízení EU 2017/745

Podklady pro elektronický katalog kupujících

Účastník dleprve úlože ke všem nabízeným položkám, které je nutné dodávat kupujícímu pro požadované spektrum vyšetření (viz Příloha č. 4 zadávací dokumentace) a to včetně kalibračních, kontrolních materiálů, provozních roztoků (promyvací roztoky, diluenty a jiné provozní kapaliny) a dalších spotřebních materiálů (např. elektrody, kvety, lampy a jiné)

Fakultativní metody

Název dodavatele:																	
Objednací číslo	Název položky	Měrná (fakturační) jednotka - MJ (ks, balení, box, ...)	Minimální objednatelné množství v objednávce MJ	Cena bez DPH za MJ	Počet ks v MJ	DPH	Cena s DPH za MJ	Dovozce	Výrobce	Kód položky v Ústřední VZP	Maximální úhrada pojistivny	Třída rizika ZP I, IIa, IIb, III, IVDR - A, B, C, D, případně N (pokud nemá)	EAN	UDI (pokud ještě není přidělen, uvést "není přidělen")	Nutné prokolení - Instrukce ANO/NE	Nutné potvrzení přepravce o dodržování teplotního řetězce - RQ254U/NE	Kategorie Zdravotnického prostředku - Old / Legacy/ New medical device

Kategorie ZP	Uvedení na trh, posouzení shody
Old devices	ZP, které byly uvedeny na trh před 26. 5. 2021 nepodléhají požadavkům EU MDR
Legacy devices	ZP, které jsou v souladu s přechodnými ustanoveními MDR uvedeny na trh po 26. 5. 2021. Tedy ZP, které mohou být posouzeny do 26. 5. 2024 uváděny na trh na základě posouzení shody a povětlinou i certifikace podle MDD
New devices	ZP s posouzenou shodou dle MDR, splňující podmínky dle Nařízení EU 2017/745

Zadavatel:
Nemocnice Tábor, a.s.
se sídlem: Tábor, kpt. Jaroše 2000, PSČ 390 03
IČO: 26095203

Veřejná zakázka:

Dodávka diagnostik a výpůjčka zdravotnických prostředků pro zajištění požadovaných vyšetření prostřednictvím biochemických a imunochemických analytických systémů

Pokyny k vyplňování Technické specifikace

Souhrn všech technických požadavků zadavatele pro všechna plnění je uveden v příloze číslo 1 „Technická specifikace“, která je nedílnou součástí této zadávací dokumentace.

- Ve sloupci „Popis zadavatelem stanoveného technického parametru nabízeného zařízení“ jsou uvedeny minimální požadavky zadavatele, které je uchazeč povinen splnit.
- Ve sloupci „Zadavatelem požadovaná min/max hodnota je uvedena hodnota číselně vyjádřitelného parametru.“
- Uchazeč ve sloupci „Splnění požadované min/max hodnoty“ uvede možnost ANO či NE, v návaznosti na to, zda zadavatelem vymezený parametr splňuje či nikoliv.
- Ve sloupci skutečná hodnota technického parametru uchazeč vyplní jím nabízenou číselnou hodnotu parametru plnění nebo popis řešení (způsob provedení).

Uchazeč je povinen vyplnit tabulku s názvem „Technická specifikace“ ve všech jejích částech k tomu určených. Části určené k vyplnění jsou označeny modrou barvou.

Technické požadavky stanovené zadavatelem v příloze č. 1 „Technická specifikace“ jsou podmínkou zadavatele pro účast v tomto zadávacím řízení a jsou tedy pro uchazeče limitní.

Nesplnění kteréhokoliv ze stanovených technických parametrů nabízeného zařízení, uvedených v této části specifikace předmětu veřejné zakázky či neuvedení odpovědi ANO/NE, znamená nesplnění požadavků zadavatele na předmět veřejné zakázky, v takovém případě bude zadavatel postupovat v souladu s § 48 odst. 2 zákona č. 134/2016 Sb., ustanovení § 46 tímto není dotčeno.