

Kúpna zmluva č. Z202314069_Z

uzatvorená v zmysle §409 a nasl. Obchodného zákonníka

I. Zmluvné strany

1.1 Objednávateľ:

Obchodné meno: Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.
Sídlo: Cesta k nemocnici 1, 97401 Banská Bystrica, Slovenská republika
IČO: 36644331
DIČ: 2022102753
IČ DPH: SK2022102753
Bankové spojenie: IBAN: Sk59 0200 0000 0037 1089 6554
Telefón: 0484333101

1.2 Dodávateľ:

Obchodné meno: Media Comp. s.r.o.
Sídlo: Rovinka 268, 90041 Rovinka, Slovenská republika
IČO: 35731486
DIČ: 2021376775
IČ DPH: SK2021376775
Bankové spojenie: IBAN: SK8311000000002627107628
Telefón: 0903325191

II. Predmet zmluvy

2.1 Všeobecná špecifikácia predmetu Zmluvy:

Názov: Anestéziologický prístroj s elektronickým dávkovačom anestetika a hemodynamickým monitorom
Kľúčové slová: anestézia, anestéziologický prístroj, monitor, hemodynamický monitor
CPV: 33100000-1 - Zdravotnícke vybavenie; 33172100-7 - Prístroje na anestéziu; 33195100-4 - Monitory; 60000000-8 - Dopravné služby (bez prepravy odpadu)
Druh/y: Tovar; Služba

2.2 Funkčná a technická špecifikácia predmetu Zmluvy:

Zoznam položiek:

1. Anestéziologický prístroj s elektronickým dávkovačom anestetika
2. Monitor vitálnych funkcií
3. Prenosný videopupiloalgezimeter

Položka č. 1: Anestéziologický prístroj s elektronickým dávkovačom anestetika

Funkcia	Technické vlastnosti	Jednotka	Minimum	Maximum	Presne
Prístroj pre podávanie inhalačných anestetík pre pacientov na operačnej sále s umelou pľúcnou ventiláciou v kategórii pacientov od novorodencov po dospelých, s ventilátorom na elektrický pohon bez potreby a spotreby hnacieho alebo iného plynu.					
Prístroj schopný podávania anestézie v minimálnych prietokoch čerstvej zmesi plynov s integrovaným automatickým elektronickým zmiešavačom čerstvej zmesi podľa navolenej konečnej koncentrácie inšpirovaného kyslíka					
Integrovaný analyzátor plynov so senzormi nie spotrebného charakteru, zobrazujúci hodnoty a krivky koncentrácie anestetických plynov a zložiek čerstvej zmesi (O ₂ , Air, N ₂ O, CO ₂ , AA) na obrazovke prístroja súčasne s pľúcnou mechanikou a hodnotou MAC s korekciou na vek pacienta.					
Mobilný kompaktný prístroj malých rozmerov, na podvozku s centrálne brzdeným podvozkom (brzdienie pre všetky kolieska) s ochranou proti prejdeniu káblov					

Anestéziologický prístroj	ks			1
Rozmery (šírka x dĺžka)	mm		750 x 700	
Veľkosť pracovnej plochy pre anestéziológa na písanie záznamu (šírka x dĺžka)	mm	465 x 375		
Nastavenie dychového objemu	ml	10	1500	
Nastavenie frekvencie ventilácie	dych/min.	3	100	
Nastaviteľný pomer inspiračnej a expiračnej doby I:E	pomer	1:50	50:1	
Nastaviteľný maximálny inspiračný tlak nad PEEP. (Tento parameter nezabezpečuje kontinuálnu ventiláciu s uvedeným tlakom. Uvedený tlak umožňuje vykonať efektívnejší recruitment manéver pre pacienta pri problémoch s kolabovaním pľúc. Každý prístroj má integrovaný systém ochrany ventilácie pľúc a nedovoľuje užívateľovi pri bežnej ventilácii dosahovať nežiadúce vysoké tlaky. Uvedený tlak je požadovaný s ohľadom na výkon a schopnosť prístroja umožniť rôzne manévry v danej súvislosti.)	cmH2O	80		
Nastaviteľný tlak PEEP. (Ako v prípade predchádzajúceho parametra - nejedná sa o kontinuálnu ventiláciu s uvedeným tlakom PEEP. Skúsenosti a rôzne štúdie potvrdzujú, že pre prevedenie recruitment manévra počas ventilácie pacienta, dochádza k situáciám, kedy sú krátkodobé (dokonca aj jednorázovo) potrebné mať k dispozícii PEEP na úrovni vyššej ako 30 mbar.)	cmH2O	2	35	
Nastaviteľný inspiračný prietok	l/min	0,1	160	
Nastaviteľný čas inspiria	s	0,2	10	
Funkcia O2 preplachu	l/min	25	75	
Záložný prietok zmesi plynov alebo O2	l/min	0	10	
Veľkosť farebného dotykového displeja s konfigurovatelným zobrazením kriviek a parametrov	cm	38		
Prahová hodnota nastavenia citlivosti triggeru pre identifikáciu dychovej aktivity pacienta	l/min		0,3	
Vnútny objem dýchacieho systému prístroja s nádobou na sypaný absorbent CO2 a aplikovaný max. dychový objemom 1500 ml	l	2,1	3,9	
Integrovaný systém podávania čistého kyslíka s priamym výstupom na hadičku (O2 okuliare, masku) s prietokom	l/min	0	10	
Dávkovač/odparovač anestetika - Desfluran	ks			1
Odsávačka sekrétov s 2 nádobami a ods. hadicami - tvoriace ucelený prístroj s anest. prístrojom	ks			1
Aktívny systém pre pripojenie k systému odsávania anestetického plynu, ktorý funguje bez sacieho prietoku	zostava			1
Rameno pre patientsky monitor s uchytením pre monitor s integrovanou tyčou pre infúznou techniku (alebo samostatná inf. tyč uchytená na anest. prístroji)	zostava			1
Držiak talkových 11l fliaš pre O2 fľašu	ks			2
Technické vlastnosti	Hodnota/Charakteristika			
Ventilačné režimy, kontrolované tlakovo limitujúcim ventilom	Manuálna a spontánna			
Riadené ventilačné režimy - objemové	VC: CMV; SIMV; SIMV/PS			
Riadené ventilačné režimy - tlakové	PC: CMV; SIMV; SIMV/PS			
Podpora spontánneho dýchania, asistovaná ventilácia s tlakovou podporou a v režimoch riadenej ventilácie synchronizáciou s inspiračným úsilím pacienta	CPAP/PSV			

Funkcia kde je nastavený dychový objem VT aplikovaný vo všetkých mandatorných objemovo riadených ventilačných režimoch s najnižším požadovaným tlakom. S prepínateľnou synchronizáciou a nastaviteľnou tlakovou podporou	Pre VC: CMV; SIMV; SIMV/PS
Prevenca proti vzniku kondenzátu v dýchacom systéme prístroja s inspiračnou a expiračnou časťou	s aktívnym elektrickým ohrevom a možnosťou zapnúť/vypnúť tento ohrev obsluhou
Dýchací systém prístroja s inspiračnou, expiračnou časťou, s absorberom CO2 a s ostatnými časťami prístroja, ktoré prichádzajú do styku s pacientom vydychovaným plynom	musia byť užívateľom rozoberateľné, bez použitia náradia a sterilizovateľné pre ďalšie použitie, zároveň nesmú byť vytvorené z veľa súčastí, max. 11
Snímač prietoku pre detekciu dychovej aktivity pacienta	integrovateľný do prístroja (jeho dýchacieho systému), nie na Y kuse a s možnosťou restilizácie s ostatnými časťami prístroja
Integrovaný systém sledovania množstva čerstvej zmesi v dýchacom systéme a okruhu pre efektívnu a bezpečnú anestéziu	s grafickým zobrazením množstva zmesi v okruhu na obrazovke prístroja v reálnom čase
Plne automatický test prístroja s obrazovou respektíve textovou nápovedou o priebehu testovania	bez nutnosti zásahu užívateľa
Záložný systém prístroja s možnosťou podávania čerstvej zmesi plynov	mix O2 + anestetikum umožňujúci manuálnu alebo spontánnu ventiláciu pacienta cez tlakovo limitujúci ventil, funkčný aj vo vypnutom stave prístroja
Prístroj vybavený pracovnou plochou pre možnosť vedenia záznamu, uloženie pomôcok a pod.	1 väčšia rovná plocha (rozmery ako vyššie v tabuľke) a prípadne ďalšia polička pre pomôcky
Prístroj vybavený aj odkladacími zásuvkami na pomôcky	minimálne 1 zásuvka na pomôcky
Osvetlenie písacej a pracovnej plochy	integrované tlačidlo s plynulou reguláciou osvetlenia

Položka č. 2: Monitor vitálnych funkcií

Funkcia				
Monitor vitálnych funkcií pre monitorovanie životných funkcií pacienta				
Monitor schopný monitorovania parametrov: EKG, SpO2, Neinvazívneho tlaku krvi, Invazívnych tlakov krvi, Teploty				
Modulárny monitor vitálnych funkcií s automatickým nastavením algoritmov podľa zvolenej kategórie pacienta. Vyžaduje sa automatické zobrazenie parametra podľa pripojených modulov/senzorov.				
Technické vlastnosti	Jednotka	Minimum	Maximum	Presne
Monitorov vitálnych funkcií	ks			1
Veľkosť uhlopriečky monitora vitálnych funkcií	palec	17		
Monitorovanie EKG - senzory káble	zostava			1
Monitorovanie SpO2 s možnosťou merania PVI - senzory káble	zostava			1
Monitorovanie neinvazívneho tlaku krvi - hadica a manžety 4 rôznych veľkostí	zostava			1
Monitorovanie teploty - senzory, káble - dutinkový senzor a kožný senzor	zostava			1
Monitorovanie invazívneho tlaku krvi - Y-kábel pre 2 vstupy	ks			1
Monitorovanie invazívneho tlaku krvi – prepojovací kábel k prevodníku špecifikovaného používateľom	ks			1
Počet doplnkových vstupov pre doplnenie monitora o ďalšie moduly meraných parametrov	ks			1
Technické vlastnosti	Hodnota/Charakteristika			
EKG 3 resp. 5 zvod. káblami s detekciou základných arytmií (možnosť jednoduchého SW rozšírenia o plné arytmie)	áno			
Vyžaduje sa analýza ST segmentu	áno			
Vyžaduje sa detekcia pacemakeru	áno			
Vyžaduje sa odolnosť proti defibrilačnému výboju	áno			

Vyžaduje sa možnosť monitorovania 12 zvodového EKG	áno
SpO2 monitorovanie s Masimo SET technológiou merania	áno
Meranie neinvazívneho tlaku krvi	áno
Súčasný meranie min. 2 invazívnych tlakov s možnosťou rozšírenia na 8 invazívnych tlakov krvi a srdcového výdaja	áno
Meranie respirácie so sledovaním respiračnej frekvencie z EKG elektród s možnosťou voľby zvodu	áno
Meranie teploty 2x s možnosťou merania kožnou aj vnútro-telovou sondou	áno
Integrované monitorovanie etCO2 minimálne technológiou mainstream	áno
Možnosť doplnenia o meranie etCO2 technológiou microstream a sidestream (pre meranie u neintubovaných aj intubovaných pacientov)	áno
Možnosť doplnenia o meranie kontinuálneho srdcového výdaja	áno
Možnosť doplnenia o meranie: relaxometrie, BISx a koncentrácie anesteziologických plynov	áno
3 úrovne alarmov podľa priority (život ohrozujúci, hraničný, technický), zvukovo a vizuálne-farebne odlišených, manuálne alebo automatické nastavenie	áno
Automatické alebo manuálne nastavenie alarmových hraníc a ich zobrazenie	áno
Voľba farby pre zobrazenie jednotlivých parametrov (hodnoty aj krivky)	áno
Možnosť rozšírenia o kalkulácie liekov	áno
Trendy	min 72 hodín
Automatický záznam udalostí vrátane kriviek (min 150 udalostí) s možnosťou spätného vyvolania, archivácie, tlače	áno
Užívateľsky konfigurovateľná obrazovka s možnosťou uloženia aspoň 3 nastavení monitora	áno
Vizualizácia chybových hlásení - textov na obrazovke	áno
Monitor vitálnych funkcií musí umožniť priame prepojenie s externými zariadeniami v závislosti od výrobcu týchto zariadení, minimálne patientske servoventilátory a anesteziologické prístroje so zobrazením kriviek, slučiek a hodnôt ich parametrov	áno
Hemodynamický monitor musí umožniť pripojenie ďalšieho displeja pre rozšírené zobrazenie	áno
Zostava monitora vit. funkcií musí byť tvorená dvomi komponentmi: zobrazovacia/ovládacia funkčná jednotka a transportný modul/monitor vitálnych funkcií	áno
Transportný modul/monitor musí byť súčasne použiteľný ako samostatný transportný monitor tak aj ako bedside monitor vitálnych funkcií	áno
Možnosť okamžitého použitia pre transport bez odpojovania monitora od pacienta	áno
Uhlopriečka farebnej dotykovej obrazovky transportného modulu/monitora:	minimálne 5,6"
Plnohodnotné ovládanie ako pri klasickom monitore vitálnych funkcií	áno
Výdrž prevádzky na jedno nabitie integrovanej batérie	min. 4 hodiny
Hmotnosť max.1kg	áno

Požadované možnosti uchytenia: do dokovacej stanice umiestnenej na postranicu (čelo, bočnicu) lôžka prípadne stropný statív	áno
Požadované integrované monitorovanie parametrov v rámci transportného modulu/monitora	áno
Vstup pre monitorovanie EKG (3/5 zvodové káble)	áno
Vstup pre monitorovanie saturácie (možnosť Nellcor aj Masimo technológie)	áno
Vstup pre monitorovanie neinvazívneho tlaku krvi	áno
2 vstupy pre invazívne tlaky krvi	áno
2 vstupy pre teplotu (dutinková – univerzálna)	áno
Vstup pre monitorovanie CO2	áno
Zostava transportného modulu/monitora musí obsahovať: 1) transportný modul/monitor, 2) dokovacia stanica s rozhraním pre napájanie transportného modulu/monitora a komunikačným rozhraním so zobrazovacou/funkčnou jednotkou uchytená na tyči/eurolište staticky, a 3) transportná dokovacia stanica pre uchytenie k lôžku pacienta pri transporte	áno
Zobrazovacia/ovládacia funkčná jednotka (ZOFJ) hemodynamického monitora	áno
Farebná dotyková uhlopriečka s dotykovým ovládaním o veľkosti	minimálne 17"
Vyžaduje sa funkčné prepojenie s transportným modulom/monitorom tvoriaca jeden ucelený hemodynamický patientsky monitor s veľkou obrazovkou poskytujúcou plnohodnotné zobrazenie monitorovaných parametrov, trendov, udalostí ako aj rôznych terapeutických funkcií pri rozšírenom monitoringu	áno
ZOFJ musí poskytovať kontinuálne trendy a udalosti pacienta bez prerušenia pri jeho privezení späť z transportu	áno
ZOFJ musí umožniť rozšírenie o prepojenie do nemocničnej siete (NIS, PACS, WEB) pre elektronický prenos údajov medzi nimi – prenos patientskych údajov, snímok RTG, a pod.	áno
Vyžaduje sa možnosť pripojenia klávesnice a myši k ZOFJ pre jednoduchšie zadávanie demografických údajov pacienta a nastavení monitora	áno
Vybavenie hemodynamického monitora o príslušenstvo a senzory pre monitorovanie parametrov:	EKG, neinv. TK, SpO2, 2x IBP, 2x teplota
Možnosť prevádzky na integrovanú záložnú batériu pre prípad výpadku napájania zo siete	prevádzka na batériu min. 60min

Položka č. 3: Prenosný videopupiloalgezimeter

Funkcia				
Prenosný videopupiloalgezimeter, ktorý umožňuje presné meranie fotomorického reflexu a reflexu dilatácie zreníc, umožňuje merať zmeny zreničiek pacientov po dvoch typoch stimulácie : vyhodnotením zornicového reflexu (PLR) vďaka svetelnej stimulácii a hodnotenie zornicového indexu bolesti (Pupillary Pain Index - PPI) vďaka elektrickej stimulácii.				
Videopupiloalgezimeter sa používa na hodnotenie neurologického stavu pacientov pri vedomí, v bezvedomí alebo pod sedatívami a analgetického stavu pacientov v bezvedomí alebo pod sedatívami.				
Meria veľkosť zreničky pacienta v pokoji, jej minimálnu/maximálnu veľkosť, latenciu do zúženia a percentuálne rozšírenie počas svetelnej stimulácie.				
Technické vlastnosti	Jednotka	Minimum	Maximum	Presne
Prenosný videopupiloalgezimeter integrovaný v jednom zariadení	ks			1

Meranie stredného priemeru zreničky pacienta s presnosťou	mm	0	0,1	
Rozsah merania veľkosti zreničky	mm	1	9	
Presnosť merania	mm			0,1
Rozlíšenie	mm			0,01
Interná kapacita záznamu	počet meraní	9000	10000	
Frekvencia meraní a snímania obrazu	snímok/s	60		
Generovanie bieleho svetla - intenzita	lx	288	352	
Svetelná stimulácia zreničky	s			1
Generovanie kožných elektrických stimulov – šírka impulzov	μs	180	220	
Frekvencia kožných elektrických impulzov	Hz	90	110	
Rozsah nastavenia amplitúdy, výstupný prúd monofázický	mA	0	60	
Celková dĺžka trvania kožných elektrických stimulov v režime PPI	s	0	8	
Trvanie stimulácie v režime Tetanus	s		5	
Hmotnosť	g		280	
Technické vlastnosti	Hodnota/Charakteristika			
Zobrazovacia obrazovka	farebná, dotyková			
Systém na meranie pomocou video kamery so zabudovaným procesorom na spracovanie	áno			
Bez nutnosti kalibrácie	áno			
Bezdrôtová nabíjacia stanica	áno			
Možnosť ovládania funkcií na dotykovej obrazovke aj cez ochranné rukavice	áno			
Kábel elektrickej stimulácie so štipcami pre elektródy	súčasťou balenia			
Možnosť okamžitého merania v reálnom čase	áno			
Možnosť dynamického merania po výbere z režimov Flash, Tetanus, PPI, PRD – séria numerických výsledkov a krivka, ktorá predstavuje variácie veľkosti zrenice	áno			
Objektív prístroja vo farbe čiernej	áno			
Silikónová očnica bez latexu v čiernej farbe pre zabránenie prieniku okolitého svetla – autoklávovateľná 135°C	áno			
Automatické zapnutie prístroja po uchopení do ruky – detekcia pohybu	áno			
Automatické vypnutie prístroja pri nečinnosti po 2 min	áno			
Režim prepravy zabraňujúci zapnutiu prístroja pri každom zaznamenaní pohybu	áno			
Prístroj vybavený čítačkou identifikačného čiarového kódu pacienta	áno			
Slovenský jazyk softvéru prístroja	áno			
Funkcia identifikácie pravého a ľavého oka	áno			
Funkcia prenosu údajov do PC a komunikáciu	áno			
Prenos údajov cez rozhranie Bluetooth	áno			
História meraní v režime Flash	áno			
Možnosť uloženia vykonaných meraní	áno			
Kompatibilné s elektródami s podporou až 300 voltov s prúdom 60mA	áno			
V súlade s európskym nariadením 2017/745	áno			

Viditeľné aj infračervené osvetlenie v súlade s bezpečnostnými normami IEC 62471	áno
Označenie CE (orgán 0459 LNE/G-Med) zariadenie triedy 2a	áno
Spĺňa požiadavky noriem:	IEC 60601-1 pre zariadenia II.triedy, IEC 60601-2-10
Elektromagnetická kompatibilita: IEC 60601-1-2	áno
Lítium-iónová batéria s napätím 3,7 V DC, s kapacitou najmenej 2 900 mAh (batéria s tepelnou ochranou a ochranou proti skratom), a výdrž približne týždeň pri normálnom používaní (20 meraní denne)	áno
Bezdrôtové nabíjanie kompatibilné so štandardom Qi, 5W	áno
Sieťový adaptér – kat. č. PWR5_1, min. 5 V/1,3 A. Vyhovuje norme IEC60601-1, Vstup: 100 - 240 V, 50 - 60 Hz, 160 - 80 mA Výstup: 5V DC / 1400 mA	áno

2.3 Osobitné požiadavky na plnenie:

Názov
1. Požaduje sa dodať zariadenie nové, nepoužité a nerepasované.
2. Požaduje sa dodávka vrátane dopravy na miesto plnenia, vrátane inštalácie, uvedenia do prevádzky, odskúšania funkčnosti a prevádzky schopnosti zariadení a zaučením obsluhujúceho personálu na obsluhu a údržbu.
3. Aplikáčne školenie v rozsahu minimálne 1hodiny.
4. Požaduje sa záručná lehota na kompletne vybavenie v trvaní min. 24 mesiacov, odo dňa protokolárneho prevzatia.
5. Odborná údržba - bezpečnostno technická kontrola, servis a opravy, musia byť vykonávané v záručnej dobe bezplatne.
6. Nástup servisného technika do 24 hod. (v pracovných dňoch) od nahlásenia poruchy. V prípade neodstránenia poruchy do 48 hod. od jej nahlásenia, požaduje objednávatel' zapožičať porovnateľné zariadenia po dobu opravy, pre zabezpečenie kontinuálnej funkcie pracoviska.
7. Predmet zákazky bude považovaný za dodaný jeho doručením na miesto určenia, inštaláciou, uvedením do prevádzky, zaškolením personálu, odovzdaním užívateľských manuálov v slovenskom jazyku a podpísaním preberacieho protokolu.
8. Dodávateľ predložením svojej ponuky potvrdzuje, že v čase lehoty na predkladanie ponúk spĺňa všetky kvalifikačné, odborné, technické a iné predpoklady, má predpísané povolenia a skúšky, spĺňa akékoľvek iné predpoklady stanovené príslušnými právnymi predpismi a záväznými technickými normami pre riadne poskytnutie plnenia, a zrealizuje plnenie len prostredníctvom osôb spĺňajúcich všetky predmetné požiadavky pre poskytovanie plnenia.
9. Požaduje sa v zmysle §340 b) ods.5 zákona č.513/1991 Z.z. Obchodného zákonníka v znení neskorších predpisov, splatnosť faktúry v lehote do 60 dní odo dňa poskytnutia riadneho plnenia predmetu Zmluvy. Tieto platobné podmienky majú prednosť pred ustanoveniami všeobecných obchodných podmienok EKS.
10. Požaduje sa v lehote najneskôr do 3 dní od uzatvorenia Zmluvy predložiť objednávatel'ovi podrobný aktualizovaný rozpočet plnenia predmetu Zmluvy
11. Požaduje sa predložiť funkčná a technická špecifikácia, vrátane technických listov preukazujúcich splnenie minimálnych požadovaných parametrov predmetu zákazky s uvedením presných názvov (obchodných značiek) nacenенých výrobkov do 3 dní od účinnosti zmluvy, ak neboli požadované ako vlastný návrh plnenia zákazky pri predložení ponuky
12. Požaduje sa predložiť platný certifikát tovaru v súlade so všeobecne záväznými právnymi predpismi platnými v Slovenskej republike (CE certifikát, vyhlásenie o zhode, doklad o pridelení ŠUKL kódu, resp. iný doklad, ktorý nahrádza požadované potvrdenie)
13. Požaduje sa predložiť kópia dodacieho listu od výrobcu zariadenia, vrátane sériového čísla zariadenia
14. Požaduje sa, aby bol servis vykonávaný výrobcom vyškolenými servisnými technikmi, pri komunikácii servisného technika v úradnom jazyku objednávatel'a, prípadne v českom jazyku.
15. Dodávateľ je povinný odstrániť vady tovaru bez zbytočného odkladu. Nástup servisného technika na servisný zásah je do 24 hodín od nahlásenia poruchy zariadenia. Nahlásenie vady prístroja objednávatel'om prebehne telefonicky, alebo e-mailom s uvedením názvu objednávatel'a, zodpovednej osoby, kontaktu, dátumu a času závady, typu prístroja a popisu závady.
16. Požaduje sa dostupnosť technickej podpory anestéziologického prístroja deklarovanú výrobcom od dátumu predaja na obdobie minimálne 10 rokov.
17. Pokiaľ objednávatel' nepotvrdí schválenie požadovaných dokladov, nebude možné dôjsť k plneniu zmluvy.
18. Nedodržanie čo i len jednej podmienky a požiadavky objednávatel'a uvedených v opisnom formulári sa bude považovať za podstatné porušenie zmluvných podmienok a objednávatel' si vyhradzuje právo odstúpiť od zmluvy.

19. Zmluvné strany sa dohodli, že pohľadávky, ktoré vzniknú dodávateľovi z tohto zmluvného vzťahu, dodávateľ nie je oprávnený postúpiť tretím osobám bez predchádzajúceho súhlasu objednávateľa. Postúpenie pohľadávok bez predchádzajúceho súhlasu objednávateľa je neplatné. Súhlas dlžníka je platný za podmienky, že bol na takýto úkon udelený predchádzajúci písomný súhlas MZ SR. Súhlas dlžníka s postúpením pohľadávok veriteľa nie je potrebný pri postúpení pohľadávok v lehote splatnosti a 60 dní po lehote ich splatnosti.

Názov	Upresnenie
-------	------------

2.4 Prílohy opisného formulára Zmluvy:

Popis	Názov súboru
-------	--------------

III. Zmluvné podmienky

3.1 Miesto plnenia Zmluvy:

Štát: Slovenská republika
Kraj: Banskobystrický
Okres: Banská Bystrica
Obec: Banská Bystrica
Ulica: Cesta k nemocnici 1

3.2 Čas / lehota plnenia zmluvy:

13.12.2023 09:00:00 - 29.02.2024 15:00:00

3.3 Dodávané množstvo/ rozsah zmluvného plnenia:

Jednotka: celok
Požadované množstvo: 1,0000

3.4 Práva a povinnosti zmluvných strán podľa tejto Zmluvy sa spravujú Obchodnými podmienkami elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 3. 11. 2022 , ktoré tvoria neoddeliteľnú prílohu tejto Zmluvy.

IV. Zmluvná cena

4.1 Celková cena predmetu Zmluvy bez DPH: 55 900,00 EUR

4.2 Sadzba DPH: 20,00

4.3 Celková cena predmetu Zmluvy vrátane DPH: 67 080,00 EUR

V. Záverečné ustanovenia

5.1 Táto Zmluva bola uzavretá automatizovaným spôsobom v rámci Elektronického kontraktačného systému a v zmysle Obchodných podmienok elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 03.11.2022, ktoré tvoria jej prílohu č. 1.

5.2 Táto Zmluva nadobúda platnosť dňom jej uzavretia a účinnosť za podmienok definovaných v Obchodných podmienkach elektronickej platformy uvedených v bode 5.1 tejto zmluvy.

5.3 Táto Zmluva vrátane jej príloh predstavuje úplnú dohodu zmluvných strán o jej predmete. Vedľajšie dohody k tejto zmluve neexistujú.

5.4 Táto Zmluva je vyhotovená v elektronickej podobe v štyroch vyhotoveniach, po jednom pre každú zmluvnú stranu, jedno vyhotovenie bude zaslané na zverejnenie v Centrálnom registri zmlúv Úradu vlády Slovenskej republiky a jedno bude zverejnené v Centrálnom registri zmlúv Trhoviska.

5.5 Túto Zmluvu bude možné meniť a dopĺňať za podmienok stanovených príslušnými všeobecne záväznými právnymi predpismi len vo forme písomného a číslovaného dodatku podpísaného oboma zmluvnými stranami.

5.6 Táto Zmluva má nasledovné prílohy:
Príloha č.1 Obchodné podmienky elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 03.11.2022,
<https://portal.eks.sk/SpravaOpet/Opet/VerejnyDetail/>

V Bratislave, dňa 11.12.2023 08:48:01

Objednávateľ:

Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.

konajúci prostredníctvom osoby poverenej zastupovať Objednávateľa v rámci elektronického trhoviska

Dodávateľ:

Media Comp. s.r.o.

konajúci prostredníctvom osoby poverenej zastupovať Dodávateľa v rámci elektronického trhoviska