

Kupní smlouva

uzavřená ve smyslu ustanovení § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku (dále jen „Občanský zákoník“) níže uvedeného dne, měsíce a roku mezi smluvními stranami, kterými jsou:

Psychiatrická nemocnice Brno

se sídlem Húskova 2, 618 32 Brno

zastoupená MUDr. Markem Radimským, ředitelem

IČ: 0016105

DIČ: CZ00160105

(dále jen kupující)

a

SYSMEX CZ s.r.o.

se sídlem: Elgartova 683/4, 614 00 Brno - Husovice

zapsána v Obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl C, vložka 56576

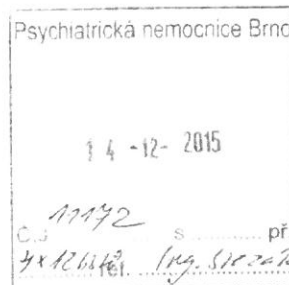
IČ: 27752356

DIČ: CZ27752356

jednající/ zastoupený: MUDr. Kristiánem Flekem, jednatelem

kontaktní osoba, e-mail, tel.: pan Miroslav Budín - budin.miroslav@sysmex.cz; +420 737 285 363

(dále jen prodávající)



I. Předmět smlouvy

1. Prodávající se zavazuje na základě této smlouvy předat kupujícímu věc - hematologický analyzátor **Sysmex XN-550** (dále jen přístroj), který je předmětem koupě za účelem jeho použití pro potřeby oddělení klinické biochemie a hematologie v Psychiatrické nemocnici Brno a umožnit kupujícímu nabýt vlastnické právo k přístroji a kupující se zavazuje, že věc převezme a zaplatí prodávajícímu kupní cenu za přístroj. Podrobná specifikace přístroje je v příloze č. 1, která je nedílnou součástí této smlouvy.
2. Součástí dodávky přístroje bude:
 - a) doklady potřebné k převzetí a užívání přístroje, případně i doklady, které se týkají přepravy a jsou nutné k převzetí přístroje a případně jiné doklady nezbytné k používání přístroje; všechny v českém jazyce. Další doklady jsou uvedeny v příloze č. 1 této smlouvy.
 - b) záložní zdroj UPS
 - c) připojení na LIS
2. Součástí dodávky přístroje je také poskytnutí souvisejících služeb spočívajících ve zprovoznění přístroje v místě dodání (jak je definováno dále) a zaškolení obsluhy (dále jen „související služby“).

Z

II. Práva a povinnosti smluvních stran

1. Přístroj bude dodán do místnosti stanovené kupujícím v jeho sídle uvedeném v záhlaví této smlouvy (dále také „místo dodání“), a to do 30-ti dnů ode dne podpisu smlouvy oběma smluvními stranami.
2. Prodávající dodá kupujícímu společně s přístrojem následující doklady v českém jazyce:
 - a) Manuál o používání přístroje a jeho údržbě v tištěné podobě a 1x na CD
 - b) Dodací list potvrzující převzetí přístroje nebo jeho části kupujícím
 - c) Protokoly potvrzující zprovoznění přístroje a poskytnutí souvisejících služeb (dále také „předávací protokol“)
 - d) Veškeré potřebné informace dle zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro
 - e) Další doklady uvedené v příloze č. 1 této smlouvy.
3. Prodávající se zavazuje ve lhůtě do 7 pracovních dnů po převzetí přístroje v místě dodání poskytnout kupujícímu bezplatně související služby v následujícím rozsahu:
 - a) Dodávka a umístění přístroje na místo dodání u kupujícího.
 - b) Kompletní instalace přístroje v místě dodání včetně připojení na potřebná média a zdroje energie, nastavení a ověření parametrů technického zařízení a uvedení přístroje do provozu.
 - c) Zaškolení obsluhy přístroje, a to v sídle kupujícího v rozsahu 2 pracovních dnů bez omezení počtu účastníků. (Cílem zaškolení je prokazatelné sdělení všech odborných znalostí pro bezpečné a odborné použití přístroje, včetně závěrečného ověření získaných znalostí a dovedností ve smyslu zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 262/2006 Sb., zákoníku práce. Školené osoby musí dosáhnout kvalifikace pro školení dalších pracovníků uživatele v dané věci.) Školení je možno podle potřeb kupujícího opakovat.
 - d) Dodávka „start kitu“ sestávajícího z diagnostických setů a spotřebního materiálu pro účely zprovoznění přístroje a zaškolení obsluhy.
4. Prodávající poskytuje kupujícímu záruku na vady přístroje v délce 48 měsíců ode dne podpisu předávacího protokolu oběma smluvními stranami. V rámci záruky se prodávající zavazuje provádět bezplatné opravy přístroje dle bodu 5. tohoto článku této smlouvy. Záruka se nevztahuje na vady vzniklé:
 - a) Neodborným zásahem provedeným jinou osobou než prodávajícím, resp. jím pověřeným zástupcem.
 - b) Neodbornou obsluhou
 - c) Vnějšími vlivy a vyšší mocí (kolísání napětí, nevhodné prostředí, požár, apod.)
 - d) Nedodržením technických podmínek a parametrů pro užívání přístroje.
 - e) Zanedbáním nebo nesprávným prováděním údržby.
 - f) Připojením komponentů nedodaných prodávajícím na základě této smlouvy.
5. Oprava přístroje v záruční době bude provedena prodávajícím či jím pověřeným zástupcem do 24 hodin od nahlášení vady kupujícím.
6. Po dobu záruky bude prodávající provádět bezplatně výrobcem přístroje předepsané periodické servisní prohlídky.
7. Prodávající zaručuje dodávky náhradních dílů, reagensů a spotřebního materiálu a servis přístroje po dobu záruky a nejméně 8 let po skončení záruky. Součástí kupní ceny nejsou reagensy a spotřební materiál vyjma „start kitu“. Součástí kupní ceny nejsou po skončení záruky dodávky náhradních dílů a servis přístroje. Ceník reagensů, spotřebního materiálu, náhradních dílů a servisu přístroje závazný 4 roky ode dne podpisu této smlouvy je přílohou č.

- 2 této smlouvy, která je její nedílnou součástí. Případný upgrade SW bude kupujícímu poskytován po celou dobu životnosti přístroje bezplatně.
8. Prodávající má do okamžiku zaplacení kupní ceny právo na kontrolu přístroje na místě jeho instalace, způsob jeho užívání a kontrolu jeho technického stavu. Při uplatnění tohoto práva se prodávající zavazuje informovat kupujícího o provedení této kontroly nejméně jeden pracovní den předem.
 9. Kupující se zavazuje poskytovat prodávajícímu veškerou potřebnou součinnost nutnou pro řádnou realizaci dodávky přístroje a poskytnutí souvisejících služeb. Kupující je povinen přístroj a v případě dodání přístroje po částech i jeho jednotlivé části převzít a podepsat dodací list.
 10. Nebezpečí škody na přístroji a vlastnické právo k přístroji přechází na kupujícího zaplacením kupní ceny.
 11. Prodávající bude kupujícímu průběžně dodávat reagenty a spotřební materiál pro provoz přístroje na základě jeho objednávek (doručených poštou, e-mailem, prostřednictvím elektronického objednávkového systému prodávajícího nebo telefonicky), a to za následujících dodacích podmínek:
 - a) V běžném režimu v rámci rozvozu 1x týdně vlastními chlazenými vozy nebo vozy distributora.
 - b) V případě potřeby do 24 hodin po objednání prostřednictvím smluvního dopravce.

III. Kupní cena a její splatnost

1. Kupující se zavazuje zaplatit za přístroj kupní cenu ve výši **454.000,- Kč bez DPH**, DPH 21%, tj. 95.340,- Kč, tj. celkem **549.340,- Kč včetně DPH**. Kupní cena je konečná a nejvýše přípustná, která zahrnuje veškeré náklady prodávajícího spojené s odevzdáním přístroje včetně souvisejících služeb, zejména dopravu přístroje na místo dodání, jeho instalaci a zprovoznění včetně nákladů na zaškolení obsluhy.
2. Kupní cena bude zaplacená na základě faktury vystavené prodávajícím po dodání přístroje a poskytnutí souvisejících služeb v místě dodání, která bude splatná ve lhůtě 30 dnů ode dne doručení faktury kupujícímu.
3. Pokud bude prodávající v prodlení s dodáním přístroje nebo s poskytnutím souvisejících služeb v místě dodání nebo dodaný přístroj nebude opraven ve lhůtě dle bodu 5. článku II. této smlouvy, je kupující oprávněn prodávajícímu účtovat smluvní pokutu ve výši 0,05% z ceny přístroje za každý den prodlení.
4. Pokud bude kupující v prodlení se splátkami kupní ceny, je prodávající oprávněn kupujícímu účtovat smluvní pokutu ve výši 0,05% z dlužné částky za každý den prodlení.

IV. Odstoupení od smlouvy

1. Prodávající má právo odstoupit od této smlouvy, jestliže kupující je i přes opakované písemné upozornění ze strany prodávajícího v prodlení s plněním svých závazků vyplývajících z této smlouvy.
2. Kupující je oprávněn od této smlouvy odstoupit v těchto případech:
 - prodávající je o více než 20 dnů v prodlení s dodávkou přístroje anebo
 - bude-li přístroj dodán s vadami bránícími jeho řádnému užívání, případně s vadami neodstranitelnými, které nebude možné opravit v souladu s body 4 a 5 článku II. této smlouvy nebo
 - dodaný přístroj neodpovídá specifikaci dle přílohy č. 1 této smlouvy.
3. Nesouhlasí-li jedna ze smluvních stran s důvodem odstoupení druhé strany nebo popírá-li jeho existenci, je povinna to oznámit nejpozději do deseti dnů po obdržení oznámení o odstoupení. Pokud tak neučiní, má se za to, že s důvodem odstoupení souhlasí.

V. Závěrečná ustanovení

1. Prodávající přebírá nebezpečí změny okolností ve smyslu § 1765 odst. 2 Občanského zákoníku.
 2. Uplatněním nároku na smluvní pokutu, a to i tehdy bude-li smluvní pokuta snížena rozhodnutím soudu, anebo uplatněním práva odstoupit od smlouvy není dotčeno oprávnění kupujícího požadovat náhradu škody způsobenou porušením povinnosti ze strany prodávajícího.
 3. Není-li v této smlouvě smluvními stranami dohodnuto jinak, řídí se práva a povinnosti smluvních stran, zejména práva a povinnosti touto smlouvou neupravené či výslovně nevyloučené, příslušnými ustanoveními Občanského zákoníku a dalšími právními předpisy účinnými ke dni uzavření této smlouvy. Smluvní strany se dohodly, že na práva a povinnosti založené touto smlouvou nebo v souvislosti s ní se nepoužije Úmluva OSN o smlouvách o mezinárodní koupi zboží ze dne 11. 4. 1980.
 4. Pokud se stane některé ustanovení smlouvy neplatné nebo neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v takovém případě zavazují nahradit dohodou ustanovení neplatné nebo neúčinné ustanovením platným a účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného nebo neúčinného.
 5. Případné rozpory se smluvní strany zavazují řešit dohodou. Teprve nebude-li dosažení dohody mezi nimi možné, bude věc řešena u věcně příslušného soudu dle zákona č. 99/1963 Sb., občanský soudní řád, ve znění pozdějších předpisů, a to u místně příslušného soudu, v jehož obvodu má sídlo kupující.
 6. Prodávající se zavazuje:
 - předložit kupujícímu seznam subdodavatelů v souladu s § 147a odst. 1 písm. c) zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, a to do 60 (slovy: šedesáti) dnů ode dne převzetí věci. V seznamu prodávající uvede subdodavatele, jímž za plnění subdodávky uhradil více než 10 (slovy: deset) % z kupní ceny. Má-li subdodavatel prodávajícího formu akciové společnosti, je prodávající povinen předložit v příloze k seznamu subdodavatelů také seznam vlastníků akcií takového subdodavatele vyhotovený ve lhůtě 90 (slovy: devadesáti) dnů přede dnem předložení seznamu subdodavatelů. V seznamu vlastníků akcií uvede prodávající vlastníky akcií subdodavatele, jejichž souhrnná hodnota přesahuje 10 % (slovy: deset procent) základního kapitálu;
 - strpět uveřejnění této smlouvy včetně případných dodatků kupujícím.
 7. Smlouva se vyhotovuje ve čtyřech výtiscích, z nichž každá ze smluvních stran obdrží dvě vyhotovení. Každý z výtisků má platnost originálu. Tato smlouva vstupuje v platnost dnem podpisu obou stran.
 8. Dodatky k této smlouvě lze činit pouze písemnou formou se souhlasem obou smluvních stran.
 9. Tato smlouva byla sepsána určitě a srozumitelně na základě pravdivých údajů a po vzájemné dohodě smluvních stran na základě jejich vážné a svobodné vůle, nikoliv v tísní a nikoliv za jednostranně nevýhodných podmínek, což potvrzují svými podpisy.
- Přílohy:
- Technické požadavky
 - Ceník reagentů, spotřebního materiálu, náhradních dílů a servisu přístroje je součástí této smlouvy

V Brně dne 18. 01. 2016
Psychiatrická nemocnice Brno
BRNO - Černovice, Hůskova 2
MUDr. Marek RADIMSKÝ
ředitel
MUDr. Marek Radimský
ředitel Psychiatrická nemocnice Brno

V Brně dne 2. 12. 2015
MUDr. Kristián Flek
jednatel společnosti SYSMEX CZ s.r.o.



Sysmex CZ s.r.o.
Elgartova 683/4 - 614 00 Brno-Husovice, CZ
Tel.: +420 548 216 355 - fax: +420 548 216 343
IČ: 27752356 - DIČ: CZ27752356

Příloha č. 1

Technické požadavky:

Plně automatický hematologický analyzátor splňující následující kritéria :

- výrobně nový přístroj,
- oboustranná komunikace analyzátoru s LIS,
- komplexní software pro interní a externí firemní QC včetně statistického vyhodnocování,
- splnění hygienického limitu ustáleného hluku (nesmí přesáhnout 50dB),
- možnost měření i u leukopenických vzorků.

Požadavky na parametry přístroje :

- minimální rychlost analýzy 60 vzorků za hodinu,
- automatický podavač vzorků ..,
- měřené parametry KO + DIFF,
- možnost měření i u leukopenických vzorků.
- možnost práce v uzavřeném i otevřeném modu,
- systém chybových hlášení,
- čtečka čárových kódů,
- vypracovaný kontrolní systém,
- splnění požadavků dle norem ISO 15179 – dohledatelnost úkonů operátora, identifikace a dohledatelnost šarží použitých reagensů,
- monitoring hladiny reagensů,
- komplexní software pro interní a externí firemní QC včetně statistického vyhodnocování,
- splnění hygienického limitu ustáleného hluku (nesmí přesáhnout 50dB),
- náhradní zdroj UPS,
- tiskárna,

Služby spojené s dodávkou

Instalace přístroje :

- dodávka a umístění přístroje na místo určení u uživatele,
- připojení přístroje na potřebná média a zdroje energií a nastavení a ověření parametrů technického zařízení,
- protokolární předání přístroje uživateli,
- součástí dokumentace musí být tištěné manuály + CD v českém jazyce.

Školení obsluhy :

Školením obsluhy se rozumí prokazatelné sdělení všech potřebných znalostí pro bezpečné a odborné použití předmětu veřejné zakázky, včetně závěrečného ověření získaných znalostí a dovedností.

Školení obsluhy musí též vyhovovat smyslu zákona č.268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 262/2006 Sb., zákoníku práce. Školené osoby musí dosáhnout kvalifikace pro školení dalších pracovníků uživatele v dané věci.

Servis přístroje :

- reakce na požadavek servisního zásahu je nejpozději do 24 hodin,
- možnost pro akutní nahlášení servisu s okamžitou odezvou (během pracovního dne),

Další podmínky a požadavky:

Doložení veškerých atestů, schvalovacích protokolů včetně prohlášení o shodě.

Z technické dokumentace musí být patrné následující informace :

- klasifikační třída přístroje,
- nároky na kalibraci, validaci, či jiná metrologická ověření a jejich četnost,
- stabilita kalibrací,
- stabilita reagensů na palubě,
- způsob sterilizace a desinfekce částí přicházejících do přímého kontaktu s obsluhou,
- nároky na četnost servisních prohlídek,
- nároky na nezbytnou pravidelnou obměnu součástí přístroje,
- připojení do stávajícího systému LIS (Laboratorní informační systém).

Prodávající dodává **hematologický analyzátor Sysmex XN-550** těchto specifikací (*prodávající uvede konkrétní specifikace přístroje, který dodává a splňuje výše uvedené minimální kritéria*):

„příloha č. 2 – Specifikace nabízeného přístroje“

a tyto doklady k výše uvedenému přístroji (*prodávající uvede konkrétní doklady, které dodává společně s přístrojem*):

- a) Předávací protokol k přístroji**
- b) Originál operačního manuálu (součást přístroje)**
- c) Český překlad operačního manuálu**
- d) Prohlášení o shodě**
- e) Bezpečnostní listy k používaným reagensům**
- f) CE Certifikát**
- g) Potvrzení o zaškolení obsluhy analyzátoru**
- h) Validační protokol**

Prodávající podpisem smlouvy potvrzuje, že dodávka přístroje bude vyhovovat všem výše uvedeným požadavkům kupujícího. Pokud by se v průběhu přípravy a realizace dodávky ukázalo, že ke splnění požadavků kupujícího jsou nezbytná další zařízení či práce, zavazuje se prodávající dodat tato zařízení a provést tyto práce jako součást své dodávky bez zvýšení kupní ceny (tj. zmíněné dodávky a práce nebudou mít charakter víceprací).

Požadavky na sestavu

Požadavek	Vyjádření	Poznámka
Plně automatický hematologický analyzátor	Ano	Volitelné profily KO/KO+DIFF
Výrobně nový přístroj	Ano	1.4.2015 uvedený na trh
Oboustraná komunikace s LIS	Ano	
Splnění požadavků dle norem ISO 15179	Ano	
Minimální rychlost 60 vzorků za hodinu	Ano	60/hod v profilu KO a KO+DIFF
Automatický podavač vzorků	Ano	
Měření parametry KO+DIFF	Ano	vč. IG nezralé formy Lkcs
Možnost měření leukopenických vzorků	Ano	speciální mód měření
Možnost práce v uzavřeném i otevřeném módu	Ano	
Systém chybových hlášení	Ano	
Čtečka čárových kódů	Ano	externí i interní
Vypracovaný kontrolní systém	Ano	včetně IQAS online
Monitoring hladiny reagensů	Ano	
Kompletní software pro interní a externí QC včetně statistického vyhodnocení	Ano	
Splnění hygienického limitu ustáleného hluku	Ano	
Náhradní zdroj UPS	Ano	
Tiskárna	Ano	
- Kontrola kvality:		
3 hladiny materiálu QC- XN Check pro všechny měřené parametry KO+NRBC,DIFF,RET	Ano	Certifikované dle ISO15189
Záznam v L-J grafech, funkce porovnávání různých šarží a hladin kontrolního materiálu	Ano	
Funkce sledování klouzavého průměru všech parametrů patientských vzorků - X-BarM	Ano	
Možnost bezplatné účasti v systému firemní externí kontroly IQAS online	Ano	
- Další podmínky		
Nároky na kalibraci, stabilita kalibrací		1x ročně součást BTK (validace)
Stabilita reagensů na palubě		Viz nabídka
Způsob sterilizace a desinfekce částí přicházejících do kontaktu s obsluhou		Není vyžadována, běžná údržba
Nároky na četnost pravidelných servisních prohlídek		standardně 1x za rok
možnost vzdáleného monitoringu systému – funkce systému, chybových hlášek	Ano	
softwarové propojení s LIS	Ano	na náklady dodavatele
Instalace přístroje	Ano	Kompletní instalace
Školení obsluhy	Ano	Dle zákona 268/2014 Sb

Příloha č. 2 – Specifikace nabízeného přístroje

Technická specifikace hematologického analyzátoru XN-550:

Patentovaná technologie fluorescenční průtokové cytometrie založená na označování nukleových kyselin v buňkách a umožňující tímto vysoce kvalitní vyhodnocení diferenciálního rozpočtu leukocytární populace s velmi citlivou detekcí mladých vývojových forem a aktivovaných buněk.

Principy měření:

- Fluorescenční průtoková cytometrie: DIF, IG, RET, IRF, PLT-O
- Průtoková cytometrie: WBC
- Hydrodynamická fokusace: PLT, RBC, HCT
- SLS metoda – optická metoda měření Hgb bez použití toxických činidel (bez kyanidu)

Reportované parametry:

WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT,

NEUT, LYMPH, MONO, EO, BASO, IG, RET, IRF, LFR, MFR, HFR, PLT-O, RET-He,
parametry diferenciálu v % i absolutních hodnotách

Nereportované parametry:

Micro RBC, Macro RBC, TNC, TCN-C, TNC-D, WBC-C, WBC-D, NE-SSC, NE-SFL, NE-FSC, NRBC a HFLC v % i absolutních hodnotách, Hypo-He, Hyper-He, FRC, RPI, Delta-He, RBC-He, RBC-O, HGB-O, MCHC-O, Delta-HGB

Nové hematologické parametry:

IG v % i absolutních hodnotách – monitoring mladých vývojových forem leukocytů – význam u sepsí

IRF - v % i absolutních hodnotách – monitoring mladých forem retikulocytů – monitoring erytropoézy

Koncentrace hemoglobinu v retikulocytech – RET-He monitoring kvality erytropoézy

Profily měření:

KO, KO+DIFF, KO+DIFF+RET, KO+RET (úspora reagensí)

NRBC jsou detekovány v DIF kanálu a v případě přítomnosti indikovány flagovým hlášením, # a % počty NRBC jsou nereportované parametry.

- Nadstandardní funkce k urychlení validace a výstupu výsledku (zkrácení TAT)
- Automatizované SOP – blokování výsledků pro validaci u vzorků s hlášením suspektních patologií a přítomnosti abnormálních buněk podle pravidel stanovených laboratorii.
- Funkce „Delta check“ – automatická kontrola srovnáváním aktuálního s předešlým výsledkem u téhož pacienta – kumulativní data
- Vysoká standardizace pracovních procesů

Aspirovaný objem:

- 25 µl (manuální/uzavřený mód)

Rychlost analýzy v automatickém režimu:

- 60 vzorků/hod, možnost vložení 20 vzorků do automatického podavače (uzavřený odběrový systém, různé typy zkumavek – Sarstedt, Vacuette atd.)
- možnost měření vzorků v mikrozkuvkách
- možnost měření předředěné krve při kapilárním odběru (automatické dávkování diluentu z analyzátoru)
- možnost vložení statimového vzorku

Čtení čárových kódů

- integrovaná čtečka čárových kódů ze vzorků (automaticky otáčí zkumavkami)
- ruční čtečka čárových kódů (pro načítání otevřených a statim vzorků a reagensí)

Údržba

- denní údržba 2 minuty (Shutdown) probíhá automatizovaně s použitím reagensí v analyzátoru
- týdenní údržba 15 minut používá alkalický detergent Cell**Databáze:**
- Databáze vzorků: 100 000 výsledků
- Databáze pacientů: 10 000 záznamů
- Kalibrace: 20 záznamů
- Soubory kontrol kvality: 99 souborů (až 300 bodů v souboru)
- Historie výměny reagensí: 5 000 záznamů
- Historie údržby: 5 000 záznamů
- Možnost elektronického zálohování primárních dat

Kontrola kvality:

- 3 hladiny materiálu interní kontroly kvality

- Zahrnují referenční hodnoty pro **všechny** reportované parametry
- Možnost bezplatné účasti v systému firemní externí kontroly IQAS online
- Pouze jedna náběrová cesta pro manuální i automatický mód – **úspora při měření QC**
- Analýza XbarM pro klouzavý průměr parametrů analýzy

Rozhraní:

- RS-232C
- 2x RJ45
- 4x USB
- SUIT – obousměrná komunikace se všemi běžnými systémy LIS v ČR
- Připojení na LIS je součástí dodávky

Ceny reagensií a velikost balení:

Název reagensie	Cena za balení bez DPH	Velikost balení	Min. stabilita po otevření
Cellpack DCL	1900,-	10 l	60 dní
Sulfolyser	4300,-	3x500 ml	60 dní
Lysercell WDF	2000,-	2 l	90 dní
Fluorecell WDF	8800,-	2x22 ml	90 dní
Cellclean	1500,-	50 ml	12 měsíců
QC 1 (8 lahviček) - N	10000,-	1 lahvička 3 ml	14 dní
QC 2 (8 lahviček) - H	10000,-	1 lahvička 3 ml	14 dní
QC 3 (8 lahviček) - L	10000,-	1 lahvička 3 ml	14 dní

Záruka a záruční podmínky

Záruční doba na hematologický analyzátor XN-550 s příslušenstvím je 4 roky (48 měsíců) od data předání přístroje. Záruka se nevztahuje na stěhování přístroje, živelné pohromy, úmyslná poškození a poškození třetí stranou.

Ceny pozáručního servisu

Doprava technika na místo servisního zásahu podle vzdálenosti od servisního střediska:

Pásmo	Vzdálenost servisního střediska	Cena za dopravu
Pásmo I	do 50 km	984,- Kč
Pásmo II	nad 50 km	2.484,- Kč

Servisní středisko: Praha, Brno

Cena práce servisního technika na místě v laboratoři :

950,- Kč/1 hod. v pracovních dnech

1.900,- Kč/1 hod. ve dnech pracovního volna a o svátcích

Uvedené ceny jsou bez DPH odpovídající platným právním předpisům.