

**Zmluva o predaji lekárskeho prístroja****Contract on Sale of Medical Device**(ďalej len „*Zmluva*“)(hereinafter referred to as the „*Contract*“)

uzavretá podľa § 409 a nasl. zákona č. 513/1991 Zb.
Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov
medzi zmluvnými stranami:

concluded pursuant to Section 409 and subsequent
provisions of the Act 513/1991 Coll. the Commercial
Code as later amended, by and between the following
parties:

Roche Slovensko, s.r.o.

Sídlo: Pribinova 7828/19, Bratislava - mestská časť Staré
Mesto 811 09
IČO: 35 887 117
DIČ: 2021832087
IČ DPH: SK2021832087

Právna forma: spoločnosť s ručením obmedzeným
Zapisaná v obchodnom registri Okresného súdu
Bratislava I, oddiel Sro, vložka č. 31845/B

Bankové spojenie:

Roche Slovensko, s.r.o.

Registered Office: Pribinova 7828/19, Bratislava -
mestská časť Staré Mesto 811 09
Company ID: 35 887 117
Tax ID: 2021832087
VAT ID: SK2021832087

Legal form: limited liability company
Registered in the Commercial Register held with the
District Court of Bratislava I, Section Sro, File No.
31845/B

Bank information:

V mene ktorej konajú: Darren Alexander Wilson,
konateľ a Ing. Zuzana Čumová, prokuristka

Represented by: Darren Alexander Wilson, General
Manager and Ing. Zuzana Čumová, Proxy holder

(ďalej len „*predávajúci*“)(hereinafter referred to as the „*Seller*“)

a

and

Fakultná nemocnica s poliklinikou Žilina

Sídlo: ul. Vojtecha Spanyola 43, 012 07 Žilina

IČO: 17335825

DIČ: 2020699923

IČ DPH: SK2020699923

Právna forma: štátnej príspevkovej organizácii

Zriadená Zriadičovacou listinou Ministerstva
zdravotníctva SR zo dňa 9.12.1991 číslo: 3724/1991-
A/XIV-1 v znení Rozhodnutia o zmene zriadičovacej
listiny zo dňa 18.9.2009

Fakultná nemocnica s poliklinikou Žilina

Registered seat: ul. Vojtecha Spanyola 43, 012 07 Žilina

Company ID: 17335825

Tax ID: 2020699923

VAT ID: SK2020699923

Legal form: state contributory organization

established by the Deed of Foundation of the Ministry
of Health of the Slovak Republic dated 9.12.1991
number: 3724/1991-A / XIV-1 as amended by the
Decision on the amendment of the Deed of the
Foundation dated 18.9.2009

Zastúpená: Ing. Igor Stalmašek, MBA, generálny
riaditeľ;

Ing. Peter Braška, MBA, ekonomický riaditeľ

Represented by: Ing. Igor Stalmašek, MBA, Managing
Director;

Ing. Peter Braška, MBA, Financial Director

Roche Slovensko, s.r.o.**Diagnostics Division**Pribinova 7828/19, Bratislava -
mestská časť Staré Mesto 811 09**Ing. Zuzana Čumová**

Head of License to Operate

Central Tenders Management

zuzana.cumova@roche.com

slovakia.contract@roche.com

http://www.roche.sk

MUDr. Igor Bízik, MBA, medicínsky riaditeľ (ďalej len „ <i>kupujúci</i> “)	MUDr. Igor Bízik, MBA, Medical Director (hereinafter referred to as the „ <i>Buyer</i> “)
(ďalej spolu ako „ <i>zmluvné strany</i> “ alebo jednotlivo ako „ <i>zmluvná strana</i> “)	(hereinafter jointly referred to as the „ <i>Parties</i> “ or individually as the „ <i>Party</i> “)
I. Predmet a účel Zmluvy	I. Subject-Matter and Purpose of the Contract
1.1 Predávajúci je výlučným vlastníkom lekárskeho prístroja cobas Liat, SN: 21910 slúžiaceho na molekulárnu diagnostiku, ktorého presný technický popis a zoznam vybavenia sú uvedené v Prílohe č. 1 (Typový list lekárskeho prístroja), ktorá tvorí nedeliteľnú súčasť tejto Zmluvy (ďalej len „ <i>lekársky prístroj</i> “). Predávajúci týmto vyhlasuje, že lekársky prístroj bude pred nadobudnutím účinnosti tejto Zmluvy v jeho výlučnom vlastníctve a nebude zaľažený žiadnymi právami tretích osôb a že predávajúci bude oprávnený s lekárskym prístrojom nakladať spôsobom a za účelom podla tejto Zmluvy.	1.1 The Seller is the exclusive owner of the medical device cobas Liat, SN: 21910 determined for molecular diagnostics, which technical specification and a list of accessories are set in Annex 1 (Technical Protocol) forming an inseparable part of this Contract (hereinafter referred to as „ <i>medical device</i> “). The Seller hereby declares that before this Contract enters into force, he shall be the exclusive owner of the medical device, that the medical device will not be encumbered by any third party rights and that he would be entitled to dispose of the medical device a manner and for the purposes hereunder.
1.2 Predávajúci sa zaväzuje dodať kupujúcemu lekársky prístroj, ktorý je nový a nebol dosiaľ používaný.	1.2 The Seller undertakes to deliver to the Buyer the medical device that is new and has not been previously used.
1.3 Predávajúci sa touto Zmluvou zaväzuje dodať kupujúcemu, lekársky prístroj a previesť na kupujúceho vlastnícke právo k lekárskemu prístroju a kupujúci sa zaväzuje lekársky prístroj prevziať, prijať do svojho vlastníctva a zaplatiť zaň predávajúcemu kúpnu cenu, a to všetko podľa podmienok dohodnutých v tejto Zmluve.	1.3 The Seller undertakes to deliver the medical device under this Contract to the Buyer and to transfer to the Buyer the ownership title to the medical device and the Buyer agrees to take over the medical device, accept it and to pay the purchase price according to the terms agreed in this Contract.
1.4 Kupujúci vyhlasuje, že je poskytovateľom zdravotnej starostlivosti v súlade so všetkými aplikovateľnými právnymi predpismi a je oprávnený nadobudnúť lekársky prístroj od predávajúceho spôsobom upraveným v tejto Zmluve a ďalej s ním nakladať. Kupujúci zodpovedá predávajúcemu za nepravdivosť tohto vyhlásenia a je povinný nahradíť predávajúcemu škodu, ktorá mu nepravdivosťou tohto vyhlásenia vznikla, pričom škodou sa rozumejú aj akékoľvek pokuty alebo iné majetkové sankcie uložené orgánmi verejnej správy predávajúcemu z dôvodu alebo v súvislosti s nepravdivosťou tohto vyhlásenia kupujúceho.	1.4 The Buyer declares that he is a healthcare provider in compliance with all applicable laws and is entitled to acquire medical device from the Seller in a manner as provided in this Contract. Shall this statement be untrue; the Buyer shall be liable to the Seller and agrees to pay the Seller damages in a case of the falsity of this statement. For this purpose, the damage shall also mean any penalties or other monetary sanctions imposed by the public authority to the Seller due to or in connection with the falsity of this statement of the Buyer.

II. Kúpna cena a jej platba	II. Purchase Price and its Payment
2.1 Predávajúci a kupujúci sa týmto dohodli na kúpnej cene za lekársky prístroj vo výške 8 988 Eur (slovom: osematisicdeväťstoosemdesiatosem eur) bez DPH. Ku kúpnej cene bude pripočítaná DPH v zákonom stanovenej výške.	2.1 The purchase price for the medical device was agreed by the Parties in the amount EUR 8 988 (in words: eight thousand nine hundred eighty-eight Euro), VAT excluded. VAT in statutory rate shall be added to the purchase price.
2.2 Kúpna cena je splatná na základe faktúry predávajúceho do 30 dní odo dňa doručenia faktúry. Predávajúci je oprávnený vystaviť faktúru najskôr v deň, kedy kupujúci prevezme lekársky prístroj do svojej dispozície, najneskôr však do piateho pracovného dňa mesiaca, nasledujúceho po mesiaci, v ktorom bol lekársky prístroj dodaný.	2.2 The purchase price for the medical device shall be payable within 30 days from the date of delivery of the invoice. The Seller is entitled to issue an invoice on the day when the Buyer takes over the medical device, however, not later than on the fifth working day of the month following the month in which the medical device was delivered.
2.3 Kupujúci zaplatí kúpnu cenu bankovým prevodom na účet predávajúceho uvedený na faktúre, pokiaľ sa zmluvné strany nedohodnú inak.	2.3 The Buyer shall pay the purchase price via bank transfer to the account of the Seller specified in the invoice, unless the Parties agree otherwise.
2.4 Záväzok kupujúceho zaplatiť kúpnu cenu za lekársky prístroj sa považuje za splnený okamihom pripísania peňažných prostriedkov zodpovedajúcich splatnej kúpnej cene na účet predávajúceho.	2.4 The obligation of the Buyer to pay purchase price for the supplied Reagents shall be deemed fulfilled as soon as the amount corresponding to the purchase price is credited to the account of the Seller.
2.5 V prípade omeškania kupujúceho s platením kúpnej ceny je predávajúci oprávnený uplatniť si u kupujúceho úrok z omeškania vo výške 0,03% z dlžnej sumy za každý aj začatý deň omeškania. Právo predávajúceho na náhradu škody tým nie je dotknuté.	2.5 Should the Buyer be in default with the payment of purchase price, the Seller shall be entitled to apply late interest of 0.03% of the outstanding amount for each commenced day of default with the payment of purchase price. The right of the Seller to damages shall not be affected hereby.
2.6 Neuhradenie kúpnej ceny riadne a včas sa považuje za podstatné porušenie tejto Zmluvy.	2.6 Failure to pay the purchase price duly and on time is considered a substantial breach of this Contract.
2.7 Zmluvné strany sa dohodli, že pohľadávku, ktorá vznikne z tohto zmluvného vzťahu predávajúcemu ako veriteľovi, predávajúci nepostúpi tretej osobe bez predchádzajúceho písomného súhlasu kupujúceho ako dlužníka. Písomný súhlas za kupujúceho je oprávnený vydať len jeho štatutárny orgán. Postúpenie pohľadávky predávajúcim bez predchádzajúceho písomného súhlasu kupujúceho je neplatné s odkazom na § 525 ods. 2 zák. č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník, v znení neskorších predpisov. Súhlas kupujúceho je zároveň platný	2.7 Parties have agreed that the claim arising from this contractual relationship to the Seller as a Creditor will not be transferred by the Seller to a third party without the prior written consent of the Buyer as a Debtor. Only the statutory body is entitled to issue written consent on behalf of the Buyer. The assignment of a receivable by the Seller without the prior written consent of the Buyer is invalid with reference to § 525 para. 2 Act. no. 40/1964 Coll. Civil Code, as amended. The Buyer's consent is valid only on condition that the prior written consent of the Ministry of

len za podmienky, že bol na takýto úkon udelený predchádzajúci písomný súhlas MZ SR.		Health of the Slovak Republic has been granted for such an act.
III. Miesto a čas dodania, preberací protokol		III. The place and term of handover, handover protocol
3.1	Predávajúci je povinný dodať lekársky prístroj na adresu pracoviska kupujúceho, pokiaľ kupujúci neoznámi predávajúcemu v lehote najmenej 3 dni pred dňom dodania iné miesto dodania lekárskeho prístroja.	3.1 The Seller undertakes to deliver medical device to the Buyer at the workplace of the Buyer, unless the Buyer specifies another place of delivery at least 3 day before the agreed day of delivery.
3.2	Náklady na dodanie lekárskeho prístroja znáša výlučne predávajúci.	3.2 The Seller shall bear all cost associated with handover of the medical device.
3.3	Predávajúci a kupujúci sa dohodli, že predávajúci je povinný lekársky prístroj podľa tejto Zmluvy dodať najneskôr do 30 dní odo dňa podpisania tejto zmluvy. Presný dátum a čas dodania oznámi predávajúci kupujúcemu najmenej 3 dni vopred a to Oddeleniu zdravotnickej techniky alebo poverenému zamestnancovi. V prípade, ak kupujúci odmietne riadne dodaný lekársky prístroj prevziať, má sa za to, že lekársky prístroj bol odovzdaný kupujúcemu na tretí deň po oznámení predávajúceho podľa predchádzajúcej vety.	3.3 The Parties agreed that the Seller shall be obliged to deliver the medical device to the Buyer no later than within 30 days following the day of execution hereof. The exact date and time of the delivery shall be notified by the Seller to Department of medical technics or to the entitled employee of the Buyer at least three days in advance. Shall the Buyer refuse to accept the medical device; it shall be deemed that the medical device was handed over on 3rd day after the notification of the Seller according to the previous sentence.
3.4	Osoba oprávnená konáť vo veciach zmluvných a technických: vedúci oddelenia technický činnosti: Mgr. Dorčík Eduard, Kontaktné údaje: 041/511 06 60, +421911 670 340, dorčík@fnspza.sk	3.4 Person authorized to act in contractual and technical matters: head of the technical activities department: Mgr. Dorčík Eduard, Contact details: 041/511 06 60, +421911 670 340, dorčík@fnspza.sk
3.5	Momentom prevzatia lekárskeho prístroja kupujúcim v mieste jeho dodania na základe preberacieho protokolu podľa tejto Zmluvy prechádza nebezpečenstvo škody na lekárskom prístroji a vlastnícke právo k lekárskemu prístroju na kupujúceho.	3.5 At the moment of handover of the medical device by the Buyer on the place of its delivery subject to the handover protocol, the risk of damage to medical device and ownership title to it shall pass onto the Buyer.
3.6	O odovzdani a prevzatí lekárskeho prístroja spíšu predávajúci a kupujúci alebo jeho poverení zamestnanci Oddelenia zdravotnickej techniky v mieste dodania preberací protokol, ktorý obsahuje najmä, nie však výlučne: výrobné číslo lekárskeho prístroja, dátum odovzdania a prevzatia lekárskeho prístroja, záznam z prvej vonkajšej obhliadky lekárskeho prístroja, súpis zjavných vád na lekárskom prístroji zistiteľných pri vonkajšej obhliadke, dohodnutý dátum	3.6 The handover and takeover of medical device shall be confirmed by the Parties by signing a handover protocol by their authorized representatives or entitled employees from Department of medical technics, which shall include in particular, but not limited to: the serial number of medical device, the date of taking over the medical device, record from the first external inspection of medical device, inventory of evident defects on a medical device found out during the

	inštalácie lekárskeho prístroja a podpisy predávajúceho a kupujúceho alebo ich poverených zástupcov.	external visual inspection, the agreed installation date of medical device and signatures of the Seller and the Buyer, or their authorized representatives.
3.7	Spolu s lekárskym prístrojom je predávajúci povinný odovzdať kupujúcemu všetky doklady, ktoré sa naň vzťahujú, najmä, nie však výlučne, návod na obsluhu lekárskeho prístroja v slovenskom jazyku, certifikáty zhody, certifikáty pôvodu a iné relevantné dokumenty potrebné na užívanie lekárskeho prístroja a na výkon vlastníckeho práva.	3.7 Together with the medical device, the Seller is obliged to deliver to the Buyer all relevant documents, including, but not limited to the operation manual in the Slovak language, conformity certificates, certificates of origin and other relevant documents required for the use of medical device and for the exercise of ownership right.
IV.		
Inštalácia lekárskeho prístroja a zaštolenie poverených osôb kupujúceho		
IV.		
Installation of medical device and the training of persons in charge of the Buyer		
4.1	Predávajúci sa zaväzuje inštalovať, resp. zabezpečiť inštaláciu lekárskeho prístroja v mieste sídla kupujúceho alebo na inom mieste určenom kupujúcim na svoje náklady do 30 dní odo dňa dodania lekárskeho prístroja; týmto nie je dotknutá možnosť súčasného dodania a inštalacie lekárskeho prístroja v ten istý deň.	4.1 The Seller undertakes at its expense to install or ensure the installation of medical device at the seat of the Buyer or at other place designated by the Buyer within 30 days after delivery of medical device; the possibility of simultaneous delivery and installation of medical device in the same day shall not be affected therein.
4.2	Kupujúci sa zaväzuje poskytnúť predávajúcemu potrebnú súčinnosť pri inštalácii lekárskeho prístroja, najmä poskytnúť predávajúcemu údaje o určenom mieste inštalácie, určiť pracovníkov zodpovedných za obsluhu lekárskeho prístroja a lekársky prístroj prevziať do laboratórnej prevádzky.	4.2 The Buyer undertakes to provide the Seller with necessary cooperation when installing medical device, especially to provide information regarding the installation, such as responsible staff for operating the medical device and to take over the medical device take into laboratory operations.
4.3	Kupujúci sa tiež zaväzuje, že si najneskôr ku dňu inštalácie lekárskeho prístroja na vlastné náklady obstará záložný zdroj, ktorý zabezpečí ochranu lekárskeho prístroja proti výpadkom prívodu elektrickej energie. Kupujúci je povinný zabezpečiť, že bude lekársky prístroj napojený na záložný zdroj počas celej doby užívania lekárskeho prístroja.	4.3 The Buyer also undertakes to procure a backup power supply, which will ensure the protection of the medical device against power outages at his own expense, no later than to the day of installation of the medical device. The Buyer is obliged to ensure that the medical device is connected to the backup power supply during the entire period of use of the medical device.
4.4	O inštalácii lekárskeho prístroja spíšu zmluvné strany Inštalačný protokol.	4.4 The installation of medical device shall be confirmed by the Parties by signing the protocol of installation.
4.5	Predávajúci sa zároveň zaväzuje zaškoliť pracovníkov kupujúceho, ktorí budú pracovať s lekárskym prístrojom. O zaškolení konkrétnych pracovníkov kupujúceho bude spisaný školiaci	4.5 The Seller also undertakes to train the staff of the Buyer, who will work with medical device. The training protocol on training of particular employees of the Buyer with the named list of

<p>protokol s menným zoznamom zaškolených zamestnancov kupujúceho, ktorý protokol o zaškolení podpíšu.</p> <p>V. Zodpovednosť za vady</p> <p>5.1 Predávajúci je povinný dodať lekársky prístroj špecifikovaný v Prílohe č. 1 tejto Zmluvy, ktorý je spôsobilý na užívanie na dohodnutý a určený účel, ktorým je molekulárna diagnostika.</p> <p>5.2 Lekársky prístroj musí byť dodaný zabalený takým spôsobom, ktorý dostatočne zabezpečí jeho ochranu a uchovanie počas jeho prepravy.</p> <p>5.3 Kupujúci je povinný prezrieť si lekársky prístroj za účelom zistenia zjavných vád ihneď pri jeho prevzatí, pričom prípadné zjavné vady uvedú zmluvné strany v preberacom protokole uvedenom v bode 3.5 tejto Zmluvy. Ak v preberacom protokole nebudú uvedené žiadne zjavné vady lekárskeho prístroja, má sa za to, že predávajúci dal lekársky prístroj bez takýchto zjavných vád.</p> <p>5.4 Prehliadku lekárskeho prístroja z hľadiska jeho funkčnosti a spôsobilosti na užívanie na účel podľa bodu 5.1 tohto článku Zmluvy je kupujúci povinný vykonať čo najskôr po ukončení inštalácie lekárskeho prístroja podľa článku IV. tejto Zmluvy; v prípade nesplnenia tejto povinnosti kupujúceho si môže kupujúci uplatniť nároky z vád zistiteľných pri tejto prehliadke len keď preukáže, že tieto vady mal lekársky prístroj v čase jeho prevzatia kupujúcim.</p> <p>5.5 Kupujúci je povinný oznámiť vady lekárskeho prístroja, za ktoré predávajúci zodpovedá, do 3 pracovných dní po tom, ako ich kupujúci zistil alebo mal zistiť pri vynaložení odbornej starostlivosti pri prehliadke podľa bodu 5.4 tohto článku Zmluvy alebo neskôr pri vynaložení odbornej starostlivosti, najneskôr však do troch mesiacov odo dňa inštalácie lekárskeho prístroja. Predávajúci nezodpovedá za vady oznámené po uplynutí týchto lehot. Uvedené sa netýka oznamenia zjavných vád lekárskeho prístroja, ktoré je kupujúci povinný uviesť v preberacom protokole.</p>	<p>trained employees shall be drawn up by the Parties.</p> <p>V. Liability for Defects</p> <p>5.1 The Seller is obliged to deliver a medical device specified in Annex no. 1 of the Contract, which is fit for the agreed use and intended purpose, which is a molecular diagnostics.</p> <p>5.2 The medical device shall be packaged in a manner sufficient to ensure its protection and preservation during its transportation.</p> <p>5.3 The Buyer shall inspect the medical device immediately after takeover. All evident defect shall be stated in a handover protocol referred to in sec. 3.5 of the Contract. In case any evident defects on medical device are stated in handover protocol, it shall be understood that the Seller has delivered medical device without such evident defects.</p> <p>5.4 The inspection of the medical device in terms of functionality and capability for use for the purpose under sec. 5.1 of this Article shall be carried out by the Seller as soon as possible after the installation of the medical device under Article IV. of this Contract; shall the Buyer fail to comply with this obligation, he can claim the defects observable at this inspection only when it can be proved that the medical device had the defects at the time of its takeover by the Buyer.</p> <p>5.5 The Buyer is obliged to notify defects on medical device, for which the Seller shall be liable, within 3 working days after the defects were discovered or ought to be discovered with due professional care during the inspection in accordance with sec. 5.4 of this Article and no later than three months after installation of medical device. Seller is not liable for defects notified after these time limits. This section does not apply to evident defects of medical device, which shall be stated by the Buyer in the takeover protocol.</p>
--	--

<p>5.6 Predávajúci týmto poskytuje na lekársky prístroj záruku po dobu 24 mesiacov. Záručná doba začína plynúť momentom inštalácie lekárskeho prístroja, ktorá bude potvrdená podpisom Inštalačného protokolu predávajúcim a kupujúcim. Záručná doba neplynie po dobu, po ktorú kupujúci nemohol lekársky prístroj užívať pre vady, za ktoré zodpovedá predávajúci.</p> <p>5.7 Zárukou preberá predávajúci záväzok, že lekársky prístroj bude po dojednanú dobu spôsobilý na použitie na účel podľa bodu 5.1 tohto článku Zmluvy a zachová si vlastnosti uvedené v Prílohe č. 1 k tejto Zmluve. Predávajúci sa zároveň zaväzuje vykonávať počas záručnej doby bezplatný záručný servis lekárskeho prístroja.</p> <p>5.8 Záruka a záručný servis podľa tohto článku Zmluvy sa nevztahujú na:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) vady spôsobené <i>vis maior</i>, ktoré predávajúci nespôsobil a za ktoré nezodpovedá. Okolnostami vis maior sa pre účely tejto Zmluvy rozumejú okolnosti uvedené v § 374 Obchodného zákonníka a náhodne vzniknuté vady (napr. elektrický skrat, poškodenie vodou a pod.); b) vady, o ktorých kupujúci v čase prevzatia lekárskeho prístroja vedel alebo s prihladnutím na okolnosti musel vedieť; c) vady spôsobené neoprávneným zásahom a/alebo násilným poškodením lekárskeho prístroja; d) vady spôsobené umiestnením lekárskeho prístroja do závadného prostredia; e) vady spôsobené pripojením lekárskeho prístroja na nesprávny zdroj napäcia; f) vady spôsobené nedodržaním návodu na obsluhu a/alebo pokynov a/alebo odporúčaní výrobcu lekárskeho prístroja a/alebo predávajúceho, vrátane pokynov na používanie určených alebo odporúčaných reagencií a iného spotrebného materiálu; g) vady spôsobené technickými zmenami na lekárskom prístroji a/alebo vykonaním opravy alebo iného zásahu počas záručnej doby kupujúcim alebo treťou osobou bez súhlasu predávajúceho; h) vady spôsobené na lekárskom prístroji po jeho odovzdaní kupujúcemu akýmkolvek spôsobom inou osobou než predávajúcim; 	<p>5.6 The Seller hereby grants a warranty for the medical device for 24 months. The warranty period begins at the moment of installation of medical device, which will be confirmed by signing the protocol on installation by the Parties. The warranty period shall be suspended for the period during which the Buyer cannot use the medical device as a result of defects for which the Seller is liable.</p> <p>5.7 By the guarantee the Seller undertakes that the medical device during the agreed time shall be fit for use for the purpose of sec. 5.1 of this Article and retains the properties listed in Annex no. 1 to this Contract. The Seller also undertakes to perform during the warranty period warranty service of medical device free of charge.</p> <p>5.8 Warranty and warranty service under this Article of the Contract shall not apply to:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) defects caused by force majeure, not caused by the Seller. Circumstances of force majeure for the purposes hereof means circumstances specified in § 374 of the Commercial Code and accidental defects (eg. electrical circuit, water damage, etc.); b) defects of the medical device of which the Buyer was aware of or ought to be aware of at the time of handover of medical device; c) defects caused by tampering and / or violent injury to medical devices; d) defects caused by placing a medical device to a detriment environment; e) defects caused to medical device by connecting to the wrong voltage source; f) defects caused by failure to observe the operation manual and / or instructions and / or recommendations of the manufacturer of medical devices and / or Seller, including instructions for the use intended or recommended reagents and other supplies; g) defects caused by technical changes to the medical device, and / or any repair or other action during the warranty period done by the Buyer or a third party without the consent of the Seller; defects caused to the medical device after its delivery to the Buyer in any way by any person other than the Seller; defects caused to the medical device as
--	---

	i) vady spôsobené na lekárskom prístroji v dôsledku výpadku prívodu elektrickej energie, ak kupujúci porušil svoju povinnosť obstarávať záložný zdroj podľa bodu 4.3 Zmluvy.	the consequence of the power outage, if the Buyer breached its obligation to procure the backup power supply under Section 4.3 of this Contract.
5.9	Záruka sa zároveň nevzťahuje na časti lekárskeho prístroja a spotrebny materiál uvedený v Prílohe č. 1 tejto Zmluvy.	5.9 The warranty shall also not apply to parts of medical device and supplies as stated in an Annex no. 1 hereof.
5.10	V prípade kupujúcim tvrdených vád na lekárskom prístroji, ktoré sa na lekárskom prístroji mali nachádzať od počiatku, je kupujúci povinný preukázať, že tieto vady mal lekársky prístroj už v čase prechodu nebezpečenstva škody na lekárskom prístroji na kupujúceho. V prípade kupujúcim tvrdených vád, ktoré sa na lekárskom prístroji vyskytli po prechode nebezpečenstva škody na kupujúceho, je kupujúci povinný preukázať, že bol dodržaný návod na obsluhu lekárskeho prístroja zo strany kupujúceho alebo akejkolvek tretej osoby, ktorá nakladala s lekárskym prístrojom a že s lekárskym prístrojom bolo nakladané spôsobom, ktorý nevylučuje záruku (bod 5.8 tohto článku Zmluvy).	5.10 In case of alleged defects on medical device from the beginning, the Buyer must prove that the medical device had these defects at the time of transfer of the risk of damage to medical device to the Buyer. In case of alleged defects on the medical device occurred after the transfer of the risk of damage to the Buyer, the Buyer must prove the Buyer or any other third person observed the operation manual and that the medical device has been handled with in a way that does not exclude guarantee (sec. 5.8 of this Article).
5.11	Kupujúci je povinný oznámiť vadu lekárskeho prístroja, za ktorú zodpovedá predávajúci na tel. č.: 0800 500 634 alebo prostredníctvom DiaLog portálu spoločnosti Roche na www.dialogportal.roche.com .	5.11 The Buyer is obliged to notify on the defect of the medical device, for which the Seller is liable by phone on: 0800 500 634 or by Roche DiaLog portal on www.dialogportal.roche.com .
5.12	Predávajúci sa zaväzuje do 48 hodín od oznámenia vady lekárskeho prístroja poskytnúť kupujúcemu na dočasné užívanie počas doby odstraňovania vady lekárskeho prístroja náhradný lekársky prístroj rovnakého typu (s iným SN), pričom kupujúci berie na vedomie, že môže ísť aj o použitý prístroj. Predávajúci po dohode s kupujúcim zabezpečí podľa potreby inštaláciu a konfiguráciu náhradného lekárskeho prístroja u kupujúceho tak, aby zodpovedal úrovni ktorú mal lekársky prístroj v čase poruchy. Po odstránení poruchy sa predávajúci zaväzuje zabezpečiť odinštalovanie a dekontamináciu náhradného lekárskeho prístroja a opäťovnú inštaláciu a konfiguráciu lekárskeho prístroja v súlade s potrebami kupujúceho.	5.12 The Seller undertakes to provide the Buyer, within 48 hours from notification of the defect of medical device, with the substitute medical device (with different SN) for temporary use during the term of removing the defects of the medical device. The Buyer acknowledges that substitute medical device may also be a used device. Upon agreement with the Buyer, the Seller arranges the installation and configuration of substitute medical device at the place of Buyer, so that it corresponds to the level of the medical device at the time of the defect. After removing the defect, the Seller undertakes to arrange uninstallation and decontamination of substitute medical device and reinstallation and configuration of the medical device in accordance with needs of the Buyer.

5.13	Predávajúci je povinný odstrániť vadu lekárskeho prístroja, za ktorú zodpovedá, v primeranej lehote, s odbornou starostlivosťou a spôsobom podľa vlastného uváženia. Predávajúci sa zaväzuje, že zvolí taký spôsob odstránenia vady, za ktorú zodpovedá, ktorý je najefektívnejší a najviac zodpovedá potrebám kupujúceho.	5.13	The Seller is obliged to remove the defect on medical devices, for which it is liable, within a reasonable time, with due diligence and in a manner at its discretion. Seller undertakes to choose such a method of removing defect, which is the most effective and meets the needs of the Buyer.
5.14	Kupujúci je povinný poskytnúť predávajúcemu pri odstraňovaní vád potrebnú súčinnosť, spočívajúcu najmä v umožnení prístupu k lekárskemu prístroju.	5.14	The Buyer is obliged to provide the Seller with necessary cooperation in removal of defects, in particular to allow access to medical device.
5.15	Predávajúci zodpovedá kupujúcemu za škody spôsobené neodborným a nekvalitným výkonom záručného servisu. Predávajúci nezodpovedá za škodu, ktorá vznikne kupujúcemu v dôsledku toho, že lekársky prístroj nie je po dobu odstraňovania vady v prevádzke.	5.15	The Seller shall be liable to the Buyer for damages caused by improper quality performance of warranty service. Seller shall not be liable for damage incurred by the Buyer as a result that the medical device is not in operation during removing of defects.
5.16	Predávajúci nezodpovedá za škodu vzniknutú na reagenciach a inom spotrebnom materiáli, ktoré sú poškodené následkom poruchy lekárskeho prístroja.	5.16	The Seller shall not liable for damage to the reagents and other consumables that are damaged due to defect of medical device.
5.17	Kupujúci plne zodpovedá za škody spôsobené lekárskym prístrojom a/alebo v súvislosti s prevádzkováním lekárskeho prístroja tretím osobám alebo na majetku kupujúceho. Týmto nie je dotknutá zodpovednosť výrobcu a/alebo predávajúceho za škodu podľa zákona č. 294/1999 Z.z. o zodpovednosti za škodu spôsobenú vadným výrobkom v znení neskorších predpisov.	5.17	The Buyer is fully responsible for damage caused by medical devices, and / or in connection with the operation of the medical device to third persons or property of the Buyer. This does not affect the liability of the manufacturer and / or the Seller for damages under Law no. 294/1999 Coll. on Liability for damage caused by defective products, as amended.
5.18	V prípade omeškania predávajúceho s dodaním lekárskeho prístroja má kupujúci právo požadovať od predávajúceho zmluvnú pokutu vo výške 0,03 % z kúpnej ceny za každý kalendárny deň omeškania, nárok na náhradu škody nie je tým dotknutý.	5.18	The Buyer is entitled to a contractual penalty of 0.03% of the purchase price for each calendar day of delay of the Seller with the medical device; the right of the Buyer to damages shall not be affected hereby.
5.19	V prípade omeškania predávajúceho s termínmi záručného servisu podľa Prílohy č. 1 časti B má kupujúci nárok na zmluvnú pokutu vo výške 0,03 % z kúpnej ceny za každé porušenie, maximálne však do výšky 100% z kúpnej ceny bez DPH, podľa tejto Zmluvy.	5.19	The Buyer is entitled to a contractual penalty of 0.03% of the purchase price for each delay of the Seller with the terms of warranty service according to Appendix No. 1 of Part B, no but up to a maximum of 100% of the purchase price excluding VAT under this Contract.
5.20	Zaplatenie zmluvnej pokuty nezbavuje predávajúceho povinnosti poskytnúť záručný servis s ktorým je v omeškaní, v zmysle tejto	5.20	Payment of the contractual penalty does not deprive the Seller of the obligation to provide

Zmluvy.	delayed warranty service, in accordance with this Contract.
5.21 V prípade omeškania kupujúceho so zaplatením kúpnej ceny má predávajúci právo požadovať od kupujúceho úrok z omeškania vo výške aktuálnej sadzby zákonných úrokov z omeškania.	5.21 The Seller is entitled to interest on arrears, in the amount of the current rate of statutory interest on arrears, in case of delay of the Buyer with the payment of the purchase price.
5.22 Rozhodnutie požadovať zaplatenie zmluvnej pokuty alebo úroku z omeškania oznámi oprávnená zmluvná strana doručením penalizačnej faktúry druhej zmluvnej strane. Splatnosť penalizačnej faktúry je 30 dní odo dňa jej doručenia druhej zmluvnej strane.	5.22 The entitled Party shall notify the decision to demand payment of the contractual penalty or interest on arrears by delivery of a penalty invoice to the other Party. The penalty invoice is due 30 days from the date of its delivery to the Party.
5.23 Zaplatenie zmluvnej pokuty alebo úroku z omeškania nezbavuje zmluvnú stranu práva na náhradu škody, a to vo výške presahujúcej zmluvnú pokutu.	5.23 Payment of the contractual penalty or interest on arrears does not deprive the Party of the right to compensation for damages, in the amount exceeding the contractual penalty.
5.24 Zmluvnej strane vznikne právo na náhradu škody za predpokladu riadneho preukázania jej vzniku, výšky, porušenia zmluvnej povinnosti a príčinnej súvislosti medzi týmto porušením a vznikom škody, ak navrátenie do pôvodného stavu nie je možné.	5.24 The Party shall have the right to compensation for damage, providing duly prove of its origin, amount, breach of contractual obligation and the link between this breach and the damage, if restoration to the original state is not possible.
5.25 Žiadna zmluvná strana nebude zodpovedná druhej zmluvnej strane za nesplnenie alebo omeškanie s plnením svojich zmluvných záväzkov, ak takéto neplnenie bude vychádzať celkom alebo čiastočne z okolností vylučujúcich zodpovednosť; uvedené sa vzťahuje aj na zmluvné pokuty, ktoré v prípade okolností vylučujúcich zodpovednosť nebudú žiadou zo zmluvných strán uplatňované. Pre účely tejto zmluvy sa za okolnosti vylučujúce zodpovednosť považujú okolnosti, ktoré nie sú závislé od vôle zmluvných strán a ani ich nemôžu zmluvné strany ovplyvniť ako napr. štrajk, epidémia, požiar, prírodná katastrofa, mobilizácia, vojna, povstanie, zabavenie resp. embargo produktov objektívne potrebných pre poskytovanie predmetu plnenia, nezávisená regulácia odberu elektrickej energie. Za vyššiu moc sú považované okolnosti vylučujúce zodpovednosť v zmysle ustanovenia § 374 Obchodného zákonníka.	5.25 Party shall neither be liable for non-performance nor delay in performance of its contractual obligations, if such performance is based in whole or in part on circumstances excluding liability; these also apply to contractual penalties that, in the circumstances of liability, are not applied by the contracting parties. For the purposes of this Contract, circumstances that exclude liability are circumstances not dependent on the will of the parties and neither are their parties obliged, strike, epidemic, fire, natural disaster, mobilization, war, uprising, confiscation resp. embargo of products objectively necessary for the provision of the subject of performance, unintentional regulation of electricity consumption. For compliance with the provisions of § 374 of the Commercial Code.
5.26 V prípade, ak nastanú prekážky vyššej moci, je zmluvná strana, ktorej sa prekážka týka, povinná bezodkladne informovať druhú zmluvnú stranu o	5.26 In the event of force majeure, the Party affected by the obstacle shall immediately inform the other Party of the nature, beginning and the end

<p>povahy, začiatku a konci udalosti vyšej moci, ktorá bráni v plnení povinností podľa tejto Zmluvy.</p>	<p>of the force majeure event that prevents the Party from fulfilling its obligations under this Contract.</p>
<p>5.27 Žiadna zmluvná strana nebude zodpovedná druhej zmluvnej strane za nesplnenie alebo omeškanie s plnením svojich zmluvných záväzkov, ak takéto omeškanie alebo neplnenie bude spôsobené v dôsledku neposkytnutia súčinnosti druhej zmluvnej strany.</p>	<p>5.27 Party shall neither be liable for non-performance nor delay in fulfilling its contractual obligations, if such delay or non-performance is caused by the non-cooperation of the other Party.</p>
<p style="text-align: center;">VI. Dôverné informácie a povinnosť mlčanlivosti</p>	<p style="text-align: center;">VI. Confidential Information and Confidentiality Obligation</p>
<p>6.1 Zmluvné strany sa zaväzujú, že budú zachovávať obchodné tajomstvo druhej zmluvnej strany a mlčanlivosť o dôverných informáciách a zabezpečia, že takáto povinnosť bude v rovnakom rozsahu zaväzovať aj ich zamestnancov, obchodných a zmluvných partnerov a/alebo spolupracujúce tretie osoby.</p>	<p>6.1 The Parties hereby agree that they shall not disclose trade secrets of the other Party and that they shall treat confidential information in confidentiality and shall ensure that such obligation shall be binding on their employees, business and contracting partners and/or cooperating third parties.</p>
<p>6.2 Zmluvné strany sa najmä zaväzujú, že dôverné informácie nepoužijú inak, ako na účely plnenia svojich záväzkov a výkonu svojich práv podľa tejto Zmluvy. Uvedené sa netýka poskytnutia dôverných informácií externým poradcom zmluvnej strany ani spolupracujúcim tretím osobám za podmienky, že tieto osoby budú taktiež zaviazané mlčanlivosťou na základe zákona alebo osobitnej zmluvy.</p>	<p>6.2 The Parties hereby agree that they shall not disclose confidential information for any purposes other than performance of their obligations and exercise of their rights pursuant to the Contract. The abovementioned shall not apply to provision of confidential information to external advisors of the Party or cooperating third parties, provided any such persons shall also be bound by the confidentiality obligation under the law or separate Contract.</p>
<p>6.3 Povinnosť mlčanlivosti podľa tohto článku trvá aj po skončení tejto Zmluvy bez časového obmedzenia.</p>	<p>6.3 The confidentiality obligation specified herein shall survive termination hereof and without any limitation in time.</p>
<p>6.4 Vyššie uvedené povinnosti sa nevzťahujú na povinnosť poskytnúť chránené údaje a dôverné informácie orgánom verejnej správy na základe zákona alebo právoplatného rozhodnutia súdu alebo iného orgánu verejnej správy. Takúto skutočnosť povinná zmluvná strana neodkladne písomne oznámi druhej zmluvnej strane. Zmluvná strana, ktorá má takto dôverné informácie poskytnúť, je však povinná využiť všetky existujúce prostriedky v súlade s právnymi predpismi na odmietnutie alebo obmedzenie oznámenia a sprístupnenia dôverných informácií.</p>	<p>6.4 The abovementioned obligations shall not restrict the duty to disclose protected and confidential information to the government authorities pursuant to the law or valid decision of the court or other government authority. Should the Party come under such duty, it shall immediately notify the other Party thereof. The Party under the duty to disclose such confidential information shall exercise any possible lawful means to refuse or limit the disclosure or communication of the confidential information.</p>

6.5 Predávajúci súhlasí s tým, že kupujúci zverejní túto Zmluvu, jej dodatky a faktúry súvisiace so Zmluvou na webovej stránke kupujúceho a v Centrálnom registri zmlúv vedenom Úradom vlády Slovenskej republiky v súlade so zákonom č. 546/2010 Z.z., ktorým sa dopĺňa zákon č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov a ktorým sa menia a dopĺňajú niektoré zákony.

6.6 Každá zmluvná strana zodpovedá druhej zmluvnej strane za škodu spôsobenú porušením povinnosti mlčalivosti.

VII. Služba Teleservis

7.1 Zmluvné strany sa dohodli, že predávajúci poskytne kupujúcemu pripojenie lekárskeho prístroja na službu ROCHE Teleservis. Službou Roche Teleservis sa rozumie online riešenie aplikačných a technických problémov týkajúcich sa lekárskeho prístroja.

7.2 V rámci služby ROCHE Teleservis bude mať kupujúci zabezpečené rýchlejšie riešenie poruchových situácií a aplikačných problémov bez nutnosti osobnej návštevy (platí len pre vady lekárskeho prístroja, ktorých povaha to umožňuje), automatickú aktualizáciu databáz testov, reagencií, kalibrátorov a kontrolného materiálu a automatickú aktualizáciu prístrojového softwaru.

7.3 Služba ROCHE Teleservis využíva existujúcu IT infraštruktúru kupujúceho. Kupujúci sa zaväzuje pre účely služby ROCHE Teleservis zabezpečiť predávajúcemu na svojom pracovisku, kde je lekársky prístroj umiestnený, internetové pripojenie.

7.4 Predávajúci nainštaluje kupujúcemu hardware a software potrebný na realizáciu služby ROCHE Teleservis, s čím kupujúci súhlasí.

7.5 Predávajúci garantuje pri poskytovaní služby ROCHE Teleservis ochranu dôverných informácií kupujúceho, ako aj ochranu osobných údajov pacientov, a to prostredníctvom ich šifrovania. Manuál poskytovania služby ROCHE Teleservis a ochrany údajov tvorí Prílohu č. 2

6.5 The Seller hereby agrees that the Buyer will publish this Contract, Amendments thereto and invoices related therewith on the Buyer's website and in Central register of contracts held by the Governmental Office of the Slovak Republic in accordance with the Act 546/2010 Coll. on amendment of the Act 40/1964 Coll. the Civil Code, as later amended and on the amendment of and supplementation to certain acts.

6.6 Each Party shall be liable for damage caused by the breach of the confidentiality obligation to the other Party.

VII. Roche Teleservice

7.1 The Seller shall provide the Buyer with the connection of the medical device to ROCHE Teleservice. ROCHE Teleservice shall mean online management of application and technical problems of the medical devices.

7.2 Within ROCHE Teleservice, the Buyer will be provided with the faster solving of breakdowns and application problems, without the necessity to be on site (applied only to defects of medical device capable to remote control), automatic updating of tests, reagents, controls and calibrators database and automatic updating of software.

7.3 ROCHE Teleservice operates with existing IT infrastructure of the Buyer. The Buyer shall provide the Seller with the internet connection at the place of installation.

7.4 The Buyer agrees that the Seller installs hardware and software necessary for ROCHE Teleservice.

7.5 With regard to ROCHE Teleservice, the Seller shall guarantee protection of Buyer's confidential data and personal data of patients through encryption. ROCHE Teleservice and Data Protection Manual

<p>tejto Zmluvy, ktorá je jej neoddeliteľnou súčasťou.</p> <p>7.6 Predávajúci poskytuje kujúcemu službu ROCHE Teleservis na vlastné náklady ako súčasť technickej podpory a servisu lekárskeho prístroja počas trvania záruky.</p>	<p>creates Annex no. 2 to this Contract as its inseparable part.</p> <p>7.6 The Contractor shall provide ROCHE Teleservice at its expense as a part of technical support and service of the medical devices during the period of warranty.</p>
<p>VIII. Ochrana osobných údajov</p>	<p>VIII. Privacy</p>
<p>8.1 Predávajúci poučí všetky fyzické osoby, ktoré budú v jeho mene a na jeho zodpovednosť poskytovať záručný servis alebo službu podľa článku VII o povinnosti mlčalivosti.</p> <p>8.2 Fyzická osoba, ktorá v mene a na zodpovednosť predávajúceho vstupuje na pracovisko kupujúceho, je na výzvu kupujúceho povinná oboznámiť sa s informáciou o spracovaní osobných údajov v zmysle článku 13 a príslušných recitálov Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov a zákona NR SR č. 18/2018 Z. z. o ochrane osobných údajov a o zmene a doplnení niektorých zákonov – Evidencia zástupcov a predávajúcich a kupujúcich.</p>	<p>8.1 The Seller instruct all persons who will provide on his behalf and under his responsibility warranty service or service in accordance with Article VII on the obligation of confidentiality.</p> <p>8.2 A person who enters the Buyer's workplace on behalf of and under the responsibility of the Seller is obliged to get acquainted with information on the processing of personal data within the meaning of Article 13 and relevant recitals of Regulation (EU) 2016/679 on the protection of individuals in the processing of personal data and on the free movement of such data and the Act of the National Council of the Slovak Republic no. 18/2018 Coll. on the protection of personal data and on the amendment of certain laws - Records of representatives and sellers and buyers.</p>
<p>IX. Záverečné ustanovenia</p>	<p>IX. Final Provisions</p>
<p>9.1 Táto Zmluva nahradza každú písomnú a/alebo ústnu dohodu medzi zmluvnými stranami ohľadne predmetu Zmluvy.</p> <p>9.2 Kupujúci môže odstúpiť od zmluvy pre podstatné porušenie zmluvy predávajúcim za:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nedodanie predmetu kúpy lekárskeho prístroja, a to ani v dodatočnom termíne dohodnutom zmluvnými stranami, - opakované dodanie lekárskeho prístroja predmetu kúpy, ktorý nezodpovedá vlastnostiam, akosi a/alebo množstve dohodnutého v tejto Zmluve. <p>9.3 Práva a povinnosti zmluvných strán neupravené touto zmluvou sa riadia príslušnými všeobecne záväznými právnymi predpismi, najmä Obchodným zákonníkom, zákonom č. 343/2015</p>	<p>9.1 The Contract shall replace any written and/or oral agreement between the Parties related to or in connection with the subject matter of the Contract.</p> <p>9.2 The Buyer may withdraw from the Contract for a substantial breach of the Contract by the Seller:</p> <ul style="list-style-type: none"> - non-compliance with the delivery of the medical device, not even within an additional period agreed by the Parties, - repeated delivery of the medical device, which does not correspond to the characteristics, quality and/or quantity agreed in this Contract. <p>9.3 The rights and obligations of the Parties, which are not regulated by this Contract are governed by the relevant generally binding legal regulations, in particular the Commercial Code, Act no.</p>

Z.z. o verejnom obstarávaní a inými obchodnoprávnymi predpismi.	343/2015 Coll. on public procurement and other commercial regulations.
9.4 Kupujúci je povinný bezodkladne Zmluvu zverejniť v súlade so zákonom č. 546/2010 Z.z., ktorým sa dopĺňa zákon č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov a ktorým sa menia a dopĺňajú niektoré zákony. Bezodkladne po zverejnení Zmluvy je kupujúci povinný doručiť predávajúcemu písomné potvrdenie o zverejnení Zmluvy.	9.4 The Buyer shall be obliged to publish the Contract, without undue delay, in accordance with Act no. 546/2010 Coll. on amendment of Act No. 40/1964 Coll. Civil Code, as amended and on complement and amendment of some other acts. Without undue delay, the Buyer shall be obliged to submit to the Seller the written confirmation that the Contract was published according to the law.
9.5 Zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpisu oboma zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni zverejnenia v centrálnom registri zmlúv.	9.5 The Contract shall be valid upon its signature by both Parties and effective the next day after the day it was published according to law.
9.6 Zmluvné strany sa zaväzujú, že všetky spory, ktoré vzniknú z tejto Zmluvy alebo v súvislosti s ňou budú riešené prednostne zmierom.	9.6 The Parties hereby agree that they shall settle any disputes arising herefrom or relating hereto predominantly by way of out of court settlement.
9.7 Ak nedôjde k vyriešeniu sporu zmierom, spor rozhodne vecne a mieste príslušný slovenský súd určený podľa procesných právnych predpisov Slovenskej republiky.	9.7 Should the dispute not be settled by way of out of court settlement, the dispute shall be resolved by the Slovak court having material and local jurisdiction pursuant to the procedural laws of the Slovak Republic.
9.8 Táto Zmluva môže byť doplnená a zmenená len na základe písomného dodatku podpísaného oboma zmluvnými stranami.	9.8 The Contract shall be appended or amended only in a form of written amendments signed by both Parties.
9.9 Pokiaľ niektoré z ustanovení tejto Zmluvy je neplatné, neúčinné alebo nevykonateľné, nemá to vplyv na platnosť, účinnosť alebo vykonateľnosť ostatných ustanovení tejto Zmluvy. V prípade, že niektoré z ustanovení tejto Zmluvy je neplatné, neúčinné alebo nevykonateľné, alebo sa následne takým stane, zaväzujú sa zmluvné strany, že ho nahradia ustanovením, ktoré najviac zodpovedá ich pôvodnej vôle.	9.9 Invalidity, ineffectiveness or unexecutability of any of the provisions of the Contract shall not affect the validity, effectiveness or executability of the remaining provisions of the Contract. Should any provision of the Contract be or later become invalid, ineffective or unexecutable, the Parties hereby agree that they shall replace any such provision with provision which reflects their original will to the fullest extent.
9.10 Táto Zmluva je vyhotovená v dvoch rovnopisoch v slovenskom a anglickom jazyku, pričom každá zo zmluvných strán obdrží jedno jej vyhotovenie. V prípade rozporu medzi anglickým alebo slovenským znením tejto Zmluvy, prednosť má jej slovenské znenie.	9.10 This Contract is executed in 2 (in words: two) counterparts in Slovak and English language, of which each Party shall get 1 (in words: one) counterpart. In case of discrepancy between language versions, the Slovak version of the Contract shall prevail.
9.11 Zmluvné strany vyhlasujú, že si túto Zmluvu prečítali, jej obsahu porozumeli a súhlasia s ním a	9.11 The Parties hereby declare and confirm by their signatures that they have read the Contract,

že Zmluvu uzatvárajú slobodne, vážne a bez nátlaku, na znak čoho pripájajú svoje podpisy.

understood the contents hereof, and agree herewith and that they have entered into the Contract freely, seriously and without duress.

Príloha č. 1: Typový list lekárskeho prístroja
Príloha č. 2: Manuál poskytovania služby ROCHE
Teleservis a ochrany údajov

Annex no. 1: Technical protocol of the medical device
Annex no. 2: ROCHE Teleservice and Data Protection Manual

V/ In Bratislave, dňa/ on10.8.2021

17 08. 2021
V/ In Žiline, dňa/ on

Predávajúci / Seller:

Kupujúci / Buyer:

— Darren Alexander Wilson
konateľ / General Manager

Ing. Zuzana Čumová
prokuristka/Proxy holder

Príloha č. 1 Typový list lekárskeho prístroja

cobas LIAT

Časť A – Špecifikácia lekárskeho prístroja

1. Systém: Automatizovaný *Point-of-Care Real-Time PCR* systém pre STATIM spracovanie vzorky a následnú amplifikáciu a kvantifikáciu DNA a RNA s automatickou analýzou a interpretáciou dát, s pripojiteľnosťou do LIS

2. Výkon: 1 vzorka (denná kapacita počas 8h pracovnej zmeny max 24 vzoriek)

3. Materiál vzorky: DNA, RNA

4. Kapacita pre vzorky: 1x cobas LIAT kazeta

5. Typy vzorkových skúmaviek: cobas LIAT kazeta pre spracovanie a analýzu jednej vzorky

6. Objem vzorky: 200 µl (presný objem vzorky nie je potrebné merať)

7. Čiarový kód pre vzorky: Code 39, Code 93, Code 128, Code 128-A, Code 128-B, Codabar, GS1 Databar-14

8. Reagencie: PCR reagencie, NAPI reagencie

9. Kvetky: neaplikovateľné

10. Spotreba vody: neaplikovateľné

11. Kontrolná jednotka: PC s dotykovou obrazovkou a ovládacím softvérom

11. Rozhranie: Ethernet: RJ-45, TCP/IPUSB

12. Požiadavky na pripojenie do elektrickej siete: 100-240V AC /50-60Hz

13. Rozmery: v: 19 cm, š: 11,4 cm, d: 24,1 cm

14. Hmotnosť: 3,76 kg

15. Certifikácia: CE-IVD

16. Príslušenstvo lekárskeho prístroja¹:

¹ V konkrétnom obchodnom prípade môže byť dodané všetko uvedené príslušenstvo alebo len niektoré. Presný zoznam dodávaného príslušenstva lekárskeho prístroja bude uvedený v preberacom protokole.

ČASŤ B – Záruka a záručný servis pri predaji lekárskeho prístroja

Servisná organizácia²: Autorizovaný záručný, mimozáručný a pozáručný servis
Roche Slovensko s.r.o., Divízia Diagnostics, Pribinova 19, 811 09 Bratislava

Záručný servis: záručná doba 24 mesiacov plynie od podpisu preberacieho protokolu
bezplatné odstránenie porúch na prístroji majúce pôvod v povahе prístroja
bezplatná preventívna údržba (servisná prehliadka), 1 x za 12 mesiacov
odplatný servis porúch prístroja nad rámec bezplatného záručného servisu

V prípade, ak v záručnej dobe dôjde k výmene súčiastky alebo časti (dielu) lekárskeho prístroja alebo jeho príslušenstva, výmenou nezačína plynúť nová záručná doba.

Servisná prehliadka:
Spoločnosť Roche Slovensko, s.r.o. vykoná na žiadosť kupujúceho periodickú servisnú prehliadku prístroja 1x za obdobie 12 mesiacov/ v lehotách určených výrobcom, ktorej obsahom je:
a) Overenie funkčnosti zariadenia
b) Prečistenie vzduchových filtrov

Spotrebny materiál nezahrnutý do záruky (hradené kupujúcim)³:

07341890190 KIT COBAS LIAT INFLUENZA A/B
07402660190 KIT COBAS LIAT INFLUENZA A/B CTL

08160104190 KIT COBAS LIAT FLU A/B & RSV IVD
07402686190 KIT COBAS LIAT FLU A/B & RSV CTL IVD

09211101190 cobas® SARS-CoV-2 & Influenza A/B
09211128190 cobas® SARS-CoV-2 & Influenza A/B Quality Control Kit

08244626190 LB LD TUBE COBAS LIAT DEMO

08305480001 Copan 305C UTM 3ml & Swab (6x50)

Náhradné diely nezahrnuté do záruky (hradené kupujúcim):
neaplikovateľné

Záruka na vodárne a UPS nezahŕňa (hradené kupujúcim):
neaplikovateľné

Pozáručný a mimozáručný servis⁴:
a) Plná paušálna servisná zmluva, rozsah plnenia zodpovedá záručnému servisu
b) Individuálne hradený servis (práca, náhradné diely)

² Akýkoľvek zásah do prístroja je oprávnená urobiť iba osoba na to oprávnená podľa všeobecne platných právnych predpisov, s odborným vzdelením a skúsenosťami, osoba, ktorá je servisným partnerom výrobcu alebo spoločnosti Roche Slovensko, s.r.o. alebo zamestnancom spoločnosti Roche Slovensko, s.r.o.

³ Dodávky reagencii a spotrebného materiálu sa uskutočňujú na základe osobitných objednávok zákazníka.

⁴ Jednotlivé servisné úkony budú spoločnosťou Roche Slovensko, s.r.o. fakturované zákazníkovi v súlade s cenníkom spoločnosti Roche Slovensko, s.r.o. platným v čase vykonania servisného úkonu.