

KÚPNA ZMLUVA

uzavretá podľa zákona č. 278/1993 Z.z. o správe majetku štátu

Zmluvné strany

Predávajúci : **ULTRAMED s.r.o.**
So sídlom: Š. Moysesova 431/14, 965 01 Žiar nad Hronom
Štatutárny orgán: Mgr. Juraj Varga – konateľ spoločnosti
IČO: 36 638 404
DIČ: 2022011651
IČ DPH: SK2022011651
Bankové spojenie: Tatra banka
Číslo účtu: XXXXXXXXXX
Zapísaný: Obchodný register Okresného súdu Banská Bystrica,
Oddiel: Sro, vl. č. 10498/S

a

Kupujúci : **Slovenská republika – Univerzitná nemocnica Bratislava**
So sídlom : Pažitková 4, 821 01 Bratislava
Štatutárny orgán : MUDr. Miroslav Bucha - riaditeľ
IČO : 31 813 861
DIČ : 2021700549
IČ DPH : SK2021700549
Bankové spojenie : Štátna pokladnica
Číslo účtu : 7000279808/8180
Zriadený Rozhodnutím MZ SR č. M/5694/2/2002 a SP/6853/2002/Var
zo dňa 18. 12. 2002 v znení dodatkov

Čl. I.

Predmet a účel zmluvy

1. Predávajúci odpredáva kupujúcemu a kupujúci kupuje hnutel'ny majetok nachádzajúci sa vo vlastníctve predávajúceho. Predmetom kúpy je:
- Statim kazetový sterilizátor 5000S s tlačiarňou v počte 1 ks.
2. Prístroj bude umiestnený na **I. gynekologicko – pôrodnicej klinike LF UK a UNB, v Nemocnici sv. Cyrila a Metoda.**
3. Účelom zmluvy je skvalitnenie poskytovania zdravotnej starostlivosti.
4. Predávajúci prehlasuje, že prístroj je spôsobilý na poskytovanie zdravotnej starostlivosti a že na predmete kúpy neviaznu žiadne faktické, ani právne vady, čo deklaruje priloženým certifikátom, resp. vyhlásením o zhode, ktoré tvorí prílohu č. 1 k tejto zmluve.
5. Odovzdanie a prevzatie sa uskutoční formou písomného protokolu, ktorý podpíšu zmluvnými stranami určení zástupcovia po nadobudnutí platnosti a účinnosti tejto zmluvy.
6. Vlastnícke právo k predmetu kúpy prechádza na kupujúceho úplným zaplatením kúpnej ceny.

Čl. II.

Dohoda o cene a jej splatnosť

1. Zmluvné strany si dohodli kúpnu cenu za predmet zmluvy špecifikovaný v čl. I. dohodou vo výške 1,-€ s DPH.
2. Kupujúci sa zaväzuje, že uhradí predávajúcemu dohodnutú kúpnu cenu na základe faktúry predávajúceho. Splatnosť faktúry je 30 dní odo dňa doručenia. Závazok zaplatiť je splnený pripísaním kúpnej ceny na účet predávajúceho.
3. V prípade omeškania s úhradou kúpnej ceny je zmluvnými stranami dohodnutá sankcia za omeškanie podľa Nariadenia vlády č. 586/2008 Z.z., ktorým sa mení a dopĺňa Nariadenie vlády SR č. 87/1995 Z.z., ktorým sa vykonávajú niektoré ustanovenia Občianskeho zákonníka tak, že výška úrokov z omeškania je o 8 percentuálnych bodov vyššia ako základná úroková sadzba Európskej centrálnej banky platná k prvému dňu omeškania s plnením peňažného dlhu.

Čl. III.

Záverečné ustanovenia

1. Vzťahy výslovne neupravené touto zmluvou sa riadia ustanoveniami zákona č. 40/1964 Zb. Občianskeho zákonníka v platnom znení.
2. Zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpísania oboma zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv vedenom vládou SR v zmysle zák.č. 546/2010 Z.z.
3. Zmluvné strany vyhlasujú, že táto zmluva nebola uzavretá v tiesni, ani za nápadne nevýhodných podmienok pre niektorú zo zmluvných strán. Súčasne zmluvné strany zhodne vyhlasujú, že sa s touto zmluvou dôkladne oboznámili, jej obsahu porozumeli, v celom rozsahu s ňou súhlasia a prostredníctvom svojich zástupcov ju podpísali na znak toho, že je určitá a zrozumiteľná a že zodpovedá ich slobodnej a vážnej vôli.
4. Zmluva je vyhotovená v dvoch rovnopisoch, z ktorých každá zmluvná strana obdrží jeden rovnopis.

09.12.2011

V Bratislave, dňa

V Bratislave, dňa

za predávajúceho

Š. I.
IČO
Hronom
2011651
- 10 -

Mgr. Juraj Varga
konateľ

za kupujúceho



-43-
UNIVERZITNÁ NEMOCNICA
BRATISLAVA
Pažiková 4, 821 01 Bratislava

MUDr. Miroslav Bucha
riaditeľ

Príloha: 1



Product Service

EC - CERTIFICATE

Full Quality Assurance System

(Annex II, section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices)

No. G1 07 11 12160 022

Manufacturer: **SciCan Ltd.**
1440 Don Mills Road
Toronto, ON M3B 3P9
CANADA

EC-Representative: **SciCan GmbH**
Kurzes Gelände 10
86156 Augsburg
GERMANY

Product Category(ies): **Small Steam Sterilizers and Washer-Disinfectors**


The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective products / product categories according to Annex II section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices. This quality assurance system conforms to the provisions of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III products an additional Annex II.4 certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: 71327582

Valid until: 2012-11-28



Date, 2007-12-10


Reiner Krumme

TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices with identification no. 0123.

Page 1 of 2



Product Service

EC-Certificate

Full Quality Assurance System

(Annex II, section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices)

No. G1 07 11 12160 022

Facility(ies):

SciCan Ltd.

1440 Don Mills Road, Toronto, ON M3B 3P9, CANADA



DECLARATION OF CONFORMITY

Product: STAT/M 5000S Cassette Autoclave

Models: 01-222303, 01-222304, 01-222305, 01-222306, 01-222309, 01-222310, 01-222317, 01-222318, 01-222319, and 01-222320

Classification: Class IIa (MDD Annex IX, Rule 15)

Manufacturer: SciCan Ltd.

Manufacturer Address: 1440 Don Mills Road Telephone: (416) 445-1600
Toronto, Ontario Fax: (416) 445-2727
M3B 3P9
Canada

European Representative: SciCan GmbH
Kurzes Gelände 10
D-86156 Augsburg Germany

We herewith declare that the above mentioned products meet the provisions of the following EC Council Directive and Standards. All supporting documentation is retained at the manufacturer's premises.

DIRECTIVE

General Applicable Directive:

Medical Device Directive: Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC).

Standards:

Harmonized Standards (published in the Official Journal of the European Communities) applicable to this product are:

ISO 13485:2003, EN 61010-1:2001, EN 61010-2-040:2005, EN 60601-1-2:2001, EN 61326:1998, and
ISO 14971:2000/A1:2003

Additional Product Specific Standards applicable to this product are: EN 13060:2004

Notified Body: TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65,
D-80339 München, Deutschland

Certificate: G1 07 11 12160 022

Date CE Mark was affixed: March 24, 1998

Date of Effectiveness of Product Under this Declaration: December 3, 2008

Place: Toronto, Canada

Signature: 

Date: 3rd Dec. 2008

Name & Title: J.B. DOUGLAS PRESIDENT