

Kúpna zmluva č. 111/2020

uzatvorená medzi zmluvnými stranami v zmysle § 409 a nasl. zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov a zákona č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon o verejnom obstarávaní“) na dodanie prístrojov magentickej rezonancie vrátane poskytnutia záručného servisu (ďalej len „Kúpna zmluva“)

Článok I. Zmluvné strany

1.1 Objednávateľ: Národný ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.
Sídlo: Pod Krásnou hôrkou 1, 833 48 Bratislava
Zastúpený: Ing. Mongi Msolly, MBA, predseda predstavenstva a generálny riaditeľ
Doc. MUDr. Juraj Maďarič, PhD., MPH, podpredsa predstavenstva
Bankové spojenie: [REDACTED]
IBAN: [REDACTED]
IČO: 35971126
DIČ: 2022105107
IČ DPH: SK2022105107
Zapísaný v Obchodnom registri OS Bratislava I, odd.Sa, vl.č. 3774/B
(ďalej len "objednávateľ" alebo „kupujúci“)

1.2 Dodávateľ: MEDITRADE spol. s r.o.
Sídlo: Levočská 1, 851 01 Bratislava
Zastúpený: Ing. Pavel Bohdal
Bankové spojenie: [REDACTED]
IBAN: [REDACTED]
IČO: 173 12 001
DIČ: 2020293121
IČ DPH: SK2020293121
Zapísaný v Obchodnom registri OS Bratislava I, odd.Sro, vl.č. 868/B
(ďalej aj ako "dodávateľ" alebo „predávajúci“)

(dodávateľ a objednávateľ ďalej aj ako „zmluvné strany“)

Článok II. Predmet plnenia kúpnej zmluvy

- 2.1 Táto kúpna zmluva sa uzatvára ako výsledok verejného obstarávania v zmysle § 66 zákona č. 343/2015 Z.z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov
- 2.2 Predmetom tejto Kúpnej zmluvy je záväzok dodávateľa, ako predávajúceho, predat' a dodať objednávateľovi ako kupujúcemu prístroj magentickej rezonancie (ďalej len „tovar“ alebo „MR“, alebo „MR prístroj“), ktorého presná špecifikácia je uvedená v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy a záväzok kupujúceho za dodaný tovar zaplatiť kúpnu cenu, a to všetko za podmienok stanovených v tejto Kúpnej zmluve.

Predmetom tejto Kúpnej zmluvy je aj záväzok dodávateľa poskytovať služby na ním dodaných MR počas záručnej doby. Bližšia špecifikácia služieb poskytovaných dodávateľom v rámci záručnej doby je uvedená v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy. Dodávateľ sa zaväzuje, že po celú dobu platnosti tejto Kúpnej zmluvy a takisto aj po skončení jej platnosti až do uplynutia záručnej doby na ním dodaných MR zabezpečí pre kupujúceho poskytovanie aj ďalších servisných služieb, ktoré nie sú zahrnuté v službách poskytovaných v rámci záručnej doby (napr. opravy MR spôsobených neodbornou obsluhou), a to vždy odplatne na základe osobitnej objednávky doručenej od objednávateľa, alebo na základe osobitne uzatvorenej zmluvy. Podmienky poskytovania

ďalších servisných činností nezahrnutých v službách poskytovaných v rámci záručnej doby budú dohodnuté v objednávke alebo osobitnej zmluve.

Súčasťou záväzku dodávateľa podľa tejto Kúpnej zmluvy sú aj ďalšie služby spojené s dodaním tovaru, t.j. zabezpečenie dopravy, vyloženie v mieste plnenia a kompletizácie tovaru, zaškolenie zdravotníckeho personálu objednávateľa s použitím MR najneskôr do piatich pracovných dní od doručenia výzvy objednávateľa na zaškolenie, s vydaním menného zoznamu o zaškolení. Súčasťou záväzku dodávateľa je zároveň poskytnutie písomných dokladov potrebných pre riadne a bezchybné použitie predmetu kúpy na stanovený účel, a to najmä, no nie len výlučne: technologický projekt pre MR prístroj, návod na použitie tovaru v slovenskom jazyku.

Pre odstránenie pochybností, súčasťou dodávky tovaru podľa tejto Kúpnej zmluvy nie sú stavebné úpravy potrebné pre dodávku tovaru, ktoré je povinný zabezpečiť objednávateľ. Taktiež je objednávateľ povinný poskytnúť súčinnosť v zmysle technologického projektu dodávateľa pre riadne splnenie dodávky. Uvedené zahŕňa najmä:

- 1) Statický posudok transportnej trasy,
- 2) Statický posudok miesta inštalácie zariadenia,
- 3) Statický posudok ukotvenia stropných statívov,
- 4) Realizačný projekt stavby (Projekt radiačnej ochrany, elektro projekt, projekt vzduchotechniky, posúdenie statiky, sanita ...),
- 5) Príprava transportnej trasy,
- 6) Vybúranie transportných otvorov,
- 7) Statické podopretie transportnej trasy,
- 8) Prípravu transportnej plošiny, prípravu stavebného otvoru (v prípade potreby),
- 9) Demontáž a spätná montáž okien a dverí,
- 10) Ukotvenie platne stropného statívu v zmysle statického posudku o strop,
- 11) Zabezpečenie potrebných parametrov elektrickej siete pre MR zariadenie,
- 12) Realizácia/dodávka technologického rozvádzača MR.

Článok III.

Základné podmienky platné pre dodávky MR

3.1 Na základe ustanovení:

- a) § 409 a nasl. Obchodného zákonníka dodávateľ uzatvára s objednávateľom kúpnu zmluvu na dodanie tovaru,
- b) Súčasťou predmetu plnenia tejto Kúpnej zmluvy uzatvorenej medzi dodávateľom ako predávajúcim a objednávateľom ako kupujúcim bude aj poskytovanie služieb počas záručnej doby definovaných v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, pričom právny vzťah založený kúpnu zmluvou sa bude riadiť podmienkami dohodnutými v tejto Kúpnej zmluve, najmä nižšie uvedenými článkami s nasledovným znením:

I. a) Predmet zmluvy na dodanie tovaru:

- (i) Pri dodaní tovaru sa na objednávateľa primerane aplikujú ustanovenia kúpnej zmluvy o kupujúcom a na dodávateľa ako predávajúceho ustanovenia kúpnej zmluvy o predávajúcom
- (ii) Dodávateľ sa zaväzuje dodať objednávateľovi tovar a poskytnúť služby podľa podmienok dohodnutých v Kúpnej zmluve a previesť na neho vlastnícke právo k tomuto tovaru a objednávateľ sa zaväzuje spôsobom dohodnutým v tejto Kúpnej zmluve spolupôsobiť, dohodnutý tovar prevziať a zaplatiť dodávateľovi cenu v dohodnutej výške,
- (iii) Dodávateľ sa zaväzuje, že objednávateľovi dodá tovar a poskytne služby :
 - v dohodnutom množstve a v súlade so špecifikáciou podľa prílohy č. 1 tejto Kúpnej zmluvy alebo pokiaľ to vyplýva z osobitných predpisov (napr. technických noriem) alebo v akosti uvádzanej výrobcom, inak v obvyklej akosti,
 - s vyznačenými údajmi o výrobcovi a tovare, a to v súlade s príslušnými právnymi predpismi,

- v riadnom obale, pričom tovar bude riadne usposobený na prepravu, a tento bude následne u objednávateľa inštalovaný, kompletizovaný a uvedený do prevádzky,
- a vykoná zaškolenie zdravotníckeho personálu na dodaný tovar s použitím všetkých modalít MR v mieste plnenia s vystavením menného zoznamu o zaškolení najneskôr do piatich pracovných dní od doručenia výzvy objednávateľa na zaškolenie.

b) Predmet zmluvy na poskytnutie služieb:

- (i) Pri poskytovaní služieb sa na objednávateľa primerane aplikujú ustanovenia zmluvy o dielo o objednávateľovi a na dodávateľa ako predávajúceho ustanovenia zmluvy o dielo o zhotoviteľovi diela.
- (ii) Dodávateľ nesie zodpovednosť za to, že služby podľa tejto Kúpnej zmluvy budú poskytované v najvyššej dostupnej kvalite tak, aby vyhovovali potrebám objednávateľa. Služby budú poskytované s náležitou odbornou starostlivosťou a prostredníctvom osôb, ktoré majú potrebnú kvalifikáciu a skúsenosti nevyhnutné na plnenie svojich povinností v zmysle tejto Kúpnej zmluvy.

II. Doba dodania a miesto dodania

- (i) Zmluvné strany sa dohodli, že MR špecifikované v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy dodávateľ dodá objednávateľovi v termíne do 90 kalendárnych dní odo dňa nadobudnutia účinnosti tejto Kúpnej zmluvy. Lehota na dodanie tovaru je pre dodávateľa záväzná a možno ju posunúť len z dôvodu, že miesto inštalácie nie je zo strany objednávateľa pripravené v zmysle čl. II bod 2.1 tejto Kúpnej zmluvy. Doba poskytnutia služieb podľa tejto Kúpnej zmluvy je stanovená v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy.
- (ii) Dodávateľ upovedomí preukázateľným spôsobom objednávateľa o presnom dátume a čase dodania tovaru aspoň 5 pracovných dní vopred tak, aby objednávateľ mohol poskytnúť potrebnú súčinnosť.
- (iii) Objednávateľ za účelom prevzatia zabezpečí v mieste dodania tovaru prístup pre osoby poverené dodávateľom na čas nevyhnutne potrebný na vyloženie, kompletizáciu a inštaláciu tovaru.
- (iv) Miestom dodania tovaru na účely tejto Kúpnej zmluvy je Národný ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s., Pod Krásnou hôrkou 1, 833 48 Bratislava.
- (v) Povinnosť dodávateľa dodať objednávateľovi tovar je splnená tým, že dodávateľ tovar riadne a včas dodá na miesto dodania, zabezpečí inštaláciu tovaru na mieste dodania, odskúša a uvedie tovar do prevádzky, predloží príslušnú servisnú dokumentáciu, technickú a sprievodnú dokumentáciu a to: návod na obsluhu v slovenskom jazyku, záručný list, vypracuje a predloží preberací protokol, inštalčný protokol a zaškolí zdravotnícky personál objednávateľa s použitím všetkých modalít MR v mieste dodania, pričom po zaškolení vystaví menný zoznam zaškoleného personálu objednávateľa a objednávateľovi umožní s tovarom nakladať (t. j. tovar prevziať) v dohodnutom mieste dodania. Povinnosť dodávateľa poskytnúť služby (vykonať dielo), je splnená tým, že umožní objednávateľovi nakladať s predmetom diela riadne vykonaným v dohodnutom mieste dodania.
- (vi) Objednávateľ sa zaväzuje prevziať tovar alebo prijať služby (dielo) v dohodnutom mieste dodania podľa ďalej uvedeného článku III. tohto bodu.
- (vii) V prípade prekážok spočívajúcich vo vyššej moci, tak ako je táto definovaná v článku VI. tejto Kúpnej zmluvy, ktoré dodávateľovi bránia v splnení jeho povinností dodať tovar alebo poskytnúť služby objednávateľovi v dojednanej dobe, predlžuje sa lehota na dodanie tovaru alebo poskytnutia služby o dobu trvania týchto prekážok. Dodávateľ sa zaväzuje, že vznik a predpokladanú dobu trvania prekážok podľa prvej vety písomne oznámi bez zbytočného odkladu objednávateľovi.
- (viii) Dopravu tovaru na miesto dodania zabezpečuje dodávateľ na vlastné náklady tak, aby bola zabezpečená dostatočná ochrana pred jeho poškodením alebo znehodnotením.

III. Prevzatie tovaru a prijatie služieb (resp. diela na základe nich zhotoveného)

- (i) Pri prevzatí tovaru alebo prijatí služieb (diela) na zmluvne dojednanom mieste dodania je objednávateľ povinný dodaný tovar alebo dielo prezrieť a poskytnuté služby preveriť.
- (ii) Prevzatie dodaného tovaru alebo služieb (diela) je objednávateľ povinný dodávateľovi písomne potvrdiť na dodacom liste. Jedna kópia dodacieho listu ostáva objednávateľovi. V prípade uplatnenia oprávnenej výhrady objednávateľa pri dodaní tovaru alebo poskytnutí služby (diela) ostáva tovar alebo dielo vo vlastníctve dodávateľa až do doby, kým dodávateľ neodstráni prekážku, ktorá bráni objednávateľovi riadne tovar alebo služby (dielo) prevziať.
- (iii) Nebezpečenstvo škody na tovare alebo diele prechádza na objednávateľa vždy v čase, keď prevezme tovar alebo dielo v zmysle a spôsobom uvedeným v predchádzajúcom odseku, alebo ak tak neurobí včas, potom v čase, keď mu dodávateľ umožní nakladať s tovarom alebo dielom a objednávateľ poruší zmluvu tým, že tovar alebo dielo bez uvedenia dôvodu neprevezme.
- (iv) Vlastnícke právo k tovaru nadobúda objednávateľ prevzatím tovaru. V prípade, ak v dôsledku poskytovania služieb podľa tejto Kúpnej zmluvy dôjde k vytvoreniu diela, vzniká objednávateľovi vlastnícke právo k takémuto dielu momentom prevzatia tohto diela.

IV. Zodpovednosť za vady a záruka za akosť

- (i) Dodávateľ zodpovedá za to, že tovar je dodaný podľa podmienok tejto zmluvy, v súlade s predloženou ponukou vo verejnom obstarávaní a podľa platných právnych predpisov.
- (ii) Dodávateľ zodpovedá za vady, ktoré má dodaný tovar alebo za poskytnuté služby v okamihu, keď prechádza nebezpečenstvo škody na tovare alebo na diele vzniknutom poskytnutím služieb na objednávateľa a za vady tovaru alebo za vady diela, ktoré sa vyskytnú po prevzatí dohodnutého tovaru alebo diela v záručnej dobe.
- (iii) Dodávateľ preberá záväzok zo záruky tovaru alebo diela vzniknutého poskytnutím služieb, pričom dĺžka záručnej doby je stanovená na 60 mesiacov; záručná doba začne plynúť odo dňa dodania tovaru objednávateľovi alebo prevzatia diela objednávateľom uvedeného v dodacom liste.
- (iv) Práva zo zodpovednosti za vady, ktoré sa vyskytnú v záručnej dobe musí objednávateľ uplatniť u dodávateľa bezodkladne v záručnej dobe, inak zaniknú.
- (v) Objávateľ je povinný vady tovaru alebo vady diela bez zbytočného odkladu po ich zistení oznámiť dodávateľovi písomne na jeho klientske pracovisko uvedené v prílohe č. 4 tejto Kúpnej zmluvy. V oznámení o vadách predmetu dodania musí objednávateľ každú jednotlivú vadu špecifikovať (opísať a uviesť, ako sa prejavuje).
- (vi) Dodávateľ sa zaväzuje, že vybaví oprávnenú reklamáciu objednávateľa (odstráni vadu reklamovanú v záručnej dobe riadne a dohodnutým spôsobom) bez zbytočného odkladu opravou alebo výmenou vadného zariadenia za iné so zhodnými alebo objektívne lepšími technickými a užívateľskými vlastnosťami, najneskôr však do termínu odstránenia vady (doba opravy) uvedeného v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, pri dodržaní termínu nástupu na servisný zásah (reakčná doba) uvedeného v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, inak je objednávateľ oprávnený účtovať dodávateľovi zmluvnú pokutu uvedenú v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy.

V. Licencia

- (i) V prípade ak je predmetom tejto Kúpnej zmluvy dodanie softvéru alebo pri poskytovaní služieb podľa tejto Kúpnej zmluvy dôjde k vytvoreniu diela, ktoré môže byť predmetom práv duševného vlastníctva platí, že dodávateľ dňom podpisu dodacieho listu objednávateľovi udeľuje nevýhradnú licenciu na jeho použitie, v neobmedzenom rozsahu, na celú dobu trvania majetkových práv autora a na účel, na ktorý bol softvér alebo dielo vytvorené. Dodávateľ súhlasí,

aby objednávateľ udelil sublicenciu tretím osobám na použitie softvéru alebo diela rovnakým spôsobom, v rovnakom rozsahu, na rovnaký čas a za rovnakých podmienok, ako je licencia udelená na základe tejto Kúpnej zmluvy objednávateľovi. Licencia sa udeľuje odplatne, pričom odmena za jej poskytnutie ako aj odmena za udelenie súhlasu na udelenie sublicencie je už zahrnutá v cene dohodnutej v článku IV. tejto Kúpnej zmluvy. Udelená licencia a právo udeliť sublicenciu nebudú skončením platnosti tejto Kúpnej zmluvy dotknuté. Vyššie uvedené ustanovenie sa nevzťahuje na štandardný softvér tretích strán (OEM, krabicový, predinštalovaný na tovare). Pre štandardný softvér tretích strán platia licenčné podmienky výrobcu softvéru.

VI. Súčinnosť

- (i) Objávateľ sa zaväzuje v rozsahu nevyhnutnom pre riadne a včasné splnenie predmetu tejto Kúpnej zmluvy poskytnúť dodávateľovi na jeho žiadosť nevyhnutnú súčinnosť v čase a spôsobom požadovaným dodávateľom. O dobu omeškania objednávateľa s poskytnutím nevyhnutnej súčinnosti sa predlžuje čas pre splnenie predmetu plnenia, resp. čas dodania tovaru alebo poskytnutia služby.

Článok IV.

Cena a platobné podmienky

- 4.1 Objávateľ neposkytne dodávateľovi preddavok ani zálohu na predmet plnenia podľa tejto Kúpnej zmluvy.
- 4.2 Kúpna cena MR prístroja, ktorý je predmetom tejto Kúpnej zmluvy je stanovená dohodou zmluvných strán v zmysle zákona NR SR č. 18/1996 Z.z. o cenách v znení neskorších predpisov, vyhlášky MF SR č. 87/1996 Z.z., ktorou sa vykonáva zákon NR SR č. 18/1996 Z.z. o cenách v znení neskorších predpisov, a aktuálnym Cenovým opatrením MZ SR, ktorým sa stanovuje rozsah regulácie cien v oblasti zdravotníctva, v prípade, ak je to relevantné. Presná výška kúpnej ceny je špecifikovaná v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy. Takto stanovená kúpna cena MR prístroja uvedeného v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy je cenou pevne stanovenou a záväznou počas platnosti tejto Kúpnej zmluvy.
- 4.3 V kúpnej cene MR prístroja uvedenej v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy sú už zahrnuté najmä všetky colné a daňové poplatky, komplexné zabezpečenie služieb počas záručnej doby v zmysle prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, vrátane dopravy do miesta dodania podľa tejto Kúpnej zmluvy a vrátane súvisiacej inštalácie, kompletizácie a uvedenia tovaru do prevádzky, vrátane zaškolenia obsluhy a odvozu a likvidácie odpadu, ktorý v súvislosti s dodávkou a inštaláciou MR prístroja vznikne. Ďalej je v kúpnej cene zahrnuté vyhotovenie a poskytnutie užívateľskej dokumentácie, technologického projektu MR prístroja a poskytnutie softvérových ovládačov k tovaru (hardvéru) a licencie k nim. Ak nie je stanovené inak, v dohodnutej kúpnej cene a v cene za poskytnutie služieb nie je zahrnutá právnym predpisom stanovená daň z pridanej hodnoty - t.j. k fakturovaným cenám za dodaný MR prístroj bude uplatnená DPH v zmysle platných právnych predpisov Slovenskej republiky.
- 4.4 Zmluvné strany sa dohodli, že objednávateľ uhradí dodávateľovi za riadne dodaný tovar kúpnu cenu v splátkach v rozsahu a za podmienok uvedených v splátkovom kalendári, ktorý tvorí Prílohu č. 6 tejto Kúpnej zmluvy.

Článok V.

Zmluvné sankcie a ďalšie dojednania

- 5.1 V prípade omeškania dodávateľa s termínmi dodania tovaru uvedenými alebo dohodnutými v zmysle tejto Kúpnej zmluvy, je objednávateľ oprávnený účtovať dodávateľovi zmluvnú pokutu vo výške 0,1 % z kúpnej ceny MR prístroja bez DPH, s ktorým je dodávateľ v omeškaní, a to za každý deň omeškania, maximálne však do výšky 100 % z kúpnej ceny príslušného tovaru bez DPH uvedenej v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluve.

- 5.2 V prípade omeškania dodávateľa s termínmi plnenia služieb počas záručnej doby podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, je objednávateľ oprávnený účtovať dodávateľovi ako predávajúcemu zmluvnú pokutu vo výške a za podmienok podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, maximálne však do výšky 100% z kúpnej ceny tovaru bez DPH uvedenej v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluve.
- 5.3 V prípade ak dodávateľ nedodrží parameter minimálnej dostupnosti prevádzky MR prístroja uvedený v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, vzniká objednávateľovi nárok na náhradu škody a ušlého príjmu, ktoré budú vypočítané spôsobom uvedeným v prílohe č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, s čím obidve zmluvné strany výslovne súhlasia, pričom takto vypočítaná výška náhrady škody a ušlého príjmu je jediným nárokom, ktorý objednávateľovi vznikne v súvislosti s nedodržaním parametra minimálnej dostupnosti prevádzky MR prístroja s výnimkou nároku objednávateľa na odstúpenie od tejto Kúpnej zmluvy.
- 5.4 Zaplatenie zmluvnej pokuty nezavahuje dodávateľa povinnosti dodať príslušné omeškané plnenie v zmysle tejto Kúpnej zmluvy.
- 5.5 V prípade omeškania s plnením peňažného záväzku podľa tejto Kúpnej zmluvy je veriteľ oprávnený fakturovať dlžníkovi úrok z omeškania v zmysle platných právnych predpisov.
- 5.6 Rozhodnutie požadovať zaplatenie zmluvnej pokuty alebo úroku z omeškania oznámi oprávnená zmluvná strana dorúčením penalizačnej faktúry druhej zmluvnej strane. Splatnosť penalizačnej faktúry je 15 dní odo dňa jej doručenia druhej zmluvnej strane.
- 5.7 Uplatnením zmluvnej pokuty nie je dotknutý nárok ani jednej strany na náhradu škody spôsobenej porušením zmluvných povinností. Oprávnená zmluvná strana má nárok na náhradu škody v rozsahu presahujúcom zmluvnú pokutu.
- 5.8 Zmluvné strany sa zaväzujú, že si budú poskytovať potrebnú súčinnosť pri plnení záväzkov vyplývajúcich z tejto Kúpnej zmluvy a navzájom si budú oznamovať všetky okolnosti a informácie, ktoré majú alebo môžu mať vplyv na plnenie predmetu tejto zmluvy.
- 5.9 Dodávateľ sa zaväzuje, že bude s objednávateľom po uzatvorení tejto Kúpnej zmluvy bez zbytočného odkladu rokovať o všetkých otázkach, ktoré by mohli negatívne ovplyvniť proces dodania dohodnutého tovaru alebo proces poskytovania služieb podľa tejto Kúpnej zmluvy a že mu bude oznamovať všetky okolnosti, ktoré by mohli ohroziť dohodnutý termín pre dodanie tovaru v zmysle tejto Kúpnej zmluvy.
- 5.10 Dodávateľ vyhlasuje, že je partnerom verejného sektora v zmysle ustanovenia § 2 zákona č. 315/2016 Z.z. o registri partnerov verejného sektora a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „ZoRPVS“), a je súčasne zapísaný v registri partnerov verejného sektora (ďalej len „register“), ktorého správcou a prevádzkovateľom je Ministerstvo spravodlivosti Slovenskej republiky. Dodávateľ tiež vyhlasuje, že v prípade, ak bude plniť predmet plnenia tejto Kúpnej zmluvy prostredníctvom subdodávateľov, ktorí majú povinnosť zapisovať sa do registra v zmysle ZoRPVS, že títo budú v čase uzavretia tejto Kúpnej zmluvy alebo v čase použitia takéhoto subdodávateľa v registri zapísaní. V prípade, ak počas platnosti tejto Kúpnej zmluvy dôjde k právoplatnému výmazu subdodávateľa z registra, je dodávateľ povinný okamžite ukončiť plnenie tejto Kúpnej zmluvy prostredníctvom takéhoto subdodávateľa.
- 5.11 Dodávateľ je oprávnený plniť predmet plnenia tejto Kúpnej zmluvy prostredníctvom subdodávateľov, tým však nie je dotknutá zodpovednosť dodávateľa za plnenie predmetu tejto Kúpnej zmluvy. Údaje o všetkých známych subdodávateľoch v čase uzatvorenia tejto Kúpnej zmluvy uvádza dodávateľ v Prílohe č. 5 ku Kúpnej zmluve. Zároveň sa dodávateľ s objednávateľom dohodli, že dodávateľ vždy do 15 dní po skončení každého štvrt'roka platnosti tejto Kúpnej zmluvy zaktualizuje a zašle objednávateľovi zoznam svojich subdodávateľov uvedený v Prílohe č. 5 tejto Kúpnej zmluvy, pričom túto aktualizáciu vykoná ku dňu vyhotovenia tohto zoznamu a v štruktúre uvedenej v Prílohe č. 5 k Kúpnej zmluve. Ak dodávateľ v uvedenom termíne aktualizáciu nezašle objednávateľovi, má sa za to, že zoznam subdodávateľov sa oproti poslednej verzii zoznamu nijako nezmenil. Zmluvné strany sa súčasne dohodli, že v prípade ak u dodávateľa

dôjde k zmene subdodávateľa počas plynutia štvrt'roka platnosti tejto Kúpnej zmluvy, je dodávateľ oprávnený nového subdodávateľa oznámiť objednávateľovi aj mimo aktualizácie v zmysle tohto odseku a uvedené je považované za riadne oznámenie nového subdodávateľa.

Článok VI. Zodpovednosť za škodu

- 6.1 Každá zmluvná strana zodpovedá za priamu škodu spôsobenú druhej zmluvnej strane v súvislosti s plnením tejto Kúpnej zmluvy, ak táto zmluva nestanovuje inak.
- 6.2 Vzniknutá škoda bude poškodenej zmluvnej strane uhradená za predpokladu riadneho preukázania jej vzniku, výšky, porušenia zmluvnej povinnosti a príčinnej súvislosti medzi týmto porušením a vznikom škody, ak navrátenie veci do pôvodného stavu nie je možné.
- 6.3 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 žiadnou zo zmluvných strán uplatňované.
- 6.4 Na účely tejto Kúpnej 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, nezavinená regulácia odberu elektrickej energie. Za vyššiu moc sú považované okolnosti vylučujúce zodpovednosť v zmysle ustanovenia § 374 Obchodného zákonníka.
- 6.5 Účinky vylučujúce zodpovednosť sú obmedzené na dobu, pokiaľ trvá prekážka, s ktorou sú účinky spojené. Ustanovenie bodu 6.3 sa uplatní za predpokladu, že druhá zmluvná strana bola písomne podľa bodu 6.6 oboznámená o týchto okolnostiach a predpokladanej dobe ich trvania postihnutou zmluvnou stranou, ako náhle sa o ich výskyte dozvedela.
- 6.6 V prípade, ak nastanú prekážky vyššej moci, je zmluvná strana, ktorej sa prekážka týka, povinná bezodkladne informovať druhú zmluvnú stranu o povahe, začiatku a konci udalosti vyššej moci, ktorá jej bráni v plnení povinností podľa tejto Kúpnej zmluvy.
- 6.7 Ak sa plnenie tejto Kúpnej zmluvy stane nemožným z dôvodu vyššej moci na dobu dlhšiu ako 45 dní, zmluvná strana, ktorá sa bude chcieť odvolať na vyššiu moc, písomne požiada druhú zmluvnú stranu o úpravu Kúpnej zmluvy vo vzťahu k predmetu, cene a času plnenia. Ak nedôjde k dohode, má ktorákoľvek zmluvná strana právo odstúpiť od tejto Kúpnej zmluvy. Účinky odstúpenia nastanú dňom doručenia písomného oznámenia o odstúpení druhej zmluvnej strane.
- 6.8 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 alebo oneskoreného poskytnutia súčinnosti druhej zmluvnej strany.

Článok VII. Doba platnosti kúpnej zmluvy

- 7.1 Táto Kúpna zmluva sa uzatvára na dobu určitú, a to do doby splnenia jej predmetu, t.j. do doby dodania tovaru a uplynutia záručnej doby na tovar.
- 7.2 Táto Kúpna zmluva nadobúda platnosť dňom podpisu obidvomi zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv Úradu vlády Slovenskej republiky (ďalej len „register“). Povinnosť zverejniť túto zmluvu v registri má objednávateľ, ktorý sa tak zaväzuje vykonať bezodkladne po nadobudnutí platnosti tejto Kúpnej zmluvy, pričom o zverejnení tejto Kúpnej zmluvy v registri zašle objednávateľ dodávateľovi

písomné potvrdenie a to do troch dní odo dňa zverejnenie tejto Kúpnej zmluvy v registri.

- 7.3 Zmluvné strany sú uzrozmene s tým, že táto Kúpna zmluva sa považuje za povinne zverejňovanú zmluvu v zmysle § 5a zákona č. 211/2000 Z.z. o slobodnom prístupe k informáciám v znení neskorších predpisov. Zároveň zmluvné strany súhlasia s tým, že objednávateľ, zverejní celý obsah tejto Kúpnej zmluvy v registri a to v rozsahu a štruktúre, ktorá je daná nariadením vlády SR č. 498/2011 Z.z. ktorým sa ustanovujú podrobnosti o zverejňovaní zmlúv v Centrálnom registri zmlúv a náležitosti informácie o uzatvorení zmluvy.
- 7.4 Zmluvné strany sa dohodli, že dodávateľ nie je oprávnený postúpiť akékoľvek svoje pohľadávky voči objednávateľovi podľa § 524 Občianskeho zákonníka plynúce z tejto Kúpnej zmluvy alebo súvisiace s touto Kúpnu zmluvou na tretí subjekt bez predchádzajúceho písomného súhlasu objednávateľa. Právny úkon na základe ktorého dodávateľ postúpi svoje pohľadávky bez predchádzajúceho súhlasu Objednávateľa na tretiu osobu je podľa ustanovenia § 39 Občianskeho zákonníka neplatný. Akýkoľvek súhlas objednávateľa s postúpením pohľadávok je platný iba v prípade, ak naň bol udelený predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky.
- 7.5 Ukončením platnosti tejto Kúpnej zmluvy z dôvodu uplynutia doby jej platnosti, nie sú dotknuté nároky na úhradu spôsobenej škody, nároky na zmluvné, resp. zákonné sankcie a úroky, ktoré boli uplatnené počas jej platnosti alebo ktoré sa týkajú porušenia povinnosti zmluvnej strany ku ktorej došlo počas platnosti tejto Kúpnej zmluvy.

Článok VIII.

Ukončenie kúpnej zmluvy a úhrada súvisiacich nákladov

- 8.1 Od tejto kúpnej zmluvy možno písomne odstúpiť iba v prípadoch uvedených v zákone alebo v tomto článku Kúpnej zmluvy a podľa podmienok uvedených v tomto článku Kúpnej zmluvy.
- 8.2 Túto Kúpnu zmluvu možno pred uplynutím jej doby platnosti ukončiť aj :
- písomnou dohodou zmluvných strán,
 - odstúpením od tejto Kúpnej zmluvy v prípade podstatného porušenia ustanovení tejto Kúpnej zmluvy ktoroukoľvek zmluvnou stranou,
- 8.3 Za podstatné porušenie Kúpnej zmluvy zo strany dodávateľa s právom na odstúpenie od Kúpnej zmluvy objednávateľom sa považuje:
- omeškanie dodávateľa s dodaním a inštaláciou MR prístroja podľa tejto Kúpnej zmluvy o viac ako 15 kalendárnych dní, pričom toto omeškania nespôsobil ani len čiastočne objednávateľ neposkytnutím nevyhnutnej súčinnosti,
 - preukázateľné a zavinené dodanie tovaru v rozpore s podmienkami dohodnutými v tejto Kúpnej zmluve a jej prílohách,
 - neposkytnutie služieb za podmienok dohodnutých v tejto Kúpnej zmluve alebo poskytnutie služieb v rozpore so zmluvne dohodnutými podmienkami v tejto Kúpnej zmluve, a nezjednanie nápravy ani v dodatočne poskytnutej lehote nie kratšej ako 10 kalendárnych dní odo dňa doručenia písomnej výzvy od objednávateľa, okrem porušenia podľa nasledujúceho písm. d),
 - opakované neplnenie termínov poskytnutia služieb podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, pričom za opakované neplnenie termínu sa rozumie dva a viac nesplnenia akýchkoľvek termínov zo strany dodávateľa v zmysle prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy v priebehu predchádzajúcich 6 mesiacov platnosti tejto Kúpnej zmluvy,
 - prípád, kedy dodávateľ oznámi objednávateľovi, že nie je z objektívnych alebo subjektívnych dôvodov schopný plniť dodávky predmetu plnenia podľa tejto Kúpnej zmluvy,
 - ak dôjde k výmazu dodávateľa, ako partnera verejného sektora, z registra počas platnosti tejto Kúpnej zmluvy. Objedávateľ má právo odstúpiť od Kúpnej zmluvy dňom právoplatnosti o výmaze podľa § 12 a pokute z dôvodov podľa § 13 ods. 2 ZoRPVS,
 - ak je dodávateľ, ako partner verejného sektora, viac ako 30 dní v omeškaní so splnením povinnosti podľa § 10 ods. 2 tretej vety ZoRPVS,

- h) ak počas platnosti tejto Kúpnej zmluvy použije dodávateľ subdodávateľa nezapísaného v registri, hoci takýto subdodávateľ mal byť v zmysle ZoRPVS zapísaný v registri, prípadne ak bol subdodávateľ počas plnenia predmetu tejto Kúpnej zmluvy vymazaný z registra a dodávateľ ho naďalej používal na plnenie predmetu tejto Kúpnej zmluvy ako svojho subdodávateľa,
 - i) pri dosiahnutí parametra dostupnosti prevádzky tovaru pod 85 % v zmysle prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy,
 - j) ak dodávateľ ako právnická osoba bol právoplatne odsúdený za trestný čin spáchaný v súvislosti s verejným obstarávaním alebo so žiadosťou o pomoc a podporu poskytovanú z fondov Európskej únie podľa osobitného predpisu alebo o iné plnenie z fondov Európskej únie, s ich poskytovaním alebo využívaním.
- 8.4 Za podstatné porušenie Kúpnej zmluvy zo strany objednávateľa s právom na odstúpenie od Kúpnej zmluvy dodávateľom sa považuje:
- a) opakované (min. 2 x) omeškanie objednávateľa s úhradou príslušnej splátky kúpnej ceny podľa Prílohy č. 6 tejto Kúpnej zmluvy o viac ako 20 dní, a nezjednanie nápravy ani na základe dodatočne poskytnutej lehoty nie kratšej ako 10 kalendárnych dní odo dňa doručenia písomnej výzvy na zaplatenie,
 - b) neposkytnutie nevyhnutnej súčinnosti zo strany objednávateľa bez ktorej nie je možné pokračovať v dodávke tovaru alebo poskytovaní služieb podľa tejto Kúpnej zmluvy a nezjednanie nápravy ani na základe dodatočne poskytnutej lehoty nie kratšej ako 15 pracovných dní odo dňa doručenia písomnej výzvy na zjednanie nápravy.
- 8.5 Právne účinky odstúpenia od tejto Kúpnej zmluvy nastávajú dňom doručenia písomného oznámenia o odstúpení druhej zmluvnej strane.
- 8.6 Odstúpenie od tejto Kúpnej zmluvy musí mať písomnú formu, musí byť doručené druhej zmluvnej strane a musí v ňom byť uvedený konkrétny dôvod odstúpenia, inak je neplatné.
- 8.8 Povinnosť doručiť odstúpenie od tejto Kúpnej zmluvy podľa tohto článku sa považuje v konkrétnom prípade za splnenú dňom prevzatia odstúpenia od tejto Kúpnej zmluvy druhou zmluvnou stranou alebo odmietnutím prevzatia odstúpenia od Kúpnej zmluvy druhou zmluvnou stranou. Ak sa v prípade doručovania prostredníctvom poštového podniku vráti poštová zásielka s odstúpením od tejto Kúpnej zmluvy ako nedoručená alebo nedoručiteľná, považuje sa za doručenie dňom, v ktorom poštový podnik vykonal jej doručovanie (usiloval sa o doručenie v mieste uvedenom na obálke predmetnej zásielky). Zmluvné strany sa dohodli, že pre doručovanie objednávateľovi je rozhodná adresa, ktorá je ako jeho sídlo uvedená v záhlaví tejto Kúpnej zmluvy a pre doručovanie dodávateľovi adresa zapísaná ako jeho sídlo v obchodnom registri, a ak nemá svoje sídlo, adresa zapísaná ako jeho miesto podnikania v živnostenskom registri.
- 8.9 Ustanoveniami bodu 8.8 tohto článku Kúpnej zmluvy o doručovaní sa bude spravovať aj doručovanie ostatných písomností medzi stranami (napr. faktúry, upomienky, výzvy a pod.), ak to nie je v rozpore s kogentnými ustanoveniami všeobecne - záväzných predpisov alebo ustanoveniami tejto Kúpnej zmluvy.
- 8.10 Pri odstúpení od tejto Kúpnej zmluvy predtým ako objednávateľ zaplatí dodávateľovi kúpnu cenu v celej výške, budú zmluvné strany povinné vrátiť plnenia poskytnuté im pred odstúpením od zmluvy druhou zmluvnou stranou a budú oprávnené žiadať vrátenie plnení poskytnutých pred odstúpením od tejto Kúpnej zmluvy druhej zmluvnej strane, ak k takémuto plneniu došlo, pričom náklady na vrátenie takto poskytnutého plnenia znáša tá strana, ktorá porušila túto Kúpnu zmluvu a toto porušenie viedlo k odstúpeniu od tejto Kúpnej zmluvy.
- 8.11 Pri odstúpení od tejto Kúpnej zmluvy v prípade potom, ak objednávateľ zaplatil dodávateľovi celú kúpnu cenu, nebudú zmluvné strany povinné vrátiť si plnenia poskytnuté im pred odstúpením od tejto Kúpnej zmluvy druhou zmluvnou stranou a nebudú oprávnené žiadať vrátenie plnení poskytnutých pred odstúpením od tejto Kúpnej zmluvy druhej zmluvnej strany s výnimkou vrátenia časti kúpnej ceny, ktorá predstavuje cenu za služby v rámci záručného servisu

podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, za obdobie odo dňa nasledujúceho po dni doručenia odstúpenia od tejto Kúpnej zmluvy do dňa uplynutia záručnej doby. Pre účely výpočtu vrátenia časti kúpnej ceny za služby záručného servisu podľa prechádzajúcej vety sa zmluvné strany dohodli, že ročná cena služieb záručného servisu podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy je stanovená vo výške 10 % z kúpnej ceny tovaru bez DPH uvedenej v prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluve.

- 8.12 Ukončením platnosti tejto Kúpnej zmluvy formou odstúpenia od Kúpnej zmluvy zanikajú všetky práva a povinnosti zmluvných strán v nich zakotvené, okrem nárokov na úhradu spôsobenej škody, nárokov na zmluvné, resp. zákonné sankcie a úroky, ako aj nárok objednávateľa na bezplatné odstránenie zistených väd dodania, resp. záručných väd na tovare v prípadoch, kedy si objednávateľ po odstúpení od tejto Kúpnej zmluvy ponecháva už dodaný tovar.

Článok IX.

Spoločné a záverečné ustanovenia

- 9.1 Zmluvné strany pre účely tejto Kúpnej zmluvy určujú kontaktné osoby zodpovedné za vecnú a odbornú komunikáciu v súvislosti s touto Kúpnu zmluvou takto:
- za objednávateľa: Ing. Ľubomír Szabó, Ing. Daniel Jánoš, MBA
 - za dodávateľa: Michal Bohdal, mob: 0910 590 648, Ing. Pavel Bohdal
- 9.2 Ak táto Kúpna zmluva neustanovuje inak, akékoľvek zmeny a doplnenia tejto Kúpnej zmluvy môžu byť vykonané písomným dodatkom k tejto Kúpnej zmluve po vzájomnej dohode a podpísané oprávnenými osobami zmluvných strán za predpokladu, že uzatvorenie dodatku nie je v rozpore so všeobecne záväznými právnymi predpismi najmä zákonom o verejnom obstarávaní v platnom znení. Uvedené sa netýka:
- zmeny kontaktných osôb uvedených v bode 9.1 tohto článku Kúpnej zmluvy, ktoré môže príslušná zmluvná strana zmeniť svojim jednostranným rozhodnutím doručeným v písomnej forme druhej zmluvnej strane,
 - zmeny prílohy č. 5, ktorú môže meniť dodávateľ postupom podľa článku V, bodu 5.11 tejto Kúpnej zmluvy.
- 9.3 Zmluvné strany sa v súlade s ust. § 262 ods. 1 Obchodného zákonníka dohodli, že záväzkový vzťah založený touto Kúpnu zmluvou sa spravuje Obchodným zákonníkom a právnym poriadkom Slovenskej republiky.
- 9.4 Ak niektoré ustanovenia tejto Kúpnej zmluvy stratili platnosť, alebo sú platné len sčasti alebo neskôr stratia platnosť, nie je tým dotknutá platnosť ostatných ustanovení. Namiesto neplatných ustanovení sa použije úprava, ktorá sa čo najviac približuje zmyslu a účelu tejto Kúpnej zmluvy.
- 9.5 Táto Kúpna zmluva sa vyhotovuje v štyroch rovnopisoch, z ktorých po podpísaní dodávateľ obdrží jedno vyhotovenie a objednávateľ tri vyhotovenia.
- 9.6 Ak zanikne jedna zo zmluvných strán, prechádzajú jej práva z tejto Kúpnej zmluvy na jej právneho nástupcu.
- 9.7 Zmluvné strany vyhlasujú, že si túto Kúpnu zmluvu prečítali, jej obsahu porozumeli a na znak toho, že obsah tejto dohody zodpovedá ich skutočnej a slobodnej vôli, ju podpísali.
- 9.8 Neoddeliteľnou súčasťou tejto Kúpnej zmluvy sú jej prílohy:
- Príloha č.1: Technická špecifikácia a cena predmetu dodania
 - Príloha č.2: Záruky, spôsob vykonávania záručného servisu a zmluvné pokuty
 - Príloha č.3: Zoznam servisných stredísk dodávateľa pre potreby plnenia Kúpnej zmluvy
 - Príloha č.4: Klientske pracovisko dodávateľa - tzv. „Hotline“, „Helpdesk“, „Call centrum“ ,...
 - Príloha č.5: Zoznam subdodávateľov
 - Príloha č.6: Splátkový kalendár

V Bratislave dňa 10.9.2020

Za objednávateľa:

.....
Ing. Mongi Msolly, MBA
predseda predstavenstva
a generálny riaditeľ

.....
Doc. MUDr. Juraj Maďarič, PhD., MPH
podpredseda predstavenstva

Za dodávateľa:

V Bratislave dňa

.....
Ing. Pavel Bohdal
konateľ spoločnosti

Príloha č. 1 – Technická špecifikácia a cena predmetu dodania
EU SIGNA Premier 3.0T 28.0

PRODUCT DETAILS

I. EU SIGNA Premier 3.0T 28.0

Qty.	Catalog Ref	Description
-		
1	S7528PB	SIGNA™ Premier RX28 MR System with Fixed Table
1	M7101BA	SIGNA™ Premier 3.0T Magnet for Fixed Table
1	M7101CA	Premier 3.0T Cable Collector - A (Short SR / Short ER) for Fixed Table
1	M7100AY	Gradient Cables Config A
1	S7527PS	SIGNA Premier PreInstall Collector
1	M7101BK	SIGNA Premier Scan Room Collector for Fixed Table
1	M7000VA	Vibroacoustic Dampening Kit
1	M3340GM	Magnet crate standard
1	M7100AB	Main Disconnect Panel - 380V
1	M3335CA	Calibration Kit Phantom Holder Cart
1	M1060KM	Oxygen Monitor for MR Room
1	M1000MW	Operator Console Table
1	M3335JZ	English Keyboard Kit
1	M7001EJ	Slovakian Labels and Warning Sign Kit
1	R32052AC	SSA pack for warranty period for DV25 GE MRI
1	E88241A	Oxygen monitor Systech EC96
1	M70012RD	TDI HNU Patient Pad
1	E8823NA	MR Audio 1505 Complete music system for Premium MRI systems
1	E8823NE	MRI Audio Over ear headphone
1	E8823JF	MR dielectric pads set - neck and abdomen
1	M70012RJ	Sand Bag
1	S7527PX	Diffusion XT Package
1	S7750BF	Spectro EL pack
1	S7528MA	MAVRIC SL Package
1	M7100AF	MUSE
1	M7005DB	DISCO
1	M7000JC	3D ASL
1	M7001SL	3D PROMO
1	M7000EZ	Flow Analysis 4.0
1	M7100AG	HyperBand DWI / DTI / fMRI
1	M7006AC	CardioMaps
1	M7006AE	MAGiC DWI
1	M7006AF	HyperSense
1	M7006AG	HyperCube
1	M7006AM	ViosWorks 3D (no processing)
1	M7006AB	ViosWorks 4D (no processing)
1	M7008AB	AIRx™ - Brain
1	M7100CA	3.0T AIR Posterior Array
3	M7100CB	3.0T AIR Anterior Array
1	M7006RA	3.0T 48-channel Head Coil
1	M7001KL	3.0T 18-Channel TDI T/R Knee Array
1	M7000SK	3.0T Flex Suite, Premium - P Connector (SM, MD, LG)
1	M7005BE	Positioner for 16ch Flex coils
1	M7005BA	Flex Array Pad Kit
1	M81601BM	AW Server 3.2 XL
1	M81501CP	Standalone Installation set International 200-240V
1	M80501DV	Field Engineer Letter

6	M81521ED	Integrated Registration - Full Fusion Package
6	M81521XE	Volume Viewer
6	M30321CL	READY View
6	M30321BT	Body View
6	M30321BX	Brain View
6	M30321GG	GENIQ
6	M30321AJ	MR VesselIQ XPRESS
1	M7005DJ	MAGiC - 3.0T
10	A20011MR	1 day MR onsite application
1	K1801LAED	Imaging Insights App
1	K1801MPED	AI ONPREM software V1.8
1	K18011LY	AI Platform License Subscription
1	M85101LJ	DoseWatch ITPS 4-hour
1	K18011L	Imaging Insights Subscription
1	K18011LB	Customer Success Management
1	A11181MR	Start Me Up 8 days MR
1	A33331MR	Make Me an Expert MR
1	A22241MR	Welcome pack – 4 additional application days onsite in MR
48	W51181MR	Prepaid Focus contract with full coverage (Monthly basis) for SIGNA™ Premier
48	W40031MR	Power Pack Prepaid for MR
1	NI_OTH_CONSTRUCTION	Cardio Training, Technologist training, RF cage, Chiller plus Service 4years
12	RX660	LCD medicínske ,30" EIZO RadiForce RX660-6MP color
6	1FH50AA	HP EliteDisplay E273, 27.0 IPS, 1920x1080, 1000:1, 5ms,
6	MED-XN72	Grafická karta XN72 5GB GDDR5X, 4x DisplayPort 1.2,
6	EL800USBFR	EATON UPS 1/1fáza, 800VA - Ellipse ECO 800 USB FR (Off-Line)
6	6TX16EA	HP Z2 G4 TWR Workstation i9-9900/1x16GB/512 NVMe/DVD/W10P
6	U1G39E	HP 5 year NBD Onsite HW Support for Workstations
6	EEPA	Software ESET Endpoint Protection Advance
6	T5D-03323	Office Home and Business 2019 Slovak EuroZone Medialess P6
1	9SX2000I-AU	EATON 9SX TOWER

LONG DESCRIPTIONS

All pictures featured are for illustration purposes only, and do not necessarily relate to products or services mentioned in the text.

S7528PB - SIGNA™ Premier XT

SIGNA™ Premier XT is the next generation MR system from GE Healthcare, designed to deliver unprecedented performance with uncompromised patient comfort.

3.0T Magnet Technology

The SIGNA™ Premier XT system features a compact, lightweight, superconducting magnet designed to provide excellent homogeneity ensuring uniform signal and fat-suppression over a larger FOV. While improving the patient experience with a 70 cm bore size, the SIGNA™ Premier XT magnet supports a large 50 cm FOV and may reduce exam time since fewer acquisitions are needed to cover a large anatomy.

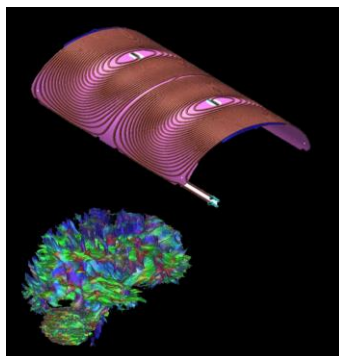


The main characteristics of the SIGNA™ Premier XT magnet are:

- 3.0T magnet
- 70cm wide-bore diameter
- 50cm x 50cm x 50cm maximum Field of View (FOV) with 2.5ppm typical homogeneity
- Zero Boil-Off
- 174 cm x 212 cm x 240 cm magnet dimensions (without enclosures)

SuperG Gradient Technology

SIGNA™ Premier XT features the SuperG gradient technology, which delivers powerful performance and superb stability for outstanding imaging results. The efficient electromagnetic design of the SuperG gradient coil allows for 80 mT/m maximum gradient strength. The SNR increase in diffusion scans can now be combined with the patient comfort of a wide-bore imaging system. Combined with a maximum slew rate of 200 T/m/s, the SuperG gradient is a leading performer at the 70 cm bore size.



The gradient coil is designed to work in conjunction with the SuperG gradient driver using an intelligent gradient control with load-optimized feed forward and feedback control algorithms that deliver accurate and repeatable output performance.

The main characteristics of the SuperG gradient subsystem of the SIGNA™ Premier XT are:

- 80 mT/m peak amplitude
- 200 T/m/s peak slew rate
- 100% duty cycle
- All-hollow-conductor design for direct water cooling per axis
- Forced-balanced design for minimum vibro-acoustic interactions with the patient
- 50cm x 50cm x 50cm maximum Field of View (FOV)
- 1034 Amps / 2324 Volts peak amplifier current and voltage
- 2nd order high order shim coils* (XY, ZX, ZY, Z2, X2-Y2) integrated into a single module to minimize the effect of patient-induced magnet inhomogeneity (*only activated when the optional High Order Shim driver is purchased)

TDI RF Receive Architecture

The RF acquisition technology of the SIGNA™ Premier enables greater clinical performance and higher image quality, especially for data-intensive applications. The technology is based on GE's Total Digital Imaging (TDI) RF architecture and provides significant improvement in SNR compared to previous generations.

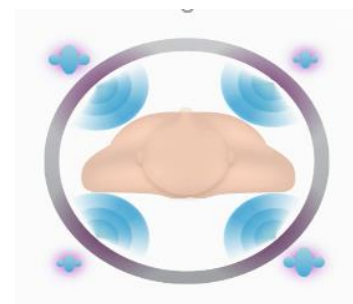
Direct Digital Interface (DDI) employs an independent analog-to-digital converter to digitize inputs from 146 RF channels, eliminating unnecessary noise enhancement. In other words, every element translates to a digitized signal. The result? Not only does DDI technology improve SNR, but it also works with legacy GE coils for unmatched flexibility.

The main characteristics of the TDI RF architecture of the SIGNA™ Premier XT are:

- 146 RF channels
- 146 RF receivers (Analog to Digital converters)
- 80 MHz receiver bandwidth
- >165 dB receiver dynamic range at 1Hz Bandwidth

MultiDrive RF Transmit Architecture

MultiDrive RF architecture adjusts/optimizes the phase and amplitude of each RF amplifier output channel that is applied to the 4-port drive whole-body RF transmit coil to enhance RF uniformity and signal homogeneity regardless of patient size and body habitus.



The main characteristics of the MultiDrive architecture of the SIGNA™ Premier XT are:

- 2 output channels
- 30kW maximum RF amplifier output power
- 4-port driven, 16-rung quadrature birdcage integrated Transmit/Receive body coil

PERFORM 2.0 combines RF body coil design, optimized pulse sequences, detailed predictive SAR modeling during prescription, and real-time SAR feedback and correction during scanning to help ensure high performance across all applications, tailored for each patient.

reFINE designed to address the challenge of 3.0T high-field uniformity. Just like a home theater surround system can be optimized, with reFINE, you increase your control over improved RF pulse efficiency, so you get clearer, crisper signals no matter your patient composition or position. reFINE makes consistent 3.0T imaging the rule, not the exception.

Volume Reconstruction Engine and Host Computer

The latest computing platform comes standard and utilizes a parallel, multi-processor design to enable simultaneous scanning, reconstruction, filming, post-processing, archiving, and networking. The keyboard assembly integrates an intercom speaker, microphone, volume controls, and emergency stop switch. Start scan, pause scan, stop scan and table advanced to center hot keys are also included.

The main characteristics of the Host Computer of the SIGNA™ Premier XT are:

- 3.7 GHz clock rate
- 32 GB memory
- 1024 GB SSD hard disk storage

Reconstruction performance today is challenged by explosive growth in data and increased computational complexity. The amount of data to be stored and processed continues to increase with the advances in MR system technology. The SIGNA™ Premier meets that challenge head-on with innovations in reconstruction to take full advantage of computing power and by leveraging both hardware and software technology.

The main characteristics of the Gen6 Volume Reconstruction Engine (VRE) of the SIGNA™ Premier XT are:

- 2.6 GHz clock rate
- 256 GB memory
- 3 x 400 GB SSD hard disk storage
- 75,000 2D FFTs/second (256 x 256, full FOV)

Orchestra reconstruction platform delivers a new software toolbox for advanced reconstruction approaches allowing the most demanding applications to be run seamlessly delivering enhanced productivity without reconstruction lag between scans and exams.

The SIGNA™ Premier XT system generates MR Image, Secondary Capture, Structured Report, and Gray Scale Softcopy Presentation State DICOM objects. The DICOM networking supports both send and query retrieve as well as send with storage commit to integrate with PACS archive. Please refer to the DICOM Compliance Statement for SIGNA™ Premier for further details.

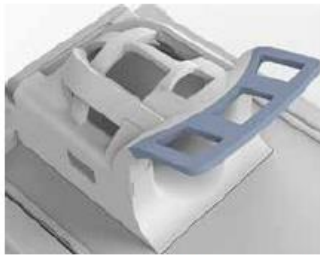
Coils

SIGNA™ Premier XT comes standard with a Head Neck Array, a Spine Posterior Array embedded in the Comfort Plus patient table and a Body Anterior Array (the Posterior and Anterior Arrays are described in separate catalogs). The coil suite is indicated for use for: head, neck, brachial-plexus, spine, pelvis, hips, prostate, abdominal, cardiac, lower extremities, blood vessels, and long bone imaging. The combined use

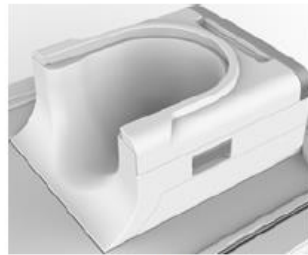
of the entire coil suite will facilitate high-resolution, high-SNR whole-body imaging from the top of the head down to the feet.

The 3.0T coil suite was designed to reduce multiple physical coil changes within a single exam and between different exams, and to improve patient comfort. The system will automatically select the coil mode configuration that best fits the selected region of interest. The combined effect is to help reduce the total duration of an exam and improve workflow.

Head Neck Array (HNA)



Head Neck Array with NV adapter



Head Neck Array with Open Face adapter



Comfort Tilt

The Head Neck Array includes the head base-plate and two anatomically optimized anterior arrays: the anterior Neuro-Vascular array and the anterior Open-Face array.

The HNA supports head-first imaging and may remain in place for all body, vascular, spine, and the majority of MSK exams. The HNA base plate supports the patient's head, and the Comfort Tilt variable-degree ramp can be positioned under the HNA base plate to elevate the coil to match the patient's head and neck position.

- 21 elements
- Up to 29 elements in the FOV when combined with the Posterior Array and Anterior Array
- 45 cm Superior/Inferior coverage
- 53 cm x 35 cm x 35 cm dimensions (L x W x H)

SIGNA™ Flow

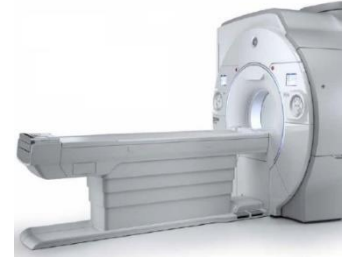
SIGNA™ Flow is designed to standardize and accelerate workflows for patient set-up, exam prescription, scanning and post-processing. SIGNA™ Flow can begin before the patient enters the magnet room and exams can be completed within a few mouse clicks – delivering quality and consistency for all patients and from all technologists. At the same time, SIGNA™ Flow maintains the flexibility needed to rapidly adapt and optimize exams for patient specific situations.

- In-Room Operator Console and controls
- IntelliTouch land-marking
- Protocol Libraries & Management Tools
- Workflow Manager & Auto Functions
- Inline Processing, Networking & Viewing
- Start Scan, Stop Scan, Pause/Resume Scan
- ReadyView post processing on console

deFINE takes the results of SIGNA™ Premier to the next level by enhancing the image appearance with integrated, in-line, optimizable settings. These settings can be generated for each individual sequence or for the entire exam. With deFINE, you meet your high-quality image needs and go beyond the normal.

Comfort Plus Patient Table: The SIGNA™ Premier offers a fully integrated Comfort Plus patient table (also known as TDI patient table), which features the embedded Posterior Array, helps improve exam efficiency, and patient comfort. The Comfort Plus patient table can be lowered to very low heights for easy and fast transfer of wheelchair patients. The cradle width has also been increased by 30% from previous generations to enable a more comfortable experience for patients.

- 250kg maximum patient weight for scanning
- 250kg maximum lift capacity
- 25 cm/sec (fast), 1.9 cm/sec (slow), 15 cm/sec (patient positioning) longitudinal speed
- 182 cm total scannable range
- 53.5 cm to 93 cm minimum to maximum height



SIGNA™Works XT

SIGNA™Works XT is the latest software platform provided by GE, it includes the base pulse sequences, workflow enhancements and visualization tools to enable high productivity with exceptional quality and outcomes. SIGNA™Works, starting with the acquisitions, provides the tools needed to enable superb results in the various clinical fields. With six optimized Works categories, GE delivers preset protocols for the most demanding Neuro, Musculoskeletal, Cardiovascular, Body, Oncology and Paediatric areas. In addition to enabling the routine imaging, SIGNA™Works provides the user with a streamlined and efficient operating environment with in-line processing through single-click outcomes for even the most demanding processes.

NeuroWorks XT: Includes the basic imaging acquisitions and processing along with the latest in motion correction, functional and volumetrics. Supporting both simple reconstruction and real-time perfusion results with BrainStat AIF. Including:

- FOCUS
- Flex for FSE and Cube
- SWAN 2.0
- PROPELLER MB motion robust radial FSE now including T1 and
- Fat suppression (STIR and ASPIR)
- 3D Cube FSE-based 3D imaging including Dual Inversion Recovery
- BrainStat AIF parametric maps
- eDWI
- ReadyBrain automated brain exam prescription
- 3D COSMIC modified steady state imaging
- 3D BRAVO IR prepared fast SPGR imaging
- PROBE PRESS single voxel spectroscopy



OrthoWorks XT: Delivers routine imaging that is not always a given. From motion correction to advanced volumetric imaging, GE's latest MSK techniques provide you with the contrasts you need for the basic imaging to enhanced cartilage imaging. And with multiple tissue suppression methods available, OrthoWorks enables the best of what can be achieved in a standard configuration. Including:

- MARS High Bandwidth for FSE
- PROPELLER MB motion robust radial FSE now with T1 and Fat Suppression (STIR and ASPIR)
- 3D Cube FSE
- 3D COSMIC
- Flex for FSE and Cube



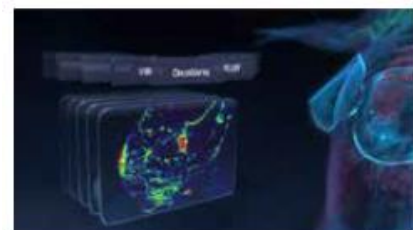
BodyWorks XT: The latest in Torso imaging is delivered with volumetric imaging supporting advanced Parallel imaging standard. Including, Snapshot imaging with optimized Single Shot FSE, 3D isotropic imaging for MRCP, Dynamic Imaging and Routine Volumetric imaging enabled with Motion Free navigation for post-contrast uses with high temporal resolution results. Motion correction is further enhanced with both the PB navigators as well as PROPELLER including T1 weighted results. Turbo class of acquisitions streamlines the speed and enables higher quality results. Advanced processing is made one-touch with the new READYView on Console capabilities. Including:

- FOCUS
- Flex for FSE and Cube
- Body Navigators pencil-beam diaphragm tracker
- PROPELLER MB for motion robust radial FSE including PB Navigator and fat suppression (STIR/ASPIR)
- Turbo LAVA and LAVA Flex with Turbo ARC
- Enhanced SSFSE
- MultiPhase DynaPlan
- SmartPrep



OncoWorks XT: Delivers a complete platform for your needs in Prostate, Breast and Radiation Therapy planning. From the basic routine acquisitions to whole body imaging including volumetric and enhanced diffusion capabilities, GE enables superb linearity from the gradient platform and hardware performance. GE provides the necessary preset protocols to supply you with optimal imaging for your oncology needs that is further enhanced visualization capabilities so that your results can be a single click away. Including:

- FOCUS
- Flex for FSE and Cube
- Body Navigators pencil-beam diaphragm tracker
- PROPELLER MB for motion robust radial FSE including PB Navigator and fat suppression (STIR/ASPIR)
- Spin Echo & Fast Spin Echo Suites
- eDWI
- Whole Body Scanning tools including eDWI



CVWorks XT: Provides GE's extensive coverage for the latest techniques enabling high performance Cardiovascular imaging outcomes. Single Breath-Hold imaging for whole heart coverage are available from Morphology to Delayed enhancement. Enabling simplified generation of superb results including head-to-toe MRA support to single acquisition Time of Flight and additional non-contrast imaging for flow. With SmartPrep and Fluoro triggering enabled for first time right contrast injections.

Vascular specific including:

- Body Navigators pencil-beam diaphragm tracker
- 2D/3D Time-Of-Flight & 2D Gated Time-of-Flight
- 2D/3D Phase Contrast & Phase Contrast Cine
- SmartPrep automated bolus detection
- Fluoro Trigger real-time bolus monitoring
- 3D QuickStep automated multi-station imaging
- Inhance Suite
- TRICKS time resolved vascular imaging
- Silent Suite + Silent MRA



TRICKS
Arterial phase

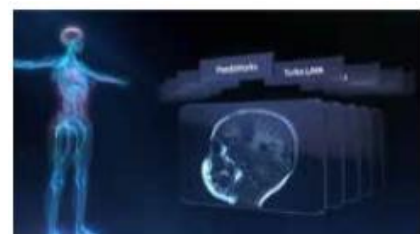
Cardiac specific including:

- iDrive Pro Plus
- Double-Triple IR-FSE with spectral fat suppression
- FastCine FGRE-based, gated multi-phase imaging
- 2D FIESTA Cine steady-state, gated multi-phase imaging
- 3D FS FIESTA steady-state coronary imaging
- Cine Paging (128 images/4 windows @ 30fps) MDE Plus Phase Sensitive Single shot and Multi-shot options
- Cine IR
- StarMap
- Single shot black blood FSE



PaedWorks XT: Is the GE solution to address your specific needs in Paediatric imaging, from standard sequences supported with the latest in motion control for brain to toes. GE delivers standard acoustic reduction technologies and further addresses clinical needs for volumetric imaging, whole body imaging and enhanced diffusion results. The streamlined processing enables simplified one-click processing and visualization of complex results. PaedWorks covers your needs for all anatomies and provides optimized protocols and preset procedures. Including:

- FOCUS
- Flex for FSE and Cube
- PROPELLER MB motion robust radial FSE now including T1 and Fat suppression (STIR and ASPIR)
- 3D Cube FSE-based 3D imaging including Dual Inversion Recovery
- BrainSTAT AIF parametric maps
- Body Navigators pencil-beam diaphragm tracker



- eDWI
- Black Blood SSFSE
- SWAN 2.0
- Inhance Suite

In addition, the following SIGNA™ Works XT advanced applications are included as part of the SIGNA™ Premier XT:

- Diffusion Tensor Imaging and Fiber Tracking
- Cartigram T2 mapping
- IDEAL IQ iron quantification
- Cardiac Tagging
- Cardiac Time Course
- 3D HEART coronary vessel imaging

M7100AY - Gradient Cables Config A

The gradient cables are a collection of cables necessary for the system.

M7000VA - Vibroacoustic Dampening Kit

Material in the Vibroacoustic Dampening Kit can significantly attenuate the transmission of gradient-generated acoustic noise through the building structure to nearby areas, including adjacent rooms and floors above or below the MR suite. If this kit is applied during the installation of a new magnet, no additional service charges are necessary. However, installation of the Vibroacoustic Dampening kit under an existing magnet requires special steps. The steps to prepare the site and steps to install, such as modifications to the RF screen room, and other magnet rigging, modifications to the RF screen room, and other finishing work, are not covered in the pricing.

M3340GM - Standard Magnet Shipping Crate (Air)

Standard magnet shipping crate for all countries for shipping of 1.5T systems by air freight.

M1060KM - Oxygen Monitor for MR Room

Oxygen Monitor for the scan room to monitor oxygen level in the magnet room. Oxygen monitor for use in siting Signa systems.

R32052AC - SSA-W-MRDV25

SSA pack for Warranty period for DV25 GE MRI:

GE Healthcare SSA (Secured Service Access), embedded in GE Equipment, is the latest security technology to ensure Service Quality and Compliance on any service aspects regarding your equipment, from installation, maintenance, service or de-installation of GE Healthcare's products. This technology sets different tools and documentation access level, depending on the level of service our customers are requesting. From On Demand to Full/Partial or Shared contracts, there are solutions for our customers.

During the warranty period of the equipment (included in the price of equipment), the standard service package, allows our customer to benefit from all the GE Healthcare service quality standards and productivity in service operations (high level corrective and preventive maintenance, FMI and any security modifications), with the access to OEM Service tools.

At the end of warranty period, depending of the service level our customers are willing to obtain (On Demand, Partial/Shared contracts), the access to certain tools may vary or disappear, and should require the buy of specific service package.

E88241A - Oxygen monitor

This oxygen monitor from Systech is installed in the magnet room to warn the staff in case the oxygen level becomes too low.

E8823NA - MRI Audio 1505 Complete music system for Performance & Premium MRI systems

The MRI Audio premium sound system is designed for comfort and allows the patient to listen to music while being scanned in an MRI. The technologist is in full control of the system headphones, microphone, sound source and volume controls. Standard 3.5 mm plug for music source allows any compatible music player, tablet or phone. In-ear headphones work with any head coil.

Package includes:

- Digital amplifier
- iPad Mini
- iPad Mini mount with lock
- 3G transducer
- In-ear headphones, 29dB noise reduction
- Disposable ear tips (300 pairs)
- Technologist's speakers
- 6 ft RCA 3.5 mm cable
- Auto-voice/MIC adapter

Compatible with GE MR systems:

- Discovery MR750
- Discovery MR750w
- Optima MR450w
- Signa PET/MR
- Signa HDxt
- Signa Architect
- Signa Artist
- Signa Pioneer (PX26.1 and beyond)
- Signa Voyager

E8823NE - MRI Audio over-ear headphone (29dB NRR)

Premium over ear headphone with a one size fits all adjustable headband. Works for all MRI procedures except head coil exams. Rigorously tested to a 29dB noise reduction rating (NRR) and provides excellent sound quality when paired with the MRI Audio music system.

S7527PX - Diffusion XT Package

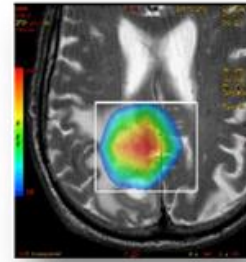
This enhanced performance diffusion imaging package includes:

- PROGRES provides automated distortion, motion and eddy current correction technique, based on an integrated Reversed Polarity Gradient (RPG) acquisition. Using a rigid affine registration, the technique outputs images with reduced susceptibility artifacts at no significant impact in overall scan time. Extended DTI capabilities allowing the selection and customization of up to 300 diffusion-encoding directions, resulting in more accurate diffusion tensor estimations.
- SuperG Boost to boost performance in diffusion weighted and tensor imaging by further reducing the minimum echo time at higher b-values.

S7750BF - SPECTRO ELITE PACK

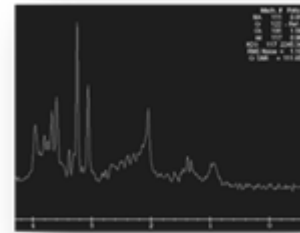
PROBE-PRESS and STEAM

PROBE-PRESS and STEAM Single-Voxel Spectroscopy allows the user to evaluate non-invasively and in vivo the relative concentrations of metabolites. It acquires and displays volume-localized, water-suppressed ¹H spectra in single-voxel mode. This package includes PROBE-P (PRESS) and PROBE-S (STEAM) pulse sequences, as well as automated reconstruction, acquisition set-up and graphic prescription of spectroscopic volumes.



PROBE 2D-CSI

PROBE 2D CSI expands proton brain spectroscopy capability enabling simultaneous acquisition of multiple in-plane voxels. PROBE 2D CSI uses the PRESS pulse sequence to acquire and display volume-localized, water suppressed ¹H spectra in a multi-voxel mode for the non-invasive assessment of in vivo metabolites. Metabolite maps are automatically generated in FuncTool on the operator console.



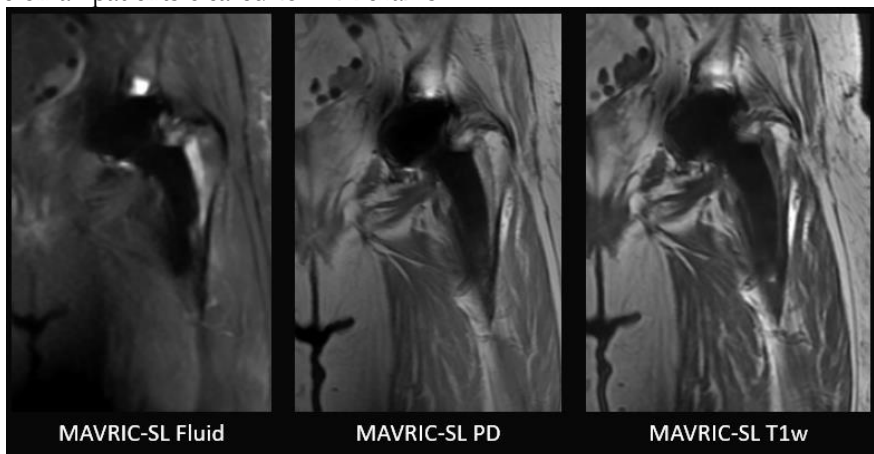
PROBE 3D-CSI

This option extends your PROBE-P 2D CSI spectroscopic capabilities by allowing the user to perform 3-dimensional multi-voxel acquisitions. Post-processing, including the creation of metabolite maps, is automatically generated with the FuncTool Performance Package (included as part of Scan Tools).

S7528MA - MAVRIC SL Package

- MAVRIC SL
- HyperMAVRIC SL

MAVRIC SL is an advanced magnetic resonance imaging technique for imaging soft tissue and bone near MR conditional metallic instrumentation and implants. MAVRIC SL is designed to greatly reduce susceptibility-related artifacts and distortions, compared to conventional fast spin echo techniques, and is suitable for use on all patients cleared for MR exams.



HyperMAVRIC SL is used in conjunction with MAVRIC SL for enabling shorter scan times and isotropic resolution. A separate, low-resolution, metal analysis calibration scan is run to determine the number of off-resonant spectral bins that are required for the specific patient and implant. This reduced number of bins is then used for acquiring and reconstructing the high-resolution MAVRIC SL scan which results in considerably less net scan time for small implants and those with low susceptibility.

M7100AF – MUSE

MUSE is a diffusion weighted and diffusion tensor technique that allows higher spatial resolution with reduced EPI-based distortions.

MUSE implements a segmented readout approach along the phase encoding direction and utilizes a dedicated image reconstruction algorithm to mitigate shot-to-shot motion-induced phase errors inherent to multi-shot diffusion. The technique is compatible with navigators, cardiac and respiratory gating, as well as in-plane parallel imaging acceleration.

M7005DB - DISCO

DISCO provides highly accelerated LAVA-Flex based volumetric imaging for high resolution 3D volumetric results without compromising temporal imaging performance and delivering 1.5mm isotropic results of whole organ coverage in as low as 5 seconds. DISCO utilizes a 2point DIXON method to increase the robustness of the technique.

M7000JC - 3D ASL

3D ASL utilizes water in arterial blood as an endogenous contrast media to help visualize tissue perfusion and provide quantitative assessment of cerebral blood flow (CBF) in ml/100 g/min. The quantitative CBF maps can be generated and stored in DICOM format. 3D ASL deploys stacked spiral FSE readout with modulated flip angle to acquire 3D data with increased SNR and less image distortion compared to conventional 2D EPI-based ASL techniques. A pulsed-continuous labeling is applied to label arterial blood close to the imaging volume thus improving conspicuity of flowing blood. Selective, interwoven pulses are then used to saturate and invert the imaging volume, in order to achieve better background suppression, and reduce sensitivity to motion.

The isotropic 3D volume data can be reformatted to axial, sagittal, coronal or oblique planes. 3D ASL helps generate robust, reproducible images and perfusion maps with high SNR, reduced motion artifacts and less distortion in high magnetic susceptibility regions.

M7001SL - 3D PROMO

3D PROMO provides a real time 3D navigator based motion correction algorithm correcting for the six rigid body terms where re-acquisition of severely corrupted data provides robust, high quality, motion free, 3D outcomes. 3D PROMO is compatible with both T2 and T2 FLAIR Cube acquisitions.

M7000EZ - Flow Analysis 4.0

Flow Analysis automates the review and analysis of gated phase contrast magnetic resonance (MR) images and generates a report for the referring physician. This version is available on the host computer.

Flow Analysis has an automated edge detection algorithm that propagates through all the phases of the cine phase contrast series.

The flow analysis measurement tab displays a summary chart of peak velocities in addition to individual velocity results from each phase of the cardiac cycle. A background correction may also be applied which is particularly suited to slow flowing fluid such as cerebrospinal fluid.

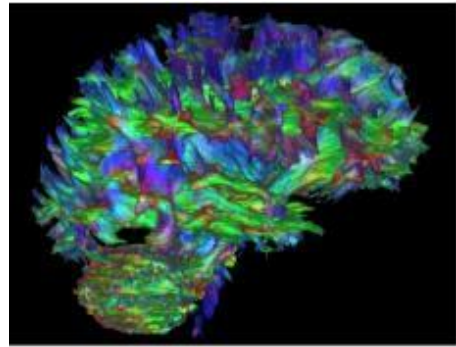
Customizable Macros are a feature of Flow Analysis 4.0. These Macros allow the user to quickly write a report specific to the patient being assessed with simple mouse clicks. The macros are customizable to reflect the language used by the reporting physician.

Flow Analysis offers the capability to archive reports or cine images as seen in a DICOM format so they may be viewed on any DICOM viewer.

M7100AG - HyperBand DWI / DTI / fMRI

HyperBand reduces scan time by simultaneously exciting and acquiring multiple slices at once, for DWI, DTI and fMRI. fMRI for resting state gradient echo EPI.

HyperBand provides a reduction in scan time by simultaneously exciting multiple slices at multiple locations. It can lead to higher acceleration reduction factors when combined to other methods of parallel imaging. The benefits of HyperBand acceleration include enhancements on productivity and patient experience, increased anatomy coverage and higher resolution image acquisition.



M7006AC - CardioMaps

CardioMap with T1 and T2 cardiac mapping delivers parametric maps with integrated motion correction for T1 mapping of the myocardium

M7006AE - MAGiC DWI

MAGiC Diffusion provides the ability to acquire lower b-value diffusion data and extrapolate to higher b-value results leading to inherent high signal to noise gains in addition to scan time reduction through the computed b-value principle.

M7006AF - HyperSense

HyperSense provides a scan time reduction technique while maintaining SNR through an innovative compressed sensing algorithm for 3D based Cube, 3D MRCP and 3D ToF sequences.

M7006AG - HyperCube

HyperCube delivers reduced field of view imaging for 3D Cube acquisitions by selectively acquiring/reconstructing fewer k-space lines which leads to scan time reduction and artifact control through a selective excitation approach.

M7006AM - ViosWorks 3D (no processing)

ViosWorks 3D Cine provides the ability to acquire a whole heart Cine functional exam in a single breath-hold.

M7006AB - ViosWorks 4D (no processing)

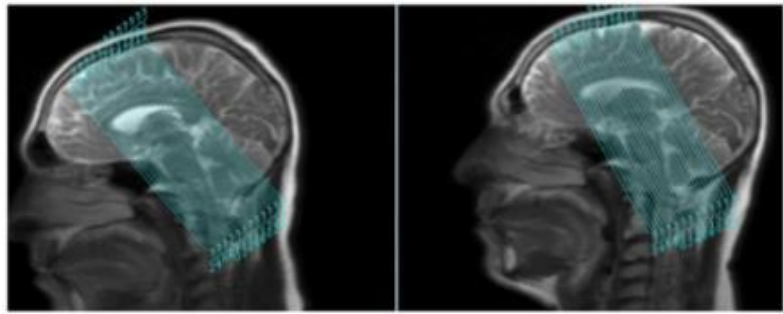
ViosWorks 4D provides the ability to acquire a 4D Flow free-breathing acquisition.

M7008AB - AIRx™ - Brain

AIRx™ uses deep learning algorithms to automatically prescribe slices for routine and challenging neurological exams, delivering consistent and quantifiable results. Automated workflow optimizes technologist efficiency and reproducible planning to ensure exam consistency for same patient follow-up and patient to patient throughput.

This offering enables consistency and productivity improvements for routine and follow-up examinations and extends research/clinical capabilities for longitudinal quantification studies.

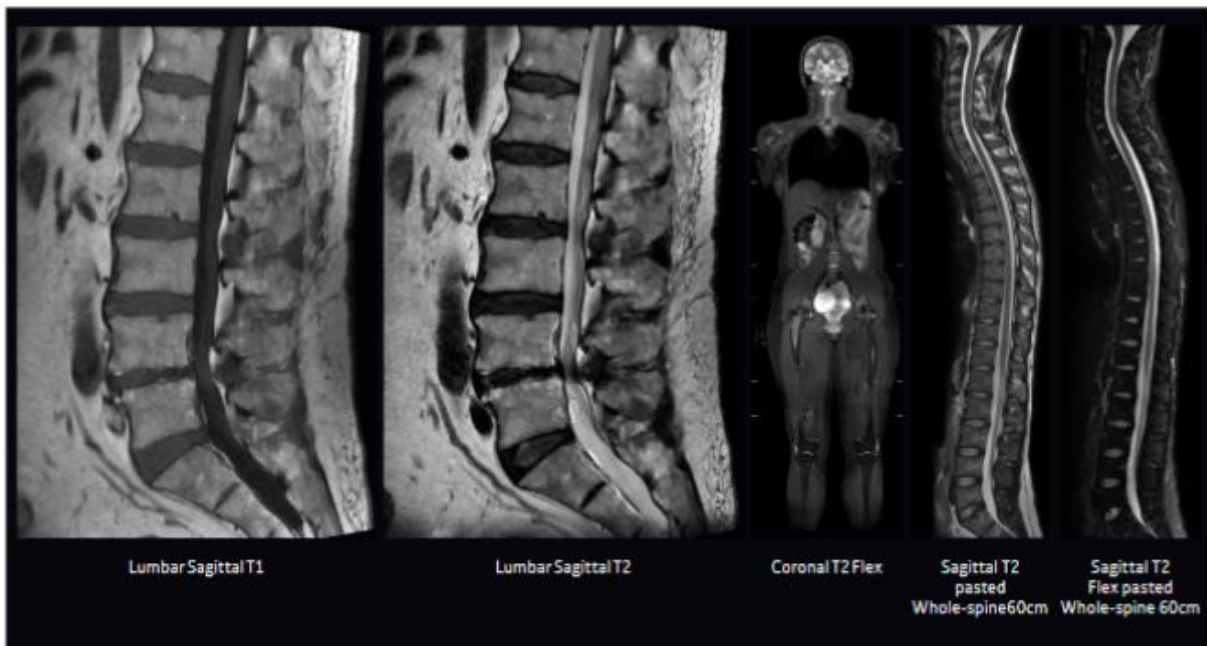
- Increases productivity by simplifying workflow steps, thus reducing prescription times
- Improves consistency and reduces slice positioning variation amongst different technologists
- Automatically adapts slice prescriptions to various patient anatomies and structures.



M7100CA – AIR Posterior Array

The 60-channel AIR Posterior Array (PA) is the next generation posterior array RF coil, embedded in the patient table and fully integrated with the system. The AIR PA allows faster imaging with higher acceleration factors, while improving the SNR profile in the spine and deeper anatomical structures in the body.

The coil has been designed to be transparent when additional surface coils are placed directly on top of the table. The AIR PA can be used for spine, torso, cardiac, abdomen, prostate, pelvis, hip, whole-body and peripheral vascular examinations, in conjunction with other coils.



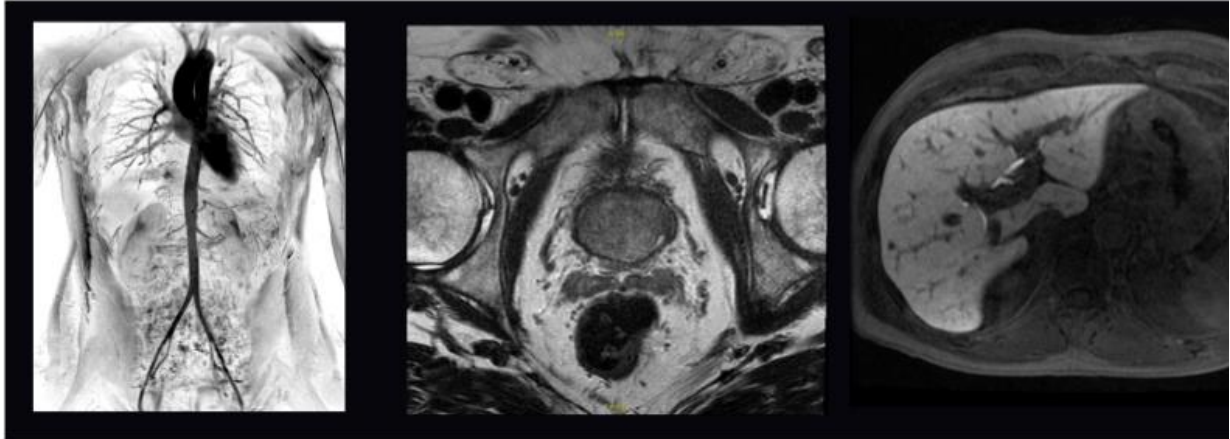
M7100CB - AIR Anterior Array

The 30-channel AIR Anterior Array (AIR AA) RF coil is the next generation anterior array coil that allows flexibility in all directions to conform to the patient's anatomy.

Based on the innovative technologies behind the Inca conductor and the Emode electronics, the AIR AA provides uncompromised SNR and acceleration performance, while improving the overall patient and user experience.

The coil has been designed to adapt various patient shapes and sizes, with an ultra-light weight distribution.

The AIR AA can be used for torso, cardiac, abdomen, prostate, pelvis, hip, arm or leg, whole-body and peripheral vascular examinations, potentially in conjunction with other coils.



M7006RA - 3.0T 48-channel Head Coil

A 48-channel Head Coil with adaptable design ensuring 99.9% fit, includes advanced capabilities to support fMRI and MR compatible EEG devices. The coil is compatible with the comfort tilt and comes standard with a new mirror that allows full field of view forward and backward projection.

Note: Requires PX26.1_R02 or higher on Pioneer systems.

M7001KL - 3.0T 18-Channel TDI T/R Knee Array

The 18-channel Knee Array is a transmit/receive coil that produces high resolution images of the knee and is optimized for parallel imaging in all three directions to reduce acquisition times.



M7000SK - 3.0T Flex Suite, Premium - P Connector (SM, MD, LG)

The Flex Suite is a versatile set of high density 16-channel receive coils designed to give high quality images in a wide range of applications. The high degree of flexibility was achieved by removing all non-essential electronics to an external interface assembly, ensuring reduced weight on the patient and better conformance to the anatomy. The high degree of flexibility is particularly advantageous when imaging patients that do not fit the constraints of rigid coils, improving patient and technologist experience, and enabling most exams to be completed with the same level of image quality expected from dedicated coils.

This extended set includes all three sizes of coils, Small, Medium, and Large, and a knee stabilization fixture that is designed for compatibility with the flat GEM table. They cover a broad range of muscular skeletal applications, including hand, wrist, elbow, shoulder, hip (unilateral and bilateral), knee, ankle, and foot. In addition, the coils' versatility has been shown in a range of general purpose applications that include head, neck, and spine exams. It is not compatible with the MR750 and MR750w systems configured with the standard curved table top.

Includes:

- 3.0T Flex Coils - Small, Medium, and Large Arrays.
- 3.0T Flex Interface Module 16-channel Fixed, P-Connector.
- Flex Knee Stabilization fixture for flat table.
- Flex GP Strap and Interface Module Cover.
- Flex Cable Take-up Pad and General Purpose Stabilization Pad."

M7005BE - Positioner for 16ch Flex coils

Flex Array Positioner

The Flex Array Positioner is a multipurpose support for a broad range of exams including foot, ankle, forefoot, knee, and head. The Flex Array Positioner is initially dedicated for use with the 16ch Flex Coils. A dedicated forefoot attachment allows the flex array elements to be wrapped tightly around the foot, yielding improved image quality. A repositionable support pad in the foot and ankle attachment allows for selection of a 90-degree position, or a relaxed position of the ankle. The pads and straps included with the stabilizer facilitate rapid setup and allow for flexibility in how the anatomy is secured leading to an increased reliability.

M7005BA - Flex Array Pad Kit

The Flex Array Pad Kit includes pads with a broad range of shapes and sizes that facilitate rapid set up when using the Flex Arrays for patient exams. The pads deliver fixation to assist in providing immobilization to improve the image quality outcomes.

M81601BM - AW SERVER 3.2 XL

The AW Server delivers distributed 3D visualization capabilities throughout the enterprise and at any remote reading location. It utilizes state-of-the-art thin client technology to convert virtually any PC to a high-end 3D post processing station. In addition to this, it serves as a workflow engine enabling optimal collaboration among physicians and allows 3D visualization to be leveraged easily to diagnose diseases quickly and make sound decisions. The AW Server also enables faster turnaround of post-processed results to referring physicians by allowing them to access the data instantly, while maintaining security and privacy of patient data.

The AW Server includes a vendor neutral OpenAPI PACS integration interface that enables launching the AW Server client from a variety of PACS software, both GE Healthcare provided and 3rd party. This capability supports passing the patient context to the client and even the application desired to be launched, so that time is saved and applications can be launched directly into the most relevant layout. This functionality may require work on the part of the PACS workstation or third party software provider.

[The following capabilities are included in this catalog:](#)

- AW Server client software which may be deployed to an unlimited number of systems by simply downloading the client application from the AW Server's web interface.
- Support for 50 concurrent users of 2D tools of which 6 may run 3D advanced applications
- Up to 80,000 concurrent (equivalent to 512x512 CT) slices shared between users
- 6 concurrent Volume Viewer licenses
- Support for additional VolumeShare 7 based advanced applications which require separate purchased license(s)
- Support for multiple instances of GSI Viewer (requires optional license purchase, limited by available slices).
- Accessories for mounting hardware in your data center rack. Please refer to AW Server site requirements document for details on rack space needed.

Key features:

- Access to 3D visualization capabilities including MIP/MPR/VR, segmentation, fly through and PET/CT
- "Smart Compression" technology automatically displays full fidelity static images even when compression is turned on for increased interactivity. This allows for full fidelity static images even at low bandwidth. On-image visual indicators notify user when compression is in effect.
- Intuitive work list interface with custom work lists, easy access to priors and exam states.
- Programmable ability to automatically push saved results to a DICOM host such as PACS when closing a session.
- Optional pre-processing capability to automatically process exams in background based on preset rules, minimizing wait time and keeping exams ready to read.
- Ability to open up to 3 simultaneous application sessions per active user and instantly switch between these sessions.
- Ability to save the state of post processing any time and restore it from any client, allowing multiple radiologists or technologists to contribute to post processing results.
- Ability to float application licenses between AW workstations (requires VolumeShare 2 or later) and one or more AW Server(s)
- Enterprise directory integration for single sign on user authentication with audit trails.
- Open API for PACS integration

Performance and intended uses:

Performance and interactivity on client PC's depend on the network bandwidth, latency and client PC configuration. To attain optimal performance, minimum bandwidth required is 40Mbps (LAN) with a latency of 20ms or lower. The server may be used over WAN/Internet as well although performance will heavily depend on round trip latency between client PC and server. A minimum of 3Mbps bandwidth is required.

The server supports various compression levels selectable by user.

The "Smart Compression" technology applies selected compression level only when user is interacting with the images to optimize performance. The images are automatically displayed at full fidelity once interaction stops. Clear visual indication on the images indicates any time compression is being applied to the images. A minimum of 3Mbps bandwidth per client with latency less than 35ms is recommended for reasonable performance when compression is used.

Specifications:

AW Server software is packaged as a turnkey solution that includes off-the shelf enterprise class hardware for optimal performance.

Server Hardware and O/S:

- 4 eight-core Intel Xeon E5 4617 CPU's.
- 256GB RAM.
- Mirrored 146GB disk for OS.
- 1 Gbps NIC for DICOM and client traffic.
- Dedicated Embedded Lights Out Manager (LOM).
- Fully redundant power and cooling.
- Rack-mount (4U) server.
- Operating System: GE HELiOS 6.6
- 6TB of direct attached image storage.

Client PC requirements:

It is the customer's responsibility to make sure every client PC meets these minimum specifications for optimal performance.

Hardware:

- Processor: 2.2 GHz Pentium 4 minimum (or equivalent); Dual core processors recommended.
- Memory: 1024 MB minimum.
- Disk drive: 250MB free space available.
- Screen resolution 1024H x 768V minimum with full color (32 bit) (1280H x 1024V or more recommended).
- Symmetric dual monitors up to a total of 6 MP are supported with 4 MP recommended for optimal performance Network card 100 Mbps minimum (1000 Mbps recommended).
- Internet connection : Customer provided IPSEC VPN, for internet/WAN operation.
- Mouse: Two or three-button mouse. Three button mouse suggested for best use of functions.

Software:

- Windows 7 SP1 32 and 64 bit
- Windows 8.1 32 and 64 bit
- Mac Parallels (Mac OS X 10.10, Parallels 10, Windows 7 SP1 32/64 bit, Windows 8.1 32/64 bit)

Installation Includes:

- Site readiness survey
- Installation of Enterprise OS.
- Installation of GE Healthcare applications software.
- Configuration of active directory (if required).
- Configuration of up to 5 DICOM hosts provided prior to installation.
- Installation of one client for purposes of server testing and applications training.

Service contract and applications training are optionally purchasable.

Warranty information can be found in terms and conditions.

Concurrent licenses for supported advanced applications are optionally purchasable.

M81521ED - Integrated Registration

Full Fusion Package Integrated Registration will be delivered on AW VolumShare 7 or AW Server 3.2

Integrated Registration is designed to provide easy comparison of three dimensional (3D) anatomical images from Computed Tomography (CT), MRI (Magnetic Resonance Imaging), PET (Positron Emission Tomography), Single Photon Emission Computed Tomography (SPECT) and X-Ray Angiography (XA)*. It allows registration and fusion between two volumetric acquisitions, which come from either the same or from different acquisition modalities.

Major features and enhancements are:

- Ability to combine any two of the 5 modalities together.
- Automatic propagation of registration across series acquired in the same patient exam (i.e. same frame of reference) and to any series from any loaded exam that have been manually grouped together.
- Full compatibility of the 3 different registration methods: automatic, manual and landmark that can be combined together to provide an optimal result.
- 2D, 3D and hybrid 2D/3D Fusion capabilities.
- Access to Volume Viewer** functionalities including MPR, Slab and oblique reformations, triple oblique easy definition, Volume Rendering, 3D display, distance and ROI measurements (the ROI measurement only work on the rigid registered images, not on the non-rigid registered images), layout management, segmentations, film and save.
- Ability to save registered data as new DICOM series or as Registered DICOM object (except from SPECT saving which is currently a limitation).
- Ability to draw and save contours as RTSS DICOM objects.

Summary of operation:

- User loads DICOM 3 CT, MR, PET, SPECT and/or XA data into a Integrated Registration protocol.
- Registration is performed based on reference and moving series selection.
- User reviews the quality of the registration with visualization tools and validates results.
- Optional: user defines and saves the contours of structures of interest.
- Registration results are saved.

* For XA modality series, Integrated Registration currently supports only the 3D X Ray Angiography (i.e., 3D X-Ray Angiography images stored as CT Image Storage DICOM objects) images acquired with GE Innova equipment and reconstructed with the Innova3DXR application.

M30321CL - READY VIEW

READY View is an application designed to improve multi-parametric exams by enabling the analysis of MR generated data sets containing multiple images for each scan location. The MR data sets may be any of the following:

- Time series.
- Diffusion weighted scan.
- Diffusion tensor scan.
- Variable echo imaging.
- Blood oxygen level dependent imaging.
- Spectroscopy-Single Voxel and 2D or 3D CSI.

The READY View application provides a combination of protocols, applications and tools that enables a fast, easy and quantified analysis of the multiple data sets. The combination of acquired images, reconstructed images, calculated parametric images, tissue segmentation, annotations and measurement performed by the clinician enables a multi parametric analysis and may provide clinically relevant information for diagnosis.

READY View is available on the Advantage Workstation (AW) and the AW Server Enterprise Gen2. Through the AW server capabilities, READY View will be available throughout the enterprise and at any remote reading location for viewing and processing images. READY View offers the following:

Personalized workflow:

- Provides guided workflows to help process MR data.
- Provides custom workflows and applications with adjustable layouts, personalized parameter settings and custom review steps.
- Optimizes workflows by enabling access to READY View from the location of your choice (ie PC, laptop or PACS/RIS workstation).

High-Tech framework:

- Provides additional clinical information for diagnosis by creating graphs (time curves) and color parametric images.
- Offers a set of protocols for processing multi-parametric data.
- Enables the fusion of color parametric images with anatomical 2D or 3D images by a simple "drag and drop."
- Enables MR to MR image registration to reduce the effect of a patients' movement between series.
- Provides tools and workflows for processing 2D and 3D CSI data.

Improved productivity:

- Provides a simple workflow to review and manipulate acquired images (Maximum Intensity Projection (MIP), Multi Planar Reconstruction (MPR), 3D rendering) and to process and fuse functional data.
- Automatically selects the most relevant protocols.
- Enables Save State to restore the state of previously processed data.
- Provides easy to use slide bars that enable real time parametric image calculation and/or segmentation.

M30321BT - BODY VIEW

Body View Body View is a post processing image analysis software package that provides advanced techniques to study tissues in the body via the temporal evolution of the enhancement. It displays the angiogenic properties of lesions with regard to vascular density, heterogeneity, and changes during therapy.

Body View is integrated with the READY View platform and therefore benefits from the generic READY View tools and applications. In addition, it offers two advanced protocols:

MR Standard: MR Standard is used for analyzing T1 or T2 contrast changes. The parametric images provided by MR Standard include:

Enhancement integral (EI), Time to peak (TTP), Mean time to enhance (MTE), Maximum slope of increase (MSI), Maximum slope of decrease (MSD). Lastly, MR Standard automatically determines the type of enhancement (Positive, i.e. T1 contrast, or Negative, i.e. T2* contrast) based on the pulse sequence name on the source image.

SER: Signal Enhancement Ratio (SER) is used to analyze T1-contrast changes. The parametric images provided by SER include: Signal enhancement ratio (SER), Maximum slope of increase (MSI) and Positive enhancement integral.

Body View installation requires READY View as prerequisite.

M30321BX - Brain View

Brain View is a post processing image analysis software package that provides advanced techniques to aid in the diagnosis of neurological and oncological diseases. Brain View Plus is integrated with the READY View platform and benefits from the generic READY View tools and applications. In addition, it offers four advanced protocols:

FiberTrak: FiberTrak is an advanced post processing software program that reconstructs fiber pathways from the diffusion tensor series data, based on algorithmically predicted water molecule direction. FiberTrak provides:

- Advanced parameters to stop the tracking of fibers.
- A choice of color scales including a color orientation and a user-defined color scale.
- A palette of color to select the color for each individual tract.
- A review step to set symmetry axis of the brain to mirror a bundle of fibers to the contralateral hemisphere.
- A screen to display and export the statistics of all created tracts.
- Ability to segment all DTI maps (Fractional Anisotropy, Color Orientation, ADC, Volume Ratio Anisotropy, Exponential Attenuation, T2 weighted Trace, Isotropic Image, and Anisotropy Index) based on the fiber tract coordinates.
- The fiber maps may be saved as DICOM, secondary screen capture or JPEG image format.

Arterial Spin Labeling (ASL): ASL is an automated post processing software option that is designed to process an Arterial Spin Labeling series of MR images acquired in the brain.

- The CBF maps are automatically calculated and displayed when a 3D ASL series is selected from the browser and READY View is launched.
- Real time noise thresholding of color parametric images (CBF).
- Advanced parameters to apply correction to the CBF map (e.g. "Labeling Efficiency" to account for incomplete inversion during tagging).
- Review step to set symmetry axis of the brain to mirror 3D ROI to the contralateral hemisphere.

BrainStat and BrainStat AIF: BrainStat and BrainStat AIF are designed to process a time series of MR images acquired in the brain. They can be used to represent parametric images that are calculated from the variations in image intensity over time.

- BrainStat automatically generates processed maps that are based on a Gamma Variant Fitting (GVF) of the concentration curve.
- These processed maps include: relative Cerebral Blood Volume (rCBV), relative Cerebral Blood Flow (rCBF), Mean Transit Time (MTT), Time to Peak (TTP).
- BrainStat AIF automatically generates processed maps that are based on Arterial Input Functions. There are three modes to detect artery pixels.
- Auto Vessel Selection: arterial pixels are automatically detected and displayed.
- Semi-Auto Vessel Selection: the user selects an ROI and arterial pixels are automatically detected and displayed for the specified region.
- Manual Vessel Selection: the user defines an arterial pixel.
- These processed maps include: relative Cerebral Blood Volume (rCBV), relative Cerebral Blood Flow (rCBF), Mean Transit Time (MTT), Time to Peak (TTP), Bolus Arrival Time (BAT) and Time to maximum value (Tmax).

System Requirements:

- Brain View installation requires READY View as prerequisite.

Note: All software are Non-Transferable to other hardware and are Non-Returnable.

M30321GG - GENIQ

GenIQ is an MR advanced visualization application designed for processing Dynamic Contrast Enhanced (DCE-MRI) series and more specifically for measuring and analyzing the vascular properties of lesions.

GenIQ generates parametric images from the image intensity variations over time. This dynamic change in signal intensity is used to calculate functional parameters related to tissue flow and leakage of the contrast agent from the intravascular to the extracellular space.

GenIQ provides information that when interpreted by a trained physician, can be useful for assessing tumor vascular properties for initial as well as follow-up examinations.

GenIQ is available on the Advantage Workstation (AW) and the AW Server Enterprise. Through the AW server capabilities, GenIQ will be available throughout the enterprise and at any remote reading location for viewing and processing images.

GenIQ offers the following benefits:

Personalized workflow:

- Provides guided workflows to help process DCE-MRI data.
- Provides custom protocols with adjustable and personalized parameter settings.

High-Tech framework:

- Offers 3 protocols (Brain, Prostate and General) for processing DCE-MRI data.
- Provides additional clinical information for diagnosis by creating graphs (time and concentration curves) and color parametric images.
- Enables the fusion of color parametric images with anatomical 2D or 3D images by a simple "drag and drop."

Improved productivity:

- Automatically processes DCE-MRI data with optimized protocols and predefined default settings.
- Provides easy to use slide bars that enable real time parametric image thresholding and/or segmentation.
- Provides a single click Save State operation to save the state of post processing and a double click to restore all the processing and measurements.

M30321AJ - MR VessellQ XPRESS

MR VessellQ Xpress MR VessellQ Xpress enables automated analysis of MRA data set. MR VessellQ Xpress tracks the centerline of any vessel, provides a number of display, measurements and batch filming/archive features to study user-selected vessels, which include but are not limited to stenosis analysis and directional vessel tortuosity visualization. As a result, it offers supplemental information as an aiding tool for the management of vascular diseases.

Major Features:

- Anatomy-based protocols with the ability to place intermediate points when needed.
- Pre-defined label database to accurately label vessels when using Advanced Vessel Analysis (AVA) based protocols.
- Automatic size, stenosis and length measurements with two deposited points.
- Single- or dual-click Quick AVA from any protocol within Volume Viewer to analyze vessels in a curved reformat, lumen or MPR view.
- Ability to save current state of processing to include measurements, 3D, segmentation and tracking.
- Choice of 5 predefined layouts for improved workflow.
- Customizable layouts with dual screen review of anatomy.
- Reporting capability capturing tables of measurement results and a set of images that are linked to the measurements.

Clinical Benefits:

MR VessellQ Xpress provides the ability to interact with MRA data set, to track the centerline of any vessel, and to perform multiple measurements. As a result, it offers supplemental information as an aiding tool in achieving the following clinical benefits for the management of vascular diseases:

- Aid in angiographic disease detection and diagnosis.
- Quantification of abnormal anatomical structure and its evolution.
- Directional vessel tortuosity visualization.
- Pre- and post-surgical assessment.

M7005DJ - MAGiC - 3.0T

MAGiC enables one-and-done imaging capability by delivering six different contrasts in a single scan. MAGiC utilizes a multi-delay multi-echo acquisition. The data acquired is processed using a novel technique to generate T1, T2, T1FLAIR, T2FLAIR, PD, and STIR weighted images, all at once in as little as one-third the time taken to acquire all six contrasts using separate sequences. MAGiC generates all the different contrasts from the same scan, and the images have perfect registration due to no change in the anatomy being imaged from patient movement between scans.

MAGiC expands the potential to acquire more advanced sequences such as spectroscopy, susceptibility weighted imaging (each sold separately) etc., in the time it took to perform just the routine exam.

MAGiC gives the user the ability to change the contrast of images after the acquisition. This is performed by adjusting the TR, TE, and/or TI parameters post-acquisition to generate the specific contrast desired.

The range of contrasts that can be generated include IR REAL, PSIR in addition to the aforementioned six contrasts. MAGiC also enables users to generate quantitative T1, T2, R1, R2, and PD maps for further analysis of MRI scan data."

A20011MR - 1 day MR On-Site Application

Executive overview: The additional On Site Application is a pick and choose formula

Course Level: Basic knowledge / Improving Performance

Who should attend ? Radiographers and technologists

Pre-requisite: Topic dependant

Course description :

- MR Physics (4 hours)
- Introduction to MR Operator's Console (4 hours)
- MR Sequences (4 hours)
- ASSET (4 hours)
- Joints (8 hours)
- Abdomen (4 hours)
- Pelvis (4 hours)
- Angiography + AW post-processing (16 hours)
- Breast Imaging + AW post-processing (8 hours)
- Basic Cardiac + MASS (12 hours)
- Advanced Cardiac + MASS (12 hours)
- Neuro (4 hours)
- Basic Spectroscopy - Brain (4 hours)
- Advanced Spectroscopy - Brain + MNS (4 hours)
- Diffusion / DTI / Perfusion + AW post-processing (8 hours)
- fMRI / BrainWave mapping + AW post-processing (8 hours)
- AW basic (Browser, Viewer, filming) (4 hours)
- Upgrade from AW 4.0 to 4.x (4 hours)

Contributor: MR Application Specialist

Certification: GE Medical Systems Education Certificate

Delivery mode: On site

Language: Local language when available or English

Material needed: None

Number of participants: 4 maximum

Duration: Topic dependant (1 day minimum, 1 day = 8 hours)

Date: On demand Training

Course Location: On your site

K1801LAED - Imaging Insights App

One time fee to distribute the Imaging Insights software

K1801MPED - AI on premise software v1.8

Applied Intelligence on premise Analytics Framework electronic distribution. Once off fee to distribute the software.

K18011LY - AI Platform License Subscription

Recurring annual subscription for one instance of the Applied Intelligence platform license.

M85101LJ - DoseWatch ITPS 4-hour

A dedicated GEHC Project Manager will be assigned to provide and oversee the configuration and installation of purchased Clinical Performance Management (CPM) software on a server of defined

specification and configuration of required interfaces or connections with other systems such as imaging equipment, RIS, PACS, etc. (if needed).

Customer will provide a project manager to work directly with the GE CPM Project Manager in the installation and setup of the solution. The customer project manager will be responsible for the ongoing maintenance of the hardware and operating system that houses the CPM software.

Professional Services will be defined by the specific Statement of Work (SOW). Examples of such services include:

- Understanding of the project architecture and the best workflow
- Installation and configuration of purchased CPM software components
- Setup of the licensed systems in the CPM system
- Setup of RIS and PACS connections in the CPM system when needed
- Configure network communication between CPM system and GE Imaging devices. Work with customer to develop a comprehensive list of equipment to be connected. This may include equipment not currently covered by GE service contract
- For non-GE equipment and/or equipment not currently covered by GE contract, the Project Manager will support the Customer Project Manager to determine technical details such as software rev, DICOM capability, etc. in order to determine compatibility with the CPM system being implemented.

Please note, DICOM capability is sometimes a "for purchase" option on some equipment. The Customer may need to purchase such options if they wish to connect those systems to the CPM solution.

- Set up initial web interface administrative access and configure user-defined application settings.

These implementations services exclude :

- Data migration services (unless specifically detailed in SOW)
- Configuration of interfaces on third-party systems such as RIS, PACS, EMR, etc..
- Setup of systems covered by an OEM or third-party service agreement
- Providing for and configuring the hardware/software platform for the CPM system
- Customer provided software, such as network administration, backup and antivirus solutions
- Customer network and/or firewall configurations to ensure connections and bandwidth

K18011L - Imaging Insights Subscription

Recurring annual subscription for access to the Imaging Insights Analytics Software on the Applied Intelligence platform for one connected Product.

The application is web-based and hosted on premise.

The subscription includes application license, technical support services, and customer success engagement through regular touchpoints, including KPI development, review, and insights. Subscription fees do not include any other software, hardware, or professional services (i.e., installation, training or consulting services) not identified on this Quotation. time fee to distribute the Imaging Insights software

K18011LB - Imaging Insights Customer Success

Customer success covers the training to know how to use Imaging Insights and discussions around data interpretation (current state of usage).

The number of consulting touchpoint is defined by the discussion between the customer and the customer success team. This touchpoint can be done by remote or on site depending on the customer's project.

A11181MR - Start Me Up 8 days MR

Customized on-site Application training

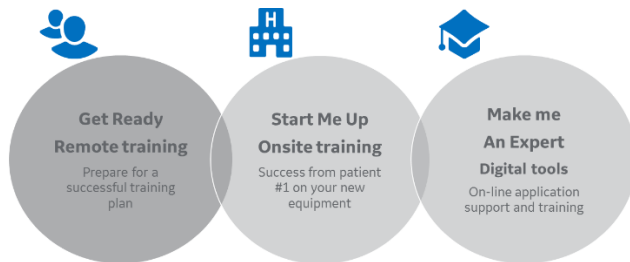
Get the best use of your GE Equipment with the GE CARES program.

The program is divided into 3 steps, it is tailored to adapt to staff's level of expertise to deliver the most adapted training.

We define together in advance your application needs and pre-training for an efficient on-site training experience (8 days).

After your on-site application, we offer you unique access to an expert for live assistance and application training follow-up directly on your equipment.

We support you throughout the live of your imaging equipment by providing privileged access to interactive clinical webinars with experts and on-line courses



Duration: 8 days onsite training

- **Target attendees:** Radiographers, Technologists, Radiologists, Physicians, Cardiologists
- **Course Leader:** GE Clinical Education Specialist
- **Certification:** GE Healthcare Education Certificate
- **Language:** Local Language when available or English
- **Number of Participants:** Maximum 4 people per session
- **Expiry date:** Available during the warranty period

A33331MR - Make Me an Expert MR

Customized on-site Application training

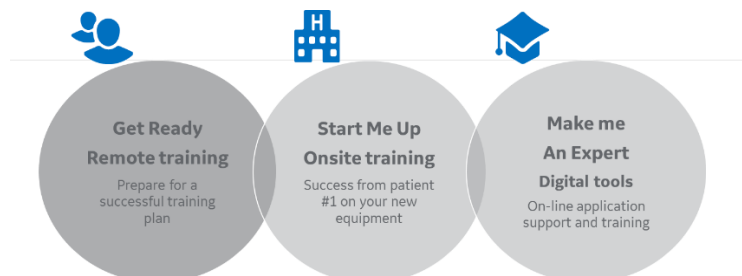
Get the best use of your GE Equipment with the GE CARES program.

The program is divided into 3 steps, it is tailored to adapt to staff's level of expertise to deliver the most adapted training.

We define together in advance your application needs and pre-training for an efficient on-site training experience.

After your on-site application, we offer you unique access to an expert for live assistance and application training follow-up directly on your equipment.

We support you throughout the live of your imaging equipment by providing privileged access to interactive clinical webinars with experts and on-line courses



- **Target attendees:** Radiographers, Technologists, Radiologists, Physicians, Cardiologists
- **Course Leader:** GE Clinical Education Specialist
- **Certification:** GE Healthcare Education Certificate
- **Language:** Local Language when available or English

- **Number of Participants:** Maximum 4 people per session
- **Expiry date:** Available during the warranty period

A22241MR - Welcome pack – 4 additional application days onsite in MR

Customized on-site Application training

Get the best use of your GE Equipment with the GE CARES program.

The Welcome pack is an option offering you 4 additional days onsite, after the Start me Up application days.

- **Duration:** 4 days onsite training
- **Target attendees:** Radiographers, Technologists, Radiologists, Physicians, Cardiologists
- **Course Leader:** GE Clinical Education Specialist
- **Certification:** GE Healthcare Education Certificate
- **Language:** Local Language when available or English
- **Number of Participants:** Maximum 4 people per session
- **Expiry date:** available during the warranty period only

W51181MR - Prepaid Focus contract with full coverage (Monthly basis) for SIGNA PREMIER Warranty Extension (Monthly fees) - Basic Service Level Agreement

Included in the warranty extension

OEM Care Program:

- Access to local Service Center during working hours
- Unlimited Remote Support via **InSite™** technology
- Preventive maintenance (Frequency and duration complying to current OEM recommendations)
- Unlimited number of corrective maintenances
- Standard parts coverage
- Special parts coverage (tube, detector, coils, ...)

Digital services:

- Unlimited access to **iCenter**
- **iLinq** remote access 24/7
- Customer service mobile application (Service history and incident notification)

With the warranty extension, you are supported by intelligent digital solutions to help maintaining high-quality standards:

Insite is a service platform engineered for a fast and efficient response.

- Quick connection to one of our technical remote experts
- Problem diagnosis and remote fix (Restart your activity within 2-3 hours after an incident in 50% of the cases)
- Faster Parts delivery (If needed parts allocation is directly triggered by remote engineers).

iCenter - Your GE asset management platform: Make better decisions with greater insight.

- Secured and personalized web service platform
- Online Access: to full maintenance history and planning
- Clear Status: of your equipment in real time

- Visibility: on your maintenance contract and replaced parts
- Asset utilization tool: monitors the activity of your assets
- Facilitate your decisions
- Help increase staff productivity

iLinq - Raise a request for support (Technical or clinical), using a simple icon on the operator console

* Depends on Country specific Services contract Terms & Conditions: please verify with your local Service Sales Representative.

W40031MR - Power Speed Package Prepaid for MR

Warranty Extension (Monthly fees) - Power Speed Package – Advanced Service Level Agreement

Priority Services to maximize your productivity

Included in the warranty extension:

OEM Care Program Plus:

- Upgraded maintenance program (faster response times and parts delivery)
- Proactive **OnWatch** services (System eligibility may vary depending on modality)
- Upgrade of the customer service mobile application including equipment health status (Content may vary depending on equipment type)

OnWatch - Shifting unplanned downtime into planned

- 24/7 system monitoring capable to detect a system failure before breakdown
- Fully automated notification of the GEHC Service organization in case of irregularities
- Advanced remote diagnostic tools (Average remote break fix: 30%)
- Fastest resource and part allocation for onsite intervention
- Transparency (Instant customer notification and information)
- Continuous and real time data analytics directly from your system

OnWatch benefits in numbers

- Average unplanned downtime: 21%* less for OnWatch enabled systems
- Average time to service: 39%* less for OnWatch enabled systems
- Driving to an overall +1%* uptime per system running OnWatch

Technické údaje

Obecné

Číslo produktu	RX660
Barva přístroje	Dvoubarevné provedení: černá-bílá
Oblast použití	Lékařství
Produktová řada	RadiForce

LCD Panel

Úhlopříčka [palce]	30
Úhlopříčka [cm]	76
Formát	16:10
Viditelná plocha obrazu (šířka × výška)	645,5 x 403
Rozlišení v MP	6 megapixelů (barva)
Ideální a doporučené rozlišení	3280 x 2048
Rozteč bodů [mm]	0,20 x 0,20
Technologie panelu	IPS
Max. pozorovací úhel ve vodorovném směru	176 °
Max. pozorovací úhel ve svislém směru	176 °
Zobrazitelné barvy nebo stupně šedě	1,07 mld. barev (Display Port, 10 bitů), 16,7 mil. barev (Display Port, 8 bitů), 16,7 mil. barev (DVI, 8 bitů)
Barevná paleta/tabulka LUT	543 mld. barev / 13 bitů
Max. jas (obvykle) [cd/m ²]	1000
Záruka doporučeného jasu	500
Továrně zkalibrovaný jas [cd/m ²]	400
Max. kontrast (obvykle)	1500:1
Typ podsvícení	LED

Vlastnosti & možnosti nastavení

Integrovaný snímač pro automatickou kalibraci	✓
Standardní režimy barev/stupňů šedě	DICOM, CAL1, CAL2, Custom, sRGB, Text
Křivka stupňů světlosti DICOM	✓
RadiCS třídy aplikací	II, III, IV, V, VI, VII, VIII
Hardwarová kalibrace jasu a charakteristiky jasu	✓
Digital Uniformity Equalizer (řízení homogenity)	✓
Senzory	Senzor přítomnosti, Senzor okolního světla
Picture-by-Picture/Picture-in-Picture	✓
Jazyk OSD	de, en, fr, es, it, se, ja, zh
Možnosti nastavení	Jas, Gama, Sytost barev, Intenzita barev, Rozlišení, charakteristika hodnot odstínů DICOM, Jazyk OSD, Interpolace
Funkce Button Guide	✓
Vestavěný zdroj	✓

Rozhraní

Vstupní konektory	2x DisplayPort, 1x DVI-D
Výstupy signálu/Řetězové propojení	1x DisplayPort 1.2
Technické údaje USB	USB 2.0
Konektory USB pro upstream	2 x type B
Konektory USB pro downstream	3 x type A
Videosignál	DisplayPort, DVI (TMDS)

Elektrické parametry

Příkon (obvyklý) [W]	93
Maximální příkon [W]	190
Úsporný režim [W]	1,6
Vypínání napájení [W]	0
Napájecí zdroj	AC 100-120 V / 200-240 V, 50/60 Hz

Rozměry & hmotnost

Rozměry [mm]	682,5 x 490,5-590,5 x 225
Hmotnost [v kilogramech]	14,2
Hmotnost bez stojanu [v kilogramech]	10,1
Možnost otáčení	70 °
Možnost sklopení dopředu/dozadu	5 ° / 30 °
Výšková nastavitelnost [mm]	100
Rozestup otvorů	Standard VESA 100 × 100 mm

Certifikáty & Normy

Certifikace	CE (Medical Device Directive), EN 60601-1, ANSI/AAMI ES60601-1, CSA C22.2 Nr. 601-1, IEC60601-1, CAN ICES-3 (B), VCCI-B, FCC-B, RoHS, WEEE, CCC, RCM, China RoHS, EAC
-------------	---

Software & Příslušenství

Související software a další doplňky jsou k dispozici ke stažení	RadiCS LE
Přídavný zdroj	Napájecí kabel, Dva propojovací kabely DisplayPort – DisplayPort, Propojovací kabel DVI-D – DVI-D (Dual-Link), Dva propojovací kabely USB 2.0, Disk se softwarovými nástroji pro LCD monitory EIZO (obsahuje rovněž příručku ve formátu PDF), krátký signálový kabel DisplayPort – DisplayPort
Příslušenství	RadiCS (Software RadiCS nabízí řadu testů a automatických nastavení k zajištění stálé a konzistentní reprodukce obrazu na všech monitorech RadiForce.), RadiNET Pro (Software značky EIZO pro síťové řízení kvality ve velkých zařízeních se vzdálenou správou monitorů.), RadiLight (Komfortní osvětlení pro vyšetřovny - Světelný zdroj určený ke snadné montáži na zdravotnické monitory LCD RadiForce)
Doporučená grafická karta	MED-XN72
Záruka	
Záruka a servis	5 let nebo 30.000 hodin standardního provozu (8 hod/denně)*

Podmínky a ujednání

*) Záruční doba na tento výrobek činí 5 let ode dne zakoupení. Záruka se vztahuje na běžné opotřebení podsvícení, které je provozováno při doporučeném jasu maximálně 500 cd/m² a hodnotě bílého bodu 7500 K. EIZO zaručuje tento jas po dobu 5 let ode dne zakoupení nebo po 20 000 provozních hodin podle toho, co uplyne dříve. Při provozování s maximálním jasnem 400 cd/m² se počet provozních hodin navýší na 30.000.

EATON 9SX TOWER TECHNICAL SPECIFICATION ANZ

UPS Model (Part Number):	9SX700I-AU	9SX1000I-AU	9SX1500I-AU	9SX2000I-AU	9SX3000I-AU	9SX6KI-AU
ELECTRICAL CHARACTERISTICS (OUTPUT)						
Number of output phases	1 Ph 3 wire					
Crest factor	3:1					
Rated output voltage	200*/208**/220/230/240 V configurable *Output derated by 20%, **Output derated by 10%					
Output voltage variation, steady state	±2%					
Total voltage harmonic distortion, linear load	<3%					
Total voltage harmonic distortion, non-linear load	<5%					
Load power factor range	0.7-1.0					
Voltage transient (r.m.s) at 20%-100%-20% step load	6%					
Rated output frequency	50 or 60 Hz, configurable					
Output frequency variation	± 0,1 Hz					
Slew rate	0.8 - 1 Hz/s					
Maximum frequency range for synchronization with bypass	± 5% as default. User settable 1 to 10%					
Maximum slew-rate when synchronizing	1 Hz/s					
Overload Capability	102-130% load: 12s					102-130% load: 2 mins
	130-150% load: 2s					130-150% load: 30s
	>150%: Transfers to bypass immediately for online mode, shuts down after 300ms for battery mode					
SAFETY & COMPLIANCE						
Agency markings	CE, RCM					
EMC Emission (IEC 62040-2: 2006)	Cat C1	Cat C1	Cat C1	Cat C1	Cat C1	Cat C2
Immunity - ESD (IEC 61000-4-2)	Criteria B, Level 4: 8kV Contact Discharge / 15kV Air Discharge					
Immunity - RIM (IEC 61000-4-3)	Criteria A, Level 3: 10V/m					
Immunity - EFT (IEC 61000-4-4)	Criteria B, Level 4: 4kV Power / 2kVA Ethernet port					
Immunity - SIT/Surge (IEC 61000-4-5)	Criteria B, Level 3: 2kV Differential Mode /Criteria B, Level 4: 4kV Common Mode					
Immunity - CIM (IEC 61000-4-6)	Criteria A, Level 3: 10V					
Immunity - MFI (IEC 61000-4-8)	Criteria A, Level 4: 30A/m					
BATTERY						
Battery type	12 V, VRLA, AGM					
Battery design life	5 years					
Battery Management	Advanced Battery Management (ABM®) with temperature compensated charging					
Max Charger Current	1.4	1.4	1.4	1.6	1.6	1.7
UPS Battery Nominal Voltage (Amps)	24V (12 Cells)	36V (18 Cells)	48V (24 Cells)	96V (48 cells)	96V (48 cells)	240V (120 Cells)
UPS Internal Battery Configuration	2 x 12V9Ah	3 x 12V9Ah	4 x 12V9Ah	8 x 12V9Ah	8 x 12V9Ah	20 x 12V7Ah
External Battery Module (EBM) Compatibility	None	Up to 4	Up to 4	Up to 4	Up to 4	Up to 4
External Battery Module (EBM) Model	None	9SXEBM36T	9SXEBM48T	9SXEBM96T		9SXEBM240T
EBM Internal Battery Configuration	None	2 Strings of 3 x 12V9Ah	2 Strings of 4 x 12V9Ah	2 Strings of 8 x 12V9Ah		2 Strings of 20 x 12V7Ah
COMMUNICATION CIRCUITS						
Standard connectivity ports	1 Mini-slot port for optional cards, 1 USB, 1 DB9 port for RS232 or 2 optocoupler signal outputs					
	1 mini-terminal block for signal input, 1 mini-terminal block for relay output					
Compatible communications cards	NETWORK-MS, NETWORK-M2, RELAY-MS, MODBUS-MS					

Cenové kritérium	Cena za 1 systém v EUR bez DPH	DPH 20 %	Cena za 1 systém v EUR s DPH
Celková cena za predmet zákazky	2 480 000,00	496 000,00	2 976 000,00

.....
Ing. Pavel Bohdal
konateľ spoločnosti

Príloha č. 2: Záruka a služby poskytované počas záručnej doby

Pre všetky MR prístroje, na ktoré sa vzťahuje táto Kúpna zmluva (ďalej len „predmet zmluvy“) platia nasledujúce podmienky:

1. Dodávateľ poskytuje na predmet zmluvy a všetky jeho súčasti komplexnú záruku v trvaní 60 mesiacov odo dňa, kedy je zariadenie uvedené do prevádzky. Túto skutočnosť, t.j. uvedenie zariadenia do prevádzky a začiatok plynutia záručnej doby potvrdí dodací list (Inštalačný protokol) podpísaný oboma zmluvnými stranami, t.j. dodávateľom a objednávateľom, resp. ich oprávnenými zástupcami. Komplexná záruka predstavuje súbor opatrení, ktoré bude v rámci kúpnej ceny za predmet zmluvy vykonávať dodávateľ po dobu trvania záručnej doby na predmete zmluvy za účelom bezporuchovej prevádzky predmetu zmluvy a za účelom udržania všetkých parametrov uvedených v technickej špecifikácii predmetu zmluvy. Opatreniami sa rozumie najmä, nie však výlučne:

- oprava väd a porúch predmetu zmluvy, t.j. uvedenie predmetu zmluvy do stavu plnej využiteľnosti vzhľadom k jeho technickým parametrom,
- dodávka a výmena všetkých potrebných náhradných dielov a súčiastok v prípade ich poruchy, ktoré sami o sebe majú kratšiu dobu životnosti, alebo kratšiu záručnú dobu, ako je záručná doba poskytovaná dodávateľom,
- vykonanie štandardných vylepšení predmetu zmluvy podľa rozhodnutia dodávateľa, vrátane vykonania aktualizácií, t.j. update softwarového vybavenia predmetu zmluvy,
- komplexný softvérový servis vrátane upgrade SW a SE komponentov,
- dodávky a zabudovanie náhradných dielov, ktoré sú potrebné k riadnej a bezporuchovej prevádzke predmetu zmluvy, vrátane demontáže, odvozu a likvidácie použitého a nepotrebného spotrebného materiálu, náplní a náhradných dielov,
- vykonanie validácií a kalibrácií zariadenia (resp. jeho relevantných častí),
- vykonanie pravidelných technických kontrol a prehliadok vo výrobcom predpísanom rozsahu a intervale podľa servisného manuálu, pričom poslednú takúto kontrolu je dodávateľ povinný vykonať mesiac pred uplynutím záručnej doby a bezplatne odstrániť všetky zistené vady a nedostatky s výnimkou väd uvedených v nasledujúcom bode 2 tejto prílohy č. 2,
- vykonanie ďalších servisných úkonov a činností v súlade s príslušnou právnou úpravou a aplikovateľnými normami,
- práce (servisné hodiny) a dojazdy servisných technikov dodávateľa do miesta inštalácie predmetu zmluvy v rámci zabezpečenia záručného servisu,
- vykonanie akýchkoľvek neplánovaných opráv a údržby, ktoré nevyplývajú zo servisného plánu výrobcu zariadenia, ak takáto oprava je nevyhnutná za účelom zabezpečenia prevádzky MR, vrátane generálnej opravy,
- technicko-organizačná pomoc a poradenstvo pri prevádzkovaní MR prostredníctvom klientskeho pracoviska dodávateľa v zmysle prílohy č. 4 tejto Kúpnej zmluvy a to v rozsahu najviac 10 hodín v jednom kalendárnom mesiaci. V prípade poradenstva sa jedná o pracovný čas 8:00-16:30 počas pracovných dní,
- vytvorenie a udržiavanie on-line prístupu riešenia problémov (vzdialený prístup).

Uvedená záručná doba sa automaticky predlžuje o dobu, po ktorú nemohol byť predmet zmluvy využívaný na účel, na ktorý je určený, a to z dôvodov, na ktoré sa vzťahuje záruka.

2. Záruka sa nevzťahuje na vady, ktoré spôsobí objednávateľ neodbornou manipuláciou resp. používaním v rozpore s návodom na obsluhu. Záruka sa tiež nevzťahuje na vady, ktoré vzniknú v dôsledku živelnej pohromy, vyššej moci alebo vandalizmu.

3. Dodávateľ je povinný počas trvania záručnej doby odstrániť vady v nasledujúcich lehotách od nástupu na opravu:
- | | |
|---|-----------------|
| 3.1 oprava vady, pri ktorej nie je potrebná dodávka náhradného dielu: | 48 hodín |
| 3.2 oprava vady s dodávkou náhradného dielu: | 72 hodín |
4. Servisný technik dodávateľa je povinný nastúpiť na odstránenie vady v mieste inštalácie predmetu zmluvy do 24 hodín od nahlásenia vady. V prípade, ak odstránenie vady nevyžaduje príchod servisného technika dodávateľa do miesta inštalácie, je dodávateľ oprávnený začať odstraňovať vadu formou vzdialeného prístupu v lehote najneskôr do 12 hodín od nahlásenia. Do lehoty podľa tohto bodu sa počítajú aj dni pracovného pokoja v zmysle § 94 ods. 1 zák. č. 311/2001 Z. z. Zákonník práce.
5. Objednávateľ je oprávnený vadu, ktorú zistí na MR počas záručnej doby, nahlásiť dodávateľovi prostredníctvom klientskeho pracoviska dodávateľa uvedeného v prílohe č. 4 tejto Kúpnej zmluvy. V prípade, ak komunikačným kanálom klientskeho pracoviska dodávateľa je emailová komunikácia, za moment nahlásenia vady sa považuje moment prijatia emailovej správy dodávateľom. V prípade, ak komunikačným kanálom klientskeho pracoviska dodávateľa je telefónna linka, za moment nahlásenia vady sa považuje moment spätného telefonického alebo emailového potvrdenia objednávateľovi a jeho evidencia, vrátane mena oznamovateľa, telefónneho čísla pre potvrdenie a stručného opisu vady.
6. V prípade použitia emailovej správy kvôli nedostupnosti telefónnej linky, ktorú tvrdí objednávateľ, je dodávateľ povinný preukázať, že telefónna linka bola dostupná, pokiaľ nebude súhlasiť s tvrdením objednávateľa o nedostupnosti tejto linky. Dodávateľ nenesie zodpovednosť za nedostupnosť telefónnej linky v prípade, ak dôjde k výpadku poskytovaných telekomunikačných služieb a dodávateľ túto skutočnosť preukáže objednávateľovi. Objednávateľ je oprávnený k telefonickému hláseniu podporne nahlásiť nefunkčnosť alebo vadu zariadenia tiež zaslaním emailovej správy na vyššie uvedenú emailovú adresu dodávateľa.
7. Dodávateľ je povinný nastúpiť na odstránenie vady a túto vadu odstrániť a uviest' predmet zmluvy do bežnej prevádzky v lehotách uvedených v bodoch 3.1, 3.2 a v bode 4. tejto Prílohy č. 2. V prípade nedodržania niektorej z uvedených lehôt, má kupujúci podľa článku V, bod 5.2 Kúpnej zmluvy právo požadovať od dodávateľa za každé jedno porušenie zmluvnú pokutu za nedodržanie lehôt spojených so zárukou v nasledujúcej výške:
- a) nedodržanie lehoty príchodu servisného technika alebo nezačatie odstraňovania vady formou vzdialeného prístupu podľa bodu 4. tejto Prílohy č. 2:
100 eur za každú začatú hodinu omeškania,
 - b) nedodržanie lehoty na odstránenie vady podľa bodu 3.1 tejto Prílohy č. 2:
100 eur za každú začatú hodinu omeškania,
 - c) nedodržanie lehoty na odstránenie vady podľa bodu 3.2 tejto Prílohy č. 2:
100 eur za každú začatú hodinu omeškania.
8. Zmluvné strany sa dohodli, že dodávateľ je povinný zabezpečiť minimálnu dostupnosť prevádzky každého ním dodaného MR prístroja podľa tejto Kúpnej zmluvy na úrovni aspoň D = 95 %.

Výpočet parametra D – dostupnosti prevádzky MR prístroja je nasledovná:

$$D = \frac{(T - V)}{T} \times 100$$

D – dostupnosť prevádzky MR prístroja v percentách

T – počet prevádzkových hodín za sledované obdobie jedného kalendárneho roka prevádzky MR, počítané ako počet kalendárnych dní v roku vynásobených 24 hodín

V – výpadok prevádzky MR prístroja v hodinách počas sledovaného obdobia jedného kalendárneho roka prevádzky MR, pričom výpadkom prevádzky MR prístroja sa rozumie taký prevádzkový stav MR prístroja, kedy v dôsledku výskytu vady na tomto prístroji je nedostupná alebo chybná funkčnosť jednej alebo viacerých funkcionalít MR prístroja nevyhnutných na jeho používanie dohodnutým spôsobom popísaným v dodanej prevádzkovej dokumentácii, pričom chybná alebo nedostupná funkcionality má negatívne dopady na činnosť objednávateľa a MR prístroj nie je možné použiť vôbec alebo v požadovanej kvalite, alebo v požadovanom rozsahu.

9. Zmluvné strany sa dohodli, že v prípade nedodržania minimálnej dostupnosti prevádzky MR prístroja uvedenej v bode 8. tejto prílohy, má objednávateľ právo uplatniť nárok na náhradu škody a ušlého príjmu v tomto rozsahu:

Ak D je v danom kalendárnom roku menej ako 95 % vzniká kupujúcemu nárok na náhradu škody a ušlého príjmu vypočítaného dosadením hodnôt do nasledovného vzorca:

$$N = (DV - DD) \times PV \times PP,$$

v ktorom

N je výška nároku na náhradu škody a náhradu ušlého príjmu v eurách,

DD je 5 % počtu dní, počas ktorých môže mať MR prístroj výpadok v kalendárnom roku (t.j. rozdiel medzi 100 % dostupnosťou MR prístroja v roku a povoleným minimálnym parametrom dostupnosti MR prístroja stanoveným na 95 %). Počet dní sa určí vzorcom $(5 \% \times T)/24$, pričom T je počet prevádzkových hodín za sledované obdobie jedného kalendárneho roka prevádzky MR prístroja, ktorého bližšia špecifikácia a popis sú uvedené v bode 8 tejto prílohy č. 2.

DV je počet dní výpadku zariadenia, pričom tento údaj sa vypočíta vzorcom $(V/24)$, pričom V je výpadok prevádzky MR prístroja v hodinách počas sledovaného obdobia jedného kalendárneho roka prevádzky MR, ktorého bližšia špecifikácia a popis sú uvedené v bode 8 tejto prílohy č. 2.

PV je priemerný denný počet výkonov, ktorý sa určí ako počet výkonov, ktoré boli na zariadení urobené a vyúčtované za čas trvania prevádzky zariadenia počas príslušného kalendárneho roka.

PP je priemerná platba za 1 výkon urobený na zariadení v eurách prijatá objednávateľom, ktorá sa určí ako podiel počtu výkonov urobených na zariadení v príslušnom kalendárnom roku a súčtu sumy prijatých platieb za všetky výkony urobené na zariadení v príslušnom kalendárnom roku.

Uplatnenie nároku na náhradu škody a ušlého príjmu sa uplatňuje na základe vyhodnotenia dostupnosti prevádzky MR prístroja vždy za predchádzajúci kalendárny rok trvania tejto Kúpnej zmluvy. Prvým obdobím, za ktoré sa vyhodnocuje dostupnosť prevádzky MR prístroja je obdobie začínajúce kalendárnym dňom nasledujúcim po dni nasadenia MR prístroja do prevádzky a končiace 31. decembrom kalendárneho roka v ktorom bol MR prístroj nasadený do prevádzky. Nasledujúce obdobia vždy začínajú 1. januárom daného kalendárneho roka platnosti tejto Kúpnej zmluvy a končia 31. decembrom daného kalendárneho roka alebo dňom ukončenia platnosti tejto Kúpnej zmluvy ak zmluva skončí platnosť pred 31. decembrom daného kalendárneho roka.

10. Pri vyhodnocovaní nedostupnosti prevádzky MR prístroja sa do nedostupnosti MR prístroja nebude počítať doba, počas ktorej je nedostupnosť spôsobená:

- nezabezpečením požadovanej súčinnosti a vhodných prevádzkových podmienok zo strany objednávateľa (výpadok elektrickej energie, teroristický útok, vyššia moc, neprístupnosť MR prístroja bez zbytočného odkladu po príchode servisného technika dodávateľa a pod.),
- vandalizmom, neoprávneným používaním MR prístroja, jeho používaním v rozpore s návodom na obsluhu a údržbu, v dôsledku vyššej moci
- čiastkovým výpadkom MR prístroja alebo jeho úplným odstavením spôsobeným konaním zo strany objednávateľa alebo akejkoľvek tretej osoby,
- odstavením MR prístroja z dôvodu vopred plánovanej prehliadky, údržby alebo profylaktiky, ak túto skutočnosť oznámil dodávateľ objednávateľovi minimálne 10 kalendárnych dní vopred,

pričom do doby nedostupnosti MR prístroja sa započíta v tomto prípade len doba nevyhnutná na výkon takejto prehliadky, údržby alebo profylaktiky, maximálne však v dĺžke akú dodávateľ oznámil objednávateľovi pri oznamovaní potreby vykonania takejto prehliadky, údržby alebo profylaktiky a ak takúto dobu dodávateľ neoznámil objednávateľovi vopred tak maximálne doba v dĺžke 5 hodín.

.....
Ing. Pavel Bohdal
konateľ spoločnosti

Príloha č. 3: Zoznam servisných stredísk dodávateľa pre potreby plnenia kúpnej zmluvy

1. General Electric International (Slovensko), s.r.o., Pievozská 16634/4A, 821 09 Bratislava

.....
Ing. Pavel Bohdal
konateľ spoločnosti

Príloha č. 4: Klientske pracovisko dodávateľa - tzv. „Hotline“, „Helpdesk“, „Call centrum“...

- doplní uchádzač, avšak dodávateľ musí garantovať funkčnosť a prevádzku tohto klientskeho pracoviska 24 hodín denne a 7 dní v týždni.

Zákaznícke centrum: +421 244 460 030

Email: servis.gehc@ge.com

Kontaktná osoba: Alžbeta Krňanská

.....
Ing. Pavel Bohdal
konateľ spoločnosti

Príloha č. 5
Zoznam subdodávateľov

Por. číslo	Označenie subdodávateľa	Osoba/osoby oprávnené konať v mene subdodávateľa (meno a priezvisko)	Bydlisko osoby oprávnenej konať v mene subdodávateľa	Dátum narodenia osoby oprávnenej konať v mene subdodávateľa
1.	-	-	--	-
2.				
3.				
4.				
5.				
6.				
7.				
8.				
9.				
10.				
11.				
12.				
13.				
14.				

Príloha č. 6: Splátkový kalendár

1. Zmluvné strany sa dohodli, že objednávateľ uhradí kúpnu cenu uvedenú v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy za riadne dodaný tovar v dvadsiatich (20) rovnomerných splátkach po dobu piatich (5) rokov, t.j. šesťdesiatich (60) mesiacov, pričom v Kúpnej cene je už zahrnutá aj cena za služby poskytované počas záručnej doby podľa prílohy č. 2 tejto Kúpnej zmluvy, a to nasledovne:

- prvú splátku vo výške 1/20 z kúpnej ceny uvedenej v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy uhradí objednávateľ v lehote 30 dní odo dňa dodania tovaru a podpísaní dodacieho listu preukazujúceho komplexnú dodávku, inštaláciu, uvedenie do prevádzky tovaru bez akýchkoľvek nedorobkov alebo väd a zaškolenie zdravotníckeho personálu objednávateľa s obsluhou tovaru. Objednávateľ vykoná úhradu bezhotovostným prevodom na účet dodávateľa uvedený v čl. I. Kúpnej zmluvy;

- druhú splátku vo výške 1/20 z kúpnej ceny uvedenej v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy uhradí objednávateľ v piaty deň kalendárneho štvrt'roka nasledujúceho po dni splatnosti prvej splátky. Objednávateľ vykoná úhradu bezhotovostným prevodom na účet dodávateľa uvedený v čl. I. Kúpnej zmluvy;

- každú nasledujúcu splátku (v poradí tretiu (3.) až dvadsiatu (20.) vo výške 1/20 z kúpnej ceny uvedenej v Prílohe č. 1 tejto Kúpnej zmluvy uhradí objednávateľ v piaty deň nasledujúceho kalendárneho štvrt'roka po dobu uplynutia piatich rokov až do úplného zaplataenia kúpnej ceny v plnej výške. Objednávateľ vykoná úhradu bezhotovostným prevodom na účet dodávateľa uvedený v čl. I. Kúpnej zmluvy.

2. Za deň úhrady príslušnej splátky zo strany objednávateľa sa považuje deň jej pripísania na účet dodávateľa uvedený v čl. I. Kúpnej zmluvy.