

KÚPNA ZMLUVA č. 01-11-016

uzavretá podľa § 50 a nasl. Občianskeho zákonníka medzi týmito zmluvnými stranami:

1. Predávajúci: **ASKIN & CO, s.r.o.**
Martinská 31, 821 05 Bratislava
Zastúpený: RNDr. Dušan Jarek - konateľ
Bankové spojenie:
Číslo účtu:
IČO: 17 323 100
DIČ: 2020316232
IČ DPH: SK2020316232
2. Kupujúci: **Fakultná nemocnica Trnava**
Ul. A. Žarnova 11, 917 75 Trnava
zastúpená: Ing. Martin Tabaček - riaditeľ
Bankové spojenie: Štátna pokladnica
Číslo účtu: 7000281238/8180
IČO: 00 610 381
DIČ: 2021191084
IČ DPH: SK2021191084

I.**Predmet a účel zmluvy**

1. Predávajúci sa zaväzuje predat' kupujúcemu zdravotnícky prístroj – **koagulačný oftalmologický laser, typ VITRA vr. nožného spínača, mikromanipulátora, štrbinovej lampy SL 120 Zeiss a stolíka AT 16 v počte 1 ks, v.č. . 1226 + 1051361**

Nadobúdacia cena predmetu kúpy je 47.577,60 € vr. 20% DPH.

2. Prístroj bude umiestnený na Očnej klinike FN Trnava a bude využívaný na poskytovanie zdravotnej starostlivosti.
3. Predávajúci prehlasuje, že predmet kúpy nemá žiadne technické ani právne vady a je spôsobilý na poskytovanie zdravotnej starostlivosti, čo deklaruje priloženým certifikátom, resp. vyhlásením o zhode, ktoré tvorí prílohu č. 1 k tejto zmluve.

II.**Dohoda o cene a jej splatnosť**

1. Zmluvné strany si dohodli kúpnu cenu za predmet zmluvy špecifikovaný v čl. I. dohodou vo výške 1,- EUR bez DPH/ks.

2. Kupujúci sa zaväzuje, že uhradí predávajúcemu dohodnutú kúpnu cenu na základe faktúry predávajúceho. Splatnosť faktúry je 15 dní odo dňa doručenia. Závazok zaplatiť je splnený pripísaním kúpnej ceny na účet predávajúceho.
3. V prípade omeškania s úhradou kúpnej ceny je zmluvnými stranami dohodnutá sankcia za omeškanie podľa Nariadenia vlády č. 586/2008 Z.z., ktorým sa mení a dopĺňa Nariadenie vlády SR č. 87/1995 Z.z., ktorým sa vykonávajú niektoré ustanovenia Občianskeho zákonníka tak, že výška úrokov z omeškania je o 8 percentuálnych bodov vyššia ako základná úroková sadzba Európskej centrálnej banky platná k prvému dňu omeškania s plnením peňažného dlhu.

III.

Odovzdanie predmetu kúpy

1. Predávajúci odovzdá predmet kúpy uvedený v čl. I., bod 1 tejto zmluvy formou písomného protokolu o odovzdaní a prevzatí.
2. Vlastníctvo ku predmetu kúpy prechádza na kupujúceho až úplným zaplatením kúpnej ceny.

IV.

Záverečné ustanovenia

1. Vzťahy medzi zmluvnými stranami bližšie neupravené v tejto zmluve sa riadia príslušnými ustanoveniami Občianskeho zákonníka
2. Zmluvné strany prehlasujú, že si zmluvu prečítali s jej obsahom súhlasia, na znak čoho ju podpisujú.
3. Zmluvné strany prehlasujú, že predmetnú zmluvu podpísali slobodne a vážne a ich zmluvná voľnosť nebola obmedzená.
4. Táto zmluva je vyhotovená v 2 rovnopisoch, po jednom pre každú zmluvnú stranu.

V Bratislave, dňa 03-08-2012

V Trnave, dňa 03-08-2012

Za predávajúceho:

Za kupujúceho:

.....
RNDr. Dušan Jarek
konateľ spoločnosti

.....
Ing. Martin Tabaček
riaditeľ FN Trnava

FAKULTNÁ NEMOCNICA
TRNAVA
ulica A. Žarnova 11
917 75 TRNAVA

ES vyhlásenie o zhode

Ohlasovateľ (distribútor / dovozca) zdravotníckych pomôcok :

Meno firmy: ASKIN & CO, s.r.o.

Adresa : Martinská 31

IČO : 17323100

vyhlasuje zhodu

na zdravotnícku pomôcku **triedy IIa**

Fotokoagulačný laser

VITRA

dovážanú firmou:

Meno firmy: ASKIN & CO, s.r.o.

Adresa : Martinská 31

IČO : 17332100

na základe certifikátov a dokumentácie výrobcu

Meno firmy: Quantel Medical, Francúzsko

a v súlade

- so zákonom NR SR č. 264/1999 Z.z. - § 12, ods. 2, písm. b, o technických požiadavkách na výrobky, o posudzovaní zhody a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov
- s nariadením vlády SR č. 572/2001 Z.z. v znení neskorších predpisov (resp. 569/2001, 570/2001 Z.z.), ktorým sa ustanovujú podrobnosti o technických požiadavkách a postupoch posudzovania zhody ZP
- so zákonom NR SR č. 140/1998 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov

Výrobca zodpovedá za kvalitu a bezpečnosť vyrobených zdravotníckych pomôcok, ktoré boli vyrobené v súlade s normami a požiadavkami smernice 93/42 EEC (MD) (resp. smernice 98/79 EC, ak ide o IVD - diagnostické ZP in vitro, resp. smernice 90/385 EEC, ak ide o AIMD – aktívne implantovateľné ZP).

Podkladom pre vyhlásenie o zhode boli doklady :

- certifikát systému kvality výroby
- deklarácie konformity výrobcu CE

K posudzovaniu zhody bola využitá norma

STNEN ISO 14971: 2003 Zdravotnícke pomôcky. Aplikácia manažérstva rizika pri ZP.

V Bratislave, dňa 2.02.2011

(konateľ, odborný zástupca)