

InnoVentiv s.r.o.Zvončinska 1195/124
Lozorno 900 55

Naša značka : 2022/04

Vybavuje : Ing. Peter Kalás

Dňa : 10.04.2022

Vec : Objednávka na „Služby spojené so zabezpečením certifikácie a povolení súvisiacich s technologickou adaptáciou ParaVent V pre ochorenie COVID-19“

Na základe Vašej cenovej ponuky zo dňa 28.03.2022 a vyhodnotenia cenovej ponuky zo dňa 04.04.2022 si

Objednávateľ, KALAS Medical , s. r. o. , sídlo: Slovenských partizánov 1130/50, 017 01 Považská Bystrica, IČO: 36 350 745, objednáva u“

Dodávateľa: InnoVentiv s.r.o., Zvočinska 1195/124, 900 55 Lozorno, IČO : 54 170 681
objednáva nasledujúce služby:

Názov a opis predmetu zákazky:

Predmetom zákazky je dodanie služby : Služby spojené so zabezpečením certifikácie a povolení súvisiacich s technologickou adaptáciou ParaVent V pre ochorenie COVID-19 , ktorá budú využívaná v rámci projektu : Technologická adaptácia vysokofrekvenčného dýzového ventilátora PARAVENT V pre zlepšenie existujúcich parametrov pľúcnej ventilácie pre terapiu pacientov trpiacich na ochorenie COVID – 19 .

Špecifikácia služieb :

- 1) Zabezpečiť výrobu prototypu v režime OEM pre firmu KALAS Medical v súlade s normou ISO 13485 na výrobu zdravotníckych pomôcok.
- 2) Zabezpečenie spracovania potrebných dokumentov pre certifikáciu prototypu podľa MDR nariadenie európskeho parlamentu a rady (EÚ) 2017/742 z 5. apríla 2017 o zdravotníckych pomôckach v platnom znení.
- 3) Zabezpečiť požadovanú technickú dokumentáciu požadovanú podľa MDR nariadenia pre CE certifikáciu, a to hlavne:
 - opis zariadenia a jeho špecifikácia
 - Názov alebo obchodné meno zdravotníckej pomôcky(ZP)
 - Všeobecný opis zdravotníckej pomôcky
 - Kód ZP v medzinárodne uznávanej nomenklatúre (GMDN)
 - Účel určenia ZP
 - Určení používateľa
 - Základný UDI-DI (podľa časti C prílohy VI)
 - Určená skupina pacientov
 - Zdravotný stav, ktorý sa má diagnostikovať / liečiť / monitorovať
 - Indikácie, kontraindikácie, upozornenia
 - Princíp pôsobenia a mechanizmus účinku (hlavná účinná látka)
 - Odôvodnenie určenia výrobku ako ZP
 - Klasifikácia ZP (riziková trieda) a odôvodnenie použitých pravidiel klasifikácie

- Postup posúdenia zhody
- Vysvetlenie akýchkoľvek nových prvkov ZP (inovácií, nových charakteristík, nových zamýšľaných účelov / označení)
- Opis príslušenstva ZP / súpravy
- Opis variantov (verzií) ZP
- Opis komponentov s výkresmi
- Opis surovín
- Technické špecifikácie
- odkaz na predchádzajúce a podobné generácie ZP
 - Prehľad predchádzajúcej generácie alebo generácií ZP vyrobených výrobcom
- návod na použitie
- informácie o konštrukčnom návrhu a výrobe
 - Opis návrhu ZP (fázy použité pri navrhovaní pomôcky, zhrnutie výsledkov)
 - Identifikácia miest návrhu ZP (identifikácia všetkých miest, kde boli vykonané procesy návrhu, vrátane dodávateľov a subdodávateľov, napr. externe zazmluvnené pracoviská, výskumné miesta, atď.)
 - Opis výrobného procesu (napr. postupy, vývojové diagramy, protokoly, ...)
 - Identifikácia miest výrobného procesu ZP (identifikácia všetkých výrobných miest s informáciami o výrobných krokoch, vrátane dodávateľov a subdodávateľov)
 - Informácie a špecifikácie vrátane výrobných procesov a ich validácií (napr. procesy poťahovania, vstrekovania, spájania, zvárania, čistenia, sterilizácia, balenie, softvér, atď.)
 - Špecifikácia finálneho výrobku a testovanie
 - Opis kontroly kvality (vstupná, medzioperačná, výstupná kontrola)
 - Kontrola pracovného prostredia
 - Dodávatelia a subdodávatelia (názov a adresa spoločnosti, evidencia o kvalifikácii subdodávateľov, napr. certifikáty, osvedčenie o akreditácii, atď.)
- všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon
 - Všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon („Checklist“ podľa prílohy I), vrátane:
 - odôvodnenia aplikovateľnosti / neaplikovateľnosti danej požiadavky
 - odkazu na spoločné špecifikácie („CS“), normy alebo ich časti (špecifický odkaz na dátum vydania)
 - odkazu na kontrolované dokumenty a záznamy ako dôkaz zhody
 - hodnotenia, ak sú požiadavky splnené
 - schválenia zodpovednou osobou (dátum, podpis).
 - Zoznam aplikovaných noriem a spoločných špecifikácií („CS“)
- analýza pomeru prínosu a rizika a riadenie rizík
 - Analýza pomeru prínosu a rizika (uvedené v oddieloch 1 a 8 prílohy I)
 - Analýza rizika a manažment rizika (aplikácia podľa EN ISO 14971), vrátane dokumentácie ohľadom
 - riadenia rizík:
 - plán riadenia rizík
 - analýza rizika vrátane opatrení na kontrolu rizika
 - správa o riadení rizika vrátane vyhodnotenia zostatkových rizík a vyhodnotenia pomeru prínosu a rizika
- overenie a validácia výrobku

- Predklinická bezpečnosť pomôcky (výsledky technických a laboratórných testov, testov simulovanej prevádzky a testov na zvieratách, ako aj hodnotenie)
- overenie a validácia softvéru
 - opis životného cyklu softvéru (napr. EN 62304)
 - opis návrhu softvéru (napr. EN 62304, EN 62366)
 - validácia softvéru použitého v dokončenej pomôcke (napr. súhrnné výsledky vykonaných overení, validácií a testov (interne alebo v simulovanom alebo v reálnom prostredí používateľa)
- EÚ vyhlásenie o zhode
- dokumentácia systému kvality
- technická dokumentácia týkajúca sa dohľadu výrobcu po uvedení na trh

4) Manažment procesu s notifikovanou osobou podľa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 z 5. apríla 2017 o zdravotníckych pomôckach (notified body on medical devices) pre získanie označenia CE v súlade s nariadením EÚ o zdravotníckych pomôckach (MDR) č. 2017/745 ako pomôcky triedy IIb (Smernica 93/42/EHS o zdravotníckych pomôckach)

Rozdelenie do etáp

I. etapa : Inicializácia a plánovanie

Zabezpečiť požadovanú technickú dokumentáciu požadovanú podľa MDR nariadenia pre CE certifikáciu, a to hlavne:

- opis zariadenia a jeho špecifikácia
 - Názov alebo obchodné meno zdravotníckej pomôcky(ZP)
 - Všeobecný opis zdravotníckej pomôcky
 - Kód ZP v medzinárodne uznávanej nomenklatúre (GMDN)
 - Účel určenia ZP
 - Určení používateľa
 - Určená skupina pacientov
 - Zdravotný stav, ktorý sa má diagnostikovať / liečiť / monitorovať
 - Indikácie, kontraindikácie, upozornenia
 - Princíp pôsobenia a mechanizmus účinku (hlavná účinná látka)
 - Odôvodnenie určenia výrobku ako ZP
 - Klasifikácia ZP (riziková trieda) a odôvodnenie použitých pravidiel klasifikácie
 - Postup posúdenia zhody
 - Opis príslušenstva ZP / súpravy
 - Opis variantov (verzií) ZP
- odkaz na predchádzajúce a podobné generácie ZP
- opis životného cyklu softvéru (napr. EN 62304)
- opis návrhu softvéru (napr. EN 62304, EN 62366)
- informácie o konštrukčnom návrhu a výrobe
 - Opis návrhu ZP (fázy použité pri navrhovaní pomôcky, zhrnutie výsledkov)
- riadenia rizík:
 - plán riadenia rizík
- všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon
 - Zoznam aplikovaných noriem a spoločných špecifikácií („CS“)

Termín dodania : do 3 mesiacov od doručenia objednávky

II. etapa : Návrh a vývoj prototypu

Zabezpečiť výrobu prototypu v režime OEM pre firmu KALAS Medical v súlade s normou ISO 13485 na výrobu zdravotníckych pomôcok.

Zabezpečiť požadovanú technickú dokumentáciu požadovanú podľa MDR nariadenia pre CE certifikáciu, a to hlavne:

- opis zariadenia a jeho špecifikácia
 - Základný UDI-DI (podľa časti C prílohy VI)
 - Opis komponentov s výkresmi
 - Opis surovín
 - Technické špecifikácie
 - Vysvetlenie akýchkoľvek nových prvkov ZP (inovácií, nových charakteristík, nových zamýšľaných účelov / označení)

Všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon („Checklist“ podľa prílohy I), vrátane:

- informácie o konštrukčnom návrhu a výrobe
 - Identifikácia miest návrhu ZP (identifikácia všetkých miest, kde boli vykonané procesy návrhu, vrátane dodávateľov a subdodávateľov, napr. externe zazmluvnené pracoviská, výskumné miesta, atď.)
 - Opis výrobného procesu (napr. postupy, vývojové diagramy, protokoly, ...)
 - Identifikácia miest výrobného procesu ZP (identifikácia všetkých výrobných miest s informáciami o výrobných krokoch, vrátane dodávateľov a subdodávateľov)
 - Informácie a špecifikácie vrátane výrobných procesov a ich validácií (napr. procesy poťahovania, vstrekovania, spájania, zvárania, čistenia, sterilizácia, balenie, softvér, atď.)
 - Špecifikácia finálneho výrobku a testovanie
 - Opis kontroly kvality (vstupná, medzioperačná, výstupná kontrola)
 - Kontrola pracovného prostredia
 - Dodávatelia a subdodávatelia (názov a adresa spoločnosti, evidencia o kvalifikácii subdodávateľov, napr. certifikáty, osvedčenie o akreditácii, atď.)
- Analýza rizika a manažment rizika (aplikácia podľa EN ISO 14971),

Termín dodania : do 6 mesiacov od doručenia objednávky

III. etapa : Verifikácia Prototypu

Zabezpečiť požadovanú technickú dokumentáciu požadovanú podľa MDR nariadenia pre CE certifikáciu, a to hlavne:

- overenie a validácia výrobku
 - overenie a validácia softvéru
 - validácia softvéru použitého v dokončenej pomôcke (napr. súhrnné výsledky vykonaných overení, validácií a testov (interne alebo v simulovanom alebo v reálnom prostredí používateľa)
- všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon
 - Všeobecné požiadavky na bezpečnosť a výkon („Checklist“ podľa prílohy I), vrátane:
 - odôvodnenia aplikovateľnosti / neaplikovateľnosti danej požiadavky
 - odkazu na spoločné špecifikácie („CS“), normy alebo ich časti (špecifický odkaz na dátum vydania)
 - odkazu na kontrolované dokumenty a záznamy ako dôkaz zhody
 - hodnotenia, ak sú požiadavky splnené

- schválenia zodpovednou osobou (dátum, podpis).
- dokumentácia systému kvality

Termín dodania : do 9 mesiacov od doručenia objednávky

IV. etapa : Validácia Prototypu

Zabezpečiť požadovanú technickú dokumentáciu požadovanú podľa MDR nariadenia pre CE certifikáciu, a to hlavne:

- overenie a validácia výrobku
 - Predklinická bezpečnosť pomôcky (výsledky technických a laboratórnych testov, testov simulovanej prevádzky a testov na zvieratách, ako aj hodnotenie)
- technická dokumentácia týkajúca sa dohľadu výrobcu po uvedení na trh
- návod na použitie
- EÚ vyhlásenie o zhode
- analýza pomeru prínosu a rizika a riadenie rizík
 - Analýza pomeru prínosu a rizika (uvedené v oddieloch 1 a 8 prílohy I)
 - analýza rizika vrátane opatrení na kontrolu rizika
 - správa o riadení rizika vrátane vyhodnotenia zostatkových rizík a vyhodnotenia pomeru prínosu a rizika

Manažment procesu s notifikovanou osobou podľa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 z 5. apríla 2017 o zdravotníckych pomôckach (notified body on medical devices) pre získanie označenia CE v súlade s nariadením EÚ o zdravotníckych pomôckach (MDR) č. 2017/745 ako pomôcky triedy IIb (Smernica 93/42/EHS o zdravotníckych pomôckach)

Termín dodania : do 12 mesiacov od doručenia objednávky

Cenové podmienky:

Por. číslo	Názov položky	MJ	množstvo	Celková cena (bez DPH)	Celková cena (s DPH)
1.	Služby spojené so zabezpečením certifikácie a povolení	súčasťou prílohy CP	súčasťou prílohy CP	64.400,00 €	77.280,00 €
	Spolu			64.400,00 €	77.280,00 €

Súčasťou objednávky je cenová ponuka zo dňa 28.03.2022.

Dodávateľ podpisom tejto Objednávky súhlasí so všeobecnými obchodnými podmienkami, ktoré sú súčasťou tejto Objednávky. Dodávateľ vyhlasuje, že nemá žiadne záväzky alebo iné dôvody, ktoré by bránili nástupu poskytovaných odborníkov na projekt Objedávateľa a je si vedomý svojich záväzkov, ktoré z tejto Objednávky a Všeobecných obchodných podmienok Objedávateľa vyplývajú.

V Považskej Bystrici, dňa 10.04.2022

Za objednávateľa



.....
Peter Kalás, konateľ
KALAS Medical, s.r.o.

Za dodávateľa



.....
Ing. Michal Havlík, konateľ
InnoVentiv, s.r.o.

Všeobecné obchodné podmienky

1. Platobné podmienky

Dátum vystavenia faktúry je posledný deň daného mesiaca poskytovania služieb po ukončení danej etapy projektu. Čiastkové plnenie na základe ukončenia a dodania výstupov etapy je prípustné.

Splatnosť faktúry je **60** dní. V prípade, že sú súčasťou plnenia aj vedľajšie náklady Dodávateľa (náklady na dopravu, a pod.), Dodávateľ špecificky súhlasí, že takéto náklady sú súčasťou cenovej ponuky a nie je oprávnený účtovať takéto náklady nad rámec dodávaných služieb Objednávateľovi.

Ak faktúra nebude mať uvedené náležitosti, takýto doklad nebude akceptovaný a Objednávateľ je oprávnený vrátiť ho Dodávateľovi na prepracovanie. Platba všetkých faktúr bude vykonaná bezhotovostným prevodom na účet Dodávateľa uvedený v príslušnej faktúre Dodávateľa. Za deň platby sa považuje deň, v ktorom bola riadne fakturovaná suma odpísaná z účtu Objednávateľa.

Prípadná činnosť Dodávateľa alebo dodávanie služieb nad rámec predmetu zákazky nie je prípustná a akákoľvek zmena predmetu a rozsahu zákazky musí byť vždy schválená.

2. Pravidlá pre poskytovanie služieb Dodávateľom pre Objednávateľa

Dodávateľ a Objednávateľ sú povinní dodržať podmienky ustanovené touto Objednávkou. Dodávateľ je najmä povinný nastúpiť na projekt Objednávateľa v termínoch špecifikovaných v tejto Objednávke.

Dodávateľ bude vykonávať činnosť podľa pokynov Objednávateľa a v súčinnosti s Objednávateľom. Pri výkone svojej činnosti sa bude Dodávateľ riadiť všetkými všeobecne záväznými predpismi a internými smernicami Objednávateľa upravujúcimi pohyb na pracoviskách Zákazníka, pre požiaru bezpečnosť, pre ochranu zdravia pri práci a ďalšími predpismi, s ktorými bude Dodávateľ preukázateľne oboznámený, pričom o takomto oboznámení musí byť vytvorený písomný zápis.

Dodávateľ alebo odborník dodávateľa je povinný oznámiť neprítomnosť, ak je to vzhľadom na okolnosti možné, minimálne tri (3) dni vopred. Plánovaná neprítomnosť odborníka dodávateľa musí byť schválená odberateľom.

Dodávateľ vyslovene súhlasí, že akékoľvek dokumentácia či dielo vytvorené Dodávateľom a vzájomnou spolupracou s inými Dodávateľmi, Objednávateľom a zmluvnými partnermi Objednávateľa je výslovným vlastníctvom Objednávateľa a Dodávateľ z neho neprináležia žiadne majetkové práva.

3. Vypovedanie zmluvy zmluvnými stranami uzatvorenej na základe objednávky

Vypovedanie zmluvy akoukoľvek zmluvnou stranou musí byť písomné a doručené. V prípade, keď Objednávateľ alebo Zákazník bude opakovane alebo hrubo nespokojný s vykonávanou činnosťou Dodávateľa, či už po obsahovej alebo kvalitatívnej stránke, alebo s jeho správaním na pracoviskách (napr. zásady pohybu, ignorujúc usmernenia), je Objednávateľ oprávnený jednostranne vypovedať zmluvu uzatvorenú na základe Objednávky ohľadom ďalšieho využívania služieb Dodávateľa. Výpovedná lehota je v takomto prípade 14 dní od doručenia výpovede Objednávateľom Dodávateľovi. Dodávateľ má právo vypovedať zmluvu uzatvorenú na základe objednávky jednostranne v prípade nesúhlasu so zmenou čerpania plánovaných kapacít, alebo porušenia obchodných podmienok spolupráce dohodnutých v objednávke. V prípade vypovedania zmluvy zo strany Dodávateľa zmluva zaniká uplynutím výpovednej doby. Výpovedná doba začína plynúť od prvého dňa kalendárneho mesiaca nasledujúceho po doručení vypovedania zmluvy a skončí sa uplynutím posledného dňa príslušného kalendárneho mesiaca. V prípade, ak Dodávateľ ukončí prácu bez dodržania podmienok výpovednej doby, je povinný nahradiť škodu Objednávateľovi.

4. Dôvernosť informácií

Obe strany sú povinné zabezpečiť utajenie získaných dôverných informácií spôsobom obvyklým ako pri utajovaní vlastných dôverných informácií. Obe strany sú zároveň povinné zabezpečiť utajenie získaných dôverných informácií. Ak sa strany nedohodnú výslovne inak, považujú sa za dôverné informácie všetky informácie, ktoré sú alebo by mohli byť súčasťou obchodného tajomstva, t. j. napríklad – ale nielen – popisy alebo časti popisov technologických návrhov, procesov a vzorcov, technických vzorcov a technického know-how, informácie o prevádzkových metódach, procedúrach a pracovných postupoch, obchodné alebo marketingové plány, koncepcie a stratégie alebo ich časti, ponuky, kontrakty, Zmluvy, dohody alebo iné dojednania s tretími stranami, informácie o výsledkoch hospodárenia, o vzťahoch s obchodnými partnermi vrátane identifikácie Zákazníka, hodnoteniach, o pracovnoprávných otázkach a všetky ďalšie informácie, ktorých zverejnenie jednou stranou by mohlo spôsobiť škodu druhej strane, alebo informácie, pre nakladanie s ktorými je stanovený právnymi predpismi osobitný režim (napr. zákon č. 18/2018 Z.z. o ochrane osobných údajov, daňové tajomstvo podľa príslušných daňových predpisov; bankové tajomstvo podľa zákona č. 483/2001 Z.z. o bankách v znení neskorších predpisov). Ďalej sa považujú za dôverné informácie také informácie, ktoré sú ako dôverné výslovne označené Objednávateľom, pri písomných materiáloch aspoň na titulnej strane, pri ústne komunikovaných informáciách na začiatku rokovania. Za dôverné informácie sa považujú aj všetky informácie Zákazníka uvedeného charakteru.

Za dôverné nepovažujú informácie, ktoré sa stali verejne známymi bez toho, aby to zavinila zámerne či opomenutím prijímajúca strana; ktoré prijímajúca strana mala legálne k dispozícii pred uzatvorením tejto Zmluvy, pokiaľ takéto informácie neboli predmetom inej, medzi Zmluvnými stranami skôr uzavretej Zmluvy o ochrane informácií a zachovaní mlčanlivosti; ktoré sú výsledkom postupu, pri ktorom prijímajúca strana k informáciám dospeje nezávisle a je schopná to doložiť svojimi záznamami alebo dôvernými informáciami tretej strany.

V prípade porušenia utajenia dôverných informácií zo strany Dodávateľa je Objednávateľ oprávnený požadovať od Dodávateľa zmluvnú pokutu vo výške 5.000,- EUR za každé takéto porušenie.

Dôvernosť informácií a ich utajenie sú strany povinné zachovať aj po skončení vzájomnej spolupráce.

5. Ochrana osobných údajov

Objednávateľ ako prevádzkovateľ osobných údajov v zmysle nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 zo dňa 27. apríla 2016 o ochrane fyzických osôb v súvislosti so spracúvaním osobných údajov a o voľnom pohybe týchto údajov a o zrušení smernice 95/46/ES (ďalej len „GDPR“) bude spracúvať osobné údaje získané od Dodávateľa a jeho zástupcov v rámci rokovania o uzavretí a plnení Zmluvy v súlade s pravidlami stanovenými v GDPR a v súlade s týmito Všeobecnými obchodnými podmienkami.

Predmetom spracúvania osobných údajov Objednávateľom sú osobné údaje zástupcov, zamestnancov, spolupracovníkov alebo členov štatutárnych orgánov Dodávateľa (ďalej len „Dotknuté osoby“), a to predovšetkým:

- (i) identifikačné údaje (predovšetkým meno a priezvisko, pozícia);
- (ii) kontaktné údaje (predovšetkým e-mailová adresa a tel. spojenie);
- (iii) údaje o doterajšej obchodnej spolupráci

Osobné údaje Dotknutých osôb bude Objednávateľ spracúvať v rozsahu nevyhnutnom pre plnenie svojich povinností podľa Objednávky, zmluvy, výkonu svojich práv, plnenie zákonných povinností a súvisiacej obchodnej komunikácie s Dodávateľom a taktiež zasielanie obchodných oznámení týkajúcich sa Prijemcu bude spracúvať osobné údaje Dotknutých osôb po dobu trvania obchodného vzťahu a po dobu zodpovedajúcu stanoveným účelom spracúvania.

V súvislosti so spracúvaním osobných údajov Dotknutých osôb podľa Zmluvy Objednávateľ vyhlasuje, že

- (i) bude spracúvať osobné údaje v súlade s požiadavkami GDPR;
- (ii) umožní Dotknutým osobám výkon ich práv podľa GDPR;
- (iii) zaisť mlčanlivosť osôb spracúvajúcich osobné údaje; a (iv) po ukončení účelu spracúvania podľa tejto Zmluvy všetky osobné údaje Dotknutých osôb vymaže.

Povinnosťou Dodávateľa je:

- (i) informovať Dotknuté osoby o spracúvaní ich osobných údajov Poskytovateľom v súvislosti s uzavretím a plnením Zmluvy vrátane ich súvisiacich práv ako Dotknutých osôb podľa GDPR
- (ii) informovať Objednávateľa v prípade zmeny Dotknutých osôb alebo ich osobných údajov poskytnutých Poskytovateľovi.

6. Ostatné

Obchodný vzťah medzi Objednávateľom a Dodávateľom založený na základe Objednávky sa riadi slovenským právnym poriadkom, a to najmä zákonom č. 513/1991 Zb., Obchodný zákonník, v znení neskorších predpisov a zákonom č 185/2015 Z.z., Autorský zákon v znení neskorších predpisov. Objednávateľ a Dodávateľ sa dohodli, že žiadna z nich nie je oprávnená postúpiť svoje práva a povinnosti vyplývajúce z tejto Objednávky tretej strane bez predchádzajúceho písomného súhlasu druhej zmluvnej strany, s výnimkou peňažných pohľadávok voči druhej strane. Táto Objednávka sa vyhotovuje v 2 vyhotoveniach s platnosťou originálu, z ktorých každá zo zmluvných strán obdrží 1 vyhotovenie.

Dodávateľ je povinný strpieť výkon kontroly/audit/kontroly na mieste, súvisiacich s poskytovanými službami kedykoľvek počas platnosti a účinnosti Zmluvy o NFP, a to oprávnenými osobami v zmysle článku 12 Všeobecných zmluvných podmienok k Zmluve o NFP, a poskytnúť im všetku potrebnú súčinnosť.

Zmluvné strany berú na vedomie a podpisom potvrdzujú, že sú plne oboznámené so skutočnosťou, že predmet tejto objednávky je poskytovaný v súvislosti s implementáciou operačného programu Integrovaná infraštruktúra pre programové obdobie 2014 – 2020.