



zusoes743b84e6

Kupní smlouva

uzavřená na základě ustanovení § 2079 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník,
v platném znění (dále jen „smlouva“)

Kupující:	Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě
Sídlem:	Partyzánské náměstí 2633/7, Moravská Ostrava, 702 00 Ostrava
IČ:	71009396
DIČ:	CZ 71009396
Bankovní spojení:	ČNB
č. ú.:	3235761/0710

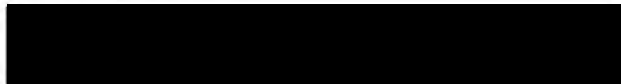
Zastoupený: Ing. Eduardem Ježem, ředitelem

(dále jen jako „kupující“)

a

Prodávající:	TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Sídlem/místem podnikání:	Křižíkova 188/68, 612 00 Brno
IČ:	47913240
DIČ:	CZ47913240
zapsaný v obchodním rejstříku vedeném krajským soudem v Brně, oddíl C, vložka: 10122	
Bankovní spojení:	Česká spořitelna
č. ú.:	7519892/0800

Zastoupený:



(dále jen „prodávající“)

uzavírají níže uvedeného dne tuto kupní smlouvu v souladu se zadávací dokumentací kupujícího ze dne 16. 7. 2019, a to na základě výsledku zadávacího řízení na veřejnou zakázku na dodávky s názvem „**Diagnostické soupravy k vyšetření protilátek a antigenů proti vybraným infekčním agens I., Část 1. IgG a IgM lidských protilátek proti *Borrelia burgdorferi sensu lato* metodou ELISA**“, zadanou podle zákona č. 134/2016 Sb. o zadávání veřejných zakázek v platném znění, a nabídkou prodávajícího ze dne 22.8.2019.

Článek I. Předmět a účel smlouvy

1. Předmětem této smlouvy jsou dodávky laboratorních diagnostických souprav EIA *Borrelia* recombinant k vyšetření IgG a IgM lidských protilátek proti *Borrelia burgdorferi sensu lato* metodou ELISA včetně možnosti stanovit intratekální produkci specifických IgG a IgM protilátek pomocí dodaného vyhodnocovacího SW s verifikačním protokolem (dále jen „zboží“). Jednotlivé dílčí objednávky budou uzavírány a realizovány po dobu platnosti této smlouvy.

2. Jednotlivá plnění v rámci této smlouvy budou realizovaná formou dílčích objednávek ze strany kupujícího (dále jen „objedávka“).
3. V rámci jednotlivých objednávek bude prodávající dodávat kupujícímu podle jeho konkrétních potřeb zboží specifikované dle Přílohy č. 1 této smlouvy.
4. Kupující negarantuje prodávajícímu odběr předpokládaného množství v celém rozsahu nebo sortimentu uvedeného v zadávací dokumentaci.
5. Za řádně uskutečněné dodávky se kupující zavazuje zaplatit prodávajícímu řádně a včas dohodnutou úplatu (čl. V. této smlouvy).
6. Prodávající se zavazuje dodávat kupujícímu nové, nepoškozené, nepoužité zboží.
7. Prodávající se zavazuje, že bude pro kupujícího dodávat zboží v objednaném množství a jakosti.
8. Dodání předmětu plnění zahrnuje úplnou dodávku požadovaného zboží včetně příbalové informace ke zboží, dopravy na místo plnění, balného, pojistného za pojištění zboží během dopravy, celních a daňových poplatků.
9. Prodávající je povinen při plnění smlouvy postupovat s nejvyšší možnou odbornou péčí v zájmu kupujícího.
10. Prodávající je povinen prokazatelně oznamovat kupujícímu veškeré změny v obsahu zboží či změny v návodu na provedení testu či hodnocení.
11. Kupující si vyhrazuje právo v rámci smluvních podmínek možnou změnu rozsahu zboží specifikovaného v Příloze č. 1 této smlouvy. Změna se týká možnosti dodávek zboží, které budou svými charakteristikami odpovídat předmětu této smlouvy a které v průběhu plnění smlouvy nebyly kupujícím požadovány (laboratoř kupujícího v době realizace veřejné zakázky neměla požadavky na vyšetření) a prodávající je má v portfoliu nebo inovovaného zboží, které bude svými charakteristikami odpovídat předmětu této smlouvy. V takovém případě se prodávající předem dohodne s kontaktní osobou kupujícího na výši jednotkové ceny za toto zboží. Tato dohoda bude stvrzena písemným dodatkem.

Článek II. Objednávky v rámci smlouvy

1. Objedávka musí obsahovat minimálně označení smluvních stran, určení druhu a množství zboží a místo dodání zboží. Objedávka může obsahovat též určení doby dodání zboží. Není-li lhůta dodání určena objednávkou, sjednává se max. do 7 pracovních dnů od doručení objednávky prodávajícímu.
2. Objedávka kupujícího vyžaduje písemnou formu. Přijetí (potvrzení) objednávky prodávajícím vyžaduje také písemnou formu. Písemnou formou se podle této smlouvy rozumí objednávka či její potvrzení zaslané poštou, faxem, elektronicky datovou zprávou nebo e-mailem.
3. Prodávající se zavazuje potvrdit přijetí objednávky do 2 pracovních dnů od jejího doručení. Pro případ, že prodávající nebude mít dočasně na skladě kupujícím požadované zboží, dohodly se smluvní strany, že prodávající ihned (ve lhůtě do 2 pracovních dnů) písemně vyrozumí kupujícího, kterého současně upozorní na možné prodloužení s dodáním objednaného zboží (nejvýše však o 2 kalendářní týdny), přičemž prodávající kupujícímu rovněž nabídne obdobné plnění, jež je v případě písemné

akceptace kupujícím schopen dodat řádně a včas.

3. Smluvní strany se dohodly, že jednotlivé dodávky zboží budou realizovány na základě konkrétních požadavků kupujícího, resp. osoby oprávněné vystavit objednávku za kupujícího, a to na dodací místa dle ust. Čl. VI. této smlouvy.
4. V případě, že prodávající nebude schopen dodávat zboží v dohodnutém množství a termínech z důvodu zásahu vyšší moci nebo všeobecných zásobovacích potíží, je prodávající povinen informovat kupujícího o uvedených skutečnostech a bude v takovém případě hledat jiné řešení dodávek zboží.
5. Všeobecnou zásobovací potíží není předem nahlášený výpadek některého zboží. V tomto případě prodávající neprodleně informuje osobu pověřenou kupujícím o této skutečnosti a po vzájemné dohodě se pokusí zajistit odpovídající množství uvedeného zboží nebo zboží zastupitelného.

Článek III. Doba trvání smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na **36** měsíců.
2. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami, nejdříve však okamžikem jejího uveřejnění v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., v platném znění.

Článek IV. Jakost a provedení zboží

1. Dodávané zboží musí být v bezvadném stavu a jakosti, odpovídat specifikaci dle Přílohy č. 1 této smlouvy a právním předpisům, které se na zboží vztahují.
2. Kupující je oprávněn odmítnout zboží, které není v bezvadném stavu a neodpovídá specifikaci dle Přílohy č. 1 této smlouvy nebo konkrétní objednávce.
3. Proávající se zavazuje předat kupujícímu doklady ke zboží, které se ke zboží vztahují ve smyslu § 2087 občanského zákoníku v českém jazyce (přínejmenším kupujícím potvrzený dodací list, specifikující dodanou položku zboží, její množství a cenu).
4. Proávající prohlašuje, že zboží splňuje veškeré podmínky zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a je v souladu s Evropskou směrnicí 98/79 EC o IVD ZP, s Nařízením vlády ČR č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické prostředky in vitro a nese označení CE.
5. Součástí balení zboží je příbalová informace v českém jazyce, vyznačená doba použitelnosti, číslo šarže zboží.
6. Doba použitelnosti zboží (expirace) při jeho převzetí je min. 6 měsíců.
7. Proávající se zavazuje balit dodané zboží obvyklým způsobem vylučujícím jeho jakékoliv poškození či jeho znehodnocení, zachovat skladovací a transportní podmínky až do převzetí dodávky v místě plnění. Kupující se dále zavazuje uchovávat dodané zboží způsobem, který jejich výrobce stanoví pro jejich úschovu a skladování.

8. Prodávající poskytuje kupujícímu na zboží záruku za jakost ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku.

Článek V. Kupní cena a platební podmínky

1. Celková cena předmětu plnění za dobu trvání smlouvy činí 1 687 500 Kč bez DPH (slovy jedenmiliónšestsetosmdesátšesttisícšestsetkorunčeských). Sazba DPH činí 21%. Celková výše DPH činí 354 375 Kč (slovy třístapadesátčtyřtisícšestdesátšesttisícšestsetkorunčeských). Celková cena předmětu plnění včetně DPH činí 2 041 875 Kč (slovy dvamilionyčtyřicetjedentisícosmšestdesátšestsetkorunčeských).
2. Jednotková cena za zboží je smluvními stranami sjednána následujícím způsobem:
 - Zboží, bude po celou dobu platnosti této smlouvy poskytováno kupujícímu za jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy. Těmito cenami jsou smluvní strany vázány a prodávající není oprávněn tyto ceny po dobu platnosti této smlouvy měnit.
 - Na základě objednávek zaplatí kupující prodávajícímu cenu, která se vypočte v rámci příslušné objednávky dle skutečného počtu skutečně dodaného zboží v rámci příslušné objednávky, tzn., dle skutečného počtu kusů konkrétního zboží a jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy, která je konečná, neměnná a platná po celou dobu trvání smlouvy.
3. Součástí kupní ceny a dodávky je český návod pro použití zboží, balné, doprava na místo plnění, pojistné za pojištění zboží během dopravy, celní a daňové poplatky.
4. Ke kupní ceně prodávající účtuje daň z přidané hodnoty podle právních předpisů platných v době uskutečnění zdanitelného plnění.
5. Jednotkové ceny za zboží uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy je možné překročit pouze v závislosti se změnou daňových předpisů týkajících se DPH.
6. V případě, že dojde na trhu (během trvání smlouvy) ke snížení jednotkové ceny za zboží uvedeného v Příloze č. 1, je prodávající povinen provést snížení jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy na srovnatelnou úroveň. Prodávající změny oznámí kupujícímu písemně.
7. Kupující zaplatí kupní cenu na základě faktury, kterou prodávající vystaví po dodání zboží na základě smlouvy. Přílohou faktury musí být dodací list potvrzený kupujícím, specifikující dodanou položku zboží, její množství a cenu. Ke každé objednávce bude vystavena samostatná faktura s uvedením čísla objednávky.
8. Faktura vystavená prodávajícím je daňovým dokladem a musí mít náležitosti daňového dokladu stanovené v zákoně č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů a stanovené touto smlouvou. Adresa pro doručení daňového dokladu - Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě, Partyzánské náměstí 2633/7, Moravská Ostrava, 702 00 Ostrava.
9. Faktura je splatná ve lhůtě 30 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu, není-li na faktuře vyznačena delší lhůta splatnosti.

10. Jestliže faktura nebude obsahovat náležitosti stanovené právními předpisy a touto smlouvou, nebo jestliže údaje v ní uvedené nebudou správné, budou přepisované nebo jinak opravované, je kupující oprávněn vrátit ji ve lhůtě splatnosti prodávajícímu s uvedením chybějících náležitostí nebo nesprávných údajů. V takovém případě se přeruší lhůta splatnosti a počne běžet znovu ve stejné délce doručením opravené faktury do sídla kupujícího.
11. Platba faktury se považuje za uskutečněnou odepsáním příslušné částky z účtu kupujícího.
12. V případě, že se prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění, je povinen o tom neprodleně písemně informovat kupujícího. Bude-li prodávající ke dni uskutečnění zdanitelného plnění veden jako nespolehlivý plátcem, bude část kupní ceny odpovídající dani z přidané hodnoty uhrazena přímo na účet správce daně v souladu s ust. § 109a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění. O tuto částku bude ponížena celková kupní cena a prodávající obdrží kupní cenu objednaného zboží bez DPH. V případě, že se prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu tohoto odstavce, má kupující současně právo od této smlouvy odstoupit.
13. Kupující neposkytuje zálohy.

Článek VI. Místo plnění

1. Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě, Partyzánské náměstí 2633/7, Moravská Ostrava, 702 00 Ostrava, Centrum klinických laboratoří.

Článek VII. Nebezpečí škody na zboží a vlastnické právo

1. Prodávající prohlašuje, že zboží je výhradně jeho vlastnictvím, není předmětem zástavy a ni jiného závazku a že mu není známo, že by zboží bylo zatíženo jakýmkoliv právem třetích osob.
2. Riziko ztráty, zničení nebo poškození dodávaného zboží nese do okamžiku jeho převzetí prodávající.
3. Nebezpečí škody na zboží a vlastnické právo přechází na kupujícího převzetím zboží.

Článek VIII. Odpovědnost za vady

1. Kupující je povinen vady zboží, které zjistil při prohlídce zboží (neodpovídající doba použitelnosti zboží - expirace, nekompletnost dodávky, zjevné vady zboží, atp.), oznámit prodávajícímu bez zbytečného odkladu písemně poté, kdy je zjistil, nejpozději však do uplynutí doby použitelnosti (expirace) zboží.

2. Prodávající je povinen zboží s vadami bez zbytečného odkladu po jejich oznámení vyměnit a dát kupujícímu zboží bezvadné. V případě, že to není možné, vrátí kupující prodávajícímu zboží oproti dobropisu.
3. Kupující má právo také na odstranění vad vzniklých po převzetí zboží kupujícím, pokud je prodávající způsobil porušením své povinnosti. Projeví – li se vada v průběhu 6 měsíců od převzetí zboží, má se za to, že dodaná věc byla vadná již při převzetí.
4. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práva z odpovědnosti prodávajícího za vady.

Článek IX. Prodlení s dodáním zboží

1. V případě prodlení prodávajícího s dodáním objednaného zboží oproti termínu dle ust. Čl. II. odst. 1 této smlouvy je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,1 % z kupní ceny objednaného zboží, s jehož dodáním se prodávající dostal do prodlení, a to za každý byť i jen započatý den prodlení.
2. Pro případ nekompletní dodávky, nebo není-li dodáno zboží správně podle objednávky, sjednává se smluvní pokuta ve výši 500,- Kč za každé takovéto porušení, kterou je povinen uhradit prodávající kupujícímu. Tato sankce se neuplatňuje v případě, že nekompletnost dodávky byla kupujícím doložitelně akceptována.
3. Smluvní strany se dohodly, že závazek zaplatit smluvní pokutu nevylučuje právo na náhradu škody.

Článek X. Ostatní ujednání

1. V případě, že se kupující dostane do prodlení s úhradou faktury, má prodávající právo požadovat úrok z prodlení pouze v zákonné výši dle nařízení vlády č.351/2013 Sb., v platném znění.

Článek XI. Závěrečná ustanovení

1. Vztahy účastníků z této smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními zákona č.89/2012 Sb., občanský zákoník.
2. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ust. § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený smlouvou.
3. Tuto smlouvu lze změnit nebo zrušit jen písemně, nevyplyvá-li z jejích ustanovení něco jiného.
4. Kupující má právo tuto smlouvu vypovědět s výpovědní lhůtou jednoho měsíce, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně, jestliže:

- a) Prodávající opakovaně (nejméně třikrát) nepotvrdí přijetí objednávky ve lhůtě stanovené dle ust. Čl. II. odst. 3. této smlouvy; nebo
- b) Prodávající opakovaně (nejméně třikrát) nedodá zboží dle objednávky ve lhůtě stanovené dle ust. Čl. II. odst. 1 této smlouvy.
5. Prodávající má právo tuto smlouvu vypovědět s výpovědní lhůtou dvou měsíců, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně v případě, že kupující bude v prodlení s úhradou řádně vystavené a doručené faktury za dodané dodávky zboží delším než 30 dní od uplynutí lhůty splatnosti takové faktury a k úhradě nedojde ani po písemné výzvě prodávajícího.
6. Tuto smlouvu může vypovědět i kterákoliv ze smluvních stran i bez uvedení důvodu s výpovědní lhůtou dvou měsíců, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně.
7. Tato smlouva může být měněna pouze písemně, přičemž za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových či jiných elektronických zpráv.
8. Případné spory z této smlouvy se smluvní strany zavazují přednostně řešit smírnou cestou. Nebude – li takto dosaženo vzájemné dohody, je kterákoli ze smluvních stran oprávněna obrátit se na věcně a místně příslušný soud České republiky.
9. Prodávající bezvýhradně souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu na profilu kupujícího (zadavatele).
10. Prodávající dále souhlasí a je srozuměn, že tato smlouva bude zveřejněna dle ustanovení zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Smluvní strany prohlašují, že skutečnosti uvedené v této smlouvě nepovažují za obchodní tajemství a udělují svolení k jejich užití a uveřejnění bez ustanovení jakýchkoliv dalších podmínek.
11. Smluvní strany se shodují, že zveřejnění této smlouvy v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., zajistí kupující.
12. Kontaktní osoby:

Za kupujícího je oprávněn jednat:

[Redacted signature]

Ve věci objednávky:

[Redacted signature]

Za prodávajícího je oprávněn jednat:

[Redacted signature]

Ve věci objednávky:

[Redacted signature]

13. Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jeden stejnopis.
14. Nedílnou součástí této smlouvy jsou:
- Příloha č. 1 Specifikace nabízených diagnostických souprav
 - Příloha č. 2 Jednotková cena zboží.
15. Smluvní strany podpisem smlouvy prohlašují, že se s obsahem této smlouvy seznámily a bez výhrad s ní souhlasí.

V Ostravě dne:

za kupujícího:

Ing. Eduard
Ježo

Digitálně podepsal
Ing. Eduard Ježo
Datum: 2019.10.10
10:24:24 +02'00'

Ing. Eduard Ježo
ředitel Zdravotního ústavu se sídlem v Ostravě

V Brně, dne:

za prodávajícího:

Digitálně podepsal
Datum: 2019.10.09 15:33:29
+02'00'

Příloha č. 1 Specifikace nabízených diagnostických souprav

EIA Borrelia recombinant

EIA Borrelia recombinant je enzymoimunoanalytická souprava III. generace s vysokou diagnostickou citlivostí a specifitou, vhodná pro screeningové stanovení antiborreliových protilátek včetně průkazu intratekální syntézy u pacientů se suspektní neuroborreliózou. Soupravy jsou vhodné pro vyšetřování protilátek proti jednotlivým druhům borelií, které se vyskytují v Evropě.

Je garantována vysoká diagnostická citlivost a specifita jednotlivých souprav:

Souprava	Diagnostická citlivost	Diagnostická specifita
EIA Borrelia recombinant IgG	98,3 %	98,1 %
EIA Borrelia recombinant IgM	99,1 %	97,3 %

Použité antigeny a jejich diagnostický význam

Soupravy obsahují kombinace vybraných částí specifických antigenů Borrelia burgdorferi sensu lato.

EIA Borrelia recombinant IgG

VlsE
p83
p58
p41i
p39
OspA
OspB
OspC
OspE
p17
NapA

EIA Borrelia recombinant IgM

VlsE
p41i
p39
OspC
OspE
p17

Tabulka 2 Specifické antigeny

Antigen	Popis
VlsE Ba	Variable major protein-like sequence, expressed (antigenně variabilní systém) – významný pro protilátkovou odpověď IgG; druhově specifický antigen
VlsE Bg	
VlsE Bs	
p83	hlavní extracelulární protein (degradační produkt p100)
p58	OppA 2 (oligopeptidová permeáza 2) – membránový transportér, považován za marker diseminovaného stádia Lymeské borreliózy
p41 Ba	vnitřní část flagelinu – vysoce specifický marker pro časnou protilátkovou odpověď
p41 Bs	
p39	BmpA (glykosaminopeptidový receptor) – znak pro pozdní imunitní odpověď IgG
OspB	vnější povrchový protein B, znak pro pozdní stadium infekce, považován za marker Lymeské artritidy
OspA Ba	vnější povrchový protein A, ve třídě IgG vysoce specifický znak pro infekci borreliemi
OspA Bg	
OspA Bs	
OspC Ba	vnější povrchový protein C – hlavní imunogen v časně protilátkové odpovědi, imunodominantní znak odpovědi IgM
OspC Bg	
OspC Bs	
OspC Bsp	
OspE	vnější povrchový protein E
NapA	Neutrofilní aktivační protein A – silný imunogen, jeden z významných faktorů v patogenezi Lymeské artritidy
p17	DbpA (Decorin-Binding protein A) – vnější povrchový protein

(Ba – *B. afzelii*, Bg – *B. garinii*, Bs – *B. burgdorferi sensu stricto*, Bsp – *B. spielmanii*)

Typy vzorků pro stanovení a ředění

Soupravy jsou určeny pro stanovení protilátek proti *Borrelia burgdorferi sensu lato* standardně v lidském séru, plazmě, mozkomíšním moku nebo synoviální tekutině a k průkazu intratekální syntézy specifických protilátek.

Ředění vzorků sér a plazem

1:101 ředicím roztokem vzorků (10 µl vzorku + 1 ml ředicího roztoku vzorků).

Ředění vzorků mozkomíšního moku (likvoru)

1:2 ředicím roztokem vzorků (110 µl likvoru + 110 µl ředicího roztoku vzorků).

Ředění vzorků synoviální tekutiny

1:21 a 1:41 ředicím roztokem vzorků (20 µl tekutiny + 400 µl ředicího roztoku vzorků a 10 µl tekutiny + 400 µl ředicího roztoku vzorků).

Vyhodnocení testu**Interpretace výsledků vyšetření sér, plazem a moků****Index positivity (IP)**

Hodnocení

menší než 0,9 negativní

0,9 až 1,1 hraniční

větší než 1,1 pozitivní

Interpretace výsledků vyšetření synoviální tekutiny

Vzorek IP	Ředění vzorku 1:21	Ředění vzorku 1:41 IP	Celkové hodnocení
vzorek X	menší než 1,0	menší než 1,0	negativní
vzorek Y	větší než 1,0	menší než 1,0	hraniční
vzorek Z	větší než 1,0	větší než 1,0	pozitivní

Interpretace vyšetření je založena na porovnání IP dosažených při dvou různých ředěních vzorku.

Kvantitativní interpretace výsledků vyšetření sér, plazem a moků v jednotkách (U/ml)

Hladina protilátek (U/ml)

Hodnocení

menší než 18 negativní

18 až 22 hraniční

větší než 22 pozitivní

Vyšetření hraničních vzorků je zapotřebí opakovat z nového odběru za 2 až 6 týdnů s ohledem na specifika daného onemocnění.

Stanovení Antibody indexu (AI)

Hlavním významem Antibody indexu je možnost potvrzení intratekální syntézy specifických protilátek v mozkomíšním moku.

Hodnota AI

Interpretace výsledků

< 1,4 negativní AI, intratekální syntéza neprokázána

1,4 - 1,5 hraniční AI, výsledek nutno hodnotit v korelaci s trváním klinického nálezu a protilátkovou odpovědí v séru

> 1,5 pozitivní AI, intratekální syntéza prokázána

Z kalibrační křivky zkonstruované v programu Antibody Index Software firmy TestLine Clinical Diagnostics s.r.o. se určují příslušné arbitrární jednotky testovaného vzorku a následně počítá Antibody index. Tento vyhodnocovací software bude dodán zadavateli i s verifikačním protokolem.

Možnosti stanovení

Manuálně i za pomoci otevřených automatických elisa analyzátorů.

Soupravy jsou plně kompatibilní se stávajícím přístrojovým vybavením používaným zadavatelem (promývačka destiček, spektrofotometr).

Uživatelský komfort

Vysoká diagnostická účinnost

Dobrá reprodukovatelnost

Vysoká dynamika testů

Vysoká shoda s výsledky IMUNOBLOT

Eliminace zkřížených reakcí s *Treponema pallidum*

Semikvantitativní hodnocení výsledků (Index positivity-IP)

Kvantitativní hodnocení výsledků

Výrobce

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Sídlo: Křížkova 188/68, 612 00 Brno

Každá souprava je vždy kompletní, včetně kontrol, kalibrátorů, cut-off a dalších reagensů potřebných k provedení reakce.

Souprava obsahuje český návod.

Veškeré změny v návodu na provedení testu či hodnocení nebo změny v obsahu diagnostické soupravy budou oznamovány zadavateli.

Minimální doba expirace diagnostik při dodání zadavateli bude minimálně 6 měsíců.

Kvalita nabízených diagnostik je doložena závěrečnou zprávou EHK č.1063 z 21.5.2019.

Nabízené produkty jsou v souladu s Evropskou direktivou IVD 98/79 EC označeny značkou shody CE.

Příloha č. 2 Jednotková cena zboží

Název	Obchodní název	Cena za 1 vyšetření v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Cena za 1 vyšetření v Kč včetně DPH	Jednotková cena za 1 balení v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Jednotková cena za 1 balení v Kč včetně DPH	Počet vyšetření v 1 balení	Katalogové číslo
Souprava pro průkaz IgG lidských protilátek proti <i>Borrelia burgdorferi</i> <i>sensu lato</i> metodou ELISA	EIA Borrelia recombinant IgG	23,44	21	28,36	4 500	21	5 445	192	BrG192
Souprava pro průkaz IgM lidských protilátek proti <i>Borrelia burgdorferi</i> <i>sensu lato</i> metodou ELISA	EIA Borrelia recombinant IgM	23,44	21	28,36	4 500	21	5 445	192	BrM192

Digitálně podepsal [redacted]
Datum: 2019.10.09
15:34:03 +02'00'

Podpis prodávajícího