

## Rámcová smlouva o dodávkách zboží

### 1. BAYER s.r.o.

se sídlem Siemsenova 2717/4, 155 00 Praha 5 - Stodůlky

zastoupená: PharmDr. Adriana Funderáková Beňová, prokuristka

IČ: 005 65 474

DIČ: CZ005 65 474

společnost zapsaná v obchodním rejstříku Městského soudu v Praze, sp. zn. C 391

č.ú.: xxxxxxxxxxxxxxxx vedeného u xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, organizační složka/

(dále jen „**Prodávající**“)

a

### 2. Nemocnice Blansko

se sídlem Blansko, Sadová 1596/33, PSČ 678 01

zastoupená MUDr. Vladimíra Danihelková, MBA, ředitelka nemocnice

IČ: 003 86 634

DIČ: CZ 003 86 634

společnost zapsaná v obchodním rejstříku u Krajského soudu v Brně, sp.zn. Pr 1603

(dále jen „**Kupující**“)

Kupující a Prodávající dále společně jen „**Smluvní strany**“ nebo jednotlivě „**Smluvní strana**“

uzavírají tuto

**rámcovou kupní smlouvu**

(dále jen „**Smlouva**“)

### PREAMBULE

1. Prodávající je právnickou osobou plně způsobilou k právním úkonům, právům a povinnostem, která v rámci své činnosti uvádí na trh humánní léčivé přípravky, doplňky stravy a zdravotnické prostředky na území České republiky.
2. Prodávající má v rámci své podnikatelské činnosti zájem na uzavření této Smlouvy, na základě které bude Kupujícímu dodávat zboží specifikované touto Smlouvou, za podmínek zde stanovených, a to na základě podmínek a zadávací dokumentace zadávacího řízení veřejné zakázky s názvem „**Dodávky kontrastních látek ATC skupiny V08 pro Nemocnici Blansko**“ (dále jen „**Veřejná zakázka**“), na jejímž základě byla mezi Kupujícím jako zadavatelem této Veřejné zakázky a Prodávajícím jako vybraným uchazečem Veřejné zakázky uzavřena tato Smlouva. Zadávací podmínky a nabídka Prodávajícího, kterou podal jako uchazeč v zadávacím řízení na Veřejnou zakázku, jsou závazné a jsou součástí této Smlouvy a smluvní strany jsou povinny je při realizaci předmětu plnění dodržet, pokud zde není ujednáno jinak.

3. Kupující je právnickou osobou plně způsobilou k právním úkonům, právům a povinnostem a má zájem nakupovat výše uvedené zboží, k čemuž je v souladu s platnými právními předpisy plně oprávněn.

## I.

### Předmět Smlouvy

1. Předmětem této Smlouvy je rámcová úprava vzájemných vztahů Prodávajícího a Kupujícího, které vzniknou při uzavírání jednotlivých dílčích kupních smluv, jejichž předmětem bude prodej zboží Prodávajícího uvedeného v příloze č. 1 této Smlouvy (dále jen jako „**Léčivé přípravky**“) Kupujícímu a závazek Kupujícího uhradit Prodávajícímu kupní cenu za dodané zboží, jež budou uzavírány na základě objednávek učiněných Kupujícím a doručených Prodávajícímu v souladu s touto Smlouvou (dále jen „**Objednávka**“), (dále jen „**Dílčí kupní smlouva**“), to vše v souladu se zadávací dokumentací Veřejné zakázky a nabídkou Prodávajícího podanou na Veřejnou zakázku.
2. Tato Smlouva má povahu všeobecných dodacích (obchodních) podmínek pro Dílčí kupní smlouvy. To znamená, že Dílčí kupní smlouvy se budou řídit ustanoveními této Smlouvy, pokud v Dílčí kupní smlouvě nebude Smluvními stranami písemně sjednáno jinak.

## II.

### Objednávky a uzavírání Dílčích kupních smluv, místo plnění

1. Zboží bude odebíráno dle potřeby zadavatele, na základě dílčích objednávek. Na základě této Smlouvy je Kupující oprávněn po dobu trvání této Smlouvy objednávat Léčivé přípravky uvedené v příloze č. 1 této Smlouvy. Dílčí kupní smlouva je uzavřena doručením Objednávky. Objednávka Kupujícího musí být písemná a musí obsahovat:
  - název a identifikační číslo Kupujícího;
  - název zboží, balení a požadované množství Léčivých přípravků;
  - dodací podmínky (místo a datum plnění);
  - jméno a podpis (pokud je to možné) pověřené osoby Kupujícího a telefonní kontakt.Objednávka Zboží musí být doručena emailem na xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx\_
2. Místem plnění předmětu této Smlouvy je Lékárna Nemocnice Blansko, Sadová 1596/33, 678 31 Blansko.
3. Prodávající se zavazuje dodat Léčivé přípravky dle předmětu této Smlouvy v množství určeném Kupujícím nejpozději do 48 hodin od objednání. Při změně Objednávky dodá Prodávající Léčivé přípravky operativně dle potřeb Kupujícího.
4. Skutečně odebrané množství bude závislé na jednotlivých objednávkách zadavatele a jeho skutečných potřebách.

## III. Cena

1. Cena Léčivých přípravků je smluvní cenou ve smyslu platných právních předpisů. Cena je stanovena dohodou smluvních stran na základě nabídky Prodávajícího jako uchazeče

v zadávacím řízení na tuto Veřejnou zakázku (dále jen „**Cenová nabídka**“). Cenová nabídka tvoří nedílnou součást přílohy č. 1 - specifikace a cena Léčivých přípravků. Prodávající tímto výslovně prohlašuje, že cenová nabídka a z ní vyplývající kupní cena bude zachována i v případě, že nebude dodrženo předpokládané množství odběru Léčivých přípravků uvedené v rámci zadávací dokumentace.

2. Cena Léčivých přípravků, které jsou předmětem Dílčí kupní smlouvy bude stanovena na základě množství určeném Kupujícím a jednotkových cen uvedených v Cenové nabídce, která je součástí přílohy č. 1 - specifikace a cena Léčivých přípravků.
3. Smluvní strany sjednávají smluvní cenu vyplývající z Cenové nabídky a její jednotlivých položek jako cenu garantovanou, nejvýše přípustnou, kterou není možné po dobu trvání této Smlouvy překročit, s výjimkou případu, kdy dojde v průběhu této doby na základě příslušných daňových předpisů ke změně výše sazby daně z přidané hodnoty.
4. Cena Léčivých přípravků v sobě zahrnuje veškeré náklady Prodávajícího, rizika a zisk Prodávajícího. Cena léčivých přípravků obsahuje také předpokládaný vývoj cen na trhu až do zániku závazků ze Smlouvy, rovněž obsahuje předpokládaný vývoj kurzu české koruny k zahraničním měnám až do zániku závazků ze Smlouvy. Cenu Léčivých přípravků je možné měnit pouze v případě, že dojde v průběhu realizace předmětu veřejné zakázky ke změnám výše DPH.
5. Součástí Ceny je veškeré plnění Prodávajícího z titulu splnění jeho závazků, ke kterým se zavázal na základě této Smlouvy. Cena Léčivých přípravků cena zahrnuje zejména, nikoliv však pouze:
  - dodání Léčivého přípravku Kupujícím v požadovaném množství a kvalitě;
  - dopravu Léčivého přípravku do místa plnění;
  - dodání Léčivého přípravku ve vhodných obalech o objemu 7,5 ml a 10 ml, umožňujících jeho řádné uchování a skladování Kupujícím po stanovenou dobu použitelnosti a ve velikosti balení požadovaných Kupujícím;
  - dokumentaci k Léčivému přípravku, včetně návodu k jeho použití či užívání, dokladů o struktuře jeho složení, a to vše v českém jazyce s výjimkou odborných technických výrazů;
  - převzetí a odvoz Léčivého přípravku dodaného v rozporu s podmínkami této Smlouvy, resp. dílčími závazkovými vztahy, nebo nesplňujícího požadavky dle zvláštních právních předpisů;
  - technickou podporu a nezbytnou součinnost poskytnutou Kupujícím za účelem seznámení se Kupujícího s vlastnostmi, či užíváním Léčivého přípravku;
  - poskytování veškerých informací majících vliv na použití Léčivého přípravku po stanovenou dobu jeho použitelnosti.
6. Kupující neposkytuje zálohy. Platby budou probíhat v Kč. Vyúčtování dodávek provede Prodávající samostatnou fakturou každý kalendářní měsíc na základě potvrzených dodacích listů. Veškeré faktury musí obsahovat náležitosti daňového dokladu. V případě, že tyto náležitosti mít nebudou, je Kupující oprávněn je vrátit Prodávajícímu zpět k doplnění či opravě. Doba splatnosti doplněné či opravené faktury běží znovu ode dne jejího opětovného doručení Kupujícím. Datum uskutečnění zdanitelného plnění je poslední den kalendářního měsíce, v němž byla dodávka uskutečněna. Na fakturách bude uvedeno množství a druh dodaných Léčivých přípravků a doba splatnosti. Splatnost jednotlivých faktur je 30 dnů ode dne doručení Kupujícím.

7. Kupující si vyhrazuje právo provádět veškeré platby na účet Prodávajícího předaný správci daně ke zveřejnění.
8. Úrok z prodlení pro případ prodlení se zaplacením dohodnuté kupní ceny sjednávají smluvní strany ve výši stanovené občanskoprávními předpisy.
9. Nebude-li dohodnuto jinak, musí být veškeré faktury dle tohoto článku doručeny Kupujícímu v písemné formě klasickou poštou.
10. Kupující je oprávněn uzavírat jednotlivé Dílčí kupní smlouvy v souladu s článkem II této Smlouvy dle jeho aktuálních skutečných potřeb.

#### **IV. Převzetí Zboží**

1. O předání dodávky Léčivých přípravků na základě jednotlivé Dílčí kupní smlouvy Prodávajícím Kupujícímu bude mezi smluvními stranami sepsán předávací dodací list, který bude potvrzen odpovědnými zástupci obou smluvních stran.
2. Dodací list musí obsahovat alespoň následující náležitosti:
  - označení smluvních stran;
  - datum a místo předání;
  - popis dodávky, která je na základě příslušného protokolu předávána Kupujícímu, a to včetně uvedení jeho množství;
  - případné jakékoli výhrady Kupujícího k přebíranému předmětu plnění;
  - případný důvod Kupujícího pro odmítnutí převzetí;
  - podpisy smluvních stran, resp. jimi pověřených osob.
3. Vlastnické právo k Léčivým přípravkům přechází na Kupujícího okamžikem jejich převzetí.
4. Veškeré právní účinky předání nastávají až na základě potvrzení této skutečnosti v dodacím listu, který bude opatřen podpisy obou smluvních stran, resp. jimi pověřených osob. Kupující je oprávněn provést před samotným převzetím léčivého přípravku jeho kontrolu, zda splňuje veškeré požadované vlastnosti a požadavky dle zvláštních právních předpisů.

#### **V. Povinnosti Prodávajícího**

1. Prodávající je při plnění povinností vyplývajících z této Smlouvy povinen postupovat samostatně, odborně a s vynaložením veškeré potřebné péče k dosažení optimálního výsledku plnění Smlouvy. Prodávající je povinen řídit se při plnění této Smlouvy příslušnými předpisy a je rovněž vázán odůvodněnými pokyny Kupujícího, které mu budou zadávány v průběhu plnění této Smlouvy. Prodávající je povinen upozornit Kupujícího na nevhodnou povahu těchto pokynů.
2. Prodávající se zavazuje, že dodávku Léčivých přípravků na základě Objednávky Kupujícího provede v místě plnění předmětu Smlouvy.

3. Prodávající je povinen dodržovat při plnění této smlouvy všechny závazné právní předpisy platné na území ČR, jako i přímo platné právní předpisy Evropské unie, a dále české a evropské technické normy upravující zejména požadavky v oblasti dodávek léčiv a léčivých přípravků.
4. Prodávající prohlašuje, že je oprávněn k prodeji léčiv a léčivých přípravků, v rozsahu dle předmětu této Smlouvy, a to včetně výkonu všech činností, ke kterým se na základě této Smlouvy zavázal.
5. Součástí závazku Prodávajícího je dodání předmětu plnění včetně veškerých dokladů, ze kterých musí být zřejmé zejména způsob jeho použití, skladování, doba použitelnosti, složení, identifikace výrobce apod., přičemž všechny údaje musí být uvedeny v českém jazyce s výjimkou odborných technických výrazů. Prodávající je rovněž povinen doložit, že předmět plnění, dodávaný dle této Smlouvy, splňuje požadavky na jeho použití Kupujícím k danému účelu dle zvláštních právních předpisů, zejména zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), vyhlášky Ministerstva zdravotnictví a Ministerstva zemědělství č. 229/2008 Sb., o výrobě a distribuci léčiv, ve znění pozdějších předpisů, vyhlášky Ministerstva zdravotnictví a Ministerstva zemědělství č. 228/2008 Sb., o registraci léčivých přípravků, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů.
6. Dodávající poskytne Kupujícímu záruku na jakost dodávaných Léčivých přípravků do uplynutí expirační lhůty zboží.
7. Prodávající je povinen dodat Kupujícímu pouze takový předmět plnění, který splňuje veškeré požadavky na jeho použití Kupujícímu dle zvláštních právních předpisů a poskytuje Kupujícímu záruku za jakost dodávaného zboží, a to do uplynutí jeho expirační lhůty, přičemž minimální doba použitelnosti bude v okamžiku dodání činit min. 6 měsíců.
8. Kupující je oprávněn vrátit dodaný předmět plnění Prodávajícímu kdykoliv v době jeho použitelnosti z důvodu jeho nevhodných vlastností, které dodatečně vyjdou najevo nebo je Kupující zjistí. Prodávající je v takovém případě povinen na vlastní náklady převzít od Kupujícího veškeré nevhodné plnění a nahradit jej dodávkou nového odpovídajících vlastností, a to neprodleně po obdržení písemné výzvy Kupujícího, pokud neuvede Kupující jinak. Kupující v písemné výzvě, dle předchozí věty, uvede a doloží důvod, pro který byl předmět plnění shledán nevhodným ke stanovenému účelu.
9. Kupující je oprávněn kdykoliv v průběhu doby použitelnosti předmětu plnění dodaného Kupujícím požadovat doplnění informací týkajících se předmětu plnění, a to zejména:
  - dodatečné informace o jeho složení;
  - informace o výrobci;
  - informace o skladování a uchování předmětu plnění,
  - postup při likvidaci použitého či jinak znehodnoceného předmětu plnění.
10. Dodá-li Prodávající nevhodný předmět plnění, resp. plnění nesplňující stanovené požadavky Kupujícího, je Prodávající povinen neprodleně po upozornění na tuto skutečnost na vlastní náklady převzít od Kupujícího, za podmínek platných pro dodání předmětu plnění dle této Smlouvy, veškerou takto nevhodnou dodávku a nahradit ji dodávkou splňující veškeré podmínky dle této Smlouvy. Za dodání nevhodného předmětu plnění nese plnou odpovědnost Prodávající, přičemž není rozhodné, zda Kupující příslušnou dodávku převzal.

11. Zjistí-li Prodávající existenci objektivní překážky, jím nezaviněné, bránící mu prokazatelně v dodání předmětu plnění dle této Smlouvy, resp. dílčího závazkového vztahu, Kupujícímu, je bezodkladně povinen o této skutečnosti informovat Kupujícího a současně učinit veškeré nezbytné kroky vedoucí k eliminaci případné škody hrozící Kupujícímu, a to zejména obstarat náhradní plnění, přičemž je povinen kompenzovat případný rozdíl ceny.
12. V případě, že Prodávající nesplní svoji povinnost z této Smlouvy, resp. dílčího závazkového vztahu, spočívající v dodání předmětu plnění Kupujícímu a současně nezajistí náhradní plnění, je Kupující oprávněn zajistit si na náklady Prodávajícího náhradní plnění tak, aby nedošlo k jakémukoliv omezení činnosti Kupujícího.
13. Prodávající je povinen při dodání v areálu Kupujícího dodržovat veškeré zásady platné pro pohyb osob, vozidel a manipulaci s věcmi v tomto areálu, jako i respektovat zavedená bezpečnostní opatření.
14. Kupující je oprávněn požadovat po Prodávajícím, aby převzal a vhodně zlikvidoval veškerý obalový materiál, se kterým byl předmět plnění dodán.

## **VI. Povinnosti Kupujícího**

1. Kupující je oprávněn určovat konkrétní množství Léčivých přípravků a druh plnění jednotlivých Dílčích kupních smluv podle svých aktuálních potřeb.
2. Kupující je povinen převzít objednané a řádně dodané Léčivé přípravky a zaplatit za ně sjednanou cenu.
3. Kupující je povinen poskytnout Prodávajícímu součinnost nezbytnou pro naplnění účelu této Smlouvy.
4. Kupující tímto výslovně prohlašuje a zaručuje, že:
  - (i) má veškeré licence a povolení, které mohou být nezbytné či vyžadované ze zákona v souvislosti s plněním této Smlouvy, jakož i za účelem poskytování lékárenské péče;
  - (ii) uzavření této Smlouvy není v rozporu s podmínkami stanovenými v jakékoli smlouvě uzavřené Kupujícím se třetí stranou.
5. Kupující je povinen provést veškeré činnosti vykonávané jako součást smluvního vztahu s Prodávajícím v souladu se všemi platnými zákony a nařízeními včetně antikorupčních a antimonopolních zákonů. Kupující neučinil, neposkytl a ani neučiní jakékoli platby a neposkytne přímo či nepřímo státním zaměstnancům/úředníkům, zákazníkům, obchodním partnerům, zdravotnickým odborníkům nebo jakýmkoliv jiným osobám jakékoli výhody, aby si zajistil nepatřičnou výhodu nebo neoprávněný obchodní prospěch, ovlivnil soukromé nebo úřední rozhodování, ovlivnil preskripci léků nebo přiměl někoho k porušení svých profesních povinností či norem.
6. Kupující neprodleně písemně vyrozumí Prodávajícího, pokud bude mít podezření nebo zjistí porušení výše uvedených zásad v souvislosti s podnikáním Prodávajícího a bude v takových případech plně spolupracovat s Prodávajícím na prověření věci

7. Kupující se zavazuje poskytnout lokálnímu farmakovigilančnímu oddělení společnosti Bayer písemná hlášení o všech nežádoucích příhodách (AE) a závadách v kvalitě/technických reklamaciích (PTC) přípravků Bayer, o kterých se dozví v souvislosti s plněním této Smlouvy, a to faxem (+420 xxxxxxxxxxxx) či e-mailem (xxx) do jednoho (1) pracovního dne po získání relevantní informace. Všechny známé případy expozice během těhotenství (včetně paternální expozice) a kojení, nesprávné užití, zneužívání, nedostatečný účinek léčiva, předávkování (náhodné a úmyslné), chyba v medikaci/užití, léková závislost, podezření na přenos infekčního agens, abstinenční syndrom, lékové interakce, profesní expozice, použití léku v neschválené indikaci a nečekaný přínos přípravku ve vztahu k přípravkům Bayer, musí být hlášeny stejným způsobem jako AE/PTC. Pro účely této Smlouvy se „nežádoucí příhodou“ rozumí jakýkoliv nepříznivá změna zdravotního stavu pacienta, jemuž byl podán přípravek Bayer, která nutně nemusí mít příčinný vztah k této léčbě. „Závada v kvalitě/technická reklamáce přípravku“ je jakékoliv hlášení (písemné, dokumentované ústní, či elektronická komunikace) o potenciální nebo údajné závadě v kvalitě přípravku Bayer (včetně identifikace, stálosti/trvanlivosti, spolehlivosti, bezpečnosti, účinnosti nebo výkonu/splnění účelu) nebo podezření na padělek. Stížnost může nebo nemusí představovat potenciální riziko pro zákazníka (pacienta). Výše uvedené povinnosti mohou být mezi Smluvními stranami blíže specifikovány ve farmakovigilanční dohodě.
8. Příslušné informace o zpracování osobních údajů smluvní strany tohoto smluvního vztahu, pokud je fyzická osoba, resp. fyzických osob, které ji zastupují či za ni jinak jednájí či jsou jejími kontaktními osobami v souvislosti s tímto smluvním vztahem, jsou dostupné na xx; společnost Bayer může tyto informace kdykoliv aktualizovat; aktuální znění lze nalézt na uvedené webové stránce.

## **VII. Doba trvání Smlouvy, zánik Smlouvy**

1. Smlouva vstupuje v platnost dnem podpisu oprávněných osob obou smluvních stran a je účinná od podpisu obou smluvních stran a uzavírá se na dobu 36 měsíců.
2. Kupující je oprávněn od této Smlouvy odstoupit (bez nároku na náhradu škody a ušlého zisku pro Kupujícího), a to za podmínek:
  - pokud bude Prodávající v prodlení s dodáním;
  - pokud kvalita nebude odpovídat příslušným normám a předpisům;
  - pokud v průběhu dodávky bude podstatným způsobem porušena tato Smlouva.
3. Dikcí předchozího odstavce tohoto článku nejsou dotčena příslušná ustanovení občanského zákoníku o jiných možnostech či způsobech ukončení Smlouvy při jejím porušení.

## **VIII. Ostatní a závěrečná ustanovení**

1. Prodávající souhlasí s tím, že tato Smlouva v plném znění, včetně případných dodatků, může být za účelem provádění zásady transparentnosti uveřejněna na profilu zadavatele a v registru smluv dle zákona č. 340/2015., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů. Dále může být úplné znění této smlouvy uveřejněno v souvislosti s plněním povinnosti Kupujícího dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, a dále dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve

znění pozdějších předpisů. Ustanovení předchozí věty platí i pro jednotlivé Objednávky s vyšší hodnotou než 50 000 Kč bez DPH.

2. V případě, že se Prodávající při plnění Veřejné zakázky dostane do kontaktu s osobními údaji, je povinen o nich zachovávat naprostou mlčenlivost, a to i po ukončení Veřejné zakázky, v případě jejího zrušení, odstoupení od ní či její výpovědi.
3. Prodávající je povinen na žádost Kupujícího či příslušného kontrolního orgánu poskytnout jako osoba povinná součinnost při výkonu finanční kontroly, v souladu s ust. § 2 písm. e) zákona č. 320/2001 Sb., o finanční kontrole, ve znění pozdějších předpisů.
4. Jakékoli změny či doplnění této Smlouvy, včetně změn cen za poskytování předmětu Veřejné zakázky, mohou být učiněny výhradně písemným dodatkem k této Smlouvě schváleným oběma smluvními stranami. Takové změny či doplnění však musí být v souladu s relevantními ustanoveními zákona.
5. Práva a povinnosti ze Smlouvy přechází v plném rozsahu i na případné právní nástupce obou smluvních stran.
6. Smluvní pokuty se nebudou započítávat na náhradu případně vzniklé škody, kterou lze vymáhat samostatně vedle smluvní pokuty v celém rozsahu.
7. Právní vztahy smluvních stran se řídí českým právem, zejména občanským zákoníkem.
8. Pokud by jakýkoli závazek (povinnost) podle Smlouvy se stal neplatným nebo neúčinným, nebude to mít vliv na platnost a účinnost ostatních závazků (povinností) podle Smlouvy; smluvní strany se zavazují nahradit takový to neplatný nebo neúčinný závazek (povinnost) novým ustanovením, které bude co nejvíce odpovídat předmětu a účelu původního ustanovení.

Přílohy:

Příloha č. 1 – specifikace a cena Léčivých přípravků



Dne / on 9. 9. 2020

**Prodávající**

.....

**BAYER s.r.o.**

PharmDr. Adriana Funderáková Beňová, prokuristka

Dne / on 10. 9. 2020

**Kupující**

.....

**Nemocnice Blansko**

MUDr. Vladimíra Danihelková, MBA, ředitelka nemocnice

Příloha č. 1 – specifikace a cena Léčivých přípravků

Část	Název části	ATC	Velikost balení/objem 1 ks (ml)	Předpokládaný celkový objem (ml/rok)	Kód SÚKL	Název přípravku	NC za jedno balení bez DPH (Kč /balení)	NC za jedno balení vč. DPH (Kč /balení)	Celková NC za roční množství bez DPH (Kč/rok) (hodnocené kritérium) *	Celková NC za roční množství s DPH (Kč/rok)	Celková NC za předpokládaný odběr za 36 měsíců (Kč bez DPH/rok) (nabízená celková hodnota zakázky) **
7	Neionická makrocyclická paramagnetická kontrastní látka - i.v. roztok o koncentraci 1 mmol/ml	V08CA	7,5	412,5	207745	GADOVIST 1.0mmol/ml inj.sol. 5x7,5ml ps	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	182,083.44
8	Hepatospecifická paramagnetická kontrastní látka - i.v. roztok o koncentraci 0,25 mmol/ml	V08CA	10	200	223170	PRIMOVI 0,25 MMOL/ML INJ SOL 1X10ML PS	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	xxxxxxx	189,132.00