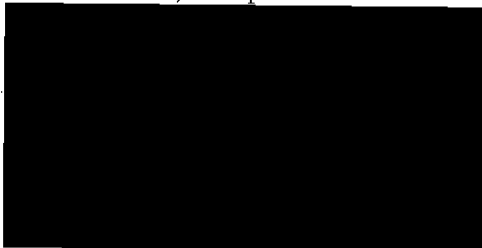


KUPNÍ SMLOUVA

číslo: **KHSJM 30855/2021/BM/EPO**


uzavřena podle ustanovení § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“)

mezi těmito smluvními stranami

ČR – Krajská hygienická stanice Jihomoravského kraje se sídlem v Brně
se sídlem: Jeřábkova 4, 602 00 Brno
právně jednající: Ing. Davidem Křivánkem, ředitelem
IČO: 71009191
DIČ: CZ71009191, není plátcem DPH
bankovní spojení: 
č. účtu:
kontaktní osoba:
telefon:
fax:
e-mail:
datová schránka:

(dále jen „kupující“)

a

Obchodní firma **MASANTA s. r. o.**
se sídlem: Dolnocholupická 915/65, Praha 4, 143 00
spisová značka: C 65055 vedená u Městského soudu v Praze
zastoupena: Mgr. Martinem Ladyrem, jednatelem
IČO: 25730533
DIČ: CZ25730533
bankovní spojení: 
číslo účtu:
kontaktní osoba:
telefon:
e-mail:
datová schránka:

(dále jen „prodávající“)

(dále také společně „smluvní strany“)

Článek I Účel smlouvy

Účelem smlouvy je koupě věci specifikované blíže v čl. II této smlouvy na základě Smlouvy o centralizovaném zadávání uzavřené dne 16. 4. 2021 mezi Správou státních hmotných rezerv jako Centrálním zadavatelem a Ministerstvem zdravotnictví jako Pověřujícím zadavatelem.

Článek II Předmět smlouvy

1. Touto kupní smlouvou se prodávající zavazuje odevzdat kupujícímu **600 ks testovacích sad antigenních testů „COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method)“** (dále také „věc“) v množství, jakosti a provedení dle ujednání této smlouvy. Dále se prodávající zavazuje kupujícímu předat veškeré doklady potřebné k převzetí a užívání věci a umožnit mu nabýt k věci vlastnické právo. Kupující se zavazuje věc protokolárně převzít, a to pouze ve stanovené jakosti, množství a provedení a zaplatit kupní cenu.
2. Prodávající nesmí dodat větší nebo menší množství věci, než je ujednáno v této smlouvě. Použití ustanovení § 2093 a § 2099 odst. 2 občanského zákoníku smluvní strany výslovně vylučují.
3. Specifikace věci:

Věc: sady antigenních testů

Kód NIPEZ: 33141625-7

Celkové množství: 600 ks

Balení:

- Prodávající (při zohlednění množství dodávané věci) je povinen dodat testovací sady balené na paletách, nebo v odpovídajícím balení, a je povinen dodržet všechny přepravní, skladovací a manipulační podmínky, včetně teplotních limitů a režimu stanoveného výrobcem.
- Jednotlivá balení testovacích sad budou dodána v nepoškozených papírových kartonech, s vyznačením data expirace a čísla šarže. Každé jednotlivé balení testu bude označeno mimo další povinné náležitosti též číslem šarže a datem expirace.
- Jednotlivá balení testovacích sad budou minimálně po 20, nebo maximálně po 30 kusech.
- Palety, na kterých budou kartony s testovacími sadami umístěny a budou-li použity, jsou součástí dodávky. Maximální výška palet s kartony je 1,8 m. Kartony na paletách budou stabilizované tak, aby při manipulaci nemohlo dojít k jejich pádu.

Expirace: minimálně 9 měsíců od data dodání.

Technická specifikace věci je uvedena v Příloze č. 1 této smlouvy. Příloha č. 1 je nedílnou součástí smlouvy.

4. Současně s věcí odevzdá prodávající kupujícímu zejména následující doklady v českém, případně i anglickém jazyce:
 - a) Testy a jejich výrobce musí splňovat požadavky podle zákona č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů a požadavky dle nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické

zdravotnické prostředky in vitro (dále jen „nařízení vlády č. 56/2015 Sb.“), což prodávající doloží, neumožňuje-li výjimka podle § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015 Sb., jinak:

- Prohlášením o shodě, na jehož základě bylo vydáno Rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví o povolení k uvedení výrobku na trh, vydaného podle ustanovení § 12 odst. 1 písm. h) zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů ve spojení s § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015 Sb.
 - Certifikátem vydaným oznámeným subjektem (případně rozhodnutím o udělení výjimky podle § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015 Sb., na jehož základě je účastník oprávněn dodat v rámci ČR nabízené zboží, které je již uvedeno na trh).
- b) Návod k použití, který musí odpovídat požadavkům na návod diagnostických zdravotnických prostředků in vitro určených pro samotestování. Návod k použití musí být součástí každého balení.
- c) Dodací list
- d) Předávací protokol

Označení výrobku a návod k použití musí splňovat požadavky Přílohy 1 k nařízení vlády č. 56/2015 Sb.

Výše uvedené bude předáno pouze v případě, nebylo-li přílohou této smlouvy. To se nevztahuje na návod k použití, který bude předán vždy jako součást každého balení věci, a další dokumenty, které jsou předepsány jako povinná součást dodané věci.

Článek III Kupní cena

1. Celková kupní cena bez DPH je sjednána dohodou smluvních stran, a je cenou maximální a nepřekročitelnou, která zahrnuje veškeré náklady kupujícího spojené s koupí věci. K této částce bude připočtena platná sazba DPH v době vzniku zdanitelného plnění.
2. Kupní cena tedy činí:
 - a) kupní cena za jednotku **bez DPH** ve výši **22,50 Kč**
(slovy dvacet dva korun českých a padesát haléřů)
 - b) kupní cena celkem **bez DPH** ve výši **13 500,00 Kč**
(slovy třinácttisíc pětset korun českých)
 - c) **DPH** ve výši celkem **2 835,- Kč**
(slovy dvatisíc osm set třicet pět korun českých)
 - d) kupní cena **včetně DPH** ve výši celkem **16 335,- Kč**
(slovy šestnáct tisíc třicet pět korun českých).

Kupní cena **včetně DPH** činí celkem **16 335,- Kč** (slovy šestnáct tisíc třicet pět korun českých).

Článek IV Platební a fakturační podmínky

1. Kupní cenu věci včetně DPH je kupující povinen zaplatit prodávajícímu po jejím protokolárním převzetí bez vad zjevně bránících předání a převzetí věci za přítomnosti oprávněných zástupců kupujícího a prodávajícího, včetně doložení písemného prohlášení a dokladů podle této smlouvy, a to na základě daňového dokladu – faktury vystavené prodávajícím v souladu s příslušnými právními předpisy a ustanoveními této smlouvy.

Po dobu platnosti Rozhodnutí ministryně financí č. 48 o prominutí daně z přidané hodnoty z důvodu mimořádné události publikovaném ve Finančním zpravodaji č. 35/2020 ze dne 16. 12. 2020 (dále jen „Rozhodnutí“) je zboží osvobozeno od daňové povinnosti. Po dobu platnosti tohoto Rozhodnutí nebude prodávající na daňovém dokladu uvádět daň na výstupu.

Toto ujednání platí i v případě prodloužení platnosti výše uvedeného Rozhodnutí nebo vydání nového rozhodnutí ministryně financí obsahujícího úpravu osvobození od daňové povinnosti.

V případě dodávky jednotlivých částí dle čl. V odst. 1 vzniká právo na zaplacení části kupní ceny odpovídající dodávce věci.

2. Smluvní strany se dohodly na bezhotovostním způsobu zaplacení kupní ceny na účet prodávajícího uvedený v záhlaví smlouvy na základě daňového dokladu (faktury). Faktura bude zaslána do datové schránky kupujícího nebo e-mailem na adresu [REDAKCE]. Nelze-li použít datovou schránku nebo tuto e-mailovou adresu, bude faktura zaslána prostřednictvím provozovatele poštovních služeb na adresu uvedenou v záhlaví této smlouvy. V případě zaslání do datové schránky nebo na uvedenou e-mailovou adresu bude každá faktura zaslána samostatnou zprávou ve formátu pdf, příp. doc či xls. Jestliže bude faktura zaslána e-mailem, je možné tuto zprávu jako kopii zaslat i na e-mailovou adresu kontaktní osoby.
3. Kupující neposkytuje zálohu na kupní cenu.
4. Faktura musí obsahovat veškeré náležitosti stanovené zákonem č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů. Dále je prodávající povinen v daňovém dokladu (faktuře) uvést číslo smlouvy, které vždy určuje kupující a toto číslo je uvedeno v záhlaví této smlouvy. V případě, že faktura nebude úplná nebo nebude obsahovat zákonem předepsané náležitosti, je kupující oprávněn ji vrátit prodávajícímu s tím, že prodávající je následně povinen vystavit novou bezvadnou a úplnou fakturu s novým termínem splatnosti. V takovém případě počne běžet doručení nové faktury kupujícímu nová lhůta splatnosti.
5. Dohodou smluvních stran se sjednává splatnost faktury na **30 kalendářních dnů** od dne doručení faktury kupujícímu. Faktura je zaplacena dnem připsání platby na účet prodávajícího.
6. Proávající prohlašuje, že účet uvedený v záhlaví smlouvy je a po celou dobu trvání smluvního vztahu bude povinným registračním údajem dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů.

Článek V Doba, místo a podmínky plnění

1. Proávající se zavazuje kupujícímu odevzdat věc v celkovém množství, provedení a jakosti dle této smlouvy a předat doklady potřebné k převzetí a užívání věci nejpozději **do 31. 5. 2021, přičemž musí zajistit splnění podmínek stanovených pro dodání na území ČR v souladu s platným rozhodnutím Ministerstva zdravotnictví.**
2. Proávající splní povinnost odevzdat věc kupujícímu, umožní-li kupujícímu nakládat s věcí v místě a v době plnění dle této smlouvy na základě oboustranně podepsaného protokolu bez

vad zjevně bránících předání a převzetí věci. Má-li věc vady zjevně bránící předání a převzetí věci, a je tedy k předání nezpůsobilá, není kupující povinen věc převzít a smluvní strany si sjednají v protokolu, který společně sepíší, náhradní termín předání věci. Protokol se vyhotoví ve 4 vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží 2 vyhotovení.

3. Prodávající odevzdá věc a doklady určené ve smlouvě kupujícímu v místě plnění, nacházejícím se na níže uvedené adrese:

Masná 3d

602 00 Brno

Přesné adresy míst plnění s kontaktními údaji budou poskytnuty prodávajícímu při podpisu smlouvy.

4. Nedodání smluvené věci v místě a času plnění z důvodů spočívajících na straně prodávajícího nebo nedodržení doby dodání věci se považuje za podstatné porušení smlouvy a kupující má právo od kupní smlouvy odstoupit s tím, že prodávající nebude oprávněn požadovat od kupujícího úhradu nákladů souvisejících s plněním předmětu smlouvy.

Článek VI

Dopravní dispozice a úhrada dopravného

1. Doklady, které se týkají přepravy a jsou nutné k převzetí věci a volnému nakládání s ní, předá prodávající kupujícímu bez zbytečného odkladu po jejich vydání, nejpozději však při převzetí věci kupujícím.
2. Dopravu věci do místa plnění si zajišťuje prodávající na vlastní náklady a na vlastní nebezpečí.

Článek VII

Práva z vadného plnění

1. Věc je vadná, jestliže nemá vlastnosti stanovené touto smlouvou nebo pokud je prodávajícím dodána jiná věc než ta, která má být předmětem této smlouvy. Za vadu věci se považují i vady v dokladech nutných pro užívání věci. V případě vadného plnění je kupující oprávněn odstoupit od smlouvy.
2. Vady věci je kupující povinen uplatnit u prodávajícího bez zbytečného odkladu po jejich zjištění, a to písemným sdělením v souladu s čl. XII odst. 5. Prodávající se zavazuje odstranit uplatněné vady při reklamaci věci ve lhůtě nejpozději do 30 kalendářních dnů od uplatnění vad.
3. Uplatní-li kupující právo z vadného plnění, potvrdí mu prodávající písemně, kdy toto právo uplatnil, jakož i provedení opravy a dobu jejího trvání. Nepotvrzení uplatnění práva z vadného plnění prodávajícím do 3 pracovních dnů ode dne sdělení uplatnění vad je důvodem pro odstoupení kupujícího od této smlouvy.

Článek VIII

Záruka za jakost

Zárukou za jakost se prodávající zavazuje, že poskytne kupujícímu záruku za jakost věci bez vad zjevně bránících předání a převzetí věci (záruční doba) po dobu expirace věci. Dodaná věc musí být po celou dobu záruční doby způsobilá pro použití k obvyklému účelu dle Technických podmínek věci podle čl. II této smlouvy (Přílohy č. 1).

Článek IX Smluvní pokuta

1. Nedodá-li prodávající věc do uplynutí doby plnění dle čl. V této smlouvy, zaplatí kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,3 % z kupní ceny nedodané věci za každý den prodlení.
2. V případě, že prodávající neodstraní vady bránící předání a převzetí věci v náhradním termínu dohodnutém dle čl. V odst. 2, je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,3 % z kupní ceny za každý započatý den prodlení s odstraněním všech vad.
3. Smluvní strany výslovně sjednávají, že kupující je oprávněn započíst smluvní pokuty dle odst. 1 a 2 tohoto článku na úhradu kupní ceny věci dle čl. IV.
4. Pro výpočet výše uvedených smluvních pokut se použije kupní cena v Kč bez DPH uvedená v čl. III této smlouvy.
5. Smluvní pokuta bude splatná do 14 dnů od doručení jejího vyúčtování prodávajícímu, na účet kupujícího uvedený v záhlaví této smlouvy.
6. Prodávající prohlašuje, že všechny smluvní pokuty dle této smlouvy včetně jejich výše považuje vzhledem k významu povinností (závazků), k jejichž zajištění byly dohodnuty, za přiměřené.
7. Smluvní strany výslovně sjednávají, že úhradou smluvní pokuty nebude dotčeno právo kupujícího na náhradu škody vzniklé z porušení povinnosti, ke kterému se smluvní pokuta vztahuje, v plné výši.

Článek X Odstoupení od smlouvy

1. Kromě důvodů pro odstoupení od smlouvy kupujícím uvedených v jiných ustanoveních této smlouvy nebo občanském zákoníku je kupující oprávněn od této smlouvy odstoupit, obdrží-li od prodávajícího věc jiných vlastností, nebo neobdrží-li všechny doklady uvedené v čl. II odst. 4 této smlouvy.
2. Kupující je oprávněn od této smlouvy odstoupit, neodstraní-li prodávající vadu věci včas nebo vadu věci odmítne odstranit.
3. Kupující je též oprávněn odstoupit od smlouvy z důvodu probíhajícího insolvenčního řízení vůči prodávajícímu.
4. Kupující je oprávněn odstoupit od smlouvy i v případě porušení povinnosti prodávajícího dle čl. IV odst. 6.
5. Smluvní strany se dohodly, že při prodlení kupujícího se zaplacením celkové kupní ceny za věc v délce více než 30 dní, má prodávající právo od této smlouvy odstoupit.
6. Odstoupení od smlouvy musí být učiněno písemně v souladu s čl. XII odst. 5. Účinky odstoupení od smlouvy nastávají dnem doručení oznámení o odstoupení druhé smluvní straně.
7. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na zaplacení smluvní pokuty nebo úroku z prodlení, ani práva na náhradu škody.
8. V případě odstoupení od smlouvy se odstoupení nevztahuje na smluvními stranami již poskytnuté vzájemné plnění.

Článek XI
Nabytí vlastnického práva k věci
Nebezpečí škody na věci

1. Smluvní strany se dohodly, že vlastnické právo k věci nabývá kupující převzetím věci bez vad bránících předání a převzetí věci na základě oboustranně podepsaného protokolu.
2. Smluvní strany se dohodly, že nebezpečí škody na věci přechází na kupujícího současně s nabytím vlastnického práva k věci.

Článek XII
Závěrečná ujednání

1. Smluvní strany se dohodly, že další skutečnosti touto smlouvou neupravené se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
2. Prodávající souhlasí s tím, aby tato smlouva, včetně jejích případných dodatků, byla uveřejněna na internetových stránkách kupujícího. Údaje ve smyslu § 218 odst. 3 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, budou znečitelněny (ochrana informací a údajů dle zvláštních právních předpisů). Smlouva se vkládá do registru smluv vedeného podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů. Uveřejnění smlouvy zajišťuje kupující.
3. Prodávající souhlasí, aby kupující poskytl část nebo celou tuto smlouvu v případě žádosti o poskytnutí informace podle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů.
4. Veškeré změny nebo doplňky této smlouvy (včetně změn v záhlaví smlouvy: bankovního spojení, sídla, zastoupení atd.) jsou vázány na souhlas smluvních stran a mohou být provedeny, včetně změn příloh, po vzájemné dohodě obou smluvních stran pouze formou písemného dodatku k této smlouvě. Smluvní dodatky musí být řádně označeny, pořadově vzestupně očíslovány, datovány a podepsány oprávněnými zástupci obou smluvních stran. Nemůže jít k tíži smluvní strany, které nebyl v souladu s touto smlouvou zaslán dodatek ohledně změny údajů v záhlaví smlouvy, že i nadále užívá při komunikaci s druhou smluvní stranou údaje původně uvedené. Jiná ujednání jsou neplatná.
5. Smluvní strany sjednávají pravidla pro doručování vzájemných písemností tak, že písemnosti se zasílají v elektronické podobě do datových schránek. Nelze-li použít datovou schránku, zasílají se prostřednictvím provozovatele poštovních služeb na adresu uvedenou v záhlaví této smlouvy, nebo na adresu novou, změněnou písemným oboustranně potvrzeným dodatkem k této smlouvě.
6. Tato smlouva se uzavírá v elektronické formě a bude podepsána oprávněnými osobami zaručeným elektronickým podpisem.
7. Tato smlouva je platná ode dne, kdy podpis připojí smluvní strana, která ji podepisuje jako poslední a účinná jejím zveřejněním v registru smluv.
8. Smluvní strany prohlašují, že se s obsahem této smlouvy před jejím podpisem řádně seznámily a na důkaz toho připojují oprávnění zástupci smluvních stran své podpisy.

9. Nedílnou součástí smlouvy jsou přílohy:

Příloha č. 1 – Technická specifikace věci

Příloha č. 2 – Prohlášení o shodě

Příloha č. 3 – Fotodokumentace

Příloha č. 4 – Rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví nebo Certifikát vydaný oznámeným subjektem

Příloha č. 5 – Registrace výrobce v Registru zdravotnických prostředků SÚKL a pravomocné rozhodnutí o notifikaci nabízeného výrobku

V Brně dne 26. května 2021

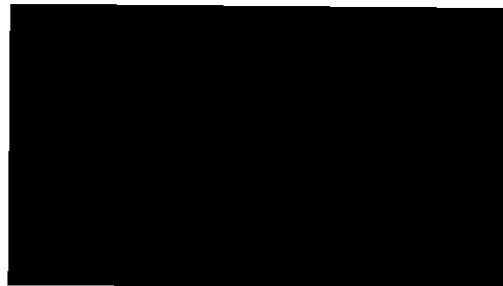
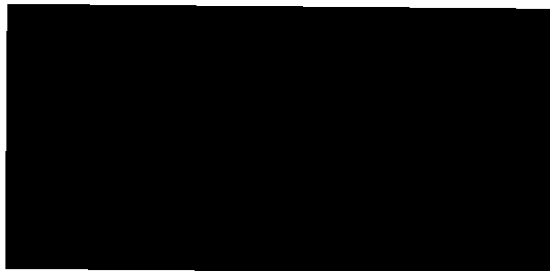
V dne

Za kupujícího:

Za prodávajícího:

KHS Jihomoravského kraje se sídlem v Brně

MASANTA s. r. o.

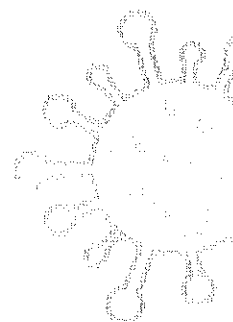


Singleclean®  GOOD TEST

CE



- odhalení antigenů
- rychlé testování
- výsledek okamžitě



Singclean COVID-19

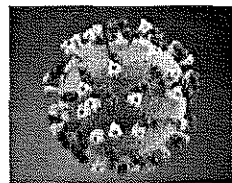
Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata)

► Účel použití

Singclean COVID-19 Test Kit (metoda koloidního zlata) je imunochromatografický test na papírné bázi pro rychlé kvalitativní odhalování antigenu z COVID-19 ve vzorku lidského nosního výtlvu. Tento test poskytuje pouze informační výsledek, nejedná se o prokazatelnou lékařskou diagnózu. V případě zdravotních obtíží nebo příznaků nemoci se vždy poraďte se svým lékařem. Proto musí být jakýkoli reaktivní vzorek s testovací soupravou COVID-19 (metoda koloidního zlata) potvrzen alternativními testovacími metodami a klinickými nálezy. Tato souprava pro rychlý test antigenu je druhou testovací soupravou vyvinutou společností Singclean Medical pro testování COVID-19 na základě metody koloidního zlata poté, co byla celosvětově v březnu uvedena testovací sada Singclean COVID-19 IgG / IgM Test Kit.

► Hlavní příznaky COVID-19

- Horečka
- Únava
- Kašel
- Dušnost



► Funkce

- Výsledek do 15 minut
- Přesný diagnostický nástroj pro aktivní infekci
- Snadný postup a odečtení výsledků
- Dostupné, bez potřeby vybavení, přenosné
- Umožňuje masivní testování

Singlean®

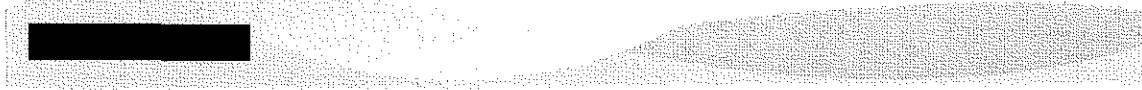
Testovací sada COVID-19 (Metoda koloběžného zlatca)

► Porovnání různých testovacích metod pro detekci COVID-19

Klinická hodnota	Diagnóza, zlatý standard	Pomocná diagnóza	Diagnostika a screening
Délka provedení	6 hodin	10-15 minut	10-15 minut
Cena	Vysoká	Nízká	Nízká
Ukládání	chladičí zařízení	pokojeová teplota	pokojeová teplota

✦ Skladování

Soupravu lze skladovat při pokojové teplotě nebo v chladu (4 - 30 °C). Testovací sada je stabilní do data expirace vytištěného na uzavřeném obalu. Testovací sada musí až do svého použití zůstat uzavřena. Chraňte před mrazem. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.



Singleclean® COVID-19 Test Kit

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata)

Informace o produktu

Typ testu	Test antigenů
Typ vzorku	Výtěr z nosu, nosohltanu či zadní dutiny ústní
Kvalitativní/Kvantitativní	Kvantitativní
Teplota během procesu	15-30 °C
Doba použitelnosti (neotevřená)	24 měsíců

Klíčová data

Vypočet citlivosti / specifity / přesnosti srovnání s kontrolním zhlédem.

Metoda		PCR		
		Pozitivní	Negativní	
Singleclean COVID-19 Test Kit	Pozitivní	205	3	209
	Negativní	3	206	209
	Celkem	209	209	418
	Citlivost	$205/206 \times 100\% = 99,51\%$	95% spolehlivost	96,87% - 99,51%
	Specifita	$206/209 \times 100\% = 98,56\%$	95% spolehlivost	97,18% - 99,67%
	Přesnost	$206+205/418 \times 100\% = 99,04\%$	95% spolehlivost	97,80% - 99,47%

Singleclean®

testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata)

Odběr vzorků

1. Testovací soupravu Singleclean COVID-19 lze použít třemi způsoby:
I. Výtěrem z nosu, II. Orofaryngeálním výtěrem a III. Výtěrem nosohltanu
2. Testování by mělo být provedeno bezprostředně po odběru vzorku.
3. Před testováním nechte vzorky vychladnout na pokojovou teplotu.
4. Pokud mají být vzorky odeslány, měly by být zabaleny v souladu s měřeními předpisy pokrývající přepravu etiologických látek.

Místa odeběru

- I.) Odběr nosních výterů (doporučeno pro sebetestování)
Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do nosní dírky. Sterilní tampon (tyčinka) by měl být zaveden do 2,5 cm od okraje nosní dírky. Přejděte tamponem šikmá podél sliznice uvnitř nosní dírky, aby se zajistilo, že jsou hlen i buňky shromážděny. Tento postup opakujte stejným tamponem i u druhé nosní dírky, abyste zajistili odebrání vzorku celé nosní dutiny. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte
- II.) Orofaryngeální výter (doporučeno pro sebetestování)
Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do krku, hloubka do červené oblasti hrdla a tonilárních mandlí k odebrání vzorku. Mírně částečně krcní mandle, abyste dostali co nejlepší vzorek. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte. Také se při vytažování nedotýkejte tamponem jazyka.
- III.) Odběr nosohltanu (doporučeno pro odborné použití)
Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) zhruba 10 cm do nosní dírky, která je více zaplněna sekretem. Zasuňte tampon do zorní čáry nosní dutiny a nosohltanu. Tampon táhněte dole a poté jej vymete z nosní dírky. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte. Odběr z nosohltanu provádějte pouze v případě, že jste proškoleným zdravotníkem, případně pokud Vám tento odběr může provést proškolený pracovník.



Výtěr z nosu



Orofaryngeální výter

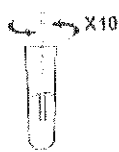


Výtěr z nosohltanu

Singloan®

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlatra)

➤ Průběh testu



1. Sada se šle 10krát s přímou
přímou a součástí sádky se
roztváří a homogénní.

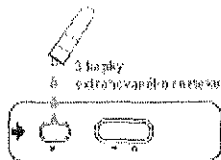


1min

2. Důkladně promíchejte směs pomocí
lžičky. Přidáním 1 kapky extraktu
z testovací sady do testovací směsi.



3. Po 1 minutě vyčkejte na výsledek.




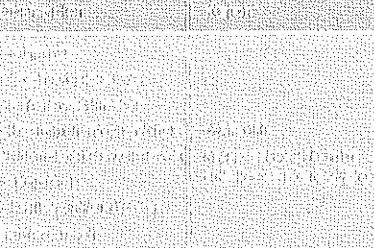

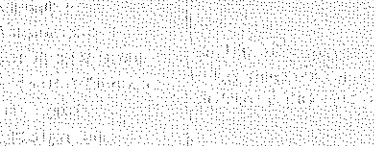
4. Ke každé 1 testovací směsi přidáte
3 kapky extraktu z testovací sady.



15 min

5. Po 15 minutách vyčkejte na výsledek.

➤ Výsledek

Barva testovací směsi	Barva kontrolní směsi	Barva výsledku
		<p>➤ negativní</p> <p>➤ Pokud je výsledkem testu pouze jedna červená čára, znamená to, že testovaná osoba není infikována COVID-19.</p>
		<p>➤ pozitivní</p> <p>➤ Pokud je výsledkem testu dvě červené čáry, znamená to, že testovaná osoba je infikována COVID-19.</p>

Singlean® 10

Testovací sada na COVID-19 (Metoda koloidního zlatka)

Interpretace výsledků testu



Pozitivní

Pokud se objeví jak kontrolní čárka (C), tak testovací čárka (T), znamená výsledek přítomnost Antigenů COVID-19 (SARS-CoV-2) ve vzorku. Výsledek je pozitivní na COVID-19.

Negativní

Pokud se objeví pouze kontrolní čárka (C), výsledek ukazuje, že ve vzorku nebyly detekovány žádné antigeny COVID-19 (SARS-CoV-2). Výsledek je negativní na COVID-19.

Neplatný

Pokud se kromě obí čárek (C) po provedení testu neobjeví, je výsledek považován za neplatný.

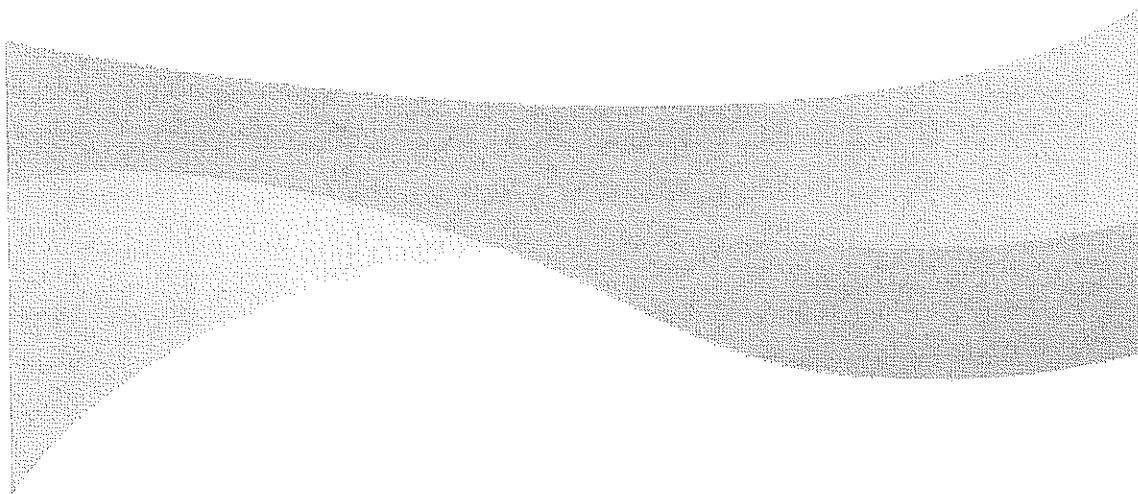
Nejprve ověřte počet a tj. důvodem zřejmým ze obrázků by je neúčinný objev vzorku nebo nesprávné postupy. Zkontrolujte postup a opakujte test a ověřte testovací soupravou.

Omezení

1. Kódy je to snadné, protože ženské ženy
2. Pozitivní výsledky nevybují bakteriální infekci má současnou infekci jinými vřvy.
3. Negativní výsledky mohou zůstat, pokud je množství antigenů COVID-19 přítomných ve vzorku pod detekční limit testu nebo pokud se nepodaří odolat až antigen COVID-19 v nosní dutině pacienta
4. Negativní výsledky nevylučují infekci COVID-19 a neměly by být používány jako konkrétní nebo jediný základ pro rozhodnutí o léčbě nebo řešení pacienta. Negativní výsledky by měly být brány v úvahu v souvislosti a nedávající expozice pacienta, anamnézou a přítomností klinických příznaků a příznaků ohrožení a COVID-19. Pro přesnější výsledek testu opakujte testy nebo je potvrďte jinými testovacími metodami a doporučení se klinické služby.

Varování

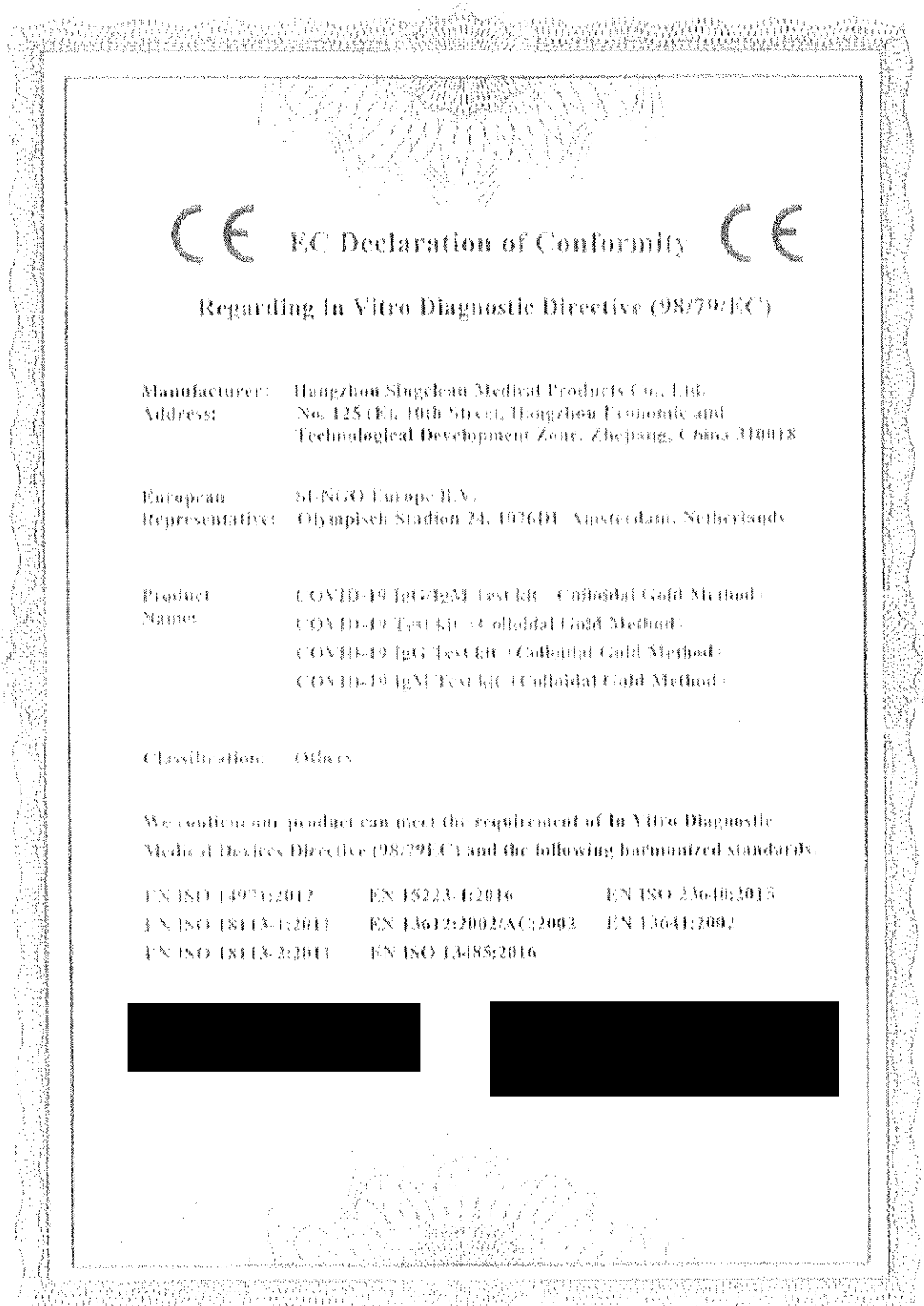
Optimální výsledky testu vyžadují pečlivé dodržování postupů testu popsáného v příloze v testu. Nedostatečný nebo nevhodný obsah, špatná výroba a přeprava vzorků může způsobit nesprávné výsledky testu.



Zařízení na zlepšování zdravotní péče

Výhradní
dovozce: MASANTA s.r.o.
Golnochtalupická 915/65
de ČR: 143 00 Praha 4





CE EC Declaration of Conformity CE

Regarding In Vitro Diagnostic Directive (98/79/EC)

Manufacturer: Hangzhou Shinglean Medical Products Co., Ltd.
Address: No. 125 (E), 10th Street, Hangzhou Economic and Technological Development Zone, Zhejiang, China 310018

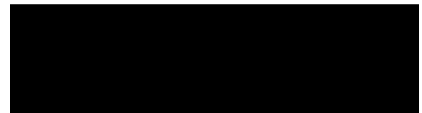
European Representative: SI-NGO Europe B.V.
Olympisch Stadion 24, 1076DH Amsterdam, Netherlands

Product Name: COVID-19 IgG/IgM Test kit (Colloidal Gold Method)
COVID-19 Test kit (Colloidal Gold Method)
COVID-19 IgG Test kit (Colloidal Gold Method)
COVID-19 IgM Test kit (Colloidal Gold Method)

Classification: Others

We confirm our product can meet the requirement of In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive (98/79/EC) and the following harmonized standards:

- EN ISO 14971:2012 EN ISO 15223-1:2016 EN ISO 23640:2013
- EN ISO 18113-1:2011 EN ISO 13612:2002/AC:2003 EN ISO 13641:2002
- EN ISO 18113-2:2011 EN ISO 13485:2016





ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Prohlášení o shodě vydává:

Obchodní jméno společnosti:	MASAMIA s.r.o.
Sídlo společnosti:	Dobrušickoalupická 915/65, Modřany, 143 00 Praha 4
IČO:	25730933

Jako výrobce diagnostického zdravotnického prostředku in vitro pro sebetestování:

1)

Název:	COVID-19 Antigen Test Kit (Colloidal Gold)
Model:	přední část nosu / zadní strana dutiny ústní
Značka (výrobce):	Hangzhou Singclean Medical Products Co., Ltd

2)

Název:	COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method)
Model:	přední část nosu / zadní strana dutiny ústní
Značka (výrobce):	Hangzhou Singclean Medical Products Co., Ltd

Na základě udělené výjimky Ministerstva zdravotnictví ČR dle § 4 odst. 8 Nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro byl změněn určený účel použití z profesionálního použití na možnost sebetestování na základě samoobsluhy (použití laickou osobou).

Č. j. rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví ČR:

Prohlašujeme, že vlastnosti výše uvedených diagnostických zdravotnických prostředků in vitro splňují základní požadavky nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na

diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (směrnice Rady 98/79/ES), kterými se stanoví
technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

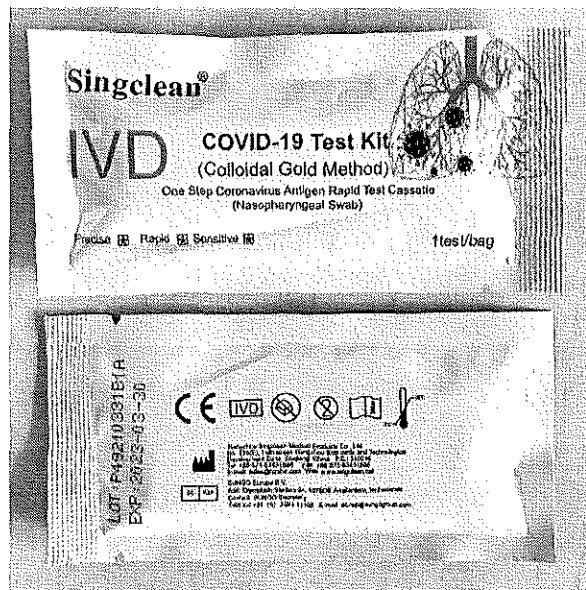
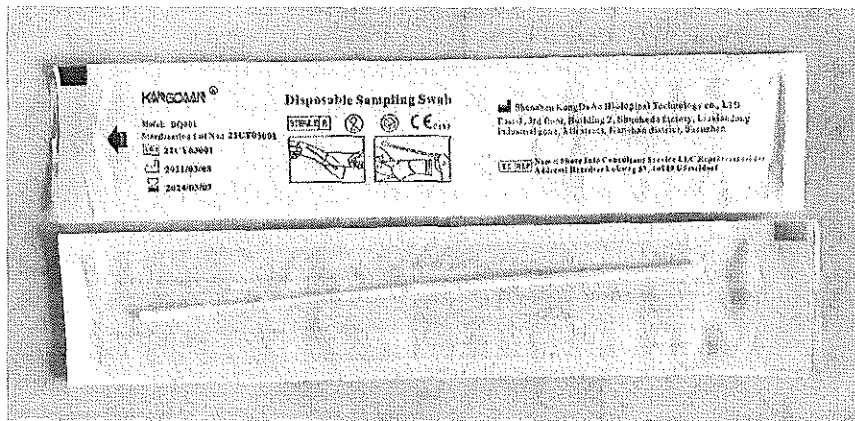
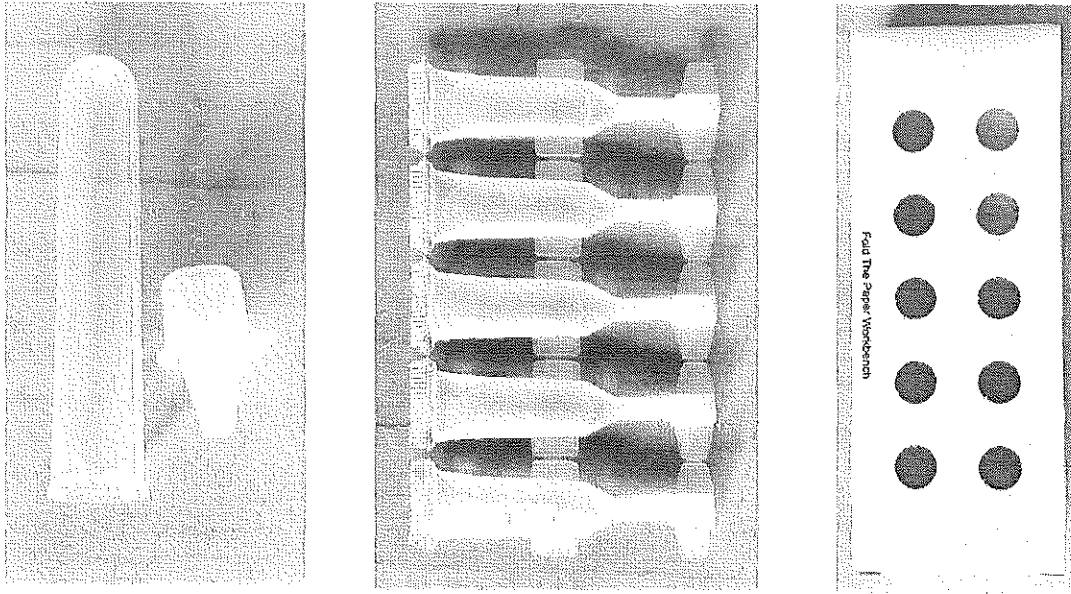
Místo a datum: V Praze dne 14. 4. 2021

Jméno, příjmení a funkce: Mgr. Martin Ládýr, jednatel

Podpis:



Příloha č. 3 - Fotodokumentace



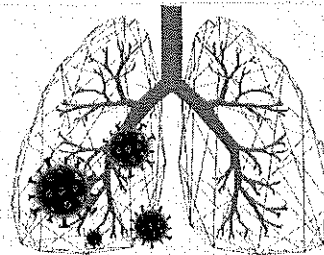
Singleclean® **GT** GOOD TEST

COVID-19 TEST KIT
(Colloidal Gold Method)
SARS-CoV-2
ze vzorků z nosu nebo krku

Tato testovací souprava je na trh v České republice
uváděna na základě rozhodnutí Ministerstva
zdravotnictví č. j.: MZDR 9484/2021-2/OLZP



IVD

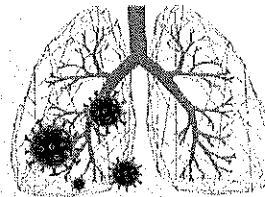


Hangzhou Singclean Method Products Co., Ltd.
No. 12563, 10th Floor, Hangzhou Economic and Technological
Development Zone, Zhiyang, China. P.C. 310019
SINGCO Europe B.V.
Acht Olympiaweg 21, 1078DE Amsterdam, Netherlands

Singleclean® **GT** GOOD TEST

COVID-19 TEST KIT
(Colloidal Gold Method)
SARS-CoV-2
ze vzorků z nosu nebo krku

IVD

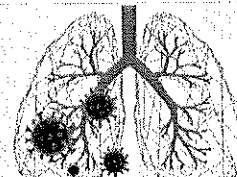


20 testů / box

Singleclean® **GT** GOOD TEST

COVID-19 TEST KIT
(Colloidal Gold Method)
SARS-CoV-2
ze vzorků z nosu nebo krku

IVD



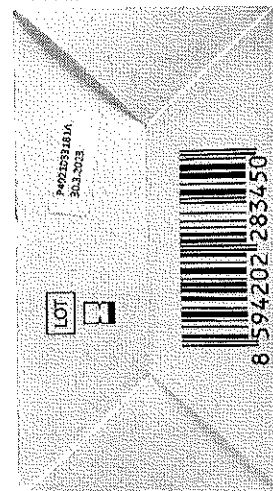
20 testů / box

Singleclean® **GT** GOOD TEST

COVID-19 TEST KIT
(Colloidal Gold Method)
SARS-CoV-2
ze vzorků z nosu nebo krku

IVD

20 testů / box



Příloha č. 4 - Rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví nebo Certifikát vydaný oznámeným subjektem



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2

Praha 29. dubna 2021
Č. j.: MZDR 17579/2021-2/OLZP



MZDRX61FPZCK

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „Ministerstvo“) jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ustanovení § 12 odst. 1 písm. h) zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů ve spojení s § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (dále jen „nařízení vlády“), na základě žádosti společnosti

MASANTA s.r.o.

se sídlem Dolnocholupická 915/65, Modřany, 143 00 Praha 4, IČO: 25730533

(dále jen „žadatel“)

rozhodlo v souladu s ustanovením § 67 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) tak, že

p o v o l u j e

žadatel uvést na trh a do provozu diagnostický zdravotnický prostředek in vitro **COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method)**, jehož výrobcem je Hangzhou Singclean Medical Products Co., Ltd., se sídlem No. 125(E), 10th street, Hangzhou Economic and Technological Development Zone, Zhejiang, China 310018, pro použití laickou osobou

a s t a n o v u j e

po dobu platnosti tohoto rozhodnutí žadatel následující povinnosti k zajištění ochrany veřejného zdraví:

- zajistit, aby konečný laický uživatel testu byl informován, že toto povolení se nevztahuje na variantu testu, která využívá nazofaryngeálního odběru vzorku
- informovat odběratele o povinnosti v rámci testování zajistit při pozitivitě antigenního testu provedení laickou osobou bezprostřední informování poskytovatele zdravotních služeb za účelem provedení konfirmačního testu,
- v případě zájmu odběratele zajistit proškolení určené osoby,
- hlásit Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv každou nepříznivou událost, ke které během používání výrobku dojde,
- vydat vlastní prohlášení o shodě s Nařízením vlády č. 56/2015 Sb., před uvedením předmětného výrobku na trh

Toto rozhodnutí nabývá účinnosti dnem nabytí právní moci, nejdříve však dne 1. 5. 2021.

Platnost rozhodnutí: do 30. 6. 2021.

Str. 1 z 3

Odůvodnění:

I.

Dne 23. 4. 2021 požádal žadatel o udělení výjimky podle § 4 odst. 8 nařízení pro diagnostický zdravotnický prostředek in vitro určený k sebetestování na onemocnění COVID-19 uvedený ve výroku tohoto rozhodnutí pro účely zavedení celoplošného testování v České republice, jakožto diagnostického zdravotnického prostředku in vitro, pro který nebyl proveden postup podle § 4 odst. 1 až 4 nařízení a jehož použití je v zájmu ochrany zdraví. Žádost zdůvodňuje potřebou pravidelně testovat populaci za účelem včasného odhalení výskytu nových případů onemocnění COVID-19 ještě před jejich rozšířením v kolektivu.

K žádosti přiložil následující dokumentaci:

- a) Prohlášení o shodě vydané originálním (původním) výrobcem
- b) Návod k použití v českém jazyce
- c) Fotodokumentace
- d) Hodnocení funkční způsobilosti
- e) Draft prohlášení o shodě a Nařízením vlády č. 56/2015 Sb., vypracovaný žadatelem jako novým výrobcem
- f) Formulář MZ

II.

Ministerstvo posoudilo předmětný diagnostický zdravotnický prostředek in vitro na základě žadatelem předložených informací jako dostatečně funkčně způsobilý a pro uživatele bezpečný.

Ministerstvo se ztotožňuje s potřebou pravidelně testovat veřejnost rychlými antigenními testy za účelem včasného odhalení výskytu nových případů onemocnění COVID-19 ještě před jejich rozšířením v kolektivech, což při absenci antigenních testů určených pro sebetestování na celém trhu EU není možné řešit jinak, než s použitím vhodných antigenních testů určených pro profesionální použití, jež budou k tomuto účelu použity za účelem odhalení pozitivních osob ve společnosti. Povolení se vztahuje pouze na neinvazivní způsoby odběru vzorku.

Za účelem podpory opatření k ochraně veřejného zdraví je žadateli uložena povinnost informovat odběratele o povinnosti při zjištění pozitivité antigenního testu provedeného laickou osobou kontaktovat vzdáleným přístupem (telefonicky, e-mailem apod.) závodního lékaře (poskytovatele pracovně – lékařských služeb) nebo registrujícího praktického lékaře, který rozhodne o provedení konfirmačního testu a zajistí komunikaci v rámci systému ISIN. Za účelem minimalizace rizika chyb v provedení odběru a interpretaci výsledků testů je žadateli uložena povinnost v případě zájmu odběratele zajistit proškolení osoby určené odběratelem.

S ohledem na potřebu dalšího vyhodnocování z hlediska bezpečnosti a funkční způsobilosti testů je výjimka z procesu posouzení shody udělena do 30. 6. 2021.

S ohledem na výše uvedené rozhodlo Ministerstvo tak, jak je uvedeno ve výroku tohoto rozhodnutí.

Poučení:

Proti tomuto rozhodnutí je možné podat v souladu s § 152 odst. 1 správního řádu u Ministerstva rozklad, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení. O rozkladu rozhoduje ministr zdravotnictví.



Příloha č. 5 - Registrace výrobce v Registru zdravotnických prostředků SÚKL
a pravomocné rozhodnutí o notifikaci nabízeného výrobku



STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV	Šrobárova 48 100 41 Praha 10	[REDAKCE]	
ADRESÁT MASANTA s.r.o. Mgr Martin Ladyr	ADRESA Dojnocholupická 915/65 Praha-Mořčany 143 00		
Číslo jednací	Spisová značka	[REDAKCE]	Datum
zúkl101571/2020	saúls96826/2020		22.4.2020

POTVRZENÍ SPLNĚNÍ OHLAŠOVACÍ POVINNOSTI

Státní ústav pro kontrolu léčiv, se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48, jako správní orgán příslušný na základě § 9 písm. b) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, potvrzuje tímto splnění ohlašovací povinnosti níže uvedené osoby.

Registrační číslo	061436
IČ	25730533
Název	MASANTA s.r.o.
Sídlo	Dojnocholupická 915/65, 143 00 Praha, Česká republika
Kontaktní osoba	Mgr Martin Ladyr, [REDAKCE]

Seznam činností

- dovozce obecných zdravotnických prostředků
- dovozce diagnostických zdravotnických prostředků in vitro
- distributor obecných zdravotnických prostředků
- distributor diagnostických zdravotnických prostředků in vitro

Platnost registrace osoby pro výše uvedené činnosti činí pět let ode dne vydání tohoto potvrzení.





STÁTNÍ ÚSTAV
PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48
100 41 Praha 10

ADRESÁT
MASANTA s.r.o.
Mgr. Martin Ladýr

ADRESA
Dolnocholupická 915/65
Praha
143 00

Číslo jednací
suK1112958/2021

Spisová značka
suK1s109803/2021

Datum
16. 4. 2021

ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv, se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako správní orgán příslušný na základě § 9 písm. c) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o zdravotnických prostředcích“), rozhodl ve správním řízení, sp. zn. suK1s109803/2021, v souladu s tímto zákonem a s § 67 zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“),

takto:

Ústav tímto v souladu s § 35 odst. 1 zákona o zdravotnických prostředcích vyhovuje žádosti osoby registrační číslo 061436, MASANTA s.r.o., se sídlem Dolnocholupická 915, 14300 Praha, IČ: 25730533, o notifikaci zdravotnického prostředku.

Evidenční číslo	Název zdravotnického prostředku	Registrační číslo výrobce	Výrobce
00964619	COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method)		HANGZHOU SINGCLEAN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.
	Identifikační kód varianty	Doplněk názvu	Katalogové číslo
	0001	COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method) 1 ks	
	0002	COVID-19 Test Kit (Colloidal Gold Method) 20 ks	

Platnost notifikace výše uvedených zdravotnických prostředků činí pět let ode dne nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Odůvodnění

Podle § 68 odst. 4 správního řádu není odůvodnění rozhodnutí třeba, jestliže správní orgán prvního stupně všem účastníkům v plném rozsahu vyhověl.

Poučení

Protí tomuto rozhodnutí se v souladu s § 35 odst. 1 zákona o zdravotnických prostředcích nelze odvolat.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

