

Příloha č. 2 zadávací dokumentace



ZUSOES1488e34

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
Zastoupen: Ing. Eduardem Ježem, ředitelem
IČ: 71009396
DIČ: CZ 71009396
Státní příspěvková organizace, nezapsaná ve veřejném rejstříku
ID datové schránky: pubj9r8
Bankovní spojení: ČNB
č. ú.: 3235761/0710

(dále jen jako „kupující“)

a

Prodávající: TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Sídlem/místem podnikání: Křižkova 188/68, 612 00 Brno
Zastoupen: [redacted] – na základě plné moci
IČ: 47913240
DIČ: CZ47913240
zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl C, vložka: 10122
ID datové schránky: enq62se
Bankovní spojení: Česká spořitelna
č. ú.: 7519892/0800

(dále jen jako „prodávající“)

uzavírají níže uvedeného dne tuto kupní smlouvu v souladu se zadávací dokumentací kupujícího ze dne 19. 5. 2021, a to na základě výsledku řízení na veřejnou zakázku na dodávky s názvem „Dodávky diagnostik k vyšetření IgA, IgG a IgM lidských protilátek proti Ch. pneumoniae a IgA a IgG lidských protilátek proti Ch. trachomatis metodou Immunoblot“, zadanou v rámci DNS pod názvem: Dynamický nákupní systém na dodávky diagnostik (ev. č. ve VVZ: Z2020-009105) a podle zákona č. 134/2016 Sb. o zadávání veřejných zakázek v platném znění, a nabídkou prodávajícího ze dne 2.6.2021.

Článek I. Předmět a účel smlouvy

1. Předmětem této smlouvy jsou dodávky laboratorních diagnostických souprav k vyšetření IgA, IgG a IgM lidských protilátek proti Chlamydia pneumoniae a IgA a IgG lidských protilátek proti Chlamydia trachomatis metodou Immunoblot (dále jen „zboží“) dle Přílohy č. 1 této smlouvy. 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 „objednávka“).
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 uvedeného v zadávací dokumentaci.
5. Za řádně uskutečněné dodávky se kupující zavazuje zaplatit prodávajícímu řádně a včas dohodnutou úplatu (čl. V. této smlouvy).
6. Proávající se zavazuje dodávat kupujícímu nové, nepoškozené, nepoužité zboží.
7. Proávající se zavazuje, že bude pro kupujícího dodávat zboží v objednaném množství a jakosti.
8. Proávající se zavazuje kdykoliv po dobu platnosti této smlouvy, na základě žádostí kupujícího ke zboží předložit bezpečnostních listy a příbalové letáky v českém jazyce dle zákona č. 268/2014 Sb., v platném znění, a to buď v tištěné, nebo elektronické podobě.
9. 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.
10. Proávající je povinen při plnění smlouvy postupovat s nejvyšší možnou odbornou péčí v zájmu kupujícího.
11. Proávající je povinen prokazatelně oznamovat kupujícímu veškeré změny v obsahu zboží či změny v návodu na provedení testu či hodnocení.

Článek II. Objednávky v rámci smlouvy

1. Objednávka musí obsahovat minimálně označení smluvních stran, určení druhu a množství zboží a místo dodání zboží. Objednávka může obsahovat též určení doby dodání zboží. Není-li lhůta dodání určena objednávkou, sjednává se max. do 10 pracovních dnů od doručení objednávky prodávajícímu.
2. Objednávka kupujícího vyžaduje písemnou formu. Přijetí (potvrzení) objednávky prodávajícím vyžaduje také písemnou formu. Písemnou formou se podle této smlouvy rozumí objednávka či její potvrzení zasláné poštou, faxem, elektronicky datovou zprávou nebo e-mailem.
3. Proávající 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.
4. 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.

5. 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.
6. 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 **24 měsíců** nebo do vyčerpání celkové ceny předmětu plnění uvedené v Čl. V. odst. 1. této smlouvy, podle toho, co nastane dříve.
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 (exspirace) 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. Proávající 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 1 764 000,00 Kč bez DPH (slovy jedenmilionsedmsetšedesátčtyřtisíc korun českých). Sazba DPH činí 21%. Celková výše DPH činí 370 440,00 Kč (slovy třístasedmdesát tisíc čtyřista čtyřicet korun českých). Celková cena předmětu plnění včetně DPH činí 2 134 440,00 Kč (slovy dvě miliony jednototřicet čtyř tisíc čtyřista čtyřicet korun českých).
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. Proávající 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 a musí být doručena kupujícímu.
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 uskutečňenou 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, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“), je povinen o tom neprodleně písemně informovat kupujícího. Bude-li prodávající ke dni uskutečnění zdanitelného plnění veden jako nespolehlivý plátcem nebo číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na faktuře nebude zveřejněno způsobem umožňujícím dálkový přístup podle § 96 zákona o DPH, je kupující oprávněn část kupní ceny odpovídající dani z přidané hodnoty uhradit přímo na účet správce daně v souladu s ust. § 109a zákona o DPH. O tuto částku bude ponížena celková kupní cena a prodávající obdrží kupní cenu bez DPH. Prodávající souhlasí a bere na vědomí, že shora uvedeným postupem je zcela splněn závazek kupujícího uhradit vyfakturovanou kupní cenu. V případě, že z důvodu porušení povinností vyplývajících ze zákona o DPH prodávajícím bude kupující jako ručitel vyzván příslušným správcem daně k zaplacení dlužné částky DPH za prodávajícího, a to z jakéhokoliv důvodu, a tuto dlužnou částku DPH za něj uhradí, zavazuje se prodávající uhradit kupujícímu tuto dlužnou částku do 30 dní ode dne, kdy k tomu bude ze strany kupujícího písemně vyzván. V případě, že se prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu tohoto odstavce, má kupující současně právo od této smlouvy odstoupit s účinky do budoucna.
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 právy 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 nevyklučuje 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 ve znění pozdějších předpisů.
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, nevyplývá-li z jejich 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:

12. Tato smlouva je vyhotovena ve stejnopise v elektronické podobě.
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou:
- Příloha č. 1 Specifikace nabízených diagnostických souprav
 - Příloha č. 2 Jednotková cena zboží.
14. 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: 2021.07.09
11:49:24 +02'00'

Ing. Eduard Ježo
ředitel Zdravotního ústavu se sídlem v Ostravě

V Brně, dne:

za prodávajícího:

Digitálně podepsal

Datum: 2021.07.07
14:18:17 +02'00'

na základě plné moci

BLOT–LINE soupravy Chlamydia pneumoniae a Chlamydia trachomatis

Je garantována vysoká diagnostická citlivost a specifita jednotlivých souprav:

Souprava	Diagnostická citlivost	Diagnostická specifita
BL Chlamydia pneumoniae IgA	95,5 %	93,6 %
BL Chlamydia pneumoniae IgG	95,3 %	94,3 %
BL Chlamydia pneumoniae IgM	85,0 %	94,7 %
BL Chlamydia trachomatis IgA	97,4 %	96,4 %
BL Chlamydia trachomatis IgG	97,1 %	98,0 %

Přehled specifických rekombinantních antigenů:

V soupravách jsou použity imunodominantní rekombinantní antigeny z druhů chlamydií: *Chlamydia pneumoniae* (Cp) a *Chlamydia trachomatis* (Ct)

Chlamydia pneumoniae IgA	Chlamydia pneumoniae IgG	Chlamydia pneumoniae IgM	Chlamydia trachomatis IgA	Chlamydia trachomatis IgG
MOMP Cp	MOMP Cp	MOMP Cp	MOMP Ct	MOMP Ct
MOMP1 Cp	MOMP1 Cp	MOMP1 Cp	OMP2 Ct	OMP2 Ct
OMP2 Cp	OMP2 Cp	OMP2 Cp	HSP 60	HSP 60
p54	p54	p54		
OMP4	OMP4	OMP4		
OMP5	OMP5	OMP5		

Antigenní složení BL Chlamydia pneumoniae

MOMP Cp (Major outer membrane protein)

dominantní povrchový druhově specifický membránový protein
funkce strukturálního proteinu
metabolická funkce

MOMP1 Cp (Major outer membrane protein 1)

izoforma antigenu MOMP, vzniklá posttranslační modifikací

OMP2 Cp (Outer membrane protein 2)

povrchově druhově specifický membránový protein
základní složka povrchového membránového komplexu chlamydií

OMP4 (Outer membrane protein 4)

vnější membránový protein

OMP5 (Outer membrane protein 5)

imunodominantní povrchový protein
vysoce specifický pro *Ch. pneumoniae*

p54

imunodominantní povrchový protein
vysoce specifický pro *Ch. pneumoniae*

ANTIGENICITA A REAKTIVITA MOMP

MOMP Cp

nižší antigenicita ve srovnání s ostatními *Chlamydia species*
není považován za imunodominantní antigen infekce *Ch. pneumoniae*

Posttranslační modifikace MOMP/MOMP1

odlišné antigenní vlastnosti
odlišná imunoreaktivita obou forem

p54

považován za vhodný diagnostický nástroj pro odlišení akutní a neakutní infekce
je udáván jako marker specifických IgM protilátek

Antigenní složení BL Chlamydia trachomatis

MOMP Ct (Major outer membrane protein)

dominantní povrchový druhově specifický membránový protein
funkce strukturálního proteinu
metabolická funkce

OMP2 Ct (Outer membrane protein 2)

povrchově druhově specifický membránový protein
základní složka povrchového membránového komplexu chlamydií

Hsp60 (Heat-shock protein 60)

protein teplotního šoku (GroEL)
marker chronického zánětu

Typy vzorků pro stanovení, ředění

Soupravy jsou určeny pro stanovení protilátek standardně v séru a plazmě.

Ředění séra/plazmy 1:51 (30 µl vzorku + 1,5 ml Univerzálního roztoku).

Jiné materiály (likvor a synoviální tekutina) – podklady pro teoretické ředění:

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:

Možnost vyhodnocení - semikvantitativní za pomoci vyhodnocovacího softwaru fy TestLine – Immunoblot Software, kompatibilního s běžnými kancelářskými skenery.

Možnosti stanovení

Manuálně i za pomoci blotovacích zařízení – automatických (AUTOBLOT, ProfiBlot, DynaBlot, RoboBlot)

Identifikační šablona:

Součástí každého výrobku je vyhodnocovací protokol se vzorovým stripem a identifikační šablona s vyznačením pozic linií specifických proteinů pro vizuální odečítání výsledků

Označení stripů:

Každý strip je označen identifikačním číslem šarže a pozicí stripu.

Uživatelský komfort BLOT-LINE souprav BL Chlamydia pneumoniae a Chlamydia trachomatis

- na každém BL stripu jsou nanесeny kontrolní linie, které slouží ke kontrole funkčnosti a validity testu – kontrola reakce a kontrola konjugátu.
- barevné odlišení BL stripů dle tříd.
- soupravy obsahují pozitivní a negativní kontrolu umožňující validaci testů (v pracovním ředění).
- všechny roztoky v soupravách jsou v pracovním ředění.
- možnost postupného zpracování souprav, roztoky jsou v dostatečném nadbytku.
- veškeré komponenty souprav BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae a Chlamydia trachomatis jsou zaměnitelné (mimo Konjugát a Kontroly).
- shodný pracovní postup, shodné ředění vzorků pro obě třídy.
- krátké inkubační doby, celková doba vyšetření je asi 1,5 hod.
- hodnocení výsledků - jasná kritéria pomocí vyhodnocovací tabulky.
- v případě potřeby možnost dokoupení jednotlivých komponent výrobků.
- možnost automatizace provedení (poloautomatické i plně automatické provedení testu)

Výrobce

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Sídlo: Křížikova 188/68, 612 00 Brno

Souprava obsahuje český návod.

Veškeré změny v návodu na provedení testu či hodnocení nebo změny v obsahu diagnostické soupravy budou oznamovány zadavateli. V případě změn či aktualizace soupravy nebo pracovního postupu budou provedeny případné validace a změny na pracovišti zadavatele na náklady dodavatele.

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

Kvalita nabízených diagnostik je doložena závěrečnou zprávou EHK č. 1131 ze srpna 2020.

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

Příloha č. 2 Jednotková cena zboží

Poř. č.	Název položky	Jednotka	Obchodní název	Cena za 1 jednotku v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Cena za 1 jednotku 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 jednotek v 1 balení	Katalogové číslo
1.	Ch. pneumoniae IgA Immunoblot.	vyšetření	BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgA	210	21	254,10	4 200,00	21	5 082,00	20	CpAL20
2.	Ch. pneumoniae IgG Immunoblot.	vyšetření	BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgG	210	21	254,10	4 200,00	21	5 082,00	20	CpGL20
3.	Ch. pneumoniae IgM Immunoblot.	vyšetření	BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgM	210	21	254,10	4 200,00	21	5 082,00	20	CpML20
4.	Ch. trachomatis IgA Immunoblot.	vyšetření	BLOT-LINE Chlamydia trachomatis IgA	210	21	254,10	4 200,00	21	5 082,00	20	CtAL20
5.	Ch. trachomatis IgG Immunoblot.	vyšetření	BLOT-LINE Chlamydia trachomatis IgG	210	21	254,10	4 200,00	21	5 082,00	20	CtGL20

Digitálně podepsal

Datum: 2021.07.07 14:18:55
-02'00'