



Kupní smlouva na nákup antigenních testovacích sad

(dále jen „Kupní smlouva“)

č. j. objednatele: KRPB-201945- 11 /ČJ-2021-0600VZ

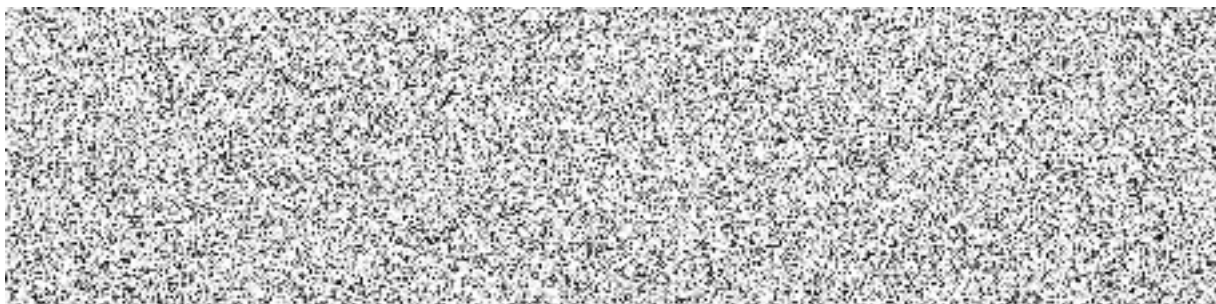
č. j. dodavatele: OP-21-127/NAB-21-085/VZ31112021

I.

Smluvní strany:

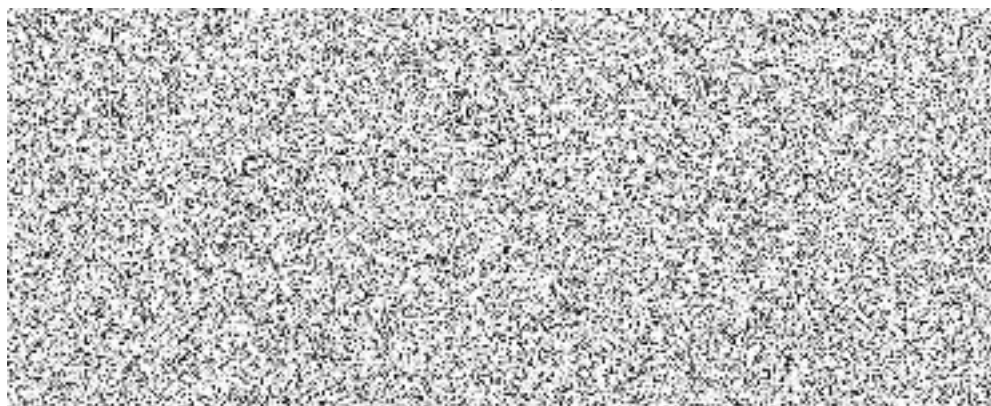
Níže uvedeného dne, měsíce a roku smluvní strany

Název: Česká republika – Krajské ředitelství policie Jihomoravského kraje
se sídlem: Kounicova 24, 611 32 Brno



a

název: VIDIA spol. s.r.o.
se sídlem: Nad Safinou II 365, 252 50 Vestec



na straně druhé

(Prodávající a Kupující jednotlivě jako „Smluvní strana“ a společně jako „Smluvní strany“)



uzavřely tuto Kupní smlouvu dle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále jen „ZZVZ“) a v souladu s ustanovením § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.

Smluvní strany vědomy si svých závazků v této Kupní smlouvě obsažených a v úmyslu být touto Kupní smlouvou vázány, dohodly se na následujícím znění Kupní smlouvy.

II.

Úvodní ustanovení

1. Tato Kupní smlouva je smluvními stranami uzavřena na plnění veřejné zakázky, zadávané v dynamickém nákupním systému zavedeném pod názvem „**DNS na nákup antigenních testovacích sad**“ (dále jen „**DNS**“). Systémové číslo tohoto DNS na profilu MV ČR (<https://nen.nipez.cz/profil/MVCR>) v Národním elektronickém nástroji (dále jen „**NEN**“) je N006/21/V00017771.
2. V DNS jsou uzavírány Kupní smlouvy v souladu s postupem upraveným v zákoně č. 134/2016 Sb. o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, tedy na základě písemné Výzvy zadavatele k podání nabídky adresované všem Dodavatelům zařazeným v DNS učiněné prostřednictvím NEN.
3. S ohledem na skutečnost, že nabídka Dodavatele na Výzvu byla vyhodnocena jako nejvýhodnější, uzavírají Smluvní strany tuto Kupní smlouvu.

III.

Předmět Kupní smlouvy


1. Předmětem této smlouvy je dodávka 20 000 kusů kompletních antigenních testovacích sad, sloužící jako diagnostický zdravotnický prostředek in vitro (dále jen „zboží“). Podrobný popis nabízeného zboží je Přílohou č. 1 a Přílohou č. 3 této Kupní smlouvy a je její nedílnou součástí.
2. Touto Kupní smlouvou se Prodávající zavazuje dodat Kupujícímu za podmínek v ní sjednaných zboží, specifikované v odst. 1 tohoto článku a převést na Kupujícího vlastnické právo k němu.
3. Kupující se zavazuje zboží převzít a zaplatit za něj sjednanou kupní cenu.
4. Zboží (a veškeré jeho části) bude nové, nepoužité a vyrobené maximálně 9 měsíců před dodávkou zboží z prvotřídních materiálů a odpovídající současným parametrům a požadavkům nejvyšší kvality dle Směrnice 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro nebo s Nařízením (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro (v posledním platném znění) a nařízením vlády č. 56/2015 Sb



5. Součástí dodávky zboží je i předání dokladů (čl. IV. odst. 6 této smlouvy), které se ke zboží vztahují.
6. Prodávající tímto prohlašuje, že zboží nemá právní vady ve smyslu § 1920 a násl., zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.

IV.

Doba, místo a způsob předání zboží

1. Prodávající je povinen **dotat 10.000 kusů** bezvadného zboží v místě plnění nejpozději **do pěti pracovních dnů od zveřejnění této smlouvy v Registru smluv**, zbylé bezvadné zboží prodávající dodá v místě plnění **nejpozději do 17. 12. 2021** (viz Čl. III. odst. 2 této smlouvy).
2. Prodávající se zavazuje informovat Kupujícího o termínu dodání zboží nejméně tři (3) pracovní dny předem. Před touto dobou může Prodávající dodat zboží jen po předchozím souhlasu Kupujícího.
3. Místem plnění je: Krajské ředitelství policie Jihomoravského kraje, sklad Pražákova 54, 619 00 Brno.
4. Splněním dodávky se rozumí odevzdání a převzetí zboží oprávněnou osobou Kupujícího a dodání všech dokladů ke zboží stanovené v odst. 6 tohoto článku.
5. K převzetí zboží a k podpisu protokolu je oprávněn:

6. Kupující při převzetí zboží provede kontrolu zejména:
 - a) dodané značky, typu, druhu,
 - b) zjevných jakostních vlastností a roku výroby,
 - c) zda nedošlo k poškození zboží při přepravě,
 - d) produktový list ke zboží, který obsahuje minimálně obchodní název výrobku, identifikační údaje výrobce, popis výrobku, technická data výrobku,
 - e) zboží či jeho obalu, zda je na něm označení CE s čtyřmístným číslem notifikované osoby (oznámeného subjektu registrovaného v evropské databázi NANDO) dle EU prohlášení o shodě,
 - f) návod obsahující zejména informace ke správnému používání a skladování antigenních testů, v českém jazyce.



7. Prodávající k dodávce vyhotoví protokol o předání a převzetí zboží (dále jen „protokol“) ve 3 (třech) vyhotoveních, který bude po předání zboží podepsán oběma smluvními stranami. Každá ze smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení protokolu a třetí vyhotovení přiloží prodávající k daňovému dokladu (faktuře). V případě zjištěných zjevných vad zboží může Kupující odmítnout jeho převzetí, což řádně i s důvody potvrdí na příslušném předávacím protokolu.
8. Prodávající předá Kupujícímu všechny nezbytné doklady a dokumenty požadované právními předpisy vztahující se ke zboží definovaném v článku III. odst. 1 této smlouvy v českém jazyce. Přípustné jsou jen ty cizojazyčné doklady, dokumentace a texty, které budou opatřeny překladem do českého jazyka.

V.

Kupní cena a platební podmínky

1. Kupní cena za zboží uvedeného v čl. III odst. 1 této smlouvy je stanovena dohodou smluvních stran a činí za:

Jeden (1) ks antigenní testovací sady INCP-502H SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab):

- 20,43 Kč*

Cena celkem za 20 000 kusů antigenní testovací sady INCP-502H SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab):

- 408 600,-- Kč*

(Cena celkem slovy: čtyřistaosmtisícšestsetkorunčeských)

** předmět plnění nepodléhá dani z přidané hodnoty – DPH bylo prominuto)*

2. Tato sjednaná kupní cena je konečná a zahrnuje veškeré náklady spojené s dodávkou zboží (seznámení s obsluhou, clo atd.). V ceně jsou zahrnuty i veškeré náklady spojené s dopravou zboží na místa plnění a případná možná rizika (inflační, cenové či měnové vlivy apod.).
3. Cena bude zaplácena na základě faktur vystavených Prodávajícím po převzetí zboží Kupujícím. Faktura (daňový doklad) v českém jazyce vystavena Prodávajícím musí obsahovat náležitosti stanovené právními předpisy (včetně razítka a podpisu) dle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů, evidenční číslo této smlouvy a dále vyčíslení zvlášť ceny za zboží v Kč bez DPH, zvlášť DPH a celkovou cenu za zboží v Kč včetně DPH. Prodávající je povinen doručit fakturu nejpozději do čtrnácti (14) dnů od převzetí zboží Kupujícím.
4. Smluvní strany se dohodly, že platba bude provedena v českých korunách (CZK) výhradně na účet Prodávajícího uvedený v záhlaví této smlouvy.



5. Pokud Prodávající nemá účet zřízený v peněžním ústavu na území České republiky, bankovní poplatky za zahraniční platbu jdou na vrub Prodávajícího.
6. Prodávající je povinen přiložit k daňovému dokladu (faktuře) předávací protokol. Daňový doklad po splnění požadovaných podmínek dodávky bude doručen na adresu:

Krajské ředitelství policie Jihomoravského kraje

Oddělení materiálně-technického zabezpečení

Kounicova 24

611 32 Brno



Elektronické faktury vystavené prodávajícím ve strukturovaném datovém formátu (ISDOC/ISDOCX, CII, UBL) dle evropského standardu ve smyslu ustanovení § 221 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění, lze zasílat pouze na e-mailovou adresu centrální podatelny kupujícího:

na daňovém dokladu (faktuře) bude jako Kupující uvedeno:

Česká republika – Krajské ředitelství policie Jihomoravského kraje

Kounicova 24

611 32 Brno

7. Smluvní strany se dohodly na lhůtě splatnosti daňového dokladu (faktury) v délce do třiceti (30) kalendářních dnů ode dne doručení daňového dokladu (faktury) na kontaktní adresu Kupujícího. U daňových dokladů předložených po 15. prosinci daného kalendářního roku do 28. února následujícího roku je splatnost ceny plnění stanovena na šedesát (60) kalendářních dnů ode dne jejich doručení Kupujícímu.
8. Kupní cena se považuje za uhrazenou okamžikem odepsání fakturované kupní ceny z bankovního účtu Kupujícího. Pokud Kupující uplatní nárok na odstranění vady zboží ve lhůtě splatnosti daňového dokladu (faktury), není Kupující povinen až do odstranění vady uhradit cenu zboží. Okamžikem odstranění vady zboží začne běžet nová lhůta splatnosti daňového dokladu (faktury) v délce do třiceti (30) kalendářních dnů.
9. Kupující nebude poskytovat Prodávajícímu jakékoliv zálohy na úhradu ceny zboží nebo jeho části a Prodávající prohlašuje, že žádnou zálohovou platbu nepožaduje a požadovat nebude.
10. Kupující je oprávněn před uplynutím lhůty splatnosti daňového dokladu vrátit Prodávajícímu bez zaplacení daňový doklad, který neobsahuje náležitosti stanovené touto Kupní smlouvou nebo obecně závaznými právními předpisy, není doložen kopií potvrzeného dodacího listu, obsahuje jiné cenové údaje nebo jiný druh plnění než



dohodnutý v této Kupní smlouvě nebo budou-li tyto údaje uvedeny chybně, a to s uvedením důvodu vrácení. Prodávající je povinen v případě důvodného vrácení daňového dokladu tento doklad opravit nebo vyhotovit nový. Důvodným vrácením daňového dokladu přestává běžet původní lhůta splatnosti. Nová lhůta v původní délce splatnosti běží znovu ode dne doručení opraveného nebo nově vystaveného daňového dokladu Kupujícím.

VI.

Vlastnické právo ke zboží a nebezpečí škody na zboží

1. Kupující nabývá vlastnické právo ke zboží okamžikem jeho protokolárního převzetí od Prodávajícího.
2. Nebezpečí škody na zboží přechází na Kupujícího okamžikem protokolárního převzetí zboží od Prodávajícího.

VII.

Záruka a vady zboží

1. Prodávající odpovídá za to, že dodané zboží má vlastnosti, které odpovídají účinným právním předpisům ČR a normám a to zejména Směrnicí 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro nebo s Nařízením (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.
2. Dodané antigenní testovací sady budou s datem výroby maximálně 9 měsíců před dodávkou zboží.
3. Exspirace antigenních testů jsou minimálně 2 roky od data výroby.
4. Na dodávky zboží bude poskytnuta dodavatelem ve smyslu § 2113 a násl. ObčZ, Kupujícímu záruka za jakost zboží spočívající v tom, že zboží bude po záruční dobu způsobilé k sesmluvněnému a v zadávací dokumentaci stanovenému účelu a nebude mít právní vady ve smyslu § 1920 a násl. ObčZ, ve znění pozdějších předpisů. Prodávajícím bude poskytnuta záruční doba v délce **expirace**. Veškeré náklady Kupujícího spojené s uplatněním práv z vadného plnění či záruky /včetně záruky za jakost/ jdou plně k tíži Prodávajícího. Kupující je oprávněn nárok na náhradu nákladů uplatnit do jednoho roku od jeho zjištění a Prodávající je povinen jej proplatit /jednoměsíční lhůta uvedená v § 1924 ObčZ se nepoužije/. Důkazní břemeno po celou dobu běhu záruční lhůty nese Prodávající.
5. Poruší-li Prodávající povinnosti stanovené v článku III. této smlouvy, jedná se o vady plnění. Za vady plnění se považuje i dodání jiného druhu zboží, než určuje smlouva. Kupující je povinen reklamovat vady bezodkladně po jejich zjištění.



6. Zjistí-li Kupující vady týkající se jakosti dodaného zboží již při dodání, je oprávněn odmítnout jejich převzetí a od smlouvy odstoupit. To platí i při dodání jiného druhu zboží, než určuje smlouva. Odstoupení od smlouvy bezodkladně Kupující písemně oznámí Prodávajícímu.
7. Veškeré vady zboží je Kupující povinen uplatnit u Prodávajícího bez zbytečného odkladu poté, kdy vadu zjistil. Uplatnění vady provede Kupující písemným ohlášením vad, a to formou písemného oznámení o vadě nebo emailem na adresu: [REDACTED]
[REDACTED]
8. Na písemné ohlášení vad je Prodávající povinen odpovědět do dvou pracovních dnů ode dne doručení. Pokud tak neučiní, má se za to, že souhlasí s termínem odstranění vad uvedených v ohlášení. V případě, že Kupující nesdělí při vytknutí vady či vad zboží v rámci záruční doby prodávajícímu jiný požadavek, je Prodávající povinen vytykané vady ve lhůtě do 30 dnů vlastním nákladem odstranit, nedohodnou-li se smluvní strany jinak.
9. Další nároky Kupujícího, plynoucí mu z titulu vad zboží z obecně závazných právních předpisů, tím nejsou dotčeny.
10. Prodávající prohlašuje, že je jediným garantem plnění této smlouvy a na jeho vrub budou řešeny veškeré záruky.

VIII.

Sankce

1. Kupující je oprávněn požadovat po Prodávajícím úrok z prodlení za nedodržení termínu splatnosti daňového dokladu ve výši 0,05 % z oprávněně fakturované a nezaplacené částky za každý i započatý den prodlení. Výše sankce není omezena.
2. Kupující je oprávněn požadovat na Prodávajícím smluvní pokutu za nedodržení termínu poskytnutí plnění, který bude stanoven ve smlouvě, a to ve výši 0,05 % z celkové ceny nedodaného plnění za každý i započatý den prodlení. Výše sankce není omezena.
3. Kupující je oprávněn požadovat na Prodávajícím smluvní pokutu za nedodržení termínu doručení daňového dokladu, a to ve výši 0,05 % z ceny uvedené na daňovém dokladu za každý i započatý den prodlení. Výše sankce není omezena.
4. Kupující je oprávněn požadovat na Prodávajícím smluvní pokutu za nedodržení doby 30 kalendářních dnů pro odstranění zjištěných vad na základě reklamace, a to ve výši 0,05 % z ceny reklamovaného zboží, a to za každý i započatý den prodlení. Minimální výše sankce je 100,- Kč za den.
5. Úrok z prodlení a smluvní pokuta jsou splatné do 30 kalendářních dnů od data, kdy byla povinné straně doručena písemná výzva k jejich zaplacení oprávněnou stranou, a to na účet oprávněné strany uvedený v písemné výzvě. Ustanovením o smluvní pokutě není dotčeno právo oprávněné strany na náhradu škody ve výši přesahující smluvní pokutu.
6. Smluvní pokuty sjednané touto smlouvou zaplatí povinná strana nezávisle na zavinění.



7. Všechny výše uvedené smluvní pokuty považují smluvní strany za přiměřené povaze a významu závazku, který zajišťují.

IX.

Odstoupení od smlouvy

1. Smluvní strany jsou oprávněny odstoupit od smlouvy z důvodů uvedených v této smlouvě a dále z důvodů uvedených v občanském zákoníku, a to zejména v případě podstatného porušení smlouvy.
2. Smluvní strany pokládají za podstatné porušení smlouvy zejména:
 - a) nedodání zboží ani po uplynutí dodací lhůty (maximálně 10 kalendářních dnů po řádném termínu dodání),
 - b) nedodání náhradního zboží do uplynutí dodací lhůty po vrácení vadného zboží,
 - c) nedodržení smluvních podmínek garantujících vlastnosti a kvalitu zboží dle specifikace ve smlouvě,
 - d) vůči majetku Prodávajícího probíhá insolvenční řízení, v němž bylo vydáno rozhodnutí o úpadku, pokud to právní předpisy umožňují,
 - e) insolvenční návrh na Prodávajícího byl zamítnut proto, že majetek Prodávajícího nepostačuje k úhradě nákladů insolvenčního řízení,
 - f) Prodávající vstoupí do likvidace.
3. Zaplacením smluvní pokuty a úroku z prodlení není dotčen nárok smluvních stran na náhradu škody nebo odškodnění v plné výši ani povinnost Prodávajícího řádně dodat zboží.
4. Prodávající je oprávněn od smlouvy odstoupit v případě, že:
 - a) Kupující bude v prodlení s úhradou svých peněžitých závazků vyplývajících ze smlouvy po dobu delší než šedesát kalendářních dnů,
 - b) pokud Kupující nezajistí podmínky pro řádné předání plnění a tuto skutečnost po upozornění nenapraví ani ve lhůtě 10 kalendářních dnů od doručení písemného upozornění.
5. Účinky každého odstoupení od smlouvy nastávají okamžikem doručení písemného projevu vůle odstoupit od této smlouvy druhé smluvní straně. Odstoupení od smlouvy se nedotýká zejména nároku na náhradu škody, smluvní pokuty a povinnosti mlčenlivosti.

X.

Ostatní ujednání

1. Smluvní strany se zavazují poskytnout si navzájem součinnost nezbytnou k řádnému splnění jejich povinností dle této Kupní smlouvy.



2. Kupující podepíše a zveřejní tuto Kupní smlouvu v registru smluv do 3 pracovních dnů od obdržení dodavatelem podepsané Kupní smlouvy, která mu bude doručena prostřednictvím komunikačního kanálu systému NEN.
3. Jestliže se ukáže jakékoliv ustanovení této Kupní smlouvy jako neplatné, nevymahatelné nebo neúčinné, nedotýká se tato neplatnost, nevymahatelnost nebo neúčinnost ostatních ustanovení této Kupní smlouvy. Smluvní strany se zavazují nahradit do 30 pracovních dnů od doručení výzvy jedné Smluvní strany druhé Smluvní straně neplatné, neúčinné nebo nevymahatelné ustanovení ustanovením platným, účinným a vymahatelným se stejným nebo obdobným obchodním a právním smyslem, případně uzavřít smlouvu novou.

XI.

Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva nabývá platnosti dnem podpisu smluvních stran a podle § 6 odst. 1 zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o registru smluv“), účinnosti dnem uveřejnění prostřednictvím registru smluv.
2. Smluvní strany uzavírají tuto smlouvu v souladu se zákonem č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů, a podle Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES (obecné nařízení o ochraně osobních údajů). Osobní údaje stran před odesláním budou anonymizovány v souladu se zákonem č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů.
3. Smluvní strany vylučují aplikaci ustanovení § 557 občanského zákoníku na tuto smlouvu.
4. Smluvní strany se dohodly, že Prodávající přebírá podle § 1765 občanského zákoníku riziko změny okolností v souvislosti s cenou za poskytnuté plnění.
5. Smluvní strany se dohodly na uplatnění ustanovení § 576 občanského zákoníku, při posuzování vlivu nicotnosti (vady) této smlouvy na ostatní ustanovení.
6. Právo Kupujícího vyplývající z této smlouvy či jejího porušení se promlčují ve lhůtě deseti (10) let ode dne, kdy právo mohlo být uplatněno poprvé.
7. Vztahy touto smlouvou neupravené se řídí platným českým právním řádem zejména § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů.
8. V případě uzavření této smlouvy ve dvojjazyčném znění je rozhodné znění v českém jazyce. Veškerá komunikace smluvních stran bude probíhat v českém jazyce.
9. Tuto smlouvu lze měnit, doplňovat či zrušit pouze dohodou smluvních stran, a to písemnými listinnými dodatky číslovanými vzestupnou řadou; jiná ujednání jsou neplatná.



10. Smluvní strany se zavazují, že veškeré spory vzniklé v souvislosti s realizací této smlouvy budou řešeny smírnou cestou – dohodou. Nedojde-li k dohodě, bude spor projednán před příslušným českým soudem podle platného českého právního řádu.
11. Veškerá korespondence mezi smluvními stranami, včetně jejich prohlášení, je bez vlivu na sjednaný obsah práv a povinností smluvních stran dle této smlouvy, není-li ve smlouvě stanoveno jinak.
12. Tato smlouva je vyhotovena v elektronické podobě. Smluvní strana podepisující tuto smlouvu jako druhá v pořadí je povinna prokazatelně doručit podepsanou smlouvu druhé smluvní straně.
13. Každá ze smluvních stran prohlašuje, že tuto smlouvu uzavírá svobodně a vážně, že považuje obsah této smlouvy za určitý a srozumitelný a že jsou jí známy veškeré skutečnosti, jež jsou pro uzavření této smlouvy rozhodující, na důkaz čehož připojují smluvní strany k této smlouvě své podpisy.
14. Smluvní strany prohlašují, že předem souhlasí, v souladu se zněním zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, s možným zpřístupněním, či zveřejněním všech úkonů a okolností s touto smlouvou souvisejících, ke kterému může kdykoliv v budoucnu dojít.
15. Nedílnou součástí této smlouvy jsou následující přílohy:

Příloha č. 1 – Podrobné vymezení plnění Dodavatele a vymezení ceny za plnění

Příloha č. 2 – Technické dokumenty (EU Prohlášení o shodě, certifikát EU přezkoušení typu od oznámeného subjektu)

Příloha č. 3 – Produktový list či popis výrobku v českém jazyce, fotografie výrobku či obalu výrobku (s CE na výrobku nebo obalu s čtyřmístným číslem notifikované osoby)

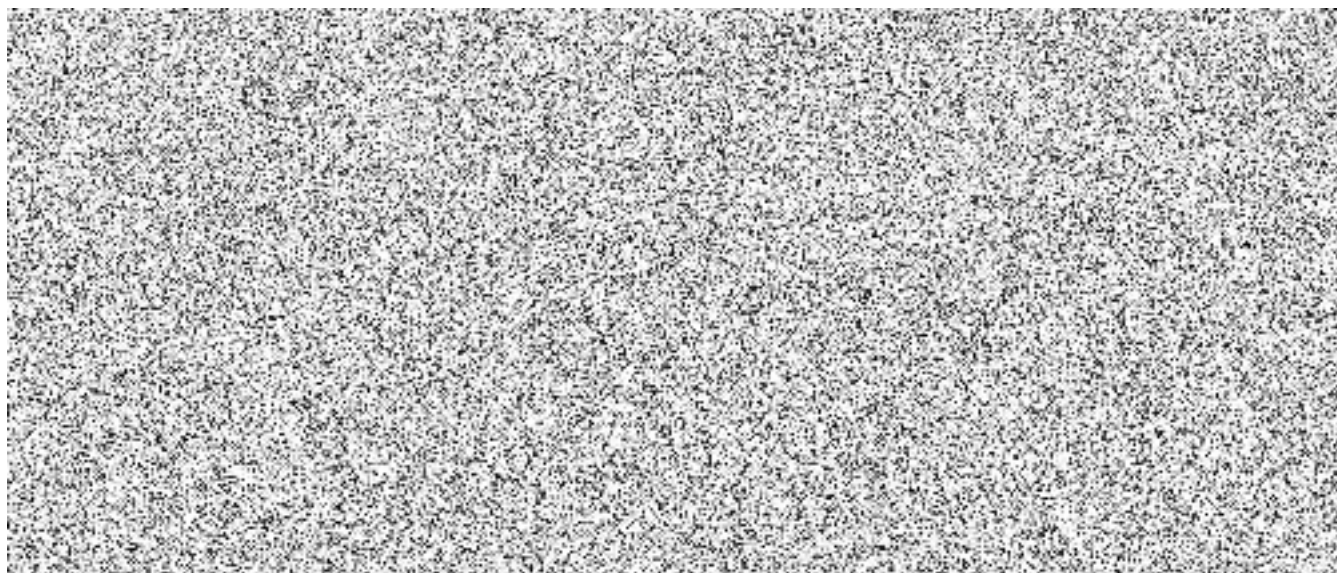
Příloha č. 4 – Návod k použití v českém jazyce.

Kupující

V Brně, dle data elektronického podpisu

Prodávající

Ve Vestci, dle data elektronického podpisu



Příloha č. 1 - Technická specifikace předmětu plnění

Název zboží	Technický popis zboží	Technické parametry nabízené dodavatelem	Jednotková cena v Kč bez DPH	Hodnota DPH v Kč	Jednotková cena v Kč včetně DPH
Rychlé antigení testy určené pro sebetestování na onemocnění COVID-19	Kompletní souprava pro provedení rychlého antigenního testu původce onemocnění COVID-19 založeného na principu detekce specifických antigenů COVID-19 ve vzorcích lidských nasofaryngeálních výtěrů pomocí chromatografické imunometody, obsahující veškeré reagentie, pufr, odběrový tampónový stěr, cartridge s testem popř. extrakční zkumavku (v případě použití extrakční zkumavky bude ke každé zkumavce samostatný stojánek/držák) a další potřebné příslušenství pro odběr vzorku.	ANO			
	Každé jednotlivé balení antigenních testů musí obsahovat stejný počet všech součástí potřebných k provedení jednoho odběru a jeho vyhodnocení, tzn. 1 pufr, 1 odběrový tampónový stěr, 1 cartridge s testem popř. 1 extrakční zkumavka (v případě použití extrakční zkumavky bude ke každé zkumavce samostatný stojánek/držák). Např. malospotřebitelské balení obsahující 25 testů bude obsahovat 25 pufr, 25 odběrový tampónový stěr, 25 cartridge s testem popř. 25 extrakční zkumavka (v případě použití extrakční zkumavky bude ke každé zkumavce samostatný stojánek/držák).	ANO			
	Souprava musí být výrobcem určená pro použití na vzorku získaném odběrem z přední části nosu.	Sebetestování na vzorcích neinvazivních výtěrů z okraje nosní dutiny	20,43	4,29	24,72
	Souprava musí být funkčně způsobilá diagnostikovat všechny varianty viru dle aktuální epidemiologické situace v ČR. Toto musí vyplývat buď z návodu k použití, nebo musí být doloženo na zvláštním potvrzení podepsaném výrobcem.	Test je funkčně způsobilý diagnostikovat všechny aktuálně rozšířené varianty viru SARS CoV-2 včetně rodu beta na bázi jadrového proteinu N protein (Nucleocapsid) – významný pro diagnostiku mechanismu virové infekce. Test nevykazuje křížovou reakci s endemickými lidskými koronaviry OC43, NL63, 229E a ostatními viry, viz Návod k použití.			
	Doložení splnění notificační povinnosti dle § 31 -36 a ohlašovací povinnosti dle § 26 zákona č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro. Pro podání nabídky postačí předložit potvrzení o podání žádosti, pravomocné rozhodnutí o registraci je třeba předložit před podpisem smlouvy.	ANO			

Příloha č. 1 ke KS č. j. KRPB-201945- /ČJ-2021-0600VZ

Předložení Prohlášení o shodě v souladu se Směrnicí 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro nebo s Nařízením (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro.	ANO			
Předložení certifikátu vydaného oznámeným subjektem autorizovaným pro posuzování shody v oblasti diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro dle Směrnice 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro nebo dle Nařízení (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro	ANO			
Požadavky na značení dle bodu 15 přílohy č. 1 nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro, musí být přítomny na nejmenší prodejní jednotce obalu výrobku.	splňuje			

Dodavatel, který uvede ve výše uvedené tabulce odpověď „NE“ nebo neuvede konkrétní údaj, bude ze zadávacího řízení vyloučen pro nesplnění zadávacích podmínek.





CERTIFICATE

EC Certificate No. 1434-IVDD-438/2021
EC Design-examination
Directive 98/79/EC concerning
***in vitro* diagnostic medical devices**

Polish Centre for Testing and Certification certifies
that manufactured by:

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd,
#550, Yin Hai Street Hangzhou Economic & Technological
Development Area, Hangzhou, 310018, P.R. China

in vitro diagnostic medical devices
For self-testing

SARS-COV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
The list of medical devices covered by this certificate is provided in the annex 1

in terms of design documentation, comply with requirements
of Annex III (Section 6) to Directive 98/79/EC (as amended)
implemented into Polish law,
as evidenced by the audit conducted by the PCBC

Validity of the Certificate: from 05.07.2021 to 27.05.2024

The date of issue of the Certificate: 05.07.2021

The date of the first issue of the Certificate: 05.07.2021



Issued under the Contract No. MD-34/2021
Application No: 048/2021
Certificate bears the qualified signature.
Warsaw, 05.07.2021
Module A1



POLISH CENTRE FOR TESTING AND CERTIFICATION 02-844 Warsaw, 469 Puławska Street, tel. +48 22 46 45 200, e-mail: pcbc@pcbc.gov.pl



ANNEX 1 TO THE CERTIFICATE

VALID ONLY WITH CERTIFICATE

No 1434-IVDD-438/2021

List of medical devices covered by the certificate:

Serial No.	Brand/Trademark	REF. No.	Product Name
1	ALLTEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
2	Beright	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
3	JusChek	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
4	Lambra	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
5	SCREEN CHECK TEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
6	Rapid Response	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
7	gruppo Si.Gi.	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

CE 1434

Issued under the Contract No. MD-34/2021
Application No: 048/2021
Certificate bears the qualified signature.
Warsaw, 05/07/2021



POLISH CENTRE FOR TESTING AND CERTIFICATION 02-844 Warsaw, 469 Puławska Street, tel. +48 22 46 45 200, e-mail: pcbc@pcbc.gov.pl



Překlad z anglického jazyka

OSVĚDČENÍ

ES Osvědčení č. 1434-IVDD-438/2021
ES Přezkoumání návrhu
směrnice 98/79/ES o
diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*

Polish Centre for Testing and Certification (Polské centrum pro zkoušení a certifikaci) osvědčuje, že diagnostický zdravotnický prostředek *in vitro* určený k samotestování, který vyrábí spol.

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd,
#550, Yin Hai Street Hangzhou Economic & Technological
Development Area, Hangzhou, 310018, Čínská lidová rep.,

rychlý antigenní test SARS-COV-2 (nosní výtěr)

(Seznam zdravotnických prostředků, na které se vztahuje toto osvědčení, je uveden v Příloze 1)

z hlediska dokumentace návrhu splňuje požadavky
Přílohy III (část 6) směrnice 98/79/ES (ve znění předpisů pozdějších)
zavedené do polské legislativy,
jak je doloženo auditem provedeným organizací PCBC.

Platnost osvědčení: od 05.07.2021 do 27.05.2024

Datum vydání osvědčení: 05.07.2021

Datum prvního vydání osvědčení: 05.07.2021



1434

Vydáno na základě smlouvy č. MD-34/2021
Žádost č.: 048/2021
Osvědčení je opatřeno kvalifikovaným podpisem..
Varšava 05.07.2021
Modul A1



OLISH CENTRE FOR TESTING AND CERTIFICATION 02-844 Varšava, 469 Putawska Street, tel. +48 22 46 45 200, e-mail: pcbc@pcbc.gov.pl



PŘÍLOHA 1 K OSVĚDČENÍ PLATÍ POUZE S OSVĚDČENÍM Č. 1434-IVDD-438/2021

Seznam zdravotnických prostředků, pro které platí toto osvědčení:

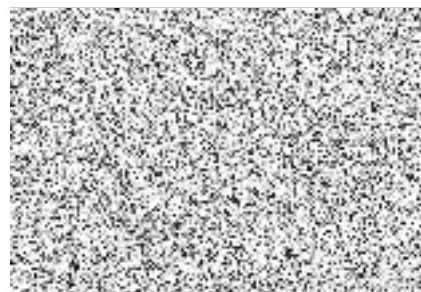
C. řadové	Značka/Ochranná známka	REF. č.	Název výrobku
1	ALLTEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
2	Beright	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
3	JusChek	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
4	Lambra	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
5	SCREEN CHECK TEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
6	Rapid Response	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
7	gruppo Si.Gi.	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) = Rychlý antigenní test SARS-CoV-2 (nosní výtěr)

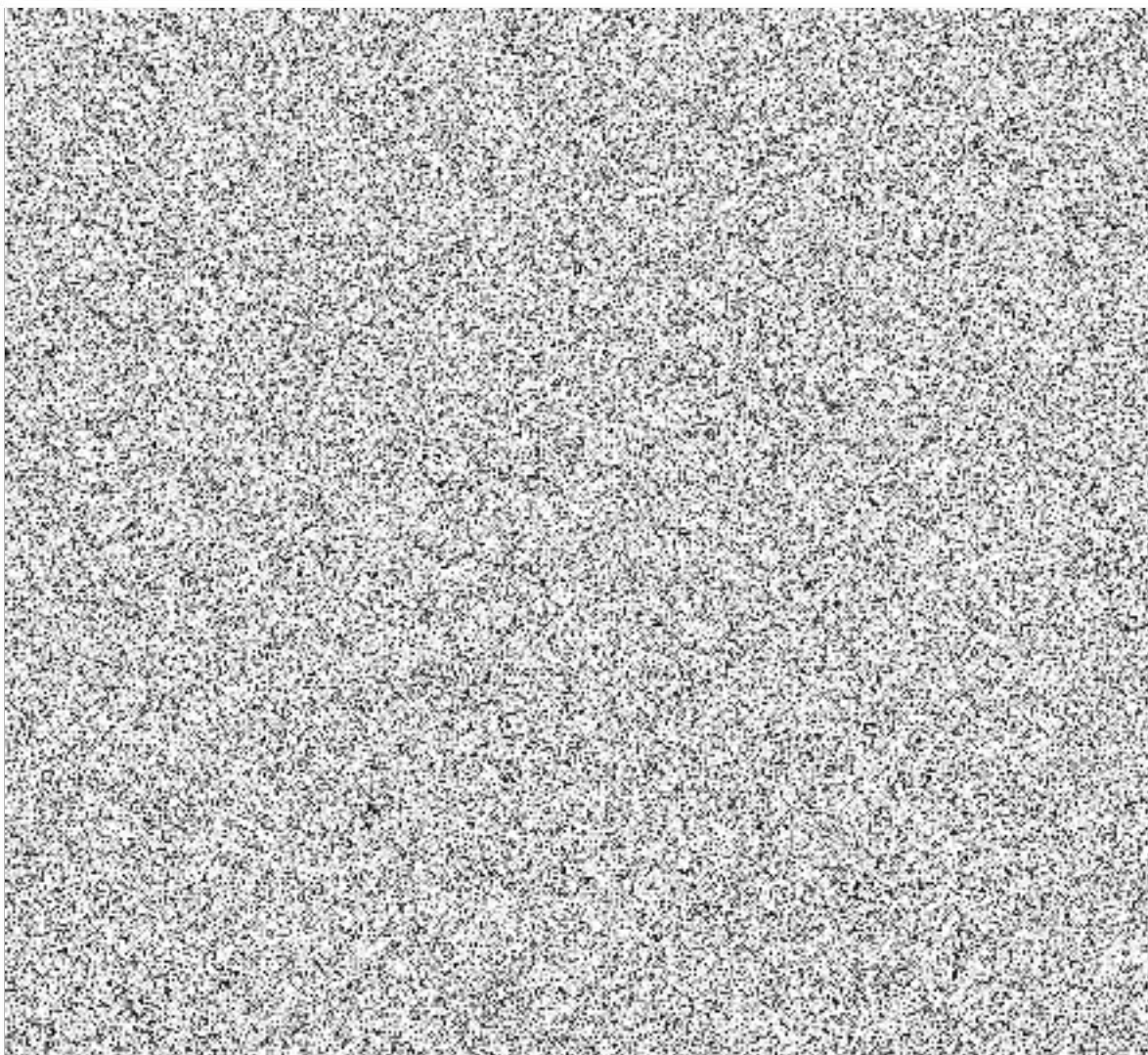


1434

Vydáno na základě smlouvy č. MD-34/2021
Žádost č.: 048/2021
Osvědčení je opatřeno kvalifikovaným podpisem...
Varšava 05.07.2021
Modul A1

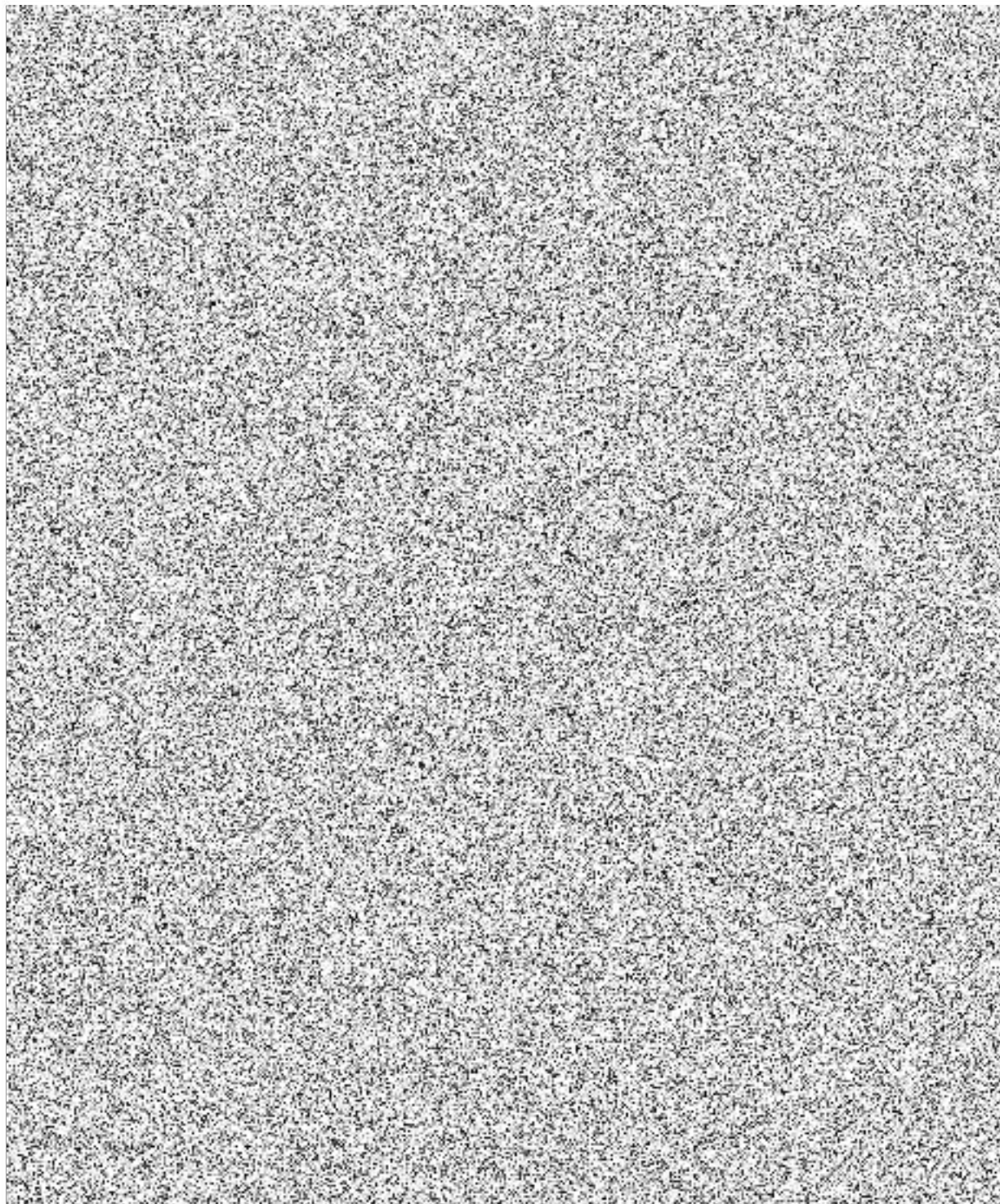


PŘEKLADATELSKÁ DOLOŽKA



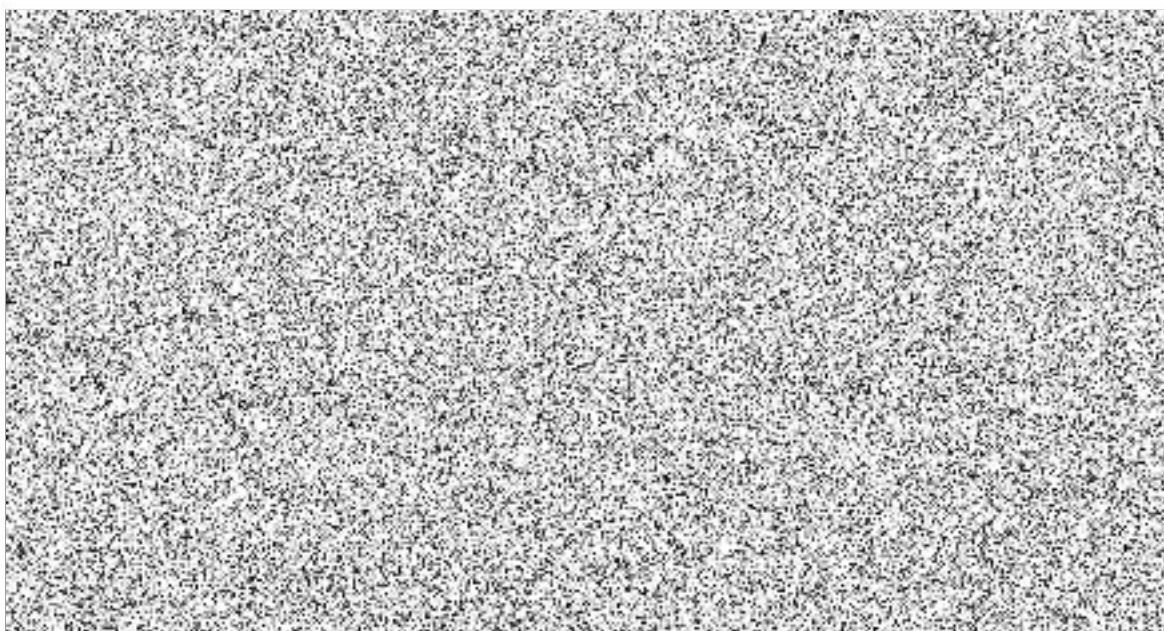
A ALLTM
TEST

ES Prohlášení o shodě

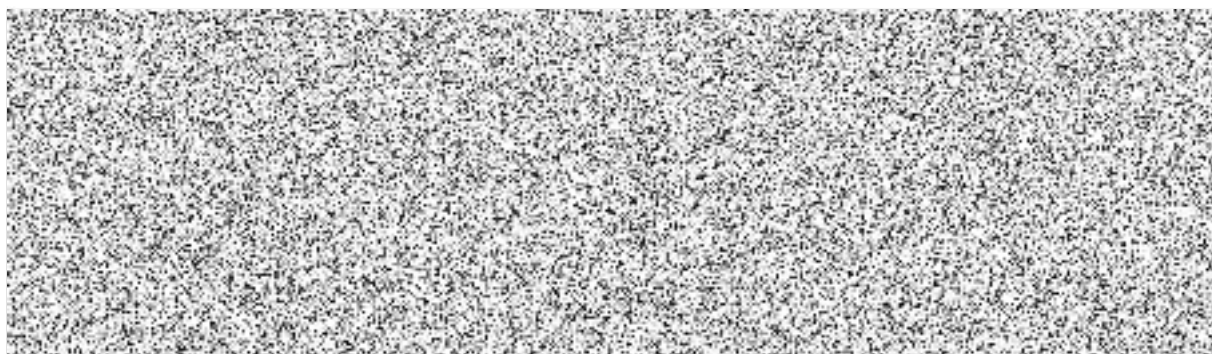




Příloha



Dne: 5. července 2021





EC Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: HANGZHOU ALLTEST BIOTECH CO., LTD.

Address: #550, Yinhai Street, Hangzhou Economic & Technological Development Area,
Hangzhou -310018, P.R. China

European Representative:

Name: MedNet GmbH

Address: Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany

Product Name: SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

Catalogue No.: INCP-502H

Model: Cassette

Brand/Trademark: See Attachment

Classification: Self-testing, Annex III, Section 6, IVDD 98/79/EC

Conformity Assessment Route: Annex III, section 6, IVDD 98/79/EEC

GMDN: 64787

We, HANGZHOU ALLTEST BIOTECH CO., LTD., herewith declare that we are exclusively responsible for this declaration of conformity. We herewith declare that the above mentioned products meet the corresponding national laws, the provisions of the following EC Council Directives, Standards and Common Technical Specifications. All supporting documentations are retained at the premises of the manufacturer.

General applicable directives:

OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices

Standard Applied: EN ISO 13485:2016, EN ISO 14971:2012, EN 13975:2003, EN ISO 18113-1:2011, EN ISO 18113-4:2011, EN 13612:2002/AC:2002, EN ISO 17511:2003, EN ISO 23640:2015, EN 13641:2002, EN ISO 15223-1:2016, EN 13532:2002

Notified body: Polish Center for Testing and certification

ID: 1434

(EC) Certificate(s): 1434-IVDD-438/2021

Expire date of the Certificate: 27/05/2024

Start of CE Marking: 05/07/2021

Place, Date of Issue: in Hangzhou on 05/07/2021



Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550, Yinhai Street
Hangzhou Economic & Technological
Development Area
Hangzhou -310018 P.R. China

杭州奥普生物技术股份有限公司
地址：杭州市经济技术开发区
银海街550号
邮编：310018

TEL : +86 571 56267891
EMAIL : info@alltests.com.cn
http://www.alltests.com.cn

电话：+86 571 56267891
邮箱：info@alltests.com.cn
网址：www.alltests.com.cn



Attachment

Serial No.	Brand/Trademark	REF. No.	Product Name
1	ALLTEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
2	Beright	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
3	JusChek	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
4	Lambra	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
5	SCREEN CHECK TEST	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
6	Rapid Response	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)
7	gruppo Si.Gi.	INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

Date: July. 05. 2021

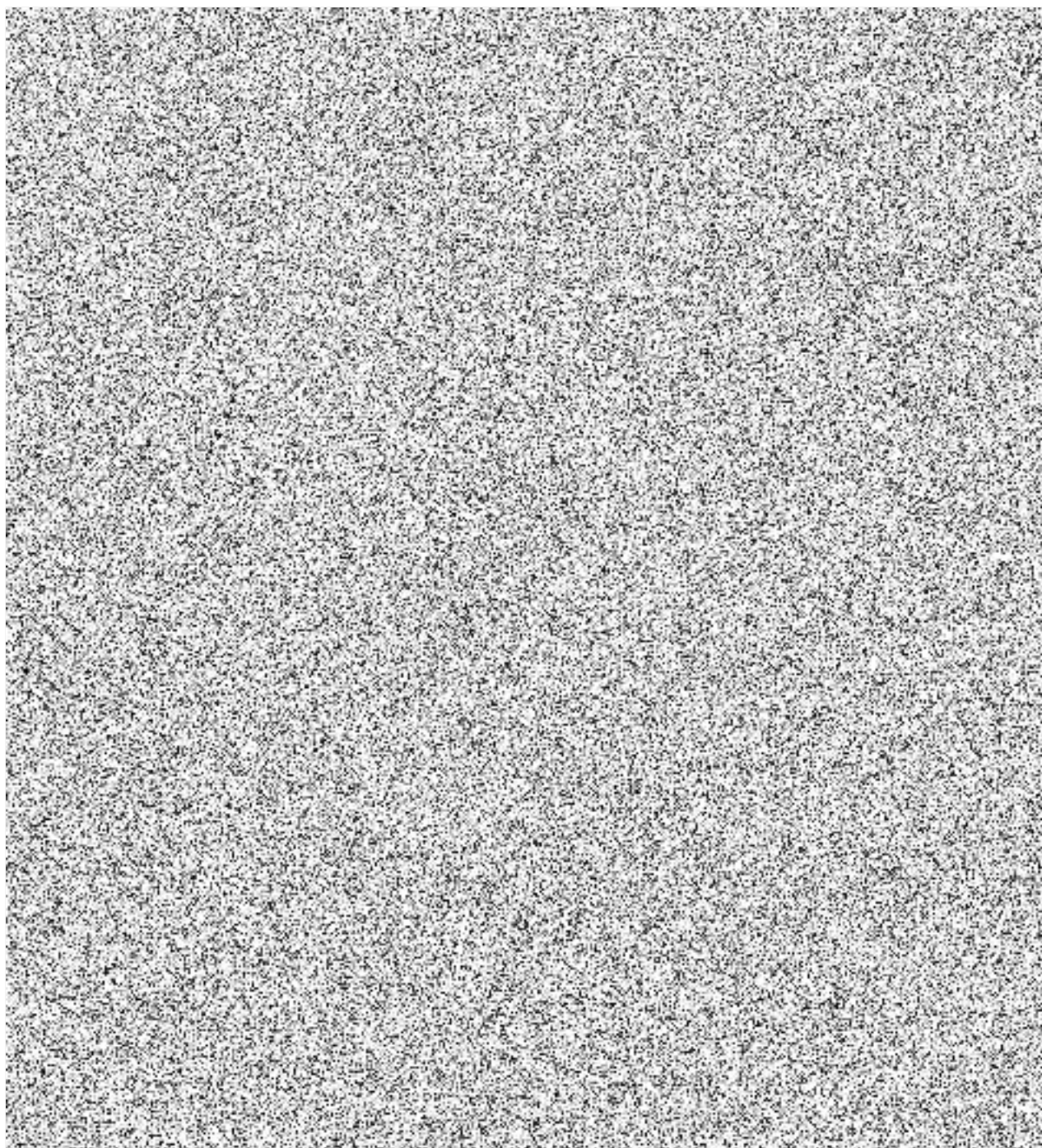
Hangzhou AllTest Biotech Co.,Ltd.
#550, Yishai Street
Hangzhou Economic & Technological
Development Area
Hangzhou 310018, P.R. China

杭州阿美生物技术股份有限公司
地址：杭州市经济技术开发区
御道街550号
邮编：310018

TEL: +86 571 56267891
EMAIL: info@alltests.com.cn
http://www.alltests.com.cn

电话：+86 571 56267891
邮箱：info@alltests.com.cn
网址：www.alltests.com.cn

PŘEKLADATELSKÁ DOLOŽKA





ALL TEST™

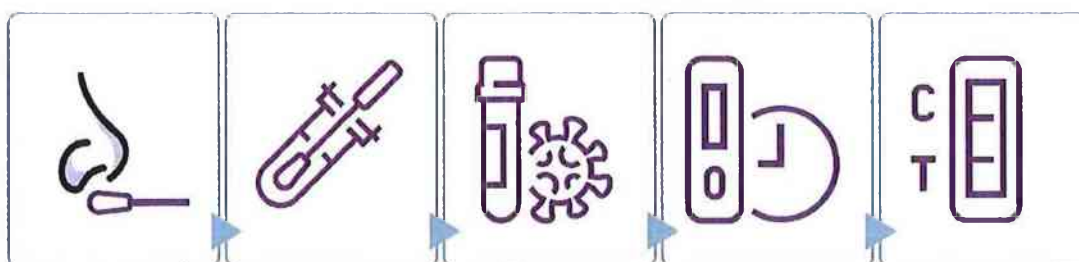
Rapid test

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

 Produktový list **INCP-502H**

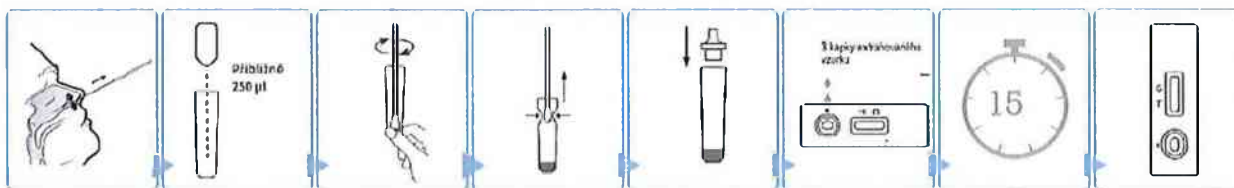

Pro sebetestování ve vzorcích neinvazivních výtěrů z nosní dutiny

Neinvazivní, rychlý imunochromatografický test pro sebetestování pro kvalitativní detekci antigenu SARS-CoV-2 určený pro plošné i suspektní vyšetření osob. Umožňuje včasnou péči nebo izolační opatření k minimalizaci komunitního přenosu viru.



Popis testu

Katalogové označení	INCP-502H																
Obchodní označení testu	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)																
Popis testu	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) je neinvazivní, imunochromatografický test pro sebetestování pro kvalitativní detekci antigenů SARS-CoV-2 přítomného ve vzorcích výtěrů z nosní dutiny (z hloubky cca 2 cm). Je určen k plošnému testování obyvatelstva a testování jedinců s podezřením na onemocnění COVID-19 ve spojení s klinickým projevem. Během testu reaguje testovaný vzorek nejprve s částicemi potaženými protilátkou anti-SARS-CoV-2 (konjugovaná protilátka) a pak směs migruje po membráně kapilárním působením a reaguje s protilátkou anti-SARS-CoV-2 v oblasti testovací linie. Pokud vzorek obsahuje antigeny viru SARS-CoV-2, objeví se v oblasti testovací linie „T“ barevná linka.																
Balení	Souprava s obsahem 1 / 5 / 10 / 20 samostatně balených testů v hliníkovém obalu s vysoušečem.																
Hodnocení	Kvalitativní																
Testovaný antigen	Nukleokapsidový protein (NP)																
Doba stanovení výsledku	15 minut (časově rozpětí pro interpretaci výsledku je stanoven na 20 minut)																
Zařízení IVD	Zdravotnický prostředek pro požití in vitro pro použití laickou osobou (sebetestování) CE 1434 IVD																
Charakteristika testu	<p>Hodnocení klinické výkonnosti testu INCP-502H SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) bylo prováděno pomocí prospektivní studie na základě 847 vzorků nosního výtěru. V charakterizované skupině pacientů byli podle klinických symptomů a podezření zařazeni dospělí pacienti s vysokým rizikem a s prokázanou infekcí SARS-CoV-2. Jako referenční metody byly použity citlivé RT-PCR testy. Vzorky byly považovány za pozitivní, když pomocí metody RT-PCR vyšly pozitivně a vzorky, které byly RT-PCR negativní, byly považovány za negativní.</p> <p>Výsledné hodnoty studie funkční způsobilosti (korelace vzorků)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>RT-PCR</th> <th>Rapid test INCP-502H</th> <th>Výsledek</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Pozitivní</td> <td>347</td> <td>331</td> <td>Citlivost 95,4 % (95% IS*: 89,8 % ~ 99,2 %)</td> </tr> <tr> <td>Negativní</td> <td>500</td> <td>497</td> <td>Specifická 99,4 % (95% IS*: 95,5 % ~ 99,9 %)</td> </tr> <tr> <td>Celkem</td> <td>847</td> <td>828</td> <td>Přesnost 97,8 % (95% IS*: 95,1 % ~ 98,5 %)</td> </tr> </tbody> </table>		RT-PCR	Rapid test INCP-502H	Výsledek	Pozitivní	347	331	Citlivost 95,4 % (95% IS*: 89,8 % ~ 99,2 %)	Negativní	500	497	Specifická 99,4 % (95% IS*: 95,5 % ~ 99,9 %)	Celkem	847	828	Přesnost 97,8 % (95% IS*: 95,1 % ~ 98,5 %)
	RT-PCR	Rapid test INCP-502H	Výsledek														
Pozitivní	347	331	Citlivost 95,4 % (95% IS*: 89,8 % ~ 99,2 %)														
Negativní	500	497	Specifická 99,4 % (95% IS*: 95,5 % ~ 99,9 %)														
Celkem	847	828	Přesnost 97,8 % (95% IS*: 95,1 % ~ 98,5 %)														
Stabilita	Zrychlená stabilita testu INCP-502H SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) byla stanovena pomocí různě koncentrovaných vzorků na třech různých šaržích. Testovací kazety soupravy byly umístěny do inkubátoru s teplotou kalibrovanou na 45 °C až 55 °C. Relativní vlhkost (RH) kalibrovaná na přibližně 60 %. Série testů stability byla prováděna po 0, 7, 14, 21, 28, 35, 42, 56, 77, 84 dnech pro 45 °C. Pro 55 °C byly testovány jen některé dny (po 0, 7, 14, 21, 28, 35, 42 dnech) dle Arrheniovy rovnice.																
Detekční limity testu	Minimální detekční limity testu INCP-502H Rapid-VIDITEST COVID-19 Antigen je 100 pg/ml rekombinantního proteinu viru SARS-CoV-2. Vyjádřením v jednotkách TCID50/ml, činí 1,16 x 10 ² TCID50/ml.																
Skladování a stabilita	Skladování v originálním obalu při teplotách (2 – 30 °C), nesmí se zamrazovat. Test je stabilní do data expirace uvedeného na obalu a musí zůstat v uzavřeném obalu až do použití.																



Obsah soupravy

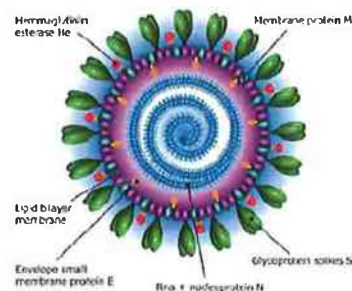
- Testovací kazety jednotlivě balené v hliníkových obalech s vysoušečem
- Jednotlivě balené sterilní výtěrové tampony
- Extrakční pufr pro extrakci vzorků
- Extrakční zkumavky pro přípravu vzorků
- Stojánek pro extrakční zkumavky
- Víčka zkumavky s kapátkem
- Příbalový leták
- Certifikát kvality

Vydalo:

VIDIA spol. s r.o.
Nad Safinou II 365, E-mail: obchod@vidia.cz
252 50 Vestec Tel.: +420 261 090 565
Česká republika www.vidia.cz



Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd. ALL TEST
#550, Yin Hai Street,
Hangzhou Economic & Technological Development Area,
Hangzhou, 310018 P.R. China



„Nákup rychlých antigenních testů“

ALL TEST Antigenní rychlostest SARS-CoV-2 (Nosní výtěr) Příbalový leták Pro sebešetování REF INCP-502H Český

Rychlostest pro vyhodnocení detekce antigenů nukleokapsidových proteinů SARS-CoV-2 přítomných ve vzorku nosního výtěru. Pro použití při diagnostickém sebešetování in-vitro.

URČENÉ POUŽITÍ

Antigenní rychlostest SARS-CoV-2 (Nosní výtěr) je jednovrstevový testovací sada určená pro detekci SARS-CoV-2, který způsobuje onemocnění COVID-19, pomocí samostatného zvláštního nosního výtěru od jedné z příznaků, u kterých vzniká podezření na infekci COVID-19. Výsledky slouží pro detekci antigenů nukleokapsidových proteinů SARS-CoV-2. Antigen je obecně detekovatelný ve vzorcích bohatých cest dýchacích během akutní fáze infekce. Pozitivní výsledky ukáží přítomnost výtěru, zatímco, ale ke zjištění stavu infekce je nutná klinická korelace a zaznamenaná pacienta a dalším diagnostickým informacím.

Pozitivní výsledky svědčí o přítomnosti SARS-CoV-2. Jedinci, kteří budou testování pozitivně, by měli jít do samoizolace a vyhledat další péči od svého poskytovatele zdravotní péče. Pozitivní výsledky neznamenají bakteriální infekci ani současnou infekci jiným virem. Negativní výsledky neznamenají infekci SARS-CoV-2. Jedinci, kteří jsou testování negativně a také zůstávají, symptomů vývozní jako COVID, by měli vyhledat následnou péči od svého poskytovatele zdravotní péče.

UPOZORNĚNÍ

Nové koronavirový spadá do rodu β, COVID-19 je vážné infekční onemocnění dýchacích cest. Lidé jsou obecně nakažliví. V současnou dobu pacienti mluví novým koronavirem jsou hlavním zdrojem infekce; asymptomatické mluví lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě epidemiologického vyšetření je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Hlavní příznaky zahrnují kýchání, únavu a suchý kašel. V několika případech jsou zprůvozněny nos, šnava, bolest v krku, myalgie a příjem.

PRINCIP

Antigenní rychlostest SARS-CoV-2 (Nosní výtěr) je kvalitativní membránový imunosos pro detekci antigenů nukleokapsidového proteinu SARS-CoV-2 ve vzorku lidského výtěru.

OPATŘENÍ

Před provedením testu si přečtěte všechny informace v této příbalové informaci.

- Před použitím testu se ujistěte, že testovací sada byla uchována při doporučené teplotě po dobu expirace.
• V oblékání použijte ochranné pomůcky nebo správně umístěte ochranné pomůcky.
• Nepřijte na dotyk s povrchem testovací sady.
• Skladujte na suchém místě při 3-30°C (36-86°F) a vyhněte se obstarání s nadměrnou vlhkostí.
• Tento testovací souprava je určena k použití pouze jako předřadný test a opakované abnormální výsledky by měly být prodiktovány z laboratorního zjištění pomocí potvrzení.
• Použijte pouze jeden testovací souprava pro jednu osobu.
• Soubor by měl být uchován v uzavřené obálce testovací sady.
• Udržujte mimo dosah dětí.
• Test pro děti a mladší by měl být používán pod dohledem dospělých.
• Nepoužívejte test u dětí mladších 3 let.
• Měly být provedeny testy v případě, že testovací sada je pozitivně vyhodnocena.
• Před a po zkušebním a předtím umyjte ruce.
• Zjistěte, aby bylo pro testování použito příslušné množství vzorku. Příliš málo nebo příliš málo velikost vzorku vede k ovlivnění ve výsledcích.

UKLADNÁNÍ A STABILITA

Skladujte zabalené a nepoužívané vaku při pokojové teplotě nebo v lednici (2-30 °C). Test je stabilní k datu expirace vytištěnému na zapečetěném vaku. Test musí zůstat v zapečetěném vaku, dokud nebude použit. NEZAKAZUJTE. Nepoužívejte po datu expirace.

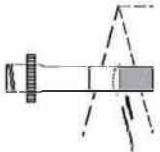
FMATERIÁLY

- Používané materiály
• Testovací karta
• Nosní výtěr
• (CE0413) Méthos Technology Co., Ltd., Room 20 of Building 14th and Building 17th, Henry Lane, Yuanhua Road, Zhanqun Industrial Park, Longcheng Street, Longgang district, Shenzhen, Guangdong, China - EU Zastupce: Walkang Ltd. (www.CE-walkang.eu) - Enterprise Hub, NW Business Complex, 1 Bernahmore Rd, Derry, BT 485SE, N. Ireland, UK
• Příbalový leták
• Půd pro extrakci
• Sadač na bioodpad
• Pousouvací, ale nepoužívané materiály
• Čistící

POSTUP

Před a po testování si umyjte ruce mýdlem a vodou alespoň 20 sekund. Před tím, než použijete testovací sadu, umyjte ruce mýdlem a vodou alespoň 60", alkoholu.

Odestraňte krycí zkušební kartu: extrakční průhled a umístěte zkušební kartu do držáku na zkušební kartu.



- 1. Vložte výtěr do nosního výtěru.
2. Vložte výtěr do nosního výtěru.
3. Vložte výtěr do nosního výtěru.

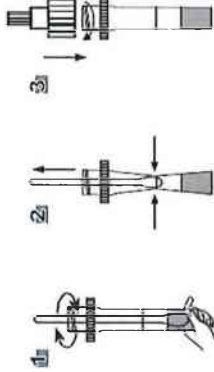
To může být nepříjemné. Nevkládejte výtěr do nosu, pokud cítíte silný odpor nebo bolest. Pokud je nosní sliznice poškozena nebo krvavá, odložte nosní výtěr a neodpovízejte. Pokud provádíte výtěr otáčením, acce result. U dětí změňte náhled mezi výtěry vzorku do nosy tak, abyste. U velmi malých dětí možná budete potřebovat další osobu, která bude stabilizovat hlavu dítěte při provedení výtěru.

Pomocí prstů výtěru vzorku opakujte kroky 2 ve vaší druhé nosičce.

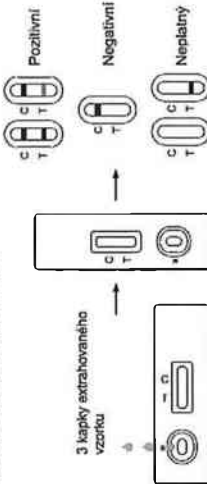
- 1. Vložte výtěr do nosního výtěru.
2. Vložte výtěr do nosního výtěru.
3. Vložte výtěr do nosního výtěru.
4. Vložte výtěr do nosního výtěru.
5. Vložte výtěr do nosního výtěru.

Příprava vzorku

- 1. Vložte výtěr vzorku do extrakční zkušební karty.
2. Opatrně vyjměte výtěr z nosního výtěru.
3. Opatrně vyjměte výtěr z nosního výtěru.



- 1. Vložte testovací kartu do uzavřeného fóliového sáčku a během hodiny ji použijte.
2. Opatrně vyjměte kartu z uzavřeného fóliového sáčku.
3. Během 15 minut si přečtěte výsledky. Větší výsledky po 20 minutách.



Poznámka: Po dokončení testu vložte všechny součásti do plastového sáčku na bioodpad a zlikvidujte je podle místních předpisů.

