

Níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavřeli

Fakultní nemocnice Olomouc

státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví ČR rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25.11.1990, č.j. OP-054-25.11.90

se sídlem: I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc

IČ: 00098892

DIČ: CZ00098892

Zastoupená: prof. MUDr. Romanem Havlíkem, Ph.D., ředitelem

bankovní spojení: 36334811/0710

na straně jedné jako „konsignatář“

a

Cardiomedical, s.r.o.

se sídlem: Na poříčí 1079/3a, Nové Město, 110 00 Praha 1

IČ: 05448841

DIČ: CZ05448841

zastoupená: MUDr. Michalem Cejpm, prokuristou

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 263797

bankovní spojení: 115-3340400207/0100

na straně druhé jako „konsignant“

(Uvedení zástupci obou stran prohlašují, že podle stanov nebo jiného obdobného organizačního předpisu jsou oprávněni tuto smlouvu podepsat a k platnosti smlouvy není třeba podpisu jiné osoby.)

tuto

Smlouva o zřízení a vedení konsignačního skladu

uzavřená dle § 1746 a násl. zákona č. 89/2012 Sb. občanského zákoníku v platném znění

I.

Úvodní ustanovení

1. Zúčastněné smluvní strany si navzájem prohlašují, že jsou oprávněny tuto smlouvu uzavřít a řádně plnit závazky v ní obsažené, a že splňují veškeré podmínky a požadavky stanovené zákonem a touto smlouvou.
2. Tato smlouva je uzavírána na základě výsledků veřejné zakázky malého rozsahu s názvem "**Elektroda defibrilační endokardiální PLEXA**", interní evidenční číslo **VZ-2022-000303**. V případě, že je v této smlouvě odkazováno na zadávací dokumentaci, má se na mysli zadávací dokumentace vztahující se k uvedené veřejné zakázce.

II.

Předmět smlouvy

1. Konsignant touto smlouvou zřizuje v prostorách konsignatáře, specifikovaných v článku II. odst. 2 této smlouvy, konsignační sklad k zajištění zásobování konsignatáře zdravotnickými prostředky specifikovanými v příloze č. 1, ze kterého je konsignatář oprávněn používat zdravotnické prostředky dle aktuální potřeby.
2. Konsignační sklad č. 6641 se zřizuje na pracovišti I. Interní kliniky – arytmologie Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6 v Olomouci.

III.

Podmínky zřízení a vedení konsignačního skladu

1. Zdravotnické prostředky včetně všech jejich součástí, příslušenství a dokumentace (dále i „zboží“), budou do konsignačního skladu dodávány konsignantem na základě požadavku konsignatáře, a to podle jeho aktuálních provozních potřeb. Požadavky na množství a sortiment zboží budou písemně oznámeny konsignantovi na adresu Na poříčí 1079/3a, Nové Město, 110 00 Praha 1 či e-mailem na adresu [redacted]@cardiomedical.cz.
2. Konsignant bezplatně uskladní zboží v konsignačním skladu a konsignatář se zavazuje, že poskytne prostor odpovídající podmínkám nutným pro skladování zdravotnických prostředků. Konsignatář je povinen skladovat zboží v konsignačním skladu odděleně od jiného zboží.
3. Konsignant se zavazuje dodávat do konsignačního skladu jen zdravotnické prostředky, jejichž použití bylo řádně schváleno podle příslušných právních předpisů platných na území České republiky.
4. Konsignant se zavazuje dodávat do konsignačního skladu zboží s expirační dobou, která nebude kratší 12 měsíců od dodání zboží do konsignačního skladu.
5. Konsignant se zavazuje dodat zboží do konsignačního skladu dle objednávky konsignatáře v souladu s odstavcem 1. tohoto článku nejpozději do 5 pracovních dnů ode dne objednání, u mimořádných objednávek nejpozději do 24 hodin od okamžiku objednání.
6. Konsignant je povinen vyměnit na žádost konsignatáře zboží, které nebude konsignatářem využíváno za zboží jiného typu či velikosti požadované konsignatářem. V případě nedostatku zboží, resp. některého jeho typu či velikosti je konsignant povinen navýšit množství zdravotnických prostředků v konsignačním skladu podle požadavků konsignatáře.
7. Konsignatář je oprávněn požadovat po konsignantovi bezplatnou výměnu zdravotnických prostředků s prošlou expirační dobou.
8. V případě, že konsignant nebude schopen dodat zboží v dohodnutém množství a lhůtách z důvodů spočívajících na straně konsignanta, je tento povinen neprodleně písemně uvědomit konsignatáře o přerušení dodávek. Konsignatář je oprávněn po dobu přerušení dodávek nakupovat předmět plnění od jiného dodavatele za ceny obvyklé. Rozdíl v nákupních cenách, jež vznikne mezi cenami sjednanými touto smlouvou a Kupní smlouvou a cenami alternativního dodavatele, uhradí konsignant konsignatáři nejpozději do 14 dnů ode dne vystavení faktury konsignatářem.

9. Konsignatář po písemné dohodě s konsignantem určí provozovatele konsignačního skladu, který bude zajišťovat příjemku zboží, vydání zboží, apod. Provozovatel, s výslovným souhlasem konsignatáře, uzavře s konsignantem na tuto činnost dohodu o pracovní činnosti. Konsignant je dále povinen zajistit pro provozovatele pojištění odpovědnosti. Veškeré náklady spojené s touto dohodou o provedení pracovní činnosti a s pojištěním provozovatele nese konsignant.
10. Konsignant se prostřednictvím provozovatele zavazuje řádně uskladnit konsignantem dodané zboží v konsignačním skladu na pracovišti specifikovaném v článku II. této smlouvy.
11. Konsignant se prostřednictvím provozovatele zavazuje vést o stavu uloženého zboží skladovou evidenci, která bude zahrnovat pohyby uloženého zboží (výdej ze skladu, dodání do skladu, apod.).
12. Konsignant je prostřednictvím provozovatele povinen vydávat z konsignačního skladu zboží s ohledem na jeho expirační dobu, tedy vždy zboží s nejkratší expirační dobou.
13. Náklady na pojištění zboží v konsignačním skladu pro případ poškození nebo zničení živelnou událostí, a v případě odcizení zboží způsobem, při kterém pachatel překonal překážky chránící věc před odcizením, nese konsignant.
Konsignatář souhlasí s tím, aby pan [REDAKCE]; [REDAKCE]; [REDAKCE]; [REDAKCE]; [REDAKCE].

IV.

Výdej zdravotnických prostředků z konsignačního skladu a fakturace

1. Konsignatář se uložením zboží do konsignačního skladu nestává vlastníkem konsignačního zboží. Zboží zůstává až do okamžiku jeho vydání z konsignačního skladu ve vlastnictví konsignanta. Nebezpečí škody na zboží přechází na konsignatáře okamžikem výdeje zboží konsignatáři z konsignačního skladu.
2. Vlastnická práva k dodanému zboží přechází na konsignatáře okamžikem předání zboží z konsignačního skladu a jeho předáním ke spotřebě.
3. Výdej zboží provádí konsignant prostřednictvím provozovatele pouze na základě výdejky. Výdejka musí obsahovat specifikaci zdravotnického prostředku, včetně šarže a doby expirace. Výdejka se vyhotovuje ve třech vyhotoveních jedenkrát pro konsignanta, jedenkrát pro konsignatáře a jedenkrát pro provozovatele. Provozovatel je povinen příslušný stejnopis vyhotovené výdejky bez zbytečného odkladu odeslat konsignantovi a předložit oddělení zásobování konsignatáře.
4. Zboží vydané z konsignačního skladu bude konsignant fakturovat konsignatáři na základě výdejek nejpozději do pěti pracovních dnů ode dne vydání zboží z konsignačního skladu v souladu s Kupní smlouvou. Konsignant je povinen faktury zasílat na Sklad zdravotnických prostředků konsignatáře na adresu Fakultní nemocnice Olomouc nebo elektronicky na email: fin@fnol.cz se splatností 60 dnů ode dne prokazatelného doručení faktury konsignatáři. K faktuře je konsignant povinen připojit kopie výdejek.
5. Konsignant bere na vědomí, že v souladu s interními předpisy konsignatáře nese náklady související s vjezdem motorových vozidel do místa plnění.

V.

Odpovědnost za vady

1. Zjistí-li konsignatář/provozovatel vadu na zboží uloženém v konsignačním skladě, oznámí ji bez zbytečného odkladu konsignantovi, který je povinen vadný zdravotnický prostředek neprodleně, nejpozději však do 24 hodin od oznámení, vyměnit za bezvadný.

VI.

Platnost smlouvy

1. Smlouva vstupuje v platnost datem podpisu smlouvy oprávněnými zástupci obou smluvních stran. Smlouva nabývá účinnosti dnem zveřejnění v registru smluv.
2. Smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na 48 měsíců ode dne účinnosti smlouvy.

VII.

Sankce

1. V případě prodlení konsignanta s dodávkou zboží a s předáním veškerých dokladů v souladu se zákonem č. 89/2021 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů, je konsignant povinen zaplatit konsignatáři smluvní pokutu ve výši 0,5 % z ceny z nedodaného zboží za každý den prodlení.
3. Smluvní pokuty sjednané touto smlouvou nemají vliv na případný nárok na náhradu škody způsobenou porušením smluvní povinnosti.

VIII.

Odstoupení od smlouvy, výpověď

1. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna od této smlouvy odstoupit v případě jejího podstatného porušení druhou smluvní stranou. Za podstatné porušení této smlouvy ze strany konsignanta bude považováno zejména prodlení s dodáním předmětu plnění po dobu delší než 15 dnů, pokud toto prodlení bude způsobeno důvody na straně konsignanta a dále, pokud objem vadného/nedodaného plnění bude odpovídat alespoň 5% celkového objemu dodávky, který je touto smlouvou předpokládán.
2. Pro účely této smlouvy se dále za podstatné porušení smluvních povinností považuje takové porušení, u kterého strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít.
3. Odstoupení od smlouvy musí být provedeno písemným oznámením o odstoupení, které musí obsahovat důvod odstoupení a musí být doručeno druhé smluvní straně. Účinky odstoupení nastanou okamžikem doručení písemného vyhotovení odstoupení druhé smluvní straně.
4. Odstoupení od smlouvy se nedotýká nároků na zaplacení smluvních pokut, či jiných sankcí z této smlouvy vyplývajících, jakož ani nároku na náhradu škody, újmy, ušlého zisku vzniknuvších před okamžikem odstoupení od smlouvy.
5. Konsignatář je oprávněn tuto smlouvu vypovědět bez udání důvodů. Konsignant je oprávněn tuto smlouvu po uplynutí lhůty 24 měsíců ode dne podpisu této smlouvy vypovědět bez udání důvodů. V takovém případě je stanovena dvouměsíční výpovědní doba, která počíná běžet prvního dne následujícího měsíce po dni podání výpovědi druhé smluvní straně.

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Není-li v této smlouvě stanoveno jinak, řídí se práva a povinnosti obou smluvních stran příslušnými ustanoveními zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku v platném znění, zvláštních právních předpisů, kterými se provádí občanský zákoník a zvláštních právních předpisů souvisejících.
2. Veškeré skutečnosti výslovně neuvedené v této smlouvě se řídí Kupní smlouvou uzavřenou na základě výsledků veřejné zakázky malého rozsahu tak, jak je specifikované v čl. I. odst. 2 této smlouvy.
3. Tuto smlouvu nelze dále postupovat, jakož ani pohledávky z ní vyplývající. Kvittance za částečné plnění a vracení dlužných úpisů s účinky kvittance se vylučují. Použití § 577 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník se vylučuje. Určení množstevního, časového, územního nebo jiného rozsahu ve smlouvě je pevně určeno autonomní dohodou smluvních stran a soud není oprávněn do smlouvy jakkoli zasahovat. Použití ustanovení § 557, § 1726, § 1728, § 1729, § 1740, § 1744, § 1757 odst. 2, 3, § 1770, §1950, zák. č. 89/2012 Sb., občanského

zákoníku, se vylučuje. Dle § 1765 zák. č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, na sebe konsignant převzal nebezpečí změny okolností. Před uzavřením smlouvy strany zvážily plně hospodářskou, ekonomickou i faktickou situaci a jsou si plně vědomy okolností smlouvy, jakož i okolností, které mohou po uzavření této smlouvy nastat. Pro případ rozporů při výkladu ustanovení této smlouvy se použije výklad pro objednatele příznivější.

4. Jakýkoliv dopis, oznámení či jiný dokument bude považován za doručení druhé smluvní straně této smlouvy, bude-li doručen na adresu uvedenou u dané smluvní strany v záhlaví této smlouvy. V případě pochybností se má za to, že písemnost zasláná doporučenou poštovní přepravou byla doručena třetí den po dni odeslání písemnosti.
5. Smluvní strany prohlašují, že tato smlouva byla sepsána na základě pravdivých údajů a jejich svobodné, pravé a vážné vůle a tuto lze měnit pouze dohodou obou smluvních stran obsaženou v písemném, chronologicky očíslovaném dodatku k této smlouvě, podepsaném statutárními zástupci obou smluvních stran. Změna musí být výslovně označena jako "Dodatek ke Smlouvě". Jiné zápisy, protokoly apod. se za změnu této smlouvy nepovažují. Veškeré dohody, učiněné před podpisem smlouvy a v jejím obsahu nezahrnuté, pozbývají dnem podpisu smlouvy platnosti, a to bez ohledu na funkční postavení osob, které předjednání učinily. Tato smlouva tak představuje celkovou dohodu smluvních stran na jejím předmětu a nahrazuje všechna předchozí ujednání a dohody dosažené ohledně jejího předmětu.
6. Tato smlouva byla sepsána ve dvou vyhotoveních s platností originálu, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom.
7. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu řádně přečetly, s celým jejím obsahem souhlasí a na důkaz toho, že se jedná o projev jejich svobodné a vážné vůle, připojují své podpisy.
8. Konsignant souhlasí se zveřejněním všech náležitostí smluvního vztahu (např. podmínky smlouvy).

Seznam příloh:

- Příloha č. 1 – Položkový seznam a technická specifikace

Portfolio sortimentu

Poř. číslo	VZP kód	Cena Kč VZP max za 1ks	Katalogové číslo dodavatele	Název materiálu (upřesnění rozměrů - Fr, průměr, délka)	Doplňující popis zboží	Výrobce	UDI-DI/GTIN	Jednotka	Minimální objednané množství = počet jednotek v balení	Nabídková cena za jednotku (v Kč bez DPH)	DPH %	Nabídková cena za jednotku (v Kč s DPH)	Třída rizika	Expirace Ano/Ne
1	194301	58 000,00 Kč	413997	Plexa ProMRI DF-1 S 65	elektroda	BIOTRONIK	04035479150969	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO
2	194301	58 000,00 Kč	413998	Plexa ProMRI DF-1 S 75	elektroda	BIOTRONIK	04035479150976	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO
3	194301	58 000,00 Kč	414005	Plexa ProMRI DF-1 S DX 65/15	elektroda	BIOTRONIK	04035479151027	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO
4	194301	58 000,00 Kč	414006	Plexa ProMRI DF-1 S DX 65/17	elektroda	BIOTRONIK	04035479151034	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO
5	194301	58 000,00 Kč	402266	Plexa ProMRI S 65	elektroda	BIOTRONIK	04035479140021	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO
6	194301	58 000,00 Kč	402267	Plexa ProMRI S 75	elektroda	BIOTRONIK	04035479140038	ks	1	50 434,00 Kč	15%	57 999,10 Kč	AIMD	ANO

Plexa ProMRI S

Tripolární MR kompatibilní
ICD elektroda s aktivní fixací

ProMRI



Informace k objednávání

Model	Konektory	Fixace	Délka	Objednací číslo
Plexa ProMRI S 65	DF4 (1x)	Zatahovací šroub	65 cm	402266
Plexa ProMRI S 75	DF4 (1x)	Zatahovací šroub	75 cm	402267

Informace o produktu

BIOTRONIK ProMRI® umožňuje pacientům za specifických podmínek podstoupit MR vyšetření

Redukce namáhání těla elektrody v intrakardiální oblasti díky novému umístění vodičů ve tvaru Helix

Tenké 7.8F silikonové tělo elektrody potažené sil-glykolem kompatibilní s 8 F zavaděči elektrod

Protek design šokové cívky pro redukci přirůstání tkání a efektivní dodání energie

Šroubový mechanismus s maximální flexibilitou pro netraumatickou fixaci

Bipolární snímání a stimulace se vzdáleností 11 mm tip-ring

Fraktální povrch a steroidní vrstva pro snížení prahů a optimální snímání

Plexa ProMRI S

Technická data

MR kompatibilita

ProMRI	Jednotlivé kombinace MR přístrojů naleznete v manuálu *ProMRI MR podmíněně systémy
--------	--

Technická data

Polarita	Tripolární
Aplikace	Pravá komora
Typ fixace	Aktivní
Celková délka	65; 75 cm

Distální pól elektrody

Povrch	4.5 mm ²
Materiál	Platina/iridium
Struktura povrchu	Iridium, fraktální povrch
Fixace	Vysunovací elektricky aktivní závit
Délka fixační spirály	1.8 mm
Maximální počet otáček při fixaci	20
Typ steroidu	Dexamethason acetát (DXA)
Množství steroidu	0.93 mg
Pojivo steroidu	Silikonová guma

Proximální pól elektrody

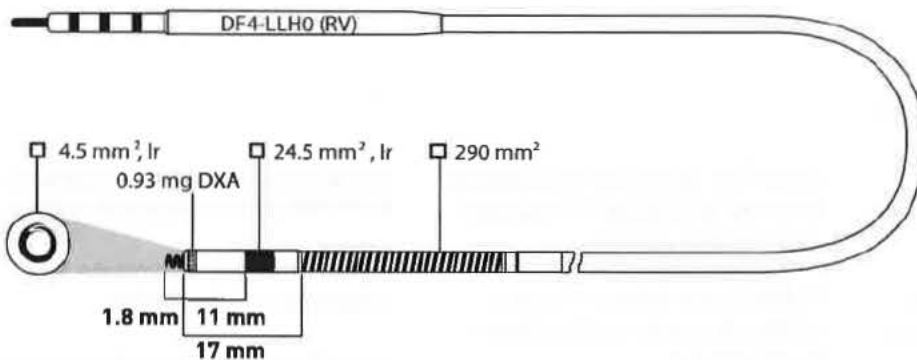
Povrch	24.5 mm ²
Materiál	Platina/iridium
Struktura povrchu	Iridium, fraktální povrch
Vzdálenost od distálu	11 mm

Parametry šokové cívky

Délka	50 mm
Povrch	290 mm ²
Vzdálenost od distálu	17 mm
Průměr	2.6 mm [7.8 F]
Materiál	Platina/iridium

Vodič

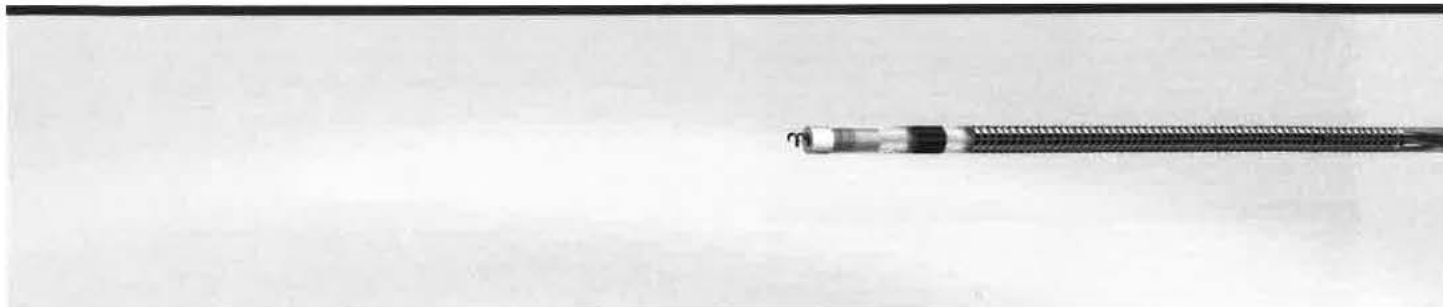
Konstrukce	Kabel; cívka
Izolace	Silikon
Struktura povrchu	Povrch se zvýšenou kluzností
Průměr	2.6 mm [7.8 F]
Doporučený zavaděč	8F



Plexa ProMRI DF-1 S

Tripolární MR kompatibilní ICD elektroda
s aktivní fixací

ProMRI®



Informace k objednání

- BIOTRONIK ProMRI® umožňuje pacientům za specifických podmínek podstoupit MR scan
- Redukce namáhání těla elektrody v intrakardiální oblasti díky novému umístění vodičů ve tvaru Helix
- Tenké 7.8F silikonové tělo elektrody potažené sil-glykolem kompatibilní s 8 F zavaděči elektrod
- Protek design šokové cívky pro redukci přirůstání tkání a efektivní dodání energie
- Šroubový mechanismus s maximální flexibilitou pro netraumatickou fixaci
- Bipolární snímání a stimulace se vzdáleností 11 mm tip-ring
- Fraktální povrch a steroidní vrstva pro snížení prahů a optimální snímání

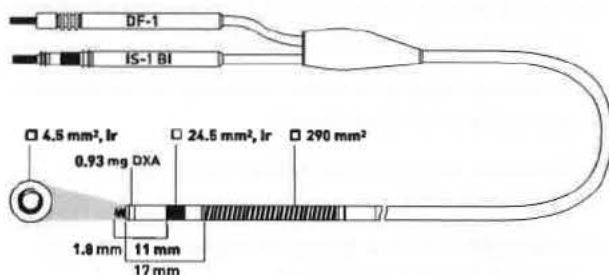
Informace o produktu

Model	Konektory	Fixace	Délka	Objednací číslo
Plexa ProMRI DF-1 S 65	DF-1 (1x); IS-1 (1x)	Zatahovací šroub	65 cm	413997
Plexa ProMRI DF-1 S 75	DF-1 (1x); IS-1 (1x)	Zatahovací šroub	75 cm	413998

Plexa ProMRI DF-1 S

Technická data

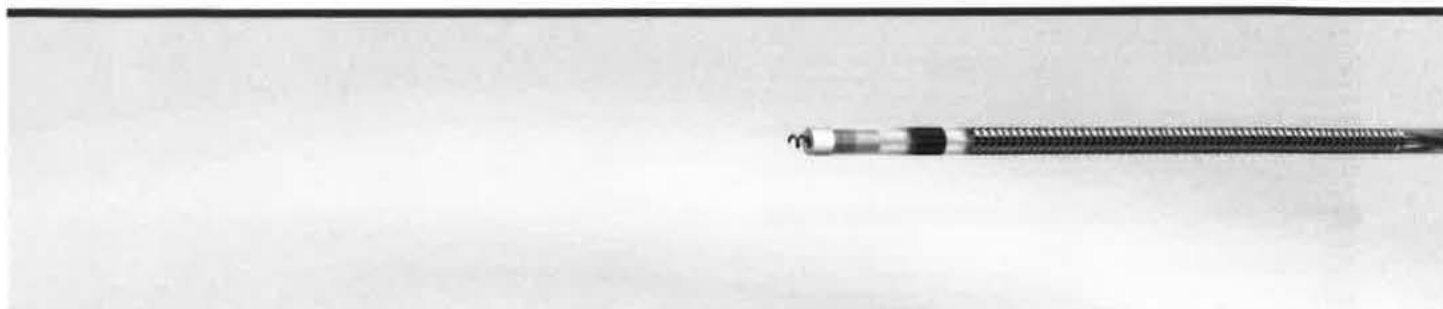
MR kompatibilita	
ProMRI*	Jednotlivé kombinace MR přístrojů naleznete v manuálu "ProMRI MR podmíněné systémy"
Technická data	
Polárníta	Trózpórní
Aplikace	Prázň komora
Typ fixace	Aktivní
Celková délka	65,75cm
Dálší údaje o elektrodě	
Povrch	4,5 mm ²
Materiál	Platina/Indium
Struktura povrchu	Indium, fraktální povrch
Fixace	Vysunovací elektrický aktivní závit
Délka frakční spirály	1,8 mm
Maximální počet otáček/frakcí	20
Typ steroidu	Decamethason acetat (DXA)
Množství steroidu	0,93 mg
Pojivo steroidu	Silikonová guma
Proximální pól elektrody	
Povrch	24,3 mm ²
Materiál	Platina/Indium
Struktura povrchu	Indium, fraktální povrch
Vzdálenost od distálu	11 mm
Parametry šokové cívky	
Délka	50 mm
Povrch	290 mm ²
Vzdálenost od distálu	17 mm
Průměr	2,5 mm (7/32")
Materiál	Platina/Indium
Vodič	
Konstrukce	Kabel, cívka
Isolace	Silikon
Struktura povrchu	Povrch se zvýšenou kluzností
Průměr	2,6 mm (7/32")
Odporový žebříček	3F



Plexa ProMRI DF-1 S DX

Pentapolární MR kompatibilní ICD
elektroda s aktivní fixací

ProMRI®



Informace o produktu

- BIOTRONIK ProMRI® umožňuje pacientům za specifických podmínek podstoupit MR vyšetření
- Redukce namáhání těla elektrody v intrakardiální oblasti díky novému umístění vodičů ve tvaru Helix
- Plovoucí síňový dipól nabízí kompletní síňové diagnostiky v kombinaci s kompatibilním přístrojem BIOTRONIK
- Tenké 7.8F silikonové tělo elektrody potažené sil-glykolem kompatibilní s 8 F zavaděči elektrod
- Protek design šokové cívky pro redukci přirůstání tkání a efektivní dodání energie
- Šroubový mechanismus s maximální flexibilitou pro netraumatickou fixaci
- Bipolární snímání a stimulace se vzdáleností 11 mm tip-ring
- Fraktální povrch a steroidní vrstva pro snížení prahů a optimální snímání

Informace k objednávce

Model	Konektory	Fixace	Délka	Rozteč dipól-tip	Obj. číslo
Plexa ProMRI DF-1 S DX 65/15	DF-1 (1x); IS-1 (2x)	Zatahovací šroub	65 cm	15 cm	414005
Plexa ProMRI DF-1 S DX 65/17	DF-1 (1x); IS-1 (2x)	Zatahovací šroub	65 cm	17 cm	414006

Plexa ProMRI DF-1 S DX

Technická Data

MR kompatibilita	
ProMRI®	Jednotlivé kombinace MR přídavných napíjecích manuálů ProMRI® MR podmínek systémů
Technická data	
Poloha	Přilepěná
Aplikace	Pravá komora, pravá síň
Typ fixace	Aktivní
Číselná délka	65 cm
Distální póli elektrody	
Povrch	4.5 mm ²
Materiál	Platinum/Iridium
Struktura povrchu	Iridium, fraktální povrch
Fixace	Vypouštěcí elektricky aktivní závit
Dezka fixační spirály	1.8 mm
Maximální počet závitů při fixaci	20
Typ steroidu	Dexamethason acetát (DXA)
Množství steroidu	0.93 mg
Přívod steroidu	54 mikrovát gumy
Proximální póli elektrody	
Povrch	24.5 mm ²
Materiál	Platinum/Iridium
Struktura povrchu	Iridium, fraktální povrch
Vzdálenost od distálního pólu elektrody	11 mm
Parametry šokové cívky	
Délka	50 mm
Plocha	292 mm ²
Vzdálenost od distálního pólu elektrody	17 mm
Průměr	2.4 mm (7.8 F)
Materiál	Platinum/Iridium
Přívodní závitový dipól	
Plocha	24.5 mm ²
Materiál	Platinum/Iridium
Struktura povrchu	Iridium, fraktální povrch
Vzdálenost od distálního pólu elektrody	150, 170 mm
Atrial dipole distance	15 mm
Vodič	
Konstrukce	Kabát, cívka
Zaluzie	Sivá
Struktura povrchu	Povrch se vyfouknou kuzelkou
Průměr	2.4 mm (7.8 F)
Doporučený závit	8 F

