

# RÁMCOVÁ KUPNÍ SMLOUVA

č. 054/ZZS/2023

uzavřená podle § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění  
(dále jen „občanský zákoník“)

## 1. Smluvní strany

1.1 Organizace: **Zdravotnická záchranná služba Karlovarského kraje, příspěvková organizace**  
se sídlem: Závodní 390/98C, 360 06 Karlovy Vary  
IČO: 00574660  
DIČ: CZ00574660, identifikovaná osoba  
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Plzni, oddíl Pr, vložka 523  
zastoupená: MUDr. Jiřím Smetanou, ředitelem  
bankovní spojení: [REDACTED]

(dále také jen „kupující“)

a

1.2 Společnost: **BLACK STORM s.r.o.**  
se sídlem: Pod vrstevnicí 1529/18, 140 00 Praha 4 - Krč  
IČO: 27937194  
DIČ: CZ27937194  
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, spisová značka C 127793 vedená u Městského soudu v Praze  
zastoupen/a: Liborem Rynešem, jednatelem  
bankovní spojení: [REDACTED]

(dále také jen „prodávající“)

prodávající a kupující dále také společně jako „smluvní strany“ a každý samostatně jako „smluvní strana“ uzavírají níže uvedeného dne, měsíce a roku tuto

rámcovou smlouvu o dodávkách zboží

## **2. Předmět smlouvy**

2.1 Předmětem této smlouvy je závazek prodávajícího dodávat kupujícímu na základě uzavřených dílčích objednávek mezi smluvními stranami zboží – nitrilové rukavice (dále jako „**dodávky**“) a převést na něho vlastnické právo k těmto dodávkám. Předmětem této smlouvy je dále závazek kupujícího uhradit prodávajícímu za řádné a včasné plnění sjednanou cenu, to vše za podmínek stanovených nebo předpokládaných touto smlouvou.

Předmětem smlouvy je rovněž zajištění dopravy předmětu koupe do místa určení. Prodávající je v rámci předmětu smlouvy povinen předat kupujícímu doklady, které se k věci vztahují.

2.2 Dílčí smlouvy budou uzavírány na základě objednávek kupujícího učiněných ve formě součtové objednávky za všechna střediska a dílčích objednávek dle jednotlivých středisek (dále jen „**objednávka**“).

2.3 Smluvní strany se dohodly, že předmět koupě bude na základě objednávky dodán **nejpozději do 5 pracovních dnů** od doručení objednávky prodávajícímu.

V případě mimořádné události bude na základě objednávky dodán předmět koupě do 2 pracovních dnů od předání objednávky. Způsob předání bude dohodnut telefonicky

2.4 Prodávající se zavazuje dodat kupujícímu předmět koupě v místě plnění v Karlovarském kraji na adrese Zdravotnická záchranná služba Karlovarského kraje, Závodní 390/98C, 360 06 Karlovy Vary.

Předmět koupě bude rozdělen, zabalen a označen podle objednávek jednotlivých středisek.

2.5 V případě prodlení prodávajícího se splněním lhůty dodávky dílčího plnění dle odst. 2.3. smlouvy, a to nedodáním předmětu smlouvy či kterékoli jeho části, o více než 5 pracovních dnů, je kupující oprávněn od dílčí smlouvy odstoupit.

2.6 Smluvní strany se dohodly, že vlastnické právo a nebezpečí vzniku škody na předmětu koupě přechází na kupujícího dnem protokolárního převzetí předmětu koupě prostého jakýchkoli vad.

2.7 O předání a převzetí dílčí části předmětu koupě bude sepsán písemný protokol. Součástí protokolu o předání a převzetí předmětu koupě bude uvedení charakteristiky předmětu koupě soupis dokladů předávaných s předmětem koupě. Soupis případných vad předmětu koupě spolu se sjednanou lhůtou k odstranění těchto vad bude dodán kupujícím bez zbytečného odkladu. Protokol o předání a převzetí bude vyhotoven ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom stejnopise. Protokol o předání a převzetí jsou oprávněni podepsat odpovědní zástupci obou smluvních stran uvedení v odst. 2.9 nebo smluvními stranami zmocněné jiné osoby.

2.8 Smluvní strany se dohodly, že budou-li při předání a převzetí předmětu koupě zjištěny vady bránící užívání předmětu koupě či kterékoli jeho části, je prodávající povinen vady bez zbytečného odkladu odstranit, a to nejpozději do 3 pracovních dnů, nebude-li s kupujícím dohodnuta lhůta delší, a vyzvat kupujícího k novému předání a převzetí předmětu koupě. Po odstranění vad bránících užívání a po předání a převzetí předmětu koupě je prodávající oprávněn vystavit daňový doklad. Kupující není povinen prodávajícímu uhradit kupní cenu, dokud nebudou vady bránící užívání odstraněny.

2.9 Prodávající tímto prohlašuje, že jednáním ve věcech technických je pověřen: [REDACTED]

Kupující tímto prohlašuje, že jednáním ve věcech technických je pověřen: [REDACTED]

### **3 Rozsah plnění**

- 3.1 Rozsah poskytovaného plnění dle předchozího odstavce této smlouvy sjednávají smluvní strany dohodou na základě potřeb kupujícího. Rozsah poskytovaného plnění je vždy určen jednotlivými objednávkami kupujícího. Podrobnosti dílčího plnění budou dále specifikovány pro jednotlivá předmětná plnění objednávkou a příp. dílčí specifikací.
- 3.2 Písemná výzva k poskytnutí plnění dle předchozího odstavce bude prodávajícímu zasílána formou objednávky. Objednávka bude obsahovat údaje potřebné pro uzavření dílčí smlouvy a požadavek na plnění s přesným určením množství a druhu předmětu plnění a pokyny k třídění a označení dodávky.
- 3.3 Objednávky budou prodávajícímu odesílány prostřednictvím elektronického informačního systému kupujícího na adresu prodávajícího: info@black-storm.cz
- 3.4 Prodávající je povinen nejpozději následující pracovní den objednávku potvrdit zasláním e-mailu na adresu [REDACTED]
- 3.5 Prodávající není oprávněn odmítnout zadání veřejné zakázky dle této smlouvy.

### **4 Převzetí plnění**

- 4.1 Každé předmětné plnění podle této smlouvy a dle objednávky bude kupujícím převzato protokolárním způsobem.
- 4.2 V případě, že předmětné plnění nebude předáno a převzato v souladu s výše uvedeným k poslednímu dni lhůty stanovené pro předmětné plnění časovým harmonogramem plnění, je prodávající v prodlení s předmětným plněním.

### **5 Kupní cena a platební podmínky**

- 5.1 Výše sjednané ceny za nitrilové rukavice Mercator nitrylex classic (AQL 1,0) ve velikosti S, M, L a XL bez pudru, balení po 100 ks rukavic:

Cena bez DPH	39,90 Kč
Cena s DPH	48,28 Kč

- 5.2 Kupující se zavazuje zaplatit prodávajícímu za poskytnuté plnění platby, a to na základě daňových dokladů – faktur prodávajícího ve lhůtě jejich splatnosti.
- 5.3 Platba za dodání předmětu koupě bude provedena v české měně, na základě prodávajícím vystaveného daňového dokladu po dodání předmětu koupě, se splatností

30 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení daňového dokladu na adresu kupujícího uvedenou v záhlaví této smlouvy.

- 5.4 Daňový doklad musí obsahovat náležitosti daňového dokladu stanovené zákonem č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“) a zákonem č. 563/1991 Sb., o účetnictví, ve znění pozdějších předpisů a dle § 435 občanského zákoníku a jeho nedílnou součástí bude kopie podepsaného protokolu o předání a převzetí předmětu koupě.
- 5.5 V případě, že daňový doklad nebude obsahovat správné údaje či bude neúplný, je kupující oprávněn daňový doklad vrátit do data jeho splatnosti prodávajícímu. Prodávající je povinen takový daňový doklad opravit, aby splňoval podmínky stanovené ve smlouvě a příslušných právních předpisech. V případě opravy daňového dokladu počíná běžet nová lhůta splatnosti od data řádného doručení opraveného daňového dokladu kupujícímu.
- 5.6 Daň z přidané hodnoty (dále jen „DPH“) bude k fakturované částce připočtena v zákonné výši platné v době uskutečnění zdanitelného plnění
- 5.7 Úhrada kupní ceny bude provedena pouze bezhotovostním převodem na účet prodávajícího uvedený v záhlaví smlouvy, kdy tento účet musí být účet, který je zveřejněn správcem daně způsobem umožňujícím dálkový přístup dle zákona o DPH.
- 5.8 Kupní cena je platná a závazná po celou dobu plnění smlouvy a zahrnuje: veškeré náklady na dodávku včetně pojištění, cel, poplatků, úroků z půjček a všech rizik a vlivů (především kursových a inflačních) souvisejících se splněním předmětu smlouvy. Cena dodávky je uvedena včetně obvyklých obalů, dopravy do místa plnění a pojištění při přepravě, provedení výchozích revizí (jsou-li pro předmět smlouvy nutné), dodání návodů na obsluhu v českém jazyce, prohlášení o shodě, atestů, technické dokumentace, a veškerých dalších nákladů souvisejících s realizací předmětu smlouvy.
- 5.9 Smluvní strany se dohodly, že kupující je povinen uhradit prodávajícímu úrok z prodlení ve výši 0,05 % z dlužné částky za každý den prodlení s úhradou příslušné faktury.
- 5.10 Dnem zaplacení se rozumí den odepsání příslušné částky z účtu kupujícího ve prospěch účtu prodávajícího

## **6 Platnost a účinnost smlouvy**

- 6.1 Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
- 6.2 Prodávající bere na vědomí, že kupující je povinen uveřejnit v Registru smluv, dle § 6 zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů každou dílčí smlouvu uzavíranou na základě této smlouvy, pokud její hodnota přesáhne 50.000,00 Kč bez DPH.
- 6.3
- 6.4 Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to do dosažení částky koupě 500 000 Kč bez DPH ode dne nabytí účinnosti. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna tuto smlouvu

vypovědět, a to písemnou formou. Výpovědní lhůta činí jeden měsíc a její běh počíná prvního dne měsíce následujícího po doručení písemné výpovědi druhé smluvní straně. V takovém případě nebude mít výpověď vliv na již oběma smluvními stranami schválené dílčí plnění.

## **7 Závěrečná ustanovení**

7.1 Tato smlouva, jakož i práva a povinnosti vzniklé na základě této smlouvy nebo v souvislosti s ní, se řídí zákonem č. 89/2012 Sb., občanským zákoníkem a platnými obecně závaznými právními předpisy.

7.2 Tato smlouva je sepsána ve dvou vyhotoveních, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení (případně může být smlouva uzavřena v elektronické podobě, kdy každá ze smluvních stran obdrží její vyhotovení).

7.3 Nedílnou součástí této smlouvy jsou veškeré přílohy uvedené v textu této smlouvy či v textu případných dodatků k této smlouvě.

7.4 Smluvní strany výslovně prohlašují, že si tuto smlouvu pozorně přečetly, že jí plně porozuměly, že tato dohoda nebyla uzavřena v tísní ani za nápadně nevýhodných podmínek, a že obsah této dohody představuje jejich pravou, svobodnou a vážnou vůli, na důkaz čehož připojují své podpisy.

### Přílohy:

Příloha č. 1 – Prohlášení o shodě

Příloha č. 2 – Technický list výrobku

V Karlových Varech,  
dne dle data elektronického podpisu

V Praze  
dne dle data elektronického podpisu

---

MUDr. Jiří Smetana  
ředitel  
Kupující

---

Libor Ryneš  
jednatel  
Prodávající

**EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ**

Výrobce: **MERCATOR MEDICAL S.A.**  
UL. H.MODRZEJEWSKIEJ 30  
31-327 KRAKOV, POLSKO

SRN: PL-MF-000018942

prohlašuje na svou výlučnou zodpovědnost, že nesterilní vyšetřovací a ochranné rukavice:

Značka	Druh	Balení	Velikosti	Referenční čísla
nitrylex classic	nitrilové, nepudrované, jednorázové, modré	a'100	XS - XL	RD30019001-05_3373
		a'200	XS - XL	RD30096001-05_3373
	nitrilové, nepudrované, jednorázové, fialové	a'100	XS - XL	RD30169001-05_3373
		a'200	XS - XL	RD30168001-05_3373
<b>Základní UDI-DI: 5906615 RD NS N PF 9C</b>				
<b>Zamýšlené použití:</b> rukavice zamýšlené na použití ve zdravotnické oblasti k ochraně pacienta a uživatele před křížovou kontaminací, určené k použití během jednoho zákroku na jedné osobě				

splňují ustanovení Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/475 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích. Výše uvedené produkty jsou klasifikované jako zdravotnický prostředek třídy I, pravidlo 5, podle přílohy VIII Nařízení (EU) 2017/745 a jsou v souladu s Evropskými standardy (**viz tabulka 1**).

Výše popsané produkty jsou klasifikované jako osobní ochranné prostředky kategorie III a jsou v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/425 ze dne 9. března 2016 o osobních ochranných prostředcích a Evropských standardů (**viz tabulka 1**).

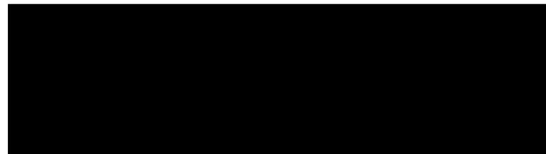
Výše popsané výrobky je předmětem Certifikátu hodnocení typu EU (modul B) s certifikátem č. (**viz tabulka 1**) vystaveným notifikovanou osobou (**viz tabulka 1**).

Produkty podléhají postupu shody s typem založeném na vnitřní kontrole výroby a kontrolám produktů pod dohledem v náhodných intervalech (modul C2) nebo postupu shody s typem založeném na zajištění kvality výrobního procesu (modul D), pod dohledem notifikované osoby (**viz tabulka 1**).

Tabulka 1					
Referenční čísla	Shoda s evropskými standardy [MD]	Shoda s evropskými standardy [OOP]	Číslo EU certifikátu přezkoušení typu – modul B	Notifikovaná osoba – modul B	Notifikovaná osoba – modul C2/D
RD30019001-05_3373 RD30096001-05_3373 RD30169001-05_3373 RD30168001-05_3373	EN 455-1:2020+A1:2022 EN 455-2:2015 EN 455-3:2015 EN 455-4:2009 EN ISO 15223-1:2021 EN ISO 20417:2021	EN ISO 21420:2020 EN ISO 374-1:2016+A1:2018 EN ISO 374-2:2019 EN 16523-1:2015+A1:2018 EN ISO 374-4:2019 EN ISO 374-5:2016	2777/14815-03/E70-01	Modul B: Satra Technology Europe Limited (2777)	Modul D: Satra Technology Europe Limited (2777)

Datum a místo vystavení:  
11.03.2023, Krakov

Podepsáno jménem výrobce:



Manažer regulace a dokumentace

### nitrylex classic



PRODUCT DESCRIPTION		PHYSICAL PROPERTIES						
<b>Manufacturer</b>	MERCATOR MEDICAL S.A. Ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Kraków, Poland	<b>Size</b>	XS	S	M	L	XL	
<b>Type of glove</b>	non-sterile, powder-free, examination and protective glove for single use	<b>Length [mm]</b>	Spec. [min]	240	240	240	240	240
<b>Intended use</b>	gloves intended for use in medical field to protect patient and user from cross-contamination, intended to be used on one individual during a single procedure.	<b>Width [mm]</b>	Spec.	≤80	80 ±10	95 ±10	110 ±10	≥110
<b>Material</b>	nitrile	<b>Force at break [N]</b>	Before ageing Spec. [min.]	6,0				
<b>Donning powder</b>	none		After ageing Spec. [min.]	6,0				
<b>Colour</b>	blue / violet	<b>Powder content [mg/glove]</b>	Spec.	<2				
<b>Shape</b>	ambidextrous, gloves fitting either hand							
<b>Cuff</b>	beaded							
<b>External surface</b>	fingertip textured							
<b>Internal surface</b>	chlorinated							
MANUFACTURING AND SAFETY STANDARDS								
<b>AQL</b>	Manufacturing final release: G-I inspection level AQL 1.0 in accordance with ISO 2859-1.							
<b>Latex protein content</b>	Not applicable. Gloves do not contain natural rubber latex.							
<b>Classification</b>	<b>Medical Device: CE</b> Class I, Rule 5 (Regulation (EU) 2017/745)			<b>Personal Protective Equipment: CE 2777</b> Category III (Regulation (EU) 2016/425)				
<b>Product compliances</b>	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN ISO 20417			EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420				
<b>Quality compliances</b>	EN ISO 13485, ISO 9001							
<b>Viral test permeation</b>	Test in accordance with EN ISO 374-5 (ISO 16604) and ASTM F1671.							
<b>Bacteria and fungi permeation</b>	Test in accordance with EN ISO 374-5 (EN ISO 374-2).							
<b>Chemotherapy drugs permeation test</b>	Test in accordance with ASTM D6978.							
<b>Chemical substances permeation test</b>	Test in accordance with EN 16523-1.							
<b>Biocompatibility / biological evaluation</b>	Test in accordance with EN ISO 10993-5. No cytotoxic evidence observed. Test in accordance with EN ISO 10993-10. No skin irritation and sensitization evidence observed.							
<b>REACH</b>	The product does not contain substances listed in candidate list according to Regulation (EC) 1907/2006.							
<b>Food contact</b>	Gloves intended for food contact based on Regulation (EU) No 10/2011, European Regulation (EC) No 1935/2004 and with Regulation (EC) No 2023/2006 on Good Manufacturing Practice. Gloves are suitable for handling of food and have been tested for Overall Migration Test acc. EN 1186.							
STORAGE AND DISPOSAL								
<b>Long-term storage instructions</b>	It is recommended to store the gloves in dry place, in the temperature of 5-35°C and to protect them against direct sunlight. Keep the gloves in a distance of not less than 1m from heating devices, sources of fire and ozone. Do not keep in direct vicinity of solvents, oils, fuels and lubricants.							
<b>Transport instructions</b>	Transport in conditions ensuring an appropriate hygienic standard, protecting the product against dirt. The product is not thermolabile - changing conditions regarding temperature or humidity in the short-term transport period do not affect the usability of the product or its properties or safety of use in any way. The product does not require transport in controlled conditions in terms of temperature and humidity (confirmed on the basis of accelerated aging tests and risk analysis).							
<b>Shelf life</b>	3 or 5 years from the manufacturing date depend on LOT number (check the packaging)							
<b>Product disposal</b>	The product must be disposed of in accordance with local regulations.							
<b>Packaging disposal</b>	Packaging made of homogeneous material, does not contain foil elements, does not contain different types of materials, does not require separation into fractions. The packaging is 100% recyclable in accordance with local regulations.							
PRODUCT REFERENCES								
<b>Transport carton</b>	<b>Size / REF number</b>							
	<b>XS</b>	<b>S</b>	<b>M</b>	<b>L</b>	<b>XL</b>			
<b>10 x 100 pcs (blue)</b>	RD30019001	RD30019002	RD30019003	RD30019004	RD30019005			
<b>10 x 200 pcs (blue)</b>	RD30096001	RD30096002	RD30096003	RD30096004	RD30096005			
<b>10 x 100 pcs (violet)</b>	RD30169001	RD30169002	RD30169003	RD30169004	RD30169005			
<b>10 x 200 pcs (violet)</b>	RD30168001	RD30168002	RD30168003	RD30168004	RD30168005			



### nitrylex classic



POPIS PRODUKTU		FYZIKÁLNÍ VLASTNOSTI						
Výrobce	MERCATOR MEDICAL S.A. Ul. H. Modrzejewskiej 30 31-327 Krakov, Polsko	Velikost	XS	S	M	L	XL	
Druh rukavic	nesterilní, nepudrované, vyšetřovací a ochranné rukavice, jednorázové	Délka [mm]	Specif. [min]	240	240	240	240	240
Zamýšlené použití	rukavice zamýšlené na použití ve zdravotnické oblasti k ochraně pacienta a uživatele před křížovou kontaminací, určené k použití během jednoho zákroku na jedné osobě	Šířka [mm]	Specif.	≤80	80 ±10	95 ±10	110 ±10	≥110
Materiál	nitril	Síla přetržení [N]	Před stárnutím Specif. [min.]	6,0				
Pudrování	žádné		Po stárnutí Specif. [min.]	6,0				
Barva	modrá / fialová	Obsah pudru [mg/rukavice]	Specif.	<2				
Tvar	univerzální, vhodné na pravou i levou ruku							
Manžeta	rovnoměrně rolovaný okraj							
Vnější povrch	texturované konce prstů							
Vnitřní povrch	chlorovaný							
VÝROBNÍ A BEZPEČNOSTNÍ STANDARDY								
AQL	Koncový výrobek: G-I AQL 1.0 v souladu s výsledky zkoušek podle procedur ISO 2859-1.							
Obsah latexových proteinů	Nelze použít. Rukavice neobsahují přírodní latex.							
Klasifikace	<b>Zdravotnický prostředek: CE</b> Třída I, pravidlo 5 (Nařízení (EU) 2017/745)	<b>Osobní ochranný prostředek: CE 2777</b> Kategorie III (Nařízení (EU) 2016/425)						
Shoda s normami	EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN ISO 20417	EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420						
Dodržování kvality	EN ISO 13485, ISO 9001							
Test na pronikání virů	Testováno v souladu s EN ISO 374-5 (ISO 16604) and ASTM F1671.							
Test na pronikání bakterií a virů	Testováno v souladu s EN ISO 374-5 (EN ISO 374-2).							
Test na pronikání chemoterapeutických látek	Testováno v souladu s ASTM D6978.							
Test na pronikání chemických látek	Testováno v souladu s EN 16523-1.							
Biokompatibilita / biologické hodnocení	Testováno v souladu s EN ISO 10993-5. Nebyla pozorována žádná cytotoxicita. Testováno v souladu s EN ISO 10993-10. Nebyly pozorovány žádné známky podráždění kůže ani zvýšená citlivost.							
REACH	Produkt neobsahuje látky uvedené v kandidátském seznamu podle Nařízení (ES) 1907/2006.							
Styk s potravinami	Rukavice jsou vhodné pro styk s potravinami v souladu s Nařízením (EU) č. 10/2011, Evropské nařízení (ES) č. 1935/2004 a s Nařízením (ES) č. 2023/2006 o správné výrobní praxi. Rukavice jsou vhodné pro manipulaci s jakýmkoliv typem potravin a test celkové migrace byl proveden podle EN 1186.							
UCHOVÁVÁNÍ A LIKVIDACE								
Pokyny pro dlouhodobé skladování	Je doporučeno rukavice uchovávat v suchém prostředí, v teplotě 5-35 °C a chránit je před přímým slunečním zářením. Udržujte rukavice ve vzdálenosti nejméně 1 m od topných zařízení, zdrojů ohně a ozonu. Neskladujte v blízkosti rozpouštědel, olejů, paliv a maziv.							
Pokyny pro přepravu	Přeprava v podmínkách zajišťujících odpovídající hygienický standard, chrání výrobek před nečistotami. Produkt není termolabilní – mění se podmínky týkající se teploty nebo vlhkosti během krátkodobé přepravy nemají vliv na použitelnost produktu nebo bezpečnost používání. Produkt nevyžaduje přepravu v kontrolovaných teplotních a vlhkostních podmínkách (potvrzeno na základě testů zrychleného stárnutí a analýzy rizik).							
Záruka kvality	3 roky nebo 5 let od data výroby dle LOT (viz instrukce na balení)							
Likvidace produktu	Produkt musí být zlikvidován v souladu s místními nařízeními.							
Likvidace balení	Obal je vyroben z homogenního materiálu, neobsahuje fóliové prvky, neobsahuje různé druhy materiálů, nevyžaduje rozložení na části. Balení je 100% recyklovatelné v souladu s místními nařízeními.							
OZNAČENÍ PRODUKTU								
Přepravní karton	Velikost/ REF číslo							
	XS	S	M	L	XL			
10 x 100 ks (modrá)	RD30019001	RD30019002	RD30019003	RD30019004	RD30019005			
10 x 200 ks (modrá)	RD30096001	RD30096002	RD30096003	RD30096004	RD30096005			
10 x 100 ks (fialová)	RD30169001	RD30169002	RD30169003	RD30169004	RD30169005			
10 x 200 ks (fialová)	RD30168001	RD30168002	RD30168003	RD30168004	RD30168005			