

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: Zdravotníků 248/7, 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

Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

se sídlem: Na Hřebenech II 1718/8, 140 00 Praha 4

IČ: 25142135

DIČ: CZ25142135

zastoupená: Ing. Radovanem Polcarem, obchodním ředitelem, jednajícím na základě plné moc

zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 53145

bankovní spojení: BNP Paribas S.A., číslo účtu: 064450-6004930018/6300

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 otevřeného zadávacího řízení podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek v platném znění zahájeného konsignatářem jako veřejným zadavatelem s názvem „**Materiál k perkutánním biopsiím**“ evidenční číslo **VZ-2024-000609**. V případě, že je v této smlouvě odkazováno na zadávací dokumentaci, má se na mysli zadávací dokumentace vztahující se k uvedené veřejné zakázce. Smluvní strany se zavazují plnit podmínky obsažené v této smlouvě, přičemž za závazné se pro obě smluvní strany považuje rovněž zadávací dokumentace a nabídka, kterou konsignant předložil do zadávacího řízení.

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 se zřizuje na pracovišti Fakultní nemocnice Olomouc, Zdravotníků 248/7 v Olomouci, konkrétně na Radiologické klinice Fakultní nemocnice Olomouc, ev. č.: **6028**.

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 **Becton Dickinson Czechia, s.r.o., Na Hřebenech II 1718/8, 140 00 Praha 4** či e-mailem na adresu **objednavky@bd.com**.
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 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 požadovaný 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 přejímku 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 Mgr. Bc. Tomáš Vávra, DiS. byl provozovatelem konsignačního skladu.

Email: Tomas.Vavra@fnol.cz

Tel: 588 444 728; 588 442 869

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 Rámcovou kupní smlouvou. Konsignant je povinen vystavit fakturu s náležitostmi daňového dokladu podle zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění a splatností 60 kalendářních dnů ode dne doručení faktury kupujícímu prostřednictvím elektronické pošty na adresu fin@fnol.cz, a to každou fakturu samostatným emailem ve formátu PDF včetně standardu ISDOC (Information System Document - standard pro elektronickou fakturaci v České republice), nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Faktura ve standardu ISDOC může být přiložena i samostatně mimo PDF. Použitá verze ISDOC musí být ve verzi 6.0.1. a vyšší. 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.
2. Konsignant se zavazuje přímo vyřizovat reklamace vad zboží i ze strany pacienta, kterému konsignatář vydal zdravotnický prostředek uložený v konsignačním skladu. Reklamací je konsignant povinen vyřídit bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 24 hodin.

VI.

Platnost smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to po dobu účinnosti kupní smlouvy uzavřené na základě totožného zadávacího řízení.

VII.

Sankce

1. V případě prodlení konsignanta s dodávkou zboží a s předáním veškerých dokladů v souladu se zákonem o zdravotnických prostředcích, je konsignant povinen zaplatit konsignatáři smluvní pokutu ve výši 0,1 % z ceny z nedodaného zboží za každý den prodlení.
2. 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. 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 otevřeného zadávacího řízení.
3. Tuto smlouvu nelze dále postupovat, jakož ani pohledávky z ní vyplývající. Kvittance za částečné plnění a vracení dlužných úpisů s účinky kvitance 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 zaslaná 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 předšmluvní dojednání učinily. Tato smlouva tak představuje celkovou dohodu smluvních stran na jejím předmětu a nahrazuje všechna předchozí ujednání a dohody dosažené ohledně jejího předmětu.
6. 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.

Seznam příloh:

- Příloha č. 1 – Položkový seznam a technická specifikace

V Olomouci dne.....

V Praze, dne:

.....
prof. MUDr. Roman Havlík, Ph.D.

ředitel

Fakultní nemocnice Olomouc

.....
Ing. Radovan Polcar, obchodní ředitel

Becton Dickinson Czechia, s.r.o.

Příloha č. 1 – Položkový seznam a technická specifikace

VZP kód	Maximální úhrada VZP	BD CODE	PRODUCT DESCRIPTION	jednotková cena bez DPH	DPH	jednotková cena s DPH	Balení
75318	827.41	MN1210	MAGNUM bioptická jehla 12G x 10cm	340.00	12%	380.80	10
75318	827.41	MN1213	MAGNUM bioptická jehla 12G x 13cm	340.00	12%	380.80	10
75318	827.41	MN1216	MAGNUM bioptická jehla 12G x 16cm	340.00	12%	380.80	10
75318	827.41	MN1220	MAGNUM bioptická jehla 12G x 20cm	340.00	12%	380.80	10
75318	827.41	MN1410	MAGNUM bioptická jehla 14G x 10cm	340.00	12%	380.80	10
75319	827.41	MN1413	MAGNUM bioptická jehla 14G x 13cm	340.00	12%	380.80	10
75320	827.41	MN1416	MAGNUM bioptická jehla 14G x 16cm	340.00	12%	380.80	10
75321	827.41	MN1420	MAGNUM bioptická jehla 14G x 20cm	340.00	12%	380.80	10
75314	827.41	MN1610	MAGNUM bioptická jehla 16G x 10cm	340.00	12%	380.80	10
75315	827.41	MN1613	MAGNUM bioptická jehla 16G x 13cm	340.00	12%	380.80	10
75316	776.11	MN1616	MAGNUM bioptická jehla 16G x 16cm	340.00	12%	380.80	10
75317	781.38	MN1620	MAGNUM bioptická jehla 16G x 20cm	340.00	12%	380.80	10
75308	776.17	MN1810	MAGNUM bioptická jehla 18G x 10cm	340.00	12%	380.80	10
75309	827.41	MN1813	MAGNUM bioptická jehla 18G x 13cm	340.00	12%	380.80	10
75310	827.41	MN1816	MAGNUM bioptická jehla 18G x 16cm	340.00	12%	380.80	10

75311	827.41	MN1820	MAGNUM bioptická jehla 18G x 20cm	340.00	12%	380.80	10
75312	827.41	MN1825	MAGNUM bioptická jehla 18G x 25cm	340.00	12%	380.80	10
75313	827.41	MN1830	MAGNUM bioptická jehla 18G x 30cm	340.00	12%	380.80	10
75304	827.41	MN2010	MAGNUM bioptická jehla 20G x 10cm	340.00	12%	380.80	10
75305	827.41	MN2013	MAGNUM bioptická jehla 20G x 13cm	340.00	12%	380.80	10
75306	827.41	MN2016	MAGNUM bioptická jehla 20G x 16cm	340.00	12%	380.80	10
75307	827.41	MN2020	MAGNUM bioptická jehla 20G x 20cm	340.00	12%	380.80	10
75339	1,004.48	C1410A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 13G x 7.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1416A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 13G x 13.8cm	805.00	12%	901.60	5
75335	979.65	C1610A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 7.8cm	805.00	12%	901.60	5
75335	979.65	C1616A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 13.8cm	805.00	12%	901.60	5
75335	979.65	C1620A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 17.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1810A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 7.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1816A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 13.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1820A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 17.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C2010A	TruGuide - bioptická jehla	805.00	12%	901.60	5

			koaxiální 19G x 7.8cm				
75339	1,004.48	C2016A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 13.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C2020A	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 17.8cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1210B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 11G x 7cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1213B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 11G x 10cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1216B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 11G x 13cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1410B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 13G x 7cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1413B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 13G x 10cm	805.00	12%	901.60	5
75339	1,004.48	C1416B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 13G x 13cm	805.00	12%	901.60	5
75340	1,004.48	C1610B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 7cm	805.00	12%	901.60	5
75340	1,004.48	C1613B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 10cm	805.00	12%	901.60	5
75340	1,004.48	C1616B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 13cm	805.00	12%	901.60	5
75340	1,004.48	C1620B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 15G x 17cm	805.00	12%	901.60	5
75341	1,004.48	C1810B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 7cm	805.00	12%	901.60	5
75341	1,004.48	C1813B	TruGuide - bioptická jehla	805.00	12%	901.60	5

			koaxiální 17G x 10cm				
75341	1,004.48	C1816B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 13cm	805.00	12%	901.60	5
75341	1,004.48	C1820B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 17G x 17cm	805.00	12%	901.60	5
75342	1,004.48	C2010B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 7cm	805.00	12%	901.60	5
75342	1,004.48	C2013B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 10cm	805.00	12%	901.60	5
75342	1,004.48	C2016B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 13cm	805.00	12%	901.60	5
75342	1,004.48	C2020B	TruGuide - bioptická jehla koaxiální 19G x 17cm	805.00	12%	901.60	5
82484	9,679.85	ECP0110GV	10G EnCor Biopsy Probe Vert.	7,520.00	12%	8,422.40	5
82484	9,679.85	ECP017GV	7G EnCor Biopsy Probe Vert.	7,520.00	12%	8,422.40	5
82485	3,625.16	GMUEC10GSS	10G Gel Mark® Ultra - SS - ℓ - Encor® Probe	1,165.00	12%	1,304.80	10
82485	3,625.16	GMUEC7GSS	7G Gel Mark® Ultra - SS - ℓ - Encor® Probe	1,165.00	12%	1,304.80	10
x	#N/A	ENCFINSERT10G	EnCor Insert MammoTest- 10G	230.00	12%	257.60	10
x	#N/A	ENCFINSERT7G	EnCor Insert MammoTest-7G	230.00	12%	257.60	10



Technická specifikace Jehly pro biopsii BARD® MAGNUM®

Jehla Bard® Magnum® je jehla pro core biopsii k použití pro jednoho pacienta vyvinutá pro výlučné použití s opakovaně použitelným nástrojem pro core biopsii Bard® Magnum® pro získání vzorků tkáně v rámci core biopsie.

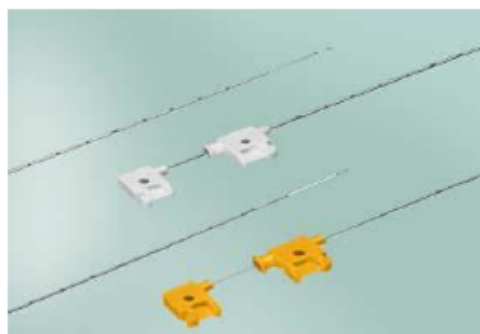
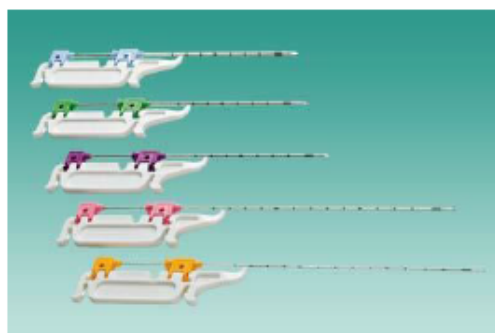
Systém pro biopsii Magnum® (nástroj a jehly) je určen k použití při získávání vzorků pro biopsii z měkkých tkání, jako jsou játra, ledviny, prostata, prsa, slezina, lymfatické uzliny a různé tumory měkkých tkání

Břit „bevel cut“ umožňující rychlý odběr a kvalitní vzorek pro následný histologický rozbor tkáně. Jehla má echo tip, zajišťující dobrou viditelnost pod USG.

Biopstické jehly Magnum® se prodávají sterilní k použití pouze u jednoho pacienta a jsou dostupné v různých velikostech a délkách. Jehly Magnum® se dodávají sterilní a nepyrogní.

Dostupné rozměry:

MN1210	MAGNUM biopstická jehla 12G x 10cm
MN1213	MAGNUM biopstická jehla 12G x 13cm
MN1220	MAGNUM biopstická jehla 12G x 20cm
MN1410	MAGNUM biopstická jehla 14G x 10cm
MN1413	MAGNUM biopstická jehla 14G x 13cm
MN1416	MAGNUM biopstická jehla 14G x 16cm
MN1420	MAGNUM biopstická jehla 14G x 20cm
MN1610	MAGNUM biopstická jehla 16G x 10cm
MN1613	MAGNUM biopstická jehla 16G x 13cm
MN1616	MAGNUM biopstická jehla 16G x 16cm
MN1620	MAGNUM biopstická jehla 16G x 20cm
MN1810	MAGNUM biopstická jehla 18G x 10cm
MN1813	MAGNUM biopstická jehla 18G x 13cm
MN1816	MAGNUM biopstická jehla 18G x 16cm
MN1820	MAGNUM biopstická jehla 18G x 20cm
MN1825	MAGNUM biopstická jehla 18G x 25cm
MN1830	MAGNUM biopstická jehla 18G x 30cm
MN2010	MAGNUM biopstická jehla 20G x 10cm
MN2013	MAGNUM biopstická jehla 20G x 13cm
MN2016	MAGNUM biopstická jehla 20G x 16cm
MN2020	MAGNUM biopstická jehla 20G x 20cm



Výrobce:

Bard Peripheral Vascular, Inc., 1625 West 3rd Street, Tempe, AZ 85281, USA



Technická specifikace

Koaxiální bioptická jehla Bard® TruGuide®



Jednorázová koaxiální bioptická jehla Bard® TruGuide® je trojdílné zařízení sestávající z vnější kanyly s připojeným hrdlem typu luer lock se samičím závitem, vnitřního styletu s připojeným hrdlem typu luer lock se samičím závitem a flexibilní hloubkové zarážky se skluzným kroužkem.

Jednorázová koaxiální bioptická jehla Bard® TruGuide® je určena pro použití s jednorázovými bioptickými nástroji Bard® a s jednorázovými bioptickými jehlami Bard®.

Hloubková zarážka má barevné rozlišení, které odpovídá velikosti (gauge) příslušné bioptické jehly Bard® nebo bioptického nástroje Bard®, např. žlutá=20 gauge, růžová=18 gauge, fialová=16 gauge, zelená=14 gauge a světle modrá=12 gauge. Vnější kanyla je pouze o jednu velikost gauge větší než příslušná bioptická jehla Bard®, např. koaxiální bioptická jehla Bard® TruGuide® 19 gauge je určena pro jednorázovou bioptickou jehlu Bard® 20 gauge, nebo jednorázový bioptický nástroj Bard®.

Koaxiální bioptická jehla Bard® TruGuide® je jednoúčelová jehla a je k dispozici v různých kalibrech a délkách. Produkt je dodáván sterilní a apyrogenní.

Vodič koaxiální bioptické jehly je určen k použití jako zaváděcí jehla při získávání bioptických vzorků měkkých tkání jako jsou např. játra, ledviny, slezina, mízní uzliny a různé léze měkkých tkání.

TruGuide™ Disposable Coaxial Biopsy Needle		
For use with Max-Core™, Monophy™, or Mission™ Biopsy Instruments		
Order number	TruGuide™ gauge size and total cannula length	Compatible gauge size and needle length
C1210A	11 g x 7.8 cm	12 g x 10 cm
C1216A	11 g x 13.8 cm	12 g x 16 cm
C1410A	13 g x 7.8 cm	14 g x 10 cm
C1416A	13 g x 13.8 cm	14 g x 16 cm
C1610A	15 g x 7.8 cm	16 g x 10 cm
C1616A	15 g x 13.8 cm	16 g x 16 cm
C1820A	15 g x 17.8 cm	16 g x 20 cm
C1810A	17 g x 7.8 cm	18 g x 10 cm
C1816A	17 g x 13.8 cm	18 g x 16 cm
C1820A	17 g x 17.8 cm	18 g x 20 cm
C2010A	19 g x 7.8 cm	20 g x 10 cm
C2016A	19 g x 13.8 cm	20 g x 16 cm
C2020A	19 g x 17.8 cm	20 g x 20 cm

Coaxial needles only. Compatible biopsy needles sold separately.
5 needles per case.

TruGuide™ Disposable Coaxial Biopsy Needle		
For use with Magnum™ Biopsy Instruments		
Order number	TruGuide™ gauge size and total cannula length	Compatible gauge size and needle length
C1210B	11 g x 7.0 cm	12 g x 10 cm
C1213B	11 g x 10.0 cm	12 g x 13 cm
C1216B	11 g x 13.0 cm	12 g x 16 cm
C1410B	13 g x 7.0 cm	14 g x 10 cm
C1413B	13 g x 10.0 cm	14 g x 13 cm
C1416B	13 g x 13.0 cm	14 g x 16 cm
C1610B	15 g x 7.0 cm	16 g x 10 cm
C1613B	15 g x 10.0 cm	16 g x 13 cm
C1616B	15 g x 13.0 cm	16 g x 16 cm
C1820B	15 g x 17.0 cm	16 g x 20 cm
C1810B	17 g x 7.0 cm	18 g x 10 cm
C1813B	17 g x 10.0 cm	18 g x 13 cm
C1816B	17 g x 13.0 cm	18 g x 16 cm
C1820B	17 g x 17.0 cm	18 g x 20 cm
C2010B	19 g x 7.0 cm	20 g x 10 cm
C2013B	19 g x 10.0 cm	20 g x 13 cm
C2016B	19 g x 13.0 cm	20 g x 16 cm
C2020B	19 g x 17.0 cm	20 g x 20 cm

11



Technický popis Bard EnCor

Zařízení a aktivční jednotka pro cílenou vakuum asistovanou biopsii EnCor®

Popis:

Zařízení (sonda) pro biopsii prsu Bard EnCor® je určeno k použití při získávání vzorků tkáně pro diagnostiku abnormalit prsu. Sonda pro biopsii prsu EnCor® a aktivční jednotka pro biopsii prsu EnCor® jsou prodávány a baleny samostatně. Sonda pro biopsii prsu a aktivční jednotka pro biopsii prsu EnCor® se používají v kombinaci s některým ze systémů pro biopsii prsu EnCor®, mezi které patří EnCor®, EnCor® Enspirea EnCor® Ultra. Tyto systémy zajišťují vakuum a řízení systému.

Sonda pro biopsii prsu EnCor® je vybavena trokarem s ostrým hrotem na distálním konci pro zavádění a oscilujícím tubulárním nožem pro odběr tkáně. Odnímatelná komůrka pro odběr tkáně je umístěna na proximálním konci zařízení. Komůrka pro odběr tkáně obsahuje jak sací linku pro odběr a transport tkáňových vzorků, tak i linku pro proplach fyziologickým roztokem, kterým se volitelně proplachují vzorky v komůrce. Adaptér jehly je určen pro aplikaci anestetika do místa biopsie. Markery prsní tkáně Bard®, které jsou balené a prodávány samostatně, lze zavést přes proximální konec zařízení.

Aktivční jednotka pro biopsii prsu EnCor® je konstruována jako ruční jednotka pro biopsie prováděné pod ultrazvukem nebo k upevnění na stereotaktickou platformu pomocí adaptérů Bard. Tyto adaptéry jsou prodávány a baleny samostatně.

Sonda pro biopsii prsu EnCor® a aktivční jednotka pro biopsii prsu EnCor® jsou indikovány k získávání tkání v rámci diagnostických odběrů vzorků abnormální prsní tkáně. Nástroj je určen k odběru prsní tkáně pro histologické vyšetření s částečným nebo úplným odstraněním zobrazené abnormality.

Rozsah histologické abnormality nelze spolehlivě určit mamografickým vyšetřením. Proto rozsah odstranění zobrazené abnormality nepredikuje rozsah odstranění histologické abnormality, např. malignity. V případech, kdy vzorek abnormální tkáně není histologicky benigní, je zásadní vyšetřit okraje léze z hlediska dokonalého odstranění tkáně standardními chirurgickými metodami.





Gel Mark Ultra™

ZNAČKOVAČ MÍSTA BIOPSIE Gel Mark Ultra™

POPIS:

Značkovač místa biopsie GEL Mark Ultra je sterilní jednorázový aplikátor, který obsahuje 11 vstřebatelných pellet z kyseliny polyglykolové (PLA/PGA) a rentgen kontrastní značku umístěnou mezi nimi.

Gel Mark Ultra™ Breast Tissue Marker

Deployed through EnCor™ probe.



Gel Mark Ultra™ Breast Tissue Marker: Applicator with side deployment contains 11 PLA/PGA pellets and including one embedded radiopaque marker located in the center position.					
Product Code	Description	Ultrasound Visibility	Radiopaque Marker Material	Shape	Units/Case
GMUECIGSS	for EnCor™ 7G	6-8 weeks	316L Stainless Steel	Omega	10
GMUECIGSS	for EnCor™ 10G	6-8 weeks	316L Stainless Steel	Omega	10

Značka je určena k dlouhodobému označení místa biopsie pro mamografickou kontrolu. Pelety jsou viditelné pod ultrazvukem po dobu přibližně 6 týdnů a vstřebají se zhruba po 2 týdnech. Aplikátor podobný injekční stříkačce se zasune do sondy EnCor pro přístup do dutiny po biopsii. Pelety se zavádějí pusherem s aplikátoru do dutiny po biopsii.

Použití:

Značka místa biopsie Gel Mark Ultra je určena k označení místa biopsie pro mamografickou kontrolu.



Příslušenství EnCor

Naváděcí plastové kroužky pro vakuovou asistovanou biopsii prsu

ENCFINERT7G - ENCOR INSERT MAMMOTEST - 7G

ENCFINERT10G - ENCOR INSERT MAMMOTEST - 10G

Naváděcí plastové kroužky do laterálního ramínka při stereotakticky naváděné vakuové asistované biopsii kompatibilní s biopsickými jehlami EncorEnspire.