

Příloha č. 2 zadávací dokumentace

Kupní smlouva

uzavřená na základě ustanovení § 2079 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník,
v platném znění (dále jen „smlouva“)

Kupující: **Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě**
Sídlem: Partyzánské náměstí 2633/7, Moravská Ostrava, 702 00 Ostrava
Zastoupen: Ing. Eduardem Ježem, ředitelem
IČ: 71009396
DIČ: CZ 71009396
Státní příspěvková organizace, nezapsaná ve veřejném rejstříku
ID datové schránky: pubj9r8
Bankovní spojení: ČNB
č. ú.: 3235761/0710

(dále jen jako „kupující“)

a

Prodávající: **Werfen Czech s.r.o.**
Sídlem/místem podnikání: Počernická 262/96, 108 00 Praha 10
Zastoupen: Ing. Michalem Šlingrem, prokuristou
IČ: 24206181
DIČ: CZ242060181
zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka: 188541
ID datové schránky: yfn8x8f
Bankovní spojení: BNP Paribas S.A.
č. ú.: 064450-60006390019/6300

(dále jen jako „prodávající“)

uzavírají níže uvedeného dne tuto kupní smlouvu (dále také jen „veřejná zakázka“) v souladu s výzvou/zadávací dokumentací kupujícího ze dne 31. 01. 2025, a to na základě výsledku řízení na veřejnou zakázku na dodávky s názvem „**Sérologická diagnostika celiakie 2025**“, zadanou v rámci DNS pod názvem: Dynamický nákupní systém na dodávky diagnostik (ev. č. ve VVZ: Z2020-009105) a podle zákona č. 134/2016 Sb. o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“), a nabídkou prodávajícího ze dne 12. 1. 2025.

Článek I. Předmět a účel smlouvy

1. Předmětem této smlouvy jsou opakující se dodávky laboratorních diagnostických souprav umožňujících stanovení protilátek pro sérologickou diagnostiku celiakie (dále také „zboží“) uvedených v Příloze č. 1 této smlouvy. Jednotlivé dílčí objednávky budou uzavírány a realizovány po dobu platnosti této smlouvy.
2. Jednotlivá plnění v rámci této smlouvy budou realizována formou dílčích objednávek ze strany kupujícího (dále jen „objedávka“).
3. V rámci jednotlivých objednávek bude prodávající dodávat kupujícímu podle jeho konkrétních potřeb zboží specifikované dle Přílohy č. 1 této smlouvy.

4. Kupující negarantuje prodávajícímu odběr předpokládaného množství v celém rozsahu uvedeného v zadávací dokumentaci.
5. Za řádně uskutečněné dodávky se kupující zavazuje zaplatit prodávajícímu řádně a včas dohodnutou cenu dle Přílohy č. 2 Jednotková cena zboží.
6. Proávající se zavazuje dodávat kupujícímu nové, nepoškozené, nepoužité zboží.
7. Proávající se zavazuje, že bude pro kupujícího dodávat zboží v objednaném množství a jakosti.
8. Proávající se zavazuje kdykoliv po dobu platnosti této smlouvy, na základě žádosti kupujícího ke zboží předložit bezpečnostních listy a příbalové letáky v českém jazyce, a to buď v tištěné, nebo elektronické podobě.
9. Dodání předmětu plnění zahrnuje úplnou dodávku požadovaného zboží včetně návodu k použití v českém jazyce (v listinné nebo v elektronické podobě), balného, dopravy do místa plnění, roznosu do kupujícím určených prostor v místě plnění, pojištění zboží v rámci dopravy do místa plnění, celních, daňových a případných veškerých dalších poplatků spojených s realizací předmětu této smlouvy. Povinnost prodávajícího předložit kupujícímu návod k použití v českém jazyce (v listinné nebo v elektronické podobě) je splněna, pokud tak učiní v rámci 1. dílčí objednávky každého jednotlivého druhu zboží, nebo pokud již návod k použití v českém jazyce předložil kupujícímu v nabídce v rámci veřejné zakázky, která uzavření této smlouvy předcházela. Nastane-li během trvání této smlouvy na straně výrobce změna v obsahu či rozsahu návodu k použití, je prodávající povinen předložit kupujícímu aktuální (změněný) návod k použití zboží v českém jazyce, a to bez zbytečného odkladu od provedení změny v návodu k použití. Pro doručení návodu k použití v elektronické podobě prodávající použije elektronickou adresu kupujícího uvedenou v čl. XI. odst. 11 této smlouvy.
10. Proávající je povinen při plnění smlouvy postupovat s nejvyšší možnou odbornou péčí v zájmu kupujícího.
11. Vystane-li na straně kupujícího potřeba provést validaci a verifikaci příslušné metody, k níž má být použito zboží, které je předmětem této smlouvy, zavazuje se prodávající dodat kupujícímu nejvýše 2 balení příslušného zboží za tímto účelem bezúplatně. Tento požadavek je kupující oprávněn vznést vůči prodávajícímu písemně nejpozději do 30 dnů od nabytí účinnosti smlouvy. V případě nesplnění této povinnosti prodávajícího je kupující oprávněn odstoupit od této smlouvy s účinky do budoucna.

Článek II.

Objednávky v rámci smlouvy

1. Objedávka musí obsahovat minimálně označení smluvních stran, určení druhu a množství zboží a místo dodání zboží. Objedávka může obsahovat též určení doby dodání zboží. Není-li lhůta dodání určena objednávkou, sjednává se max. do 14 pracovních dnů od doručení objednávky prodávajícímu.
2. Objedávka kupujícího vyžaduje písemnou formu. Přijetí (potvrzení) objednávky prodávajícím vyžaduje také písemnou formu. Písemnou formou se podle této smlouvy rozumí objednávka či její potvrzení zaslané poštou, faxem, elektronicky datovou zprávou nebo e-mailem.
3. Proávající se zavazuje potvrdit přijetí objednávky do 2 pracovních dnů od jejího doručení. Pro případ, že prodávající nebude mít dočasně na skladě kupujícím

požadované zboží (např. z důvodu zpoždění dodávky zboží ze strany výrobce), dohodly se smluvní strany, že prodávající ihned (ve lhůtě do 2 pracovních dnů) písemně o této skutečnosti vyrozumí kupujícího, kterého současně upozorní na možné prodlení s dodáním objednaného zboží podle odst. 1. V takovém případě se prodávající dohodne s kupujícím na době dodání objednaného zboží. Tato dohoda bude stvrzena písemnou akceptací. Nebo prodávající kupujícímu nabídne obdobné plnění, které svým charakterem odpovídá předmětu této smlouvy, jež je v případě písemné akceptace kupujícím schopen dodat řádně a včas.

4. Smluvní strany se dohodly, že jednotlivé dodávky zboží budou realizovány na základě konkrétních požadavků kupujícího, resp. osoby oprávněné vystavit objednávku za kupujícího, a to na dodací místo dle ust. Čl. VI. této smlouvy.
5. V případě, že prodávající nebude schopen dodávat zboží v dohodnutém množství a termínech z důvodu zásahu vyšší moci nebo všeobecných zásobovacích potíží, je prodávající povinen informovat kupujícího o uvedených skutečnostech a bude v takovém případě hledat jiné řešení dodávek zboží.
6. Všeobecnou zásobovací potíží není předem nahlášený výpadek některého zboží. V tomto případě prodávající neprodleně informuje osobu pověřenou kupujícím o této skutečnosti a po vzájemné dohodě se pokusí zajistit odpovídající množství uvedeného zboží nebo zboží zastupitelného.

Článek III. Doba trvání smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na **48** měsíců ode dne nabytí účinnosti.
2. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami. Účinnosti smlouva nabývá okamžikem jejího uveřejnění v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., v platném znění, nejdříve však 20. 5. 2025, nebo s ohledem na trvalý smluvní vztah kupujícího s třetí osobou s totožným předmětem plnění jako je předmět plnění této smlouvy nabývá smlouva účinnosti doručením Oznámení o zániku této smlouvy prodávajícímu. Smlouva s totožným předmětem plnění je uveřejněna na odkaze:

Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě/Registr smluv (gov.cz)

Smluvní strany se dohodly, že kupující písemně prokazatelným způsobem oznámí prodávajícímu zánik smlouvy uvedené v předchozí větě (dále jen „Oznámení“), a to bez zbytečného odkladu poté, kdy dojde k jejímu zániku. Tato smlouva nabývá účinnosti okamžikem doručení tohoto Oznámení kupujícímu.

Článek IV. Jakost a provedení zboží

1. Dodávané zboží musí být v bezvadném stavu a jakosti, odpovídat specifikaci dle Přílohy č. 1 této smlouvy a právním předpisům, které se na zboží vztahují.
2. Kupující je oprávněn odmítnout zboží, které není v bezvadném stavu a neodpovídá specifikaci dle Přílohy č. 1 této smlouvy nebo konkrétní objednávce.
3. Proávající se zavazuje předat kupujícímu doklady ke zboží, které se ke zboží vztahují ve smyslu § 2087 občanského zákoníku v českém jazyce (přínejmenším kupujícím

potvrzený dodací list, specifikující dodanou položku zboží, její množství a cenu).

4. Prodávající prohlašuje, že zboží:
 - a. splňuje veškeré podmínky zákona č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro,
 - b. je v souladu s Nařízením EP a Rady č. (EU) 2017/746 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro,
 - c. nese označení CE.
5. Součástí balení zboží je příbalová informace v českém jazyce, vyznačená doba použitelnosti, číslo šarže zboží.
6. Doba použitelnosti zboží (exspirace) při jeho převzetí je min. 6 měsíců.
7. Prodávající se zavazuje balit dodané zboží obvyklým způsobem vylučujícím jeho jakékoliv poškození či jeho znehodnocení, zachovat skladovací a transportní podmínky až do převzetí dodávky v místě plnění. Kupující se dále zavazuje uchovávat dodané zboží způsobem, který jejich výrobce stanoví pro jejich úschovu a skladování.
8. Prodávající poskytuje kupujícímu na zboží záruku za jakost ve smyslu § 2113 a násl. občanského zákoníku.

Článek V. Kupní cena a platební podmínky

1. Jednotková cena za zboží je smluvními stranami sjednána následujícím způsobem:
 - Zboží, bude po celou dobu platnosti této smlouvy poskytováno kupujícímu za jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy. Těmito cenami jsou smluvní strany vázány a prodávající není oprávněn tyto ceny po dobu platnosti této smlouvy měnit.
 - Na základě objednávek zaplatí kupující prodávajícímu cenu, která se vypočte v rámci příslušné objednávky dle skutečného počtu skutečně dodaného zboží v rámci příslušné objednávky, tzn., dle skutečného počtu kusů konkrétního zboží a jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy, která je konečná, neměnná a platná po celou dobu trvání smlouvy.
2. Součástí kupní ceny a dodávky je český návod pro použití zboží, balné, doprava na místo plnění, pojistné za pojištění zboží během dopravy, celní a daňové poplatky.
3. Ke kupní ceně prodávající účtuje daň z přidané hodnoty podle právních předpisů platných v době uskutečnění zdanitelného plnění.
4. Jednotkové ceny za zboží uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy je možné překročit pouze v závislosti se změnou daňových předpisů týkajících se DPH. Jednotkové ceny za zboží lze dále měnit nejvýše o meziroční změnu míry inflace, vyjádřenou procentním přírůstkem průměrného ročního indexu spotřebitelských cen za uplynulý rok, dle údajů zveřejněných Českým statistickým úřadem za předchozí kalendářní rok. Prodávající je oprávněn takový požadavek vznést vždy, nejpozději do 31.3., příslušného kalendářního roku, v němž tato smlouva trvá. Případná cenová úprava je možná pouze od okamžiku písemné akceptace takového požadavku ze strany kupujícího, formou dodatku k této smlouvě a není na ni právní nárok.

5. V případě, že dojde na trhu (během trvání smlouvy) ke snížení jednotkové ceny za zboží uvedeného v Příloze č. 1, je prodávající povinen provést snížení jednotkové ceny uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy na srovnatelnou úroveň. Prodávající změny oznámí kupujícímu písemně.
6. Kupující zaplatí kupní cenu na základě faktury, kterou prodávající vystaví po dodání zboží na základě smlouvy. Ke každé objednávce bude vystavena samostatná faktura s uvedením čísla objednávky. Na faktuře bude rovněž uvedeno Ev. č. smlouvy kupujícího: VZ1337.
7. Faktura vystavená prodávajícím je daňovým dokladem a musí mít náležitosti daňového dokladu stanovené v zákoně č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů a stanovené touto smlouvou a musí být doručena kupujícímu. V případě elektronického zaslání faktury je prodávající povinen doručit fakturu na adresu elektronické pošty fakturace@zuova.cz.
8. Faktura je splatná ve lhůtě 30 kalendářních dnů ode dne prokazatelného doručení faktury kupujícímu, není-li na faktuře vyznačena delší lhůta splatnosti.
9. Jestliže faktura nebude obsahovat náležitosti stanovené právními předpisy a touto smlouvou, nebo jestliže údaje v ní uvedené nebudou správné, budou přepisované nebo jinak opravované, je kupující oprávněn vrátit ji ve lhůtě splatnosti prodávajícímu s uvedením chybějících náležitostí nebo nesprávných údajů. V takovém případě se přeruší lhůta splatnosti a počne běžet znovu ve stejné délce doručením opravené faktury do sídla kupujícího.
10. Platba faktury se považuje za uskutečněnou odepsáním příslušné částky z účtu kupujícího.
11. V případě, že se prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu § 106a zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“), je povinen o tom neprodleně písemně informovat kupujícího. Bude-li prodávající ke dni uskutečnění zdanitelného plnění veden jako nespolehlivý plátcem nebo číslo bankovního účtu prodávajícího uvedené na faktuře nebude zveřejněno způsobem umožňujícím dálkový přístup podle § 96 zákona o DPH, je kupující oprávněn část kupní ceny odpovídající dani z přidané hodnoty uhradit přímo na účet správce daně v souladu s ust. § 109a zákona o DPH. O tuto částku bude ponížena celková kupní cena a prodávající obdrží kupní cenu bez DPH. Prodávající souhlasí a bere na vědomí, že shora uvedeným postupem je zcela splněn závazek kupujícího uhradit vyfakturovanou kupní cenu. V případě, že z důvodu porušení povinností vyplývajících ze zákona o DPH prodávajícím bude kupující jako ručitel vyzván příslušným správcem daně k zaplacení dlužné částky DPH za prodávajícího, a to z jakéhokoliv důvodu, a tuto dlužnou částku DPH za něj uhradí, zavazuje se prodávající uhradit kupujícímu tuto dlužnou částku do 30 dnů ode dne, kdy k tomu bude ze strany kupujícího písemně vyzván. V případě, že se prodávající stane nespolehlivým plátcem ve smyslu tohoto odstavce, má kupující současně právo od této smlouvy odstoupit s účinky do budoucna.
12. Kupující neposkytuje zálohy.

Článek VI. Místo plnění

1. Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě, Partyzánské náměstí 2633/7, Moravská Ostrava, 702 00 Ostrava, Centrum klinických laboratoří.

Článek VII.
Nebezpečí škody na zboží a vlastnické právo

1. Prodávající prohlašuje, že zboží je výhradně jeho vlastnictvím, není předmětem zástavy a ni jiného závazku a že mu není známo, že by zboží bylo zatíženo jakýmkoliv právy třetích osob.
2. Riziko ztráty, zničení nebo poškození dodávaného zboží nese do okamžiku jeho převzetí prodávající.
3. Nebezpečí škody na zboží a vlastnické právo přechází na kupujícího převzetím zboží.

Článek VIII.
Odpovědnost za vady

1. Kupující je povinen vady zboží, které zjistil při prohlídce zboží (neodpovídající doba použitelnosti zboží – expirace, nekompletnost dodávky, zjevné vady zboží atp.), oznámit prodávajícímu bez zbytečného odkladu písemně poté, kdy je zjistil, nejpozději však do uplynutí doby použitelnosti (expirace) zboží.
2. Prodávající je povinen zboží s vadami bez zbytečného odkladu po jejich oznámení vyměnit a dát kupujícímu zboží bezvadné. V případě, že to není možné, vrátí kupující prodávajícímu zboží oproti dobropisu.
3. Kupující má právo také na odstranění vad vzniklých po převzetí zboží kupujícím, pokud je prodávající způsobil porušením své povinnosti. Projeví – li se vada v průběhu 6 měsíců od převzetí zboží, má se za to, že dodaná věc byla vadná již při převzetí.
4. Kupující má právo na úhradu nutných nákladů, které mu vznikly v souvislosti s uplatněním práva z odpovědnosti prodávajícího za vady.

Článek IX.
Prodlení s dodáním zboží

1. V případě prodlení prodávajícího s dodáním objednaného zboží oproti termínu dle ust. Čl. II. odst. 1 této smlouvy je prodávající povinen zaplatit kupujícímu smluvní pokutu ve výši 0,1 % z kupní ceny objednaného zboží, s jehož dodáním se prodávající dostal do prodlení, a to za každý, byť i jen započatý den prodlení. To neplatí, pokud se smluvní strany dohodnou na dodání objednaného zboží v jiném dohodnutém termínu podle Čl. II. odst. 3 této smlouvy.
2. Pro případ nekompletní dodávky, nebo není-li dodáno zboží správně podle objednávky, sjednává se smluvní pokuta ve výši 500,- Kč za každé takovéto porušení, kterou je povinen uhradit prodávající kupujícímu. Tato sankce se neuplatňuje v případě, že nekompletnost dodávky byla kupujícím doložitelně akceptována.
3. Smluvní strany se dohodly, že závazek zaplatit smluvní pokutu nevylučuje právo na náhradu škody.

Článek X.
Ostatní ujednání a vyhrazené změny závazku

1. V případě, že se kupující dostane do prodlení s úhradou faktury, má prodávající právo požadovat úrok z prodlení pouze v zákonné výši dle nařízení vlády č.351/2013 Sb., v platném znění.
2. Kupující si vyhrazuje v souladu s ustanovením § 100 odst. 1 ZZVZ právo:
 - a) změnit závazek ze smlouvy spočívající ve změně jednotlivých položek veřejné zakázky za současného splnění následujících podmínek:
 - prodávající doloží, že nabídnuté zboží (položka) není dostupné na trhu bez jeho zavinění a nelze jej zajistit ani s vynaložením veškerého úsilí,
 - prodávající doloží a prokáže, že náhradní zboží bude mít stejné nebo lepší užité vlastnosti než zboží původně nabídnuté,
 - jednotková cena zboží nebude vyšší než cena v místě a čase obvyklá,
 - nabídnuté zboží (položka) nemění celkovou povahu veřejné zakázky.
 - b) změnit závazek ze smlouvy spočívající v rozšíření předmětu plnění veřejné zakázky za současného splnění následujících podmínek:
 - kupující zavede nové nebo inovuje vyšetřovací metody související s předmětem veřejné zakázky pro něž budou nezbytné jiné než v zadávací dokumentaci uvedené diagnostické soupravy (zboží),
 - jednotková cena zboží nebude vyšší než cena v místě a čase obvyklá,
 - nabídnuté zboží (položka) nemění celkovou povahu veřejné zakázky.
 - c) změnit závazek ze smlouvy spočívající v rozšíření předmětu plnění veřejné zakázky o inovované či nové výrobky (zboží) za současného splnění následujících podmínek:
 - tyto výrobky (zboží) nebyly v průběhu plnění veřejné zakázky uvedeny na trhu, nebo nebyly registrovány, nebo byly registrovány jiným způsobem než v zadávací dokumentaci,
 - jednotková cena zboží nebude vyšší než cena v místě a čase obvyklá,
 - nabídnuté zboží (položka) nemění celkovou povahu veřejné zakázky.
3. K uplatnění vyhrazených změn závazku uvedených v předchozím odstavci tohoto článku se vyžaduje sepsání písemného dodatku.

Článek XI. Závěrečná ustanovení

1. Vztahy účastníků z této smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními zákona č.89/2012 Sb., občanský zákoník ve znění pozdějších předpisů.
2. Smluvní strany na sebe přebírají nebezpečí změny okolností v souvislosti s právy a povinnostmi smluvních stran vzniklými na základě této smlouvy. Smluvní strany vylučují uplatnění ust. § 1765 odst. 1 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený smlouvou.
3. Tuto smlouvu lze změnit nebo zrušit jen písemně, nevyplyvá-li z jejích ustanovení něco jiného.
4. Kupující má právo tuto smlouvu vypovědět s výpovědní lhůtou jednoho měsíce, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně, jestliže:
 - a) Prodávající opakovaně (nejméně třikrát) nepotvrdí přijetí objednávky ve lhůtě stanovené dle ust. Čl. II. odst. 3. této smlouvy; nebo

- b) Prodávající opakovaně (nejméně třikrát) nedodá zboží dle objednávky ve lhůtě stanovené dle ust. Čl. II. odst. 1 této smlouvy.
5. Prodávající má právo tuto smlouvu vypovědět s výpovědní lhůtou dvou měsíců, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně v případě, že kupující bude v prodlení s úhradou řádně vystavené a doručené faktury za dodané dodávky zboží delším než 30 dní od uplynutí lhůty splatnosti takové faktury a k úhradě nedojde ani po písemné výzvě prodávajícího.
6. Tuto smlouvu může vypovědět i kterákoliv ze smluvních stran i bez uvedení důvodu s výpovědní lhůtou dvou měsíců, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně.
7. Tato smlouva může být měněna pouze písemně, přičemž za písemnou formu nebude pro tento účel považována výměna e-mailových či jiných elektronických zpráv.
8. Případné spory z této smlouvy se smluvní strany zavazují přednostně řešit smírnou cestou. Nebude – li takto dosaženo vzájemné dohody, je kterákoli ze smluvních stran oprávněna obrátit se na věcně a místně příslušný soud České republiky.
9. Prodávající dále souhlasí a je srozuměn se skutečností, že kupující může být na základě zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, povinen uveřejnit tuto smlouvu v registru smluv nebo o této smlouvě a právním vztahu jí založeném zpřístupnit či poskytnout všechny informace, které citované zákony nebo jiné právní předpisy z uveřejnění nebo zpřístupnění nevylučují.
10. Smluvní strany se shodují, že zveřejnění této smlouvy v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., zajistí kupující.
11. Kontaktní osoby:
- Za kupujícího je oprávněn jednat:
- [REDACTED]
- Ve věci objednávek:
- [REDACTED]
- Za prodávajícího je oprávněn jednat:
- [REDACTED]
- Ve věci objednávek:
- [REDACTED]
12. Tato smlouva je vyhotovena ve stejnopise v elektronické podobě.
13. Nedílnou součástí této smlouvy jsou:
- Příloha č. 1 Specifikace nabízených diagnostických souprav

- Příloha č. 2 Jednotková cena zboží.

14. Smluvní strany podpisem smlouvy prohlašují, že se s obsahem této smlouvy seznámily a bez výhrad s ní souhlasí.

V Ostravě dne:

za kupujícího:

**Ing. Eduard
Ježo**

Digitálně podepsal
Ing. Eduard Ježo
Datum: 2025.02.26
09:41:55 +01'00'

Ing. Eduard Ježo
ředitel Zdravotního ústavu se sídlem v Ostravě

V Praze dne:

za prodávajícího:

**Michal
Šlingr**

Digitálně
podepsal Michal
Šlingr
Datum: 2025.02.25
23:16:07 +01'00'

Ing. Michal Šlingr
prokurista

Název veřejné zakázky: „Sérologická diagnostika celiakie 2023“
Specifikace nabízené soupravy

QUANTA Lite™ R h-tTG IgG ELISA

Objednací kód: 066704610

QUANTA Lite™ R h-tTG IgG ELISA je test určený k *in vitro* měření specifických autoprotilátek proti tkáňové transglutamináze (tTG) ve třídě IgG přítomných v lidském séru jako pomoc při diagnostice celiakie.

Materiály dodané se sadou

1. Návod k použití: Poskytuje všechny potřebné informace ohledně testu
2. Polystyrenová mikrotitrační destička ELISA, potažená antigenem rekombinantní tTG (12-1x8 jamek) s držákem, ve foliovém obalu obsahujícím vysoušedla.
3. Negativní kontrola ELISA, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidským sérem neobsahujícím žádné lidské protilátky proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml
4. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA A, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml.
5. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA B, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml.
6. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA C, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml.
7. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA D, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml.
8. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA E, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml.
9. Pozitivní kontrola ELISA, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidským sérem neobsahujícím žádné lidské protilátky proti tTG ve třídě IgG, předem zředěno, 1,2ml
10. Diluent pro vzorky HRP, 2 růžově zbarvené lahvičky obsahující fyziologický roztok s pufrům Tris, Tween 20, proteinové stabilizátory a konzervační látku, 50ml
11. Koncentrát promývacího roztoku HRP, 1 lahvička 40ti násobného koncentrátu, červeně zbarvená, obsahující fyziologický roztok s pufrům Tris a Tween 20, 25ml
12. Konjugát HRP R h-tTG IgG s protilátkou proti lidskému IgG, 1 modře zbarvená lahvička obsahující pufr, proteinové stabilizátory a konzervační látku, 10ml
13. Roztok HRP Stop, 0,344 M kyselina sírová, 1 bezbarvá lahvička, 10ml

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku- návodu k použití.

QUANTA Lite™ R h-tTG IgA ELISA

Objednací kód: 066704605

QUANTA Lite™ R h-tTG IgA ELISA je test určený k *in vitro* měření specifických autoprotilátek proti tkáňové transglutamináze (tTG) ve třídě IgA přítomných v lidském séru jako pomoc při diagnostice celiakie.

Materiály dodané se sadou

1. Návod k použití: Poskytuje všechny potřebné informace ohledně testu
2. Polystyrenová mikrotitrační destička ELISA, potažená antigenem rekombinantní tTG (12-1x8 jamek) s držákem, ve foliovém obalu obsahujícím vysoušedla.
3. Negativní kontrola ELISA, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidským sérem neobsahujícím žádné lidské protilátky proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml

4. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA A, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml.
5. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA B, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml.
6. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA C, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml.
7. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA D, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml.
8. Kalibrátor R h-tTG IgG ELISA E, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidskými sérovými protilátkami proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml.
9. Pozitivní kontrola ELISA, 1 lahvička pufru s konzervační látkou a lidským sérem neobsahujícím žádné lidské protilátky proti tTG ve třídě IgA, předem zředěno, 1,2ml
10. Diluent pro vzorky HRP, 2 růžově zbarvené lahvičky obsahující fyziologický roztok s pufr Tris, Tween 20, proteinové stabilizátory a konzervační látku, 50ml
11. Koncentrát promývacího roztoku HRP, 1 lahvička 40ti násobného koncentrátu, červeně zbarvená, obsahující fyziologický roztok s pufr Tris a Tween 20, 25ml
12. Konjugát HRP R h-tTG IgG s protilátkou proti lidskému IgA, 1 modře zbarvená lahvička obsahující pufr, proteinové stabilizátory a konzervační látku, 10ml
13. Roztok HRP Stop, 0,344 M kyselina sírová, 1 bezbarvá lahvička, 10ml

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku- návodu k použití.

NOVA Lite® Monkey Oesophagus IFA Kit/Slides

Objednací kód: 066704150

NOVA Lite® Monkey Oesophagus IFA Kit/Slides

Řezy opičího jícnu se používají jako substrát pro skrining protilátek přítomných v lidském séru namířených proti intraepidermálním antigenům nebo vůči zónám bazální membrány, jejich cílem je pomoci v diagnostice pemfigu nebo bulózního pemfigoidu, a také k detekci endomysialních protilátek jako pomocné vyšetření celiakie.

Materiály dodané se sadou

1. Návod k použití: Poskytuje všechny potřebné informace ohledně testu
2. 25x Monkey Oesophagus sklíčko (10jamek)
3. 1x 1ml Pemphigus Positive, předředěný
4. 1x 1ml Endomysial (Celiac) Positive, předředěný
5. 1x 1ml IFA System Negative Control, předředěný
6. 1x 7ml FITC IgG (H&L) Monkey Adsorbed Conjugate
7. 1x 7ml Anti Human IgA AFF FITC
8. 1x 3ml 1% Evans Blue
9. 2x 25ml PBS II Concentrate (40x)
10. 24x krycí sklíčka

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku- návodu k použití.

QUANTA Lite® R Gliadin IgG II ELISA

Objednací kód: 066704520

QUANTA Lite® R Gliadin IgG II ELISA je enzymy vázané imunosorbentní stanovení (ELISA) pro semikvantitativní zjišťování gliadinových IgG protilátek v lidském séru.

Přítomnost gliadinových protilátek spolu s klinickými nálezy a jinými laboratorními testy může napomoci při diagnostice celiakie.

Materiály dodané se sadou

1. Návod k použití: Poskytuje všechny potřebné informace ohledně testu
2. Polystyrénová ELISA destička s mikrojankami, potažená purifikovanými gliadinovými peptidy (12-1x8 jamek), s držákem ve foliovém obalu obsahující vysoušedla.
3. ELISA negativní kontrola, 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidského séra bez lidských gliadinových IgG protilátek Gliadin IgG, ředěno, 1,2ml
4. Gliadin IgG II ELISA Low Pos., 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidských sérových protilátek Gliadin IgG, ředěno, 1,2 ml
5. Gliadin IgG II ELISA High Pos., 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidských sérových protilátek Gliadin IgG, ředěno, 1,2 ml
6. HRP Sample Diluent, 1 ampule- růžově zbarvené s obsahem Tris- pufovací soli, Tween 20, stabilizátory proteinů a konzervačního činidla, 50ml
7. HRP Wash Concentrate (40x), 1 ampule 40ti násobného koncentrátu červené barvy s obsahem Tris-pufovací soli a Tween 20, 25ml.
- 8: HRP IgG Conjugate, (kozí), protilátka proti lidskému IgG, 1 ampule- modré barvy s obsahem pufru, stabilizátorů proteinů a konzervačního činidla, 10ml
9. TMB Chromogen, 1 ampule s obsahem stabilizátorů, 10ml
10. HRP Stop Solution, 0,344M kyselina sírová, 1 ampule- bezbarvá, 10ml

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku- návodu k použití.

QUANTA Lite® R Gliadin IgA II ELISA

Objednací kód: 066704525

QUANTA Lite® R Gliadin IgA II ELISA je enzymy vázané imunosorbentní stanovení (ELISA) pro semikvantitativní zjišťování gliadinových IgA protilátek v lidském séru. Přítomnost gliadinových protilátek spolu s klinickými nálezy a jinými laboratorními testy může napomoci při diagnostice celiakie.

Materiály dodané se sadou

1. Návod k použití: Poskytuje všechny potřebné informace ohledně testu
2. Polystyrénová ELISA destička s mikrojankami, potažená purifikovanými gliadinovými peptidy (12-1x8 jamek), s držákem ve foliovém obalu obsahující vysoušedla.
3. ELISA negativní kontrola, 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidského séra bez lidských gliadinových IgG protilátek Gliadin IgA, ředěno, 1,2ml
4. Gliadin IgG II ELISA Low Pos., 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidských sérových protilátek Gliadin IgA, ředěno, 1,2 ml
5. Gliadin IgG II ELISA High Pos., 1 ampule pufru s obsahem konzervačního činidla a lidských sérových protilátek Gliadin IgA, ředěno, 1,2 ml
6. HRP Sample Diluent, 1 ampule- růžově zbarvené s obsahem Tris- pufovací soli, Tween 20, stabilizátory proteinů a konzervačního činidla, 50ml
7. HRP Wash Concentrate (40x), 1 ampule 40násobného koncentrátu červené barvy s obsahem Tris-pufovací soli a Tween 20, 25ml.
- 8: HRP IgG Conjugate, (kozí), protilátka proti lidskému IgA, 1 ampule – modré barvy s obsahem pufru, stabilizátorů proteinů a konzervačního činidla, 10ml
9. TMB Chromogen, 1 ampule s obsahem stabilizátorů, 10ml
10. HRP Stop Solution, 0,344M kyselina sírová, 1 ampule – bezbarvá, 10ml

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku – návodu k použití.

FITC IgG Conjugate Primate Adsorbed EB

Objednací kód: 066508128

FITC IgG Conjugate Primate Adsorbed EB je určen k použití na tkáňových substrátových sklech firmy Inova Primate/Monkey, které pomáhají při kvalitativním stanovení autoprotilátek v séru pacienta nepřímou imunofluorescencí. Identifikace takových autoprotilátek pomáhá při diagnostice autoimunitních onemocnění. Vhodnost pro použití v jiných kombinacích IFA nebyla hodnocena, ale použití v takových testech by nemělo být nutně vyloučeno.

Dodaný materiál

7mL FITC IgG Conjugate Primate Adsorbed EB

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku – návodu k použití.

Anti-Human IgA (α) AFF FITC

Objednací kód: 066504023

Anti-Human IgA (α) AFF FITC je určen pro použití na substrátových sklech firmy Inova Diagnostics NOVA Lite® Monkey/Primate tissue ke kvalitativnímu stanovení autoprotilátek v séru pacientů metodou nepřímé imunofluorescence. Identifikace autoprotilátek pomáhá při určení diagnózy autoimunitních chorob. Vhodnost použití výrobku s ostatními IFA reagensy nebyla stanovena, ale nemusí být nutně vyloučena.

Dodaný materiál

15mL Anti-Human IgA (α) AFF FITC

Další podrobné informace jsou uvedeny v příslušném příbalovém letáku – návodu k použití.

Příloha č. 2 **Jednotková cena zboží**

Poř. č.	Název položky	Jednotka	Obchodní název	Cena za 1 jednotku v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Cena za 1 jednotku v Kč včetně DPH	Jednotková cena za 1 balení v Kč bez DPH	Sazba DPH v %	Jednotková cena za 1 balení v Kč včetně DPH	Počet jednotek v 1 balení	Katalogové číslo
1.	a-tTG (transglutamináza) IgG	Balení (96 testů)	QUANTA Lite R h-tTG IgG	5 558,64	21 %	6 725,95	5 558,64	21 %	6 725,95	96	066704610
2.	a-tTG (transglutamináza) IgA	Balení (96 testů)	QUANTA Lite R h-tTG IgA	5 461,12	21 %	6 607,96	5 461,12	21 %	6 607,96	96	066704605
3.	EMA (endomysium) IgG	Test	NOVA Lite Monkey Esophagus	64,00	21 %	77,44	16 000,00	21 %	19 360,00	250/25x10ks	066704150
4.	EMA (endomysium) IgA	Test	NOVA Lite Monkey Esophagus	64,00	21 %	77,44	16 000,00	21 %	19 360,00	250/25x10ks	066704150
5.	a-DGP (deamidovaný peptid) IgG	Balení (96 testů)	QUANTA Lite Gliadin IgG II	5 558,64	21 %	6 725,95	5 558,64	21 %	6 725,95	96	066704520
6.	a-DGP (deamidovaný peptid) IgA	Balení (96 testů)	QUANTA Lite Gliadin IgA II	5 135,70	21 %	6 214,20	5 135,70	21 %	6 214,20	96	066704525

7.	FITC IgG Monkey Adsorbed conjugate 7 ml	ks	FITC IgG Conjugate Primate Adsorbed EB	3 052,80	21 %	3 693,89	3 052,80	21 %	3 693,89	1x7ml	066508128
8.	FITC IgA Monkey Adsorbed conjugate 15 ml	ks	Anti-Human IgA (α) AFF FITC	1 650,00	21 %	1 996,50	1 650,00	21 %	1 996,50	1x15ml	066504023