

Zákazník č. **1900472**
Lékárna Palackého
Palackého 5
115 92 Praha 1
Tel: 224946982



a PHOENIX company

DODACÍ LIST (TITULNÍ STRANA)

č. **1252304558**



Rozvoz: **70**
Číslo cesty: **11a**
Datum dodání: **17.10.2025**

Číslo komisního listu: **1253241505**

Datum vystavení: 17.10.2025 10:55

Datum zpracování: 17.10.2025 10:36

Obj. zpracoval(a):

Vyskladněno: **OC Praha**

K Pérovně 945/7, 102 00 Praha 10-Hostivař

LÉKÁRNA

Č.obj. zákazníka:
plátce DPH

Rekapitulace obalů:

Bedny	Kartony	Lednice	Sáčky, pytle	Plech.	Vratné obaly	Opiáty	Opiáty kartony	Opiáty lednice	Mrazáky	Ostatní obaly	Obálky, doklady	Speciální sortiment	Speciální sort.-kart.
		1											

Upozornění:

Žádáme odběratele, aby věnovali zvýšenou pozornost reklamacím návykových látek (zejména skupině s "modrým pruhem" viz bod 3. reklam. řádu) a termolabilních přípravků (viz bod 7. reklam. řádu). V obou případech je důležité, aby řidič potvrdil doklad o vrácení zboží (viz bod 11. reklam. řádu), který se v té chvíli stává pro odběratele jediným dokladem o výdeji. Dodržováním uvedených zásad předejdete případným komplikacím při vyřizování reklamací.

Informace pro zákazníky:

Informace OC PHOENIX Praha:

- Provozní doba call centra po-pá 7:30-17:00.

Pro objednávky volejte bezplatnou linku 800 800 830.

UPOZORNĚNÍ KŘJ

Stahování - žádáme o vrácení přípravků:

- **BodyTip Arganový výživný pleťový krém 50ml**, šarže C52A038, H52A047 do 25.11.2025 z důvodu chybně natištěné složení na krabičce.

- **Lenalidomide Mylan 25mg cps.dur.21**, SÚKL 0250288, šarže 3234266, 8163262 do 24.10.2025 z důvodu závady v jakosti. Více na <https://www.sukl.gov.cz>.

- **Lenalidomide Mylan 10mg cps.dur.21**, SÚKL 0250280, šarže 3197297 do 24.10.2025 z důvodu závady v jakosti. Více na <https://www.sukl.gov.cz>.

- **Lenalidomide Mylan 5mg cps.dur.21**, SÚKL 0250275, šarže 8158208, 8163247, 8200552 do 24.10.2025 z důvodu závady v jakosti. Více na <https://www.sukl.gov.cz>.

Pozastavení - informace o pozastavení přípravků:

- **Letrox 75mcg tbl.nob.100**, SÚKL 0184245, šarže 42017B do 14.11.2025 z důvodu možná závada v jakosti-nestahuje se.

Informace:

- **Lagevrio 200mg cps.dur.40**, SÚKL 0278479 do 30.06.2026 z důvodu nefunkčního UI (2D kódu) není možné ověřit pravost dle FMD. Více na povolení SLP (č.j.: MZDR 27998/2024-2/OLZP) pro dovoz cizojazyčné šarže HLP Lagevrio.

- **Phenoxymethylpenicillin EQL 100mg/ml gra.sus.125ml**, SÚKL 9999920 do 31.08.2026 z důvodu prodloužení doby použitelnosti-SÚKL:9999920-viz ePIN.

- **Phenoxymethylpenicillin EQL 100mg/ml gra.sus.60ml**, SÚKL 9999919 do 31.08.2026 z důvodu prodloužení doby použitelnosti-SÚKL:9999919-viz ePIN.

- **Sufenta 5mcg/ml inj.sol.5x2ml/10mcg**, SÚKL 0241680, šarže 2212032, 2305086 do 29.11.2025 z důvodu nestahuje se-možný výskyt poš.nebo rozb.ampulí-viz www.SÚKL.cz. Více na <https://www.sukl.cz/leciva/informacni-dopis-dipidolor-sufenta-a-sulfenta-forte>.

SÚKL/NZP/ÚSKVBL/APA	Název zboží	Počet	Šarže	Exp.	%OP PLVA/č.DIP	DIP Kč	CP bez DPH/MJ	PC bez DPH/MJ	DPH	PC s DPH/MJ	VZP	NDSC ^{#2} /MJ
---------------------	-------------	-------	-------	------	----------------	--------	---------------	---------------	-----	-------------	-----	------------------------

REGULOVANÉ PŘÍPRAVKY

0250359

Trimbow 172mcg/6mcg/9mcg inh.sol.pss.

1221029

04/27

REKAPITULACE	Základ DPH vč. DiP	DiP Kč	DPH vst.	Celkem	Přir.lék.	DPH výst.	NDSC ^{#2}
Regulované 12%	54 595,50						
Regulované celkem	54 595,50						
CELKEM za doklad	54 595,50						
Přehled DPH	Základ		DPH	Celkem			
DPH 12%	54 595,50		6 551,46	61 146,96			
Celkem	54 595,50		6 551,46	61 146,96			

#2 nezávazná doporučená spotřebitelská cena podle §13, odst. 3 zákona č.526/1990 Sb. o cenách
#6 uplatněn distribuční poplatek a podíl na OP na základě Cenového předpisu MZ ČR s účinností od 1.1.2024

Děkujeme Vám za Vaši objednávku

- Společnost PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o. tímto prohlašuje, že veškeré předměty běžného užívání ve smyslu zákona č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví, ve znění pozdějších předpisů, které prodává svým odběratelům, splňují hygienické požadavky stanovené tímto zákonem a prováděcími předpisy, tj. vyhláškami Ministerstva zdravotnictví č. 38/2001 Sb., 84/2001 Sb. a 409/2005 Sb. v aktuálním znění.

▪ Společnost PHOENIX tímto ujišťuje, že pro všechny distribuované výrobky, na které se tato povinnost vztahuje, obdržela od výrobců či dodavatelů ujištění o vydání prohlášení o shodě podle ust. §13 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, ve znění pozdějších předpisů.

▪ Společnost PHOENIX plní veškeré povinnosti v oblasti nakládání s obaly prostřednictvím Smlouvy o sdruženém plnění, uzavřené se společností EKO-KOM, a.s.

▪ Bioprodukty kontrolovány CZ-BIO-003.

▪ Reklamace je nutné uplatňovat v souladu s platným reklamačním řádem společnosti PHOENIX.