

Zákazník č. 1701699 /plátce DPH/
Datum vystavení: 23.07.2018 12:36
Číslo komisionálního listu: 5180293254

CL-C 3544
DODACÍ LIST č. 5180252200

PHOENIX
lékárenský velkoobchod, s.r.o.
Strana: 1 / 1

SÚKL VZPÚSKVBLA/PA Název zboží Počet Šarže Exp. %OP PLVMax^{#1} CP bez DPHMJ PC bez DPHMJ DPH PC s DPHMJ VZP NDSC^{#2} MJ

REGULOVANÉ PŘÍPRAVKY

0209097 Humira 40mg sdr.inj.sol.2x0.4mlx40mg 6 1094067 10/19 0,50/8,31 17 588,00 17 675,94 10 19 443,53 19 443,75 20 954,40

REKAPITULACE	Základ DPH	DPH vst.	Celkem	Přir.lék.	DPH výst.	NDSC ^{#2}
Regulované 10%	106 055,64	10 605,56	116 661,20	9 065,22	11 512,09	125 726,40
Regulované celkem	106 055,64	10 605,56	116 661,20	9 065,22	11 512,09	125 726,40
CELKEM za doklad	106 055,64	10 605,56	116 661,20	9 065,22	11 512,09	125 726,40
Přehled DPH	Základ	DPH	Celkem			
DPH 10%	106 055,64	10 605,56	116 661,20			
Celkem	106 055,64	10 605,56	116 661,20			

#1 maximální obchodní přírůžka přípravku dle platného výměru MF

#2 nezávazná doporučená spotřebitelská cena podle §13, odst. 3 zákona č.526/1990 Sb. o cenách

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., 409/2005 Sb. a 448/2009 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.
- Reklamační je nutné uplatňovat v souladu s platným reklamačním řádem firmy PHOENIX.

UPOZORNĚNÍ KŘJ - pokračování

Stahování - žádáme o vrácení přípravků:

- Blessin Plus H 80/12.5mg por.tbl.film.98x80/12.5mg, SÚKL 0140373 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin 80mg por.tbl.film.98x80mg, SÚKL 0146964 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin Plus H 160/12.5mg por.tbl.film.98x160/12.5, SÚKL 0140394 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin 80mg por.tbl.film.30x80mg, SÚKL 0162701 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin Plus H 160/25mg por.tbl.film.98x160/25mg, SÚKL 0140415 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin 160mg por.tbl.film.30x160mg, SÚKL 0162703 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Blessin 160mg por.tbl.film.98x160mg, SÚKL 0146952 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap Combi 160mg/25mg tbl.film.28, SÚKL 0163329 do 20.09.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap Combi 160mg/12.5mg por.tbl.film.28x160mg, SÚKL 0163327 do 20.09.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap Combi 80mg/12.5mg por.tbl.film.28x80mg, SÚKL 0163325 do 20.09.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap 160mg por.tbl.film.28x160mg, SÚKL 0163194 do 20.09.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap 80mg por.tbl.film.28x80mg, SÚKL 0163192 do 20.09.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan Plus H 160/12.5mg por.tbl.film.28, SÚKL 0155643 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan Plus H 160/12.5mg por.tbl.film.98, SÚKL 0155646 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan Plus H 80/12.5 mg por.tbl.film.28, SÚKL 0155671 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan Plus H 80/12.5mg por.tbl.film.98, SÚKL 0155674 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan NEO 80mg por.tbl.film.28, SÚKL 0205549 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan NEO 80mg por.tbl.film.98, SÚKL 0205550 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan NEO 160mg por.tbl.film.28, SÚKL 0205545 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Kylotan NEO 160mg por.tbl.film.98, SÚKL 0205546 do 23.07.2018 z důvodu podezření na záadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Calcichew D3 Lemon 800 IU por.tbl.mnd.60, SÚKL 0189098, šarže 11209181, 11209293, 11229480, 11232727, 11234596, 11234908 do 28.07.2018 z důvodu změny v registraci.
- Fiasp FlexTouch 100U/ml inj.sol. 5x3ml, SÚKL 0219217, šarže HP51086 do 20.12.2018 z důvodu záady v jakosti.
- Almiral gel 1x250g, SÚKL 0067550, šarže TOM50, TOM51, TOM52, TOM53, TOM54, T1C50, T1C51, T1C52 do 23.08.2018 z důvodu změny v registraci.
- Kaliumchlorid 7.45% Braun inf.cnc.sol.20x100ml, SÚKL 0107677, šarže 162758091 do 27.07.2018 z důvodu záady v jakosti.

Pozastavení - informace o pozastavení přípravků:

- Alimta 500mg inf.plv.sol.1x500mg, SÚKL 0028274, šarže C556498K do 30.07.2018 z důvodu z důvodu podezření výskytu padělku-nestahuje se.