

CL ⊗

4244

Zákazník č. 1701699 /plátce DPH/
 Datum vystavení: 29.08.2018 15:26
 Číslo komisičního listu: 2180764898

DODACÍ LIST č. 2180603557

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

SUKL VZP/ÚSKVBLUAPA	Název zboží	Počet	Šarže	Exp.	%OP PLVMax ^{#1}	CP bez DPH/MJ	PC bez DPH/MJ	DPH	PC s DPH/MJ	VZP	NDSC ^{#2} /MJ	Os.
REGULOVANÉ PŘÍPRAVKY												
0183926	Azepo 1g inj.-plv.plv.sol.10x1g	3	C620AH	12/20	1,80/37,00	129,00	131,32	10	144,45	331,45	194,40	
0183926	Azepo 1g inj.-plv.plv.sol.10x1g	7	C726AH	01/21	1,80/37,00	129,00	131,32	10	144,45	331,45	194,40	
0183926	Azepo 1g inj.-plv.plv.sol.10x1g	3	C726AH	01/21	1,80/37,00	129,00	131,32	10	144,45	331,45	194,40	OC
0210935	Humira 40mg sdr.inj.sol.2x0,4mlx40mg	8	83349XH04	10/19	0,50/6,31	17.588,00	17.675,94	10	19.443,53	19.443,75	20.954,40	OB
0154078	Nimotop S por.tbl.film.100x30mg	1	BXN154H	07/21	1,80/27,13	743,05	756,42	10	832,06	752,20	1.039,10	OA

REKAPITULACE	Základ DPH	DPH vst.	Celkem	Přir.lék.	DPH výst.	NDSC ^{#2}
Regulované 10%	143 871,10	14 387,11	158 258,21	12 943,35	15 681,45	171 201,50
Regulované celkem	143 871,10	14 387,11	158 258,21	12 943,35	15 681,45	171 201,50
CELKEM za doklad	143 871,10	14 387,11	158 258,21	12 943,35	15 681,45	171 201,50
Přehled DPH	Základ	DPH	Celkem			
DPH 10%	143 871,10	14 387,11	158 258,21			
Celkem	143 871,10	14 387,11	158 258,21			

Připojené standardní objednávky:	Obj.	Číslo obj.	Datum	Částka bez DPH	Obch.zástupce	Firma
	OA	5004699970	29.08.2018	756,42		
	OB		29.08.2018	141 407,52		
	OC	5004705196	29.08.2018	393,96		

#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.
- Reklamacce je nutné uplatňovat v souladu s platným reklamačním řádem firmy PHOENIX.

UPOZORNĚNÍ KŘJ - pokračování

Stahování - žádáme o vrácení přípravků:

- Valzap 160mg por.tbl.film.28x160mg, SÚKL 0163194 do 20.09.2018 z důvodu podezření na závadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Valzap 80mg por.tbl.film.28x80mg, SÚKL 0163192 do 20.09.2018 z důvodu podezření na závadu v jakosti-všechny neproexspirované šarže.
- Fiasp FlexTouch 100U/ml inj.sol. 5x3ml, SÚKL 0219217, šarže HP51086 do 20.12.2018 z důvodu závady v jakosti.

Pozastavení - informace o pozastavení přípravků:

- Alimta 500mg inf.plv.sol.1x500mg, SÚKL 0028274, šarže C556498K do 30.08.2018 z důvodu z důvodu podezření výskytu padělků-nestahuje se.