

ZMLUVA O POSKYTOVANÍ LABORATÓRNYCH SLUŽIEB

medzi

Medirex, a.s.

so sídlom Holubyho 35, 902 01 Pezinok

zapísaná v Obchodnom registri Okresného súdu Bratislava I, oddiel: Sa, vložka č.: 4185/B

IČO: 35 766 450

DIČ: 2020204340

IČ DPH: SK2020204340 (registrovaná podľa § 4 zákona o DPH)

bankové spojenie: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s., pobočka zahraničnej banky

číslo účtu IBAN: SK28 1111 0000 0010 3258 4009

konajúca: Ing. Jozef Gavlas, MSc., predseda predstavenstva

(ďalej len „**Poskytovateľ**“)

a

Národná transfúzna služba SR

so sídlom Ďumbierska 3/L, 831 01 Bratislava

registrovaná Zriaďovacou listinou MZ SR č. 03775-4/2003 z 2.12.2003

IČO: 30 853 915

DIČ: 2021764371

IČ DPH: SK 2021764371

bankové spojenie: Štátna pokladnica

číslo účtu IBAN: SK18 8180 0000 0070 0028 8579.

štatutárny orgán: Ing. Ivan Oleár, MBA, riaditeľ

(ďalej len „**Objednávateľ**“)

(Poskytovateľ a Objednávateľ ďalej spolu len „**Zmluvné strany**“ alebo samostatne „**Zmluvná strana**“)

Zmluvné strany uzatvárajú v súlade s § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v platnom znení (ďalej len „**Obchodný zákonník**“) túto *Zmluvu o poskytovaní laboratórnych služieb* (ďalej len „**Zmluva**“):

Článok I.

Predmet Zmluvy

1. Poskytovateľ sa zaväzuje vykonávať pre Objednávateľa služby podľa podmienok uvedených v tejto Zmluve a na základe objednávky Objednávateľa a Objednávateľ sa zaväzuje platiť Poskytovateľovi za poskytnuté služby odmenu určenú v tejto Zmluve.
2. Laboratórnymi službami sa pre účely tejto Zmluvy rozumejú:
 - a) skúšky sterility;
 - b) mikrobiologické skúšky povrchov sterom (napr. miesta vpichu, alebo pracovných povrchov);
 - c) mikrobiologické skúšky čistoty ovzdušia spádom;
 - d) iné mikrobiologické skúšky podľa cenníka na základe požiadavky Objednávateľa;(ďalej len „**Laboratórne služby**“).

Článok II.

Cena a platobné podmienky

1. Odmena za poskytnuté Laboratórne služby bude určená na základe cenníka Poskytovateľa platného v čase objednania Laboratórnych služieb a ktorý je dostupný na webe Poskytovateľa: <https://www.medirex.sk/lekar/cennik> (Cenník – kontrola prostredia a Cenník – farmaceutické skúšanie) (ďalej

spolu len „Cenník“). Zmluvné strany sa zároveň dohodli, že Poskytovateľ poskytne Objednávateľovi zľavu za Laboratórne služby uvedené v Cenníku vo výške 40 % (slovom: štyridsať percent), avšak okrem tých Laboratórnych služieb, ktoré sú predmetom Prílohy č. 1, pre ktoré platia osobitné zľavy. Cena za zmluvnú dopravu vzoriek k Poskytovateľovi je zahrnutá v cene predmetnej Laboratórnej služby.

2. Poskytovateľ si vyhradzuje právo na zmenu Cenníka kedykoľvek počas trvania platnosti tejto Zmluvy. Zmenu Cenníka je Poskytovateľ povinný Objednávateľovi bezodkladne oznámiť. V prípade, ak Objednávateľ so zmenou Cenníka nesúhlasí, je oprávnený Zmluvu vypovedať s okamžitou účinnosťou (ku dňu doručenia výpovede).
3. Odmenu za poskytnuté Laboratórne služby bude Objednávateľ uhrádzať Poskytovateľovi spätne, za predchádzajúci mesiac na základe faktúry vystavenej Poskytovateľom, a to prevodom na účet Poskytovateľa, ktorý je uvedený v záhlaví tejto Zmluvy. Splatnosť faktúry je 30 (tridsať) dní odo dňa jej vystavenia. Poskytovateľ je povinný doručiť faktúru Objednávateľovi najneskôr do 10. pracovného dňa mesiaca nasledujúceho po poskytnutí fakturovaných Laboratórnych služieb. Prílohou faktúry musí byť kópia dodacieho listu (objednávky).
4. V prípade, že cena za poskytnuté Laboratórne služby nebude uhradená riadne a včas, Poskytovateľ má nárok na zmluvnú pokutu v zákonnej výške.

Článok III.

Povinnosti Poskytovateľa

1. Poskytovateľ je povinný poskytovať Laboratórne služby za podmienok dohodnutých v tejto Zmluve, s odbornou starostlivosťou a v súlade s platnými právnymi predpismi.
2. Poskytovateľ týmto vyhlasuje, že ku dňu uzavretia tejto Zmluvy je držiteľom povolenia Štátneho ústavu na kontrolu liečiv SR (ďalej len „ŠÚKL“) na základe Rozhodnutia R/91/2019, ktorého kópia tvorí Prílohu č. 1 tejto Zmluvy. Poskytovateľ sa ďalej zaväzuje udržiavať predmetné povolenie v platnosti po celú dobu trvania tejto Zmluvy. Prípadný zánik alebo zrušenie povolenia alebo pozastavenie činnosti je Poskytovateľ povinný bezodkladne oznámiť Objednávateľovi, pričom Objednávateľ má v takom prípade právo od Zmluvy odstúpiť.
3. Poskytovateľ sa pri plnení Zmluvy zaväzuje:
 - a) poskytovať Laboratórne služby podľa požiadaviek Objednávateľa uvedených v objednávke a/alebo na biologickom materiáli (vzorkách) poskytnutom Objednávateľom;
 - b) doručiť výsledky laboratórnych analýz na pracoviská Objednávateľa najneskôr do 21 (dvadsaťjeden) dní odo dňa prevzatia materiálu Poskytovateľom. V prípade zistenej positivity vzorky je Poskytovateľ povinný Objednávateľa informovať ihneď telefonicky. V prípade opakovaného omeškania Poskytovateľa s dodaním výsledkov laboratórnych analýz v uvedenej lehote má Objednávateľ právo od Zmluvy odstúpiť;
 - c) vykonávať laboratórne analýzy pre potreby Objednávateľa v zmysle platných a účinných právnych predpisov a štandardných pracovných postupov upravujúcich túto oblasť Laboratórnych služieb;
 - d) vyzdvihnúť materiál a vykonávať dopravu vzoriek odobratého materiálu v termínoch dohodnutých Zmluvnými stranami v rozsahu maximálne 2x týždenne z každej prevádzky Objednávateľa;
 - e) poskytovať Objednávateľovi transportné a kultivačné médiá na odber vzoriek určených pre Laboratórne analýzy u Poskytovateľa;
 - f) prepraviť vzorky v iných termínoch ako sú dohodnuté v čl. III ods. 3 písm. d) tejto Zmluvy v sume uvedenej v zmysle Cenníka;
 - g) zaškoliť pracovníkov Objednávateľa, ktorí budú zodpovední za odber vzoriek, techniku odberu a manipuláciu s odobratými vzorkami a ich uskladnenie ohľadom týchto úkonov a dodať štandardné pracovné postupy týkajúce sa týchto úkonov;

- h) rozšíriť sortiment ponúkaných Laboratórných služieb, na vykonávanie ktorých je oprávnený po vzájomnej dohode s Objednávateľom formou písomného dodatku k tejto Zmluve.
4. Poskytovateľ je povinný umožniť Objednávateľovi vykonanie externého auditu kvality poskytovania Laboratórných služieb v zmysle požiadaviek správnej praxe prípravy transfúzných liekov.

Článok IV. Povinnosti Objednávateľa

1. Objednávateľ sa pri plnení tejto Zmluvy zaväzuje:
- a) vykonávať odbery materiálu, na ktorom majú byť poskytnuté Laboratórne služby podľa tejto Zmluvy podľa pokynov Poskytovateľa, ktoré sú uvedené v štandardných pracovných postupoch zabezpečených Poskytovateľom;
 - b) každý materiál odoslaný na analýzu čitateľne označiť spôsobom určeným Poskytovateľom a odovzdať Poskytovateľovi so správne vyplnenou písomnou objednávkou, ktorá bude obsahovať sumár zaslaného materiálu a identifikáciu pracoviska Objednávateľa a ktorej vzor je súčasťou Prílohy č. 2 tejto Zmluvy;
 - c) odovzdať Poskytovateľovi spolu s materiálom aj vyplnenú žiadanku, ktorá bude obsahovať presnú špecifikáciu a identifikáciu materiálu a ktorá je súčasťou Prílohy č. 3 tejto Zmluvy.
2. Objednávateľ berie na vedomie, že Poskytovateľ je zmysle platných právnych predpisov na úseku ochrany osobných údajov, najmä Nariadenia EÚ a Rady EÚ č. 2016/679 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov o voľnom pohybe takýchto údajov (ďalej len „Predpisy na ochranu OÚ“) oprávnený odo dňa účinnosti tejto Zmluvy:
- a) spracúvať ako prevádzkovateľ osobné údaje spolupracujúcich osôb Objednávateľa, ktoré budú vystupovať pri plnení tejto Zmluvy, v rozsahu potrebnom na realizáciu tejto Zmluvy, teda aj bez ich osobitného súhlasu a na základe tejto Zmluvy;
 - b) zabezpečiť spracúvanie osobných údajov na rovnaký účel aj prostredníctvom svojich sprostredkovateľov patriacich do skupiny MEDIREX GROUP, u ktorých bude dbať na ich odbornú, technickú a organizačnú a personálnu spôsobilosť a ich schopnosť zaručiť bezpečnosť spracúvaných osobných údajov, a ktorých zoznam je uvedený na webe Poskytovateľa.
3. Zmluvné strany sa zaväzujú, že pri spracovaní osobných údajov fyzických osôb budú postupovať podľa platných Predpisov na ochranu OÚ, najmä poučia svoje oprávnené osoby o povinnostiach podľa Predpisov na ochranu OÚ a vykonajú informačné povinnosti voči dotknutým osobám podľa Predpisov na ochranu OÚ.
4. Objednávateľ je povinný informovať Poskytovateľa o výsledkoch externého auditu vykonaného u Poskytovateľa formou zaslania Správy z auditu do 60 (šesťdesiat) dní od vykonania auditu.

Článok IV. Platnosť a trvanie Zmluvy

1. Zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpisu oboma Zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv vedeným Úradom vlády Slovenskej republiky v súlade so zákonom č. 546/2010 Z. z., ktorým sa dopĺňa zákon č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov a ktorým sa menia a dopĺňajú niektoré zákony.
2. Poskytovateľ udeľuje Objednávateľovi svoj súhlas na zverejnenie tejto Zmluvy, jej budúcich dodatkov a faktúr súvisiacich so Zmluvou na jeho webovej stránke a v Centrálnom registri zmlúv, ktorý vedie Úrad vlády Slovenskej republiky.
3. Zmluvné strany sa dohodli, že táto Zmluva sa uzatvára na **dobu neurčitú**.

4. Táto Zmluva skončí:
 - a) vzájomnou písomnou dohodou Zmluvných strán ku dňu uvedenému v danej dohode;
 - b) písomnou výpoveďou niektorej zo Zmluvných strán doručenej druhej Zmluvnej strane podľa podmienok uvedených v Zákone alebo v tejto Zmluve; alebo
 - c) odstúpením od Zmluvy niektorej zo Zmluvných strán z dôvodu podstatného porušenie Zmluvy alebo opakovaného porušenia podmienok ustanovených touto Zmluvou s tým, že Zmluva sa zrušuje okamihom doručenia odstúpenia od Zmluvy druhej Zmluvnej strane.
5. Zmluvné strany sa dohodli, že výpovedná lehota je 2 (slovom: dva) mesiace a začína plynúť od prvého dňa mesiaca nasledujúceho po mesiaci, v ktorom bola písomná výpoveď doručená druhej Zmluvnej strane.

Článok VII.

Záverečné ustanovenia

1. Zmluvu možno meniť pod sankciou neplatnosti len po vzájomnej dohode Zmluvných strán formou písomného a očíslovaného dodatku podpísaného oboma Zmluvnými stranami.
2. Všetky práva a povinnosti vyplývajúce z tejto Zmluvy ako aj vzťahy v tejto Zmluve bližšie neupravené sa riadia príslušnými ustanoveniami Obchodného zákonníka a ďalšími všeobecne záväznými právnymi predpismi Slovenskej republiky.
3. Poskytovateľ nie je oprávnený postúpiť akúkoľvek svoju pohľadávku z tejto Zmluvy na tretiu osobu bez predchádzajúceho písomného súhlasu Objednávateľa. Písomný súhlas Objednávateľa s týmto úkonom je zároveň platný len za podmienky, že bol na tento úkon udelený predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva SR. Právny úkon, ktorým budú postúpené pohľadávky Poskytovateľa v rozpore s týmto ustanovením je podľa § 39 zákona č. 40/1964 Zb. – Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov neplatný.
4. Písomnosti majúce za následok vznik, zmenu alebo zánik vzťahov podľa tejto Zmluvy sa doručujú osobne, poštovým podnikom alebo kuriérom na adresy Zmluvných strán uvedené v záhlaví tejto Zmluvy, pokiaľ nebola písomne oznámená zmena adresy, inak postačuje doručenie emailom alebo faxom. Písomnosti sa považujú za doručené dňom ich doručenia druhej Zmluvnej strane (príjemcovi) alebo dňom vrátenia zásielky odosielateľovi z dôvodu neprevzatia príjemcom v stanovenej odbernej lehote alebo odmietnutia prevzatia písomnosti.
5. Ak sa preukáže, že niektoré z ustanovení tejto Zmluvy je neplatné alebo neúčinné, nemá to za následok neplatnosť alebo neúčinnosť ďalších ustanovení Zmluvy, alebo samotnej Zmluvy ako celku, ak je možné takéto neplatné alebo neúčinné ustanovenie oddeliť od zvyšku Zmluvy. V takomto prípade sa Zmluvné strany zaväzujú bezodkladne formou dodatku alebo novou zmluvou nahradiť takéto ustanovenie novým tak, aby bol zachovaný účel sledovaný príslušným neplatným či neúčinným ustanovením v čase jeho prijatia, resp. uzavretia tejto Zmluvy. Do času uzatvorenia dodatku platia príslušné zákonné ustanovenia svojim účelom a zmyslom čo najbližšie neplatnému či neúčinnému ustanoveniu.
6. Zmluvné strany sa týmto zaväzujú, že vynaložia všetko úsilie, ktoré je od nich možné spravodlivo požadovať, aby došlo k urovnaniu všetkých sporov, rozporov alebo nárokov vzniknutých medzi nimi z tejto Zmluvy a v súvislosti s ňou zmierom, až následne bude takýto spor predložený na rozhodnutie príslušnému všeobecnému súdu v Slovenskej republike.
7. Zmluvné strany berú na vedomie, že druhá Zmluvná strana bude spracovávať osobné údaje fyzických osôb spolupracujúcich pri realizácii tejto Zmluvy na podklade tejto Zmluvy (bez osobitného súhlasu daných osôb), a zaväzujú sa uskutočňovať takéto spracúvanie osobných údajov v súlade s aktuálne platnými a účinnými predpismi na úseku ochrany osobných údajov, najmä s Nariadením EP a Rady (EÚ) 2016/679 z 27. apríla 2016 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov, ktorým sa zrušuje smernica 95/46/ES, a s niektorými ustanoveniami zákona č. 18/2018 Z. z. o ochrane osobných údajov a o zmene a doplnení niektorých zákonov.
8. Táto Zmluva, vrátane jej príloh ako neoddeliteľných súčastí tejto Zmluvy, je podpísaná v 2 (dvoch)

rovnopisoch, z ktorých každá Zmluvná strana obdrží po 1 (jednom) vyhotovení.

Prílohy:

1. Zoznam Laboratórnych služieb s osobitnými zľavami
2. Rozhodnutie ŠÚKL zo dňa 30.4.2019 číslo R/91/2019
3. Vzor objednávky so sumarizáciou materiálu
4. Vzor žiadanky so špecifikáciou a identifikáciou materiálu – žiadanka FA001

Zmluvné strany vyhlasujú, že si Zmluvu pozorne prečítali, jej obsahu porozumeli a predstavuje ich skutočnú a slobodnú vôľu zbavenú akéhokoľvek omylu. Svoje prejavy vôle obsiahnuté v tejto Zmluve Zmluvné strany považujú za určité a zrozumiteľné, vyjadrené nie v tiesni a za nápadne nevýhodných podmienok. Zmluvné strany na znak svojho súhlasu s obsahom Zmluvy túto Zmluvu vlastnoručne podpísali:

V Bratislave dňa 01.06.2022

V Bratislave dňa 01.06.2022

Poskytovateľ:

Objednávateľ:

Ing. Jozef Gav

venstva

Národná tra
Ing. Ivan O

žba SR
, riaditeľ



člen MEDIREX GROUP
Holubyho 35
902 01 Pezinok
IČO: 36 766 450 A1

Príloha č. 1 k Zmluve o poskytovaní laboratórnych služieb

Kód produktu	Názov produktu	Dohodnutá cena bez DPH
FA 101	Skúška sterility - transfúzny prípravok, surovina na výrobu lieku, rádiofarmakum, tkanivo, transplantát, ster	6,00
K 101	Ovzdušie - určenie bakteriálnej alebo mykotickej kontaminácie ovzdušia metódou pasívnej sedimentácie (spádu) za každú vzorku	7,29
K 103	Povrch - určenie bakteriálnej alebo mykotickej kontaminácie povrchu predmetu alebo testovanej plochy metódou steru za každú vzorku	7,44
K 104	Povrch - určenie bakteriálnej alebo mykotickej kontaminácie povrchu predmetu alebo testovanej plochy metódou odtlačkov za každú vzorku	7,44

Štátny ústav pre kontrolu liečiv
Kvetná 11, 825 08 Bratislava
Slovenská republika

Bratislava, 30.04.2019
Číslo rozhodnutia: R/91/2019
Reg. č.: V-13/2019

ROZHODNUTIE

Štátny ústav pre kontrolu liečiv ako vecne príslušný orgán štátnej správy na konanie podľa ustanovenia § 5 zákona č. 71/1967 Zb. o správnom konaní v platnom znení (ďalej len „Správny poriadok“) a § 129 ods. 2 písm. e) bodu 6 zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v platnom znení (ďalej len „zákon“) v súlade s ustanoveniami § 7 ods. 1 písm. b) bodu 1 a 2 zákona, v správnom konaní o žiadosti žiadateľa Medirex, a. s., so sídlom Holubyho 35, 902 01 Pezinok, IČO 35 766 450, v zmysle § 7 ods. 6 zákona v súčinnosti s ustanovením § 46 a nasl. Správneho poriadku o vydanie povolenia na zaobchádzanie s liekmi vo výrobe humánnych liekov a výrobe skúšaných humánnych liekov po predložení potrebných podkladov rozhodol

t a k t o:

Žiadosti o vydanie povolenia žiadateľa Medirex, a. s., so sídlom Holubyho 35, 902 01 Pezinok, IČO 35 766 450, sa vyhovuje a žiadateľovi sa povoľuje zaobchádzanie s liekmi v druhoch činnosti výrobe humánnych liekov a výrobe skúšaných humánnych liekov.

Štatutárny zástupca:

Ing. Jozef Gavlas, MSc., narodený 05.02.1979, bytom Sološnica 618, 906 37 Sološnica.

Odborný zástupca za výrobu liekov je:

MUDr. Oľga Procházková, narodená 07.05.1954, bytom Hlavná 1409/34, 924 01 Galanta.

Odborný zástupca za zabezpečovanie kvality liekov je:

RNDr. Gabriela Bertaová, narodená 27.03.1981, bytom Zváračská 1401/20, 945 01 Komárno.

Miesto výkonu činnosti:

Novozámocká 67, 949 05 Nitra.

Rozsah činnosti:

Povolenie sa vydáva pre činnosti v zmysle ustanovenia § 12 ods. 3 písm. d), f) a ods. 4 zákona, bližšie uvedené v prílohách povolenia č. 1 a 2.

Platnosť:

Deň začatia činnosti je deň nasledujúci po dni nadobudnutia právoplatnosti tohto rozhodnutia.

Odôvodnenie:

Po preskúmaní žiadosti žiadateľa Medirex, a. s., so sídlom Holubyho 35, 902 01 Pezinok, IČO 35 766 450 zo dňa 27.02.2019, evidovanej ŠÚKL pod č.:1251/2019/620 o vydanie povolenia na zaobchádzanie s liekmi vo výrobe humánných liekov a výrobe skúšaných humánných liekov správny orgán konštatuje, že žiadateľ splnil zákonom stanovené podmienky na vydanie povolenia podľa ustanovení §§ 3, 4, 5, 6 zákona.

Na základe uvedených skutočností rozhodol správny orgán tak, ako je uvedené vo výrokovvej časti rozhodnutia.

Podmienky a povinnosti držiteľa povolenia na výrobu humánných liekov sú uvedené v ustanoveniach §§ 12,15 a 16 zákona.

Poučenie:

Proti tomuto rozhodnutiu možno podať odvolanie podľa § 53 a nasl. Správneho poriadku. Podľa § 54 správneho poriadku sa odvolanie podáva na správnom orgáne, ktorý napadnuté rozhodnutie vydal. Odvolanie treba podať v lehote 15 dní odo dňa oznámenia tohto rozhodnutia na Štátny ústav pre kontrolu liečiv.

Toto rozhodnutie je po nadobudnutí právoplatnosti v dôsledku využitia riadneho opravného prostriedku preskúmateľné súdom v zmysle zákona č. 162/2015 Z. z. Správny súdny poriadok.

PharmDr. Zuzana Baťová, PhD.
riaditeľka

PRÍLOHA 2: VÝROBNÉ OPERÁCIE PRE SKÚŠANÉ LIEKY
ANNEX 2: MANUFACTURING OPERATIONS OF INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS

Názov a adresa miesta výroby

Medirex, a. s., Novozámocká 67, 949 05 Nitra

Skúšané lieky na humánne lieky/Human Investigational Medicinal Products

1 VÝROBNÉ OPERÁCIE - LIEKY	1 MANUFACTURING OPERATIONS - MEDICINAL PRODUCTS
1.6 Kontrola kvality - skúšanie	1.6 Quality control testing
<i>1.6.1 Mikrobiologické skúšky: sterilné lieky</i>	<i>1.6.1 Microbiological: sterility</i>
<i>1.6.2 Mikrobiologické skúšky: nesterilné lieky</i>	<i>1.6.2 Microbiological: non-sterility</i>

2 DOVOZ LIEKOV	3 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS
2.1 Kontrola kvality - skúšanie dovážaných liekov	2.1 Quality control testing of imported medicinal products
<i>2.1.1 Mikrobiologické skúšky: sterilné lieky</i>	<i>2.1.1 Microbiological: sterility</i>
<i>2.1.2 Mikrobiologické skúšky: nesterilné lieky</i>	<i>2.1.2 Microbiological: non-sterility</i>

Osvedčovacia doložka

Osvedčujem, že tento listinný dokument vznikol zaručenou konverziou z elektronickej do listinnej podoby podľa § 35 ods. 1 písm. a) zákona č. 305/2013 Z. z. o elektronickej podobe výkonu pôsobnosti orgánov verejnej moci a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon o e-Governmente) v znení neskorších predpisov a podľa vyhlášky Ministerstva financií Slovenskej republiky č. 275/2014 Z. z. o zaručenej konverzii.

Údaje novovzniknutého dokumentu v listinnej forme

Počet listov

Počet neprázdnych strán

Formát papiera

- Dokument obsahuje prostriedky autorizácie alebo časovú pečiatku
 Dokument neobsahuje prostriedky autorizácie ani časovú pečiatku

Údaje o zaručenej konverzii

Evidenčné číslo záznamu o zaručenej konverzii

Dátum a čas vykonania zaručenej konverzie

Hodnota elektronickej odličky pôvodného elektronickej dokumentu

Funkcia použitá pre výpočet elektronickej odličky

Zaručenú konverziu vykonal

IČO

Názov právnickej osoby

Slovenská pošta, a.s.
Partizánska cesta 9, 975 99 Banská Bystrica
OR OS BB, oddiel Sa, vložka č.803/S

Meno

Príezvisko

Funkcia alebo pracovné zaradenie

*) Ak bola zaručená konverzia vykonaná automatizovaným spôsobom, údaje o mene, priezvisku, funkcii a pracovnom zaradení sa neuvádzajú.

Podpis a pečiatka

SLOVENS
Partizá
975 99

Objednávka testovania vzoriek

Medirex, a. s., člen MEDIREX GROUP

Oddelenie farmaceutického skúšania mikrobiológie prostredia

Novozámocká 67, 949 01, Nitra, +421 35 2829870



Dátum zaslania vzoriek:

OBJEDNÁVAJÚCE PRACOVISKO:

TEL. ČÍSLO:

VEDÚCI PRACOVNÍK:

PRACOVNÍK ZODPOVEDNÝ ZA ODOVZDANIE VZORIEK

MENO A PRIEZVISKO (paličkovým písmom):

PODPIS

PEČIATKA

Kód	Názov	Počet zaslaných vzoriek
FA101	Skúška sterility: transfúzny prípravok, zvyšok transfúzneho prípravku po reakcii	
FA102	Skúška sterility: prázdny transfúzny vak, primárny obal	
K101	Ovzdušie - určenie bakteriálnej alebo mykotickej kontaminácie ovzduším metódou pasívnej sedimentácie (spádu) za každú vzorku	
K103	Mikrobiologická kontrola povrchov sterom (ster pracovných plôch, ster z kože v mieste vpichu)	
K105	Mikrobiologická kontrola povrchov odtlačkom	

Vyplnené tlačivo slúži pre Medirex, a. s. ako dodací list – podklad pre fakturáciu.

A**Žiadanka výkonov
Farmaceutické skúšanie****MEDIREX GROUP**
*veľkosť pre vaše zdravie*Medirex, a.s., člen MEDIREX GROUP
Laboratórium kontroly liekov autorizované ŠÚKL
Novozámocká 67, 949 05 Nitra-Horné Krškany
tel: +421 35 2829870

Vyplniť paličkovým písmom tmavým perom.

Názov zákazníka:				dátum objednávky:	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	Pečiatka a podpis
Kontaktná osoba:				Poznámka					
E-mail:									
Teľ:									

Číslo (označenie) vzorky/ Sarže	Popis vzorky	Dátum odberu Rovnaké dátumy <input type="checkbox"/>	Laboratórne číslo (vyplní laboratórium)
1/			
2/			
3/			
4/			
5/			
6/			
7/			
8/			
9/			
10/			
11/			
12/			
13/			
14/			
15/			
16/			
17/			
18/			
19/			
20/			

Záznamy laboratória: