

Rámcová kúpna zmluva na dodanie tovaru č. 47/2023

uzavretá na základe § 83 zák. č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov a § 409 a nasl. zák. č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov (ďalej len „Zmluva“)

1. Predávajúci:

BIOHEM a. s.

sídlo:

Zlatovská 2211, 911 05 Trenčín

Obchodná spoločnosť zapísaná v Obchodnom registri Okresného súdu Trenčín,

oddiel: Sa, vložka č. 10822/R

IČO:

54 519 098

DIČ:

2121712164

IČ pre DPH:

SK2121712164

Bankové spojenie:

Tatra Banka a.s.

Číslo účtu:

SK15 1100 0000 0029 4813 0255

Štatutárny zástupca:

JUDr. Barbora Šedíková, Predseda predstavenstva

Osoba oprávnená na rokovanie

vo veciach zmluvy

Ing. Peter Žilinčan, Člen predstavenstva

vo veciach odborných

Mgr. Katarína Rychtáriková

Tel.:

+421 910 944 981

Fax:

E-mail:

rychtarikova@biohem.sk

Internetová adresa:

www.biohem.sk

(ďalej len „predávajúci“)

2. Kupujúci:

Národná transfúzna služba SR

sídlo:

Ďumbierska 3/L, 831 01 Bratislava

Štátna príspevková organizácia zriadená Zriaďovacou listinou MZ SR č. 003775-4/2003

zo dňa 02.12.2003

IČO:

30 853 915

DIČ:

2021764371

IČ pre DPH:

SK2021764371

Bankové spojenie:

Štátna pokladnica

Číslo účtu:

SK18 8180 0000 0070 0028 8579

Štatutárny zástupca:

Ing. Ivan Oleár, MBA, riaditeľ

Osoba oprávnená na rokovanie:

vo veciach zmluvy

Ing. Ivan Oleár, MBA, riaditeľ

vo veciach odborných

MUDr. Jana Rosochová

Tel.:

+421 2 5910 3002

E-mail:

rosochova@ntssr.sk

Internetová adresa:

www.ntssr.sk

(ďalej len „kupujúci“)

Článok I. Úvodné ustanovenia

- 1.1 Kupujúci ako verejný obstarávateľ podľa § 7 ods. 1 písm. d) zákona č. 343/2015 Z. z. vyhlásil oznámením č. 12475 - MST, zverejneným vo Vestníku verejného obstarávania č. 63/2023 dňa 27.03.2023 verejnú súťaž na realizáciu zákazky s názvom „**Kúpa diagnostík na vyšetrowanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi**“ (ďalej len „*verejné obstarávanie*“).
- 1.2 Na základe vyhodnotenia ponúk bola ponuka predávajúceho vybraná ako ponuka úspešného uchádzača v súlade s podmienkami uvedenými v súťažných podkladoch verejného obstarávania. Na základe tejto skutočnosti a predloženej ponuky predávajúceho sa zmluvné strany v slobodnej vôli a v súlade s platnými všeobecne záväznými právnymi predpismi rozhodli uzatvoriť túto Zmluvu.
- 1.3 Základným účelom tejto Zmluvy je v súlade s výsledkom verejného obstarávania zabezpečenie kúpy predmetu tejto Zmluvy, tak ako je definovaný v čl. II a čl. III. a v Prílohe č. 1 tejto Zmluvy.
- 1.4 V súlade s príslušnými ustanoveniami tejto Zmluvy sa bude plnenie predmetu Zmluvy realizovať podľa aktuálnych potrieb kupujúceho na základe jednotlivých objednávok.

Článok II. Predmet Zmluvy

- 2.1 Predmetom Zmluvy je záväzok predávajúceho dodávať kupujúcemu na základe jednotlivých objednávok diagnostické reagentie *in vitro* na vyšetrowanie nukleových kyselín (NAT – Nucleic Acid Testing) vírusov hepatitídy B, C, E a HIV (HBV, HCV, HEV, HIV-1 a HIV-2) u darcov krvi na plnoautomatických analyzátoroch typu: Procleix Panther System, ako aj príslušné kontroly, kalibrátory, roztoky a spotrebný materiál v zmysle špecifikácie, ktorá tvorí Prílohu č. 1 a v súlade s Prílohou č. 2 - Štruktúrovaný rozpočet a cena (ďalej ako „*reagentie*“ alebo „*tovar*“). Vyšetrenie NAT požadovaných vírusov bude realizované individuálne pre jednotlivého darcu – tzv. IDT testovanie (Individual Donor Testing).
- 2.2 Reagentie musia byť 100% kompatibilné s plnoautomatickými analyzátorami na vyšetrowanie nukleových kyselín vírusov typu Procleix Panther System.
- 2.3 Súčasťou záväzku predávajúceho podľa tejto Zmluvy sú služby spojené s dodaním tovaru, t.j. zabezpečenie kompletizácie tovaru, balenie tovaru, jeho doprava a vyloženie v mieste plnenia a poskytnutie písomných dokumentov potrebných pre použitie predmetu kúpy podľa bodu 2.4 nižšie (ďalej len „*súvisiace služby*“).
- 2.4 Predmet Zmluvy bude v priebehu platnosti Zmluvy realizovaný v rozsahu podľa potrieb kupujúceho pri zachovaní postupu a podmienok dohodnutých v tejto Zmluve, ktorými sú zmluvné strany viazané.
- 2.5 Predávajúci sa zaväzuje dodávať tovar uvedený v bode 2.1 tohto článku Zmluvy spoločne s dokladmi, ktoré sú potrebné na prevzatie a užívanie predmetu kúpy a ktorými sú najmä: technická dokumentácia, manuál pre prácu s tovarom v slovenskom alebo českom jazyku, dodací list so základnými údajmi o dodávke, s označením obalového materiálu v slovenskom jazyku (ďalej len „*doklady*“).

- 2.6 Predávajúci odovzdá tovar kupujúcemu a vykoná pri prvej dodávke v každom mieste dodania poučenie personálu o jeho použití, o čom zmluvné strany vyhotovia zápis podľa ustanovení tejto Zmluvy.
- 2.7 Predávajúci sa zaväzuje tovar dodať a kupujúci sa zaväzuje poskytnúť dojednanú súčinnosť a zaplatiť zaň kúpnu cenu podľa cien uvedených v Prílohe č. 2 tejto Zmluvy.
- 2.8 Predávajúci vyhlasuje, že je v súlade so všetkými aplikovateľnými právnymi predpismi oprávnený dodávať tovar kupujúcemu.

Článok III.

Predpokladané množstvo vykázaných vyšetrení a cena tovaru

Predpokladané množstvo vykázaných vyšetrení

- 3.1 Množstvo potrebného tovaru t.j. príslušných originálnych diagnostických reagensí, kontrol, kalibrátorov, roztokov, spotrebného materiálu atď., ktoré tvoria predmet kúpy, bude vyplývať z predpokladaného množstva vykázaných (validných) vyšetrení nukleových kyselín (NAT) vírusov hepatitídy B, C, E a HIV (HBV DNA, HCV RNA, HEV RNA, HIV-1 RNA a HIV-2 RNA) zo vzorky jedného darcu v režime IDT testovania (Individual Donor Testig) – ďalej len „*vykázané vyšetrenie*“. Predpokladané množstvo vykázaných validných vyšetrení počas trvania tejto Zmluvy je **640 000** vykázaných vyšetrení. Vykázaným vyšetrením sa rozumie realizované vyšetrenie s validným výsledkom, ktoré by bolo fakturované do zdravotnej poisťovne alebo tiež tzv. „Reportable Result“.
- 3.2 Kupujúci si vyhradzuje právo uskutočniť nižšie alebo vyššie množstvá vykázaných vyšetrení, ako sú predpokladané. V prípade, že budú uskutočnené nižšie množstvá, ako sú predpokladané, nevzniká predávajúcemu nárok na dodanie tovaru podľa počtu predpokladaných vykázaných vyšetrení.
- 3.3 Neoddeliteľnou súčasťou tejto Zmluvy je Príloha č. 2, v ktorej sú uvedené:
 - a) jednotkové ceny tovaru,
 - b) cena za jedno vykázané vyšetrenie (Price per Reportable Result),
 - c) predpokladané množstvo vykázaných vyšetrení za celé zmluvné obdobie.

Cena reagensí

- 3.4 Cena za dodanie tovaru je stanovená v zmysle zákona č. 18/1996 Z.z. o cenách v znení a vyhlášky Ministerstva financií SR č. 87/1996 Z.z. v znení neskorších predpisov, ktorou sa vykonáva zákon č. 18/1996 Z.z. o cenách. V cene sú zahrnuté aj súvisiace služby.
- 3.5 Jednotkové ceny reagensí podľa Prílohy č. 2 tejto Zmluvy sú konečné a nemenné, s možnosťou ich úpravy pri zákonnej zmene sadzby DPH. Ustanovenie bodu 3.7 a 3.12 tohto článku Zmluvy ostávajú nedotknuté.
- 3.6 Predávajúci sa zaväzuje, že počas platnosti tejto Zmluvy bude garantovať ceny predmetu kúpy uvedené v Prílohe č. 2. Nedodržanie zmluvne dojednaných cien predávajúcim sa považuje za podstatné porušenie Zmluvy.
- 3.7 Predávajúci je povinný vopred informovať kupujúceho o realizovaných akciách a mimoriadnych zľavách na tovar a tieto premietnuť do ceny dodávok.

- 3.8 Kúpnu cenu za tovar dodaný na základe objednávky uhradí kupujúci na základe faktúry, ktorú predávajúci vystaví a doručí kupujúcemu po vždy najneskôr do 5. pracovného dňa mesiaca nasledujúceho po dodaní tovaru.
- 3.9 V prípade, ak sa po uzatvorení tejto Zmluvy preukáže, že na relevantnom trhu existuje nižšia cena (ďalej aj ako „nižšia cena“) za rovnaké alebo porovnateľné plnenie ako je obsiahnuté v tejto Zmluve a predávajúci už preukázateľne v minulosti za takúto nižšiu cenu plnenie poskytol, resp. ešte stále poskytuje, pričom rozdiel medzi nižšou cenou a kúpnu cenou podľa tejto Zmluvy je 5 % v neprospech kúpnej ceny podľa tejto Zmluvy, zaväzuje sa predávajúci poskytnúť kupujúcemu pre takéto plnenie objednané po preukázaní tejto skutočnosti dodatočnú zľavu vo výške rozdielu medzi ním poskytovanou cenou podľa tejto Zmluvy a nižšou cenou.

Cena za jedno vykázané vyšetrenie (predpokladaná a skutočná)

- 3.10 Predávajúci berie na vedomie, že jedným z výberových kritérií verejného obstarávania podľa čl. I. bodu 1.1 tejto Zmluvy bola celková zmluvná cena, ktorá vychádza z ceny za jedno vykázané vyšetrenie.
- 3.11 Cena za jedno vykázané vyšetrenie uvedená v Prílohe č. 2 tejto Zmluvy je konečná a zahŕňa dodávku všetkého materiálu (tovaru) v množstve potrebnom na stanovenie výsledku vyšetrenia, t.j. diagnostické reagenty, kontroly, kalibrátory, premývacie roztoky, spotrebný materiál atď., ako aj očakávanú navyše spotrebu diagnostických reagentov, kontrol, kalibrátorov, premývacích roztokov a spotrebného materiálu potrebnú na vykonanie opakovaných vyšetrení, konfirmácie, diskriminačné testy a pod.
- 3.12 Kupujúci bude počas trvania tejto Zmluvy viesť presnú evidenciu spotrebovaného tovaru v jednotlivých miestach dodania a evidenciu o počte vykázaných vyšetrení. Zmluvné strany sa dohodli, že vždy do 15 dní po uplynutí každého kalendárneho polroka uskutočnia vo vzájomnej súčinnosti porovnanie ceny za jedno vykázané vyšetrenie podľa Prílohy č. 2 k Zmluve a skutočnej ceny za jedno vykázané vyšetrenie, ktorá vyplýva z množstva skutočne spotrebovaných reagentov v priebehu kalendárneho polroka. Za týmto účelom kupujúci poskytne predávajúcemu údaje o počte vykázaných vyšetrení a skutočnej spotrebe reagentov a v súčinnosti s predávajúcim uskutoční fyzickú kontrolu stavu skladových zásob reagentov u kupujúceho (kupujúcim objednané avšak nespotrebované reagenty sa pre účely výpočtu skutočnej ceny za jedno vykázané vyšetrenie nebudú započítavať). Podielom celkovej hodnoty spotrebovaného tovaru (vrátane DPH) a počtu vykázaných vyšetrení sa vypočíta skutočná cena za jedno vykázané vyšetrenie za príslušný polrok.
- 3.13 V prípade, ak sa porovnaním ceny za jedno vykázané vyšetrenie podľa Prílohy č. 2 k Zmluve a skutočnej ceny za jedno vykázané vyšetrenie zistí, že skutočná cena za vykázané vyšetrenie vyplývajúca z množstva skutočne spotrebovaných reagentov je vyššia ako predpokladaná cena za jedno vykázané vyšetrenie uvedená v Prílohe č. 2, predávajúci poskytne kupujúcemu dodatočne zľavu z kúpnej ceny na dodaný tovar vo výške rozdielu medzi predpokladanou cenou za jedno vyšetrenie a skutočnou cenou za jedno vyšetrenie. Dodatočná zľava (kompenzácia) bude kalkulovaná nasledovne: (skutočná cena za vykázané vyšetrenie – zmluvná cena za vykázané vyšetrenie uvedená v Prílohe č. 2) x počet vykázaných vyšetrení za daný polrok. Na uvedenú zľavu vystaví predávajúci kupujúcemu dobropis, pokiaľ možno v lehote do 15. kalendárneho dňa mesiaca nasledujúceho po uskutočnenom porovnaní, s lehotou splatnosti 30 dní od vystavenia.
- 3.14 V prípade, ak sa porovnaním ceny za jedno vykázané vyšetrenie podľa Prílohy č. 2 k Zmluve a skutočnej ceny za jedno vykázané vyšetrenie zistí, že skutočná cena za vykázané vyšetrenie vyplývajúca z množstva kupujúcim objednaných a spotrebovaných reagentov je nižšia ako predpokladaná cena za jedno vykázané vyšetrenie uvedená v Prílohe č. 2, táto skutočnosť nemá vplyv na jednotkovú cenu reagentov a predávajúcemu na základe tejto skutočnosti nevznikajú

žiadne nároky na kompenzáciu voči kupujúcemu.

Článok IV.

Miesto, termín a spôsob plnenia

- 4.1 Miestom plnenia sú pracoviská kupujúceho v rámci Slovenskej republiky uvedené v Prílohe č. 3 tejto Zmluvy.
- 4.2 Kupujúci si vyhradzuje právo v prípade zvýšenia, resp. zníženia počtu spracovateľských miest v rámci NTS SR jednostranne zvýšiť, resp. znížiť počet miest plnenia, čo bude riešené úpravou Prílohy č. 3 Zmluvy.
- 4.3 Konkrétne miesto dodania predmetu Zmluvy bude vždy uvedené v písomnej objednávke.
- 4.4 Tovar podľa tejto Zmluvy bude dodávaný na základe priebežných písomných objednávok kupujúceho, vystavených vopred na každý kalendárny štvrťrok. Kupujúci v objednávke uvedie špecifikáciu požadovaného tovaru v súlade s Prílohou č. 1 tejto Zmluvy, požadované množstvo tovaru a označenie pracoviska alebo pracovísk kupujúceho, na ktoré má byť tovar dodaný, ako aj harmonogram termínov dodania tovaru na daný štvrťrok. V prípade, ak predávajúci z objektívnych dôvodov nesúhlasí s harmonogramom termínov dodania uvedenom v objednávke, je povinný túto skutočnosť písomne oznámiť kupujúcemu najneskôr do 7 pracovných dní od doručenia objednávky, v opačnom prípade sa harmonogram termínov dodania uvedený v objednávke považuje za záväzný.
- 4.5 Okrem vyššie uvedených štvrťročných objednávok je kupujúci oprávnený vykonať nad ich rámec v príslušnom štvrťroku aj mimoriadne objednávky tovaru. V prípade vykonania mimoriadnej objednávky podľa predchádzajúcej vety je predávajúci povinný dodať predmet kúpy objednaný takouto mimoriadnou objednávkou najneskôr do 10 dní od obdržania objednávky.
- 4.6 Predávajúci sa zaväzuje dodávať predmet kúpy kupujúcemu v súlade s požadovanou špecifikáciou, v požadovanom čase, množstve, kvalite, vrátane balenia a doručenia v zmysle objednávky. Súčasťou dodávky je dodací list so základnými údajmi o dodávke.
- 4.7 Predávajúci upovedomí preukázateľným spôsobom kupujúceho o dodaní predmetu kúpy aspoň 1 pracovný deň vopred tak, aby kupujúci mohol poskytnúť potrebnú súčinnosť. Kupujúci zabezpečí na svojich pracoviskách prístup pre osoby poverené predávajúcim na čas nevyhnutne potrebný na vyloženie predmetu zmluvy.
- 4.8 Tovar prevezme poverený zodpovedný zamestnanec kupujúceho a prevzatie dodávky v mieste určenia potvrdí podpisom dodacieho listu. Tovar sa považuje za dodaný dňom jeho písomného prevzatia kupujúcim v dodacom liste. Okamihom prevzatia tovaru prechádza nebezpečenstvo škody na tovare a vlastnícke právo k tovaru na kupujúceho.
- 4.9 Písomnú objednávku kupujúceho je možné predávajúcemu zaslať aj elektronicky na e- mailovú adresu: rychtarikova@biohem.sk
- 4.10 Dopravu tovaru na miesto dodania určené kupujúcim v objednávke zabezpečuje predávajúci na vlastné náklady tak, aby bola zabezpečená dostatočná ochrana pred jeho poškodením alebo znehodnotením.

Článok V.

Záručné podmienky a vady tovaru

- 5.1 Predávajúci zodpovedá za to, že dodaný tovar je spôsobilý na uvedenie na trh a spĺňa kvalitatívne a technické požiadavky, ktoré sú stanovené všeobecne záväznými právnymi predpismi, ako i normami a požiadavkami predpisov Európskej únie pre zdravotnícke pomôcky in vitro, a to

najmä, nie však výlučne zákonom č. 56/2018 Z.z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých predpisov, zákonom č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov, Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach in vitro a o zrušení smernice 98/79/ES a rozhodnutia Komisie 2010/227/EÚ.

- 5.2 Predávajúci je povinný dodať kupujúcemu tovar v množstve a akosti podľa podmienok tejto zmluvy a konkrétnej objednávky, ktorý je spôsobilý na užívanie na dojednaný účel. V prípade, ak sa tak nestane, má tovar vady. Kupujúci si vyhradzuje právo neprevziať tovar so zjavnými vadami. Prípadné skryté vady alebo zjavné vady dodaného tovaru nezistené pri preberaní tovaru kupujúci písomne oznámi predávajúcemu bez zbytočného odkladu po ich zistení, najneskôr do uplynutia záručnej doby.
- 5.3 Predávajúci poskytne na dodaný tovar záruku v dĺžke trvania zodpovedajúcej dobe expirácie poskytnutej výrobcom tovaru, uvedenej na obale tovaru. Záruka sa nevzťahuje na vady, ktoré vznikli nesprávnou manipuláciou a skladovaním tovaru kupujúcim. Pre oznamovanie väd, ktoré na tovare vzniknú v záručnej dobe, platí primerane ustanovenie bodu 5.2 tohto článku Zmluvy.
- 5.4 Predávajúci sa zaväzuje dodávať tovar, ktorý v čase dodania nemá uplynutú viac ako jednu polovicu výrobcom stanovenej expiračnej doby a počas stanovenej expiračnej doby bude mať vlastnosti stanovené kvalitatívnymi a technickými parametrami.
- 5.5 Predávajúci je povinný písomne sa vyjadriť k reklamácií najneskôr do 3 dní po jej doručení. Ak sa v tejto lehote nevyjadrí, znamená to, že súhlasí s opodstatnenosťou reklamácie. Oznámenie o vadách tovaru musí obsahovať: číslo faktúry, popis vady alebo popis spôsobu, akým sa vada prejavuje.
- 5.6 Vady tovaru je predávajúci povinný odstrániť najneskôr do 30 dní po doručení písomného oznámenia vady, odstránenie vady sa uskutoční spravidla bezodplatným dodaním náhradného tovaru za dodaný vadný tovar alebo vrátením kúpnej ceny za vadný tovar, pričom právo voľby medzi jednotlivými nárokmi patrí kupujúcemu.
- 5.7 V ostatných prípadoch, neupravených touto Zmluvou, sa budú zmluvné strany riadiť ustanoveniami § 422 a nasl. Obchodného zákonníka, ktoré upravujú nároky zo zodpovednosti za vady tovaru.

Článok VI. Obaly a balenie

- 6.1 Predmet zmluvy bude zabalený obvyklým spôsobom tak, aby nedošlo k jeho poškodeniu počas prepravy.
- 6.2 Použité obaly sú určené na jednorazové použitie.

Článok VII. Kúpna cena a platobné podmienky

- 7.1 Predávajúci je oprávnený vystaviť faktúru najskôr v deň riadneho a úplného splnenia záväzku predávajúceho podľa čl. IX. bod 9.2 tejto Zmluvy.

Článok VIII. Subdodávky

- 8.1 Predávajúci môže zabezpečiť časť plnenia predmetu Zmluvy prostredníctvom svojich subdodávateľov.

- 8.2 Predávajúci garantuje spôsobilosť subdodávateľov pre plnenie predmetu Zmluvy.
- 8.3 Predávajúci má právo na zmenu subdodávateľa, prostredníctvom ktorého nepreukazoval splnenie podmienok účasti podľa § 33, resp. § 34 zákona o verejnom obstarávaní vo vzťahu k plneniu, ktorého sa táto Zmluva týka.
- 8.4 Predávajúci má právo na doplnenie nového subdodávateľa vo vzťahu k plneniu, ktorého sa táto Zmluva týka.
- 8.5 Predávajúci je povinný do piatich pracovných dní odo dňa uzatvorenia Zmluvy so subdodávateľom, alebo v deň nástupu subdodávateľa (podľa toho, ktorá skutočnosť nastane neskôr), preukázať kupujúcemu, že tento subdodávateľ spĺňa podmienky účasti podľa § 32 ods. 1 zákona o verejnom obstarávaní. Zároveň je predávajúci povinný aktualizovať zoznam subdodávateľov, ktorý je Prílohou č. 4 tejto Zmluvy.
- 8.6 Porušenie povinností predávajúceho uvedených v tomto článku Zmluvy sa považuje za podstatné porušenie zmluvných povinností.

Článok IX.

Platobné podmienky

- 9.1 Predávajúcim vystavená faktúra musí mať náležitosti daňového dokladu podľa zákona NR SR č. 222/2004 Z.z. o dani z pridanej hodnoty v znení neskorších predpisov.
- 9.2 Úhrada kúpnej ceny podľa čl. III. a VII. tejto Zmluvy bude realizovaná formou bezhotovostného platobného styku, na účet predávajúceho uvedený na faktúre, bez akejkoľvek zálohovej platby. Predávajúci je povinný vystaviť faktúru najneskôr do 5. pracovného dňa mesiaca nasledujúceho po dodaní tovaru/analyzátora. Splatnosť faktúry je 30 kalendárnych dní od jej doručenia kupujúcemu.
- 9.3 V prípade, ak faktúra nebude obsahovať všetky náležitosti daňového dokladu, kupujúci je oprávnený vrátiť ju predávajúcemu do dátumu splatnosti s tým, že prestane plynúť lehota splatnosti faktúry. Predávajúci je povinný faktúru podľa charakteru nedostatku opraviť alebo vystaviť novú. Na opravenej alebo novej faktúre vyznačí nový dátum splatnosti faktúry.

Článok X.

Sankcie za porušenie zmluvných povinností

- 10.1 V prípade omeškania predávajúceho s dodaním tovaru podľa harmonogramu uvedeného v objednávke podľa čl. IV. bod 4.4 alebo v lehote uvedenej v čl. IV. bod 4.5 tejto Zmluvy je kupujúci oprávnený uplatniť si u predávajúceho zmluvnú pokutu vo výške 0,03 % z celkovej ceny vrátane DPH nedodaného predmetu kúpy za každý začatý deň omeškania.
- 10.2 V prípade omeškania predávajúceho s odstránením väd tovaru podľa čl. V. bod 5.6 tejto Zmluvy má kupujúci právo požadovať od predávajúceho zmluvnú pokutu vo výške 0,03 % z ceny vadného plnenia vrátane DPH za každý deň omeškania, ak sa zmluvné strany nedohodnú inak.
- 10.3 Uplatnenie zmluvnej pokuty nemá vplyv na náhradu škody vzniknutej kupujúcemu nesplnením

zmluvných povinností predávajúceho. Zodpovednosť za škodu sa bude riadiť podľa príslušných ustanovení Obchodného zákonníka. Pre účely tejto Zmluvy sa škodou rozumie aj náklady kupujúceho na zabezpečenie rovnakého alebo porovnateľného tovaru / služby u iného dodávateľa v prípade omeškania predávajúceho s dodaním tovaru alebo odstránením väd tovaru, pokiaľ toto omeškanie ohrozuje činnosť kupujúceho.

- 10.4 Kupujúci vyžaduje započítanie vzájomných pohľadávok podľa § 364 Obchodného zákonníka, vyplývajúcich z uzavretej Zmluvy. Započítanie vzájomných pohľadávok sa uskutoční nasledovne: V prípade uplatnenia sankcií za porušenie povinností zmluvných strán, vyplývajúcich z jednotlivých ustanovení Zmluvy, budú tieto sankcie predmetom samostatnej faktúry, ktorá bude započítaná pri úhrade ktorejkoľvek nasledujúcej faktúry za dodanie tovaru. Predávajúci s uvedenými podmienkami započítania súhlasí.
- 10.5 Kupujúci nepripúšťa obmedzenie výšky úhrad zmluvných pokút a trvá na stanovenej percentuálnej výške zmluvných pokút za celé obdobie porušovania povinností predávajúcim, pričom predávajúci s týmto súhlasí.
- 10.6 Zmluvné strany zhodne vyhlasujú, že dojednanú výšku zmluvných pokút považujú za primeranú vzhľadom na význam zabezpečovaného záväzku a vzhľadom na predmet činnosti kupujúceho – plnenie úloh súvisiacich s komplexnou produkciou krvných prípravkov.

Článok XI.

Doba trvania a ukončenie Dohody

- 11.1 Táto Zmluva sa uzatvára na dobu určitú, a to do vyčerpania celkovej ceny plnenia podľa Prílohy č. 2 tejto Zmluvy. V prípade, že nedôjde k vyčerpaniu celkovej ceny plnenia podľa Prílohy č. 2 tejto Zmluvy do 48 mesiacov odo dňa uzavretia tejto Zmluvy, Zmluva zaniká uplynutím tejto doby.
- 11.2 Táto Zmluva zaniká:
- a) uplynutím doby podľa bodu 11.1 tohto článku Zmluvy,
 - b) písomnou dohodou zmluvných strán,
 - c) písomným odstúpením od tejto Zmluvy na základe zákona alebo z dôvodov podľa tejto Zmluvy.
- 11.3 Kupujúci je oprávnený odstúpiť od tejto Zmluvy v prípade uvedenom výslovne v tejto Zmluve a vtedy, ak:
- a) proti predávajúcemu sa začalo konkurzné konanie alebo reštrukturalizácia;
 - b) predávajúci vstúpil do likvidácie;
 - c) predávajúci závažným spôsobom alebo opakovane poruší povinnosti podľa čl. V. alebo X. tejto Zmluvy;
 - d) predávajúci je opakovane v omeškaní s dodaním tovaru alebo s odstránením väd tovaru;
 - e) predávajúci nie je zapísaný v Registri partnerov verejného sektora, pričom takáto povinnosť mu vyplýva zo zákona o registri partnerov verejného sektora;
 - f) v čase jej uzavretia existoval dôvod na vylúčenie predávajúceho pre nesplnenie podmienky účasti podľa § 32 ods. 1 písm. a) zákona č. 343/2015 Z.z.;
 - g) predávajúci nemal v čase uzavretia Zmluvy v registri partnerov verejného sektora zapísaných konečných užívateľov výhod alebo ak bolo právoplatne rozhodnuté o vyčiarknutí tohto predávajúceho z registra partnerov verejného sektora, pričom mal podľa zákona povinnosť mať

- v registri partnerov verejného sektora zapísaných konečných užívateľov výhod, alebo ak mu bol právoplatne uložený zákaz účasti podľa § 182 ods. 3 písm. b) zákona č. 343/2015 Z. z.;
- h) došlo k splneniu zákonných dôvodov na odstúpenie od Zmluvy (najmä § 19 zákona č. 343/2015 Z.z.);
- i) predávajúci koná v rozpore s touto Zmluvou a/alebo všeobecne záväznými právnymi predpismi a na písomnú výzvu kupujúceho toto konanie a jeho následky v určenej primeranej lehote neodstráni.
- 11.4 Odstúpenie od Zmluvy musí mať písomnú formu, musí sa v ňom uviesť dôvod odstúpenia a musí byť doručené druhej zmluvnej strane. Odstúpenie od tejto Zmluvy je účinné dňom nasledujúcim po dni jeho doručenia druhej zmluvnej strane. Pre prípad odstúpenia od Zmluvy ohľadne dodávok tovaru (nie analyzátoru) sa zmluvné strany dohodli na vylúčení aplikácie § 351 ods. 2 Obchodného zákonníka.
- 11.5 V prípade odstúpenia od tejto Zmluvy je oprávnená zmluvná strana požadovať od povinnej osoby náhradu škody, ktorá jej vznikla okrem prípadov zásahu vyššej moci. Pre účely tejto Zmluvy sa za vyššiu moc považujú udalosti, ktoré nie sú závislé od konania zmluvných strán, a ktoré nemôžu zmluvné strany ani predvídať ani nijakým spôsobom priamo ovplyvniť, ako napr.: vojna, mobilizácia, povstanie, živelné pohromy, požiare, embargo, karantény.

Článok XII.

Záverečné ustanovenia

- 12.1 Táto Zmluva je platná dňom jej podpisu oboma zmluvnými stranami. Táto Zmluva nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej prvého zverejnenia 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.
- 12.2 Predávajúci súhlasí s tým, že kupujúci zverejní túto Zmluvu, jej dodatky a faktúry súvisiace s touto zmluvou na webovej stránke kupujúceho a v Centrálnom registri zmlúv vedenom 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.
- 12.3 Predávajúci nie je oprávnený postúpiť akúkoľvek svoju pohľadávku z tejto Zmluvy na tretiu osobu bez predchádzajúceho písomného súhlasu kupujúceho. Písomný súhlas kupujúceho týmto úkonom je zároveň platný len za podmienky, že predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva SR. Právny úkon, ktorým budú postúpené pohľadávky predávajúceho v rozpore s týmto ustanovením je podľa § 39 zákona č. 40/1964 Zb. – Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov neplatný.
- 12.4 Práva a povinnosti zmluvných strán, pokiaľ nie sú upravené touto Zmluvou, sa riadia príslušnými ustanoveniami Obchodného zákonníka a príslušnými všeobecne záväznými právnymi predpismi, platnými v SR.
- 12.5 Zásady ochrany osobných údajov dotknutých osôb sú uvedené na webovej stránke predávajúceho www.ntssr.sk/zasadyochranyudajov
- 12.6 Meniť alebo dopĺňovať obsah tejto Zmluvy je možné iba formou písomných dodatkov, ktoré budú platné, ak budú riadne potvrdené a podpísané oprávnenými zástupcami oboch zmluvných strán. Dodatky budú tvoriť neoddeliteľnú súčasť tejto Zmluvy a nesmú sa týkať úpravy jednotkovej ceny, dohodnutej za predmet tejto Zmluvy, okrem možnosti uvedenej v čl. III. bod 3.7 a 3.12

tejto Zmluvy.

- 12.7 Táto Zmluva je vyhotovená v štyroch rovnopisoch, pričom každá zo zmluvných strán obdrží po dve jej vyhotovenia.
- 12.8 Zmluvné strany vyhlasujú, že si túto Zmluvu pred jej podpísaním prečítali, jej obsahu porozumeli, Zmluva je prejavom ich slobodnej a vážnej vôle, Zmluva nebola uzatvorená v tiesni, ani za inak nevýhodných podmienok a na znak súhlasu ju podpísali.
- 12.9 Neoddeliteľnou súčasťou Zmluvy sú jej prílohy:
- Príloha č. 1 Zmluvy: Technická špecifikácia tovaru
 - Príloha č. 2 Zmluvy: Štruktúrovaný rozpočet ceny
 - Príloha č. 3 Zmluvy: Miesta dodania
 - Príloha č. 4 Zmluvy: Zoznam subdodávateľov

V Trenčíne, dňa

V Bratislave, dňa.....

Za predávajúceho:

Za kupujúceho:

.....
BIOHEM a.s.
Ing. Peter Žilinčan
Člen predstavenstva

.....
Národná transfúzna služba SR
Ing. Ivan Oleár, MBA
Riaditeľ

Príloha č. 5 súťažných podkladov	OPIS PREDMETU ZÁKAZKY
Verejný obstarávateľ/Kupujúci:	Národná transfúzna služba SR Ďumbierska 3/L, 831 01 Bratislava
Predmet zákazky:	Kúpa diagnostík na vyšetřovanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi
Postup verejného obstarávania:	Verejné obstarávanie realizované postupom zadávania podľa § 66 zákona č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov

Obsah

1. **Všeobecný opis predmetu zákazky** 1
2. **Diagnostiká na vyšetřovanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi – technické a funkčné požiadavky** 2

1. Všeobecný opis predmetu zákazky

Predmetom zákazky je kúpa diagnostických reagensí in vitro na vyšetřovanie nukleových kyselín (NAT – Nucleic Acid Testing) vírusov hepatitídy B, C, E a HIV (HBV, HCV, HEV, HIV-1 a HIV-2) u darcov krvi pre plnoautomatický analyzátor typu Procleix Panther System. Súčasťou predmetu zákazky sú aj služby súvisiace s dodaním tovaru.

Vyšetřenie nukleových kyselín (NAT) požadovaných vírusov (hepatitídy B, C, E a HIV) bude realizované individuálne pre jednotlivého darcu - tzv. IDT testovanie (Individual Donor Testing) - ďalej aj ako „IDT“.

Ponúkaný predmet zákazky musí spĺňať požiadavky dané všeobecne záväznými predpismi a nariadeniami vlády Slovenskej republiky, ako i smernicami Európskej únie, a to najmä:

- Zákon č. 56/2018 Z.z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých predpisov,
- Zákon č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov,
- Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach in vitro a o zrušení smernice 98/79/ES a rozhodnutia Komisie 2010/227/EÚ.

2. Diagnostiká na vyšetřovanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi – technické a funkčné požiadavky

Uchádzač/Dodávateľ:	BIOHEM a.s.
Sídlo/miesto podnikania:	Zlatovská 2211, 911 05 Trenčín
IČO:	54 519 098
Výrobca ponúkaných položiek:	GRIFOLS INTERNATIONAL, S.A.

Opis požadovaných funkčných a technických vlastností a parametrov	Ponúkaná hodnota: (ÁNO – NIE/ hodnota parametra)	Odkaz na doklad predložený v ponuke, z ktorého vyplýva splnenie požadovanej vlastnosti/parametru, resp. jeho hodnota
2.1 Diagnostické reagenty musia byť určené na molekulárne vyšetřovanie nukleových kyselín vírusov (NAT) HBV DNA, HCV RNA, HEV-RNA, HIV-1 RNA a HIV-2 RNA u darcov krvi.	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E, str. 2- <i>Určené použitie</i> Brožúra Procleix UltrioPlex E Test, str.1- <i>text pod obrázkom</i>
2.2. Diagnostická súprava musí umožňovať simultánnu detekciu nukleových kyselín vírusov HBV, HCV, HEV, HIV-1 a HIV-2 z jednej vzorky.	ÁNO	Vyhlásenie výrobcu- súčasť obsahu časti Dizajn testu UltrioPlex E
2.3. V prípade opakovane reaktívneho výsledku (RR) pri simultánnej detekcii 4 vírusov musia byť súčasťou diagnostických reagentov diagnostiká, ktoré umožňujú diskriminačné testovanie.	ÁNO / súčasťou dodávok diagnostických reagentov sú aj diagnostiká, ktoré umožňujú diskriminačné testovanie. POZN. Diagnostiká na diskriminačné testovanie nie sú súčasťou samotnej UltrioPlex E Assay (UPx E) diagnostickej súpravy	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E: str. 3- <i>Diskriminačné testovanie</i> str.4- <i>Diskriminačné sondové reagenty testu Procleix UltrioPlex E</i> str. 9- <i>Potrebné materiály</i> str.13 body B.,G.2- <i>Poznámky k postupu</i> str. 14- <i>Postup testu</i> Vyhlásenie o zhode pre test Procleix UltrioPlex E

	podľa bodu 2.2., ale objednávajú sa ako samostatná položka podľa potreby. Náklady na diagnostiká pre diskriminačné testovanie sú však zahrnuté v cene za vykázané vyšetrenie.	
2.4 Diagnostické reagenty musia byť 100% kompatibilné s plnoautomatickým analyzátorom na vyšetrovanie nukleových kyselín vírusov typu: Procleix Panther System.	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E: str. 3- <i>Princípy postupu</i> str.9- <i>Vybavenie</i> str.10 bod B.- <i>Preventívne opatrenia</i> str.12 body A.,B.- <i>Príprava reagentov</i> str. 14- <i>Postup testu</i> str.15 bod A.- <i>Obmedzenia postupu</i> Brožúra Procleix UltrioPlex E Test, str.2
2.5 Minimálna požadovaná analytická senzitivita použitých testov (limit detekcie pri intervale spoľahlivosti detekcie 95%) podľa WHO štandardov musí byť: 40IU/ml pre HIV-1, 15 IU/ml pre HIV-2, 10 IU/ml pre HCV, 5 IU/ml pre HBV, 20 IU/ml pre HEV.	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E, str. 21-32 <i>Analytická citlivosť</i>
2.6 Minimálna požadovaná špecificita použitých testov je 99,9%..	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E, str. 16 <i>Klinická špecificita</i> Brožúra Procleix UltrioPlex E Test, str.2- <i>Klinická špecificita</i>
2.7 Diagnostiká musia byť vhodné na vyšetrenie plazmy a séra.	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E, str. 2 <i>Určené použitie</i>
2.8 Požaduje sa detekcia dvoch rozdielnych regiónov nukleových kyselín vírusu	ÁNO	Vyhlásenie výrobcu

HIV-1		
2.9 Diagnostické reagenty musia byť určené na in-vitro použitie s certifikátom CE / IVD.	ÁNO	Návod na použitie testu Procleix UltrioPlex E, str. 42 Vyhlásenie o zhode testu Procleix UltrioPlex E
2.10 Uchádzač musí pri predkladaní ponuky preukázať dostupnosť diagnostických reagentov in vitro (s certifikátom CE/IVD) na vyšetrenie nukleových kyselín v individuálnych vzorkách u darcov krvi pre vírusy: WNV, Zika, Dengue, HAV, Parvovírus B19, Babesia, SARS-Co-V2. Vyššie uvedené diagnostické reagenty musia byť 100% kompatibilné s plnoautomatickým analyzátorom na vyšetrenie nukleových kyselín vírusov typu: Procleix Panther System.	ÁNO – Procleix Panther System umožňuje testovanie aj ďalších vírusov typu: 1) West Nile vírus 2) Zika vírus 3) Dengue vírus 4) Parvovírus B19 a vírus Hepatitída typ A 5) Babesia vírus 6) SARS-Co-V2	Brožúry jednotlivých vírusov Vyhlásenie o zhode pre jednotlivé vírusy

Týmto potvrdzujem, že údaje o technických a funkčných charakteristikách ponúkaných položiek, ktoré sú uvedené vyššie, sú pravdivé.		
Vyhotovil:		Mgr. Katarína Rychtáriková
Podpis: (štatutár alebo splnomocnená osoba)		Ing. Peter Žilinčan Člen predstavenstva BIOHEM a.s.
Miesto a dátum:		Trenčín, 30.05.2023

Verejný obstarávateľ:
Národná transfúzna služba SR, Ďumbierska 3/L, 831 01 Bratislava
Predmet zákazky:
Kúpa diagnostík na vyšetřovanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi
Postup verejného obstarávania:
Nadlimitná zákazka

Príloha č. 2 Zmluvy: Štruktúrovaný rozpočet ceny

Uchádzač:
BIOHEM a.s., Zlatovská 2211, 911 05 Trenčín

Štruktúrovaný rozpočet ceny

Tabuľka č. 1

A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L
Por. číslo	Názov položky	Merná jednotka (MJ)	Obchodný názov položky	Predpokladané množstvo MJ	Cena za MJ (EUR)				Cena za predpokladané množstvo MJ (EUR)		
					bez DPH	Sadzba DPH	DPH	s DPH	bez DPH	DPH	
A	B	C	D	E	F	G	F/100 x G	F + H	E x F	J/100 x G	J + K
1	Vykázané vyšetřenie nukleových kyslíin (NAT) vírusov hepatitídy B, C, E a HIV (HBV DNA , HCV RNA, HEV-RNA, HIV-1 RNA a HIV-2 RNA) z vzorky jedného darcu	1 vykázané vyšetřenie	Procleix Ultrio PlexE Test - Diagnostické reagentie určené na molekulárne vyšetřovanie nukleových kyslíin vírusov (NAT) HBV DNA, HCV RNA, HEV-RNA, HIV-1 RNA a HIV-2 RNA z vzorky jedného darcu a príslušné reagentie kontroly, kalibrátory, preplachové roztoky, spotrebný materiál a atd, vid. rozpočet nižšie v Tabuľke č.2	640 000	8,21	sadzba DPH rôzna, uvedená v Tabuľke č. 2 pre jednotlivé položky	0,92	9,13	5 254 396,00	591 822,40	5 846 218,40
											5 846 218,40

Tabuľka č. 2 - rozpočet položky č. 1 v Tabuľke č. 1

A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N
Por. číslo	Katalógové číslo položky	Merná jednotka (MJ)	Obchodný názov položky	Veľkosť balenia	Množstvo MJ - ročne	Množstvo MJ - za 4 roky	Jednotková cena za položku (EUR)				Cena za predpokladané množstvo za 4 roky (EUR)		
							bez DPH	Sadzba DPH	DPH	s DPH	bez DPH	DPH	s DPH
A	B	C	D	E	F	G	H	I	H/100 x I	H + J	G x H	L/100 x I	L + M
1	9052219	bal	KIT, UltrioPlex E Tests	5000 testov	34,00	136,00	29 930,00	10,00	2 993,00	32 923,00	4 070 480,00	407 048,00	4 477 528,00
2	9052221	bal	KIT, UltrioPlex E Cals, Pos (75,75,75,75), Neg (90) IVD	4x 75x2ml, 1x 90x2ml	24,00	96,00	4 205,00	10,00	420,50	4 625,50	403 680,00	40 368,00	444 048,00
2	9052223	bal	KIT, UltrioPlex E Cals, Pos (15,15,15,15) IVD	4x 15x2ml	2,00	8,00	615,00	10,00	61,50	676,50	4 920,00	492,00	5 412,00
3	9052222	bal	KIT, UltrioPlex E - Discriminatory Probe Regants (HIV, HCV, HBV), IVD	200 testov	5,00	20,00	760,00	10,00	76,00	836,00	15 200,00	1 520,00	16 720,00
4	303344	bal	Procleix Assay Fluids Kit	1000 testov	236,00	944,00	102,00	20,00	20,40	122,40	96 288,00	19 257,60	115 545,60
5	303345	bal	Procleix Auto Detect Reagents Kit	1000 testov	236,00	944,00	102,00	10,00	10,20	112,20	96 288,00	9 628,80	105 916,80
6	104772	bal	Multi Tube Unit (MTU)	500 testov	467,00	1868,00	97,00	20,00	19,40	116,40	181 196,00	36 239,20	217 435,20
7	PRD-04550	bal	Advanced Cleaning Solution	fl. 1x 255 ml	110,00	440,00	84,00	20,00	16,80	100,80	36 960,00	7 392,00	44 352,00
8	CL0039	bal	TCR Reagent Spare Caps	100 ks	10,00	40,00	176,00	20,00	35,20	211,20	7 040,00	1 408,00	8 448,00
9	CL0042	bal	Amp Reagent Spare Caps	100 ks	7,00	28,00	176,00	20,00	35,20	211,20	4 928,00	985,60	5 913,60
10	501619	bal	Enzyme Reagent Spare Caps	100 ks	9,00	36,00	176,00	20,00	35,20	211,20	6 336,00	1 267,20	7 603,20
11	903302	bal	Spare Caps, TER Bloodbank	100 ks	7,00	28,00	10,00	20,00	2,00	12,00	280,00	56,00	336,00
12	902731	bal	Waste bag	10 ks	35,00	140,00	232,00	20,00	46,40	278,40	32 480,00	6 496,00	38 976,00
13	504405	bal	Cover, Waste Bin	10 ks	35,00	140,00	192,00	20,00	38,40	230,40	26 880,00	5 376,00	32 256,00
14	C30A0014-B31	bal	1000 µl DITI tip w/filter (x9600) Quaero	9600 ks špičiek	45,00	180,00	1 508,00	20,00	301,60	1 809,60	271 440,00	54 288,00	325 728,00
							38 365,00		4 111,80	42 476,80	5 254 396,00	591 822,40	5 846 218,40

Kritérium - Celková zmluvná cena v EUR s DPH

Miesto:
Dátum:

Uchádzač (podpis, pečiatka):

TRENCÍN
30.05.2023

Ing. Peter Žilínčan
Člen predstavenstva
BIOHEM a.s.

MIESTA DODANIA

Verejné obstarávanie:

Kúpa diagnostík na vyšetrenie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi

NTS SR pracovisko Bratislava, Ďumbierska 3/L, 831 01 Bratislava

NTS SR pracovisko Banská Bystrica, Jaseňova 7, 974 09 Banská Bystrica

NTS SR pracovisko Košice, Trieda SNP 1, 040 11 Košice

BIOHEM a.s., Zlatovká 2211, 911 05 Trenčín, IČO 54 519 098

Dolu podpísaný zástupca uchádzača týmto vyhlasujem, že v rámci realizácie predmetu zákazky s názvom „**Kúpa diagnostík na vyšetrowanie nukleových kyselín vírusov hepatitídy B, C, E a HIV u darcov krvi**“ vyhlásenej verejným obstarávateľom Národná transfúzna služba SR

a. nebudem využívať subdodávky a celé plnenie zabezpečím sám.*

b. ~~budem využívať subdodávky a na tento účel uvádzam:*~~

**(nehodiace sa prečiarknite)*

	Subdodávateľ (obch. meno, sídlo alebo miesto podnikania, IČO)	Kontaktná osoba (meno a priezvisko, tel. č., e-mail)	Popis dodávok vykonávaných subdodávateľom	Podiel plnenia zmluvy v % z celkového objemu	Podiel plnenia zmluvy vo finančnom vyjadrení v EUR bez DPH
1.					
2.					
3.					
4.					
5.					
6.					

Čestne vyhlasujem, že každý subdodávateľ spĺňa alebo najneskôr v čase plnenia bude spĺňať podmienky podľa § 32 ods. 1 prípadne podľa § 11 ods. 1 zákona o verejnom obstarávaní; tým nie je dotknutá zodpovednosť úspešného uchádzača alebo uchádzačov za plnenie predmetu zmluvy.

Akceptujem pravidlá zmeny subdodávateľov počas plnenia zmluvy, ktoré sú uvedené v návrhu rámcovej kúpnej zmluvy.

V Trenčíne, dňa 30.05.2023

.....

Ing. Peter Žilinčan

Člen predstavenstva

BIOHEM a.s.