



**CIBEX, s.r.o.**  
**Kamenná 11,**  
**010 01 Žilina**

Vaša značka č./zo dňa	Naša značka	Vybavuje/linka	Miesto a dátum
	060/0067/2020	Mgr.Dorčík, kl. 660	Žilina, dňa 28.04.2020

**Vec: Odstúpenie od Kúpnej zmluvy č. Z20208141\_Z**

Dňa 23.04.2020 Vaša spoločnosť, CIBEX s.r.o., sídlo: Kamenná 11, 010 01 Žilina, IČO 46491091 (ďalej len „dodávateľ“) uzatvorila **Kúpnu zmluvu č. Z2020811\_Z s Fakultnou nemocnicou s poliklinikou Žilina**, ul. V. Spanyola 43, 012 07 Žilina (ďalej len „objednávateľ“). Predmetom kúpnej zmluvy je dodanie Respirátor typ FFP2 bez výdychového ventilu. Kúpna zmluva nadobudla účinnosť dňa 24.04.2020.

V zmysle tejto kúpnej zmluvy objednávateľ okrem iného požadoval zaslanie prehlásenie o zhode a CE certifikát a požiadal aj predložiť vzorku respirátora pred samotnou dodávkou.

Objednávateľ nemôže posudzovať vzorku a vlastnosti ktoré má respirátor, na to sú určené odborné organizácie. Objednávateľ posudzuje zhodu dodávaného výrobku s predloženým certifikátom a spojitosť výrobku s výrobcou, ktorý je uvedeným na predložennom certifikáte a produkte. Objednávateľ posudzuje balenie výrobcu, označenie výrobnej šarže, dátum výroby a ostatné relevantné informácie ktoré preukazujú pôvod ochranných pracovných pomôcok, respirátorov.

Dňa 27. 04.2020 dodávateľ predložil vzorku v transparentnom balení, na obale bola nálepka so symbolom CE a normou GB 2626-2006, certifikát No. OP200310.NBT0W96 Technical Construction File no. TP QD20030922054. Certifikát uvádza produkt „Filtering Facepiece Respirator“ a model KN95, verifikovaný podľa normy EN 149:2001+A1:2009, Nariadenia Európskeho parlamentu a rady (EÚ) 201/425 z 9. Marca 2016.

Objednávateľ požadoval v lehote do 3 dní od uzavretia zmluvy a to pred realizovanou dodávkou požadoval predloženie vyhlásenie o zhode a CE certifikát v rozsahu a v súlade so zákonom č. 56/2018 Z. z. Zákon o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov. Podľa zákona č. 56/2018 Z. z. Zákon o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov § 23 ods. 4, 5, 6, Minimálny rozsah vyhlásenia o zhode je ustanovený osobitným predpisom, prílohou č. 3 rozhodnutia Európskeho parlamentu a Rady č. 768/2008/ES zo dňa 9. júla 2008 o spoločnom rámci na uvádzanie výrobkov na trh a o zrušení rozhodnutia 93/465/EHS (Ú. v. EÚ L 218, 13. 8. 2008), alebo technickým predpisom z oblasti posudzovania zhody. Vyhlásenie o zhode obsahuje náležitosti uvedené v postupoch posudzovania zhody ustanovených technickým predpisom z oblasti posudzovania zhody a je pravidelne aktualizované. Vyhlásenie o zhode pre určený výrobok, ktorý **sa sprístupňuje na**

**Tel.:**  
+42141/5110837  
**www.fnsrza.sk**  
**e-mail:** [matusova@fnsrza.sk](mailto:matusova@fnsrza.sk)

**Bankové spojenie:**  
Štátna pokladnica  
**Č. účtu:** SK32 8180 0000 0070 0028 0470  
**SWIFT:** SPSRSKBA

**IČO:** 17335825  
**DIČ:** 2020699923  
**IČ DPH:** SK2020699923



trhu v Slovenskej republike, sa vyhotovuje v štátnom jazyku alebo sa do štátneho jazyka preloží. Dodávateľ nesplnil podmienku zmluvy a nepredložil požadovaný certifikát v súlade so zmluvou respektíve so zákonom č. 56/2018 Z. z. Zákon o posudzovaní zhody výrobku, prístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov.

Objednávateľ posudzoval po predložení vzorky a dokladov podmienku zmluvy :“ Z dodacích dokumentov, balenia a označenia musí byť zrejмый pôvod tovaru a spojitost certifikátu s dodaným tovarom. V prípade nejasností kupujúci má právo vyžiadať bližšie informácie o pôvode tovaru, napr. colné dokumenty, dodacie dokumenty pri nadobudnutí tovaru a pod...”

Nalepený štítok na priehľadnom obale uvádza KN95 – FFP2 a uvádza normu GB 2626-2006. Z uvedeného s prihliadnutím na predložený certifikát nie je jasné čo uvedené údaje majú označovať. Podľa predloženého certifikátu jedná sa o model KN95, symbol buď označuje model výrobcu alebo triedu ochrany podľa GB 2626-2006. Ale podľa predloženého certifikátu výrobok označený ako model KN95 bol posudzovaný podľa EN 149:2001+A1:2009 kde sa uvádza trieda ochrany FFP1 až FFP3. Aj keď má obal na štítku uvedenú aj triedu ochrany FFP2, na uvedenom nalepenom štítku je nesúlad triedy ochrany a normy podľa ktorej bola trieda ochrany posudzovaná. Uvedená technická norma na obale nie je v súlade s technickou normou uvedenou na predloženom certifikáte.

Podľa normy EN 149:2001+A1:2009, článku 9 a následne : Na balení majú byť informácie meno, značka alebo iný spôsob, určujúci výrobcu alebo dodávateľa. Označenie typu. Trieda FFP1, alebo FFP2, alebo FFP3. Číslo a rok zverejnenia európskej normy. Doba životnosti – minimálne rok, môže byť formou piktogramu, vrátane návodu na použitie v jazyku určenia alebo piktogram, podmienky skladovania. Na výrobku majú byť trvalo označené uvedené minimálne údaje: názvom, značkou alebo iným spôsobom určenie výrobcu alebo dodávateľa, označenie typu, číslom normy, triedou ochrany.

**Predložená vzorka a balenie nezodpovedá EN 149:2001+A1:2009 a nie je možné stotožniť vzorku s uvedeným výrobcom a s predloženým certifikátom, nie je označená v súlade technickej normy.**

Podľa uvedenej normy na obale, ktorá je z dôvodu pandémie akceptovateľná a je uvedená aj v dokumentoch vydaných hlavným hygienikom SR, norma č. GB 2626-2006 sú požiadavky na značenie a balenie výrobku. Norma GB 2626-2006 v článku 7 a následne čo má mať **respirátor**: názov, ochrannú známku alebo iné **označenie, ktoré môže identifikovať výrobcu**, typ, prípadné veľkosť, číslo technickej normy a triedu ochrany. **Balenie**: pokiaľ ide o minimálny predajný balíček môže musia byť tieto údaje na balení alebo viditeľné cez priehľadný obal priamo na výrobku a balenie musí navyše obsahovať dátum výroby, životnosť - dátum spotreby, sériové číslo – šarža, návod na použitie.

**Predložená vzorka a balenie nezodpovedá GB 2626-2006 a nie je možné stotožniť vzorku s výrobcom uvedeným na predloženom certifikáte, nie je označená v súlade technickej normy.**

Vzhľadom na to, že dodaná vzorka a predložená dokumentácia nezodpovedá právnym predpisom Slovenskej republiky a EÚ, výrobok sa nedá identifikovať s výrobcom, ktorý je uvedený v predloženom certifikáte čo ja aj v rozpore podľa technických noriem.



Objednávateľ konštatuje, že v danom stave, predloženej vzorky ani nemohol byť respirátor certifikačným úradom posudzovaný, lebo neobsahuje obligatórne znaky a označenia podľa technických noriem. Nie je možné predložený produkt umiestniť na trhu SR a EÚ a z tohto dôvodu respirátor nespĺňa požadované technické vlastnosti, **došlo z Vašej strany k podstatnému porušeniu kúpnej zmluvy, a objednávateľ týmto**

### **o d s t ú p u j e**

od predmetnej Kúpnej zmluvy č. Z20208141\_Z. Odstúpenie od zmluvy nadobudne účinnosť dňom doručenia tohto odstúpenia dodávateľovi.

  
.....  
**Ing. Igor Stalmašek**  
generálny riaditeľ  
riadiateľstvo  
Ul. V. Spanyola 43  
012 07 Žilina  
38

  
.....  
**Ing. Peter Braška**  
ekonomický riaditeľ  
riadiateľstvo  
Ul. V. Spanyola 43  
012 07 Žilina  
38