

Rámcová dohoda č. Z20252870_Z

I. Zmluvné strany

1.1 Objednávateľ:

Obchodné meno: Slovenská zdravotnícka univerzita v Bratislave
Sídlo: Limbová 12, 83303 Bratislava, Slovenská republika
ICO: 00165361
DIČ: 2020341895
IČ DPH:
Telefón: +421917496406

1.2 Dodávateľ:

Obchodné meno: Explorea s.r.o.
Sídlo: Masarykova 24, 98401 Lučenec, Slovenská republika
IČO: 35975075
DIČ: 2022117240
IČ DPH: SK2022117240
Bankové spojenie: IBAN: CZ5003000000000249136122
Telefón: +420 234 037 010

II. Predmet zmluvy

2.1 Všeobecná špecifikácia predmetu Zmluvy:

Názov: Reagencie pre izoláciu nukleových kyselín, ELISA detekciu a stanovenie protilátok
Kľúčové slová: hepatitídy, vyšetrenia, laboratórium
CPV: 33124130-5 - Diagnostický spotrebný materiál; 38000000-5 - Laboratórne, optické a presné prístroje a vybavenie (s výnimkou skiel); 60000000-8 - Dopravné služby (bez prepravy odpadu)
Druh/y: Tovar; Služba

2.2 Funkčná a technická špecifikácia predmetu Zmluvy:

Položka č. 1: Reagencie pre izoláciu nukleových kyselín, ELISA detekciu a stanovenie protilátok

Funkcia				
Nákup nových, nepoužívaných komponentov vrátane balenia, dopravy, nákladov na manipuláciu, vyloženia na konkrétne pracovisko uvedené v objednávke a iných nákladov potrebných na realizáciu zákazky.				
Objednávateľ u tovarov identifikovaných konkrétnym výrobcom, značkou alebo typom pripúšťa dodanie ekvivalentných tovarov s plnohodnotnými vlastnosťami na identické použitie v zmysle funkčnej a technickej špecifikácie a obvyklej praxe a zároveň so zabezpečením bezpodmienečnej kompatibility s laboratórnymi produktami, použitie ktorých je nevyhnutné s požadovanými tovarmi, a to bez nutnosti ďalších nákladov na strane objednávateľa.				
V prípade ekvivalentných tovarov objednávateľ požaduje predložiť u každej ekvivalentnej položky bezplatnú vzorku, ktorá bude vyskúšaná pracoviskom objednávateľa pri práci v laboratóriu.				
Zmluva – Rámcová dohoda sa uzatvára na dobu určitú, a to odo dňa nadobudnutia jej účinnosti na 12 kalendárnych mesiacov. Objednávateľ si vyhradzuje právo neobjednať maximálny rozsah predmetu zákazky.				
Technické vlastnosti	Jednotka	Minimum	Maximum	Presne
1. innuPREP Virus DNA/RNA Kit (50 rxns) - Súprava na izoláciu vírusovej DNA/RNA (845-KS-4800050)	súprava			30
2. recomLine HCV IgG Hepatitis C (20rxns) - Súprava pre stanovenie protilátok (MG-4372)	súprava			35
3. INNO-LIA HCV SCOORE - Súprava pre stanovenie protilátok (24-80538)	súprava			8
4. HEV IgG (EVG.CE)	súprava			2

5. HEV IgM (EVM.CE)	súprava			2
6. HDV Ab (DAB.CE)	súprava			4
7. HBe Ag&Ab (HBE.CE)	súprava			3
8. HCV Ab (CVAB.CE.96) - Detekcia protilátok proti vírusu hepatitídy C	súprava			3
9. HAV IgM (AVM.CE)	súprava			3
10. HAV Ab (AVAB.CE)	súprava			3
11. HBs Ab (SAB.CE)	súprava			2
Technické vlastnosti	Hodnota/Charakteristika			
1. Simultánna izolácia vírusovej DNA (ssDNA, dsDNA) a RNA z rôznych východiskových materiálov – sérum, plazma, cerebrospinálna tekutina, stolica, výterové tyčinky, bunkové kultúry Rýchla lýza a účinná väzba, pričom pri izolácii dochádza k úspore času a to najmä pri použití východiskových materiálov, v ktorých vírusová kontaminácia nie je jasná.	Čas extrakcie – približne 25 minút			
2. Test pre stanovenie protilátok proti HCV v krvnej plazme a sére. Založený na metóde line immunoassay. Umožňuje stanovenie roznych HCV antigénov vrátane core1, core2, helikáza, NS3, NS4 a NS5. Inkubácia vzorky maximálne tri hodiny, protokol hotový za jeden pracovný deň. Zastavenie inkubácie pomocou deionizovanej vody. Bez nutnosti použitia negatívnej a pozitívnej kontroly. Vyhodnotenie vizuálne, alebo za použitia recomScan počítačového software				
3. Test pre stanovenie protilátok proti HCV v krvnej plazme a sére. Založený na metóde line immunoassay. Využíva stanovenie core antigenov; E2 hypervariabilnej oblasti (HVR), NS3 helikázovej oblasti, NS4A, NS4B a NS5A regiónov. Vstupné množstvo vzorky: 10 µl alebo 20 µl. Dostupné 3 protokoly s dĺžkami protokolov 16 hodín, resp. 2 hodiny a 3 hodiny. Možnosť automatizácie				
4,5. Diagnostické súpravy sú potrebné na diagnostiku vírusovej hepatitídy E. Sú založené na ELISA testovaní a kompatibilné k readru (prístroju na detekciu) ELISA súprav. Súpravy obsahujú okrem pozitívnej a negatívnej kontroly aj roztoky a plastovú platničku s reakčnými jamkami, potrebnými na jednotlivé reakcie.				
6. Kvalitatívna diagnostická súprava, ktorá sa využíva na dodiagnostikovanie zdravotného stavu pacienta. Určuje prítomnosť protilátok proti vírusovej hepatitíde D.				
7. Detekcia obalového antigénu vírusu hepatitídy B a ľudských protilátok proti tomuto antigénu. Vstupný materiál – krvná plazma. 12 lámateľných stripov s 8 jamkami potiahnutých špecifickými monoklonálnymi protilátkami proti HBeAg a následne pokryté proteínmi kravskeho séra. Negatívna kontrola obsahuje kravske sérové proteíny, 0,09% azid sodný a 0,1% Kathon GC ako konzervant				
7. Kalibrátor antigénu obsahuje fetálne kravske sérum s neinfekčnými rekombinantnými HBeAg v koncentrácií 1PEI U/ml +/- 10%, 0,02% gentamicín sulfát a 0.1% Kathon GC ako konzervant. Enzymatický konjugát obsahuje peroxidázu konjugovanú so zmesou monoklonálnych protilátok proti HBeAg, 10 mM Tris pufoer o pH 6.8+/-0.1, 2% BSA, 0.02% gentamycin sulfátu a 0.1% Kathon GC				
8. Vstupný materiál: krvná plazma alebo krvné sérum. 12 lámateľných stripov s 8 jamkami potiahnutých jadrovým peptidom a rekombinantnými peptidmi NS3, NS4 a NS5. Negatívna kontrola obsahuje kozie sérové proteíny, 0,09% azid sodný a 0,1% Kathon GC ako konzervant. Kalibrátor obsahuje fetálne kravske sérum, ľudské a-HCV protilátky, 0,3 mg/ml gentamicín sulfát a 0.1% Kathon GC ako konzervant				

8. Enzymatický konjugát obsahuje kozie polyklonálne protilátky konjugované s chrenovou peroxidázou proti ľudským IgG a IgM, 10 mM Tris pufoer o pH 6.8+/-0.1, 2% BSA, 0.02% gentamycín sulfátu a 0.1% Kathon GC	
9. Detekcia ľudských IgM protilátok proti HAV pomocou capture IgM technológie. Vstupný materiál – krvná plazma alebo krvné sérum. Zastavenie reakcie pomocou max. 0,3 molárnej kyseliny sírovej. Vhodné pre suchý aj vlhký typ inkubátora. Prevedenie čítania až do 20 minút po ukončení reakcie	
10. Detekcia ľudských IgG a IgM protilátok proti hepatitíde typu A. Jednokrokový test na báze ELISA metódy. Vstupný materiál – krvná plazma alebo krvné sérum. Zastavenie reakcie pomocou max. 0,3 molárnej kyseliny sírovej. Možnosť dodania aj farebne označených štandardov (0-5-10-50-100 WHO mIU / ml). Vhodné pre suchý aj vlhký typ inkubátora. Prevedenie čítania až do 20 minút po ukončení reakcie	
11. Kvantitatívna/kvalitatívna detekcia protilátok proti povrchovému antigénu vírusu hepatitídy B. Vstupný materiál: krvná plazma alebo krvné sérum. 12 lámateľných stripov s 8 jamkami potiahnutých teplom inaktivovaným povrchovým antigénom ľudského pôvodu, oba subtypy (ad a ay). Kontrolné sérum obsahuje fetálne boviné sérové proteíny, ľudské protilátky proti povrchovému antigénu kalibrované na 50 ± 10% WHO mIU/ml, 0,3 mg/ml gentamicín sulfát a 0,1% Kathon GC ako konzervant.	
11. Enzymatický konjugát obsahuje inaktivovaný purifikovaný povrchový antigén vírusu hepatitídy B obidvoch subtypov ad a ay, 10 mM Tris pufoer o pH 6.8+/-0.1, 2% BSA, 0.02% gentamycín sulfátu a 0.1% Kathon GC	

2.3 Osobitné požiadavky na plnenie:

Názov
Verejný obstarávateľ požaduje predložiť rozpis celkovej obstaranej sumy na jednotlivé položky do 2 kalendárnych dní od uzavretia zmluvy, vrátane rozpisu DPH. Dodávateľ do svojej ponúknujej ceny zahŕňa všetky náklady spojené s dodaním predmetu zákazky a to najmä: dopravné náklady, náklady na manipuláciu, balenie, nakladanie, vykladanie, dodanie, kontrolu a všetky ďalšie náklady, ktoré sa môžu vyskytnúť v súvislosti s plnením predmetu zmluvy.
Dodávateľ sa zaväzuje do 2 kalendárnych dní po uzavretí zmluvy písomne oznámiť verejnému obstarávateľovi oprávnenú osobu dodávateľa zodpovednú za plnenie predmetu zmluvy. Oznámenie musí obsahovať minimálne tieto údaje: meno a priezvisko, pracovnú pozíciu oprávnenej kontaktnej osoby pre účely zasielania informácií týkajúcich sa predmetnej zákazky, tel. číslo a mail kontaktnej osoby.
Pokiaľ objednávateľ nepotvrdí, že akceptuje predloženú cenovú a technickú špecifikáciu predmetu zákazky, nemôže dôjsť k plneniu zmluvy.
Súčasťou dodávky je povinne dodací list, ktorý obsahuje najmä číslo zmluvy z EKS, súpis položiek dodaného tovaru, jeho množstvo jednotkovú cenu bez dph a s dph a celkovú cenu bez dph a s dph a faktúra, ktorá obsahuje jednotkovú cenu bez dph a s dph a celkovú cenu bez dph a s dph
Dodávateľ je povinný dodať predmet plnenia nový, nepoužívaný a nepoškodený, nie repasovaný a súčasne certifikovaný a schválený na dovoz a predaj v Slovenskej republike / v Európskej únii a vyhovujúci platným medzinárodným normám, STN a všeobecne záväzným právnym predpisom SR a EÚ.
Nedodržanie všeobecnej, funkčnej a technickej špecifikácie predmetu zákazky je podstatným porušením zmluvy a má za následok odstúpenie objednávateľa od zmluvy, náhradu škody a udelenie negatívnej referencie.
Odberateľ požaduje splatnosť faktúry 30 dní.
Predávajúci sa zaväzuje v prípade omeškania s dodaním tovaru písomne požiadať kupujúceho o predĺženie termínu dodania tovaru s uvedením dôvodov, ktoré mu bránili dodať tovar včas
Zmluvné strany sa dohodli, že dodávateľ nie je oprávnený postúpiť akékoľvek svoje pohľadávky voči objednávateľovi podľa § 524 Občianskeho zákonníka plynúce z tejto zmluvy alebo súvisiace s touto zmluvou na tretí subjekt bez predchádzajúceho písomného súhlasu objednávateľa. Právny úkon, na základe ktorého dodávateľ postúpi svoje pohľadávky bez predchádzajúceho súhlasu objednávateľa na tretiu osobu, je podľa Občianskeho zákonníka neplatný. Akýkoľvek súhlas objednávateľa s postúpením pohľadávok je platný iba v prípade, ak naň bol udelený predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva SR.

Zmluva – Rámcová dohoda sa uzatvára na dobu určitú, a to odo dňa nadobudnutia jej účinnosti na 12 kalendárnych mesiacov. Objednávateľ si vyhradzuje právo neobjednať maximálny rozsah predmetu zákazky.

Plnenie Rámcovej dohody je možné len na základe objednávok vystavených a zaslaných mailom Objednávateľom na predmet zákazky. Objednávka môže obsahovať osobitné pokyny Objednávateľa týkajúce sa formy, spôsobu, náležitostí a okolností plnenia objednávky a jeho dodania/poskytnutia, ako aj ďalších podmienok plnenia predmetu zmluvy.

Názov	Upresnenie
-------	------------

2.4 Prílohy opisného formulára Zmluvy:

Popis	Názov súboru
-------	--------------

III. Zmluvné podmienky

3.1 Miesto plnenia Zmluvy:

Štát: Slovenská republika
Kraj: Bratislavský
Okres: Bratislava
Obec: Bratislava
Ulica: Limbová 14

3.2 Čas / lehota platnosti rámcovej dohody v mesiacoch:

12

3.3 Maximálne Objednávateľom požadovateľné množstvo/rozsah zmluvného plnenia rámcovej dohody:

Jednotka: sada
Požadované maximálne množstvo: 1,0000

3.4 Táto zmluva má charakter rámcovej dohody. Práva a povinnosti zmluvných strán podľa tejto Zmluvy sa spravujú Obchodnými podmienkami elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 3. 11. 2022 , ktoré tvoria neoddeliteľnú prílohu tejto Zmluvy.

IV. Zmluvná cena

4.1 Celková maximálna cena plnenia podľa rámcovej dohody bez DPH: 42 500,00 EUR

4.2 Sadzba DPH: 5,00

4.3 Celková maximálna cena plnenia podľa rámcovej dohody vrátane DPH: 44 625,00 EUR

V. Záverečné ustanovenia

5.1 Táto Zmluva bola uzavretá automatizovaným spôsobom v rámci Elektronického kontrakčného systému a v zmysle Obchodných podmienok elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 03.11.2022, ktoré tvoria jej prílohu č. 1.

5.2 Táto Zmluva nadobúda platnosť dňom jej uzavretia a účinnosť za podmienok definovaných v Obchodných podmienkach elektronickej platformy uvedených v bode 5.1 tejto zmluvy.

5.3 Táto Zmluva vrátane jej príloh predstavuje úplnú dohodu zmluvných strán o jej predmete. Vedľajšie dohody k tejto zmluve neexistujú.

5.4 Táto Zmluva je vyhotovená v elektronickej podobe v štyroch vyhotoveniach, po jednom pre každú zmluvnú stranu, jedno vyhotovenie bude zaslané na zverejnenie v Centrálnom registri zmlúv Úradu vlády Slovenskej republiky a jedno bude zverejnené v Centrálnom registri zmlúv Trhoviska.

5.5 Túto Zmluvu bude možné meniť a dopĺňať za podmienok stanovených príslušnými všeobecne záväznými právnymi predpismi len vo forme písomného a číslovaného dodatku podpísaného oboma zmluvnými stranami.

5.6 Táto Zmluva má nasledovné prílohy:
Príloha č.1 Obchodné podmienky elektronickej platformy verzia 1.2, účinná odo dňa 03.11.2022,
<https://portal.eks.sk/SpravaOpet/Opet/VerejnyDetail/>

V Bratislave, dňa 18.06.2025 14:38:00

Objednávateľ:

Slovenská zdravotnícka univerzita v Bratislave

konajúci prostredníctvom osoby poverenej zastupovať Objednávateľa v rámci elektronického trhu

Dodávateľ:

Explorea s.r.o.

konajúci prostredníctvom osoby poverenej zastupovať Dodávateľa v rámci elektronického trhu