

SMLOUVA O SPOLUPRÁCI A DODÁVKÁCH TRANSFUZNÍCH PŘÍPRAVKŮ

č. 22 / 2015

I.

Smluvní strany:

Nemocnice Na Františku

se sídlem: Na Františku 847/8, 110 00 Praha 1

zastoupená: ředitelem [REDACTED]

IČ: 00879444, DIČ: CZ00879444

bankovní spojení: [REDACTED]

dále jen NNF na straně jedné

a

Ústřední vojenská nemocnice - Vojenská fakultní nemocnice Praha

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, Praha 6

zastoupená: [REDACTED]

IČ: 61383082

Bankovní spojení: [REDACTED]

dále jen dodavatel na straně druhé

níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavírají tuto

SMLOUVU O SPOLUPRÁCI A DODÁVKÁCH TRANSFUZNÍCH PŘÍPRAVKŮ.

II.

Postavení smluvních stran

1. Dodavatel prohlašuje, že je organizací oprávněnou k dodávkám transfuzních přípravků, na základě povolení SÚKL „Rozhodnutí o výrobě léčiv“, č.j. 19193/INS/01, ze dne 22.7.2002 a následujících dodatků.
2. NNF prohlašuje, že je příspěvkovou organizací zřízenou Městskou částí Praha 1 dle zřizovací listiny ze dne 18. 3. 2013 a je poskytovatelem zdravotních služeb ve smyslu § 16 odst. 3 zák. č. 372/2011 Sb. Tato její činnost je registrována u Magistrátu hl. m. Prahy pod sp. zn. S-MHMP/1387789/12/ZDR.

III. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je vzájemná spolupráce při:
 - zásobování transfúzními přípravky z pracoviště Oddělení hematologie a krevní transfuze (dále OHKT) do NNF,
 - konziliární laboratorní a konzultační činnosti v oboru transfuzního lékařství a imunohematologie, formou vyžádané péče.

IV. Práva a povinnosti smluvních stran

1. Dodavatel se zavazuje plynule zásobovat NNF podle jejich potřeb na základě telefonické a poté předané písemné objednávky transfúzními přípravky za dohodnuté ceny a to v nepřetržitém provozu za všech okolností.
2. Celkový objem transfuzních přípravků nepřekročí za období 24 kalendářních měsíců finanční hodnotu 5.000.000,- Kč. Druhy transfuzních přípravků a jejich ceny jsou sjednány v ceníku, který je přílohou č. 1 této smlouvy a tvoří její nedílnou součást.
3. Na každou jednotlivou dodávku transfuzních přípravků bude ze strany NNF vystavena ve dvou vyhotoveních písemná objednávka, která bude telefonicky předjednána na telefonním čísle [REDACTED]. Písemná objednávka v jednom vyhotovení bude předána zaměstnancem NNF oproti převzetí dodávky od dodavatele. Náležitosti a obsah objednávky musí být v souladu se vzorem objednávky (příloha č. 2 této smlouvy).
4. Doprava transfuzních přípravků bude dohodnuta pro každou dodávku samostatně dle potřeby NNF. Doprava bude realizována buď zaměstnancem NNF, popř. externí dopravní službou na náklady NNF nebo dodavatelem za cenu uvedenou v příloze č. 1. Dodavatel je povinen dodávat transfuzní přípravky nepřetržitě, nejdéle do dvou hodin od objednání. Pro případ, kdy dodavatel není z důvodů spočívajících na jeho straně schopen tyto požadavky NNF dodržet, je NNF oprávněna transfuzní přípravek nakoupit od jiného dodavatele.
5. Odpovědnost za rychlost a kvalitu transportu transfuzních přípravků je na straně, která konkrétní dodávku zajišťuje. Při převzetí transfuzních přípravků k přepravě je zaměstnanec NNF povinen potvrdit zástupci dodavatele 2 vyhotovení dodacího listu; pokud je přeprava dodávky zajišťována externím přepravcem, potvrdí dodací list přepravce. Pokud bude přeprava zajišťována dodavatelem, bude dodací list potvrzen zaměstnancem NNF při převzetí dodávky. Jedno vyhotovení dodacího listu si ponechá NNF, druhé vyhotovení dodacího listu si ponechá dodavatel. Potvrzením dodacího listu a převzetím dodávky je ze strany dodavatele splněna dodávka transfuzních přípravků.
6. Dodavatel se zavazuje dodat NNF transfuzní přípravky s dobou použitelnosti minimálně 21 a více kalendářních dní, pokud se obě smluvní strany nedohodnou jinak.
7. Dodavatel je povinen v případě požadavku NNF odebrat zpět přípravky s datem expirace minimálně 3 dny před koncem expirace transfuzního přípravku. Pověřený zaměstnanec NNF je povinen tento požadavek sdělit dodavateli alespoň 24 hodin předem, tzn. minimálně 4 dny před koncem expirace dotčených transfuzních přípravků.
8. Dodavatel se dále zavazuje provádět identifikaci protilátek proti erytrocytům a v rámci možností laboratoře doporučení pro výběr erytrocytárních transfuzních přípravků (výběr krevně skupinového přípravku podle identifikace protilátky) a též jejich dodání. Speciální laboratorní vyšetření, jako např. identifikace nepravidelné protilátky nebo mimořádné

typování transfuzních přípravků, jsou dostupná jako statimové vyšetření nejlépe v nepřetržité pracovní době. Mimořádné typování transfuzního přípravku bude vyúčtováno dle sjednané ceny uvedené v příloze č. 1 této smlouvy.

9. Dodavatel se dále zavazuje za úplatu provádět vyšetření potransfuzní reakce, včetně interpretace nálezu. Sjednaná cena vyšetření je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy.
10. Dodavatel se zavazuje dodávat veškeré přípravky adjustované výrobními štitky, které budou kompatibilní s laboratorním systémem odběratele transfuzních přípravků (OpenLIMS).

V.

Místo plnění a kontaktní osoby

1. Místem dodání je sídlo NNF, dodací místo – 1. patro budovy, vlevo č.dv. 1B/17 – oddělení klinické laboratoře Citylab spol. s r. o.
2. Místem převzetí je krevní banka NNF klinických laboratoří Citylab spol. s r. o.

3. Odpovědné osoby:

NNF - [REDACTED] náměstek ředitele pro léčebně preventivní péči interních oborů a primář interního oddělení NNF, tel. č. [REDACTED]

kontaktní osoba : [REDACTED]
[REDACTED]

ÚVN – [REDACTED] primář OHKT ÚVN Praha

kontaktní osoba : [REDACTED]
[REDACTED]

VI.

Cena, placení fakturace

1. Cena na dodávky jednotlivých transfuzních přípravků je uvedena v příloze č. 1 této smlouvy, která jej jí nedílnou součástí.
2. Výše smluvní ceny je garantovaná po dobu trvání této smlouvy.
3. Faktura musí obsahovat náležitosti stanovené příslušnými právními předpisy, a to zejména z.č. 563/1991 Sb. v platném znění.
4. Faktura bude vystavena vždy jednou měsíčně po uplynutí kalendářního měsíce, ve kterém byly dodávky transfuzních přípravku dodány NNF, nejpozději vždy do 15.dne následujícího kalendářního měsíce.
5. V případě, že faktura nebude mít všechny náležitosti stanovené příslušnými právními předpisy nebo bude neúplná a nesprávná, je NNF oprávněna fakturu či její kopii vrátit dodavateli k opravě či doplnění a nedostátá se tímto do prodlení s úhradou sjednané ceny. Od doručení opravené faktury začíná běžet nová lhůta splatnosti.

6. Splatnost faktury je 30 dní ode dne vystavení faktury dodavatelem. Přílohou faktury je souhrnný dodací list odsouhlasený NNF, který bude obsahovat rozpis dodávek za uplynulý měsíc. Fakturace bude provedena od skutečně dodaných transfuzních přípravků.

VII.

Vady plnění a reklamace

1. Vady v kvalitě dodaných transfuzních přípravků je NNF oprávněna reklamovat zejména v případě porušeného vaku transfuzního přípravku, pro drobné agregáty v trombocytárním přípravku, zjištěné neshody ve značení, pozitivitu PAT u erytrocytárního transfuzního přípravku apod.
2. Reklamovaný transfuzní přípravek bude zaslán zpět dodavateli, spolu s vyplněným protokolem o reklamaci a v případě oprávněné reklamace bude místo něj dodán přípravek jiný, obdobné specifikace.
3. V případě prodlení NNF s úhradou kupní ceny dodaného zboží ve sjednané lhůtě splatnosti je NNF povinna zaplatit dodavateli smluvní pokutu ve výši [REDACTED] z fakturované částky za každý započatý den prodlení až do úplného zaplacení.

Pro vyřizování reklamací prostřednictvím e-mailové komunikace jsou oprávněni:

Za NNF:

- [REDACTED] náměstek ředitele pro léčebně preventivní péči interních oborů a primář interního oddělení NNF,

kontaktní osoba: [REDACTED] úseková laborantka klinických laboratoří Citylab spol. s r. o. v NNF

Za ÚVN:

- [REDACTED] úseková laborantka transfuzních laboratoří OHKT ÚVN

VIII.

Doba trvání smlouvy a ukončení smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to na dobu **24 měsíců** od nabytí účinnosti této smlouvy.
2. Účinnost této smlouvy je ke dni podpisu této smlouvy, nejdříve však od 18. 6. 2015.
3. Tuto smlouvu lze ukončit:
 - 3.1. písemnou dohodou obou smluvních stran

- 3.2. jednostrannou písemnou výpovědí bez udání důvodů, výpovědní doba činí dva měsíce a počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi druhé smluvní straně,
- 3.3. odstoupením od této smlouvy v důsledku neplnění povinností vyplývajících z této smlouvy, tj. pokud jedna ze smluvních stran neplní povinnosti vyplývající pro ni z této smlouvy, a to ani poté, co byla na porušování povinnosti písemně upozorněna. NNF je dále oprávněna od smlouvy odstoupit, pokud dodávatel neplní podmínky kvality sjednaných dodávek. Odstupující strana je oprávněna požadovat zaplacení smluvní pokuty ve výši [REDAKCE] Kč. Odstoupení nabývá účinnosti třetím dnem od prokazatelného doručení druhé smluvní straně, v případě, že není možné doručení druhé smluvní straně, považuje se odstoupení od smlouvy za doručené druhé smluvní straně uplynutím 10. dne od podání takého odstoupení od smlouvy poštovní službě k odeslání. Smluvní strany jsou povinny své finanční závazky v případě odstoupení od smlouvy vypořádat do 30 dnů od oznámení odstoupení od smlouvy druhé smluvní straně
- 3.4. v důsledku ukončení smlouvy nedochází k zániku nároků na náhradu škody vzniklých porušením této smlouvy, nároků na uhrazení smluvních pokut ani jiných ustanovení, která podle projevené vůle smluvních stran vzhledem ke své povaze mají trvat i po ukončení této smlouvy.

IX.

Podmínky pro doručování

1. S výjimkou objednávek a reklamací (viz. čl. IV a VII) budou veškeré písemnosti týkající se této smlouvy doručovány následujícími způsoby: prostřednictvím držitele poštovní licence, prostřednictvím pověřených zaměstnanců dodavatele a NNF, externího dopravce dodávek, e-mailem nebo osobně na adresy:

Za ÚVN – pověřená osoba:

Adresa: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6
Tel.: [REDAKCE]
e-mail: [REDAKCE]

Za NNF – pověřená osoba:

adresa: Na Františku 847/8, 110 00 Praha 1
tel. : [REDAKCE]
e-mail: [REDAKCE]

X.

Závěrečná ujednání

1. Smluvní strany se zavazují poskytnout si k naplnění účelu této smlouvy vzájemnou součinnost.
2. Smluvní strany se zavazují vynaložit veškeré úsilí k tomu, aby vyřešily všechny spory, které by mohly vzniknout v souvislosti s touto smlouvou její realizací vzájemnou dohodou. Tato smlouvy se řídí právem České republiky a v případě sporu bude řešena příslušným soudem.

3. Obě smluvní strany se zavazují zachovávat mlčenlivost o skutečnostech, které souvisí s plněním této smlouvy během trvání platnosti této smlouvy a po dobu jednoho roku po ukončení této smlouvy.
4. Dodavatel prohlašuje, že má po dobu trvání této smlouvy uzavřenou pojistnou smlouvu na odpovědnost za škodu třetí osobě ve výši minimálně [REDACTED] Kč.
5. Jakékoliv změny a doplňky této smlouvy jsou možné pouze formou písemných číslovaných dodatků odsouhlasených a podepsaných oběma smluvními stranami. Smlouva může být ukončena pouze písemně.
6. Tato smlouva nabývá platnosti v den podpisu oběma smluvními stranami, účinnosti pak nabývá dnem stanoveným v bodu 2 čl. VIII. této smlouvy.
7. Smlouva je sepsána ve čtyřech vyhotoveních, z nich každé má platnost originálu, každá ze smluvních stran obdrží po dvou. Součástí smlouvy jsou čtyři přílohy, příloha č. 1 „Ceník transfuzních přípravků a služeb“, příloha č. 2 „Objednávka transfuzních přípravků“, příloha č. 3 „Hlášení potransfuzní reakce“, příloha č. 4 „Zpráva o vyšetření potransfuzní reakce“.
8. Smluvní strany na závěr výslovně prohlašují, že jim nejsou známy žádné okolnosti bránící v uzavření této smlouvy.
9. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly a shledaly, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažením svým jednáním sledovaly, a proto ji níže, prosty omylu, lsti a tísně, jako správnou podepisují.

V Praze dne 2. července 2015.

Přílohy:

1. Ceník transfuzních přípravků a služeb
2. Formulář „Objednávka transfuzních přípravků“
3. Formulář „Hlášení potransfuzní reakce“
4. Formulář „Zpráva o vyšetření potransfuzní reakce“
5. Formulář „Žádost o konzultační imunohematologické vyšetření“

Formulář nabídkové ceny

Název veřejné zakázky: Dodávky krevních přípravků

Zadavatel: Nemocnice Na Františku, Na Františku 847/8, Praha 1, PSČ 110 00, IČO 00879444

Dodavatel: ÚVN-Vojenská fakultní nemocnice Praha, U Vojenské nemocnice 1200, 169 06 Praha 6, IČO 61383082

Zkratka	Název krevního přípravku	Kód VZP	Předpokládané množství	Cena / ks bez DPH	Cena celkem bez DPH
EBR	Erytrocyty bez buffy-coatu resuspendované	0007917	■	■	■
EAR	Erytrocyty resuspendované z aferézy (shodné vlastnosti jako EBR)	0007963	■	■	■
ERD	Erytrocyty resuspendované deleukotizované	0007955	■	■	■
EAD	Erytrocyty deleukotizované z aferézy (shodné vlastnosti jako ERD)	0007964	■	■	■
EP	Erytrocyty promyté	kód + 0407947	■	■	■
P	Plazma čerstvě zmrazená	0207921	■	■	■
TBSD	Trombocyty z buffy-coatu směsné, deleukotizované, v náhradním roztoku (min. 200 mld. TRC)	0107936	■	■	■
TAD	Trombocyty z aferézy deleukotizované (min. 200 mld. TRC)	0107959	■	■	■
	Vyšetření potransfuzní reakce		■	■	■
	Příplatek za mimořádné otypování a výběr transfuzního přípravku		■	■	■
	doprava		■	■	■
				Cenová nabídka celkem	4 260 200

V Praze dne 2.7.2015

Razítko a podpis

OBJEDNÁVKA

Po předchozí telefonické dohodě žádáme o zaslání transfuzních přípravků na pracoviště laboratoře v Nemocnici Na Františku, Na Františku 847/8 v Praze 1 v níže uvedených druzích a jednotkách:

TP/KS	EBR	ERD	P	TBSD	TAD	
A+						
A-						
0+						
0-						
B+						
B-						
AB+						
AB-						

Datum: **Jméno objedávající osoby:**

Kontaktní telefonní číslo:

Podpis objedávající osoby:

Razítko

Hlášení Nemocnice Na Františku - potransfuzní reakce

Příloha č.3

Oddělení:

Příjmení a jméno:

Rodné číslo: Pojišťovna:

Indikace k transfuzi:

Jméno a IČZ indikujícího lékaře:

Diagnóza:

Předtransfuzní anamnéza:

Podaný transfuzní přípravek:

Druh a krevní skupina:

Aplikované množství (ml nebo počet T.U.):

Evidenční číslo a výrobce:

Výsledek zkoušky slučitelnosti, datum:

Výsledek zajišťovací zkoušky, kdo ji prováděl, datum a hodina:

Popis potransfuzní reakce:

Hodnocení potransfuzní reakce:

Závažná

Lehká

.....

.....

datum

podpis a razítko

Hlášení Nemocnice Na Františku - potransfuzní reakce

Příloha č.3

Postup a opatření při potransfuzní reakci:

1. Transfuze je okamžitě přerušena a její dokončení se již nedoporučuje. Pouze při velmi lehké reakci je možné uvažovat o jejím dokončení po odeznění příznaků reakce.
2. Podniknou se eventuelní příslušná léčebná opatření podle míry závažnosti reakce a klinických příznaků.
3. Lékař vyplní formulář „Hlášení potransfuzní reakce“, kde zakroužkuje příslušné hodnocení (Závažná – Lehká).
4. Ke kontrolnímu laboratornímu vyšetření na OHBKT se spolu s „Hlášením“ odešle:
 - vak se zbytkem transfuzního přípravku (spolu s transfuzní soupravou – neodpojovat !)
 - jednu zkumavku srážlivé krve pacienta, nabranou z nové venepunkce
5. Pacient se dále monitoruje (podle závažnosti, minimálně 24 hod – moč, TK)

Zpráva o vyšetření potransfuzní reakce

Příloha č.4

Oddělení:

Příjmení a jméno:

Rodné číslo: Pojišťovna:

Transfuzní přípravek: název:

Evid. Číslo:

Kontrola KS:

Přípravku pacienta ze vzorku před reakcí po reakci

Kontrola nepravidelných protilátek pacienta:

Ze vzorku před reakcí po reakci

Kontrola zkoušky kompatibility:

TP se vzorkem před reakcí TP se vzorkem po reakci

Přímý antiglobulinový test pacienta ze vzorku po reakci

.....
Datum provedení vyšetření

.....
vyšetření provedl

Zkouška sterility:

Zhodnocení:

.....

.....

.....
Datum zhodnocení

.....
zhodnotil-podpis a razítko

Žádost o konzultační imunohematologické vyšetření

Jméno a příjmení pacienta:

Rodné číslo:..... Pojišťovna.....

Diagnóza

Jmenovka, podpis, IČZ lékaře Odbornost

Razítko odesílajícího zařízení

Požadováno pro: komplikace při identifikaci protilátky
komplikace při určení skupiny ABO
komplikace při určování Rh(D)

Datum a čas odběru Odebral

Imunohematologická anamnéza:

Počet porodů Počet potratů

Týden gravidity

Počet předchozích transfuzí (datum poslední)

Imunní protilátky nezjištěny – zjištěny (kdy, jaké?) *

Provedena RhD profylaxe ne – ano (datum) *

Výsledky posledního vyšetření ze dne:

ABO Rh

Screening nepravidelných antierytrocytárních protilátek.....

.....

* vhodné zaškrtněte

Prosíme o zaslání 6 ml nesrážlivé krve (K3EDTA) v pečlivě označené zkumavce.

Dodatek č. 1

ke Smlouvě o spolupráci a dodávkách transfuzních přípravků č. 22/2015

Smluvní strany:

1. Ústřední vojenská nemocnice – Vojenská fakultní nemocnice Praha

příspěvková organizace zřízená Ministerstvem obrany ČR

se sídlem: U Vojenské nemocnice 1200, 169 02 Praha 6

IČ: 61383082

DIČ: CZ61383082

zastoupená: [redacted] ředitelem

(dále jen „ÚVN“)

2. Nemocnice Na Františku

se sídlem: Na Františku 847/8, 110 00 Praha 1

IČ: 00879444

DIČ: CZ00879444

Zastoupená: [redacted] ředitelem

(dále jen „NNF“)

uzavřely níže uvedeného dne, měsíce a roku tento dodatek č. 1 ke Smlouvě o spolupráci a dodávkách transfuzních přípravků č. 22/2015, ze dne 2. července 2015.

I.

Příloha č. 6 předmětné smlouvy („Protokol o vrácení vydaných transfuzních přípravků z Nemocnice Na Františku“) se nahrazuje novou podobou této přílohy, která tvoří Přílohu č. 1 tohoto dodatku č. 1.

II.

Kapitola IV. odst. 7. a 10. se mění na následující znění:

7. „Účastníci se dohodli, že za podmínek dodržení správné výrobní praxe při skladování transfuzních přípravků, bude v případě potřeby a po vzájemné dohodě prováděna obměna dodaných erytrocytárních transfuzních přípravků, pokud jejich zbývající doba použitelnosti nebude kratší než 14 dní. Podmínkou je písemný seznam vrácených transfuzních přípravků, výtisk z monitorovacího systému teplot, monitorovaný transport a potvrzení kvalifikovanou osobou krevní banky NNF, že přípravky splňují požadavky na kvalitu a další použití. Plazma, trombocyty a případně speciální přípravky (promyté erytrocyty) se neobměňují. Formulář „Protokol o vrácení vydaných transfuzních přípravků z Nemocnice Na Františku“ je Přílohou č. 6 předmětné smlouvy v nové podobě, která tvoří Přílohu č. 1 tohoto dodatku č. 1. V případě zjištění nedodržení podmínek skladování nebo jiných vad vráceného transfuzního přípravku, nebude zpětné vrácení přípravku dodavatel akceptovat.“

10. „Dodavatel se zavazuje dodávat veškeré přípravky adjustované výrobními štítky, které jsou v souladu s Metodickým pokynem MZ ČR „Standard označování transfuzních přípravků (štítky propuštěných přípravků), čj.: MZDR 38330/2013/FAR, Věstník MZ ČR, částka 7/2013.“

III.

Dodatek nabývá platnosti a účinnosti dnem jeho podpisu oběma smluvními stranami.

Smluvní strany tohoto dodatku č. 1 shodně prohlašují, že si jej před jeho podpisem přečetli a že tento dodatek byl uzavřen podle jejich pravé a svobodné vůle, určitě, vážně a srozumitelně, nikoliv v tísní za nápadně nevýhodných podmínek.

Ostatní ustanovení předmětné smlouvy zůstávají nezměněna.

Dodatek se vyhotovuje ve čtyřech vyhotoveních stejnopisech, s tím, že každá ze smluvních stran obdrží po dvou výtiscích.

Příloha č. 1: Protokol o vrácení vydaných transfuzních přípravků z Nemocnice Na Františku (NNF)

V Praze dne16.10.....2015

V Praze dne6.10 2015.....2015

Protokol o vrácení vydaných transfuzních přípravků z Nemocnice Na Františku (NNF)

Soupis vydaných a vrácených transfuzních přípravků:

Příloha č. 6

Přípravek: Evidenční číslo: datum a čas vydání:

1.
2.
3.
4.
5.
6.
7.
8.
9.
10.

Vyplní kvalifikovaná osoba Krevní banky NNF:

Prohlašuji, že vrácené transfuzní přípravky byly po celou dobu skladovány předepsaným způsobem (tj. při kontrolované a zdokumentované teplotě 2-6°C), nebylo s nimi nevhodným způsobem manipulováno a jsou způsobilé k dalšímu použití podle uvedené doby použitelnosti a v souladu s Vyhl.MZ ČR č.143/2008.

.....
jméno a podpis

Vydal dne:....., hod:.....

Převzal dne:....., hod:.....

Jméno:....., podpis:.....

Jméno:....., podpis:.....

Teplota při výdeji:.....

Teplota při příjmu:.....

Transfuzní přípravky přijaté bez známek poškození : ANO / NE

Podmínky přepravy: Transfuzní přípravky vydané k transportu za předepsaných podmínek. Přepravce byl seznámen s podmínkami přepravy.

.....
Jméno a podpis přepravce

Vyjádření kvalifikované osoby OHKT ÚVN Praha:

Přípravky jsou – nejsou způsobilé k dalšímu použití.

.....
jméno a podpis

Dodatek č. 2

ke smlouvě o spolupráci a dodávkách transfuzních přípravků č. 22/2015

Smluvní strany:

Nemocnice Na Františku

se sídlem Na Františku 847/8, 110 00 Praha 1

zastoupená: [redacted] ředitel

IČ: 0087944, DIČ: CZ00879444

a

Ústřední vojenská nemocnice - Vojenská fakultní nemocnice Praha

se sídlem U Vojenské nemocnice 1200/1, 169 02 Praha

IČO: 613 83 082

zastoupená: [redacted] ředitel

(dále společně také „strany“ nebo „smluvní strany“)

uzavřely níže uvedeného dne, měsíce a roku tento dodatek č. 2 ke Smlouvě o spolupráci a dodávkách transfuzních přípravků č. 22/2015, ze dne 2. července 2015.

I. Předmět dodatku

Předmětem dodatku je změna doby trvání smlouvy a změna přílohy č. 1 předmětné smlouvy, která stanovuje druhy transfuzních přípravků a jejich ceny.

1. V článku IV se odstavec 2 mění takto:
„Celkový objem transfuzních přípravků nepřekročí za období 24 kalendářních měsíců finanční hodnotu 5.300.000 Kč. Druhy transfuzních přípravků a jejich ceny jsou sjednány v ceníku, který je přílohou č. 1 této smlouvy a tvoří její nedílnou součást“.
2. Doba trvání smlouvy se prodlužuje o 24 měsíců, konkrétně do 2. července 2019.
3. Příloha č. 1 smlouvy se mění takto:

Zkratka/název	Předpokládáné množství	Cena / ks bez DPH v Kč	Cena celkem bez DPH v Kč
EBR / Erytrocyty bez buffy coatu	■	[redacted]	[redacted]
EAR / Erytrocyty z aferézy	■	[redacted]	[redacted]
ERD / Erytrocyty de leukotizované	■	[redacted]	[redacted]
EAD / Erytrocyty z aferézy de leukotizované	■	[redacted]	[redacted]
EP / Erytrocyty promyté	■	[redacted]	[redacted]
P / Plazma čerstvá zmrazená	■	[redacted]	[redacted]
TBSD / Trombocyty z buffy coatu směsné, de leukotizované, v náhraním roztoku	■	[redacted]	[redacted]

TAD, min.200 mlg TCR / Trombocyty z aferézy deleukotizované	■	■	■
TADK / Trombocyty z aferézy kryokonzervované, resuspendované v plazmě	■	■	■
Vyšetření potransfuzní reakce	■	■	■
Příplatek za mimořádné otypování a výběr transfuzního přípravku	■	■	■
Cenová nabídka v Kč celkem			5 213 110

4. V ostatních ujednáních se smlouva nemění.

II. Ostatní ujednání

1. Tento dodatek č. 2 je sepsán ve čtyřech vyhotoveních s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po dvou vyhotoveních.
2. Tento dodatek nabývá platnosti podpisem obou smluvních stran. Účinnosti nabývá dne 1.7.2017.
3. Smluvní strany prohlašují, že se s obsahem tohoto dodatku důkladně seznámily, že pochopily obsah všech ujednání a že tento dodatek uzavírají svobodně, vážně, určitě, proti jakéhokoliv omylu, na důkaz čehož připojují v závěru své podpisy.

V Praze, dne 30.6.2017