

## SMLOUVA O SPOLUPRÁCI

### **MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.**

se sídlem Praha 10 - Strašnice, Průběžná  
1108/77, PSČ 10000

IČ: 28392779

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném  
Městským soudem v Praze, sp. zn. C 138340  
zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem,  
jednatelem  
(dále jen jako „MYLAN“)

**a**

### **BGP Products Czech Republic s.r.o.**

se sídlem Evropská 2591/33d, Dejvice, 160 00  
Praha 6

IČ: 03481778

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném  
Městským soudem v Praze, sp. zn. C 232034  
zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem,  
jednatelem  
(dále jen jako „BGP“)

**a**

### **MEDA Pharma s.r.o.**

se sídlem Praha 10 - Vršovice, Kodaňská  
1441/46, PSČ 10000

IČ: 27140661

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném  
Městským soudem v Praze, sp. zn. C 99352  
zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem,  
jednatelem  
(dále jen jako „MEDA“)

MYLAN , BGP a MEDA, dále jednotlivě jako  
„Dodavatel“ a/nebo společně jen jako  
„Dodavatelé“ na straně jedné

**a**

### **Oblastní nemocnice Jičín a.s.**

se sídlem: Bolzanova 512, 506 01 Jičín

IČ: 26001551

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném  
Krajským soudem v Hradci Králové, odd.B,  
vložka 2328  
zastoupena: Ing. Tomášem Slámou, MSc.,  
předsedou představenstva  
(dále jen jako „Odběratel“) na straně druhé

## COOPERATION AGREEMENT

### **MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.**

with its registered office at Průběžná 1108/77,  
Strašnice, 100 00 Prague 10

ID no.: 28392779

registered in the Commercial Register administered  
by the Prague Municipal Court, file ref. C 138340  
represented by Jozef Belčík, statutory  
representative  
(hereinafter referred to as “MYLAN”)

**and**

### **BGP Products Czech Republic s.r.o.**

with its registered office at Evropská 2591/33d,  
Dejvice, 160 00 Prague 6

ID no.: 03481778

registered in the Commercial Register administered  
by the Prague Municipal Court, file ref. C 232034  
represented by Jozef Belčík, statutory  
representative  
(hereinafter referred to as “BGP”)

**and**

### **MEDA Pharma s.r.o.**

with its registered office at Kodaňská 1441/46,  
Vršovice, 100 00 Prague 10

ID no.: 27140661

registered in the Commercial Register administered  
by the Prague Municipal Court, file ref. C 99352  
represented by Jozef Belčík, statutory  
representative  
(hereinafter referred to as “MEDA”)

MYLAN , BGP and MEDA, hereinafter referred to  
individually as the “Supplier” and/or jointly as the  
“Suppliers” of the one part

**and**

### **Oblastní nemocnice Jičín a.s.**

with its registered office at: Bolzanova 512, 506 01  
Jičín

ID No. 26001551

registered in v obchodním rejstříku vedeném  
Krajským soudem v Hradci Králové, odd.B, vložka  
2328  
represented by: Ing. Tomášem Slámou, MSc.,  
(hereinafter referred to as or the “Customer”)  
of the other part

<p style="text-align: center;">se dohodly na uzavření této</p> <p style="text-align: center;"><b>Smlouvy o spolupráci</b></p> <p style="text-align: center;"><b>I.</b> <b>Úvodní ustanovení</b></p> <p>1. Odběratel je zdravotnickým zařízením, které odebírá z distribuční sítě v České republice výrobky Dodavatelů uvedené v příloze č. 1 této smlouvy (dále jen „Výrobky“), která je nedílnou součástí této smlouvy. Podmínky odběrů Výrobků zdravotnickým zařízením nejsou touto smlouvou nijak dotčeny.</p> <p>2. Smluvní strany shodně konstatují, že zdravotnické zařízení odebírá prostřednictvím spolupráce upravené dílčími písemnými kupními smlouvami s jednotlivým distributorem v rámci své činnosti Výrobky, a to v takovém množství, které je pro činnost Odběratele potřebné. V příslušné dílčí kupní smlouvě uzavřené mezi Odběratelem a distributorem jsou upraveny obchodní vztahy zaměřené zejména na způsob objednávání a dodávání Výrobků, termín a místo dodání, požadavky na Výrobky, způsob převzetí Výrobků Odběratelem apod. Uzavření dílčí kupní smlouvy mezi Odběratelem a distributorem není nijak závislé na této smlouvě nebo jejích jednotlivých ustanoveních.</p> <p>3. Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn aktualizovat přílohu č. 1 jednostranným oznámením zaslaným zdravotnickému zařízení kdykoliv během trvání této smlouvy i bez uvedení důvodu s tím, že změna přílohy č. 1 je účinná od 1. dne měsíce následujícího po doručení jednostranného oznámení. Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn aktualizovat přílohu č. 1 jednostranným oznámením zaslaným zdravotnickému zařízení i v průběhu referenčního období, pokud dojde k významným změnám cen či úhrad dodávaných Výrobků. V tom případě je změna účinná ode dne následujícího po doručení oznámení, neurčí-li kterýkoliv z Dodavatelů pozdější datum. Od účinnosti změny se nový výpočet použije pro každou další platbu</p>	<p style="text-align: center;">have agreed to enter into this</p> <p style="text-align: center;"><b>Cooperation Agreement</b></p> <p style="text-align: center;"><b>I.</b> <b>Introductory Provisions</b></p> <p>1. The Customer is a medical facility buying from the distribution network of the Suppliers' products in the Czech Republic as stated in Annex 1 to this Agreement (hereinafter referred to as the "Products"), which is an integral part of this Agreement. The conditions for purchasing Products by the medical facility are in no way affected by this Agreement.</p> <p>2. The Parties mutually agree that, through cooperation regulated by written purchase sub-agreements with the individual distributor, the medical facility buys the Products within the scope of its activity, in the amount needed for the Customer's work. The appropriate purchase sub-agreement entered into between the Customer and the distributor regulates the trade relations focused particularly on the way to order and supply the Products, the delivery time and location, requirements for the Products, the way the Customer accepts the Products, etc. Entering into a purchase sub-agreement between the Customer and the distributor is in no way dependent on this Agreement or their individual provisions.</p> <p>3. Any of the Suppliers is authorised to update Annex 1 with a unilateral notification sent to the medical facility at any time for the duration of the Agreement, even without stating a reason, whereby the amendment to Annex 1 is effective from the 1st day of the month following delivery of the unilateral notification. Any of the Suppliers is authorised to update Annex 1 with a unilateral notification sent to the medical facility, even during the reference period if there are significant changes to prices or reimbursements of the Products supplied. In such cases, the amendment is made from the day following delivery of the notification unless any of the Suppliers sets a later date. The new calculation is used from the effective date of the amendment for each payment that follows</p>
--	--

<p>za platební období a každé další vyrovnání za celé referenční období.</p>	<p>for the payment period and every other settlement for the entire reference period.</p>
<p>4. Smluvní strany se v rámci zkvalitnění vzájemné spolupráce a z důvodu dosažení maximální oboustranné výhodnosti dohodly na následujících podmínkách spolupráce:</p>	<p>4. In order to improve mutual cooperation and to maximise mutual benefit, the Parties, have agreed to the following terms of cooperation:</p>
<p style="text-align: center;"><b>II. Předmět smlouvy</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>II. Subject-Matter of the Agreement</b></p>
<p>1. Dodavatel/é se zavazuje/í v případě, že budou splněny níže uvedené podmínky a podmínky uvedené v příloze č. 2 této smlouvy, poskytnout Odběrateli buď Dodavatel/é sám/sami nebo prostřednictvím distributora bonus za odběr Výrobků v tam uvedené výši za předpokladu, že odběr Výrobků v referenčním období dosáhne minimálně objemu/množství uvedeného v této příloze pro odpovídající Výrobek. Příloha č. 2 je nedílnou součástí této smlouvy.</p> <p>2. Bonus je stanoven v příloze č. 2 vždy pro konkrétní dosažený objem/množství Výrobků v referenčním období, přičemž:</p> <p>2.1. objem Výrobku se vypočte jako součet cen všech balení příslušného Výrobku, který Odběratel nakoupí v referenčním období od distributora,</p> <p>2.2. množství Výrobků se vypočte jako součet všech balení příslušného Výrobku, který Odběratel nakoupí v referenčním období od distributora.</p> <p>Cenou balení Výrobku se pro účely tohoto ustanovení rozumí cena výrobce bez marže distributora a bez DPH určená Dodavateli a platná v daném referenčním období. Referenčním obdobím se pro účely této smlouvy rozumí období určené přílohou č. 2 této smlouvy.</p> <p>3. Dojde-li v referenčním období k jakýmkoliv změnám cen Výrobků, případně ke změnám v portfoliu Výrobků, včetně změny rozhodnutí o výši a/nebo podmínkách hrazení kteréhokoliv Výrobku, vstoupí obě strany do jednání o případném zrevidování přílohy č. 2 této smlouvy. Jednání o</p>	<p>1. Where the terms below and the terms stated in Annex 2 to this Agreement are fulfilled, the Supplier(s) agree that either the Supplier(s) itself/themselves or via a distributor shall provide a bonus to the Customer, for buying the Products in the amount given, provided that the Products bought in the reference period reach a minimum volume/amount as stated in this Annex for the corresponding Product. Annex 2 is an integral part of the contract.</p> <p>2. The bonus is set in Annex 2, always for a specific volume/amount of Products reached in the reference period, where:</p> <p>2.1. the volume of the Products is calculated as the sum of the prices of all the packages of the respective Product the Customer buys in the reference period from the distributor;</p> <p>2.2. the amount of the Products is calculated as the sum of all the packages of the respective Product the Customer buys in the reference period from the distributor.</p> <p>For the purposes of this provision, the price of a package of the Product is understood to mean the manufacturer's price excluding the distributor's mark-up and excluding VAT as determined by the Suppliers and applicable in the given reference period. For the purposes of this Agreement, the reference period is understood to mean the period determined in Annex 2 to this Agreement.</p> <p>3. If any price changes occur in the reference period for the Products, or if there are changes to the product portfolio, including a change in the decision made about the amount and/or terms of reimbursement of any Product, both Parties shall discuss any necessary revision of Annex 2 to the Agreement. Discussion of revisions to Annex 2 may commence, pursuant</p>

zrevidování přílohy č. 2 podle tohoto odstavce může zahájit písemným oznámením kterákoliv strana, přičemž oznámení musí být doručeno druhé straně. Pokud strany nedosáhnou žádné dohody o zrevidování příloh ani do 30 dní od doručení oznámení strany vyzývající druhou stranu k jednání o zrevidování přílohy č. 2, je strana, která k jednání o revizi příloh vyzvala, oprávněna vypovědět písemně tuto smlouvu s účinností ke dni, kdy změna ceny či změna portfolia Výrobků začala vyvolávat účinky, popř. ke dni pozdějšímu ve výpovědi uvedenému.

### III.

#### Uplatnění bonusu a jeho uhrazení

1. Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn po Odběrateli požadovat předložení relevantních reprezentativních dokladů k prokázání vzniku nároku na bonus osvědčující odběr od distributora (výpisy o odebraných a fakturovaných Výrobcích dle přílohy č. 2) a Odběratel je povinen mu takovéto doklady ve lhůtě 10 kalendářních dnů po skončení referenčního období a obdržení takového požadavku poskytnout, jinak ztrácí nárok na bonus. Kterýkoliv z Dodavatelů v přiměřeném období posoudí podklady pro přiznání bonusu, a buď návrh odsouhlasí a informuje Odběratele, nebo vznesе písemně odůvodněné připomínky k obdržným podkladům na přiznání bonusu. V takovém případě Odběratel připomínky Dodavatele/ů odůvodněně vypořádá, aby jej Dodavatel/é mohl odsouhlasit, popř. odpovídajícím způsobem návrh pozmění. Dodavatel/é do 15 kalendářních dní od odsouhlasení návrhu na přiznání bonusu buď vystaví opravný daňový doklad ve prospěch Odběratele sám/sami a doručí jej Odběrateli nebo dá/dají pokyn distributorovi k vystavení opravného daňového dokladu ve prospěch Odběratele. Splatnost vystaveného opravného daňového dokladu je shodná se splatností faktur vystavovaných distributorem.
2. V případě, že dojde k ukončení této smlouvy před uplynutím referenčního

to this clause, by written notification from either Party, where the notification must be delivered to the other Party. If the Parties fail to come to an agreement on revising the annexes within 30 days of delivery of the notification from the Party calling upon the other Party to discuss a review of Annex 2, the Party calling for discussion of revisions to the annexes is authorised to give written notice to this Agreement with effect from the date the change in price or product portfolio began to produce effects or on a later date as stated when giving notice.

### III.

#### Application and Redemption of the Bonus

1. Any of the Suppliers is authorised to ask the Customer to submit relevant representative documents to prove the entitlement to a bonus certifying a purchase from the distributor (statements of purchased and invoiced Products pursuant to Annex 2) and the Customer is obliged to provide the Supplier with these documents within 10 calendar days of the end of the reference period and getting the request, otherwise it will lose the entitlement to a bonus. Any of the Suppliers will assess the documentation for awarding the bonus within a reasonable amount of time, and either approve the proposal and inform the Customer or send reasoned written comments on the documentation received for awarding the bonus. In such a case, the Customer will settle the comments of the Supplier(s) reasonably so the Supplier(s) can approve them or if necessary amend the proposal accordingly. Within 15 calendar days of approving the proposal to award a bonus, the Supplier(s) will either issue a corrective tax document to the Customer itself/themselves and deliver it to the Customer, or instruct the distributor to issue a corrective tax document to the Customer. The due date of the corrective tax document issued is the same as the due date of invoices issued by the distributor.
2. If this Agreement is terminated prior to the expiry of the reference period, the Supplier will either itself or via a distributor provide the

<p>období, poskytne Dodavatel Odběrateli sám nebo prostřednictvím distributora bonus v poměrné výši (aliquotní část) za takové zkrácené referenční období, to však za předpokladu, že Odběratel splní v poměrné výši odběr požadovaný pro poskytnutí bonusu v příslušné příloze.</p>	<p>Customer with the proportionate bonus (pro rata) for this shortened reference period, provided however that the Customer fulfils the pro rata purchase as required to provide the bonus in the relevant annex.</p>
<p style="text-align: center;"><b>IV.</b> <b>Další ustanovení a prohlášení stran</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>IV.</b> <b>Other Provisions and Declarations by the Parties</b></p>
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Smluvní strany souhlasně prohlašují, že touto smlouvou není Odběratel jakkoliv zavázán odebírat Výrobky, a to v jakémkoli množství a nadále disponuje absolutní smluvní volností co do výběru Výrobků i co do výběru jejich dodavatelů.</li> <li>2. Smluvní strany dále prohlašují, že účelem této smlouvy není reklama Výrobků, ani poskytnutí daru či sponzorského příspěvku Odběrateli ani pobídka či návod na neoprávněné čerpání prostředků z veřejného zdravotního pojištění, nýbrž pouze poskytnutí bonusu, který zohledňuje ekonomickou úsporu na straně Dodavatele/ů danou množstvím Výrobků Odběratelem odebraných. Odběratel zůstává plně odpovědný za své evidenční a daňové povinnosti vůči veřejným orgánům. Případné závazky Odběratele vůči zdravotním pojišťovnám a jejich vypořádání jsou výhradní záležitostí Odběratele.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. The Parties mutually declare that this Agreement does not bind the Customer in any way to buy the Products in any amount and it also has absolute contractual freedom regarding both the products and the selection of their suppliers.</li> <li>2. The Parties also declare that the purpose of this Agreement is not promotion of the Products, nor providing a donation or sponsorship to the Customer, nor an incentive or instructions for unauthorised use of public health insurance funds, but just the provision of a bonus that takes economic savings into account on the Supplier(s) part with the amount of Products bought by the Customer. The Customer shall remain fully liable for its registration and tax obligations to public authorities. Any of the Customer's liabilities to health insurers and their settlement are the Customer's sole responsibility.</li> </ol>
<p style="text-align: center;"><b>V.</b> <b>Mlčenlivost</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>V.</b> <b>Confidentiality</b></p>
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Smluvní strany se zavazují bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany nezveřejnit či jiným způsobem nepřístupnit třetím osobám žádné informace o vzájemných obchodních vztazích, a to ani po skončení či zániku této smlouvy.</li> <li>2. Každá ze smluvních stran zpřístupní obsah této smlouvy a informace týkající se jejího předmětu pouze těm zaměstnancům, společníkům, akcionářům a odborným poradcům, kteří ji potřebují znát v souvislosti s plněním úkolů dle této smlouvy.</li> <li>3. Povinnost mlčenlivosti se nevztahuje na</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. The Parties agree without the other Party's prior written consent not to publish any information about mutual trade relationships, or make it available to third parties in other ways, even after this Agreement is terminated or expires.</li> <li>2. Each of the Parties will only make the content of this Agreement and information regarding its subject-matter to employees, partners, shareholders and professional advisors who need to know it in relation to carrying out their work pursuant to this Agreement.</li> <li>3. The confidentiality obligation does not relate to information which:</li> </ol>

<p>informace, které:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- jsou veřejně známé,</li> <li>- se stanou veřejně známými jinak, než porušením ustanovení této smlouvy,</li> <li>- jsou oprávněně v dispozici druhé smluvní strany před jejich poskytnutím této smluvní straně</li> <li>- smluvní strana získá od třetí osoby, která není vázána povinností mlčenlivosti.</li> </ul> <p>4. Smluvní strany jsou dále povinny poskytovat informace v rozsahu a způsobem, který vyžadují obecně závazné právní předpisy nebo na základě rozhodnutí soudů či správních orgánů.</p> <p>5. V souvislosti s aplikací zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů, dále jen „zákon o registru smluv“, a za předpokladu, že podle zákona o registru smluv bude povinné tuto smlouvu podle uvedeného zákona publikovat, se strany dohodly, že smlouvu zveřejní kterýkoliv z Dodavatelů. Před jejím zveřejněním Odběratel bez zbytečného odkladu písemně Dodavateli předem odsouhlasí text a formát dat určených k publikaci v registru smluv.</p> <p>6. Strany pokládají informace obsažené v Příloze č. 1 této smlouvy za obchodní tajemství každé jednotlivé strany.</p> <p>7. V případě, že kterákoliv strana poruší jakoukoliv povinnost uloženou v tomto článku, je druhá strana oprávněna odstoupit od této smlouvy, a to písemným oznámením doručeným straně, která povinnost podle tohoto ustanovení porušila. Doručením takového oznámení je tato smlouva ukončena od počátku, a kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn žádat, aby mu Odběratel ve lhůtě 15 dní od doručení takového oznámení vrátil veškeré vyplacené bonusy či jejich části.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- is public knowledge;</li> <li>- becomes public knowledge in another way, without breaching the provisions of this Agreement;</li> <li>- is rightfully available to the other Party prior to its provision to the Party;</li> <li>- the Party gets from a third party unbound by the confidentiality obligation.</li> </ul> <p>4. The Parties are also obliged to provide information to the extent and in such a way that is required by generally binding legislation or based on court or administrative authority rulings.</p> <p>5. In relation to the application of Act No 340/2015 on special conditions for the effectiveness of certain agreements, the publication of these agreements and the register of agreements (the Agreement Register Act), as amended, hereinafter referred to as the “<b>Agreement Register Act</b>”, provided that pursuant to the Agreement Register Act it is obligatory to publish this Agreement, the Parties have agreed that any of the Suppliers will publish the Agreement. Prior to its publication, the Customer will consent in writing to the Supplier without delay to the text and format of the data to be published in the register of agreements.</p> <p>6. The Parties consider information contained in Annex 1 to this Agreement to be the trade secrets of each individual Party.</p> <p>7. If any Party breaches any obligation set out in this article, the other Party is authorised to withdraw from this Agreement, by way of a written notification delivered to the Party who breached the obligation pursuant to this provision. By delivering such a notification, this Agreement is terminated from the outset and any of the Suppliers is authorised to request that the Customer reimburses the Supplier all bonuses or parts thereof paid out within 15 days of delivery of such a notification.</p>
<p style="text-align: center;"><b>VI.</b> <b>Další ustanovení</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>VI.</b> <b>Other Provisions</b></p>

1. Odběratel provede veškerou, úplnou, přesnou a aktuální evidenci a podpůrné doklady požadované na základě platných zákonů nebo v souvislosti s jednotlivými smlouvami po dobu sedmi (7) let po provedení plateb nebo po dobu stanovenou v souladu s platnými zákony, podle toho, která doba je delší.
2. Do pěti (5) pracovních dnů poté, co Odběratel obdrží oznámení, musí být Dodavateli (nebo jemu určenému zástupci) umožněn přístup za účelem přezkoumání, auditu a okopírování veškeré evidence nebo výrobních procesů tak, aby bylo možné:
  - 2.1 stanovit dodržování platných zákonů, předpisů a zásad;
  - 2.2 stanovit dodržování smlouvy;
  - 2.3 reagovat na jakékoli vyšetřování.
3. Odběratel je povinen plně spolupracovat v souvislosti s jakýmkoli takovým auditem.

**VII.  
Závěrečná ustanovení**

1. Ve všech ostatních otázkách neupravených touto smlouvou, se právní vztah založený touto smlouvou řídí ustanoveními občanského zákoníku.
2. Smluvní strany ujednaly, že v případě změn kontaktních údajů je povinná příslušná smluvní strana změnu oznámit druhé smluvní straně. V případě, že tak neučiní, považuje se za platné doručení korespondence na poslední známou kontaktní adresu příslušné smluvní strany.
3. Smlouva se uzavírá na dobu neurčitou. Každá ze smluvních stran je oprávněna tuto smlouvu vypovědět písemnou výpovědí i bez uvedení důvodu doručenou druhé smluvní straně. Výpovědní doba činí 1 měsíc a počíná běžet prvním dnem po doručení druhé smluvní straně.
4. Změny a doplňky této smlouvy mohou být činěny pouze formou číslovaných písemných dodatků, podepsaných smluvními stranami.
5. Tato smlouva obsahuje úplné ujednání o předmětu smlouvy a všech náležitostech,

1. The Customer shall keep all, complete, accurate and current records and supporting documents required based on applicable acts or in relation to individual agreements for a period of seven (7) years after carrying out payments or for the period stipulated in accordance with applicable acts, whichever is the longer.
2. Within five (5) working days of the Customer receiving a notification, access must be given to the Supplier (or its appointed representative) to review, audit and copy all records or manufacturing processes so that it is possible to:
  - 2.1 establish compliance with applicable acts, legislation and principles;
  - 2.2 establish compliance with the agreement;
  - 2.3 respond to any investigations.
3. The Customer is obliged to cooperate fully in connection with any such audit.

**VII.  
Final Provisions**

1. In all other issues not addressed by this Agreement, the legal relationship established by this Agreement is governed by the provisions of the Civil Code.
2. The Parties have agreed that in the event of changes to contact details, the respective Party is obliged to notify the other Party of the change. If it does not do so, the delivery of correspondence to the last known contact address of the respective Party is considered valid.
3. The Agreement is entered into for an indefinite period. Each of the Parties is authorised to withdraw from this Agreement with written notice delivered to the other Party without giving a reason. The notice period is 1 month and starts from the first day after delivery to the other Party.
4. Changes or amendments to this Agreement may only be made in the form of numbered written amendments signed by the Parties.
5. This Agreement contains the entire agreement on the subject-matter of the

<p>kteře strany měly a chtěly ve smlouvě ujednat, a kteře považují za důležitě. Současně smluvní strany prohlašují, že si navzájem sdělily všechny informace, kteře považují za důležitě a podstatně pro uzavřeni této smlouvy.</p> <p>6. Smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží po jednom.</p> <p>7. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího uzavřeni poslední smluvní stranou.</p> <p>8. Není-li v této smlouvě uvedeno jinak, není zdravotnické zařízení oprávněno práva a závazky z této smlouvy převádět na třetí osoby bez souhlasu druhé smluvní strany.</p> <p>9. Účastníci této smlouvy prohlašují, že si smlouvu před jejím podepsáním přečetli a že její obsah odpovídá jejich pravě, vážně a svobodně vůli, což stvrzují svými níže připojenými podpisy.</p>	<p>Agreement and all the requisites the Parties planned and wanted to negotiate for the Agreement, and which they consider important. At the same time, the Parties declare that they have given each other all the information they consider important and essential for entering into this Agreement.</p> <p>6. The Agreement has been drawn up in two identical copies, whereas each Party receives one.</p> <p>7. This Agreement becomes valid and effective on the date it is entered into by the last Party.</p> <p>8. Unless otherwise stipulated in this Agreement, the medical facility is not authorised to transfer the rights and obligations from this Agreement to a third party without the consent of the other Party.</p> <p>9. The participants in this Agreement declare that they read through the Agreement before signing it and that its content is consistent with their true, serious and free will, as evidenced by their signatures below.</p>
---	---

V Praze dne / In Prague, date .....1.1.-03- 2019

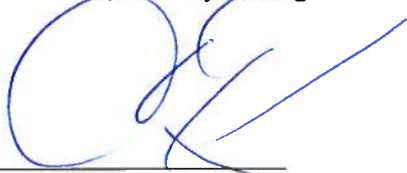
V Jičíně dne / In Jičín, date 12.12.2018



**MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.**  
MUDr. Milan Černek, Country Manager



**BGP Products Czech Republic s.r.o.**  
MUDr. Milan Černek, Country Manager



**MEDA Pharma s.r.o.**  
MUDr. Milan Černek, Country Manager



**Oblastní nemocnice Jičín a.s.**  
Ing. Tomáš Sláma, MSc., předseda představenstva

Oblastní nemocnice Jičín a.s.  
Bolzanova 512, 506 01 Jičín  
tel. 493 582 111

MYL kod	Produkt / Product	Forma / Form	Balení / Packages
MYL0018	Anastrozol Mylan 1 mg	tbl flm	30 x 1 mg
MYL0479	Capecitabine Mylan 500 mg	tbl flm	120 x 500 mg
MYL0043	Clopidogrel Mylan 75 mg	tbl flm	30 x 75 mg
MYL0044	Clopidogrel Mylan 75 mg	tbl flm	90 x 75 mg
MYL0164	Desloratadin Mylan 5 mg	tbl flm	30 x 5 mg
MYL0165	Desloratadin Mylan 5 mg	tbl flm	50 x 5 mg
MYL0166	Desloratadin Mylan 5 mg	tbl flm	90 x 5 mg
MYL0046	Donepezil Mylan 10 mg	tbl flm	28 x 10 mg
MYL0327	Donepezil Mylan 10 mg	tbl flm	56 x 10 mg
MYL0045	Donepezil Mylan 10 mg	por tbl dis	28 x 10 mg
MYL0048	Donepezil Mylan 5 mg	tbl flm	28 x 5 mg
MYL0383	Duphalac	por sol	1 x 200 ml
MYL0384	Duphalac	por sol	1 x 500 ml
MYL0052	Escitalopram Mylan 10 mg	tbl flm	30 x 10 mg
MYL0053	Escitalopram Mylan 10 mg	tbl flm	90 x 10 mg
MYL0055	Escitalopram Mylan 20 mg	tbl flm	90 x 20 mg
MYL0188	Fentanyl Mylan 100 mikrogramů/ hodinu	tdr emp	5 x 16,8 mg
MYL0189	Fentanyl Mylan 12 mikrogramů/ hodinu	tdr emp	5 x 2,1 mg
MYL0190	Fentanyl Mylan 25 mikrogramů/ hodinu	tdr emp	5 x 4,2 mg
MYL0191	Fentanyl Mylan 50 mikrogramů/ hodinu	tdr emp	5 x 8,4 mg
MYL0192	Fentanyl Mylan 75 mikrogramů/ hodinu	tdr emp	5 x 12,6 mg
MYL0070	Granisetron Mylan 1 mg	tbl flm	10 x 1 mg
MYL0072	Ibandronát Mylan 150 mg	tbl flm	3 x 150 mg
MYL0402	Isoptin SR 240 mg	tbl pro	100 x 240 mg
MYL0403	Isoptin SR 240 mg	tbl pro	30 x 240 mg
MYL0300	Lansoprazol Mylan 30 mg	cps etd	28 x 30 mg
MYL0301	Lansoprazol Mylan 30 mg	cps etd	56 x 30 mg
MYL0265	Letmylan 2,5 mg	tbl flm	30 x 2,5 mg
MYL0443	Levelanz 1000 mg	tbl flm	56 x 1000 mg
MYL0445	Levelanz 250 mg	tbl flm	56 x 250 mg
MYL0449	Levelanz 500 mg	tbl flm	98 x 500 mg
MYL0418	Lipanthyl 267 M	cps dur	30 x 267 mg
MYL0419	Lipanthyl 267 M	cps dur	90 x 267 mg
MYL0421	Lipanthyl Nt 145 mg	tbl flm	90 x 145 mg
MYL0422	Lipanthyl S 215 mg	tbl flm	100 x 215 mg
MYL0423	Lipanthyl S 215 mg	tbl flm	30 x 215 mg
MYL0424	Lipanthyl Supra 160 mg	tbl ret	90 x 160 mg
MYL0091	Meloxicam Mylan 15 mg	tbl nob	100 x 15 mg

MYL0117	Olanzapin Mylan 10 mg	tbl flm	28 x 10 mg
MYL0251	Olanzapin Mylan 10 mg	por tbl dis	28 x 10 mg
MYL0118	Olanzapin Mylan 5 mg	tbl flm	28 x 5 mg
MYL0252	Olanzapin Mylan 5 mg	por tbl dis	28 x 5 mg
MYL0177	Pioglitazon Mylan 30 mg	tbl nob	28 x 30 mg
MYL0609	Pregabalin Mylan 75 mg	cps dur	56 x 75 mg
MYL0131	Quetiapin Mylan 100 mg	tbl flm	60 x 100 mg
MYL0332	Quetiapin Mylan 200 mg	tbl flm	100 x 200 mg
MYL0258	Quetiapin Mylan 200 mg	tbl pro	60 x 200 mg
MYL0297	Quetiapin Mylan 25 mg	tbl flm	30 x 25 mg
MYL0134	Quetiapin Mylan 300 mg	tbl flm	60 x 300 mg
MYL0259	Quetiapin Mylan 300 mg	tbl pro	60 x 300 mg
MYL0298	Quetiapin Mylan 200 mg	tbl flm	30 x 200 mg
MYL0260	Quetiapin Mylan 400 mg	tbl pro	60 x 400 mg
MYL0545	Reparil - Gel N 100 g	gel	100 g l
MYL0429	Rytmonorm 150 mg	tbl flm	100 x 150 mg
MYL0428	Rytmonorm 150 mg	tbl flm	50 x 150 mg
MYL0431	Rytmonorm 300 mg	tbl flm	100 x 300 mg
MYL0430	Rytmonorm 300 mg	tbl flm	50 x 300 mg
MYL0144	Simvastatin Mylan 20 mg	tbl flm	100 x 20 mg
MYL0159	Venlafaxin Mylan 150 mg	cps pro	30 x 150 mg
MYL0307	Venlafaxin Mylan 150 mg	cps pro	90 x 150 mg
MYL0160	Venlafaxin Mylan 75 mg	cps pro	30 x 75 mg
MYL0306	Venlafaxin Mylan 75 mg	cps pro	90 x 75 mg
MYL0186	Zoledronic acid Mylan 4 mg/5 ml	inf cnc sol	1 x 4mg/5ml
MYL0161	Zolpidem Mylan 10 mg	tbl flm	20 x 10 mg
MYL0187	Zolpidem Mylan 10 mg	tbl flm	50 x 10 mg