

**DODATEK Č. 2 KE SMLouvĚ O POSKYTOVÁNÍ SLUŽEB ZE DNE 4.6.2012**  
**ve znění dodatku č. 1 ze dne 27.6.2013**  
(dále jen „**Dodatek**“)

uzavřen níže uvedeného dne, měsíce a roku podle § 1746 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb. občanský zákoník mezi

**SOTIO a.s.**

se sídlem Jankovcova 1518/2, 170 00 Praha 7  
IČ: 24662623, DIČ: CZ 24662623

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl B, vložka 16136  
zastoupená Karlem Nohejlem, předsedou představenstva  
(dále jen „**Objednatel**“)

a

**Fakultní nemocnice v Motole**  
**státní příspěvková organizace**

se sídlem V Úvalu 84, 150 06 Praha 5  
IČ: 00064203, DIČ: CZ00064203  
zastoupená JUDr. Ing. Miloslavem Ludvíkem, MBA, ředitelem  
(dále jen „**Poskytovatel**“)

(Objednatel a Poskytovatel dále společně jen „**Smluvní strany**“)

za následujících podmínek:

1. Dne 4.6.2012 uzavřely Smluvní strany Smlouvu o poskytování služeb ve znění Dodatku č.1 ze dne 27.6.2013 (dále jen „**Smlouva**“), předmětem které je závazek Poskytovatele poskytovat Objednateli, resp. klientům Objednatele, služby uvedené v čl. II této Smlouvy za podmínek stanovených Smlouvou.
2. Smluvní strany se dohodly na změně Smlouvy následovně:
  - i) Článek III. odst. 1 Smlouvy se mění a zní následovně:

*Smluvní strany se dohodly na ceně za každou jednotlivou službu poskytnutou v souladu s čl. II. odst. 1. této smlouvy následovně:*

- a. *Objednatel uhradí poskytovateli cenu ve výši **16.587,- Kč bez DPH** za jednu leukocytaferézu; cena zahrnuje všechny náklady s provedením leukocytaferézy*

spojené, tj. zejména laboratorní výsledky infekčních markerů HIV, HBV, HCV a syfilis, provedené kity vybavené CE značkou v rozsahu stanoveném vyhláškou č. 143/2008 Sb. §4 odst. 3 a odst. 4 a odměnu pro osoby podílející se na zpracování dokumentace a organizaci provedení leukocytaferézy v celkové výši **1.150,- Kč bez DPH („Odměna za administrativní úkony“)**. Poskytovatel je odpovědný za vyplacení příslušných částek z Odměny za administrativní úkony osobám podílejícím se na organizaci leukocytaferézy.

- b. V případě, že je pro provedení leukocytaferézy nezbytné pro přístup do žilního řečiště zavést centrální žilní katetr, připočítá se k ceně dle čl. III. odst. 1. písm. a. **částka 2320,- Kč bez DPH**. Tato částka zahrnuje všechny náklady se zavedením centrálního žilního katetru spojené.
- c. V případě hospitalizace indikované pro zavedení centrálního žilního katetru náleží poskytovateli **částka 1520,- Kč bez DPH** za jeden den hospitalizace.
- d. Regulační poplatek za hospitalizaci si hradí klient objednatel sám.

ii) Příloha č. 1 (Seznam klinických hodnocení) se mění a nahrazuje novou Přílohou č. 1 (Seznam klinických hodnocení), jež tvoří nedílnou součást tohoto Dodatku.

- 3. Ostatní ustanovení Smlouvy tímto Dodatkem nedotčená zůstávají v platnosti beze změny.
- 4. Tento Dodatek nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma Smluvními stranami.
- 5. Tento Dodatek je vyhotoven ve dvou vyhotoveních, z nichž každá ze Smluvních stran obdrží po jednom vyhotovení.
- 6. Smluvní strany prohlašují, že si tento Dodatek před jeho podpisem řádně přečetly, že je jim jeho obsah srozumitelný, že ho uzavírají podle své pravé a svobodné vůle a nikoli v tísní. Na důkaz toho připojují své podpisy.

V Praze dne 23.01. 2014

-----  
Karel Nohejl  
předseda představenstva  
SOTIO a.s.

V Praze dne ..... 2014

FAKULTNÍ NEMOCNICE V MOTOLE  
150 06 Praha 5 - Motol

-----  
JUDr. Ing. Miloslav Ludvík, MBA  
ředitel  
Fakultní nemocnice v Motole

## **Příloha č. 1 – Seznam klinických hodnocení**

Číslo protokolu: **SP001**

EudraCT number: 2011-004735-32

Název studie:

Randomizovaná, otevřená, multicentrická klinická studie fáze II s paralelními skupinami u pacientů s kastročně-rezistentním karcinomem prostaty léčených pomocí aktivní buněčné imunoterapie přípravkem DCVAC/PCa

Číslo protokolu: **SP002**

EudraCT number: 2011-004986-34

Název studie:

Randomizovaná, otevřená, multicentrická klinická studie fáze II s paralelními skupinami u pacientů s metastatickým karcinomem prostaty léčených pomocí aktivní buněčné imunoterapie přípravkem DCVAC/PCa v kombinaci s hormonální terapií

Číslo protokolu: **SP003**

EudraCT number: 2011-004985-14

Název studie:

Randomizovaná, otevřená, multicentrická klinická studie fáze II s paralelními skupinami u pacientů s lokalizovaným karcinomem prostaty po primární radikální prostatektomii léčených pomocí aktivní buněčné imunoterapie preparátem DCVAC/PCa

Číslo protokolu: **SP004**

EudraCT number: 2011-004967-65

Název studie:

Randomizovaná, otevřená, multicentrická klinická studie fáze II s paralelními skupinami u pacientů s lokalizovaným karcinomem prostaty vysokého rizika po primární radioterapii léčených pomocí aktivní buněčné imunoterapie přípravkem DCVAC/PCa

Číslo protokolu: **SP005**

EudraCT number: 2012-002814-38

A Randomized, Double Blind, Multicenter, Parallel-Group, Phase III Study to Evaluate Efficacy and Safety of DCVAC/PCa Versus Placebo in Men with Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer Eligible for 1st Line Chemotherapy

Číslo protokolu: **SOV01**

EudraCT number: 2012-004922-53

A randomized, open-label, three-arm, multi-center Phase II clinical trial evaluating effect of addition of DCVAC/OvCa to first line standard chemotherapy (carboplatin and paclitaxel) in women with newly diagnosed epithelial ovarian carcinoma

Číslo protokolu: **SOV02**

EudraCT number: 2012-004923-19

A randomized, open-label, parallel group, multi-center Phase II clinical trial evaluating effect of addition of DCVAC/OvCa to standard chemotherapy (carboplatin and gemcitabine) in women with relapsed platinum sensitive epithelial ovarian carcinoma

Číslo protokolu: **SOV03**

EudraCT number: 2012-004924-39

A randomized, open-label, parallel group, multi-center Phase II clinical trial evaluating effect of addition of DCVAC/OvCa to standard chemotherapy in women with relapsed platinum resistant epithelial ovarian carcinoma

Číslo protokolu: SP010

EudraCT number: 2013-003809-26

Open-label, one-arm, multi-centre phase I/ II clinical trial treated with second cycle of active cellular immunotherapy with DCVAC/PCa in patients with localized prostate cancer after primary radical prostatectomy and without objective progression on the first cycle of DCVAC/PCa