

Smlouva na provádění speciálních vyšetření

v rámci plnění veřejné zakázky s názvem
„Veřejná zakázka na výběr osteologických center, které budou realizovat pilotní projekt Sekundární prevence osteoporotických zlomenin u osob nad 50 let věku po první prodělané osteoporotické zlomenině“

uzavřená dle § 1746 z. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů

Smluvní strany

Fakultní Thomayerova nemocnice, příspěvková organizace
Videňská 800/5, 140 59 Praha 4 – Krč,
subjekt zastoupený: doc. MUDr. Zdeňkem Benešem, CSc., ředitelem
IČ: 00064190
(dále jen „**dodavatel**“)

Fakultní nemocnice Hradec Králové, příspěvková organizace
Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové – Nový Hradec Králové
zastoupena: prof. MUDr. Vladimírem Paličkou, CSc., dr.h.c., ředitelem
IČ: 00179906
(dále je „**poddodavatel**“)

Uvedené smluvní strany se rozhodly uzavřít tuto smlouvu:

Preambule

Ústav zdravotnických informací a statistiky České republiky (zkr. ÚZIS ČR) je na základě rozhodnutí Ministerstva práce a sociálních věcí České republiky příjemcem podpory z Operačního programu Zaměstnanost (OPZ) a realizátorem pilotního projektu s názvem „**Sekundární prevence osteoporotických zlomenin u osob nad 50 let věku po první prodělané osteoporotické zlomenině**“ (reg. číslo: CZ.03.2.63/0.0/0.0/15_039/0008168) (dále jen „**projekt**“), financovaného Evropských sociálních fondů (ESF).

Pro účely zajištění realizace výše jmenovaného projektu vyhlásil ÚZIS ČR (jako zadavatel) podle zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZZVZ**“) veřejnou zakázku s názvem „**Veřejná zakázka na výběr osteologických center, které budou realizovat pilotní projekt Sekundární prevence osteoporotických zlomenin u osob nad 50 let věku po první prodělané osteoporotické zlomenině**“ (dále jen „**veřejná zakázka**“), oznámenou ve Věstníku veřejných zakázek pod evidenčním číslem Z2020-019371.

Dodavatel zvitěl v zadávacím řízení, konkrétně v části 5 veřejné zakázky a má zájem zajistit část jejího plnění – provádění speciálního vyšetření 25-OH vitamínu D prostřednictvím poddodavatele. Poddodavatel má zájem spolupracovat s dodavatelem na této části plnění veřejné zakázky.

I. Účel smlouvy

1. Účelem této smlouvy je úprava práv a povinností smluvních stran v souvislosti s plněním veřejné zakázky dodavatelem za pomoci poddodavatele.
2. Tato smlouva stanoví obecné podmínky vzájemných vztahů mezi dodavatelem a poddodavatelem, resp. jeho pracovištěm, kterým je Ústav klinické biochemie a diagnostiky. Konkrétní závazky budou určeny objednávkami dodavatele.

II. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je spolupráce na plnění veřejné zakázky mezi dodavatelem a poddodavatelem, resp. jeho pracovištěm, kterým je Ústav klinické biochemie a diagnostiky.
2. Předmětem této smlouvy je na straně poddodavatele plnění veřejné zakázky na základě objednávek dodavatele spočívající v provádění speciálního vyšetření 25-OH vitamínu D z krevního séra pacientů zařazených do projektu „Sekundární prevence osteoporotických zlomenin u osob nad 50 let věku po první prodělané osteoporotické zlomenině“, dle požadavků definovaných v Příloze č. 1 této smlouvy, a na straně dodavatele závazek převzít toto plnění a zaplatit za něj sjednanou cenu.

III. Práva a povinnosti smluvních stran

1. Poddodavatel se zavazuje provádět speciální vyšetření 25-OH vitamínu D z krevního séra pacientů zařazených do projektu dle požadavků definovaných v Příloze č. 1 – Požadavky na Biochemickou laboratoř provádějící vyšetření 25-OH vitamínu D a na vyšetření 25-OH vitamínu D, která je nedílnou součástí této smlouvy.
2. Na straně poddodavatele bude vlastní vyšetření 25-OH vitamínu D provádět centrální laboratoř pracoviště Ústavu klinické biochemie a diagnostiky.
3. Odběr periferní krve pro vyšetření 25-OH vitamínu D u pacientů zařazených do projektu bude zajišťovat dodavatel, resp. jeho Chirurgická klinika a zpracování těchto vzorků (pre-analytická fáze) spočívající v separaci séra a jeho uchování až do data transportu do centrální laboratoře poddodavatele bude zajišťovat taktéž dodavatel, resp. jeho pracoviště Oddělení klinické biochemie.
4. Dodavatel prohlašuje, že je seznámen s laboratorními příručkami laboratoře poddodavatele, v nichž jsou specifikovány požadavky na pre-analytickou fázi pro odběr periferní krve a pro separaci krevního séra, a zavázal se tyto požadavky dodržovat.
5. Dodavatel bude pro požadovaná vyšetření používat přednostně požadavkové listy (žádanky) používané poddodavatelem (určené pro speciální vyšetření). V případě použití jiného požadavkového listu (žádanky) v něm musí být mimo údaje vyžadované v laboratorní příručce laboratoře poddodavatele vždy specifikováno požadované vyšetření tj. 25-OH vitamín D a centrální laboratoř poddodavatele, tj. Ústav klinické biochemie a diagnostiky.
6. Dodavatel zajistí, aby na žádanky pro vyšetření 25-OH vitamínu D bylo nad rámec standardních údajů (stanovených v laboratorní příručce) vždy uvedeno unikátní ID pacienta, tj. identifikátor, pod kterým je pacient evidován v rámci projektu.
7. Dodavatel zajistí transport vzorků krevního séra do laboratoře poddodavatele, kterou je Ústav klinické biochemie a diagnostiky, Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové – Nový Hradec Králové, a to v souladu s požadavky na transport definovanými v Příloze č. 1 této smlouvy.
8. Poddodavatel se zavazuje provádět speciální vyšetření 25-OH vitamínu D pouze na vyžádání dodavatele, a to pouze u těch pacientů, u nichž si toto vyšetření dodavatel explicitně vyžádá. Seznam konkrétních pacientů/vzorků, u nichž dodavatel vyžaduje provést speciální vyšetření 25-OH vitamínu D bude dodavatel předávat poddodavateli průběžně (minimálně 4x ročně). Za

dodavatele jsou oprávněni žádat poddodavatele o speciální vyšetření 25-OH vitamínu D pověřené osoby (lékaři): [REDAKCE] Maximální počet vzorků pacientů, u nichž může dodavatel požadovat provedení speciálního vyšetření 25-OH vitamínu D je 246. Poddodavatel se zavazuje uchovávat nevyšetřené vzorky séra nejméně do konce realizace projektu, tj. do 31. 12. 2022.

9. Poddodavatel se zavazuje fakturovat provedená speciální vyšetření 25-OH vitamínu D přímo dodavateli, tzn. nebude je vykazovat na pojišťovnu! V případě, že poddodavatel tento závazek nedodrží, bude následně povinen uhradit zdravotní pojišťovně finanční pokutu ve výši hodnoty vyžádané péče, kterou mu zdravotní pojišťovna vyměří.
10. Poddodavatel je povinen předat / odeslat výsledky vyšetření 25-OH vitamínu D dodavateli v písemné podobě na adresu: [REDAKCE] Klinika revmatologie a rehabilitace 3. LF UK a FTN, Fakultní Thomayerova nemocnice, Vídeňská 800, 142 59 Praha 4 - Krč.
11. Poddodavatel je povinen předat /odeslat výsledky vyšetření 25-OH vitamínu D v elektronické podobě rovněž realizátorovi projektu (zadavateli veřejné zakázky), tj. Ústavu zdravotnických informací a statistiky České republiky, se sídlem Praha, Palackého náměstí 4, PSČ 128 01, IČO: 00023833. Kontaktní osoba za ÚZIS ČR je [REDAKCE]
[REDAKCE]

IV. Cena plnění

1. Provádění speciálního laboratorního vyšetření 25-OH vitamínu D bude hrazeno dodavatelem v režimu samoplátce.
2. Smluvní strany sjednaly cenu za provedení speciálního vyšetření 25-OH vitamínu D u jednoho vzorku pacienta ve výši 1 399,16 Kč. K této ceně bude připočtena DPH v aktuální výši.
3. Dodavatel se zavazuje uhradit za provedené vyšetření 25-OH vitamínu D sjednanou cenu, a to na základě vystavených faktur – daňových dokladů. Splatnost každé faktury činí 30 dní od data jejího vystavení.
4. Pro případ prodloužení zadavatele s úhradou některé z fakturovaných částek se sjednává smluvní úrok z prodloužení ve výši 0,025 % z dlužné částky za každý i započatý den prodloužení.

V. Součinnost smluvních stran

1. Smluvní strany se zavazují vzájemně spolupracovat a poskytovat si veškeré informace potřebné pro řádné plnění této smlouvy. Každá smluvní strana je povinna informovat druhou smluvní stranu o veškerých skutečnostech, které jsou nebo mohou být důležité pro řádné plnění této smlouvy.
2. Poddodavatel je dále povinen poskytnout dodavateli ve smyslu ustanovení § 83 odst. 1 ZZVZ doklady prokazující splnění základní a profesní způsobilosti a splnění technických podmínek § 89 ZZVZ, zejm. platný certifikát NASKL laboratoře pro odbornost 801.
3. Kontaktní osoba za stranu dodavatele: [REDAKCE]
[REDAKCE]
4. Kontaktní osoba za stranu poddodavatele: [REDAKCE]
[REDAKCE]

VI. Prohlášení smluvních stran

1. Poddodavatel prohlašuje, že je právně i odborně způsobilý k plnění všech svých závazků vyplývajících z této smlouvy, a že je z titulu svých oprávnění oprávněn k poskytování plnění dle čl. II odst. 2 této smlouvy jako předmětu plnění části veřejné zakázky, s níž byl seznámen.

2. Poddodavatel prohlašuje, že ve vztahu k plnění předmětu části veřejné zakázky splňuje: základní způsobilost ve smyslu § 74 ZZVZ a profesní způsobilost ve smyslu § 77 ZZVZ, a technických podmínek ve smyslu § 89 ZZVZ.

VII.

Uveřejnění v registru smluv

1. Smluvní strany berou na vědomí, že tato smlouva bude uveřejněna v Registru smluv v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv.
2. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění smlouvy provede poddodavatel.
3. Poddodavatel vyžaduje před podpisem smlouvy zaslat odsouhlasenou finální verzi smlouvy ve strojově čitelném formátu s podbarveným textem, který zadavatel považuje za obchodní tajemství. Poddodavatel je povinen získat souhlas dodavatele před tím, než bude konečnou verzi smlouvy dále měnit nad rámec podbarveného textu ze strany dodavatele.

VIII.

Doba plnění

1. Tato smlouva je uzavírána na dobu určitou, tj. do 30. 9. 2022 nebo do vyšetření 246 vzorků pacientů, tj. maximálního stanoveného počtu vzorků pacientů pro část veřejné zakázky, ve které dodavatel podal nabídku a ve které zvítězil, podle toho, která skutečnost nastane dříve.
2. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
3. Tato smlouva nabývá účinnosti dnem, kdy dodavatel uzavře se zadavatelem veřejné zakázky ÚZIS ČR příslušnou rámcovou dohodu na poskytování služeb nebo v den uveřejnění smlouvy v Registru smluv, podle toho, který den nastal dříve.
4. Platnost této smlouvy může být mimo případů v článku VIII, odst. 1 též ukončena písemnou dohodou smluvních stran či písemnou výpovědí kterékoli smluvní strany, a to i bez udání důvodu, přičemž výpovědní doba činí 2 měsíce a počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení písemné výpovědi druhé smluvní straně. Platnost této smlouvy může být ukončena rovněž písemným odstoupením kterékoli smluvní strany, a to v případě závažného porušení povinností stanovených touto smlouvou. Odstoupení od této smlouvy nabývá účinnosti dnem doručení písemného oznámení o odstoupení druhé smluvní straně.
5. Tato smlouva pozbývá platnosti také tehdy, pokud bude předčasně ukončen vztah mezi zadavatelem veřejné zakázky ÚZIS ČR a dodavatelem.

IX.

Závěrečná ustanovení

1. Právní vztahy, založené touto smlouvou a v této smlouvě výslovně neupravené, se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., v platném znění.
2. Tato smlouva může být měněna nebo doplňována pouze formou písemných dodatků akceptovaných oběma smluvními stranami a podepsaných oprávněnými zástupci obou smluvních stran.
3. Tato smlouva je uzavřena podpisem obou smluvních stran a je vyhotovena ve dvou (2) stejnopisech, z nichž jeden (1) obdrží dodavatel a jeden (1) obdrží poddodavatel. Je-li smlouva podepsána elektronicky, pak je podepsána v jednom (1) originále elektronicky pomocí uznávaných elektronických podpisů osob oprávněných jednat za smluvní strany. Dodavatel zašle úředně ověřenou elektronickou kopii této smlouvy (popř. smlouvu podepsanou elektronicky) také zadavateli veřejné zakázky ÚZIS ČR pro účely doložení splnění části kvalifikace prostřednictvím poddodavatele.
4. Smluvní strany prohlašují, že tato smlouva vyjadřuje jejich pravou, svobodnou, vážnou a úplnou vůli, prostou omylů, a že tuto smlouvu neuzavírají v tísní za nápadně nevýhodných podmínek. Na

důkaz shora uvedeného připojují oprávnění zástupci smluvních stran své podpisy.

Seznam příloh:

Příloha č. 1 - Požadavky na Biochemickou laboratoř provádějící vyšetření 25-OH vitamínu D a na vyšetření 25-OH vitamínu D

Datum podpisu: 22.4.2021

Datum podpisu: 21.4.2021

Fakultní Thomayerova nemocnice
příspěvková organizace
doc. MUDr. Zdeněk Beneš, CSc.
ředitel

Fakultní nemocnice Hradec Králové
příspěvková organizace
Prof. MUDr. Vladimír Palička, CSc., dr.h.c.
ředitel

Příloha č. 1 - Požadavky na Biochemickou laboratoř provádějící vyšetření 25-OH vitamínu D a na vyšetření 25-OH vitamínu D

POŽADAVKY NA BIOCHEMICKOU LABORATOŘ PROVÁDĚJÍCÍ VYŠETŘENÍ 25-OH VITAMINU D

- Zkušenost se stanovováním koncentrace vitamínu D popsanou metodou (viz níže) minimálně 1 rok
- Nevykazování u pacientů v projektu vyšetření na pojišťovnu.

TRANSPORT VZORKŮ SÉRA

První zpracování periferní krve – separace séra je prováděno v „lokální“ biochemické laboratoři dodavatele a vzorek séra je poté zamražen při teplotě $\leq -20^{\circ}\text{C}$ a uschován v "lokální" laboratoři dodavatele do doby, než bude transportován k vyšetření 25-OH vitamínu D do centrální laboratoře poddodavatele, která provede vlastní vyšetření 25-OH vitamínu D dle požadavků specifikovaných níže.

- Transport vzorků do centrální laboratoře bude prováděn hromadně v intervalech cca 3 měsíce.
- Vzorky krevního séra budou do centrální laboratoře provádějící vyšetření 25-OH vitamínu D transportovány na suchém ledu a po doručení ihned zamraženy na teplotu $\leq -20^{\circ}\text{C}$, a to až do vlastního vyšetření 25-OH vitamínu D.

POŽADAVKY NA VYŠETŘENÍ 25-OH VITAMINU D

Vyšetřovaný materiál

Krevní sérum separované v „lokální“ biochemické laboratoři dodavatele z periferní krve odebrané pacientovi na Pracovišti primárního záchytu pacienta.

Metoda vyšetření

LC-MS/MS – ionizace APCI, ESI, modul MRM

Pozn. Imunochemické metody nejsou dostatečně validované pro účely projektu.

POŽADAVKY NA VÝSLEDKY VYŠETŘENÍ 25-OH VITAMINU D

Závěrečné výstupy vyšetření

- Naměřená koncentrace 25-OH vitamínu D (nmol/l)
- Datum vyšetření 25-OH vitamínu D
- Odeslání výsledků vyšetření do Osteologického pracoviště/centra (tzn. toho Osteologického pracoviště/centra, které má nastavenou spolupráci s Pracovištěm primárního záchytu pacienta, odkud byl vzorek séra doručen).
- Výsledky vyšetření musí být opatřeny ID pacienta.