

SMLOUVA O SPOLUPRÁCI

COOPERATION AGREEMENT

Viatrix CZ s.r.o.

se sídlem Evropská 2590/33c, Dejvice, 160 00 Praha 6

IČ: 03481778

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, sp. zn. C 232034 zastoupena MUDr. Milanem Černekem, jednatelem

(dále jen jako „**Dodavatel**“ na straně jedné)

a

Nemocnice Pardubického kraje, a.s.

se sídlem Kyjevská 44, 53203 Pardubice

IČ: 27520536

DIČ: CZ27520536

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Hradci Králové, sp. zn. B 2629

bank. spojení: 280123725/0300

ID datové schránky: eiefkcs

zastoupena: MUDr. Tomášem Gottvaldem, MHA, předsedou představenstva, Ing. Hynkem Raisem, MHA, místopředsedou představenstva

(dále jen jako „**Odběratel**“ na straně druhé)

se dohodly na uzavření této

Smlouvy o spolupráci

I.

Úvodní ustanovení

1. Odběratel je zdravotnickým zařízením, které odebírá z distribuční sítě v České republice výrobky Dodavatele (dále jen „**Autorizovaní distributoři**“ či jednotlivě „**Autorizovaný distributor**“) uvedené v Příloze č. 1 této smlouvy (dále jen „**Výrobky**“), která je nedílnou součástí této smlouvy. Podmínky odběrů Výrobků ze strany Odběratele nejsou touto smlouvou nijak dotčeny.

Viatrix CZ s.r.o.

with its registered office at Evropská 2590/33c, 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 MUDr. Milan Černek, Executive Director

(hereinafter referred to as “**Supplier**” of the one part)

and

Nemocnice Pardubického kraje, a.s.

with its registered office at Kyjevská 44, 53203 Pardubice

ID No.: 27520536

VAT No.: CZ27520536

registered in the Commercial Register maintained by Regional Court in Hradec Králové, reg. no. B 2629

bank details: 280123725/0300

data mailbox ID: eiefkcs

represented by: MUDr. Tomáš Gottvald, MHA, Chairman of the Board, Ing. Hynek Rais, MHA, Vicechairman of the Board

(hereinafter referred to as “**Customer**” of the other part)

have agreed to enter into this

Cooperation Agreement

I.

Introductory Provisions

1. The Customer is a medical facility buying from the distribution network of the Supplier’ (hereinafter referred to as the “**Authorized Distributors**” or each of them individually as the “**Authorized Distributor**”) 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 Customer are in no way affected by this Agreement.

- | | |
|---|--|
| <p>2. Smluvní strany shodně konstatují, že Odběratel odebírá prostřednictvím spolupráce upravené kupními smlouvami s jednotlivým Autorizovaným distributorem v rámci své činnosti Výrobky, a to v takovém objemu, který je pro činnost Odběratele potřebný. Uzavření kupní smlouvy mezi Odběratelem a Autorizovaným distributorem není nijak závislé na této smlouvě nebo jejích jednotlivých ustanoveních.</p> | <p>2. The Parties mutually agree that, through cooperation regulated by purchase agreements with the individual Authorized Distributor, the Customer buys the Products within the scope of its activity, in the volume needed for the Customer's work. Entering into a purchase agreement between the Customer and the Authorized Distributor is in no way dependent on this Agreement or their individual provisions.</p> |
| <p>3. Smluvní strany se v rámci zkvalitnění výše uvedeného vztahu a v rámci spravedlivého, rozumného a přiměřeného ošetření jeho finančních aspektů dohodly na následujících podmínkách spolupráce:</p> | <p>3. In order to improve the abovementioned relationship, and regulate the financial aspects thereof in a fair, reasonable and proportional manner, the Parties have agreed to the following terms of cooperation:</p> |

**II.
Předmět smlouvy**

1. Dodavatel se touto smlouvou zavazuje zajistit, aby Odběratel získal za nákup Výrobků zpětný bonus, za předpokladu, že budou splněny podmínky uvedené v této smlouvě (dále jen „**Bonus**“).
2. Příloha č. 1 této smlouvy obsahuje seznam Výrobků, na které se vztahuje Bonus.
3. Odběratel má právo na Bonus v případě, že odběr Výrobků v referenčním období dosáhne minimálně hodnoty (celkové kupní ceny), jak je uvedeno v Příloze č. 2 této smlouvy pro odpovídající Výrobek/skupinu Výrobků. Příloha č. 2 je nedílnou součástí této smlouvy.
4. Podmínky pro přiznání Bonusu a způsob výpočtu jeho výše jsou uvedeny v Příloze č. 2 této smlouvy. Bonus bude náležet vždy ve vztahu k příslušné hodnotě (celkové kupní ceny) Výrobků nakoupených v referenčním období.

Hodnota Výrobků se vypočte jako součet cen všech balení příslušných Výrobků, které Odběratel nakoupí v referenčním období od všech Autorizovaných distributorů v součtu.

**II.
Subject-Matter of the Agreement**

1. The Supplier undertakes by means of this Agreement to ensure that the Customer is provided with a back bonus for the purchase of the Products provided that the conditions as set forth in this Agreement will be fulfilled (hereinafter referred to as the “**Bonus**”).
2. Annex 1 to this Agreement lists the Products to which the Bonus applies.
3. The Customer shall have the right to the Bonus if the Products bought in the reference period reach a minimum value (total purchase price) as stated in Annex 2 to this Agreement for the corresponding Product / Product group. Annex 2 is an integral part of this Agreement.
4. The conditions for awarding the Bonus and the mode of its calculation are set in Annex 2 hereto. The Bonus shall be awarded always in relation to the corresponding value (total purchase price) of the Products purchased in the reference period.

The value of the Products is calculated as the sum of the prices of all the packages of the respective Products the Customer buys in the reference period from all Authorized Distributors in total.

Cenou balení Výrobku se pro účely tohoto ustanovení rozumí cena výrobce bez marže Autorizovaného distributora a bez DPH za kterou Odběratel daný Výrobek v daném okamžiku příslušného referenčního období od Autorizovaného distributora reálně nakoupil. Referenčním obdobím se pro účely této smlouvy rozumí období uvedené v Příloze č. 2 této smlouvy.

For the purposes of this provision, the price of a package of the Product is understood to mean the manufacturer's price excluding the Authorized Distributors' mark-up and excluding VAT, for which the Customer actually purchased the respective Product at the given moment in the reference period from the Authorized Distributor. For the purposes of this Agreement, the reference period is understood to mean the period stipulated in Annex 2 to this Agreement.

5. 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, má Dodavatel právo navrhnout Odběrateli úpravu Přílohy č. 2 této smlouvy, která bude reflektovat takové změny, přičemž nový návrh bude Odběrateli předán písemně. Obě smluvní strany se zavazují navrhované změny v dobré víře projednat. Pokud strany nedosáhnou žádné dohody o zrevidování Přílohy č. 2 této smlouvy ani do 30 kalendářních dní po doručení návrhu Dodavatele, má Odběratel právo tuto smlouvu ukončit písemnou výpovědí s výpovědní dobou 1 měsíce, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po měsíci, kdy byla výpověď doručena Dodavateli (po uvedené dobu jsou u Výrobků uplatňovány ceny platné v okamžiku před předáním nového návrhu dle věty první tohoto odstavce). Pokud Odběratel toto své právo neuplatní, považuje se Příloha č. 2 této smlouvy po uplynutí 30denní lhůty, nebo k dřívějšímu datu, pokud se tak smluvní strany dohodnou, za aktualizovanou dle návrhu Dodavatele.

5. 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, the Supplier is hereby provided the right to propose to the Customer an amendment to Annex 2 hereto to reflect such changes, which new proposal will be communicated to the Customer in writing. Both Parties undertake to discuss the proposed changes in good faith. If the Parties fail to come to an agreement on revising Annex 2 hereto within 30 calendar days of delivery of the proposal from the Supplier, the Customer has the right to terminate this Agreement by giving written notice with a notice period of 1 month, which starts on the first day of the calendar month following the month in which the notice was delivered to the Supplier (for the stated period, the prices valid at the time before the submission of the new proposal according to the first sentence of this paragraph shall apply to the Products). If the Customer does not exercise its right to give the notice, Annex 2 hereto shall be considered amended as proposed by the Supplier as from the expiry of the 30-days deadline or at an earlier date agreed upon between the Parties.

III.

Uplatnění bonusu a jeho uhrazení

1. Po uplynutí referenčního období Dodavatel zhodnotí na základě dokumentace o realizovaných nákupech, kterou mu předloží Autorizovaní distributoři do 30 kalendářních dnů po uplynutí referenčního období, nárok Odběratele na Bonus.

III.

Application and Redemption of the Bonus

1. Following expiry of the reference period, the Supplier assesses the Customer's entitlement for the Bonus based on background documentation about the realized purchases received from the Authorized Distributors by 30 calendar

<p>2. Dodavatel je oprávněn po Odběrateli požadovat předložení relevantních reprezentativních dokladů k prokázání vzniku nároku na Bonus osvědčující odběr od jakéhokoli Autorizovaného distributora (výpisy o odebraných a fakturovaných Výrobcích dle Přílohy č. 2 této smlouvy) 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.</p>	<p>days after the expiry of the reference period.</p> <p>2. The Supplier is authorized to ask the Customer to submit relevant representative documents to prove the entitlement to a Bonus certifying a purchase from any of the Authorized 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.</p>
<p>3. Dodavatel v přiměřeném období, nejpozději však do 60 kalendářních dnů od uplynutí referenčního období, posoudí podklady pro přiznání Bonusu a informuje Odběratele o navrhované výši Bonusu za dané referenční období (dále jen „Návrh bonusu“).</p>	<p>3. The Supplier will assess the documentation for awarding the Bonus within a reasonable amount of time, but no later than within 60 calendar days from the end of the reference period, and inform the Customer about proposed amount of the Bonus for the concerned reference period (hereinafter referred to as the “Bonus Proposal”).</p>
<p>4. Pokud Odběratel s Návrhem bonusu nesouhlasí, je oprávněn předložit Dodavateli do 5 kalendářních dnů od doručení Návrhu bonusu své písemné (postačí e-mailové) připomínky (dále jen „Připomínky“) a obě smluvní strany jsou povinny je v dobré víře projednat.</p>	<p>4. Should the Customer not agree to the Bonus Proposal, it shall be entitled to submit to the Supplier, within 5 calendar days from delivery of the Bonus Proposal, its written (e-mail shall suffice) comments (hereinafter referred to as the “Comments”) and both Parties are obliged to discuss such Comments in good faith.</p>
<p>5. Pokud se smluvní strany nedohodnou na konečné výši Bonusu do 5 kalendářních dnů po doručení Připomínek Dodavateli, považuje se výše Návrhu bonusu za konečnou výši Bonusu za dané referenční období a Návrh bonusu za schválený prvním dnem po uplynutí lhůty uvedené v odstavci 4.</p>	<p>5. Should the Parties not reach an agreement on the final amount of the Bonus within 5 calendar days from the date the Supplier receives the Comments, the amount of the Bonus Proposal shall be considered as final amount of the Bonus for the concerned reference period and the Bonus Proposal approved on the first day after the expiry of the deadline according to paragraph 4 hereof.</p>
<p>6. Pokud Odběratel nepředloží žádné Připomínky, Návrh bonusu se považuje za schválený prvním dnem po uplynutí lhůty uvedené v odstavci 4.</p>	<p>6. Should the Customer have no comments, the amount of the Bonus Proposal shall be considered approved on the first day after the expiry of the deadline according to paragraph 4 hereof.</p>
<p>7. Den, kdy byl odsouhlasen Návrh bonusu za příslušné referenční období postupem</p>	<p>7. The day on which the Bonus Proposal was approved for the respective reference</p>

dle tohoto článku III. je dnem, kterým vznikne Odběrateli nárok na příslušný Bonus, a zároveň dnem uskutečnění zdanitelného plnění ve vztahu k příslušnému Bonusu.

Jakmile je Bonus konečný, Dodavatel vystaví a doručí Odběrateli opravný daňový doklad se splatností 30 kalendářních dnů od data vystavení nebo dá pokyn příslušnému Autorizovanému distributorovi, od něhož Odběratel nakoupil Výrobky, k nimž se Bonus vztahuje, aby Odběrateli vystavil a doručil opravný daňový doklad na příslušnou část Bonusu.

8. V případě, že dojde k ukončení této smlouvy před uplynutím referenčního období, vyjma případu, kdy je smlouva ukončena z důvodu na straně Odběratele, má Odběratel nárok na Bonus v poměrné výši (alikvotní část) za takové zkrácené referenční období, to však za předpokladu, že Odběratel splní v poměrné výši odběr požadovaný pro poskytnutí Bonusu v příslušné příloze této smlouvy.

period via the procedure as per this Article III is the day on which the Customer shall become entitled to the respective Bonus, and also the date of taxable supply in relation to the respective Bonus.

Once the amount of the Bonus is final, the Supplier shall issue and deliver a corrective tax document to the Customer with a maturity period of 30 calendar days from the issue date or shall instruct the concerned Authorized Distributor from which the Customer purchased the Products to which the Bonus relates, to issue and deliver the Customer a corrective tax document for the respective part of the Bonus.

8. If this Agreement is terminated prior to the expiry of the reference period, except for the case when the Agreement is terminated due to a fault on the part of the Customer, the Customer shall be entitled to 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 to this Agreement.

IV.

Další ustanovení a prohlášení stran

1. Smluvní strany souhlasně prohlašují, že touto smlouvou není Odběratel jakkoliv zavázán odebírat Výrobky, a to v jakémkoli objemu a nadále disponuje absolutní smluvní volností co do výběru Výrobků i co do výběru jejich dodavatelů.
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 danou objemem Výrobků Odběratelem odebraných. Odběratel zůstává plně odpovědný za své evidenční a daňové povinnosti vůči veřejným orgánům. Případné závazky Odběratele

IV.

Other Provisions and Declarations by the Parties

1. The Parties mutually declare that this Agreement does not bind the Customer in any way to buy the Products in any volume and it also has absolute contractual freedom regarding both the Products and the selection of their suppliers.
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 unauthorized use of public health insurance funds, but just the provision of a bonus that takes economic savings into account on the Supplier part with the volume 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

vůči zdravotním pojišťovnám a jejich vypořádání jsou výhradní záležitostí Odběratele.

**V.
Mlčenlivost**

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 z této smlouvy vyplývajících, a to ani po skončení či zániku této smlouvy.
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.
3. Povinnost mlčenlivosti se nevztahuje na informace, které:
 - a. jsou veřejně známé,
 - b. se stanou veřejně známými jinak, než porušením ustanovení této smlouvy;
 - c. jsou oprávněně v dispozici druhé smluvní strany před jejich poskytnutím této smluvní straně;
 - d. smluvní strana získá od třetí osoby, která není vázána povinností mlčenlivosti.
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.
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 je zveřejnění této smlouvy v registru smluv (dále jen

insurers and their settlement are the Customer's sole responsibility.

**V.
Confidentiality**

1. The Parties agree without the other Party's prior written consent not to publish any information about mutual trade relationships resulting from this agreement, or make it available to third parties in other ways, even after this Agreement is terminated or expires.
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.
3. The confidentiality obligation does not relate to information which:
 - a. is public knowledge;
 - b. becomes public knowledge in another way, without breaching the provisions of this Agreement;
 - c. is rightfully available to the other Party prior to its provision to the Party;
 - d. the Party gets from a third party unbound by the confidentiality obligation.
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.
5. In relation to the application of Act No. 340/2015 Coll., 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 “**Agreement Register Act**”), provided that pursuant to the Agreement Register Act it is obligatory to

„Registru“) povinné, se strany dohodly, že smlouvu v Registru smluv uveřejní Dodavatel. Dodavatel uvede při uveřejnění identifikaci datové schránky Odběratele tak, aby potvrzení od správce registru smluv o uveřejnění bylo doručeno oběma smluvním stranám. Ustanovení předchozích vět tohoto odstavce nevylučuje uveřejnění smlouvy v Registru smluv Odběratelem.

6. Informace obsažené v Příloze č. 2 této smlouvy se považují za vzor a výpočet ve smyslu § 3 odst. 2 písm. b) zákona o registru smluv na které se nevztahuje povinnost je uveřejnit v Registru.

7. V případě, že kterákoliv strana poruší jakoukoliv povinnost uloženou v tomto článku, je druhá strana oprávněna ukončit tuto smlouvu písemnou výpovědí s výpovědní dobou 1 měsíce, která počíná běžet prvním dnem kalendářního měsíce následujícího po měsíci, kdy byla výpověď doručena smluvní straně, která povinnost podle tohoto ustanovení porušila. Pokud smlouvu ukončí Dodavatel v důsledku jejího porušení na straně Odběratele, Odběratel ztrácí své právo na jakýkoli Bonus, který mu doposud nebyl vyplacen.

VI. Další ustanovení

1. Odběratel povede 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) Odběratelem poskytnuta nezbytná součinnost, aby mohl Dodavatel ověřit, zda Odběratel dodržel či dodržuje

publish this Agreement in the register of agreements (hereinafter referred to as the “Registry”), the Parties agree that the Supplier will publish this Agreement in the Registry. During publication, the Supplier will indicate the Customer’s data mailbox identification, so that confirmation from the administrator of the register of agreements about publication is delivered to both Parties. The provisions of the previous sentences do not preclude the publication of the Agreement in the Registry by the Customer.

6. The information contained in in Annex 2 to this Agreement is considered a specimen and calculation as per Section 3(2)(b) of the Agreement Register Act, to which the publication obligation in the Registry does not apply.

7. If any Party breaches any obligation set out in this article, the other Party is authorized to terminate this Agreement by written notice with a notice period of 1 month, which starts on the first day of the calendar month following the month in which the notice was delivered to the Party which breached the obligation pursuant to this provision. In case the Agreement is terminated by the Supplier due to a breach on the part of the Customer, the Customer shall lose its right to any Bonus that has not yet been paid to it.

VI. Other Provisions

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, the necessary cooperation must be given to the Supplier (or its appointed representative) by the Customer so that the Supplier may verify whether the Customer has fulfilled

povinnosti uložené mu touto Smlouvou a obecně závaznými právními předpisy v souvislosti s plněním této Smlouvy.

3. Odběratel přímo ani nepřímo nevyplatí žádné finanční prostředky, nenabídne ani nedá cokoli hodnotného žádnému státnímu úředníkovi, aby získal nebo si zachoval obchodní příležitost nebo zajistil jakoukoli obchodní či finanční výhodu pro Dodavatele nebo pro sebe nebo jakoukoli z příslušných přidružených společností. Odběratel se zavazuje, že nedá úplatek žádnému státnímu úředníkovi ani soukromé společnosti nebo fyzické osobě, přičemž úplatek znamená: nabízení, příslib nebo udělení finanční či jiné výhody jiné osobě, kdy (1) jeho účelem je zajištění nesprávného výkonu příslušné funkce nebo nesprávného provedení činnosti nebo odměnění nesprávného výkonu; nebo (2) přijetí nabízené, přislíbené nebo poskytnuté výhody samo o sobě představuje nesprávný výkon příslušné funkce nebo nesprávné provedení činnosti, přičemž „nesprávný výkon“ znamená nedodržení očekávání, že příslušná osoba jedná v dobré víře, nestranně a v souladu se svým významným postavením. Odběratel také musí (1) vést účetní knihy, záznamy a účetní výkazy, které jsou dostatečně přesné a náležitě zobrazují transakce a nakládání s jejími aktivy, (2) zavádí a udržuje systém interních účetních kontrol a (3) umožní Dodavateli na jeho písemnou žádost přístup k uvedeným knihám, záznamům a účetním výkazům v rozsahu, který je náležitý z obchodního hlediska. „Státní úředník“ je jakýkoli úředník nebo zaměstnanec úřadu vlády, ministerstva, agentury nebo jejich zástupců nebo mezinárodní organizace nebo jakákoli osoba jednající z moci úřední jménem uvedených institucí.

VII. Závěrečná ustanovení

1. Ve všech ostatních otázkách neupravených touto smlouvou, se právní vztah založený touto smlouvou řídí

and fulfils the obligations imposed on the Customer by this Agreement and generally binding legislation related to the scope of this Agreement.

3. The Customer will not, directly or indirectly, pay any money to, or offer or give anything of value to any "government official" in order to obtain or retain business or to secure any commercial or financial advantage for the Supplier or for itself or any of their respective affiliated companies. The Customer undertakes not to bribe government officials or any private companies or individuals, "bribes" having the following definition: offering, promising or giving a financial or other advantage to another person where: (1) it is intended to bring about the improper performance of a relevant function or activity, or to reward such improper performance; or (2) acceptance of the advantage offered, promised or given in itself constitutes improper performance of a relevant function or activity. "Improper performance" means a breach of expectations that a person will act in good faith, impartially, or in accordance with a position of trust. The Customer must also (1) make and keep books, records and accounts, which, in reasonable detail, accurately and fairly reflect the transactions and dispositions of assets of the company, (2) devise and maintain a system of internal accounting controls, and (3) grant the Supplier, upon receipt of written request, commercially reasonable access to said books, records, systems and accounts. "Government official" means any officer or employee of a government or any department, agency, or instrumentality thereof, or of a public international organization, or any person acting in an official capacity for or on behalf of any such government or department, agency, or instrumentality, or for or on behalf of any such public international organization.

VII. Final Provisions

1. In all other issues not addressed by this Agreement, the legal relationship established by this Agreement is governed

<p>českým právním řádem, zejména ustanoveními občanského zákoníku.</p>	<p>by the Czech law, in particular by the provisions of the Civil Code.</p>
<p>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.</p>	<p>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.</p>
<p>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 kalendářního měsíce následujícího po měsíci, kdy byla výpověď doručena druhé smluvní straně.</p>	<p>3. The Agreement is entered into for an indefinite period. Each of the Parties is authorized 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 of the calendar month following the month in which the notice was delivered to the other Party.</p>
<p>4. Změny a doplňky této smlouvy mohou být činěny pouze formou číslovaných písemných dodatků, podepsaných smluvními stranami.</p>	<p>4. Changes or amendments to this Agreement may only be made in the form of numbered written amendments signed by the Parties.</p>
<p>5. Tato smlouva obsahuje úplné ujednání o předmětu smlouvy a všech náležitostech, které strany měly a chtěly ve smlouvě ujednat, a které považují za důležité. Současně smluvní strany prohlašují, že si navzájem sdělily všechny informace, které považují za důležité a podstatné pro uzavření této smlouvy. Není-li v této smlouvě stanoveno jinak, strany vylučují jakákoli implicitní práva a závazky plynoucí ze stávající či budoucí praxe smluvních stran nebo zavedených obecných či obchodních zvyklostí nad rámec této smlouvy.</p>	<p>5. This Agreement contains the entire agreement on the subject-matter of the Agreement and all the requisites the Parties planned and wanted to negotiate for the Agreement, and which they consider important. The Parties do not wish that beyond the scope of this Agreement any rights or obligations from current or future practice established between the Parties or from customs established in general or in the commercial law are implied, unless stipulated otherwise in this Agreement. 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. Smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech v českém a anglickém jazyce, přičemž každá ze smluvních stran obdrží po jednom. V případě rozporů mezi jazykovými verzemi má přednost česká verze.</p>	<p>6. The Agreement has been drawn up in two identical copies in Czech and English language, whereas each Party receives one. In the case of any discrepancy between the language versions, the Czech version shall prevail.</p>
<p>7. Smluvní strany se současně dohodly, že práva a povinnosti případně vzniklé z plnění a právních poměrů v rámci předmětu a rozsahu úpravy této smlouvy,</p>	<p>7. The Parties have also agreed that the rights and obligations potentially arising from the performance and legal relations within the subject matter and scope of regulation</p>

k nimž došlo před nabytím účinnosti této smlouvy v době ode dne 1.4.2022, nahrazují závazkem vzniklým z této smlouvy. Plnění a právní poměry v rámci předmětu a rozsahu úpravy této smlouvy před účinností této smlouvy se tudíž považují za plnění a právní poměry podle této smlouvy a práva a povinnosti z nich vzniklé se řídí touto smlouvou.

hereof, which occurred before this Agreement came into legal force in the period from 1.4.2022, are replaced by the obligation established by this Agreement. The performance and legal obligations within the subject matter and scope of regulation hereof before the effective date hereof are thus considered to be performance and legal relations pursuant to this Agreement, and the rights and obligations arising from them are governed by this Agreement.

8. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího uzavření oběma smluvními stranami, ledaže právní předpisy, zejména zákon o registru smluv, stanoví jinak.

8. This Agreement becomes valid and effective on the date it is entered into by both Parties unless provided otherwise by legislation, in particular by the Agreement Register Act.

9. Není-li v této smlouvě uvedeno jinak, není Odběratel oprávněn práva a závazky z této smlouvy převádět na třetí osoby ani tuto smlouvu postoupit bez souhlasu druhé smluvní strany.

9. Unless otherwise stipulated in this Agreement, the Customer is not authorized to transfer the rights and obligations from this Agreement or assign this Agreement in its entirety to a third party without the consent of the other Party(ies).

10. Závazek z této smlouvy s účinností k 1.4.2022 plně nahrazuje závazek ze smlouvy o spolupráci uzavřené dne 20.09.2019, ve znění dodatku č. 1 ze dne 18.12.2020, mezi Odběratelem na straně jedné a Dodavatelem, společností MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o., IČ: 28392779, společností MEDA Pharma s.r.o., IČ 27140661 na straně druhé.

10. Effective from 1 April 2022, the obligation from this Agreement fully replaces the obligation from the cooperation agreement entered into on 20 September 2019, as amended by Addendum No. 1 dated 18 December 2020, between the Customer on one part and the Supplier, MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o., Company ID No. 28392779, MEDA Pharma s.r.o., Company ID No. 27140661 on the other part.

11. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu před jejím podepsáním přečetly a že její obsah odpovídá jejich pravé, vážné a svobodné vůli, což stvrzují svými níže připojenými podpisy.

11. The Parties to 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.

V Praze / In Prague, dne / 15.6.2022

V ____ / In ____ dne / 24.6.2022

Viatrix CZ s.r.o.

MUDr. Milan Černek, jednatel / *Executive Director*

Nemocnice Pardubického kraje, a.s.

MUDr. Tomáš Gottvald, MHA, předseda představenstva / *Chairman of the Board*

Nemocnice Pardubického kraje, a.s.

Ing. Hynek Rais, MHA, místopředseda představenstva / *Vicechairman of the Board*

Společnosti MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o. a MEDA Pharma s.r.o. podpisem níže potvrzují, že souhlasí s nahrazením závazku ze smlouvy ve smyslu čl. VII. odst. 10 výše:

By signing below, MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o. and MEDA Pharma s.r.o. confirm that they agree to replacing the obligations from the agreement as per Art. VII (10) above.

MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.

MUDr. Milan Černek, jednatel / *Executive Director*

MEDA Pharma s.r.o.

MUDr. Milan Černek, jednatel / *Executive Director*

Příloha č. 1 – seznam Výrobků	Annex 1 –Product List
--------------------------------------	------------------------------

MIC kód/ MIC Code	Název přípravku/ Name of the Product	Forma přípravku/ Form of the Product	Balení přípravku/ Package of the Product
MYL0659	Agomelatine Mylan 25 mg	tbl flm	28 x 25 mg
MYL0660	Agomelatine Mylan 25 mg	tbl flm	84 x 25 mg
MYL0002	Alendrogen 70 mg	tbl nob	12 x 70 mg
MYL0661	Alendronic Acid/Vitamin D3 Mylan 70 mg/2800 IU	tbl nob	12 x 70 mg/2800 IU
MYL0662	Alendronic Acid/Vitamin D3 Mylan 70 mg/5600 IU	tbl nob	12 x 70 mg/5600 IU
MYL0004	Alfuzosin Mylan 10 mg	tbl pro	90 x 10 mg
MYL0014	Amlodipin Mylan 10 mg	tbl nob	100 x 10 mg
MYL0015	Amlodipin Mylan 10 mg	tbl nob	30 x 10 mg
MYL0016	Amlodipin Mylan 5 mg	tbl nob	100 x 5 mg
MYL0028	Azitromycin Mylan 500 mg	tbl flm	3 x 500 mg
MYL0369	Betaserc 16	tbl nob	60 x 16 mg
MYL0823	Betaserc 24	tbl nob	100 x 24 mg
MYL0370	Betaserc 24	tbl nob	50 x 24 mg
MYL0371	Betaserc 8	tbl nob	100 x 8 mg
MYL0598	Betaxolol Mylan 20 mg	tbl flm	98 x 20 mg
MYL0033	Bisoprolol Mylan 10 mg	tbl flm	100 x 10 mg
MYL0034	Bisoprolol Mylan 10 mg	tbl flm	30 x 10 mg
MYL0035	Bisoprolol Mylan 2,5 mg	tbl flm	30 x 2,5 mg
MYL0036	Bisoprolol Mylan 5 mg	tbl flm	100 x 5 mg
MYL0037	Bisoprolol Mylan 5 mg	tbl flm	30 x 5 mg
MYL0346	Buprenorfin Mylan 35 mikrogramů/h	tdr emp	5 x 20 mg
MYL0347	Buprenorfin Mylan 52,5 mikrogramů/h	tdr emp	5 x 30 mg
MYL0348	Buprenorfin Mylan 70 mikrogramů/h	tdr emp	5 x 40 mg
MYL0923	Caduet	tbl flm	30 x 10 mg/10 mg
MYL0925	Caduet	tbl flm	30 x 5 mg/10 mg
MYL0924	Caduet	tbl flm	90 x 10 mg/10 mg
MYL0926	Caduet	tbl flm	90 x 5 mg/10 mg
MYL0379	Cynt 0,3	tbl flm	30 x 0,3 mg
MYL0380	Cynt 0,3	tbl flm	98 x 0,3 mg
MYL0381	Cynt 0,4	tbl flm	30 x 0,4 mg
MYL0382	Cynt 0,4	tbl flm	98 x 0,4 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
MYL0045	Donepezil Mylan 10 mg	por tbl dis	28 x 10 mg
MYL0047	Donepezil Mylan 10 mg	tbl flm	84 x 10 mg
MYL0048	Donepezil Mylan 5 mg	tbl flm	28 x 5 mg
MYL0336	Dorzogen Combi 20 mg/ml + 5 mg/ml	oph gtt sol	1 x 5 ml
MYL0049	Dorzogen Combi 20 mg/ml + 5 mg/ml	oph gtt sol	3 x 5 ml
MYL0572	Entecavir Mylan 0,5 mg	tbl flm	30 x 0,5 mg
MYL0573	Entecavir Mylan 1 mg	tbl flm	30 x 1 mg

MIC kód/ MIC Code	Název přípravku/ Name of the Product	Forma přípravku/ Form of the Product	Balení přípravku/ Package of the Product
MYL0055	Escitalopram Mylan 20 mg	tbl flm	90 x 20 mg
MYL0690	Ezetimib Mylan 10 mg	tbl nob	30 x 10 mg
MYL0691	Ezetimib Mylan 10 mg	tbl nob	98 x 10 mg
MYL0057	Finasterid Mylan 5 mg	tbl flm	100 x 5 mg
MYL0400	Isoptin 40 mg	tbl flm	50 x 40 mg
MYL0401	Isoptin 80 mg	tbl flm	50 x 80 mg
MYL0402	Isoptin SR 240 mg	tbl pro	100 x 240 mg
MYL0403	Isoptin SR 240 mg	tbl pro	30 x 240 mg
MYL0404	Klacid 125 mg/5 ml	por gra sus	1 x 100 ml
MYL0405	Klacid 125 mg/5 ml	por gra sus	1 x 60 ml
MYL0406	Klacid 250 mg	tbl flm	10 x 250 mg
MYL0408	Klacid 250 mg/5 ml	por gra sus	1 x 100 ml
MYL0410	Klacid 500 mg	tbl flm	14 x 500 mg
MYL0413	Klacid SR 500 mg	tbl ret	14 x 500 mg
MYL0411	Klacid SR 500 mg	tbl ret	7 x 500 mg
MYL0196	Leflugen 20 mg	tbl flm	30 x 20 mg
MYL0512	Leponex 100 mg	tbl nob	50 x 100 mg
MYL0511	Leponex 25 mg	tbl nob	50 x 25 mg
MYL0418	Lipanthyl 267 M	cps dur	30 x 267 mg
MYL0419	Lipanthyl 267 M	cps dur	90 x 267 mg
MYL0420	Lipanthyl Nt 145 mg	tbl flm	30 x 145 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
MYL0943	Lyrica	cps dur	112 x 150 mg (2x56)
MYL0950	Lyrica	cps dur	112 x 75 mg (2x56)
MYL0945	Lyrica	cps dur	56 x 150 mg
MYL0947	Lyrica	cps dur	56 x 225 mg
MYL0948	Lyrica	cps dur	56 x 300 mg
MYL0949	Lyrica	cps dur	56 x 50 mg
MYL0952	Lyrica	cps dur	56 x 75 mg
MYL0094	Metformin Mylan 1000 mg	tbl flm	120 x 1 000 mg
MYL0095	Metformin Mylan 1000 mg	tbl flm	60 x 1 000 mg
MYL0096	Metformin Mylan 500 mg	tbl flm	120 x 500 mg
MYL0097	Metformin Mylan 500 mg	tbl flm	60 x 500 mg
MYL0098	Metformin Mylan 850 mg	tbl flm	120 x 850 mg
MYL0099	Metformin Mylan 850 mg	tbl flm	60 x 850 mg
MYL0955	Neurontin	cps dur	100 x 300 mg
MYL0956	Neurontin	cps dur	50 x 300 mg
MYL0957	Neurontin	cps dur	50 x 400 mg
MYL0958	Neurontin	tbl flm	50 x 600 mg

MIC kód/ MIC Code	Název přípravku/ Name of the Product	Forma přípravku/ Form of the Product	Balení přípravku/ Package of the Product
MYL0959	Neurontin	tbl flm	50 x 800 mg
MYL0251	Olanzapin Mylan 10 mg	por tbl dis	28 x 1 x 10 mg
MYL0117	Olanzapin Mylan 10 mg	tbl flm	28 x 10 mg
MYL0252	Olanzapin Mylan 5 mg	por tbl dis	28 x 1 x 5 mg
MYL0118	Olanzapin Mylan 5 mg	tbl flm	28 x 5 mg
MYL0495	Oxykodon Mylan 10 mg	tbl pro	60 x 10 mg
MYL0497	Oxykodon Mylan 20 mg	tbl pro	60 x 20 mg
MYL0498	Oxykodon Mylan 40 mg	tbl pro	60 x 40 mg
MYL0499	Oxykodon Mylan 80 mg	tbl pro	60 x 80 mg
MYL0684	Oxykodon/Naloxon Mylan	tbl pro	60 x 10 mg / 5 mg
MYL0682	Oxykodon/Naloxon Mylan	tbl pro	60 x 20 mg / 10 mg
MYL0683	Oxykodon/Naloxon Mylan	tbl pro	60 x 40 mg / 20 mg
MYL0136	Ropinirol Mylan 2 mg	tbl flm	84 x 2 mg
MYL0137	Ropinirol Mylan 5 mg	tbl flm	84 x 5 mg
MYL0138	Rosuvastatin Mylan 10 mg	tbl flm	30 x 10 mg
MYL0139	Rosuvastatin Mylan 10 mg	tbl flm	90 x 10 mg
MYL0140	Rosuvastatin Mylan 20 mg	tbl flm	30 x 20 mg
MYL0141	Rosuvastatin Mylan 20 mg	tbl flm	90 x 20 mg
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
MYL0692	Sertralin Mylan 50 mg	tbl flm	30 x 50 mg
MYL0693	Sertralin Mylan 50 mg	tbl flm	90 x 50 mg
MYL0144	Simvastatin Mylan 20 mg	tbl flm	100 x 20 mg
MYL0146	Simvastatin Mylan 40 mg	tbl flm	100 x 40 mg
MYL0353	Solifenacin Mylan 10 mg	tbl flm	100 x 10 mg
MYL0352	Solifenacin Mylan 5 mg	tbl flm	100 x 5 mg
MYL0965	Sortis	tbl flm	100 x 10 mg
MYL0967	Sortis	tbl flm	100 x 20 mg
MYL0969	Sortis	tbl flm	100 x 40 mg
MYL0968	Sortis	tbl flm	30 x 20 mg
MYL0970	Sortis	tbl flm	30 x 40 mg
MYL0147	Sumatriptan Mylan 100 mg	tbl flm	2 x 100 mg
MYL0148	Sumatriptan Mylan 50 mg	tbl flm	6 x 50 mg
MYL0720	Taris 0,5 mg/0,4 mg	cps dur	90 x 0,5 mg/0,4 mg
MYL0435	Tarka 180 mg/2 mg	tbl ret	28
MYL0436	Tarka 180 mg/2 mg	tbl ret	98
MYL0437	Tarka 240 mg/4 mg	tbl ret	28
MYL0438	Tarka 240 mg/4 mg	tbl ret	98
MYL0356	Tenofovir disoproxil Mylan 245 mg	tbl flm	30 x 245 mg
MYL0151	Topiramát Mylan 100 mg	tbl flm	60 x 100 mg

MIC kód/ MIC Code	Název přípravku/ Name of the Product	Forma přípravku/ Form of the Product	Balení přípravku/ Package of the Product
MYL0152	Topiramát Mylan 25 mg	tbl flm	60 x 25 mg
MYL0153	Topiramát Mylan 50 mg	tbl flm	60 x 50 mg
MYL0225	Valaciclovir Mylan 500 mg	tbl flm	42 x 500 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
MYL0980	Xalacom	oph gtt sol	1 x 2.5 ml
MYL0981	Xalacom	oph gtt sol	3 x 2.5 ml
MYL0982	Xalatan	oph gtt sol	1 x 2.5 ml
MYL0983	Xalatan	oph gtt sol	3 x 2.5 ml
MYL0996	Zoloft	tbl flm	100 x 50 mg
MYL0995	Zoloft	tbl flm	28 x 100 mg
MYL0997	Zoloft	tbl flm	28 x 50 mg

