

**Dodatek č. 1 ke kupní smlouvě na nákup zdravotnické techniky
ze dne 21. 9. 2022**

(dle ustanovení § 2079 a násl. zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů)
(dále jen „**Dodatek č. 1**“)

I. Smluvní strany

Fakultní nemocnice Ostrava

se sídlem: 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava

IČ: 00843989

DIČ: CZ00843989

zastoupená: MUDr. Jiřím Havrlantem, MHA, ředitelem

zřizovací listina MZ ČR ze dne 25. listopadu 1990, č. j. OP-054-25.11.90

(dále jen „**Kupující**“)

a

ZOLS s.r.o.

se sídlem: Hornočermánska 4, 949 01 Nitra, Slovenská republika

IČ: 31420427

DIČ: 2020409116

zastoupená: Ing. Zdenko Boškem, jednatelem

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Okresného soudu v Nitre, oddíl Sro, vložka 3088/N

(dále jen „**Prodávající**“)

(společně jako „**Smluvní strany**“)

Dnešního dne, měsíce a roku uzavírají výše uvedené Smluvní strany tento Dodatek č. 1 ke kupní smlouvě na nákup zdravotnické techniky ze dne 21. 9. 2022, evidenční číslo Kupujícího 004/OVZ/22/182-K (dále jen „**Smlouva**“).

Předmět plnění ze Smlouvy je realizován v rámci projektu ze specifického cíle 6.1 „REACT EU“, vedeného pod názvem „**C1 Vybavení laboratorní technikou ÚLM a ostatních odborných pracovišť**“ a pod registračním číslem CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_123/0016691.

II. Předmět Dodatku

1. Předmětem tohoto Dodatku č. 1 Smlouvy je změna termínu plnění, stanoveného v čl. 3. odst. 3.1 Smlouvy, který se mění takto:

„Prodávající se zavazuje dodat Přístroj nejpozději do 31. 3. 2023.“

2. Důvodem změny termínu plnění dle čl. 3. odst. 3.1 Smlouvy jsou důvody na straně Kupujícího, blíže specifikované v Odůvodnění nutnosti uzavření dodatku, které tvoří přílohu č. 1 k tomuto Dodatku č. 1.

3. Předmětem tohoto Dodatku č. 1 Smlouvy je dále změna bankovního spojení Prodávajícího, kdy nové bankovní spojení prodávajícího zní:

„bankovní spojení: Slovenská sporiteľňa, a.s.; č. ú (CZK): SK7309000000005199272312“

III. Závěrečná ustanovení

1. Ostatní ujednání Smlouvy, tímto Dodatkem č. 1 výslovně nedotčená, zůstávají i nadále v platnosti a účinnosti.
2. Tento Dodatek č. 1 je vyhotoven v elektronické podobě, přičemž obě Smluvní strany obdrží jeho elektronický originál opatřený elektronickými podpisy. V případě, že se Smluvní strany na elektronické podobě neshodnou, bude Dodatek č. 1 vyhotoven ve dvou stejnopisech s platností originálu, z nichž po jednom obdrží každá ze Smluvních stran.
3. Tento Dodatek č. 1 bude uveřejněn v registru smluv v souladu se zákonem 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. Uveřejnění Dodatku č. 1 v registru smluv zajistí Kupující.
4. Tento Dodatek č. 1 nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma smluvními stranami.
5. Nedílnou součástí tohoto Dodatku č. 1 je následující příloha:
 - příloha č. 1 – Odůvodnění nutnosti uzavření dodatku.
6. Smluvní strany prohlašují, že si Dodatek č. 1 přečetly, s obsahem souhlasí a na důkaz jejich svobodné, pravé a vážné vůle připojují své podpisy.

V Ostravě dne 27. 6. 2022

Kupující
MUDr. Jiří Havrlant, MHA
ředitel Fakultní nemocnice Ostrava

V Nitře dne

Prodávající
Ing. Zdenko Boško
jednatel spol. ZOLS s.r.o.

Příloha č. 1 – Odůvodnění nutnosti uzavření dodatku

Předmět kupní smlouvy „Ozařovač krve“ je osazen třemi kapslemi s radionuklidem CS 173, které podléhají přísným požadavkům atomového zákona a jejich dovoz i provoz podléhá schvalovacímu procesu SÚJB a Euratom.

V zadávacím řízení byly zohledněny požadavky na přijímací zkoušku a likvidaci starého ozařovače krve Gammacell 3000 ve vztahu k atomovému zákonu. V době tvorby podkladů jsme byli přesvědčení, že vystavené povolení pro nakládání s radioaktivním materiálem a provoz ozařovače je obecně platné. Platné dokumenty pro provoz ozařovače krve byly potvrzeny i ze strany pracovníka provádějícího periodické bezpečnostní kontroly a zkoušky dlouhodobé stability a provozní stálosti.

O nutnosti vystavení nového certifikátu pro provoz ozařovače ve FNO na konkrétní typ ozařovače a jeho zdroje ionizujícího záření jsme byli informováni od dodavatele po ukončení výběrového řízení. Po upozornění dodavatele na nutnost zajištění povolení SÚJB, začala FNO komunikovat s SÚJB dne 8.11.2022 ohledně vystavení potřebného povolení. Kapsle pro náš přístroj byly vyrobeny 29.11.2022 a jejich certifikáty byly zhotoveny 2.12.2022. Povolení pro FNO bylo uděleno 19.1.2023.

Přípravu podkladů ze strany FNO a schvalovací lhůty SÚJB nemohl dodavatel ovlivnit a bez certifikátu zajistit a naplánovat přepravu zdroje ionizujícího záření. (specifické požadavky na přepravu zdroje ionizujícího záření).

Dodavatel musel čekat na vytvoření nového povolení k nakládání se zdroji ionizujícího záření pro FNO, které nebylo a nemohlo být součástí výběrového řízení. Povolení je vystaveno pro konkrétní přístroj (v době výběrového řízení není znám) a jsou k němu potřebné informace/certifikáty k jednotlivým zdrojům ionizujícího záření, které jsou pro přístroj vyrobeny na zakázku.

Od zahájení komunikace FNO se SÚJB po vystavení nového certifikátu uběhlo cca 10 týdnů z toho oboustranně akceptované prodloužení dodací lhůty činí cca 3 týdny. Přes tyto komplikace dodavatel dokáže zajistit dodání nového přístroje a převzetí stávajícího (zastaralého) ozařovače krve do 8.3.2023, avšak certifikáty a protokoly k dozimetrickým zkouškám, které jsou nutné pro legální provoz ozařovače není schopen zajistit k uvedenému datu 8.3.2023. Zkoušky probíhají v místě instalace přístroje po zprovoznění. Prodloužení dodací lhůty poslouží dodavateli k dokončení certifikace, likvidaci stávajícího ozařovače krve a uvedení transportní trasy do původního stavu. Navrhujeme prodloužit dodací lhůtu do 31.3.2023 z původního termínu 8.3.2023.