

SMLOUVA O ZŘÍZENÍ A PROVOZU KONSIGNAČNÍHO SKLADU

INLAB s. r. o.

se sídlem: Karmelitská 379/18, 118 00 Praha 1

zastoupená: [REDACTED]

IČ: 06632360, DIČ: CZ06632360

Bankovní spojení: [REDACTED]

č. účtu: [REDACTED]

zapsaná v OR u Krajským obchodním soudem v Praze, oddíl C vložka 285707

(dále jen „**dodavatel**“)

a

1. Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12a, 401 13 Ústí nad Labem, Česká republika

zastoupená: MUDr. Taťanou Soharovou, generální ředitelkou

IČ: 25488627

DIČ: CZ25488627

Bankovní spojení: [REDACTED]

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Krajského soudu v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550

(dále jen „**odběratel**“)

jako smluvní strany

uzavírají v souladu s § 1746 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve zněních pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“), tuto

SMLOUVU O ZŘÍZENÍ A PROVOZU KONSIGNAČNÍHO SKLADU

■

I. Předmět smlouvy

1. Předmětem této smlouvy je úprava vzájemných práv a povinností týkající se zřízení a provozu konsignačního skladu zdravotnických prostředků dodavatele specifikovaných v Příloze č. 1 (dále jen „**zboží**“) a jeho provozování za účelem zajištění možnosti realizace koupě zboží a jeho okamžitého odběru odběratelem, jakož i rámcová úprava vzájemných práv a povinností smluvních stran týkající se koupě a odběru zboží z konsignačního skladu na základě jednotlivých kupních smluv uzavřených mezi dodavatelem jako prodávajícím a odběratelem jako kupujícím.

II. Zřízení konsignačního skladu

1. Odběratel prohlašuje, že je vlastníkem nemovitostí specifikovaných v odstavci 2 tohoto článku a je oprávněn předmětné prostory používat ke zřízení a provozování konsignačního skladu zdravotnických prostředků dle této smlouvy. Odběratel dále prohlašuje, že prostory dle odst. 2. splňují požadavky stanovené právními předpisy pro skladování zdravotnických prostředků. V případě, že se jakékoliv prohlášení uvedené v tomto odstavci ukáže kdykoliv v průběhu trvání této smlouvy jako nepravdivé a nebude možné, buď zcela a/nebo částečně, v uvedených prostorách provozovat konsignační sklad, je dodavatel oprávněn od smlouvy odstoupit.
2. Odběratel se zavazuje řádně zřídit pro dodavatele konsignační sklady 1) v Masarykově Nemocnici v Ústí nad Labem, o.z., Sociální péče 3316/12A v budově A - Atrium, Radiologická klinika - sál intervenční radiologie (vpravo). 2) v Nemocnici Most, o.z., J.E.Purkyně 270, 434 64 Most, Radiodiagnostické oddělení, Umístění: Budova: poliklinika, Podlaží: 2., Angiografické pracoviště – sál intervenční radiologie (dále jen „**konsignační sklad**“).

3. Odběratel není oprávněn přenechat konsignační sklad nebo jeho část do podnájmu jiné osobě a je povinen zabránit přístupu neoprávněných osob do konsignačního skladu.

III.

Odměna a platební podmínky

1. Smluvní strany se dohodly, že odběrateli za zřízení konsignačního skladu a výkon činností dle této smlouvy nenáleží odměna.

IV.

Hospodaření konsignačního skladu

1. Správa konsignačního skladu bude provedena prostřednictvím pověřené osoby: (dále jen „**pověřená osoba**“).
2. Zboží uložené v konsignačním skladu zůstává ve vlastnictví dodavatele do okamžiku výdeje zboží z konsignačního skladu pověřenou osobou. I přes tuto skutečnost je odběratel srozuměn s tím, že od přijetí zboží na konsignační sklad nese plnou odpovědnost za případnou ztrátu nebo poškození zboží v konsignačním skladu uloženého v případech, kdy odběratel nejednal s řádnou péčí a mohl škodu odvrátit, a v případě, že ke ztrátě, poškození nebo nesrovnalostem zjištěným při inventuře skladu dojde, je dodavatel oprávněn toto chybějící nebo znehodnocené zboží plně fakturovat tak, jako by se jednalo o zboží z konsignačního skladu odebrané, a to za předpokladu, že škoda nebude uhrazena z pojištění dle čl. V. Odpovědnost za vady a za škodu způsobené odběratelem se řídí touto smlouvou a občanským zákoníkem.
3. Odběratel se zavazuje, že vynaloží veškeré maximální možné úsilí k tomu, aby skladované zboží bylo chráněno před jeho krádeží, zničením, ztrátou a poškozením zejména v důsledku požáru či vytopení.
4. Do okamžiku výdeje zboží z konsignačního skladu má Prodávající právo nakládat s konsignačním zbožím jako jeho vlastník a nese také rizika spojená s vlastnictvím zboží, včetně rizika zastarání zboží.

V.

Pojištění

1. Náklady na případné pojištění zboží umístěného v konsignačním skladu pro případ poškození nebo zničení živelnou událostí, včetně vodovodních škod, nebo jeho odcizení nedovoleným překonáním uzamčení nese dodavatel.
2. Smluvní strany se dohodly, že odběratel neprodleně oznámí druhé straně vznik škody na zboží skladovaném v konsignačním skladu a dojde-li k jeho odcizení, oznámí to též Policii České republiky. Pojišťovně ohlásí škodu dle odstavce 1. dodavatel.

VI.

Podmínky provozu konsignačního skladu

1. Dodavatel se dále zavazuje, že bude dodávat a doplňovat zboží do konsignačního skladu na vlastní náklady dílčími dodávkami na základě objednávek odběratele v požadovaném množství a ve lhůtách dle této smlouvy. Odběratel zašle písemnou objednávku na doplnění zásob na e-mailovou adresu dodavatele [REDACTED] a dodavatel na jeho základě doručí požadované zboží do konsignačního skladu zpravidla do 3 pracovních dnů ode dne obdržení objednávky, a to v době od 07:00 do 17:00 hod.; byla-li objednávka dodavateli doručena v pracovní den do 14:00 hod., je za den doručení považován právě tento pracovní den, byla-li však objednávka dodavateli doručena mimo pracovní den nebo v pracovní den po 14:00 hod., je za den doručení považován první následující pracovní den. Dodavatel není povinen vyhovět objednavce odběratele na dodání zboží v množství převyšujícím kapacitní možnosti dodavatele. O této skutečnosti je dodavatel povinen bezodkladně odběratele písemně informovat.

2. Dodávané zboží musí splňovat požadavky všech právních a technických norem, které se na ně uplatňují a musí být doplněno příslušnou dokumentací, vyžadovanou příslušnými právními předpisy.
3. Odběratel je povinen skladovat zboží uschovávané pro dodavatele odděleně od ostatního zboží a produktů, a je povinen jej zabezpečit proti odcizení.
4. První dodávku zboží do konsignačního skladu, v kvantitách stanovených v Příloze č. 1 pro první dodávku zboží, provede dodavatel do 10 pracovních dnů ode dne podpisu této smlouvy.
5. Odběratel se zavazuje odebírat z konsignačního skladu zboží pouze pro vlastní potřebu.
6. Dodavatel se zavazuje dodávat do konsignačního skladu zboží, jehož doba použitelnosti bude v okamžiku dodání činit nejméně 75 % celkové doby použitelnosti uvedené v průvodní dokumentaci, pokud se smluvní strany nedohodnou jinak. Odběratel je povinen sledovat dobu expirace (použitelnosti) uloženého zboží a je povinen odebírat z konsignačního skladu zboží daného druhu, jehož expirační doba uplyne nejdříve, tak, aby se maximálně zamezilo jeho případnému znehodnocení. Dodavatel se zavazuje na žádost odběratele vyměnit zboží umístěné v konsignačním skladu, jehož doba použitelnosti při dodržování výše uvedeného principu uplyne za méně než 1 měsíců, za nové.
7. Při přejímání a vydávání zboží z konsignačního skladu se smluvní strany zavazují dodržovat následující postup:
 - 7.1 při příjmu zboží na konsignační sklad odběratel fyzicky zkontroluje stav předávaného zboží a obsah zásilky s předávaným dodacím listem, který potvrdí a následně bez zbytečného odkladu zašle dodavateli zpět emailem na [REDACTED]. Pokud odběratel neoznámí dodavateli, že dodané zboží má zjevné vady či nedostatečnou expirační dobu, do 2 pracovních dnů od převzetí zboží k uskladnění v konsignačním skladu, jde to k jeho tíži;
 - 7.2 pověřená osoba je povinna nejméně 1x měsíčně, a vždy nejpozději poslední pracovní den v měsíci do 14:00 hod., vykázat spotřebu zboží odebraného z konsignačního skladu odběratelem na výdejce, a to včetně zaznamenání názvu, data odběru a šarže odebraného zboží, které je povinna uvést na výdejce nebo v její příloze. Pověřená osoba odběratele doručí výdejky dodavateli na e-mailovou adresu [REDACTED] ve lhůtách uvedených ve větě první tohoto pododstavce.
8. Odběratel se při odběru zboží z konsignačního skladu zavazuje zohledňovat případnou skutečnost, že je zboží baleno po více kusech, tak aby docházelo k odběrům celých balení zboží.
9. Bude-li třeba zboží uchovávané v konsignačním skladu z jakéhokoliv důvodu vracet dodavateli, zajistí odběratel jeho vrácení v originálním balení (celá balení, nepopsaný obal) a v původním stavu tak, jak bylo převzato od dodavatele k uskladnění. V opačném případě může dodavatel vrácené zboží odmítnout.
10. Odběratel je povinen umožnit dodavateli nebo třetí osobě pověřené dodavatelem přístup do konsignačního skladu za účelem kontroly stavu a množství uloženého zboží dodavatele, a to do 1 pracovního dne od oznámení kontroly. V případě zjištění nedostatků při inventuře bude vyhotoven a zástupcem dodavatele a odběratele podepsán zápis, ve kterém budou zjištěné nedostatky přesně specifikovány; v případě, že zástupce odběratele bez vážného důvodu odepře zápis podepsat, jeho podpis není vyžadován. V zápise se uvede důvod, pro který zástupce odběratele odmítl zápis podepsat.
11. Dodavatel a odběratel se dohodli, že dodavateli bude umožněno, na základě předchozího písemného oznámení, nejméně 2 x za kalendářní rok, provést inventuru zboží uloženého v konsignačním skladu nejpozději do 10 dnů ode dne, kdy písemné oznámení bylo doručeno odběrateli, není-li v písemném oznámení uvedena delší lhůta, a to vždy nejpozději k 30.6. a k 31.12. příslušného kalendářního roku.

VII. Mlčenlivost

1. Každá ze smluvních stran je povinna zachovávat mlčenlivost o skutečnostech souvisejících s naplňováním smlouvy, jakož i o jejich vzájemných obchodních vztazích, a tyto informace nezpřístupňovat třetím osobám bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany, a to i po uplynutí doby trvání či ukončení této smlouvy. Každá ze smluvních stran je oprávněna zpřístupnit informace související s naplňováním smlouvy pouze těm zaměstnancům, společníkům a odborným poradcům či jiným osobám vázaným ze zákona povinností mlčenlivosti, kteří je potřebují znát v souvislosti s plněním úkolů takové smluvní strany dle této smlouvy, pokud jsou tyto osoby vázány povinností mlčenlivosti nejméně v rozsahu uvedeném výše.
2. Povinnost mlčenlivosti podle odstavce 1 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 oprávněně získá od třetí osoby, která není vázána povinností mlčenlivosti,
 - (e) je kterákoliv smluvní strana povinna poskytnout na základě obecně závazných právních předpisů nebo rozhodnutí soudu či správního orgánu, avšak to jen za účelem a v rozsahu nezbytném pro splnění povinností stanovených těmito právními předpisy nebo rozhodnutími.
3. Odběratel bere na vědomí, že údaje o cenách jednotlivých druhů zboží a produktů distribuovaných dodavatelem, jakož i o veškerých bonusech, slevách a obchodních zvýhodněních za jejich odběr a jejich nastavení, výpočtu a výši, jsou součástí obchodního tajemství dodavatele ve smyslu § 504 občanského zákoníku (dále jen „**Obchodní tajemství**“), a zavazuje se je chránit před neoprávněným zpřístupněním třetím osobám.
4. Porušení povinnosti zakládá smluvní straně, která povinnost mlčenlivosti porušila, povinnost uhradit druhé smluvní straně smluvní pokutu ve výši 50.000 Kč za každý případ porušení. Zaplacením smluvní pokuty není dotčena povinnost náhrady škody.
5. Za porušení mlčenlivosti dle toho článku VII. se nepovažuje poskytnutí informací příslušným zdravotním pojišťovnám a zřizovateli odběratele, pokud jím je Ministerstvo zdravotnictví České republiky, nebo jiným správním a obdobným orgánům v rámci plnění jejich zákonných povinností, jakož ani uveřejnění této smlouvy v registru smluv za podmínek a postupem dle článku X. níže.

VIII. Trvání smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu neurčitou.
2. Tuto smlouvu lze ukončit písemnou dohodou k dohodnutému datu. Dohodnou-li se smluvní strany na ukončení této smlouvy písemně, musí být jejich podpisy obsaženy na téže listině.
3. Smluvní strany jsou oprávněny vypovědět tuto smlouvu i bez uvedení důvodu písemnou výpovědí s dvouměsíční výpovědní lhůtou, která začíná běžet od 1. dne měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla písemná výpověď doručena druhé smluvní straně.
4. Smlouva končí nejpozději dosažením limitu odebraného zboží z konsignačního skladu v celkovém objemu 2 mil. Kč bez DPH.

5. V případě ukončení této smlouvy se smluvní strany zavazují vypořádat vzájemné nároky ve lhůtě 30 dnů ode dne ukončení smlouvy.

IX.

Rámcové podmínky pro koupi zboží odběratelem

1. Smluvní strany se dohodly, že odběratel bude od dodavatele odebírat zboží uchovávané pro dodavatele v konsignačním skladu, a to na základě jednotlivých dílčích kupních smluv uzavřených na základě této smlouvy, a za odebrané zboží zaplatí odběratel dodavateli cenu uvedenou v Příloze č. 1 této smlouvy.
2. Umístěním zboží v konsignačním skladu nabízí dodavatel odběrateli umístěné zboží ke koupi. Jednotlivá kupní smlouva se uzavírá konkludentně odebráním (vyjmutím) zboží z konsignačního skladu odběratelem za účelem jeho koupě odběratelem, přičemž okamžikem takového odebrání dochází k přechodu vlastnického práva k takto odebranému zboží. Výdejka vystavovaná v souladu s článkem VI. odst. 7.2 je potvrzením o uzavření jednotlivé kupní smlouvy uzavřených v daném období.
3. Odběratel dodavateli zaplatí kupní cenu za zboží odebrané v daném období na základě faktury vystavené dodavatelem, která bude obsahovat veškeré zákonné náležitosti, a to se splatností 60 dní od data vystavení faktury. Dodavatel vystaví příslušnou fakturu do 15 dní ode dne, kdy je mu doručena výdejka za odběr zboží v daném období, a zašle ji odběrateli. Odběratel zaplatí kupní cenu za odebrané zboží bezhotovostně převodem na bankovní účet dodavatele uvedený v záhlaví této smlouvy.
4. Odpovědnost dodavatele za vady odebraného zboží se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku. Odběratel není oprávněn uplatnit práva spojená s vadami odběratelem odebraného zboží, které odběratel mohl zjistit a dodavateli v souladu s touto smlouvou neoznámil při převzetí zboží k uskladnění v konsignačním skladu, nebo které vznikly v důsledku neřádného skladování zboží v konsignačním skladu.

X.

Závěrečná ustanovení

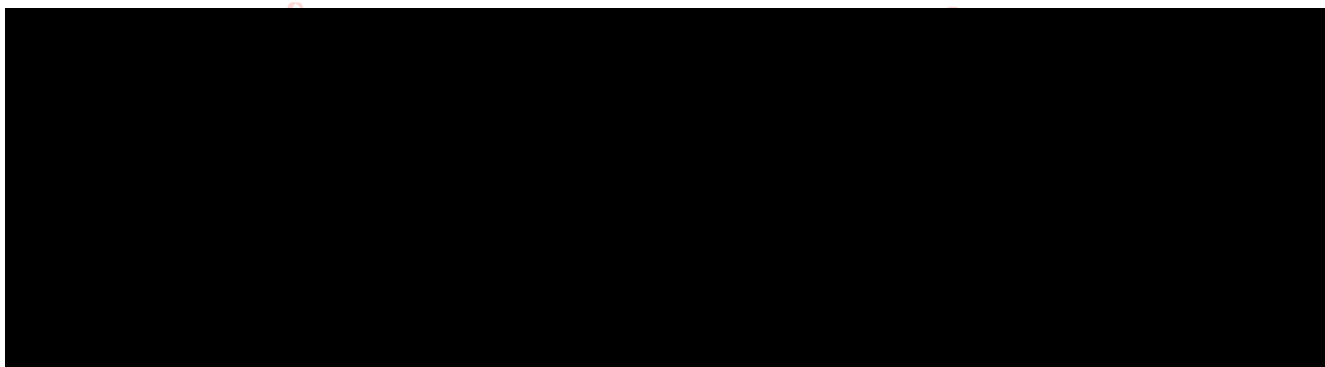
1. Dodavatel neodpovídá za a není v prodlení v případě nedodání zboží k umístění nebo doplnění konsignačního skladu nebo k výměně zboží v zákonem nebo touto smlouvou stanovených lhůtách v situaci vyšší moci anebo v případě nedostupnosti zboží na trhu z důvodu výpadku výroby nebo dopravy.
2. Odběratel nemá právo na úhradu jakékoliv své pohledávky vůči dodavateli zadržet movité věci dodavatele ani jakékoliv zboží určené k úschově nebo uschované v konsignačním skladu pro dodavatele, ani tyto věci nesmí jakýmkoliv způsobem zatížit za jiným účelem.
3. Odběratel smí svůj dluh vůči dodavateli započíst proti své pohledávce vůči dodavateli jen na základě předchozí písemné dohody s dodavatelem.
4. Pokud jde o právo dodavatele uplatnit právo na náhradu případné škody na uschovaném zboží, smluvní strany se dohodly, že se ust. § 2407 občanského zákoníku nepoužije, a že je dodavatel oprávněn uplatnit vůči odběrateli toto právo v příslušné obecné promlčecí lhůtě.
5. Smluvní strany se dohodly, že se mezi nimi § 557, § 558 a § 1740 odst. 2 věta druhá a odst. 3 občanského zákoníku nepoužijí.
6. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami. Je-li však uveřejnění této smlouvy v registru smluv povinné dle zákona. č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o RS“), nabývá tato smlouva v souladu s § 6 odst. 3 zákona o RS účinnosti nezávisle na uveřejnění prostřednictvím registru smluv. Smluvní strany prohlašují, že ustanoveními této smlouvy se řídí jejich vztah od okamžiku, k němuž došlo nejdříve 30 dnů před podpisem této smlouvy oprávněnými zástupci obou smluvních stran, ne však

před ukončením smlouvy již dříve uzavřené mezi smluvními stranami týkající se předmětu této smlouvy.

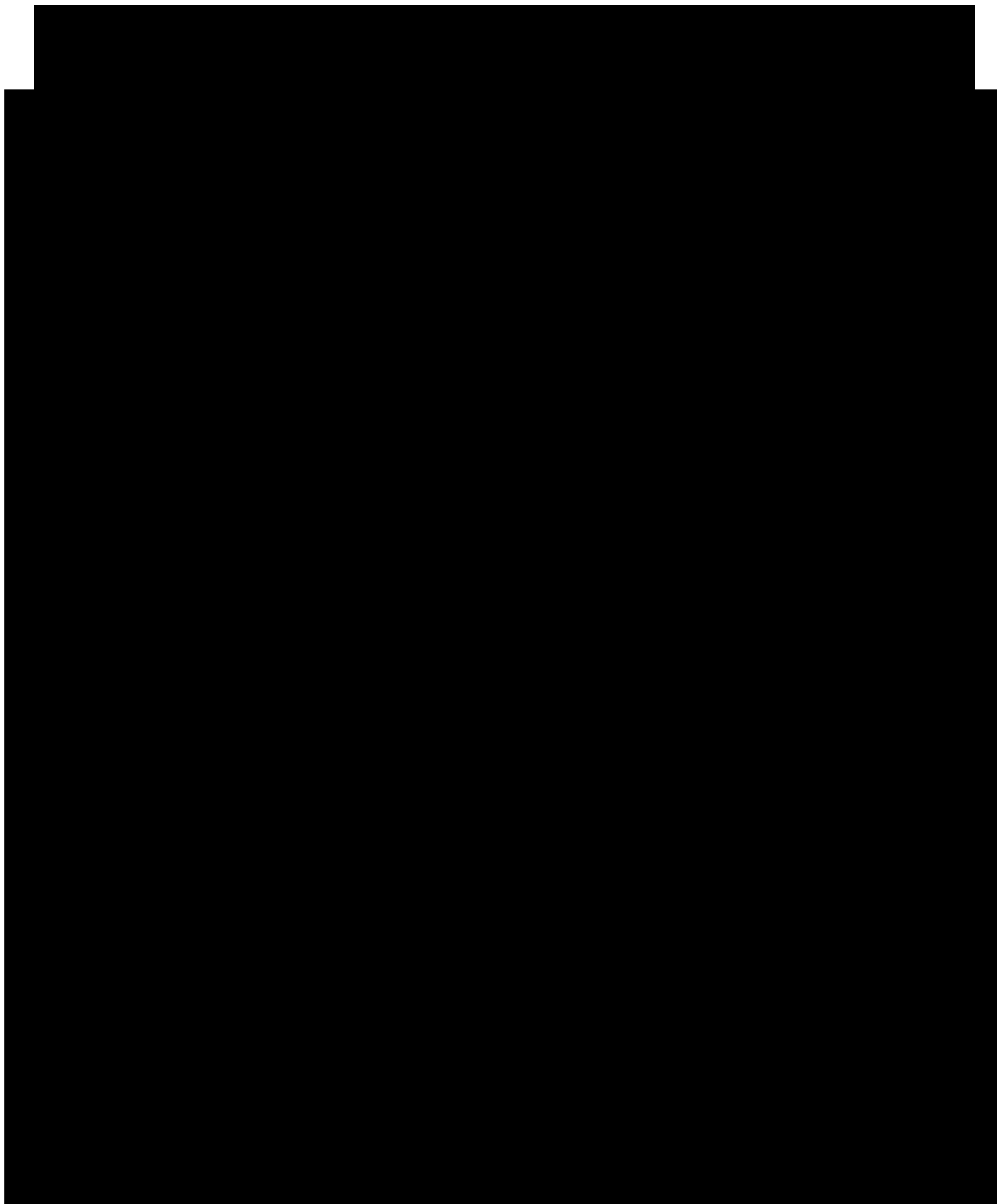
7. V souvislosti s aplikací zákona o RS se smluvní strany pro případ povinnosti zveřejnit tuto smlouvu v registru smluv dohodly na následujícím postupu:
 - veškeré údaje v této smlouvě, které představují Obchodní tajemství, jak je tento pojem vymezen výše, budou před zveřejněním v registru smluv znečitelněny;
 - smluvní strany souhlasí, že v souladu s ustanovením § 5 odst. 2 zákona o RS zašle správci registru smluv elektronický obraz této smlouvy a metadata vyžadovaná zákonem o RS odběratel, a to až poté, co v elektronickém obrazu této smlouvy znečitelní data uvedená v tomto článku a příslušná metadata označí jako metadata vyloučená z uveřejnění podle ustanovení § 5 odst. 5 a 6 zákona o RS.
8. Tato smlouva se řídí příslušnými právními předpisy České republiky.
9. Nestanoví-li tato smlouva jinak, lze tuto smlouvu měnit a doplňovat pouze ve formě písemných dodatků číslovaných v časové řadě s tím, že podpisy obou smluvních stran musí být obsaženy na téže listině.
10. Odběratel ani dodavatel není oprávněn postoupit tuto smlouvu nebo jakákoliv práva či povinnosti s ní související na třetí osobu bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany.
11. Tato smlouva je sepsána a podepsána ve dvou vyhotoveních majících shodnou platnost originálu s tím, že každá ze smluvních stran si ponechá jedno vyhotovení. V případě, že je smlouva vyhotovena v elektronické podobě, jedná se o jedno vyhotovení s elektronickými podpisy obou smluvních stran.
12. Smluvní strany shodně prohlašují, že si tuto smlouvu pečlivě přečetly, jejímu obsahu rozumí a souhlasí s ním, smlouvu uzavírají svobodně a bez nátlaku a na důkaz toho připojují své podpisy.

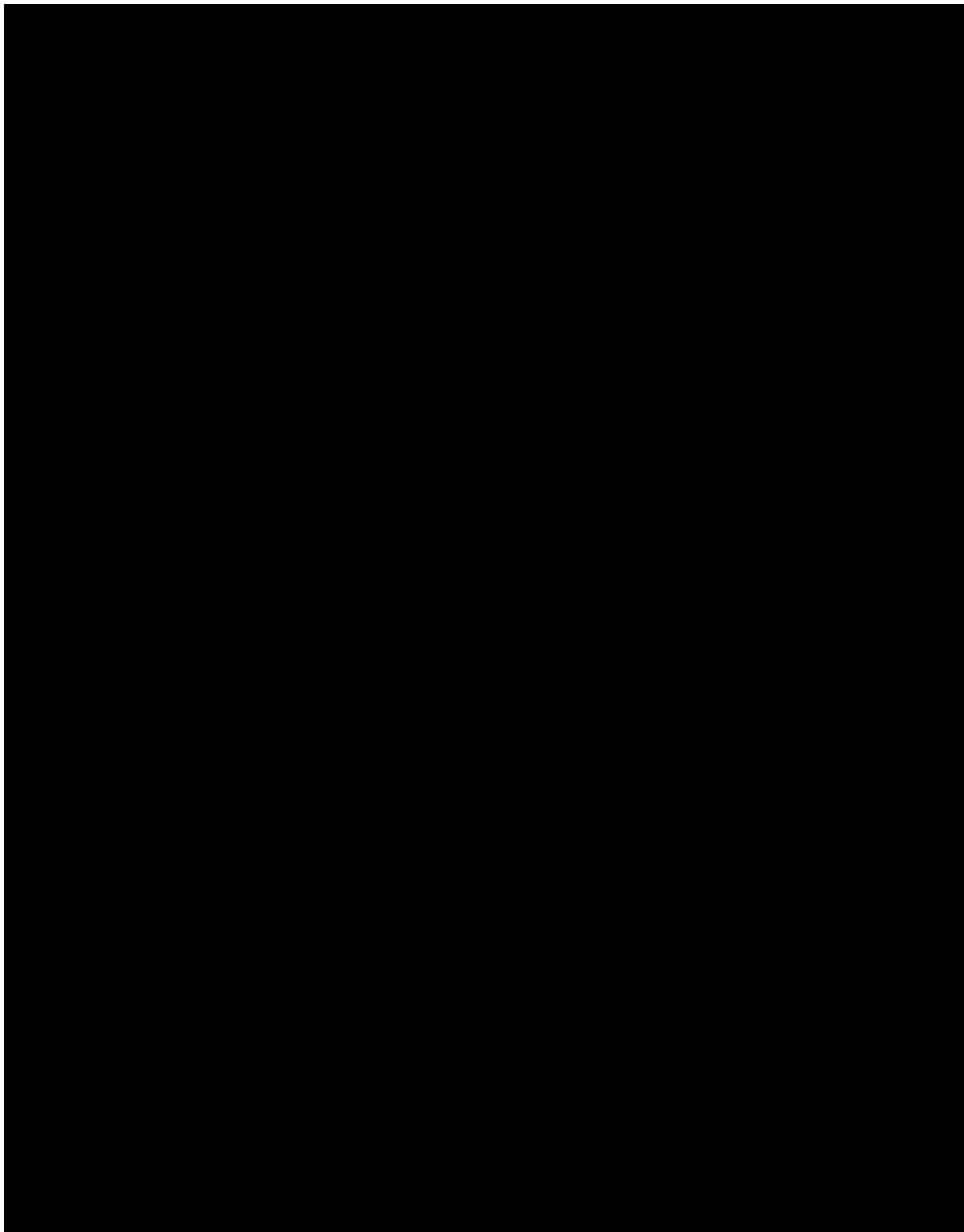
V Praze dne:

V Ústí and Labem dne:



Příloha č. 1



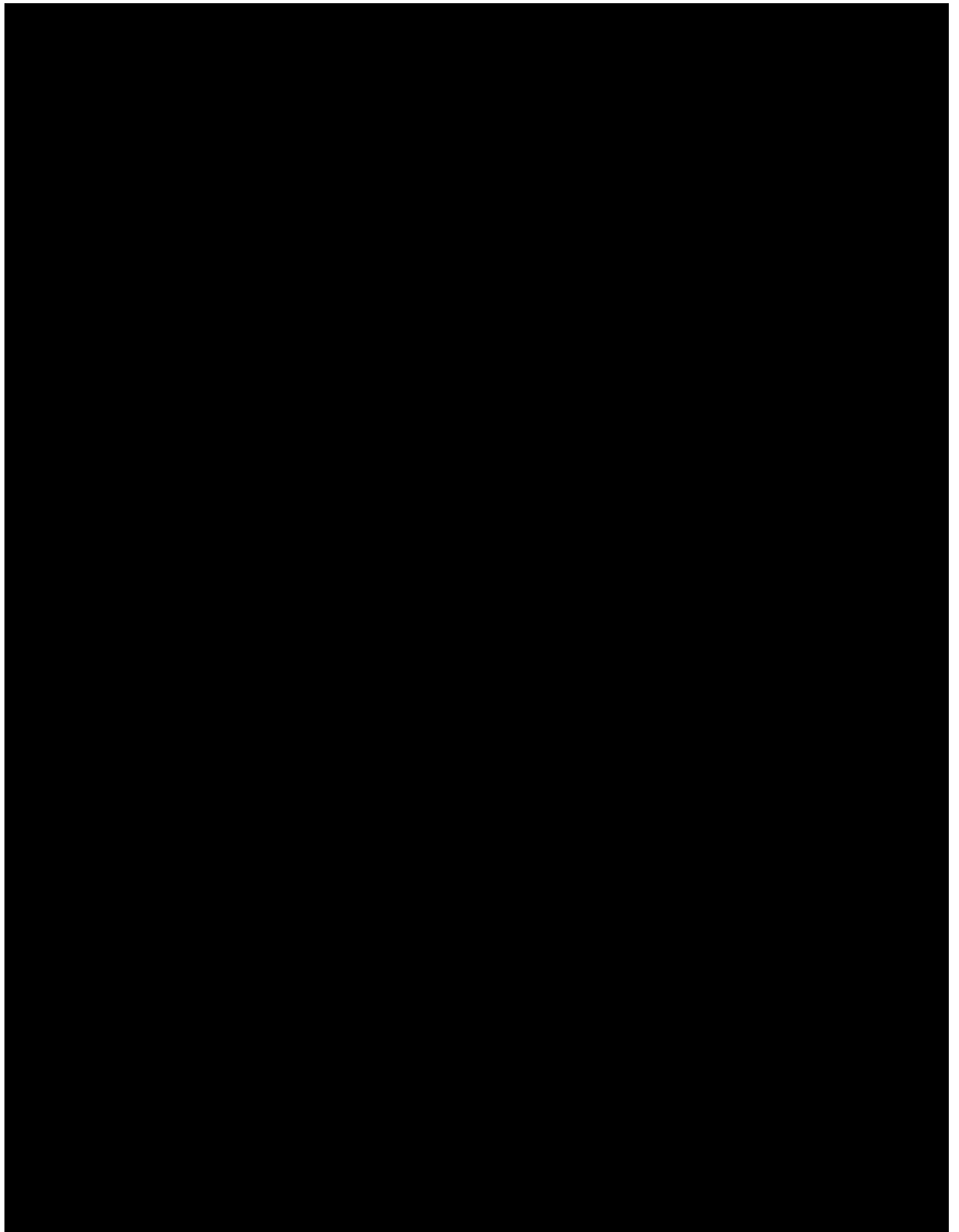


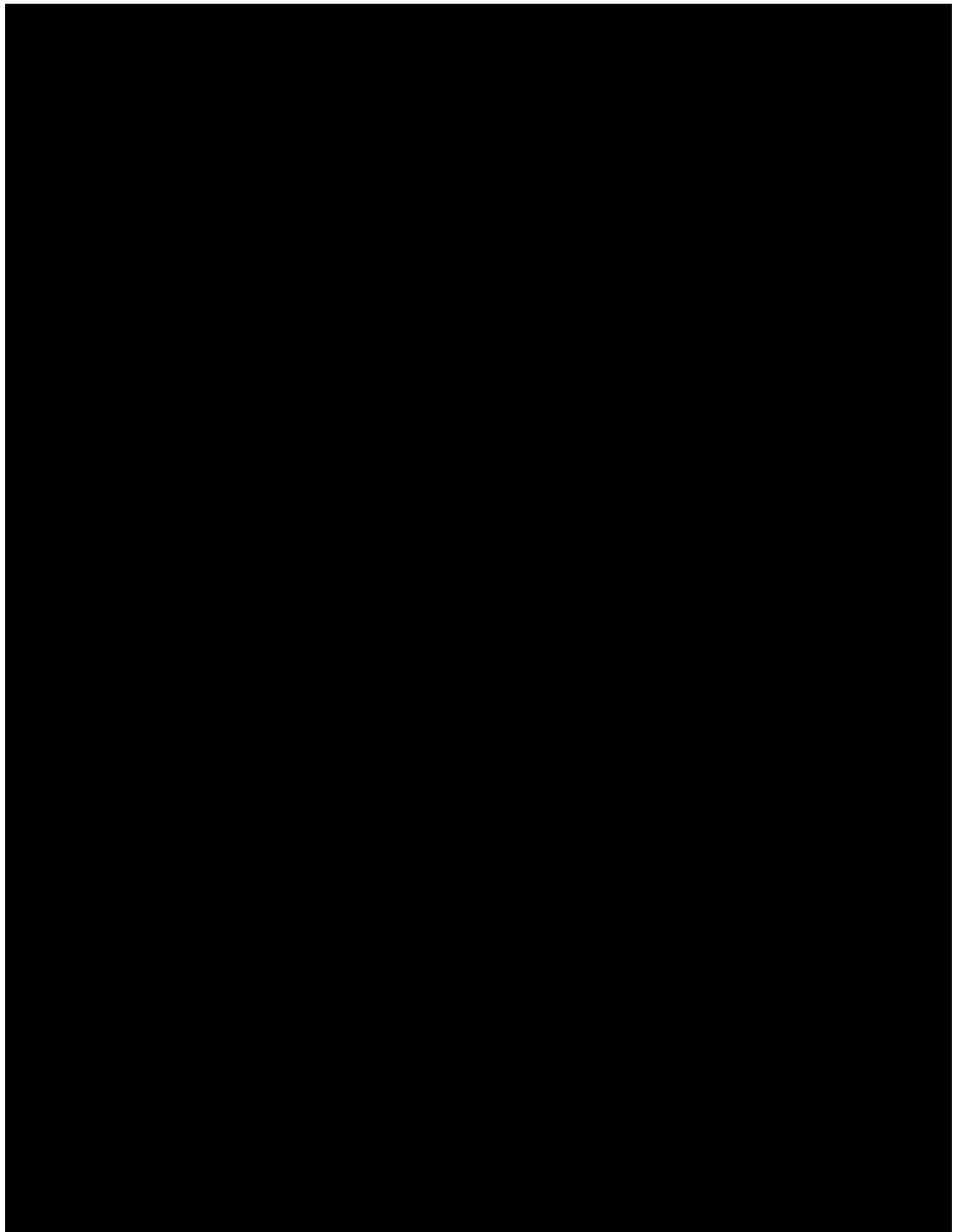
The first part of the paper discusses the importance of the research and the objectives of the study. It then presents a literature review of the existing research on the topic. The second part of the paper describes the methodology used in the study, including the data collection and analysis techniques. The third part of the paper presents the results of the study, and the fourth part discusses the conclusions and implications of the findings.

The study was conducted using a quantitative research design. Data was collected from a sample of 100 participants using a survey questionnaire. The data was then analyzed using statistical software to determine the relationships between the variables of interest.

The results of the study indicate that there is a significant positive relationship between the variables of interest. This finding is consistent with the previous research in the field. The implications of these findings suggest that the variables of interest are important factors in the study of the topic.

In conclusion, the study has shown that the variables of interest are important factors in the study of the topic. The findings of the study have implications for future research in the field.



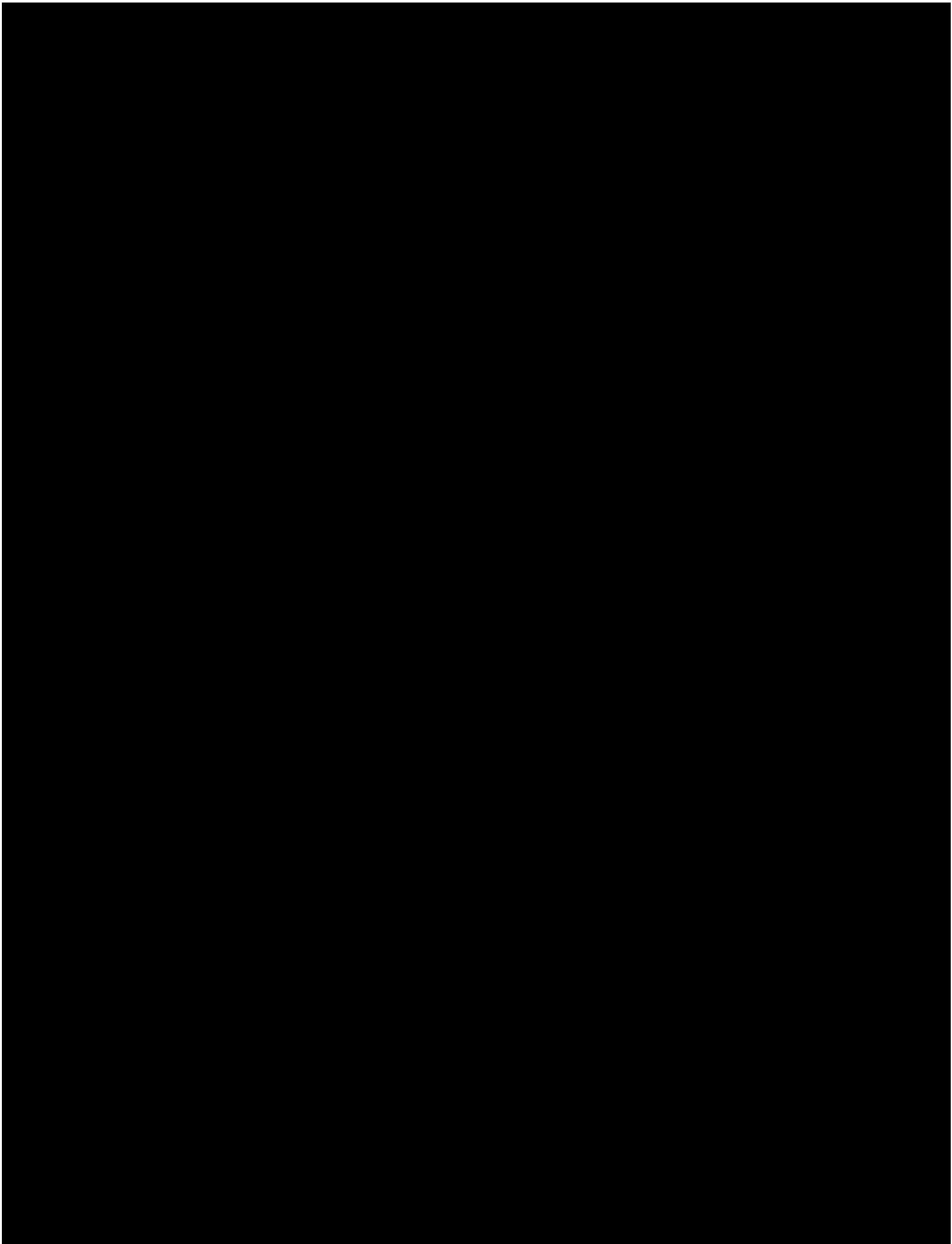


The first part of the paper discusses the importance of the research and the objectives of the study. It then presents a literature review of the existing research on the topic. The methodology section describes the research design and the data collection process. The results section presents the findings of the study, and the conclusion section summarizes the main points and provides recommendations for future research.

The study was conducted in a laboratory setting, and the participants were recruited from a local university. The data was collected using a series of questionnaires and interviews. The results of the study show that there is a significant relationship between the variables being studied.

The findings of the study have important implications for the field of research. They suggest that the current understanding of the topic is incomplete, and further research is needed to explore the underlying mechanisms.

In conclusion, the study has provided valuable insights into the research area. The results suggest that there is a need for further research to better understand the complex relationships between the variables.

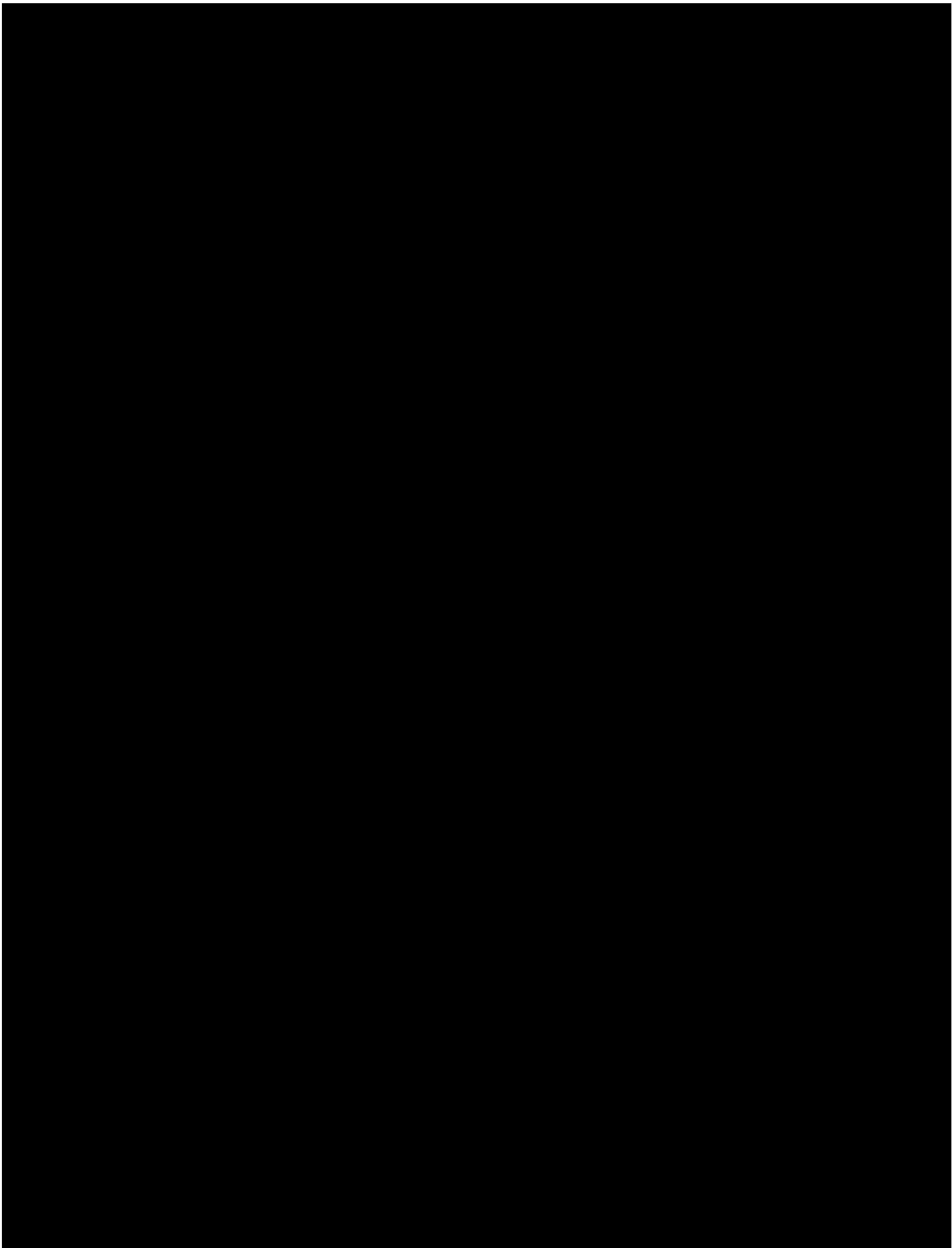


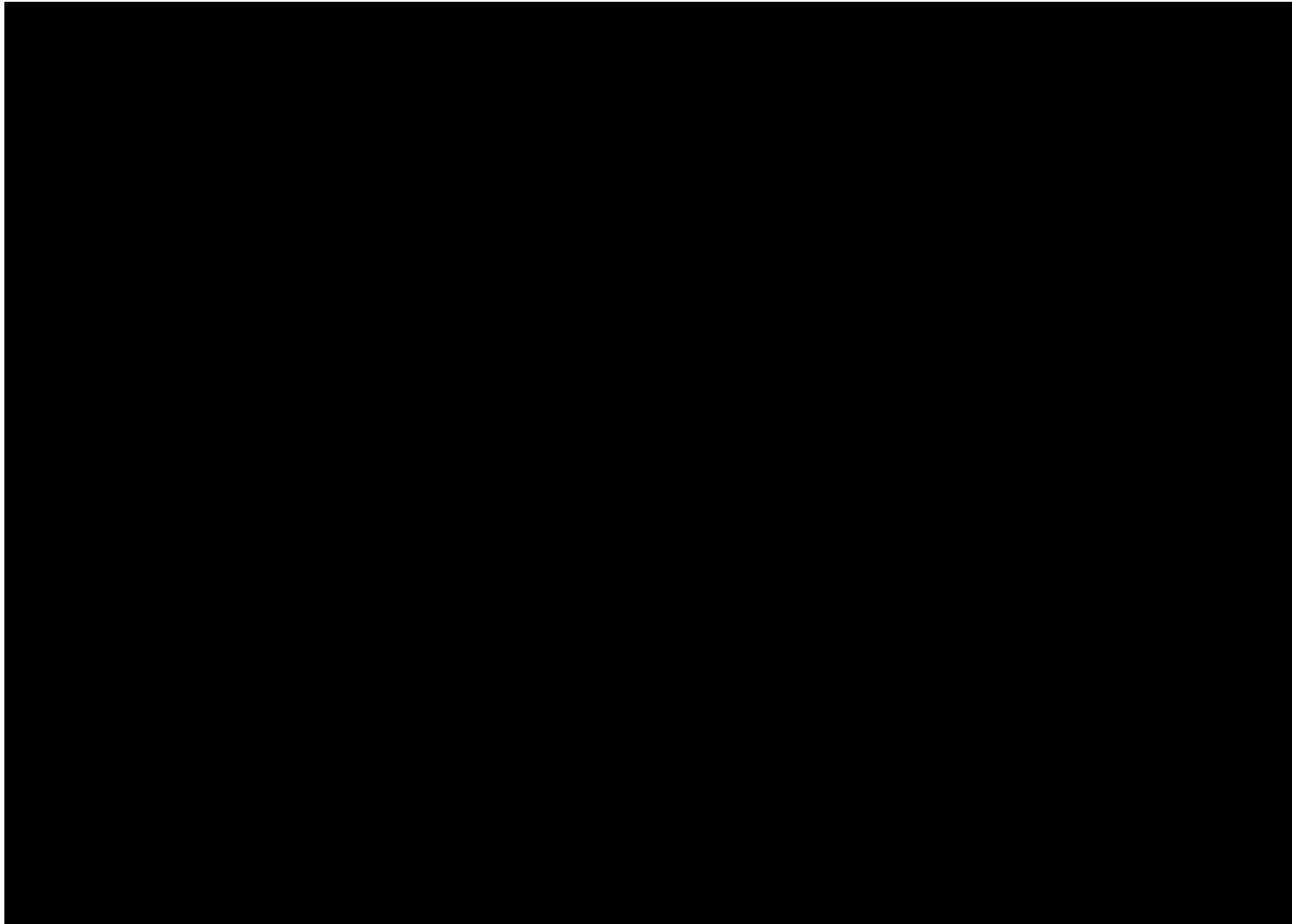
The first part of the paper discusses the importance of the research and the objectives of the study. It then presents a literature review of the existing research on the topic. The second part of the paper describes the methodology used in the study, including the data collection and analysis techniques. The third part of the paper presents the results of the study, and the fourth part discusses the conclusions and implications of the findings.

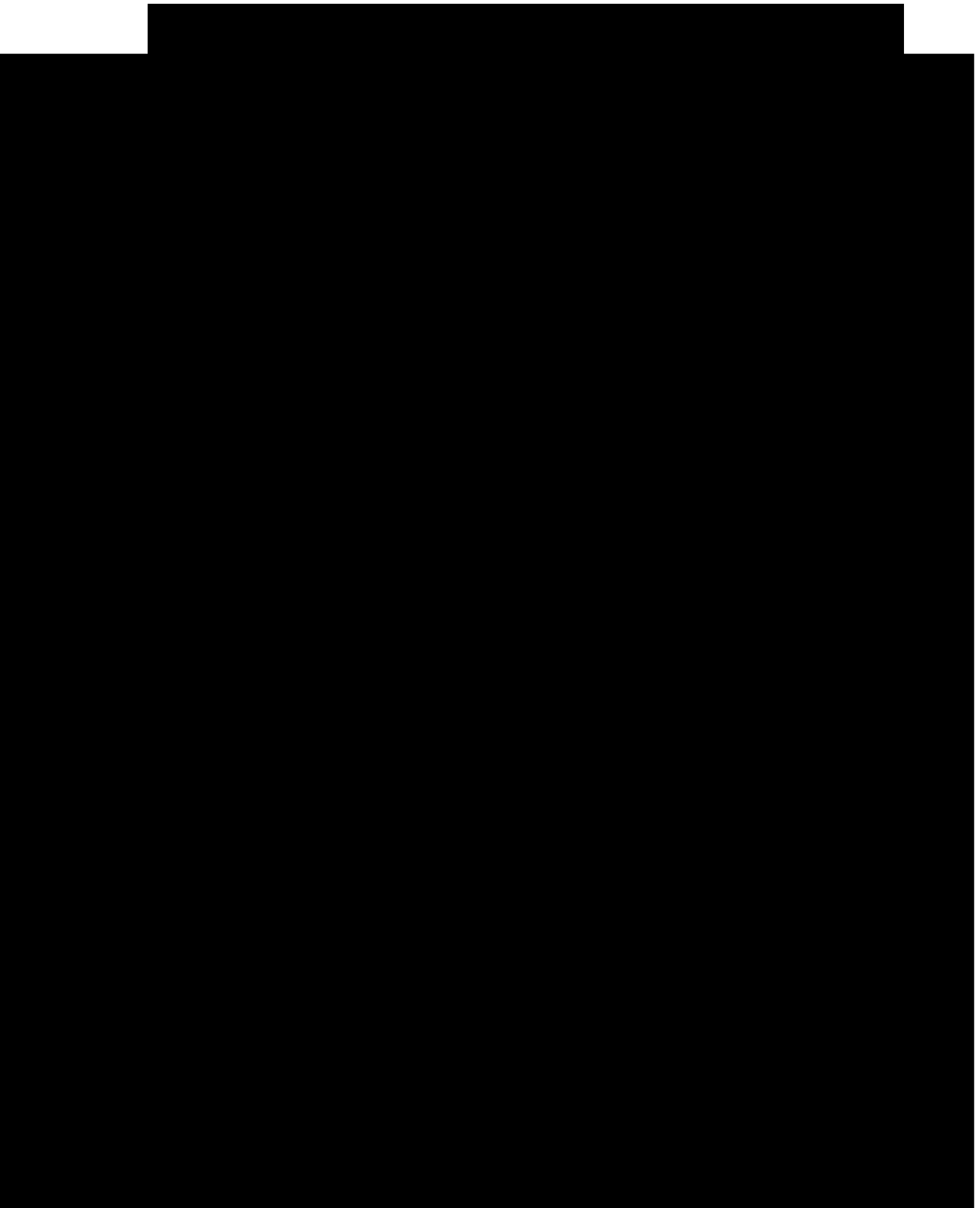
The study was conducted using a quantitative research design. Data was collected from a sample of 100 participants, and the results were analyzed using statistical methods. The findings of the study indicate that there is a significant relationship between the variables being studied.

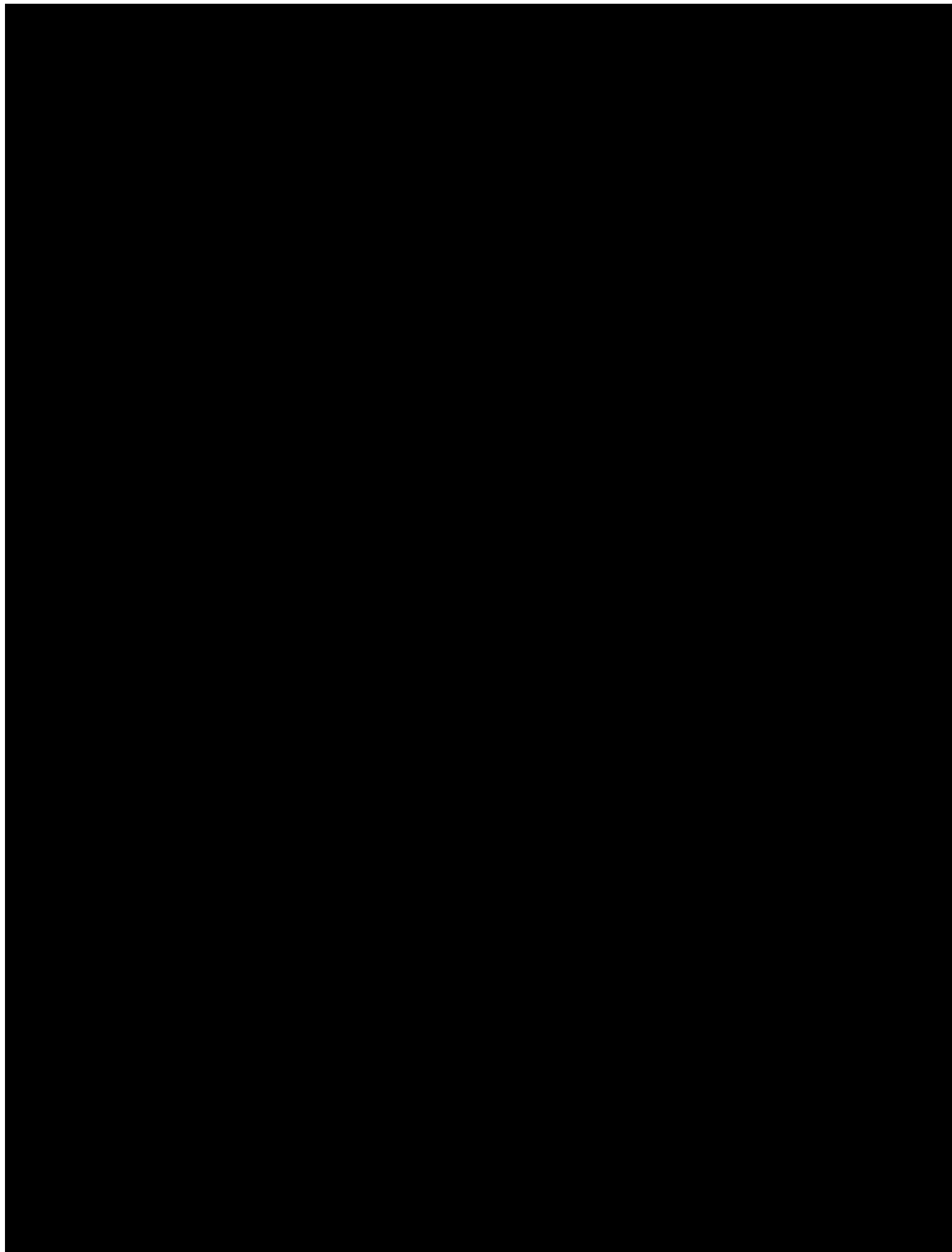
The results of the study suggest that the research objectives have been achieved. The findings provide valuable insights into the topic and have implications for future research.

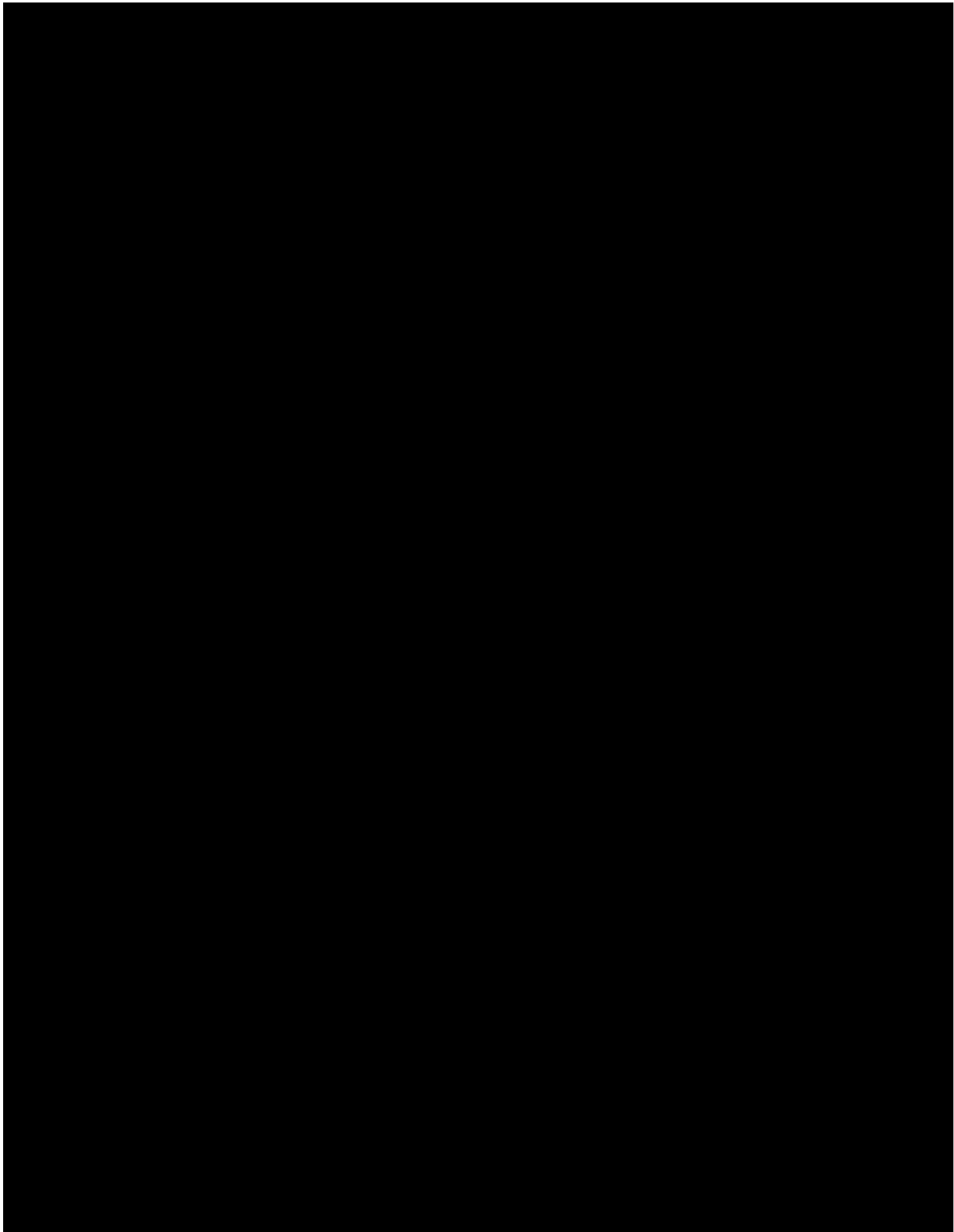
In conclusion, the study has shown that the research objectives have been achieved and that the findings have implications for future research.

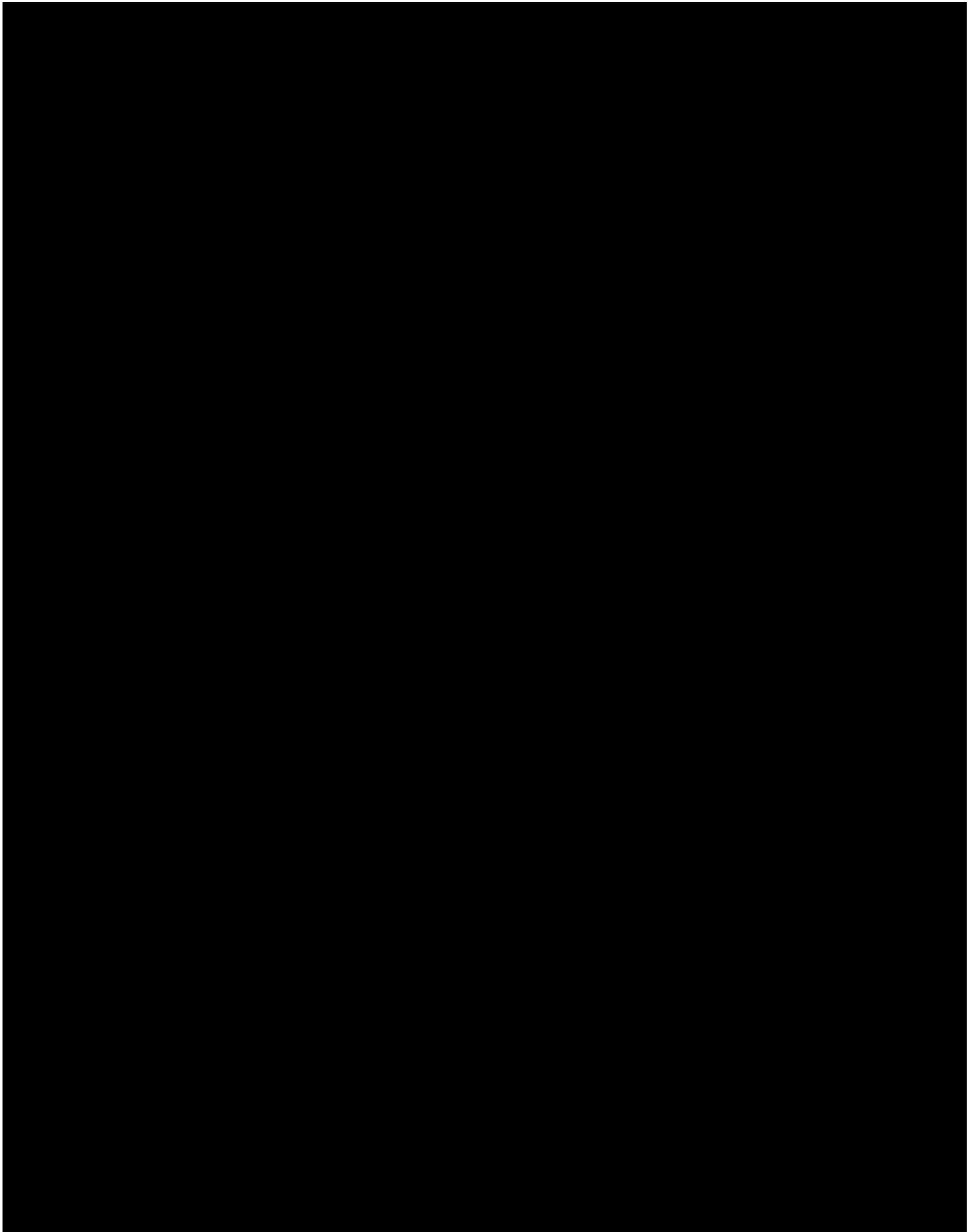












the 1990s, the incidence of *S. flexneri* has increased in the United Kingdom [10]. In the United States, *S. flexneri* has been reported as the most common serotype in children with acute bacterial dysentery [11].

There is a paucity of data on the epidemiology of *S. flexneri* in the United Kingdom. In the 1980s, *S. flexneri* was the most commonly isolated serotype from patients with acute bacterial dysentery in the United Kingdom [12]. In the 1990s, *S. flexneri* was the most commonly isolated serotype from patients with acute bacterial dysentery in the United Kingdom [13].

The aim of this study was to determine the prevalence of *S. flexneri* in patients with acute bacterial dysentery in the United Kingdom. The study was designed to determine the prevalence of *S. flexneri* in patients with acute bacterial dysentery in the United Kingdom. The study was designed to determine the prevalence of *S. flexneri* in patients with acute bacterial dysentery in the United Kingdom.

Methods

Study area

The study was conducted in the United Kingdom. The study was conducted in the United Kingdom. The study was conducted in the United Kingdom. The study was conducted in the United Kingdom. The study was conducted in the United Kingdom.

Study design

The study was a cross-sectional study. The study was a cross-sectional study. The study was a cross-sectional study. The study was a cross-sectional study. The study was a cross-sectional study.

Study population

The study population consisted of patients with acute bacterial dysentery. The study population consisted of patients with acute bacterial dysentery. The study population consisted of patients with acute bacterial dysentery. The study population consisted of patients with acute bacterial dysentery.

Study protocol

The study protocol was as follows. The study protocol was as follows. The study protocol was as follows. The study protocol was as follows. The study protocol was as follows.

Study results

The study results were as follows. The study results were as follows. The study results were as follows. The study results were as follows. The study results were as follows.

