

Dodatek č. 1 k Rámcové dohodě

uzavřené smluvními stranami dne 2. 9. 2024

PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s.

se sídlem: Juárezova 1071/17, 160 00 Bubeneč - Praha 6
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném MS v Praze, oddíl B, vložka 4492
zastoupená: [REDACTED]
bank, spojení: [REDACTED]
IČO: 25099019
DIČ: CZ25099019
(dále jako „Prodávající“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

se sídlem: Sociální péče 3316/12a, 401 13 Ústí nad Labem
IČ: 25488627
DIČ: CZ25488627
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550
bankovní spojení: [REDACTED]
zastoupená: [REDACTED]
(dále jako „Kupující“)

I.

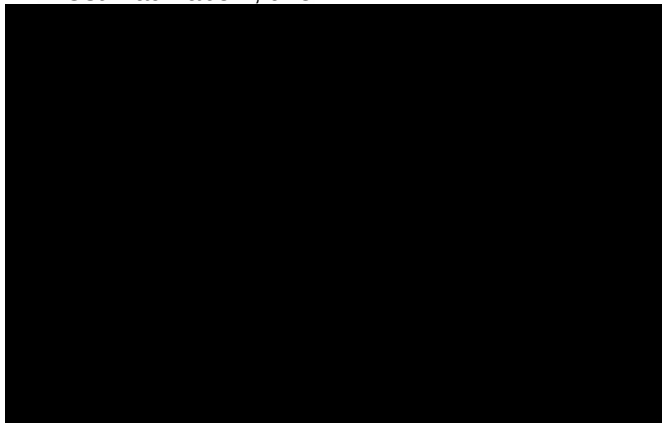
1. Smluvní strany uzavřely dne 2. 9. 2024 Rámcovou dohodu, jejímž předmětem je dodávka léčivých přípravků (dále jen „Smlouva“). Smluvní strany se dnešního dne dohodly na změně Smlouvy formou tohoto dodatku č. 1 ke Smlouvě.
2. Tímto dodatkem č. 1 se mění Smlouva tak, že se nahrazuje příloha č. 1 Specifikace a podklad pro zpracování cenové nabídky Smlouvy novou přílohou, která je součástí tohoto dodatku jako jeho příloha.

II.

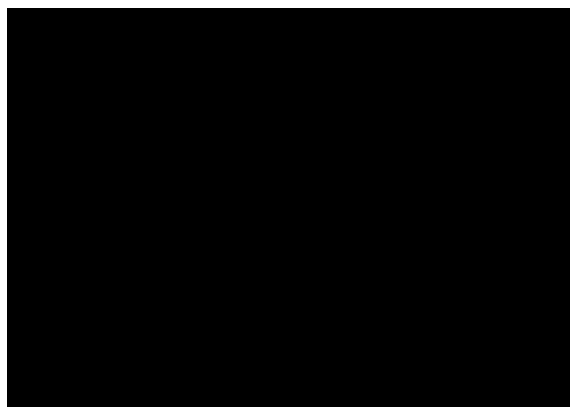
1. V případě, že se na Smlouvu, která je měněna tímto dodatkem, vztahuje povinnost jejího uveřejnění prostřednictvím registru smluv jako podmínka nabytí její účinnosti, nabývá tento dodatek účinnosti nejdříve dnem jeho uveřejnění prostřednictvím registru smluv. Jinak nabývá tento dodatek účinnosti dnem jeho podpisu oběma smluvními stranami.
2. Pro případ, že se na tento dodatek vztahuje povinnost uveřejnit ho prostřednictvím registru smluv, smluvní strany shodně prohlašují, že žádné ustanovení tohoto dodatku (vyjma jeho přílohy), nepředstavuje obchodní tajemství žádné smluvní strany podle § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, a ani důvěrné informace, a souhlasí s jeho uveřejněním v plném rozsahu, s výjimkou situace, kdy prodávající písemně doloží existenci ujednání mezi ním a zdravotními pojišťovnami o zvláštním způsobu stanovení úhrady, nebo označí některé části smlouvy za obchodní tajemství. Dále se smluvní strany pro tento případ dohodly, že elektronický obraz tohoto dodatku a metadata vyžadovaná zákonem o registru smluv zašle správci registru smluv Krajská zdravotní, a.s., ve lhůtě 14 dní ode dne jeho uzavření. V případě, že tento dodatek nebude uveřejněn prostřednictvím registru smluv v 15. den ode dne jeho uzavření, je oprávněna předat elektronický obraz dodatku a metadata druhá smluvní strana tak, aby byl dodatek poskytnut správci registru smluv v souladu se zákonem o registru smluv. Plnění předmětu tohoto dodatku před jeho účinností se považuje za plnění podle dodatku a práva a povinnosti z něho vzniklé se řídí tímto dodatkem.

3. V ostatních ustanoveních výslovně nedotčených tímto dodatkem zůstává Smlouva beze změn.
4. Tento dodatek je vyhotoven v elektronické podobě.
5. Smluvní strany prohlašují, že tento dodatek přečetly, s jeho obsahem souhlasí, což stvrzují vlastnoručními podpisy osob oprávněných za ně jednat.

V Ústí nad Labem, dne



V Praze, dne el. pod.



Příloha č. 1

	Název	ATC skupina	Kód SUKL/EMA	Název přípravku	Velikost balení	Léková forma/požadovaná velikost (ml;g)	Velikost MJ (objem/ml; hmotnost /g)	Nabídková cena za 1 MJ v Kč bez DPH	Nabídková cena za 1 balení v Kč bez DPH
1.	Trimecaini hydrochloridum 1 % (10 mg/ml)	N01BB	502	MESOCAIN 10MG/ML INJ SOL 10X10ML	10X10ML	Injekční roztok	1 x 10 ml		
2.	Trimecaini hydrochloridum 1 % (10 mg/ml)	N01BB	223559	INJECTIO TRIMECAINII CHLORATI 1% ARDEAPHARMA	10X80ML	1%	1 x 80 ml		
3.	Trimecaini hydrochloridum 1 % (10 mg/ml)	N01BB	208445	INJECTIO TRIMECAINII CHLORATI 1% ARDEAPHARMA	10X250ML	1%	1 x 250 ml		
4.	Trimecaini hydrochloridum 0,5 % (5 mg/ml)	N01BB	223558	INJECTIO TRIMECAINII CHLORATI 0,5% ARDEAPHARMA	10X80ML	0,50%	1 x 80 ml		
5.	Trimecaini hydrochloridum 10mg/g carbethopendecinii bromidum 2mg/g	N01BB	2684	MESOCAIN 10MG/G+2MG/G GEL 1X20G	10MG/G+2MG/G	Gel	1x20 g		

Specifikace jednotlivých položek:

1. 1% injekční roztok obsahuje 10 mg trimecaini hydrochloridum v 1ml injekčního roztoku
2. 1% injekční roztok obsahuje 10 mg trimecaini hydrochloridum v 1 ml injekčního roztoku.
3. 1% injekční roztok obsahuje 10 mg trimecaini hydrochloridum v 1 ml injekčního roztoku.
4. 0,5% injekční roztok obsahuje 5 mg trimecaini hydrochloridum v 1 ml injekčního roztoku.
5. Dvacet gramů gelu obsahuje trimecaini hydrochloridum 200 mg a carbethopendecinii bromidum 40 mg.