

Dodatek č. 1 k Rámcové dohodě

uzavřené smluvními stranami dne 2. 9. 2024

Alliance Healthcare s.r.o.

se sídlem: Podle Trati 624/7, Praha 10 - Malešice, 108 00

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u MS v Praze, Oddíl C, vložka 87837

zastoupena:

bankovní spojení:

IČO: 14707420

DIČ: CZ14707420

(dále jako „Prodávající“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

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

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem, oddíl B, vložka 1550

bankovní spojení:

zastoupená:

IČO: 25488627

DIČ: CZ25488627

(dále jako „Kupující“)

I.

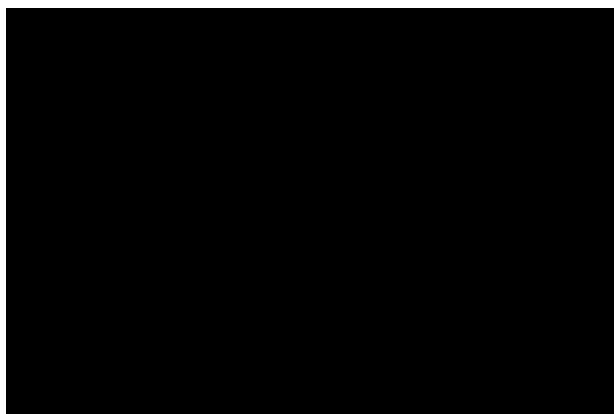
1. Smluvní strany uzavřely dne 2. 9. 2024 Rámcovou dohodu, jejímž předmětem je dodávka léčivých přípravků (dále jen „Smlouva“). Smluvní strany se dnešního dne dohodly na změně Smlouvy formou tohoto dodatku č. 1 ke Smlouvě.
2. Tímto dodatkem č. 1 se mění Smlouva tak, že se nahrazuje příloha č. 1 Specifikace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

II.

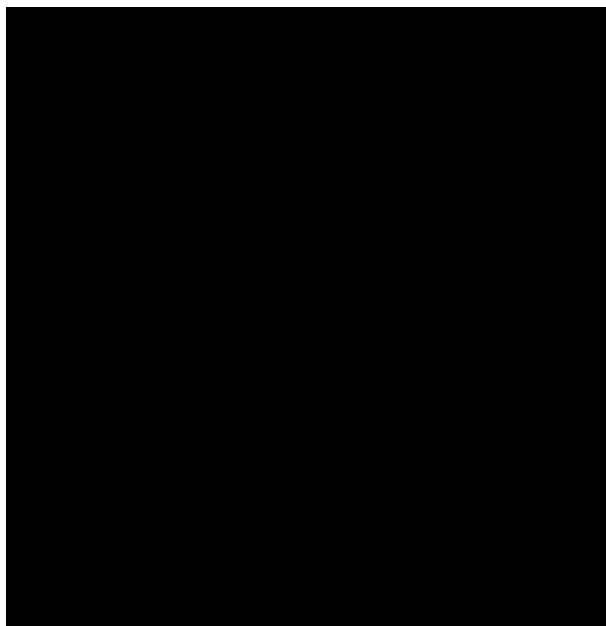
1. V případě, že se na Smlouvu, která je měněna tímto dodatkem, vztahuje povinnost jejího uveřejnění prostřednictvím registru smluv jako podmínka nabytí její účinnosti, nabývá tento dodatek účinnosti nejdříve dnem jeho uveřejnění prostřednictvím registru smluv. Jinak nabývá tento dodatek účinnosti dnem 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 (doplnit)



Příloha č. 1: Specifikace a podklad pro zpracování cenové nabídky

Část 10.: Léčivé přípravky s účinnou látkou ANTIBIOTIKUM CEFALOSPORINOVÉ ŘADY
perorální forma

	Název	ATC skupina	Kód SUKL/EMA	Název přípravku	Velikost balení	Léková forma/požado- vána velikost (ml;g)	Velikost MJ (objem/ml; hmotnost Zg)	Nabídková cena za 1 MJ v Kč bez DPH	Nabídková cena za 1 balení v Kč bez DPH
1.	Cefadroxil 500 mg	J01DB05	246086	DURACEF	500MG CPSDUR 12	CPSDUR	1 x 500 mg		
2.	Cefuroxim-axetil 250 mg	J01DC02	203262	MEDOXIN	250MG TBL FLM 10 II	TBL FLM	1 x 250 mg		
3.	Cefuroxim-axetil 500 mg	J01DC02	203272	MEDOXIN	500MG TBL FLM 10 II	TBL FLM	1 x 500 mg		
4.	Cefuroxim-axetil 125 mg/5 ml	J01DC02	269027	ZINNAT	125MG/5ML POR GRA SUS 50ML	POR GRA SUS	1 x 50 ml		
5.	Cefprozil 250 mg	J01DC10	250962	CEFZIL	250MG TBL FLM 10	TBL FLM	1 x 250 mg		
6.	Cefprozil 500 mg	J01DC10	250966	CEFZIL	500MG TBL FLM 10	TBL FLM	1 x 500 mg		
7.	Cefprozil 250 mg/5 ml	J01DC10	250960	CEFZIO.S.	250MG PORPLVSUS60ML	POR PLV SUS	1 x 60 ml		

Specifikace jednotlivých položek:

- 1. Jedna tvrdá tobolka obsahuje cefadroxilum 500 mg.
- 2. Jedna potahovaná tableta obsahuje cefuroximum 250 mg (jako cefuroxim-axetil).
- 3. Jedna potahovaná tableta obsahuje cefuroximum 500 mg (jako cefuroxim-axetil).
- 4. 5 ml suspenze obsahuje 125 mg cefuroximu (jako cefuroxim-axetil 150 mg).
- 5. Jedna potahovaná tableta obsahuje cefprozilum 250 mg.
- 6. Jedna potahovaná tableta obsahuje cefprozilum 500 mg.
- 7. 5 ml suspenze obsahuje cefprozilum 250mg.