



národní tkáňové centrum

č. smlouvy:

ev. č. smlouvy: PR/1772/2012
vytisk č. 1/...

Smlouva o spolupráci při odběru autologní pupečnickové krve

Níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavřely smluvní strany:

1. Národní Tkáňové Centrum a.s.

sídlo: Brno, Palachovo nám. 726/2, PSČ 625 00

IČ: 28338766

DIČ: CZ28338766

za statutární orgán: MUDr. Barbara Kubešová, předsedkyně představenstva, Ing. Jakub Schůrek, MBA, místopředseda představenstva, Lukáš Schůrek, člen představenstva
společnost zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně, oddíl B, vložka 5840.

(dále jen „NTC“)

a

2. Městská nemocnice Ostrava, příspěvková organizace

se sídlem: Nemocniční 20, 728 80 Ostrava

zastoupená: ředitelem MUDr. Tomášem Nyklem

IČ: 00635162

DIČ: CZ00635162

zřízená usnesením Zastupitelstva Statutárního města Ostravy, Zřizovací listina ve znění usnesení č. 0366/ZM1014/7 ze dne 27. 4. 2011, příspěvková organizace nezapsaná v Obchodním rejstříku;

registrace nemocnice rozhodnutím odboru zdravotnictví Krajského úřadu

Moravskoslezského kraje, čj. MSK 54547/2006 ze dne 30. 3. 2006 ve znění následných rozhodnutí o změnách v registraci

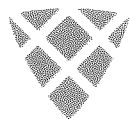
Bankovní spojení: Československá obchodní banka a.s.

číslo účtu: [REDACTED]

(dále jen „nemocnice“)

v souladu s ust. § 269 odst. 2 a násl. zákona č. 513/1991 Sb., obchodní zákoník, ve znění pozdějších předpisů a zákona č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů, tuto:

smlouvu o spolupráci při odběru autologní pupečnickové krve



Preambule

NTC prohlašuje, že je způsobilým subjektem k provozování činnosti tkáňového zařízení, jehož činností je mimo jiné odběr, zpracování, zamrazení, vyšetření, uskladnění a distribuce pupečnickové krve dle ust. § 2 písm. k) zákona 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů.

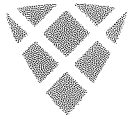
Nemocnice prohlašuje, že je připravena stát se na základě této smlouvy způsobilým subjektem k provozování odběrového zařízení dle ust. § 10 odst. 2 písm. b) zákona č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů.

Článek I. Předmět smlouvy

Předmětem smlouvy je vzájemný závazek smluvních stran spolupracovat při opatrování autologní pupečnickové krve (dále jen „APK“) v souladu se zákonem č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů, s podmínkami uvedenými v této smlouvě a v povolení činnosti tkáňového zařízení vydaného NTC Státním ústavem pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“).

Článek II. Práva a povinnosti smluvních stran

1. Nemocnice, jako provozovatel odběrového zařízení, se zavazuje:
 - a) prostřednictvím svých zaměstnanců, pověřených zdravotnických pracovníků, s příslušnou odbornou kvalifikací, provádět na žádost rodičky opatrování APK v souladu s ust. § 7 a 8 zákona č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů a vyhláškou Ministerstva zdravotnictví č. 422/2008 Sb., o stanovení bližších požadavků pro zajištění jakosti a bezpečnosti lidských tkání a buněk určených k použití u člověka, případně s dalšími požadavky stanovenými v povolení činnosti odběrového zařízení;
 - b) v souladu se žádostí rodičky předat odebranou APK NTC a zajistit balení a uskladnění odebrané APK dle postupů NTC do doby transportu, který zajišťuje NTC;
 - c) poskytnout vzorky krve dárkyně APK, které jsou nedílnou součástí odběrového setu s APK, řádně označených dle pokynů NTC;
 - d) zabezpečit předání vyplněné dokumentace společně s APK do NTC;
 - e) zajistit skladování odběrových setů dle pokynů NTC;
 - f) umožnit pověřenému auditorovi NTC provedení auditu činností spojených s odběrem APK v rozsahu zákona č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů a platných pokynů SÚKL;
 - g) poskytnout NTC Protokol o kontrole provedené SÚKL v odběrovém zařízení a to do 5ti dnů od obdržení. Protokol o kontrole bude zaslán elektronicky na adresu pupecnikova.krev@natic.cz;



- h) informovat NTC jednotlivě o každém provedeném odběru APK a to nejpozději do 2 hodin od odběru. Nemocnice se zavazuje předat spolu s APK k transportu do NTC tyto dokumenty:
- 1 x anamnéza dárkyně APK,
 - 1 x záznam o odběru APK,
 - 2 x originál smlouvy o odběru, zpracování a uskladnění APK,
 - 1x informovaný souhlas rodičky
2. NTC, jako provozovatel tkáňového zařízení, se zavazuje:
- a) předat specifikaci podmínek a požadavků týkajících se poskytování informací dárkyni, souhlasu a identifikace dárkyně, hodnocení dárkyně, prostorů, vlastního odběru buněk a vzorků, požadavků na dokumentaci o dárkyni, balení a označování odebraných APK v písemné podobě, v případě požadavku na konkrétní podobu dokumentace poskytnout základní nevyplněný formulář dokumentu s požadovaným postupem na jeho vyplnění a další zpracování;
 - b) poskytnout materiály, jejichž prostřednictvím bude nemocnice informovat budoucí rodičky o službách, které NTC poskytuje;
 - c) dodat materiál potřebný pro odběr a balení APK, odběr vzorků krve, odběrový set, který představuje materiál potřebný pro odběry APK včetně dokumentace;
 - d) zabezpečit vyplnění požadované dokumentace ke každé jednotlivé odebrané APK;
 - e) zajistit transport z nemocnice dle předem dohodnutého harmonogramu;
 - f) proškolit odpovědné pracovníky nemocnice nejméně jedenkrát ročně;
 - g) poskytnout součinnost přítomností zaměstnance NTC při kontrole SÚKL v nemocnici.
3. NTC se zavazuje dále poskytnout nemocnici potřebné podklady a informace, které jsou potřebné k výkonu činností uvedených v článku II. odst. 1 této smlouvy.
4. NTC se zavazuje informovat nemocnici o odběrech provedených na základě této smlouvy nejpozději první pracovní den následující po definovaném období (jeden měsíc) nebo zajistit jinou možnost přístupu k informacím o odběrech provedených na základě této smlouvy.
5. NTC se zavazuje provést laboratorní vyšetření dárkyně a propustit dárkyni APK dle požadavků vyhlášky Ministerstva zdravotnictví č. 422/2008 Sb., tedy převzít odpovědnost za posouzení vhodnosti dárce v souladu s § 7 zákona č. 296/2008 Sb., o lidských tkáních a buňkách, ve znění pozdějších předpisů, tj. zabezpečit vhodný odběrový materiál pro odběr srážlivé venózní krve matky, vyšetření krevního vzorku v diagnostické laboratoři a vyhotovení záznamu o posouzení vhodnosti dárce.
6. Strany stanovily kontaktní osoby k plnění povinností stran dle tohoto článku.
Za NTC je jím: [redacted] a@natic.cz
Za nemocnici je jím: [redacted] @mnof.cz

Článek III.

Výše úhrady a platební podmínky

1. NTC uhradí nemocnici náklady za pronájem sálu ve výši 1000,- Kč bez DPH, (nájem bude účtován s 20%DPH) za jeden odběr.



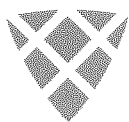
2. Nemocnice prohlašuje, že zaměstnancům, kteří se budou podílet na realizaci této smlouvy, uděluje v souladu s ust. § 304 zákona č. 262/2006 Sb., zákoníku práce, ve znění pozdějších předpisů, souhlas s jinou výdělečnou činností. NTC předloží každý měsíc nemocnici seznam těchto zaměstnanců a výši jejich odměn.
3. Výše uvedené úhrady za odběry APK provedené v daném měsíci, uhradí NTC na základě faktury, vystavené nemocnicí v následujícím měsíci. Splatnost faktury činí 60 dnů.
4. Nemocnici nevzniká vůči NTC žádný další nárok na úhradu nákladů a odměn v souvislosti s uskutečněním odběru APK.

Článek IV. Doba trvání smlouvy

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu neurčitou.
2. Ukončit tuto smlouvu je možné na základě písemné dohody smluvních stran.
3. Jednostranně je možné ukončit tuto smlouvu písemnou výpovědí z jakéhokoliv důvodu nebo bez uvedení důvodu v tříměsíční výpovědní lhůtě. Výpovědní lhůta začíná plynout první den měsíce následujícího po doručení výpovědi druhé smluvní straně.

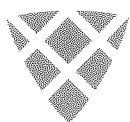
Článek V. Závazek mlčenlivosti

1. Smluvní strany jsou povinny zachovávat mlčenlivost o plnění které je realizací této smlouvy, pokud tato není prolomena účinným právním předpisem.
2. Nemocnice a zdravotničtí pracovníci, kteří se podílejí na plnění této smlouvy, jsou povinni zachovávat mlčenlivost o skutečnostech, o kterých se dověděli při výkonu svého povolání v souvislosti s plněním této smlouvy. Povinnost oznamovat určité skutečnosti, uložená zdravotnickým pracovníkům zvláštním právním předpisem tím není dotčena.
3. NTC předá nemocnici materiály, které specifikují pracovní postupy (tzv. standardní operační postupy) odběru APK, způsoby zacházení s odebraným biologickým materiálem, způsoby vyplnění průvodní dokumentace, nahlašování uskutečněných odběrů, použití kritického materiálu a jiné, pro tuto činnost specifické informace (dále jen „Materiály“).
4. S ohledem na skutečnost, že Materiály jsou Dílem ve smyslu autorského zákona a jsou předmětem obchodního tajemství NTC, a že Materiály mají pro NTC skutečnou materiální hodnotu, nejsou v příslušných obchodních kruzích běžně dostupné, NTC má zájem na jejich utajení a jejich utajení standardně zajišťuje způsobem znemožňujícím jejich vyzrazení, dohodly se smluvní strany na následujících povinnostech nemocnice ve vztahu ke zpřístupněným Materiálům:

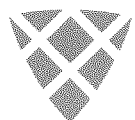


Příloha č. 1 - Matice odpovědností

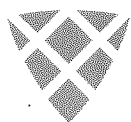
Vybavení, dokumenty, součinnost	Práva a povinnosti Nemocnice. Nemocnice umožní / zajistí / poskytne:	Povinnosti NTC. NTC umožní / zajistí / poskytne:
1. Technické vybavení pro uchování APK	Umožní umístit vybavení a zajistí jeho napojení na zdroj elektrické energie.	Na vyžádání poskytne vybavení, které umožní uchovávat APK v souladu s povolením činnosti tkářového zařízení NTC.
2. Prezentační materiály NTC a Instruktažní a informační materiály NTC	Zajistí dostupné, odpovídající a nediskriminační umístění materiálů.	Poskytne dostatečné množství materiálů.
3. Materiály specifikující pracovní postupy NTC	Nemocnice bude účelně chránit materiály před jejich vyzrazením nebo jiným zpřístupněním třetím osobám, a to minimálně způsobem, jakým by chránila své obchodní tajemství.	Předá nemocnici materiály, které specifikují pracovní postupy (tzv. standardní operační postupy) odběru APK, způsoby zacházení s odebraným biologickým materiálem, způsoby vyplnění průvodní dokumentace, použití kritických materiálů a jiné, pro tuto činnost specifické informace.
4. Uložení a uskladnění APK	Zajistit uložení a uskladnění APK dle postupů NTC do doby transportu.	Poskytnout postup a edukaci v uvedeném.
5. Zabalení APK	Zajistit zabalení APK dle postupů NTC do doby transportu.	Poskytnout postup a edukaci v uvedeném.
6. Vyzvednutí APK	Poskytnout součinnost.	Zajistit vyzvednutí dle dohodnutého harmonogramu a postupu.
7. Transport APK	---	Zajistit transport APK z nemocnice a transport veškerých materiálů souvisejících s plněním smlouvy do nemocnice.



8. Vzorek krve dárkyně	Provést odběr, označení, zabalení a uložení vzorků srážlivé krve matky dle postupu.	Poskytnout postup a edukaci v uvedeném.
9. Informace pro rodičku	---	NTC se zavazuje k poučení rodiček o odběru APK, zodpovězení případných dotazů a získání informovaného souhlasu.
10. Identifikace dárkyně	Provede identifikaci dárkyně dle vlastních dokumentovaných postupů nebo dle postupů NTC.	Poskytne postupy a formuláře pro identifikaci dárkyně a zaznamenání tohoto kroku do příslušné dokumentace.
11. Hlášení nežádoucí události	Hlásit nežádoucí události do tkáňového zařízení kontaktní osobě NTC.	Poskytnout postup a edukaci v uvedeném.
12. Odběrové sety APK	Uloží sety dle skladovacích podmínek a povede evidenci odběrových setů.	Poskytne dostatečné množství setů, které jsou v souladu s příslušnou legislativou, edukace o způsobu uložení setů.
13. Kontrola SÚKL v nemocnici	Umožní kontrolu SÚKL a bude jednat ve spolupráci s NTC.	Poskytne základní podobu dokumentů zaměstnancům nemocnice a bude nápomocna nemocnici při kontrole SÚKL.
14. Proškolení personálu nemocnice	Bude postupovat dle postupu a školení.	Proškolí osoby odpovědné za odběr APK nejméně jedenkrát ročně.
15. Přeškolení zaměstnanců nemocnice	Bude postupovat dle postupu a školení.	Přeškolí osoby odpovědné za odběr APK dle potřeby.
16. Audit NTC v nemocnici	Umožní pověřenému auditorovi NTC provést audit činností spojených s odběrem APK v rozsahu zákona o lidských tkáních a buňkách.	Provede audit nejméně jedenkrát ročně.
17. Odpovědná osoba	Nemocnice se zavazuje ustanovit odpovědnou osobu v souladu s ustanovením § 8 odst. 2 a 3	---



	zákona o lidských tkáních a buňkách a uvést tuto skutečnost v pracovní náplni. Odpovědnou osobou je MUDr. Marek Ožanka	
18. Informování o odběru NTC	Nemocnice se zavazuje informovat NTC o provedených odběrech na čísle NTC 511 180 703 (nonstop služba).	---
19. Dokumenty, které si rodička přináší s sebou k odběru APK	---	1 x anamnéza dárkyně APK, 2 x originál smlouvy o odběru, zpracování a uskladnění APK, 2 x informovaný souhlas rodičky (jedno paré je určeno k uložení do zdravotnické dokumentace dárkyně).
20. Kontaktní osoby stran	████████████████████	████████████████████@natic.cz.
21. Posouzení zdravotní způsobilosti rodičky	Posoudí zdravotní způsobilost dárkyně k odběru APK.	Posoudí zdravotní způsobilost dárkyně a její propuštění / nepropuštění k odběru APK z hlediska požadavků vyhlášky 422/2008 Sb.
22. Monitoring částic na odběrových sálech (na vyžádání ze strany nemocnice)	Poskytne součinnost.	Provede minimálně jedenkrát do roka zdarma monitoring částic (neviabilních) na odběrových sálech, výsledky vyhodnotí a předá nemocnici.
23. Evidence odebraných APK	Povede evidenci odebraných APK na příslušném formuláři NTC.	Poskytne příslušný formulář, jehož originál bude založen na odběrovém místě a proškolí personál v uvedeném.
24. Pracovní náplně osob zapojených do	Doplní pracovní náplň osob zapojených do odběrů tak, aby obsahovala činnosti, za které	Poskytne součinnost v uvedeném



národní tkářové centrum

odběrů APK	dané osoby zodpovídají při odběru APK.	
------------	--	--

08K1
01. SÚKL SÚKL
02. SÚKL SÚKL
03. SÚKL SÚKL
04. SÚKL SÚKL
05. SÚKL SÚKL
06. SÚKL SÚKL
07. SÚKL SÚKL
08. SÚKL SÚKL
09. SÚKL SÚKL
10. SÚKL SÚKL
11. SÚKL SÚKL
12. SÚKL SÚKL
13. SÚKL SÚKL
14. SÚKL SÚKL
15. SÚKL SÚKL
16. SÚKL SÚKL
17. SÚKL SÚKL
18. SÚKL SÚKL
19. SÚKL SÚKL
20. SÚKL SÚKL
21. SÚKL SÚKL
22. SÚKL SÚKL
23. SÚKL SÚKL
24. SÚKL SÚKL
25. SÚKL SÚKL



STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48, 100 41 PRAHA 10

tel. 272 185 111, fax 271 732 377, e-mail: posta@sukl.cz

Národní Tkáňové Centrum a.s.
Palachovo náměstí 726/2
625 00 Brno

VAŠE PODÁNÍ/ZE DNE
20.09.2011

NAŠE SP. ZN.
SUKLS185580/2011

VYŘÍZUJÍCÍ LINKA

DATUM
01.11.2011

Vypraveno dnem předání k poštovní přepravě vyznačeným na obálce provozovatelem poštovní služby, dnem odeslání datové zprávy z datové schránky Státního ústavu pro kontrolu léčiv, v případě osobního doručení dnem předání adresátovi.

ROZHODNUTÍ V ČÁSTI VĚCI

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48, jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 15 odst. 1 písm. a) zákona č. 296/2008 Sb., o zajištění jakosti a bezpečnosti lidských tkání a buněk určených k použití u člověka a o změně souvisejících zákonů (zákon o lidských tkáních a buněk), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů“), rozhodl v části věci v souladu s ustanovením § 19 zákona č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů a § 148 zákona č. 500/2004 Sb. Správního řádu, ve znění pozdějších předpisů

t a k t o:

Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) vydává společnosti Národní Tkáňové Centrum a.s., se sídlem Palachovo náměstí 726/2, 625 00 Brno, IČ 28338766,

povolení činnosti tkáňového zařízení

pro typy tkání a buněk a rozsah činnosti

1.

Muskuloskeletální tkáň (kosti, žeberní chrupavka, vazy, šlachy, fascie, menisky), kožní tkáň, oční tkáň (rohovka, skléra) od zemřelých dárců

v rozsahu prováděných činností	opatrování, zpracování, vyšetřování, propuštění, skladování, distribuce
--------------------------------	---

2.

Kostní tkáň (hlavice kosti stehenní) od žijícího dárce

surovina pro výrobu léčivého přípravku (*Tutoplast Spongioza PUROS Allograft*)

v rozsahu prováděných činností	zpracování, vyšetřování, propuštění, skladování, distribuce
--------------------------------	---

3.

Amniová membrána od žijícího dárce

pro alogenní použití

v rozsahu prováděných činností	zpracování, vyšetřování, propuštění, skladování, distribuce
--------------------------------	---

4.

Krvetvorné buňky (z periferní krve, kostní dřeně, pupečnickové krve), muskuloskeletální tkáň, tkáň příštitního tělíska

pro autologní použití

v rozsahu prováděných činností	zpracování, vyšetřování, propuštění, skladování, distribuce
--------------------------------	---

5.

Kloubní chrupavka se subchondrální vrstvou	
pro výrobu léčivého přípravku moderní terapie (<i>Chondrograft</i>)	
pro autologní použití	
v rozsahu prováděných činností	propuštění tkáni pro výrobu léčivého přípravku moderní terapie

V souladu s § 19 odst. 2 zákona č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů ukládá Ústav držiteli tohoto povolení činnosti povinnost

1. dodržet podmínky, za kterých bylo toto povolení činnosti vydáno, zejména:

a) Funkci odpovědné osoby tkáňového zařízení vykonává	[redacted] Mgr. Jan Kříž
b) Adresy všech míst provádění činnosti jsou	Národní Tkáňové Centrum a.s., Palachovo náměstí 726/2, 625 00 Brno, Místa opatrování tkáni od zemřelých dárců: - Ústav soudního lékařství a Ústav patologie Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790, 708 52 Ostrava-Poruba, IČ: 00843989; - Ústav patologie Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno, IČ: 27797660; - Patologicko-anatomické oddělení Vsetínské nemocnice a.s., Nemocniční 955, 755 32 Vsetín, IČ: 26871068; - Patologické oddělení Uherskohradištské nemocnice a.s., J.E.Purkyně 365, 686 68 Uherské Hradiště, IČ: 27660915.
c) Činnosti zadávané na základě smlouvy podle § 10 zákona č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů	Laboratoř [redacted] s.r.o., Bratislavská 183/2, 602 00 Brno, IČ: 26911817 (laboratorní vyšetřování dárců podle vyhlášky č. 422/2008 Sb., přílohy č. 4 bodu 1.1.); Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno, IČ: 65269705. - Transfuzní oddělení a krevní banka (laboratorní vyšetřování dárců podle vyhlášky č. 422/2008 Sb., přílohy č. 4 bodu 1.1.) - Oddělení klinické mikrobiologie (mikrobiologická kontrola kvality tkáni a buněk) - Oddělení klinické hematologie (průtoková cytometrie, kontrola kvality buněk); Kryo s.r.o., Průmyslová 2053, 594 01 Velké Meziříčí, IČ: 26947706 (skladování); Ambulance Meditrans s.r.o., Vazovova 3/3228, 143 00 Praha 4, IČ: 43874681 (distribuce).

Odůvodnění

Dne 20.09.2011 společnost Národní Tkáňové Centrum a.s., se sídlem Palachovo náměstí 726/2, 625 00 Brno, IČ: 28338766, podala žádost o povolení činnosti tkáňového zařízení. Podáním žádosti bylo zahájeno správní řízení vedené pod sp.zn. sukls185580/2011. V jeho rámci Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen Ústav) posuzoval, zda jsou v uvedeném případě splněny požadavky stanovené zákonem č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů a jeho prováděcími předpisy

Ústav vydal toto povolení činnosti po ověření skutečností uvedených v žádosti a ověření předpokladů žadatele plnit povinnosti stanovené zákonem č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a to pro typy tkáni a buněk v rozsahu činností, které jsou uvedené ve výroku tohoto rozhodnutí.

Zároveň v souladu s § 19 odst. 2 zákona č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů, ukládá Ústav rozhodnutím držiteli tohoto povolení činnosti povinnost dodržet podmínky, za kterých bylo toto povolení činnosti vydáno. Při tom Ústav uvádí údaje rozhodující pro vydání povolení (odpovědné osoby tkáňového zařízení, místa provádění činností a smluvní činnosti, které tkáňové

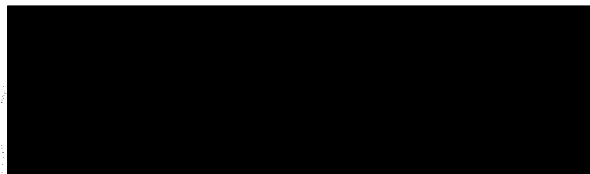
zařízení může zadat podle § 10 zákona č. 296/2008 Sb., ve znění pozdějších předpisů) - tj. skutečnosti, jejichž nedodržení by bylo změnou oproti podmínkám, za kterých bylo toto povolení pro daný typ tkání a buněk a rozsah činnosti vydáno, neboť jde současně o skutečnosti, které mohou mít dopad na jakost a bezpečnost daného typu tkání a buněk.

Vzhledem k tomu Ústav rozhodl o povolení činnosti, jak je uvedeno ve výroku tohoto rozhodnutí.

V části žádosti týkající se opatrování amniové membrány od žijícího dárce pro alogenní použití, krvetvorných buněk z periferní krve, kostní dřeně a pupečnickové krve pro autologní použití, muskuloskeletální tkáně pro autologní použití, tkáně příštítného těliska pro autologní použití Ústav shledal, že je nutné doplnit chybějící informace a podklady nezbytné k vydání rozhodnutí. O této části žádosti bude správní řízení pokračovat. Ústav rozhodne v souladu s § 148 odst. 2 správního řádu po právní moci tohoto rozhodnutí.

Poučení

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ustanovení § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů, u Ústavu odvolání, a to **ve lhůtě 15 dnů** ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví ČR.



Toto rozhodnutí nabylo právní moci dne: 10.11.2011

Tento stejnopis rozhodnutí byl vydán na žádost účastníka řízení v souladu s § 69 odst. 4 zákona č. 500/2004 Sb., správního řádu, ve znění pozdějších předpisů.