

Níže uvedeného dne, měsíce a roku:

Fakultní nemocnice Olomouc

se sídlem: I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc

IČ: 00098892

DIČ: CZ00098892

právní forma: Státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví ČR rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 25.11.1990, č.j. OP-054-25.11.90

zastoupená: prof. MUDr. Romanem Havlíkem, Ph.D., ředitelem

(dále jako „FNOL“)

a

Vsetínská nemocnice a.s.

sídlo: Nemocniční 955, 755 01 Vsetín

IČ: 268 71 068

DIČ: CZ268710681

zaspaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ostravě, oddíl B, vložka 2946

zastoupená: Ing. Věrou Prouskovou, MBA, místopředsedkyní představenstva

(dále jen „Nemocnice“)

uzavřeli tento:

Dodatek č. 1

k Rámcové smlouvě o vyšetřování a zpracování plné krve (dále jen „dodatek“)

I.

Úvodní ustanovení

- 1.1. Dne 30.5.2017 byla mezi smluvními stranami uzavřena Rámcová smlouva o vyšetřování a zpracování plné krve (dále jako „smlouva“), jejímž předmětem je závazek FNOL zpracovávat odběry plných krvinek odebraných Nemocnicí a recipročně dodávat transfuzní přípravky pro potřeby Nemocnice.

II.

Předmět dodatku

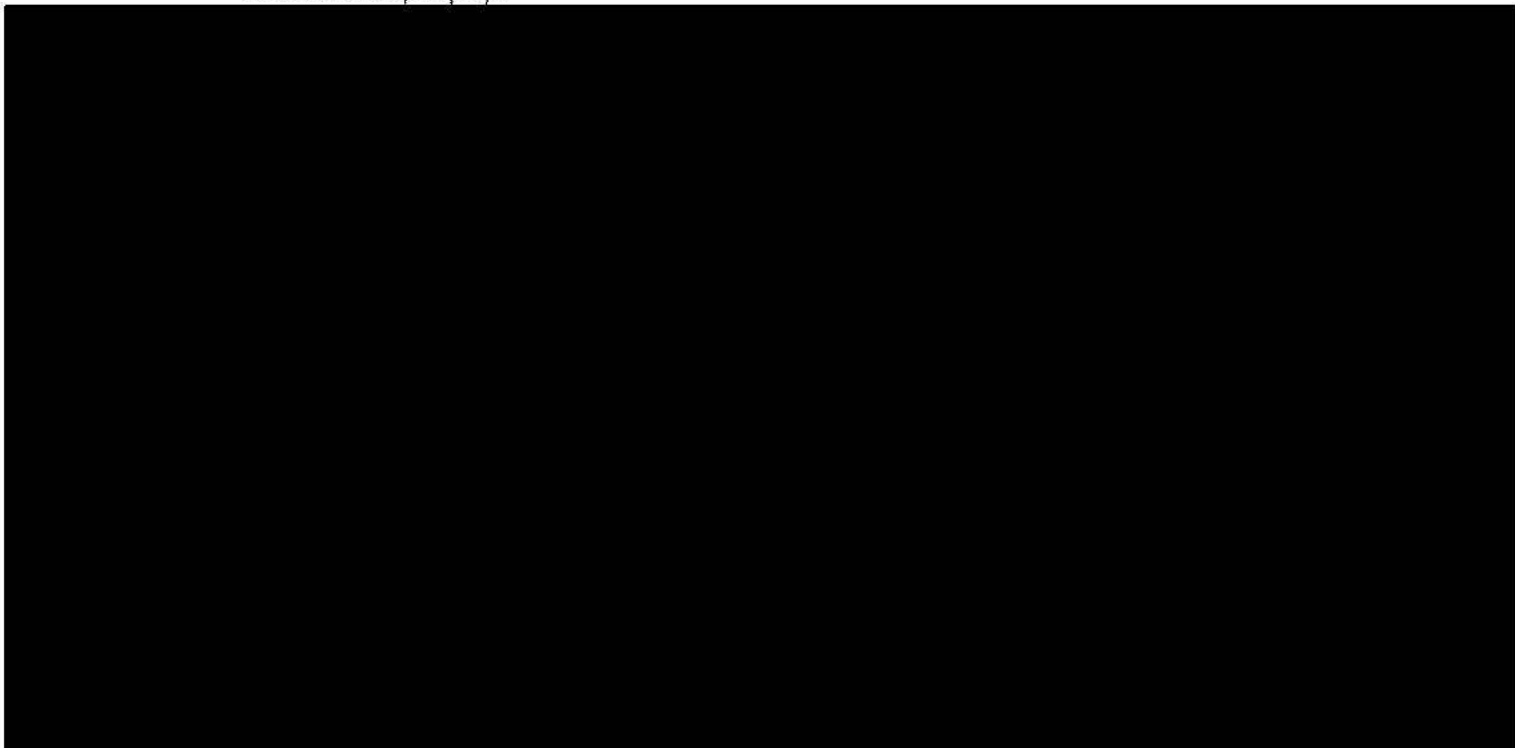
- 2.1. Smluvní strany se v souladu s ustanovením čl. VII. odst. 4 smlouvy dohodly na novém znění Přílohy č. 2 smlouvy, kde došlo k doplnění přílohy č. 2 o následující ustanovení:
 - **TO FNOL zajistí pro odběrové středisko vyšetření sterility místa vpichu a monitoring prostředí dle platné dokumentace.**

III.

Závěrečná ustanovení

- 3.1. V ostatních částech se smlouva nemění a zůstává v platnosti.
- 3.2. Tento dodatek s novou Přílohou č. 2 se stává nedílnou součástí smlouvy a nabývá platnosti dnem jeho podpisu oběma smluvními stranami.
- 3.3. Tento dodatek byl vyhotoven ve dvou stejnopisech, z nichž po jednom obdrží každá ze smluvních stran.

- 3.4. Smluvní strany prohlašují, že se seznámily s textem tohoto dodatku a na důkaz souhlasu s jeho písemným zněním připojují na jeho závěr dle své svobodné, vážné a pravé vůle své vlastnoruční podpisy.



Příloha č. 2

Povinnosti TO FNOL včetně personálního obsazení a zásad pro tvorbu dokumentace

FNOL vychází ve své činnosti ze stejných právních norem jako Nemocnice. FNOL prostřednictvím TO FNOL přijímá a zpracovává přijatou plnou krev z Nemocnice realizací následujícího výčtu aktivit:

- příjem plné krve z odběrového střediska.
- vlastní výroba erytrocytárních přípravků a plazmy z přijaté plné krve (centrifugace plné krve, oddělení erytrocytů a plazmy pomocí automatických lisů, šokové zmrazení plazmy).
- zajištění povinných kontrol jakosti transfuzních přípravků (imunohepatologické vyšetření, vyšetření infekčních markerů, vlastní kontroly kvality transfuzních přípravků).
- skladování transfuzních přípravků a krevních derivátů při odpovídající teplotě.
- doprava plné krve na TO FNOL.
- transport erytrocytárních přípravků, plazmy a krevních derivátů z TO FNOL na odběrové středisko v rámci plánované přepravy v nasmlouvaných odběrových dnech.
- TO FNOL zajistí pro odběrové středisko vyšetření sterility místa vpichu a monitoring prostředí dle platné dokumentace.

Detailní postupy těchto pracovních postupů jsou uvedeny ve Standardních operačních postupech TO FNOL, které jsou k dispozici Nemocnici k nahlédnutí na TO FNOL.

Personální obsazení TO FNOL:

1. Personální obsazení vychází z platných právních předpisů a požadavků SÚKL v této oblasti. Personální obsazení ve formě organizačního schématu pracoviště je k dispozici na TO FNOL.
2. Osobou, která odpovídá za řešení klíčových otázek spolupráce mezi smluvními stranami za TO FNOL je primář tohoto oddělení.
3. Osobami, které odpovídají za řešení běžných provozních otázek v kontaktu obou smluvních partnerů za TO FNOL jsou zástupce primáře pro výrobu a vrchní sestra, vedoucí lékaři a jiní odborní vysokoškolsky vzdělaní pracovníci laboratoří FNOL.
4. Rozsah předpisové dokumentace je dán vyhláškou 229/2008 Sb. Záznamová dokumentace vychází z vnitřních potřeb FNOL.
5. Spolupráce s Nemocnicí v oblasti zasílání potřebné záznamové dokumentace je realizována formou zasílání kopií výsledků imunohepatologických vyšetření a vyšetření infekčních markerů, příslušejících k danému odběru. Tyto výsledky jsou Nemocnici zasílány písemně i elektronicky. V případě jiných než negativních výsledků je Nemocnice informována neprodleně. Správnost laboratorních výsledků garantují vedoucí imunohepatologické laboratoře dárců a vedoucí laboratoře virových markerů.

