



# Smlouva o spolupráci

uzavřená níže uvedeného dne, měsíce a roku podle § 1746 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**Občanský zákoník**“), mezi

## **Sang Lab - klinická laboratoř, s.r.o.**

Jednající: Ing. Mgr. David Hepnar, MBA, jednatel  
Se sídlem: Karlovy Vary, Bezručova 1098/10, PSČ 360 01  
Zapsaná: Krajským soudem v Plzni, v oddílu C, vložce 10836  
IČO: 25230271  
DIČ: CZ25230271  
Bankovní spojení: 152 254 210/0300, ČSOB, a.s.  
(dále jen „**laboratoř**“)

**a**

## **Zařízení následné rehabilitační a hospicové péče, příspěvková organizace**

Jednající: Olga Pištejová, DiS.  
Se sídlem: Nejdek, Perninská 975, PSČ 36221  
Zapsaná: Krajským soudem v Plzni, v oddílu Pr, vložce 542  
IČO: 69979821  
DIČ: CZ 69979821  
Bankovní spojení:  
(dále jen „**zdravotnické zařízení**“)


(laboratoř a zdravotnické zařízení dále také jako „**smluvní strany**“)

t a k t o :

## **Článek 1**

### **Účel a předmět smlouvy**

- (1) Účelem této smlouvy je vymezení práv a povinností smluvních stran při přípravě a provádění odběrů biologického materiálu, jeho uchování, transportu, následné laboratorní analýze, vyhodnocování a předávání výsledků, a dále při archivaci, případně likvidaci biologického materiálu (dále jen „**laboratorní služby**“).
- (2) Úkony uvedené v odstavci (1) tohoto článku upravuje právní úprava veřejného zdravotního pojištění pouze částečně. Smluvní strany se dohodly, že obsahem této smlouvy je kromě vzájemné spolupráce i úprava práv a povinností smluvních stran mimo jiné při provádění činností, které souvisí s úkony uvedenými v odstavci (1) tohoto článku a jejich provádění je nutné s ohledem na zajištění potřebné kvality odebíraného biologického materiálu, zajištění přesnosti výsledků laboratorní analýzy a splnění podmínek zákonných norem pro získání akreditace laboratoře.
- (3) Související a navazující úkony uvedené v článku 4 odst. (1) písm. b) a písm. d) – h) nejsou hrazeny z veřejného zdravotního pojištění a zdravotnické zařízení není k jejich provedení na kvalitativní




úrovni vyžadované v podmínkách pro akreditaci laboratoře vázáno právními předpisy, z čehož vyplývá, že zdravotnické zařízení provádí tyto úkony nad rámec jemu stanovených povinností vyplývajících z právních předpisů.

- (4) Předmětem této smlouvy jsou laboratorní služby a dále všechny činnosti související a navazující na poskytování laboratorních služeb mezi smluvními stranami, dohoda smluvních stran o výši a způsobu úplaty za poskytování laboratorních služeb a stanovení odpovědnosti smluvních stran za včasnost a kvalitu jejich poskytnutí.
- (5) Smluvní strany se dohodly, že laboratorní služby budou poskytovány a zajišťovány v laboratorních oborech klinická biochemie, hematologie a transfúzní služba, alergologie a imunologie, lékařská mikrobiologie, klinická cytologie, patologická anatomie a lékařská genetika.
- (6) Smluvní strany se dále dohodly, že v případě vyšetření, která laboratoř neprovádí, budou laboratorní služby zajišťovány na jiných pracovištích a v laboratorních oborech, jejichž služby jsou dostupné na území ČR a hrazeny z veřejného zdravotního pojištění.
- (7) Laboratoř se zavazuje poskytnout zdravotnickému zařízení poradenskou a konzultační činnost v oborech uvedených v odstavci (5), za účelem zajištění vhodného způsobu poskytování laboratorních služeb a zajištění potřebné kvality odebraného biologického materiálu.

## **Článek 2**

### **Konstatování smluvních stran**


- (1) Laboratoř podpisem této smlouvy potvrzuje, že je poskytovatelem zdravotních služeb dle § 2 zákona č. 372/2011, o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování, ve znění pozdějších předpisů a je oprávněna poskytovat zdravotní služby spočívající v provádění laboratorních vyšetření (definice laboratorního vyšetření viz. článek 3 odst. 1 písm. a) této smlouvy).
- (2) Laboratoř dále podpisem této smlouvy potvrzuje, že:
  - je akreditovanou a certifikovanou laboratoří a provádí laboratorní vyšetření v kvalitě v souladu s normami ČSN EN ISO 15189 – zdravotnické laboratoře a ČSN EN ISO 9001 – řízení managementu jakosti,
  - je oprávněna nakládat s nebezpečnými odpady, a to v souladu s Koncesní listinou, ev. číslo 340301-25959-00, vydanou Magistrátem města Karlovy Vary, odborem obecní živnostenský úřad, č. j. ŽÚ/PK/01/055/2003. Uvedená koncesní listina je přílohou č. 1 této smlouvy.
- (3) Zdravotnické zařízení podpisem této smlouvy potvrzuje, že je poskytovatelem zdravotních služeb dle zákona uvedeného v odstavci (1) tohoto článku a je oprávněno požadovat od laboratoře provedení laboratorních vyšetření.
- (4) Smluvní strany se při výkonu práv a plnění povinností dle této smlouvy zavazují dodržovat pravidla stanovená Laboratorní příručkou laboratoře v části C, D, a E (dále jen „**pravidla laboratoře**“). Laboratorní příručka je zdravotnickému zařízení zpřístupněna v elektronické podobě na webové adrese [www.labin.cz](http://www.labin.cz). Zdravotnické zařízení podpisem této smlouvy potvrzuje, že pravidla laboratoře jsou mu známa a zavazuje se zajistit jejich dodržování.



Laboratoř se zavazuje udržovat výše uvedenou webovou adresu odkazující na Laboratorní příručku dostupnou a s aktuální verzí Laboratorní příručky. O aktualizaci Laboratorní příručky informuje laboratoř Zdravotnické zařízení formou sdělení v elektronické nebo tištěné podobě.

### Článek 3 Povinnosti laboratoře

- (1) Laboratoř se v souladu s touto smlouvou zavazuje:
- a) zpracovávat laboratorní vyšetření z dodaného biologického materiálu dle požadavků zdravotnického zařízení, na základě uděleného oprávnění k poskytování zdravotních služeb a při vynaložení veškeré odborné péče (dále jen „**laboratorní vyšetření**“),
  - b) v případě, že zdravotnické zařízení neprovádí odběr biologického materiálu, zajistit provedení odběru biologického materiálu v odběrových místnostech laboratoře,
  - c) po každém zpracování laboratorního vyšetření zaslat zdravotnickému zařízení výsledek laboratorního vyšetření následujícím způsobem:
    - 1. vytištěný výsledek laboratorního vyšetření doručí laboratoř zdravotnickému zařízení nejpozději během dne, následujícího po dni, kdy byl laboratoř biologický materiál zpracován a vydán výsledek,
    - 2. na žádost zdravotnického zařízení, poskytne laboratoř výsledek laboratorního vyšetření zdravotnickému zařízení v elektronické podobě. Výsledek laboratorního vyšetření v elektronické podobě lze zdravotnickému zařízení poskytnout pouze za předpokladu, že se laboratoř a zdravotnické zařízení dohodnou na využití informačního systému nutného pro zaslání výsledku laboratorního vyšetření v elektronické podobě,
    - 3. v případě, že bude výsledek laboratorního vyšetření vyhodnocen laboratoř jako závažný, sdělí laboratoř výsledek laboratorního vyšetření zdravotnickému zařízení telefonicky,
  - d) hlásit neprodleně orgánu ochrany veřejného zdraví výsledky laboratorních vyšetření prokazující infekční onemocnění na základě § 62 zákona č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví, ve znění pozdějších předpisů,
  - e) zajistit provedení laboratorních vyšetření ve spolupracujících laboratořích, a to v případech, kdy je nutné specifické vybavení nebo zařízení, kterým laboratoř nedisponuje. Laboratoř se zavazuje zajistit dodržení kvalitativní úrovně laboratorního vyšetření ve spolupracující laboratoři srovnatelné s úrovní v laboratoři, a dále provést volbu vhodné spolupracující laboratoře s ohledem na požadavky na laboratorní vyšetření stanovené zdravotnickým zařízením,
- (2) Laboratoř se zavazuje vykonávat následující činnosti související a navazující na poskytování laboratorních služeb:
- a) **Poskytovat žádanky a odběrový materiál zdravotnickému zařízení** – uvedená činnost laboratoře je nutná pro zajištění správné identifikace požadavku zdravotnického zařízení na laboratorní vyšetření, a dále pro použití odběrového materiálu určeného pravidly laboratoře.

- 
- b) **Transportovat biologický materiál** – tato činnost laboratoře zahrnuje dopravu veškerého zdravotnickým zařízením odebraného biologického materiálu do provozovny laboratoře. S ohledem na udržení kvality odebraného biologického materiálu pro následnou laboratorní analýzu je účelné, aby byl transport prováděn laboratoří, která disponuje pro tuto činnost vhodnými dopravními i přepravními prostředky a zařízeními. Transport biologického materiálu je koncipován tak, aby bylo možno v maximální možné míře vyhovět požadavkům zdravotnického zařízení a byly dodrženy požadavky na preanalytickou fázi zpracovávaného biologického materiálu. V nezbytném případě může zdravotnické zařízení využít služby statimového svozu, kdy laboratoř zajistí dopravu biologického materiálu do svých laboratoří mimo stanovený čas.
- c) **Likvidovat nebezpečný odpad** – činnost laboratoře je nutná k zajištění likvidace nebezpečného odpadu (kód odpadu 150110, 150202, 180101, 180102, 180103, 180104, 180106, 180107, 180108, 180109, 180201, 180202, 180203) vznikajícího při odběrech biologického materiálu zdravotnickým zařízením. Pro likvidaci nebezpečného odpadu zajistí laboratoř zdravotnickému zařízení likvidační box s plombovým uzávěrem, zdravotnické zařízení je povinno box v souladu s platnými právními předpisy řádně označit. Odvoz nebezpečného odpadu a související administrativu zajišťuje laboratoř. Odpad je likvidován v souladu se zákonem č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů. Alternativně může zdravotnické zařízení nebezpečný odpad předat laboratoři v Diagnostickém centru, Bezručova 10, 360 01 Karlovy Vary, to však pouze po předchozí dohodě s Poskytovatelem.
- d) **Poskytovat informační systém pro předávání výsledků** – činnost laboratoře spočívá v zajištění předání výsledků laboratorního vyšetření elektronickou cestou v případě splnění podmínek stanovených v článku 3 odst. 1 písm. d) bod 2. této smlouvy.
- e) **Přepřavovat zdravotnickou dokumentaci** – činnost laboratoře spočívá v zajištění převozu dokumentů souvisejících s poskytováním laboratorních služeb. Dokumentace pro účely přepravy musí být řádně zabezpečena s ohledem na ochranu obsažených údajů. Laboratoř zajišťuje přepravu takovéto zdravotnické dokumentace pouze vlastními zaměstnanci, kteří jsou zavázáni k mlčenlivosti pro případ kontaktu s přepravovanými daty.
- (3) Nedohodnou-li se strany jinak, četnost jakož i způsob registrace jednotlivých činností uvedených v odstavci (2) tohoto článku, které souvisí s předmětem poskytování laboratorních služeb laboratoře vůči zdravotnickému zařízení a nejsou blíže specifikovány v této smlouvě, budou smluvní strany domlouvat aktuálně dle vzájemných potřeb, při zachování poctivého obchodního styku a dobrých mravů.
- (4) Smluvní strany se dále dohodly, že pro objednání činností uvedené v odstavci (2) tohoto článku může zdravotnické zařízení využít zelené linky laboratoře – 800 183 675, 800 100 590, 800 172 495.

#### Článek 4 Povinnosti zdravotnického zařízení

- (1) Zdravotnické zařízení se zavazuje:
- a) využívat laboratoř k provádění laboratorních vyšetření v plném rozsahu, a to zejména s ohledem na vzájemnou spolupráci, a dále na definovaný účel a předmět této smlouvy,

b) provádět následující činnosti související a navazující na poskytování laboratorních služeb:

- zajistit poučení pacienta o jeho přípravě k odběru biologického materiálu a základních zásadách, které musí pacient dodržet po stanovenou dobu před odběrem biologického materiálu z důvodu nutnosti nezkrácení výsledku analýzy a preciznosti výsledků laboratorního vyšetření, které musí odpovídat zdravotnímu stavu pacienta,
- potvrdit splnění základních podmínek stanovených laboratorními pravidly pro odběr biologického materiálu, tedy ověřit na základě prohlášení pacienta, že jím byly dodrženy veškeré mu předem oznámené speciální podmínky související s odběrem biologického materiálu,
- provést odbornou přípravu na provedení odběru biologického materiálu v souladu s pravidly laboratoře (například dodržení správné polohy pacienta pro odběr),
- připravit vhodné odběrové materiály dle individuální dispozice určené laboratoří v laboratorních pravidlech nebo na základě dohody s laboratoří (zejména odběrové zkumavky, nádoby s fixační tekutinou atd.),

c) zajistit odběr biologického materiálu po splnění podmínek písmena b) tohoto odstavce,

d) v případě, že odběry zdravotnické zařízení neprovádí, zajistit poučení pacienta o dostupnosti odběrových místností laboratoře a jejich rozmístění, řádné vyplnění žádanky na laboratorní vyšetření biologického materiálu v souladu s pravidly laboratoře. U samoplátce zřetelně na žadance vyznačí tuto skutečnost na žadance,

e) zajistit, aby odebraný biologický materiál byl na svém primárním obalu (například odběrové nádobce) jednoznačně a nezaměnitelně označen a identifikován údaji vymezenými v pravidlech laboratoře, které budou totožné s údaji uvedenými v žadance,


f) uchovávat biologický materiál v podmínkách definovaných pravidly laboratoře (například při stanovené teplotě, v ledové tříšti, bez přístupu světla atd.),

g) v případě, že je transport biologického materiálu zajištěn laboratoří, předat řádně označený biologický materiál s žádankou zaměstnanci laboratoře pověřenému k transportu biologického materiálu ze zdravotnického zařízení do laboratoře,

h) v případě, že není transport biologického materiálu zajištěn laboratoří, doručit biologický materiál do provozovny laboratoře při dodržení podmínek stanovených laboratorními pravidly.

## Článek 5 Způsob úhrady

- (1) Za předpokladu, že jsou pacienti zdravotnického zařízení pojištěni u zdravotní pojišťovny, s níž má laboratoř uzavřenu smlouvu a zdravotnické zařízení je současně oprávněno požadovat laboratorní vyšetření hrazené zdravotní pojišťovnou, jsou provedená laboratorní vyšetření laboratoří hrazena příslušnou zdravotní pojišťovnou ze systému veřejného zdravotního pojištění.

- 
- (2) Požaduje-li zdravotnické zařízení provedení laboratorních vyšetření nehrazených ze systému veřejného zdravotního pojištění, jsou zdravotnickému zařízení provedená laboratorní vyšetření vyúčtována vždy po ukončení kalendářního měsíce, dle platného ceníku laboratoře, nedohodnou-li se smluvní strany jinak. Platný ceník obdrží zdravotnické zařízení na vyžádání od laboratoře.

Agregované výkony nehrazené ze systému veřejného zdravotního pojištění, které zdravotnické zařízení požaduje provést, budou zdravotnickému zařízení účtovány dle platného ceníku s 30% slevou.

- (3) V případě, že laboratorní vyšetření není hrazeno ze systému veřejného zdravotního pojištění a odběr biologického materiálu pacienta zdravotnického zařízení proběhne přímo v odběrové místnosti laboratoře (nebo tam pacient zdravotnického zařízení biologický materiál osobně doručí), uhradí laboratorní vyšetření pacient zdravotnického zařízení, a to přímo na místě, tedy v odběrové místnosti laboratoře. Pacient zdravotnického zařízení uhradí laboratorní vyšetření uvedená v žádance na laboratorní vyšetření. Laboratoř a zdravotnické zařízení se však mohou dohodnout na odlišném způsobu úhrady těchto laboratorních vyšetření.
- (4) Smluvní strany se dohodly, že v případě, pokud Klient nezadá dostačující objem požadavků na laboratorní vyšetření, je Poskytovatel oprávněn poskytování služeb nebo některých jejich částí pozastavit nebo část poskytovaných služeb vyčlenit k samostatné doplňkové úhradě. Nezbytný minimální objem požadavků na laboratorní vyšetření sdělí Poskytovatel Klientovi na vyžádání.

## **Článek 6**

### **Mlčenlivost a důvěrnost informací**

- (1) Laboratoř se zavazuje:
- a) zachovávat mlčenlivost o všech skutečnostech, na něž se vztahuje povinnost mlčenlivosti zdravotnických pracovníků zejména podle ustanovení § 51 zákona č. 372/2011 Sb. o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování, ve znění pozdějších předpisů,
  - b) proškolit zaměstnance přicházející při výkonu práce do styku s důvěrnými informacemi zdravotnického zařízení o povoleném způsobu nakládání s takovými údaji a seznámit je s následky jednání, které by bylo v rozporu se zákonnou úpravou.
- (2) Smluvní strany se zavazují:
- a) že nezneužijí jakoukoliv důvěrnou informaci nebo informaci spadající pod definici obchodního tajemství ve smyslu ustanovení § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku ve znění pozdějších předpisů, s níž přijdou do styku při plnění závazků této smlouvy,
  - b) plně respektovat bezpečnostní požadavky druhé smluvní strany k zajištění ochrany důvěrných informací.

## **Článek 7**

### **Zpracování osobních údajů**




- (1) V souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 2016/679 ze dne 27. dubna 2016, obecného nařízení o ochraně osobních údajů (dále jen „**nařízení**“) si smluvní strany sjednávají následující podmínky zpracování osobních údajů.
- (2) Poskytování laboratorních služeb vyžaduje zpracování osobních údajů pacientů zdravotnického zařízení (viz. odstavec (5) tohoto článku), které se laboratoř (v tomto článku jako „**zpracovatel**“) zavazuje zpracovávat pro zdravotnické zařízení (v tomto článku jako „**správce**“).
- (3) Správce tímto uděluje zpracovateli pověření ke zpracování osobních údajů v rozsahu, a za podmínek stanovených v tomto článku smlouvy v souladu s článkem 29 nařízení.
- (4) Účelem zpracování osobních údajů je plnění smluvních a zákonných povinností laboratoře při poskytování laboratorních služeb na základě této smlouvy.
- (5) Zpracovatel zpracovává v souvislosti s poskytováním laboratorních služeb osobní údaje pacientů zdravotnického zařízení v rozsahu osobních údajů obsažených ve zdravotnické dokumentaci dle vyhlášky č. 98/2012 Sb., o zdravotnické dokumentaci, ve znění pozdějších předpisů, a dále následující osobní údaje nezbytné k řádnému zpracování laboratorního vyšetření:

- biometrické údaje
- anamnestické údaje
- zdravotní údaje včetně indikace k poptávané službě

(v tomto článku jen „**osobní údaje**“)

- (6) Správce se zavazuje:
  - a) předávat zpracovateli osobní údaje uvedené v odstavci (5) tohoto článku, které jsou nezbytné k řádnému plnění povinností laboratoře při poskytování laboratorních služeb,
  - b) zajistit, že osobní údaje předávané zpracovateli jsou aktuální, přesné a jejich rozsah odpovídá výše stanovenému účelu zpracování,
  - c) informovat subjekty údajů stručným, transparentním, srozumitelným a snadno přístupným způsobem o způsobu nakládání s osobními údaji,
- (7) Zpracovatel se zavazuje:
  - a) nezapojit do zpracování osobních údajů žádného dalšího zpracovatele, bez předchozího písemného souhlasu správce,
  - b) předávat zpracovávané osobní údaje do třetích zemí pouze na základě předchozího písemného souhlasu správce,
  - c) poskytovat subjektům údajů součinnost při výkonu jejich práv,
  - d) zavést technická a organizační opatření dle článku 30 odst. 1 nařízení, aby zajistil, že zpracování osobních údajů je prováděno v souladu s nařízením,

- 
- e) vhodnými prostředky zabezpečení omezit riziko neoprávněného nebo nahodilého přístupu k osobním údajům a k datovým nosičům, které tyto údaje obsahují, k jejich změně, zničení či ztrátě, neoprávněným přenosům, k jejich jinému neoprávněnému zpracování, jakož i k jinému zneužití,
  - f) vést a průběžně aktualizovat zpracovávané osobní údaje na základě sdělení správce,
  - g) zajistit, aby zaměstnanci a jiné osoby, které budou zpracovávat osobní údaje na základě pracovní nebo jiné smlouvy se zpracovatelem, zpracovávali osobní údaje pouze za podmínek a v rozsahu zpracovatelem stanoveném a odpovídajícím ustanovením této smlouvy, a dále zachovávali mlčenlivost o osobních údajích a o bezpečnostních opatřeních, jejichž zveřejnění by ohrozilo zabezpečení osobních údajů, a to i pro dobu po zániku právního vztahu se zprostředkovatelem,
  - h) zajistit, aby systémy pro automatizovaná zpracování osobních údajů používaly pouze zpracovatelem oprávněné osoby, vázané mlčenlivostí, které budou mít přístup pouze k osobním údajům odpovídajícím oprávnění těchto osob,
  - i) po ukončení této smlouvy protokolárně odevzdat správci nebo nově pověřenému zpracovateli všechny osobní údaje zpracované po dobu účinnosti této smlouvy.

(8) Smluvní strany se zavazují:


- a) zavést a důsledně uplatňovat pravidla pro zpracování osobních údajů ve formě vnitřního předpisu, který bude obsahovat mimo jiné:
  - záznamy o činnostech zpracování dle článku 30 nařízení,
  - způsob zabezpečení osobních údajů dle článku 32 nařízení,
  - posouzení vlivu zpracování na ochranu osobních údajů dle článku 35 nařízení,
  - jmenování, postavení a úkoly pověřence pro ochranu osobních údajů dle článku 37 a násl. nařízení,
  - analýzu rizik zpracování osobních údajů podle článku 25 nařízení,
- b) informovat druhou smluvní stranu:
  - o porušení zabezpečení při zpracování osobních údajů, které je správce nebo zpracovatel povinen hlásit dozorovému úřadu,
  - o kontrolách ze strany dozorového úřadu a výsledcích provedených kontrol,
- c) průběžně monitorovat a aktualizovat vnitřní předpis specifikovaný v písm. a) tohoto odstavce pro zajištění řádného zpracování osobních údajů, které bude v souladu s nařízením.

## Článek 8

### Doba trvání smlouvy a další ujednání

- (1) Tato smlouva se uzavírá na dobu neurčitou.
- (2) V případě, že je nebo se stane některé ustanovení této smlouvy neplatným nebo neúčinným, je plně oddělitelné od ostatních ustanovení této smlouvy a nezpůsobí jejich neplatnost. Smluvní





strany se zavazují bez zbytečného odkladu nahradit neplatné ustanovení novým ustanovením, které svým obsahem a smyslem odpovídá nejlépe obsahu a smyslu ustanovení původního.

- (3) Právní vztah založený touto smlouvou zaniká dohodou, výpovědí nebo odstoupením od smlouvy.
- (4) Obě smluvní strany jsou oprávněny vypovědět tuto smlouvu kdykoli, a to i bez udání důvodu. Výpověď musí být písemná. Výpovědní doba je tříměsíční a počíná běžet prvním kalendářním dnem měsíce následujícího po měsíci, v němž byla výpověď doručena druhé smluvní straně.
- (5) Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněná od smlouvy odstoupit, jestliže druhá smluvní strana velmi závažně nebo opakovaně porušuje povinnosti stanovené touto smlouvou. V případě odstoupení od smlouvy zaniká právní vztah ke dni doručení odstoupení druhé smluvní straně.
- (6) Za opakovaně porušenou povinnost se považuje porušení, ke kterému již došlo dříve a na závadný stav byla druhá smluvní strana písemně upozorněna, případně tehdy, jestliže k odstranění závadného stavu nedošlo ani po písemném upozornění druhé smluvní strany a po stanovení přiměřené lhůty k odstranění nedostatků.
- (7) Strany se zavazují, že veškeré spory se budou řešit smírnou cestou. Nebude-li vyřešení sporu smírnou cestou možné, může podat kterákoliv smluvní strana návrh na vyřešení sporu v souladu s obecně závaznými právními předpisy.

#### **Článek 9 Závěrečná ustanovení**

- (1) Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma smluvními stranami.
- (2) Tato smlouva ruší a nahrazuje veškeré předchozí smlouvy uzavřené mezi laboratoří a zdravotnickým zařízením.
- (3) Právní poměry neupravené touto smlouvou se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů.
- (4) Tato smlouva se uzavírá v písemné formě a ve dvou vyhotoveních, z nichž každé má povahu originálu a každá smluvní strana obdrží po jednom vyhotovení.
- (5) Změny a doplňky této smlouvy lze provádět pouze písemně, formou vzestupně číslovaných dodatků, na základě úplného souhlasu obou smluvních stran.
- (6) Práva a povinnosti vyplývající z této smlouvy přecházejí i na právní nástupce smluvních stran.

#### **Článek 10 Podpisy smluvních stran**

Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu přečetly, porozuměly jejímu obsahu, souhlasí s ní a na důkaz toho na základě své vlastní svobodné vůle prosté omylu připojují své podpisy:



V Karlových Varech dne 11.9.2018

V Karlových Varech dne 17.9.2018

---

Sang Lab – klinická laboratoř, s.r.o.  
Ing. Mgr. David Hepnar, MBA  
jednatel

---

Zdravotnické zařízení

Příloha č. 1 Koncesní listina