|  |  |
| --- | --- |
| **SMLOUVA O SPOLUPRÁCI**  **MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.**  se sídlem Praha 10 - Strašnice, Průběžná 1108/77, PSČ 10000  IČ: 28392779  zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, sp. zn. C 138340  zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem, jednatelem  (dále jen jako „**MYLAN**“)  **a**  **BGP Products Czech Republic s.r.o.**  se sídlem Evropská 2591/33d, Dejvice, 160 00 Praha 6  IČ: 03481778  zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, sp. zn. C 232034  zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem, jednatelem  (dále jen jako „**BGP**“)  **a**  **MEDA Pharma s.r.o.**  se sídlem Praha 10 - Vršovice, Kodaňská 1441/46, PSČ 10000  IČ: 27140661  zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, sp. zn. C 99352  zastoupená MUDr. Jozefem Belčíkem, jednatelem  (dále jen jako „**MEDA**“)  MYLAN , BGP a MEDA, dále jednotlivě jako „**Dodavatel**“ a/nebo společně jen jako „**Dodavatelé**“ na straně jedné  **a**  **Všeobecná fakultní nemocnice v Praze**  se sídlem: U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2  IČ: 00064165  zastoupena: Mgr. Danou Juráskovou, Ph.D., MBA, ředitelkou  (dále jen jako „VFN“ nebo „**Odběratel**“)  na straně druhé  se dohodly na uzavření této  **Smlouvy o spolupráci**  **I.** Úvodní ustanovení  1. Odběratel je poskytovatelem zdravotních služeb, který odebírá z distribuční sítě v České republice výrobky Dodavatelů uvedené v příloze č. 1 této smlouvy (dále jen „**Výrobky**“), která je nedílnou součástí této smlouvy. Podmínky odběrů Výrobků Odběratelem nejsou touto smlouvou nijak dotčeny.      1. Smluvní strany shodně konstatují, že Odběratel odebírá prostřednictvím spolupráce upravené dílčími písemnými kupními smlouvami s jednotlivým distributorem v rámci své činnosti Výrobky, a to v takovém množství, které je pro činnost Odběratele potřebné. V příslušné dílčí kupní smlouvě uzavřené mezi Odběratelem a distributorem jsou upraveny obchodní vztahy zaměřené zejména na způsob objednávání a dodávání Výrobků, termín a místo dodání, požadavky na Výrobky, způsob převzetí Výrobků Odběratelem apod. Uzavření dílčí kupní smlouvy mezi Odběratelem a distributorem není nijak závislé na této smlouvě nebo jejích jednotlivých ustanoveních.   3. Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn aktualizovat přílohu č. 1 jednostranným oznámením zaslaným Odběrateli kdykoliv během trvání této smlouvy i bez uvedení důvodu s tím, že změna přílohy č. 1 je účinná od 1. dne měsíce následujícího po doručení jednostranného oznámení.  Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn aktualizovat přílohu č. 1 jednostranným oznámením zaslaným zdravotnickému zařízení i v průběhu referenčního období, pokud dojde k významným změnám cen či úhrad dodávaných Výrobků. V tom případě je změna účinná ode dne následujícího po doručení oznámení, neurčí-li kterýkoliv z Dodavatelů pozdější datum. Od účinnosti změny se nový výpočet použije pro každou další platbu za platební období a každé další vyrovnání za celé referenční období.  4. Smluvní strany se v rámci zkvalitnění vzájemné spolupráce a z důvodu dosažení maximální oboustranné výhodnosti dohodly na následujících podmínkách spolupráce:  **II.**  **Předmět smlouvy**   1. Dodavatel/é se zavazuje/í v případě, že budou splněny níže uvedené podmínky a podmínky uvedené v příloze č. 2 této smlouvy, poskytnout Odběrateli buď Dodavatel/é prostřednictvím distributora bonus za odběr Výrobků v tam uvedené výši za předpokladu, že odběr Výrobků v referenčním období dosáhne minimálně objemu/množství uvedeného v této příloze pro odpovídající Výrobek. Příloha č. 2 je nedílnou součástí této smlouvy. 2. Bonus je stanoven v příloze č. 2 vždy pro konkrétní dosažený objem/množství Výrobků v referenčním období, přičemž:   2.1. objem Výrobku se vypočte jako součet cen všech balení příslušného Výrobku, který Odběratel nakoupí v referenčním období od distributora,  2.2. množství Výrobků se vypočte jako součet všech balení příslušného Výrobku, který Odběratel nakoupí v referenčním období od distributora.  Cenou balení Výrobku se pro účely tohoto ustanovení rozumí cena výrobce bez marže distributora a bez DPH určená Dodavateli a platná v daném referenčním období. Referenčním obdobím se pro účely této smlouvy rozumí období určené přílohou č. 2 této smlouvy.  3. Dojde–li v referenčním období k jakýmkoliv změnám cen Výrobků, případně ke změnám v portfoliu Výrobků, včetně změny rozhodnutí o výši a/nebo podmínkách hrazení kteréhokoliv Výrobku, vstoupí obě strany do jednání o případném zrevidování přílohy č. 2 této smlouvy. Jednání o zrevidování přílohy č. 2 podle tohoto odstavce může zahájit písemným oznámením kterákoliv strana, přičemž oznámení musí být doručeno druhé straně. Pokud strany nedosáhnou žádné dohody o zrevidování příloh ani do 30 dní od doručení oznámení strany vyzývající druhou stranu k jednání o zrevidování přílohy č. 2, je strana, která k jednání o revizi příloh vyzvala, oprávněna vypovědět písemně tuto smlouvu s účinností ke dni, kdy změna ceny či změna portfolia Výrobků začala vyvolávat účinky, popř. ke dni pozdějšímu ve výpovědi uvedenému.  **III.**  **Uplatnění bonusu a jeho uhrazení**  1. Kterýkoliv z Dodavatelů je oprávněn po Odběrateli požadovat předložení relevantních reprezentativních dokladů k prokázání vzniku nároku na bonus osvědčující odběr od distributora (výpisy o odebraných a fakturovaných Výrobcích dle přílohy č. 2) a Odběratel je povinen mu takovéto doklady ve lhůtě 10 kalendářních dnů po skončení referenčního období a obdržení takového požadavku poskytnout, jinak ztrácí nárok na bonus. Kterýkoliv z Dodavatelů v přiměřeném období posoudí podklady pro přiznání bonusu, a buď návrh odsouhlasí a informuje Odběratele, nebo vznese písemně odůvodněné připomínky k obdrženým podkladům na přiznání bonusu. V takovém případě Odběratel připomínky Dodavatele/ů odůvodněně vypořádá, aby jej Dodavatel/é mohl odsouhlasit, popř. odpovídajícím způsobem návrh pozmění. Dodavatel/é do 15 kalendářních dní od odsouhlasení návrhu na přiznání bonusu buď vystaví opravný daňový doklad ve prospěch Odběratele sám/sami a doručí jej Odběrateli nebo dá/dají pokyn distributorovi k vystavení opravného daňového dokladu ve prospěch Odběratele. Splatnost vystaveného opravného daňového dokladu je shodná se splatností faktur vystavovaných distributorem.  2. V případě, že dojde k ukončení této smlouvy před uplynutím referenčního období, poskytne Dodavatel Odběrateli sám nebo prostřednictvím distributora bonus v poměrné výši (alikvotní část) za takové zkrácené referenční období, to však za předpokladu, že Odběratel splní v poměrné výši odběr požadovaný pro poskytnutí bonusu v příslušné příloze.  **IV.**  **Další ustanovení a prohlášení stran**   1. Smluvní strany souhlasně prohlašují, že touto smlouvou není Odběratel jakkoliv zavázán odebírat Výrobky, a to v jakémkoli množství a nadále disponuje absolutní smluvní volností co do výběru Výrobků i co do výběru jejich dodavatelů. 2. Smluvní strany dále prohlašují, že účelem této smlouvy není reklama Výrobků, ani poskytnutí daru či sponzorského příspěvku Odběrateli ani pobídka či návod na neoprávněné čerpání prostředků z veřejného zdravotního pojištění, nýbrž pouze poskytnutí bonusu, který zohledňuje ekonomickou úsporu na straně Dodavatele/ů danou množstvím Výrobků Odběratelem odebraných. Odběratel zůstává plně odpovědný za své evidenční a daňové povinnosti vůči veřejným orgánům. Případné závazky Odběratele vůči zdravotním pojišťovnám a jejich vypořádání jsou výhradní záležitostí Odběratele.   **V.**  **Mlčenlivost**   1. Smluvní strany se zavazují bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany nezveřejnit či jiným způsobem nezpřístupnit třetím osobám žádné informace o vzájemných obchodních vztazích, a to ani po skončení či zániku této smlouvy. 2. Každá ze smluvních stran zpřístupní obsah této smlouvy a informace týkající se jejího předmětu pouze těm zaměstnancům, společníkům, akcionářům a odborným poradcům, kteří ji potřebují znát v souvislosti s plněním úkolů dle této smlouvy. 3. Povinnost mlčenlivosti se nevztahuje na informace, které:    * jsou veřejně známé,    * se stanou veřejně známými jinak, než porušením ustanovení této smlouvy,    * jsou oprávněně v dispozici druhé smluvní strany před jejich poskytnutím této smluvní straně    * smluvní strana získá od třetí osoby, která není vázána povinností mlčenlivosti. 4. Smluvní strany jsou dále povinny poskytovat informace v rozsahu a způsobem, který vyžadují obecně závazné právní předpisy nebo na základě rozhodnutí soudů či správních orgánů.   5. V souvislosti s aplikací zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů, dále jen „**zákon o registru smluv**“, a za předpokladu, že podle zákona o registru smluv bude povinné  tuto smlouvu podle uvedeného zákona publikovat, se strany dohodly, že smlouvu uveřejní Odběratel. Před jejím zveřejněním Dodavatel bez zbytečného odkladu písemně Odběrateli předem odsouhlasí text a formát dat určených k publikaci v registru smluv.  6. Strany pokládají informace obsažené v Příloze č. 2 této smlouvy za obchodní tajemství každé jednotlivé strany.  7. V případě, že kterákoliv strana poruší jakoukoliv povinnost uloženou v tomto článku, je druhá strana oprávněna odstoupit od této smlouvy, a to písemným oznámením doručeným straně, která povinnost podle tohoto ustanovení porušila.  **VI.**  **Další ustanovení**  1. Odběratel povede veškerou, úplnou, přesnou a aktuální evidenci a podpůrné doklady požadované na základě platných zákonů nebo v souvislosti s jednotlivými smlouvami po dobu sedmi (7) let po provedení plateb nebo po dobu stanovenou v souladu s platnými zákony, podle toho, která doba je delší.    2. Odběratel je povinen plně spolupracovat v souvislosti s jakýmkoli takovým auditem.  **VII.**  **Závěrečná ustanovení**   1. Ve všech ostatních otázkách neupravených touto smlouvou, se právní vztah založený touto smlouvou řídí ustanoveními občanského zákoníku. 2. Smluvní strany ujednaly, že v případě změn kontaktních údajů je povinna příslušná smluvní strana změnu oznámit druhé smluvní straně. V případě, že tak neučiní, považuje se za platné doručení korespondence na poslední známou kontaktní adresu příslušné smluvní strany. 3. Smlouva se uzavírá na dobu neurčitou. Každá ze smluvních stran je oprávněna tuto smlouvu vypovědět písemnou výpovědí i bez uvedení důvodu doručenou druhé smluvní straně. Výpovědní doba činí 1 měsíc a počíná běžet prvním dnem po doručení druhé smluvní straně. 4. Změny a doplňky této smlouvy mohou být činěny pouze formou číslovaných písemných dodatků, podepsaných smluvními stranami. 5. Tato smlouva obsahuje úplné ujednání o předmětu smlouvy a všech náležitostech, které strany měly a chtěly ve smlouvě ujednat, a které považují za důležité. Současně smluvní strany prohlašují, že si navzájem sdělily všechny informace, které považují za důležité a podstatné pro uzavření této smlouvy. 6. Smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží po jednom. 7. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího uzavření poslední smluvní stranou a účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv. 8. Není-li v této smlouvě uvedeno jinak, není Odběratel oprávněn práva a závazky z této smlouvy převádět na třetí osoby bez souhlasu druhé smluvní strany.   9. Účastníci této smlouvy prohlašují, že si smlouvu před jejím podepsáním přečetli a že její obsah odpovídá jejich pravé, vážné a svobodné vůli, což stvrzují svými níže připojenými podpisy. | **COOPERATION AGREEMENT**  **MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o.**  with its registered office at Průběžná 1108/77, Strašnice, 100 00 Prague 10  ID no.: 28392779  registered in the Commercial Register administered by the Prague Municipal Court, file ref. C 138340  represented by MUDr. Jozef Belčík, statutory representative  (hereinafter referred to as “**MYLAN**”)  **and**  **BGP Products Czech Republic s.r.o.**  with its registered office at Evropská 2591/33d, Dejvice, 160 00 Prague 6  ID no.: 03481778  registered in the Commercial Register administered by the Prague Municipal Court, file ref. C 232034  represented by MUDr. Jozef Belčík, statutory representative  (hereinafter referred to as “**BGP**”)  **and**  **MEDA Pharma s.r.o.**  with its registered office at Kodaňská 1441/46, Vršovice, 100 00 Prague 10  ID no.: 27140661  registered in the Commercial Register administered by the Prague Municipal Court, file ref. C 99352  represented by MUDr. Jozef Belčík, statutory representative  (hereinafter referred to as “**MEDA**”)  MYLAN , BGP and MEDA, hereinafter referred to individually as the “**Supplier**” and/or jointly as the “**Suppliers**” of the one part  **and**  **Všeobecná fakultní nemocnice v Praze**  with its registered office at: U Nemocnice 499/2,  128 08 Praha 2  ID No.: 00064165  represented by: Mgr. Dana Jurásková, Ph.D., MBA, director  (hereinafter referred to as “VFN” or the “**Customer**”)  of the other part  have agreed to enter into this  **Cooperation Agreement**  **I.** Introductory Provisions  1. The Customer is a health care provider buying from the distribution network of the Suppliers’ products in the Czech Republic as stated in Annex 1 to this Agreement (hereinafter referred to as the “**Products**”), which is an integral part of this Agreement. The conditions for purchasing Products by the customer are in no way affected by this Agreement.      1. The Parties mutually agree that, through cooperation regulated by written purchase sub-agreements with the individual distributor, the customer buys the Products within the scope of its activity, in the amount needed for the Customer’s work. The appropriate purchase sub-agreement entered into between the Customer and the distributor regulates the trade relations focused particularly on the way to order and supply the Products, the delivery time and location, requirements for the Products, the way the Customer accepts the Products, etc. Entering into a purchase sub-agreement between the Customer and the distributor is in no way dependent on this Agreement or their individual provisions.   3. Any of the Suppliers is authorised to update Annex 1 with a unilateral notification sent to the customer at any time for the duration of the Agreement, even without stating a reason, whereby the amendment to Annex 1 is effective from the 1st day of the month following delivery of the unilateral notification.  Any of the Suppliers is authorised to update Annex 1 with a unilateral notification sent to the medical facility, even during the reference period if there are significant changes to prices or reimbursements of the Products supplied. In such cases, the amendment is made from the day following delivery of the notification unless any of the Suppliers sets a later date. The new calculation is used from the effective date of the amendment for each payment that follows for the payment period and every other settlement for the entire reference period.  4. In order to improve mutual cooperation and to maximise mutual benefit, the Parties, have agreed to the following terms of cooperation:  **II.**  **Subject-Matter of the Agreement**   1. Where the terms below and the terms stated in Annex 2 to this Agreement are fulfilled, the Supplier(s) agree that via a distributor shall provide a bonus to the Customer, for buying the Products in the amount given, provided that the Products bought in the reference period reach a minimum volume/amount as stated in this Annex for the corresponding Product. Annex 2 is an integral part of the contract. 2. The bonus is set in Annex 2, always for a specific volume/amount of Products reached in the reference period, where:   2.1. the volume of the Products is calculated as the sum of the prices of all the packages of the respective Product the Customer buys in the reference period from the distributor;  2.2. the amount of the Products is calculated as the sum of all the packages of the respective Product the Customer buys in the reference period from the distributor.  For the purposes of this provision, the price of a package of the Product is understood to mean the manufacturer’s price excluding the distributor’s mark-up and excluding VAT as determined by the Suppliers and applicable in the given reference period. For the purposes of this Agreement, the reference period is understood to mean the period determined in Annex 2 to this Agreement.    3. If any price changes occur in the reference period for the Products, or if there are changes to the product portfolio, including a change in the decision made about the amount and/or terms of reimbursement of any Product, both Parties shall discuss any necessary revision of Annex 2 to the Agreement. Discussion of revisions to Annex 2 may commence, pursuant to this clause, by written notification from either Party, where the notification must be delivered to the other Party. If the Parties fail to come to an agreement on revising the annexes within 30 days of delivery of the notification from the Party calling upon the other Party to discuss a review of Annex 2, the Party calling for discussion of revisions to the annexes is authorised to give written notice to this Agreement with effect from the date the change in price or product portfolio began to produce effects or on a later date as stated when giving notice.  **III.**  **Application and Redemption of the Bonus**  1. Any of the Suppliers is authorised to ask the Customer to submit relevant representative documents to prove the entitlement to a bonus certifying a purchase from the distributor (statements of purchased and invoiced Products pursuant to Annex 2) and the Customer is obliged to provide the Supplier with these documents within 10 calendar days of the end of the reference period and getting the request, otherwise it will lose the entitlement to a bonus. Any of the Suppliers will assess the documentation for awarding the bonus within a reasonable amount of time, and either approve the proposal and inform the Customer or send reasoned written comments on the documentation received for awarding the bonus. In such a case, the Customer will settle the comments of the Supplier(s) reasonably so the Supplier(s) can approve them or if necessary amend the proposal accordingly. Within 15 calendar days of approving the proposal to award a bonus, the Supplier(s) will either issue a corrective tax document to the Customer itself/themselves and deliver it to the Customer, or instruct the distributor to issue a corrective tax document to the Customer. The due date of the corrective tax document issued is the same as the due date of invoices issued by the distributor.  2. If this Agreement is terminated prior to the expiry of the reference period, the Supplier will either itself or via a distributor provide the Customer with the proportionate bonus (pro rata) for this shortened reference period, provided however that the Customer fulfils the pro rata purchase as required to provide the bonus in the relevant annex.  **IV.**  **Other Provisions and Declarations by the Parties**   1. The Parties mutually declare that this Agreement does not bind the Customer in any way to buy the Products in any amount and it also has absolute contractual freedom regarding both the products and the selection of their suppliers. 2. The Parties also declare that the purpose of this Agreement is not promotion of the Products, nor providing a donation or sponsorship to the Customer, nor an incentive or instructions for unauthorised use of public health insurance funds, but just the provision of a bonus that takes economic savings into account on the Supplier(s) part with the amount of Products bought by the Customer. The Customer shall remain fully liable for its registration and tax obligations to public authorities. Any of the Customer’s liabilities to health insurers and their settlement are the Customer’s sole responsibility.   **V.**  **Confidentiality**   1. The Parties agree without the other Party’s prior written consent not to publish any information about mutual trade relationships, or make it available to third parties in other ways, even after this Agreement is terminated or expires. 2. Each of the Parties will only make the content of this Agreement and information regarding its subject-matter to employees, partners, shareholders and professional advisors who need to know it in relation to carrying out their work pursuant to this Agreement. 3. The confidentiality obligation does not relate to information which:    * is public knowledge;    * becomes public knowledge in another way, without breaching the provisions of this Agreement;    * is rightfully available to the other Party prior to its provision to the Party;      * + the Party gets from a third party unbound by the confidentiality obligation.  1. The Parties are also obliged to provide information to the extent and in such a way that is required by generally binding legislation or based on court or administrative authority rulings.   5. In relation to the application of Act No 340/2015 on special conditions for the effectiveness of certain agreements, the publication of these agreements and the register of agreements (the Agreement Register Act), as amended, hereinafter referred to as the “**Agreement Register Act**”, provided that pursuant to the Agreement Register Act it is obligatory to publish this Agreement, the Parties have agreed that Customer will publish the Agreement. Prior to its publication, the Supplier will consent in writing to the Customer without delay to the text and format of the data to be published in the register of agreements.  6. The Parties consider information contained in Annex 2 to this Agreement to be the trade secrets of each individual Party.  7. If any Party breaches any obligation set out in this article, the other Party is authorised to withdraw from this Agreement, by way of a written notification delivered to the Party who breached the obligation pursuant to this provision.  **VI.**  **Other Provisions**  1. The Customer shall keep all, complete, accurate and current records and supporting documents required based on applicable acts or in relation to individual agreements for a period of seven (7) years after carrying out payments or for the period stipulated in accordance with applicable acts, whichever is the longer.    2. The Customer is obliged to cooperate fully in connection with any such audit.  **VII.**  **Final Provisions**   1. In all other issues not addressed by this Agreement, the legal relationship established by this Agreement is governed by the provisions of the Civil Code. 2. The Parties have agreed that in the event of changes to contact details, the respective Party is obliged to notify the other Party of the change. If it does not do so, the delivery of correspondence to the last known contact address of the respective Party is considered valid. 3. The Agreement is entered into for an indefinite period. Each of the Parties is authorised to withdraw from this Agreement with written notice delivered to the other Party without giving a reason. The notice period is 1 month and starts from the first day after delivery to the other Party. 4. Changes or amendments to this Agreement may only be made in the form of numbered written amendments signed by the Parties. 5. This Agreement contains the entire agreement on the subject-matter of the Agreement and all the requisites the Parties planned and wanted to negotiate for the Agreement, and which they consider important. At the same time, the Parties declare that they have given each other all the information they consider important and essential for entering into this Agreement. 6. The Agreement has been drawn up in two identical copies, whereas each Party receives one. 7. This Agreement becomes valid and effective on the date it is entered into by the last Party. 8. Unless otherwise stipulated in this Agreement, the medical facility is not authorised to transfer the rights and obligations from this Agreement to a third party without the consent of the other Party.   9. The participants in this Agreement declare that they read through the Agreement before signing it and that its content is consistent with their true, serious and free will, as evidenced by their signatures below. |

**V Praze dne / Prague, dated V / In …………. dne / dated ………...............**

**………................**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o. Všeobecná fakultní nemocnice v Praze**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**BGP Products Czech Republic s.r.o.**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**MEDA Pharma s.r.o.**

|  |  |
| --- | --- |
| Příloha č. 1 – seznam Výrobků | Annex 1 – Product List |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| SUKL | Produkt / Product | Forma / Form | Balení / Packages |
| 181542 | Acnatac 10 mg/g + 0,25 mg/g Gel | gel | 1 x 30 gm |
| 185724 | Afonilum SR 125 mg | cps pro | 50 x 125 mg |
| 185728 | Afonilum SR 250 mg | cps pro | 50 x 250 mg |
| 124065 | Akarboza Mylan 100 mg | tbl nob | 120 x 100 mg |
| 26353 | Aldara 5% Cream | crm | 12 x 250 mg |
| 136168 | Alfuzosin Mylan 10 mg | tbl pro | 90 x 10 mg |
| 197898 | Amisulprid Generics 200 mg | tbl nob | 30 x 200 mg |
| 197908 | Amisulprid Generics 200 mg | tbl nob | 150 x 200 mg |
| 197885 | Amisulprid Generics 50 mg | tbl nob | 90 x 50 mg |
| 136150 | Aurorix 150 mg | tbl flm | 30 x 150 mg |
| 136149 | Aurorix 300 mg | tbl flm | 30 x 300 mg |
| 215566 | Betaserc 16 | tbl nob | 60 x 16 mg |
| 215708 | Betaserc 24 | tbl nob | 50 x 24 mg |
| 158716 | Bisoprolol Mylan 10 mg | tbl flm | 100 x 10 mg |
| 158711 | Bisoprolol Mylan 10 mg | tbl flm | 30 x 10 mg |
| 158673 | Bisoprolol Mylan 2,5 mg | tbl flm | 30 x 2,5 mg |
| 158697 | Bisoprolol Mylan 5 mg | tbl flm | 100 x 5 mg |
| 158692 | Bisoprolol Mylan 5 mg | tbl flm | 30 x 5 mg |
| 191173 | Breakyl 200 mikrogramů | buc flm | 28 x 200 mcg I |
| 191175 | Breakyl 400 mikrogramů | buc flm | 28 x 400 mcg I |
| 191183 | Breakyl 800 mikrogramů | buc flm | 28 x 800 mcg I |
| 185634 | Brufen 600 mg | gra eff | 20 x 600 mg |
| 162030 | Ciclosporin Mylan 100 mg | cps mol | 50 x 100 mg |
| 162024 | Ciclosporin Mylan 50 mg | cps mol | 50 x 50 mg |
| 179954 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 30 x 5 mg |
| 179955 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 50 x 5 mg |
| 179957 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 90 x 5 mg |
| 59645 | Dona 1500 mg | por plv sol | 20 sačků |
| 150080 | Dona 1500 mg | por plv sol | 20 sačků |
| 150000 | Dona 400 mg | inj sol | 6 x 2 mla + 6 x 1 mlb |
| 148748 | Donepezil Mylan 10 mg | por tbl dis | 28 x 10 mg |
| 142150 | Donepezil Mylan 5 mg | tbl flm | 28 x 5 mg |
| 146366 | Doxazosin Mylan 4 mg | tbl pro | 28 x 4 mg |
| 146374 | Doxazosin Mylan 4 mg | tbl pro | 98 x 4 mg |
| 215715 | Duphalac | por sol | 1 x 500 ml |
| 215567 | Duphaston | tbl flm | 20 x 10 mg |
| 215568 | Duspatalin Retard | cps rdr | 30 x 200 mg |
| 187121 | Elidel 10 mg/g krém | crm | 1 x 15 g (tuba Al) |
| 215718 | Femoston 1/10 | tbl flm | 28 |
| 215561 | Femoston 2/10 | tbl flm | 1 x 28 |
| 215716 | Femoston Conti | tbl flm | 28 |
| 215158 | Femoston Mini 0,5 mg/2,5 mg | tbl flm | 28 |
| 215481 | Fevarin 100 | tbl flm | 30 x 100 mg |
| 215479 | Fevarin 50 | tbl flm | 30 x 50 mg |
| 191805 | Galantamin Mylan 16 mg | cps pro | 30 x 16 mg |
| 191823 | Galantamin Mylan 24 mg | cps pro | 30 x 24 mg |
| 191787 | Galantamin Mylan 8 mg | cps pro | 30 x 8 mg |
| 215913 | Gopten 0,5 mg | cps dur | 28 x 0,5 mg |
| 215914 | Gopten 2 mg | cps dur | 28 x 2 mg |
| 215917 | Gopten 2 mg | cps dur | 98 x 2 mg |
| 215920 | Gopten 4 mg | cps dur | 28 x 4 mg |
| 215922 | Gopten 4 mg | cps dur | 98 x 4 mg |
| 179721 | Hidrasec pro kojence 10 mg | por gra sus | 16 x 10 mg |
| 194352 | Cholib 145 mg/20 mg | tbl flm | 30 |
| 194354 | Cholib 145 mg/40 mg | tbl flm | 30 |
| 215966 | Isoptin 40 mg | tbl flm | 50 x 40 mg |
| 215970 | Isoptin 80 mg | tbl flm | 50 x 80 mg |
| 215965 | Isoptin SR 240 mg | tbl pro | 100 x 240 mg |
| 215964 | Isoptin SR 240 mg | tbl pro | 30 x 240 mg |
| 216192 | Klacid 125 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 100 ml |
| 216197 | Klacid 250 | tbl flm | 10 x 250 mg |
| 216196 | Klacid 250 | tbl flm | 14 x 250 mg |
| 216195 | Klacid 250 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 100 ml |
| 216194 | Klacid 250 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 60 ml |
| 215168 | Kreon 10 000 | cps etd | 50 |
| 215172 | Kreon 25 000 | cps etd | 50 |
| 126520 | Levofloxacin Mylan 500 mg | tbl flm | 10 x 500 mg |
| 207100 | Lipanthyl 267 M | cps dur | 90 x 267 mg |
| 214919 | Lipanthyl Nt 145 mg | tbl flm | 30 x 145 mg |
| 214922 | Lipanthyl Nt 145 mg | tbl flm | 90 x 145 mg |
| 207094 | Lipanthyl S 215 mg | tbl flm | 100 x 215 mg |
| 207092 | Lipanthyl S 215 mg | tbl flm | 30 x 215 mg |
| 136398 | Mestinon | tbl obd | 150 x 60 mg |
| 139555 | Oxykodon Mylan 10 mg | tbl pro | 30 x 10mg |
| 139565 | Oxykodon Mylan 10 mg | tbl pro | 60 x 10mg |
| 139570 | Oxykodon Mylan 20 mg | tbl pro | 30 x 20mg |
| 139580 | Oxykodon Mylan 20 mg | tbl pro | 60 x 20mg |
| 139610 | Oxykodon Mylan 40 mg | tbl pro | 60 x 40mg |
| 139655 | Oxykodon Mylan 80 mg | tbl pro | 60 x 80mg |
| 16043 | Parlodel | tbl nob | 30 x 2,5 mg |
| 177371 | Pioglitazon Mylan 15 mg | tbl nob | 28 x 15 mg |
| 177380 | Pioglitazon Mylan 30 mg | tbl nob | 28 x 30 mg |
| 153045 | Pramipexol Mylan 0,18 mg | tbl nob | 100 x 0,18 mg |
| 153056 | Pramipexol Mylan 0,7 mg | tbl nob | 100 x 0,7 mg |
| 183132 | Ribavirin Mylan 200 mg | tbl flm | 168 x 200 mg |
| 215904 | Rytmonorm 150 mg | tbl flm | 50 x 150 mg |
| 215906 | Rytmonorm 150 mg | tbl flm | 100 x 150 mg |
| 215907 | Rytmonorm 300 mg | tbl flm | 50 x 300 mg |
| 215909 | Rytmonorm 300 mg | tbl flm | 100 x 300 mg |
| 127280 | Sevelamer Carbonate Mylan 800 mg | tbl flm | 180 x 800 mg |
| 144127 | Simvastatin Mylan 20 mg | tbl flm | 100 x 20 mg |
| 144166 | Simvastatin Mylan 40 mg | tbl flm | 100 x 40 mg |
| 185636 | Tarka 180/2 mg tbl. | tbl ret | 28 |
| 185638 | Tarka 180/2 mg tbl. | tbl ret | 98 |
| 185639 | Tarka 240/4 mg tbl. | tbl ret | 98 |
| 185641 | Tarka 240/4 mg tbl. | tbl ret | 28 |
| 52220 | Thioctacid 600 HR | tbl flm | 30 x 600 mg |
| 52225 | Thioctacid 600 T | inj sol | 5 x 24 ml/ 600 mg |
| 142333 | Topiramat Mylan 100 mg | tbl flm | 60 x 100 mg |
| 142313 | Topiramat Mylan 25 mg | tbl flm | 60 x 25 mg |
| 142323 | Topiramat Mylan 50 mg | tbl flm | 60 x 50 mg |
| 215851 | Transmetil 500 mg | tbl ent | 10 x 500 mg |
| 46890 | Uraplex 20 mg | tbl obd | 20 x 20 mg |
| 46891 | Uraplex 20 mg | tbl obd | 50 x 20 mg |
| 207076 | Uroxal 5 mg | tbl nob | 60 x 5 mg |
| 124231 | Valaciclovir Mylan 500 mg | tbl flm | 42 x 500 mg |
| 146894 | Zolpidem Mylan 10 mg | tbl flm | 20 x 10 mg |
| 146899 | Zolpidem Mylan 10 mg | tbl flm | 50 x 10 mg |
|  |  |  |  |

Příloha č.2 / Annex no.2

|  |  |
| --- | --- |
| Příloha č.2 : Vzor a výpočet obratového bonusu | Annex 2: Volume bonus example and calculation |

Skupina přípravků č.1 / Group of products No.1

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| SUKL | Produkt / Product | Forma / Form | Balení / Packages |
| 181542 | Acnatac 10 mg/g + 0,25 mg/g Gel | gel | 1 x 30 gm |
| 185724 | Afonilum SR 125 mg | cps pro | 50 x 125 mg |
| 185728 | Afonilum SR 250 mg | cps pro | 50 x 250 mg |
| 124065 | Akarboza Mylan 100 mg | tbl nob | 120 x 100 mg |
| 26353 | Aldara 5% Cream | crm | 12 x 250 mg |
| 136168 | Alfuzosin Mylan 10 mg | tbl pro | 90 x 10 mg |
| 197898 | Amisulprid Generics 200 mg | tbl nob | 30 x 200 mg |
| 197908 | Amisulprid Generics 200 mg | tbl nob | 150 x 200 mg |
| 197885 | Amisulprid Generics 50 mg | tbl nob | 90 x 50 mg |
| 136150 | Aurorix 150 mg | tbl flm | 30 x 150 mg |
| 136149 | Aurorix 300 mg | tbl flm | 30 x 300 mg |
| 215566 | Betaserc 16 | tbl nob | 60 x 16 mg |
| 215708 | Betaserc 24 | tbl nob | 50 x 24 mg |
| 158716 | Bisoprolol Mylan 10 mg | tbl flm | 100 x 10 mg |
| 158711 | Bisoprolol Mylan 10 mg | tbl flm | 30 x 10 mg |
| 158673 | Bisoprolol Mylan 2,5 mg | tbl flm | 30 x 2,5 mg |
| 158697 | Bisoprolol Mylan 5 mg | tbl flm | 100 x 5 mg |
| 158692 | Bisoprolol Mylan 5 mg | tbl flm | 30 x 5 mg |
| 191173 | Breakyl 200 mikrogramů | buc flm | 28 x 200 mcg I |
| 191175 | Breakyl 400 mikrogramů | buc flm | 28 x 400 mcg I |
| 191183 | Breakyl 800 mikrogramů | buc flm | 28 x 800 mcg I |
| 185634 | Brufen 600 mg | gra eff | 20 x 600 mg |
| 162030 | Ciclosporin Mylan 100 mg | cps mol | 50 x 100 mg |
| 162024 | Ciclosporin Mylan 50 mg | cps mol | 50 x 50 mg |
| 179954 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 30 x 5 mg |
| 179955 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 50 x 5 mg |
| 179957 | Desloratadin Mylan 5 mg | tbl flm | 90 x 5 mg |
| 59645 | Dona 1500 mg | por plv sol | 20 sačků |
| 150080 | Dona 1500 mg | por plv sol | 20 sačků |
| 150000 | Dona 400 mg | inj sol | 6 x 2 mla + 6 x 1 mlb |
| 148748 | Donepezil Mylan 10 mg | por tbl dis | 28 x 10 mg |
| 142150 | Donepezil Mylan 5 mg | tbl flm | 28 x 5 mg |
| 146366 | Doxazosin Mylan 4 mg | tbl pro | 28 x 4 mg |
| 146374 | Doxazosin Mylan 4 mg | tbl pro | 98 x 4 mg |
| 215715 | Duphalac | por sol | 1 x 500 ml |
| 215567 | Duphaston | tbl flm | 20 x 10 mg |
| 215568 | Duspatalin Retard | cps rdr | 30 x 200 mg |
| 187121 | Elidel 10 mg/g krém | crm | 1 x 15 g (tuba Al) |
| 215718 | Femoston 1/10 | tbl flm | 28 |
| 215561 | Femoston 2/10 | tbl flm | 1 x 28 |
| 215716 | Femoston Conti | tbl flm | 28 |
| 215158 | Femoston Mini 0,5 mg/2,5 mg | tbl flm | 28 |
| 215481 | Fevarin 100 | tbl flm | 30 x 100 mg |
| 215479 | Fevarin 50 | tbl flm | 30 x 50 mg |
| 191805 | Galantamin Mylan 16 mg | cps pro | 30 x 16 mg |
| 191823 | Galantamin Mylan 24 mg | cps pro | 30 x 24 mg |
| 191787 | Galantamin Mylan 8 mg | cps pro | 30 x 8 mg |
| 215913 | Gopten 0,5 mg | cps dur | 28 x 0,5 mg |
| 215914 | Gopten 2 mg | cps dur | 28 x 2 mg |
| 215917 | Gopten 2 mg | cps dur | 98 x 2 mg |
| 215920 | Gopten 4 mg | cps dur | 28 x 4 mg |
| 215922 | Gopten 4 mg | cps dur | 98 x 4 mg |
| 179721 | Hidrasec pro kojence 10 mg | por gra sus | 16 x 10 mg |
| 194352 | Cholib 145 mg/20 mg | tbl flm | 30 |
| 194354 | Cholib 145 mg/40 mg | tbl flm | 30 |
| 215966 | Isoptin 40 mg | tbl flm | 50 x 40 mg |
| 215970 | Isoptin 80 mg | tbl flm | 50 x 80 mg |
| 215965 | Isoptin SR 240 mg | tbl pro | 100 x 240 mg |
| 215964 | Isoptin SR 240 mg | tbl pro | 30 x 240 mg |
| 216192 | Klacid 125 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 100 ml |
| 216197 | Klacid 250 | tbl flm | 10 x 250 mg |
| 216196 | Klacid 250 | tbl flm | 14 x 250 mg |
| 216195 | Klacid 250 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 100 ml |
| 216194 | Klacid 250 mg/5 ml | por gra sus | 1 x 60 ml |
| 215168 | Kreon 10 000 | cps etd | 50 |
| 215172 | Kreon 25 000 | cps etd | 50 |
| 126520 | Levofloxacin Mylan 500 mg | tbl flm | 10 x 500 mg |
| 207100 | Lipanthyl 267 M | cps dur | 90 x 267 mg |
| 214919 | Lipanthyl Nt 145 mg | tbl flm | 30 x 145 mg |
| 214922 | Lipanthyl Nt 145 mg | tbl flm | 90 x 145 mg |
| 207094 | Lipanthyl S 215 mg | tbl flm | 100 x 215 mg |
| 207092 | Lipanthyl S 215 mg | tbl flm | 30 x 215 mg |
| 136398 | Mestinon | tbl obd | 150 x 60 mg |
| 139555 | Oxykodon Mylan 10 mg | tbl pro | 30 x 10mg |
| 139565 | Oxykodon Mylan 10 mg | tbl pro | 60 x 10mg |
| 139570 | Oxykodon Mylan 20 mg | tbl pro | 30 x 20mg |
| 139580 | Oxykodon Mylan 20 mg | tbl pro | 60 x 20mg |
| 139610 | Oxykodon Mylan 40 mg | tbl pro | 60 x 40mg |
| 139655 | Oxykodon Mylan 80 mg | tbl pro | 60 x 80mg |
| 16043 | Parlodel | tbl nob | 30 x 2,5 mg |
| 177371 | Pioglitazon Mylan 15 mg | tbl nob | 28 x 15 mg |
| 177380 | Pioglitazon Mylan 30 mg | tbl nob | 28 x 30 mg |
| 153045 | Pramipexol Mylan 0,18 mg | tbl nob | 100 x 0,18 mg |
| 153056 | Pramipexol Mylan 0,7 mg | tbl nob | 100 x 0,7 mg |
| 183132 | Ribavirin Mylan 200 mg | tbl flm | 168 x 200 mg |
| 215904 | Rytmonorm 150 mg | tbl flm | 50 x 150 mg |
| 215906 | Rytmonorm 150 mg | tbl flm | 100 x 150 mg |
| 215907 | Rytmonorm 300 mg | tbl flm | 50 x 300 mg |
| 215909 | Rytmonorm 300 mg | tbl flm | 100 x 300 mg |
| 127280 | Sevelamer Carbonate Mylan 800 mg | tbl flm | 180 x 800 mg |
| 144127 | Simvastatin Mylan 20 mg | tbl flm | 100 x 20 mg |
| 144166 | Simvastatin Mylan 40 mg | tbl flm | 100 x 40 mg |
| 185636 | Tarka 180/2 mg tbl. | tbl ret | 28 |
| 185638 | Tarka 180/2 mg tbl. | tbl ret | 98 |
| 185639 | Tarka 240/4 mg tbl. | tbl ret | 98 |
| 185641 | Tarka 240/4 mg tbl. | tbl ret | 28 |
| 52220 | Thioctacid 600 HR | tbl flm | 30 x 600 mg |
| 52225 | Thioctacid 600 T | inj sol | 5 x 24 ml/ 600 mg |
| 142333 | Topiramat Mylan 100 mg | tbl flm | 60 x 100 mg |
| 142313 | Topiramat Mylan 25 mg | tbl flm | 60 x 25 mg |
| 142323 | Topiramat Mylan 50 mg | tbl flm | 60 x 50 mg |
| 215851 | Transmetil 500 mg | tbl ent | 10 x 500 mg |
| 46890 | Uraplex 20 mg | tbl obd | 20 x 20 mg |
| 46891 | Uraplex 20 mg | tbl obd | 50 x 20 mg |
| 207076 | Uroxal 5 mg | tbl nob | 60 x 5 mg |
| 124231 | Valaciclovir Mylan 500 mg | tbl flm | 42 x 500 mg |
| 146894 | Zolpidem Mylan 10 mg | tbl flm | 20 x 10 mg |
| 146899 | Zolpidem Mylan 10 mg | tbl flm | 50 x 10 mg |
|  |  |  |  |

**Příloha č. 2**