

Dodatek č. 1 k Rámcové dohodě

uzavřené smluvními stranami dne 9. 3. 2023

BAXTER CZECH spol. s.r.o.

se sídlem: Praha 5, Smíchov, Karla Engliše 3201/16, PSČ 15000

IČ: 49689011

DIČ: CZ49689011

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl 23921, vložka C

zastoupená: [REDACTED]

(dále jako „Prodávající“)

a

Krajská zdravotní, a.s.

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

IČ: 25488627

DIČ: CZ25488627

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

bankovní spojení: [REDACTED]

zastoupená: [REDACTED]

(dále jako „Kupující“)

I.

1. Smluvní strany uzavřely dne 9. 3. 2023 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 nedílnou součástí tohoto dodatku jako jeho příloha č. 1.

II.

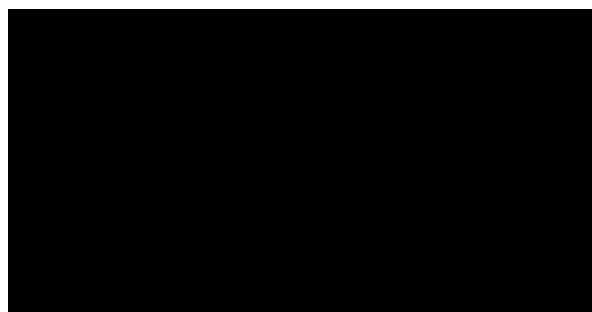
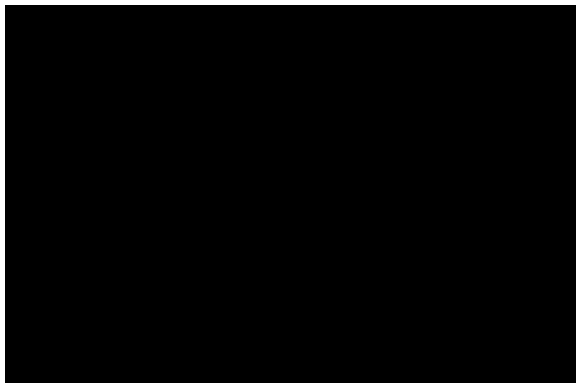
1. V případě, že se na Smlouvu, která je měněna tímto dodatkem, vztahuje povinnost jejího uveřejnění prostřednictvím registru smluv jako podmínka nabytí její účinnosti, nabývá tento dodatek účinnosti nejdříve dnem jeho uveřejnění prostřednictvím registru smluv. Jinak nabývá tento dodatek účinnosti dnem 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 (včetně 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. 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 sepsán ve dvou stejnopisech s platností originálu, po jednom pro každou ze smluvních stran.
5. Smluvní strany prohlašují, že tento dodatek přečetly, s jeho obsahem souhlasí, což stvrzují vlastnoručními podpisy osob oprávněných za ně jednat.

Příloha č. 1 Specifikace a podklad pro zpracování cenové nabídky

V Ústí nad Labem, dne

V (doplnit), dne (doplnit)



Příloha č. 2: Specifikace a podklad pro zpracování cenové nabídky

Část 3 Speciální infuzní roztoky v plastovém vaku

ATC / skupina	roztok	typ obalu	objem MJ ml	kód SUKL	cena bez DPH Kč	cena s DPH Kč	počet MJ v balení (karton)
					za MJ	za MJ	
B05BB01 3.1.	F 1/1 1500ml	plastový vak	1500	0187183			
	F 1/1 2000ml	plastový vak	2000	0187184			
	Infuzní balancovaný elektrolytový roztok	plastový vak	500	0011670			20
	Infuzní balancovaný elektrolytový roztok	plastový vak	1000	0011671			10
	Infuzní balancovaný elektrolytový roztok s glukózou 5%	plastový vak	500	0011693			20
V07AB 3.2.	API 500ml	plastový vak	500	0099814			20
	API 1000ml	plastový vak	1000	0099826			10

Část 3: Speciální Infuzní roztoky v plastovém vaku

UPOZORNĚNÍ:
Obal nesmí být vyroben z PVC měkčeného DEHP – splnění této podmínky doloží uchazeč v nabídce formou čestného prohlášení.
Zadavatel bude akceptovat i nabídky infuzních roztoků, u kterých nebudou vaky zataveny do vnějšího ochranného plastového přebalu.

3.1. ATC B05BB01
Izotonický infuzní roztok chloridu sodného F 1/1

Složení:

1000 ml obsahuje:

Natrii chloridum	9,00 g
Aqua pro inj. ad	1000,0 ml

Izotonický vodný roztok chloridu sodného. Základní infuzní roztok k přímé intravenózní aplikaci, ředící roztok pro intravenózně podávané léky.
Vhodný k doplnění vody a elektrolytů při izotonické dehydrataci, zejména při zvýšených ztrátách natria a chloridů (zvracení, průjemy), při ztrátách extracelulární tekutiny, při lehké metabolické alkalóze, nosný roztok pro další léčiva. K výplachům a oplachům otevřených ran a tělních dutin
Roztok je určen k podání intravenózní infúzí.



Infuzní balancovaný elektrolytový roztok

Složení:

1000 ml obsahuje:	bez glukosy	s glukosou
Natrii chloridum	5,26 g	5,26 g
Kalii chloridum	0,37 g	0,37 g
Magnesii chloridum hexahydricum	0,30 g	0,30 g
Natrii acetat trihydricum	3,68 g	3,68 g
Natrii gluconas	5,02 g	5,02 g
Glucosum monohydricum	0,00 g	55,00 g
Aqua pro inj. ad	1000,0 ml	1000,0 ml

Koncentrace elektrolytů:	mmol/l
Natrium	140
Kalium	5
Magnesium	1.5
Chloridum	98
Acetat	27
Glukonát	23

Určen k náhradě tekutin po popálení, úrazy hlavy, zlomeniny, infekce, během operací, u mírné až střední metabolické acidózy, a to i v případě poruch laktátového metabolismu. Vhodný k intravenózní infúzi.

3.2. ATC V07AB
Aqua pro iniectiōne

Sterilní, čirá, bezbarvá tekutina, bez bakteriálních toxinů, bez antimikrobiální přísady, vhodná k ředění a rozpouštění sterilních léčiv. Vhodný k intravenózní infúzi.

