

## Dodatek č. 1 k Rámcové dohodě

uzavřené smluvními stranami dne 2. 9. 2024

### PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o.

se sídlem: K pérovně 945/7, 102 00 Praha 10 - Hostivař

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 275345

zastoupena: [REDACTED]

IČO: 45359326

DIČ: CZ45359326

(dále jako „Prodávající“)

a

### Krajská zdravotní, a.s.

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

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

bankovní spojení: [REDACTED]

zastoupená: [REDACTED]

IČO: 25488627

DIČ: CZ25488627

(dále jako „Kupující“)

### I.

1. Smluvní strany uzavřely dne 2. 9. 2024 Rámcovou dohodu, jejímž předmětem je dodávka léčivých přípravků s účinnou látkou OXACILIN (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 součástí tohoto dodatku jako jeho příloha.

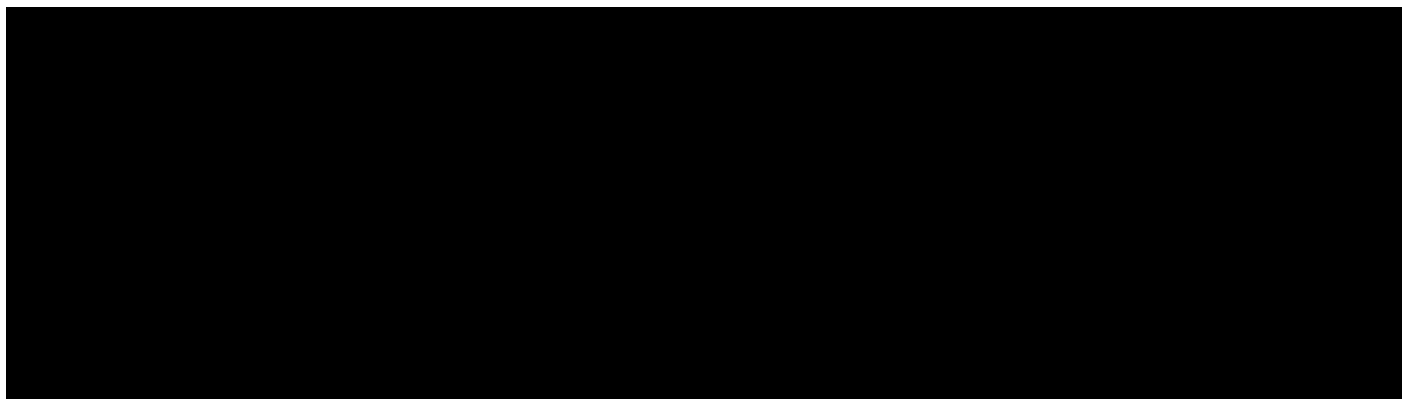
### II.

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 (vyjma jeho 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, s výjimkou situace, kdy prodávající písemně doloží existenci ujednání mezi ním a zdravotními pojišťovnami o zvláštním způsobu stanovení úhrady, nebo označí některé části smlouvy za obchodní tajemství. 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 vyhotoven v elektronické podobě.
5. Smluvní strany prohlašují, že tento dodatek přečetly, s jeho obsahem souhlasí, což stvrzují vlastnoručními podpisy osob oprávněných za ně jednat.

V Ústí nad Labem dne

V Praze dne



|    | Název             | ATC skupina | Kód<br>SUKL/EMA | Název přípravku                               | Velikost balení              | Léková<br>forma/požadovaná<br>velikost (ml;g) | Velikost MJ<br>(objem/ml;<br>hmotnost /g) | Nabídková<br>cena za 1<br>MJ v Kč<br>bez DPH | Nabídková<br>cena za 1<br>balení v Kč bez<br>DPH |
|----|-------------------|-------------|-----------------|-----------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------|-------------------------------------------|----------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| 1. | Oxacilin 1 000 mg | J01CF04     | 250756          | OXACILIN AVMC<br>1000MG INJ/INF PLV<br>SOL 10 | 1000MG INJ/INF<br>PLV SOL 10 | INJ/INF PLV SOL                               | 1 x 1 000 mg                              |                                              |                                                  |

**Specifikace jednotlivých položek:**

1. Jedna injekční lahvička s práškem pro přípravu injekčního/infuzního roztoku obsahuje oxacilinum 1000 mg.