

DODATOK č. 1
K RÁMCOVEJ DOHODE č. 496/2024
zo dňa 24. 06. 2024

uzatvorenej podľa ustanovenia § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov (ďalej len „Obchodný zákonník“) a podľa § 83 zákona č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon o verejnom obstarávaní“)

*(ďalej len „**Dodatok**“)*

uzatvorený medzi:

Objednávateľom:

názov:	Slovenská republika zastúpená Ministerstvom zdravotníctva Slovenskej republiky
sídlo:	Limbová 2, 837 52 Bratislava 37
IČO:	00 165 565
DIČ:	2020830141
IČ DPH:	SK2020830141
Bankové spojenie:	Štátna pokladnica
IBAN:	████████████████████
konajúce prostredníctvom:	Zuzana Dolinková, ministerka

*(ďalej len „**Objednávateľ**“)*

a

Poskytovateľom:

obchodné meno:	UNIPHARMA – 1. slovenská lekárnická akciová spoločnosť
sídlo:	Opatovská cesta 4, 972 01 Bojnice
IČO:	31 625 657
DIČ:	2020468780
IČ DPH:	SK2020468780
Bankové spojenie:	████████████████████
IBAN:	████████████████████
konajúca prostredníctvom:	Mgr. Milan Vrúbel, - predseda predstavenstva Ing. Lukáš Grofčík – člen predstavenstva Mgr. Marcel Šulo – podpredseda predstavenstva Mgr. Andrej Vrúbel - člen predstavenstva
Zápis:	Obchodný register Okresného súdu Trenčín, oddiel: Sa, vložka č.: 272/R

*(ďalej len „**Poskytovateľ**“)*

(Objednávateľ a Poskytovateľ ďalej samostatne aj ako „**Zmluvná strana**“ a spolu aj ako „**Zmluvné strany**“)

Článok I ÚVODNÉ USTANOVENIA

1. Zmluvné strany uzatvorili dňa 24. 06. 2024 Rámcovú dohodu č. 496/2024 (ďalej len „**Rámcová dohoda**“), ktorej predmetom je úprava práv a povinností Zmluvných strán pri poskytovaní služieb Poskytovateľom pre Objednávateľa, spočívajúcich v uchovávaní, dodávaní a zneškodňovaní lieku a zdravotníckych pomôcok v rozsahu podľa tejto rámcovej dohody a jej príloh, najmä prílohy č. 1 vo vzťahu k jednotlivým poskytovateľom ambulantnej a/ alebo ústavnej a/alebo poskytovateľom lekárenskej starostlivosti na území Slovenskej republiky.
2. Na základe dohody Zmluvných strán sa Rámcová dohoda mení v súlade s ustanovením Článku XVI. bodmi 3) a 4) Rámcovej dohody, a to spôsobom a v rozsahu v zmysle článku II tohto Dodatku.

Článok II PREDMET DODATKU

1. Zmluvné strany sa dohodli, že bod 2) Článku I Preambula Rámcovej dohody sa mení tak, že jeho doterajšie znenie sa v celom rozsahu nahrádza novým znením, ktoré znie nasledovne:

„Slovenská republika nadobudla v súlade s ustanovením § 2 ods. 2 zákona č. 278/1993 Z. z. o správe majetku štátu v platnom znení (ďalej iba „zákon o správe majetku štátu“) do vlastníctva majetok, a to nasledujúce imunobiologické humánne lieky povolené pre uvedenie na trh vo schválenej indikácii pre aktívnu imunizáciu na prevenciu ochorenia COVID-19 spôsobeného SARS-CoV-2, zároveň aj imunobiologické humánne lieky v tejto indikácii povolené pre uvedenie na trh, na základe prijatia vykonávacieho rozhodnutia Európskej komisie po nadobudnutí účinnosti tejto rámcovej dohody a zdravotnícke pomôcky za účelom realizácie prevencie proti ochoreniu COVID-19 v podmienkach Slovenskej republiky:

Reg. č.	ŠÚKL kód	Názov lieku	Doplnok k názvu lieku
EU/1/20/1528/001	6235D	Comirnaty 30 mikrogramov/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 195x0,45 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/004	9116D	Comirnaty 10 mikrogramov/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 10x1,3 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/002	8881D	Comirnaty 30 mikrogramov/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x2,25 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/006	1945E	Comirnaty Original/Omicron BA.1 (15/15 mikrogramov)/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x2,25 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/008	2011E	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramov)/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x2,25 ml (liek.inj.skl.)

EU/1/20/1528/011	2332E	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogramov)/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 10x1,3 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/010	2202E	Comirnaty 3 mikrogramy/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 10x0,4 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1507/006	2203E	Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5 (50 mikrogramov/50 mikrogramov)/ml injekčná disperzia (pôvodne COVID-19 Vaccine Moderna)	dis inj 10x2,5 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1525/001	6807D	JCOVDEN injekčná suspenzia (pôvodne COVID-19 Vaccine Janssen)	sus inj 10x2,5 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/019	4298E	Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramov/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x2,25 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/021	4300E	Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogramov/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 10x1,3 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/024	4303E	Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogramy/dávka koncentrát na injekčnú disperziu	con dsi 10x1,3 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/029	6890E	Comirnaty JN.1. 30 mikrogramov/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x 2,25ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/034	6895E	Comirnaty JN.1.10 mikrogramov/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x 1,3 ml (liek.inj.skl.)
EU/1/20/1528/036	6897E	Comirnaty JN.1. 3 mikrogramy/dávka injekčná disperzia	dis inj 10x 0,4 ml (liek.inj.skl.)

(ďalej len „**liek**“)

Katalógový kód a názov	Názov zdravotníckej pomôcky	ŠÚKL kód	Doplnok
CH03001L 3-dielna striekačka LDS, 1ml LUER, (6 dávok)	Striekačka injekčná LUER	P 69889	jednorazová, 1 ml
CH23100 ihla modrá 0,6x25mm	Ihla injekčná jednorazová LUER MEDOJECT	P 58308	0,6 x 16-80 mm
CH25058 ihla vakcinačná 0,5x16mm	Ihla injekčná jednorazová LUER MEDOJECT	P 58306	0,5 x 16-60 mm
CH21112 ihla zelená 0,8x40mm	Ihla injekčná jednorazová LUER MEDOJECT	P 58310	0,8 x 16-120 mm

(ďalej len „**zdravotnícke pomôcky**“)

- Ostatné ustanovenia Rámcovej dohody, ktoré nie sú týmto Dodatkom dotknuté, ostávajú naďalej platné a účinné v nezmenenej podobe v doterajšom znení.

Článok III
ZÁVEREČNÉ USTANOVENIA

1. Tento Dodatok nadobúda platnosť dňom jeho podpísania obidvoma Zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jeho zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv (ďalej len „**CRZ**“) vedenom Úradom vlády Slovenskej republiky v súlade s § 47a zákona č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník v znení neskorších predpisov. Zmluvné strany sa dohodli, že prvé zverejnenie dodatku v CRZ podľa predchádzajúcej vety zabezpečí Objednávateľ.
2. Tento Dodatok je v listinnej podobe vyhotovený v piatich (5) vyhotoveniach, pričom po jeho podpise si Poskytovateľ ponechá dve (2) vyhotovenia a Objednávateľ tri (3) vyhotovenia.
3. Zmluvné strany vyhlasujú, že si tento Dodatok prečítali, jeho obsahu porozumeli, uzatvárajú ho po vzájomnom prerokovaní, na základe ich slobodnej a vážnej vôle, pričom ich prejav vôle je dostatočne určitý a zrozumiteľný, na preukázanie čoho tento Dodatok podpisujú.

V Bratislave dňa

V Bratislave dňa

Za Poskytovateľa:

Za Objednávateľa:

predseda predstavenstva

Zuzana Dolinková
ministerka

člen predstavenstva