

Zmluva o spolupráci **(ďalej len „Zmluva“)**

Objednávateľ:

Fakultná nemocnica Trnava

sídlo: ul. A. Žarnova 11, 917 75 Trnava

IČO: 00 610 381

DIČ: 2021191084

IČDPH: SK2021191084

v zastúpení: MUDr. Daniel Žitňan, MPH - generálny riaditeľ

MUDr. Viliam Vadrna, MBA – medicínsky riaditeľ

IBAN: SK54 8180 0000 0070 0028 1238

zriadený: Zriaďovacou listinou č. 1970/1991-A/IV-1 zo dňa
14.6.1991, v znení neskorších rozhodnutí

(ďalej len „Objednávateľ“)

a

Poskytovateľ:

AnalytX s.r.o.

sídlo: **Elektrárenská 12092, 831 04 Bratislava**

IČO: 35826321

DIČ: 2021608589

IČDPH: SK2021608589

štatutárny orgán: Ing. Dagmar Berkešová- konateľ

bankové spojenie: UniCredit Bank Slovakia, a.s.

IBAN: SK80 1111 0000 0066 1816 2009

zapísaná: obchodný register Okresného súdu Bratislava 1,
oddiel: Sro, vložka č. 25535/B, povolenie vydané Trnavským
samosprávnym krajom pod č. TA/00233/2019/OZ-17 zo dňa
3.5.2019

(ďalej len „Poskytovateľ“)

(Poskytovateľ a Objednávateľ jednotlivo ďalej aj ako „zmluvná strana“ a spolu aj ako „zmluvné strany“)

u z a t v á r a j ú

v súlade s ustanovením § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov (ďalej „Obchodný zákonník“) a zákona č. 576/2004 Z. z. o zdravotnej starostlivosti, službách súvisiacich s poskytovaním zdravotnej starostlivosti a o zmene a doplnení niektorých zákonov v spojení s príslušnými ustanoveniami zákona č. 578/2004 Z. z. o poskytovateľoch zdravotnej starostlivosti, zdravotníckych pracovníkoch, stavovských organizáciách v zdravotníctve a o zmene a doplnení niektorých v platnom znení

túto z m l u v u:

Čl. I

Základné ustanovenia

1.

Zmluvné strany sú poskytovateľmi zdravotnej starostlivosti podľa zákona č. 576/2004 Z. z. o zdravotnej starostlivosti, službách súvisiacich s poskytovaním zdravotnej starostlivosti a o zmene a doplnení niektorých zákonov v spojení s príslušnými ustanoveniami zákona č. 578/2004 Z. z.

o poskytovateľoch zdravotnej starostlivosti, zdravotníckych pracovníkoch, stavovských organizáciách v zdravotníctve a o zmene a doplnení niektorých v platnom znení.

2.

Objednávateľ je štátna príspevková organizácia poskytujúca služby zdravotnej starostlivosti v súlade s povolením vydaným Ministerstvom zdravotníctva SR.

3.

Poskytovateľ je na základe rozhodnutia Trnavského samosprávneho kraja prevádzkovateľom neštátneho zdravotníckeho zariadenia – zariadenia spoločných vyšetrovacích a liečebných zložiek v medicínskom odbore klinická biochémia, klinická mikrobiológia, klinická imunológia a alergológia a klinická hematológia.

Čl. II

Predmet zmluvy

1.

Predmetom tejto Zmluvy je záväzok Poskytovateľa zabezpečiť pre Objednávateľa biochemické, imunologické, hematologické, mikrobiologické a PCR laboratórne vyšetrenia pacientov, ktorých podrobná špecifikácia je uvedená v Prílohe č. 1. k tejto Zmluve (ďalej len „laboratórne vyšetrenia“).

2.

Poskytovateľ sa zaväzuje poskytnúť Objednávateľovi laboratórne vyšetrenia 24 hodín denne, t.j. počas riadnej prevádzkovej doby a zároveň aj počas prevádzkovania ústavnej pohotovostnej služby v rozsahu podľa potrieb Objednávateľa.

3.

Zástupcovia zmluvných strán sa dohodli, že poskytnuté služby zdravotnej starostlivosti - zrealizované laboratórne vyšetrenia pacientov Objednávateľa budú uhradené Poskytovateľovi príslušnou zdravotnou poisťovňou zo zdrojov verejného zdravotného poistenia.

Čl. III

Práva a povinnosti zmluvných strán

1.

Za účelom splnenia záväzku podľa tejto Zmluvy Objednávateľ sa zaväzuje doručiť Poskytovateľovi biologický materiál, ktorý je predmetom laboratórneho vyšetrenia spolu so žiadosťou osobne, alebo prostredníctvom potrubnej pošty do miesta prevádzkovania laboratórií na ul. A. Žarnova 11, 917 02 Trnava. Poskytovateľ sa zaväzuje doručiť Objednávateľovi výsledky zrealizovaných laboratórnych vyšetrení v čo najkratšom čase elektronicky formou online zrealizovaného zdieľaného prístupu, písomne, telefonicky v prípade prekročenia limitov kritických hodôt.

2.

Objednávateľ sa zaväzuje poskytnúť Poskytovateľovi nevyhnutnú súčinnosť potrebnú na dosiahnutie predmetu tejto Zmluvy. V prípade, ak Objednávateľ neposkytne Poskytovateľovi nevyhnutnú súčinnosť potrebnú na dosiahnutie predmetu tejto Zmluvy, nie je Poskytovateľ povinný vykonať laboratórne vyšetrenia.

3.

Poskytovateľ sa zaväzuje uzatvoriť zmluvu o poistení zodpovednosti za škodu spôsobenú osobám v súvislosti s poskytovaním zdravotnej starostlivosti, poistenie musí trvať po celý čas, počas ktorého bude Poskytovateľ realizovať pre Objednávateľa laboratórne vyšetrenia.

Čl. IV

Doba platnosti zmluvy

1.

Zmluva sa uzatvára na dobu neurčitú.

2.

Zmluvné strany sa dohodli na možnosti ukončenia tohto zmluvného vzťahu:

- a) dohodou zmluvných strán, dohoda musí mať písomnú formu, pričom podpisy osôb oprávnených konať v mene zmluvných strán musia byť uvedené na jednej listine,
- b) výpoveďou niektorej zo zmluvných strán doručenou druhej zmluvnej strane, výpovedná lehota je 3 mesačná a začína plynúť prvým dňom kalendárneho mesiaca nasledujúceho po dni doručenia výpovede, pre platnosť výpovede sa vyžaduje písomná forma.

3.

Ak nie je v tejto Zmluve výslovne uvedené inak, komunikácia zmluvných strán musí byť v písomnej forme a bude sa považovať za náležité doručenie, ak bude doručená osobne alebo prostredníctvom poštového doručovateľa, pri prijatí alebo odmietnutí prevzatia alebo bude doručená kuriérskou službou, pri prijatí alebo odmietnutí prevzatia. Písomnosť sa bude považovať za doručenie aj vtedy, ak nebude prevzatá zmluvnou stranou, ktorej bola adresovaná, a to dňom, kedy bola uložená na pošte po neúspešnom pokuse pošty o doručenie písomnosti určenej zmluvnej strane ako adresátovi. Všetky oznámenia, žiadosti, požiadavky a ostatná komunikácia adresované na zmluvné strany budú doručované na adresy uvedené v záhlaví Zmluvy alebo na adresu riadne vopred písomne oznámenú zmluvnou stranou druhej zmluvnej strane

Čl. V

Ochrana dôverných informácií

1.

Poskytovateľ je povinný zachovávať mlčanlivosť o všetkých skutočnostiach, o ktorých sa dozvedel pri plnení tejto Zmluvy a ktoré nie sú právnym poriadkom Slovenskej republiky a EÚ určené na zverejnenie alebo nie sú všeobecne známe. Poskytovateľ sa zaväzuje neumožniť žiadnej osobe aby mohla sprístupniť dôverné informácie neoprávneným tretím stranám pokiaľ nie je uvedené inak, alebo Objednávateľ dá písomný súhlas so zverejnením. Informácie poskytnuté Objednávateľom Dodávateľovi a informácie získané od Objednávateľa sa považujú za dôverné informácie.

2.

Právo užívať, poskytovať a sprístupniť dôverné informácie majú obe zmluvné strany iba v rozsahu a za podmienok nevyhnutných na riadne plnenie práv a povinností vyplývajúcich z tejto Zmluvy.

3.

Za dôverné informácie sa bez ohľadu na formu ich zachytenie považujú všetky informácie, ktoré neboli niektorou zo zmluvných strán označené ako verejné a ktoré sa týkajú tejto Zmluvy a jej plnenia (hlavne informácie o právach a povinnostiach zmluvných strán, informácie o pacientoch, informácie o cenách, obchodnom tajomstve, informácie o činnosti, štruktúre, hospodárskych výsledkoch, know-how zmluvných strán). Ďalej sa považujú za dôverné informácie, ktoré sú ako dôverné výslovne niektorou zo zmluvných strán označené.

4.

Poskytovateľ sa zaväzuje, že on ani iná osoba, ktorá bude Poskytovateľom oboznámená s dôvernými informáciami v súlade so Zmluvou ich nesprístupnía tretím osobám.

Zmluvné strany sú povinné zaistiť utajenie získaných dôverných informácií spôsobom obvyklým pre utajovanie takých informácií, ak nie je výslovne dohodnuté inak. Táto povinnosť platí bez ohľadu na ukončenie či zánik tejto Zmluvy.

5.

Poskytovateľ sa zaväzuje zaistiť ochranu dôverných informácií proti ich neoprávnenému získaniu tretími osobami. V prípade, že Poskytovateľ bude mať dôvodné podozrenie, že došlo k neoprávnenému úniku dôverných informácií, je povinný bezodkladne informovať Objednávateľa.

6.

Dôverné informácie uložené v elektronickej podobe je Poskytovateľ povinný odstrániť, a to najneskôr po uplynutí doby ich povinnej archivácie, pokiaľ sa na ne zákonná úprava vzťahuje.

7.

Zmluvné strany berú na vedomie, že záväzky ochrany dôverných informácií zostávajú v platnosti aj po ukončení platnosti tejto Zmluvy.

8.

Poskytovateľ sa zaväzuje, že oboznámi s povinnosťou mlčanlivosti bezodkladne všetkých zamestnancov podieľajúcich sa na plnení tejto Zmluvy.

Čl. VI
Záverečné ustanovenia

1.

Táto zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpísania oprávnenými zástupcami oboch zmluvných strán a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv.

2.

Zmluva je vyhotovená v dvoch vyhotoveniach, z ktorých jedno vyhotovenie je určené pre každú zmluvnú stranu.

3.

Všetky zmeny a doplnky týkajúcej sa obsahových náležitostí a podmienok dohodnutých zmluvnými stranami v tejto Zmluve musia byť vyhotovené v písomnej forme, číslovaných a datovaných dodatkov k Zmluve, podpísané štatutárnymi zástupcami oboch zmluvných strán, inak sú neplatné.

4.

Zástupcovia zmluvných strán vyhlasujú, že sú oprávnení k uzatvoreniu tejto Zmluvy. Záväzne vyhlasujú, že si túto Zmluvu pred jej podpísaním prečítali, jej obsahu a podmienkam v nej dohodnutých aj porozumeli. Ďalej vyhlasujú, že podmienky podľa tejto Zmluvy sú prejavom ich slobodnej vôle, vyjadrenej určite, zrozumiteľne a vážne, čo potvrdzujú svojimi vlastnoručnými podpismi.

5.

Neoddeliteľnou súčasťou tejto Zmluvy je jej príloha č. 1 – podrobná špecifikácia laboratórnych vyšetrení.

V Trnave, dňa

Poskytovateľ

V Trnave, dňa

Objednávateľ

Ing. Dagmar Berkešová
konateľ
AnalytX s.r.o.

MUDr. Daniel Zitňan, MPH
generálny riaditeľ FN Trnava

MUDr. Viliam Vadrna, MBA
medicínsky riaditeľ FN Trnava

Špecifikácia laboratórnych vyšetrení

Biochemické, imunologické vyšetrenia

Názov výkonu
17 KS
ACA anti-kardiolipín (IgG, IgM)
ACA anti-b2glykoproteín IgG, IgM
Acidobázická rovnováha ABR
ADNase B
AFP - Alfa 1 fetoproteín
Albumín
Alfa 1 antitrypsín
Alfa2 makroglobulín
ALP
ALP izoenzýmy+zhodnotenie (ELFO)
ALT
Amikacín
Amoniak
Amphetamine
AMS v krvi, moč
ANA nepriama imunofluorescencia
ANA blot typizácia
ANCA Protilátky proti cytoplazme neutrofilov(p/c ANCA) NIF
Antigén skvamózných karcinómov SCCA
Anti-annexín V screen (IgG, IgM)
Anti-b2glykoproteín screen (IgA, IgG, IgM)
Anti-cyklické citrulinové peptidy (a-CCP)
Anti-deaminovaný gliadín IgA,IgG
Anti-dvojvláknová DNA (dsDNA)
Anti-endomýzium IgA, IgG
Anti-fosfatidylinozitol screen (IgG, IgM)
Anti-fosfatidylserín screen (IgG, IgM)
Anti-fosfotidyletanolamín screen (IgG, IgM)
Anti-kardiolipín screen (IgA, IgG, IgM)
Anti-kyselina fosfatidylová screen (IgG, IgM)
Anti-protrombín (IgG, IgM)
AntiTG
AntiTPO
ASLO
AST
Barbituráty
Benzodiazepíny U
Beta-2-glykoproteín IgG, IgM
Beta 2 - mikroglobulín
Beta -CrossLaps
Bielkovina Bence-Jonesova Imunofixácia
Bielkoviny celkové
Bilirubín celkový
Bilirubín konj./priamy

Názov výkonu
Buprenorphine
C3
C4
CA 125
CA 15-3
CA 19-9
CA 72-4
Cannabinoidy THC
Carbamazepine
CD znaky základný panel krv
CD znaky základný panel BAL
CEA
Celkové bielkoviny
Ceruloplazmín
Cirkulujúce imunokomplexy
CK
CK-MB
C-Peptid
C-reaktívny proteín. CRP
CYFRA21-1
Cytologický náter
Deaminovaný gliadín IgA, IgG
Digoxín
Draslík
Elektroforéza bielkovín
ENA ELISA
ENA typizácia
Endomýzium NIF
Erytrocyty vo fázovom kontraste
Estradiol
Etanol
Etylglukuronid EtG
Extáza
FA fagocytóza – fagocytárny index
2713 HLAB-27
Fagocytárna aktivita
Fentanyl
Ferritín
Folát - kyselina listová
Fosfor
Frakčné exkrécie Na,K,Ca,P
Free PSA
FSH
Gentamicín
Glukóza/Glykémie
Glykémie oGTT
Glykovaný HbA1c
Glykovaný Hb DCCT kalibrácia
GMT
Hamburgerov sediment
Haptoglobín

Názov výkonu
HIOK
Homocystein
Horčík
Humánný choriový gonadotropín HCG
Charakter ascitickej tekutiny
Charakter pleurálnej tekutiny
Charakter synoviálnej tekutiny
Chloridy
Cholesterol
Cholesterol HDL
Cholesterol LDL, enzymaticky
Cholesterol LDL, výpočet
Cholesterol VLDL, výpočet
Cholesterol sdLDL
Cholinesteráza
IgA
IgE
IgG
IgM
Imunofixácia
Kalprotektín kvantitatívne
KarboxyHb
Karbohydrát deficientný transferín
Kardiolipín IgG, IgM
Kokaín U
Kreatinín
Kreatinín clearance
Krv v žalúdku, v zvratkoch
Kyselina hipurová
Kyselina močová
Kyselina valproová
Kyselina vanilmandľová
Laktát
LD
Likvor biochemické vyšetrenia - ako v sére
Likvor - mikroskopické vyšetrenie
Likvor - spektrofotometria
Lipáza
Lítium
Luteinizačný hormón LH
Med'
Melanín
Metanol
Methanfetamíny
Methemoglobín
Mikroalbumín
KVP, moč, likvor - bielkovina,
Moč hamburgerov sediment
Moč chemicky
Moč nekompletný
Moč sediment

Názov výkonu
Moč zbieraný C24
Močový kameň
Morphine
Multiparametrové drogy AMP, COC, mAMP, MOR, EX, THC
Myoglobín v sére
Neurón.špecif. Enoláza NSE
NT-ProBNP
Odber krvi
Okultné krvácanie imun. (krv v stolici)
Oligok Ig S+L
Opiáty U
Orosomukoid
Osmolalita Sérum, moč
Osteokalcín
P1NP
Pankreatická elastáza
Parathormón
Phencyclidin
Phenobarbital
Phenytoin
Porfyríny
Prealbumín
Presepsín
Prchavé látky
Progesterón
Prokalcitonín
Prolaktín
Prostatický špecif. antigén PSA
Reumatoidný faktor RF
Saturácia transferínu
SHBG (pohlavné hormóny viažúci globulín)
Sodík
Spracovanie materiálu
Stolica na zbytky
Teophyline
Testosterón
Tetrahydrocannabinol
Tkanivová Transglutamináza tTG IgG
Tkanivová Transglutamináza tTG IgA
Drogy - 10 parametrové
TLC drogy
TLC glykoly
TLC jedy S+U
TLC liečivá
TLC žalúdočný obsah
TPS
Transferín
TRF receptor
Triacylglyceroly
Tricyklické antidepresíva
Trijódtyronín voľný FT3

Názov výkonu
Troponín cTnI Pathfast
Troponín I HS
TSH
Typ proteinúrie
Tyroxín voľný FT4
Urea/Močovina
Vápnik
Vápnik ionizovaný
Väzbová kapacita železa + železo
Vit B12
Vit D
VMK
Voľný testosterón - FTI
Výpočet GF - CKD EPI
Železo
Železo - resorbčná krivka
Žlčové kyseliny

Hematologické vyšetrenia

Názov výkonu
Antitrombín
aPTT /Aktivovaný parciálny tromboplastínový čas/
Cytologický náter periférnej krvi /Zhodnotenie náteru/
D-Dimér kvantitatívne
Fibrinogén
KO Krvný obraz (bez dif)
KO+DIF3
KO+DIF5
KO+DIF5+Retic
Krvná skupina
Odber krvi
Protrombínový čas /Quickov test/
Retikulocyty
Sedimentácia

Mikrobiologické vyšetrenia

Názov výkonu
Anaeróbna kultivácia biologického materiálu
anti - HBs
Bordetella pertusis IgG, IgA ELISA
Borrelia burgdorferi IgG, IgM
Borrelia garinii - Westernblot IgG, IgA
Campylobacter - antigén
Cytomegalovírus IgG, IgM
Dôkaz reagínov – RPR (BWR)

Názov výkonu
Dôkaz toxínu <i>Clostridium difficile</i> A/B
<i>Clostridium difficile</i> , GDH
EBV - protilátky(VCA IgG, VCA IgM, anti EBNA 1 IgG)
<i>Francisella tularensis</i> - protilátky
<i>Giardia</i> - antigén
HAV - IgM
HAV Total
HBc IgM
HBc total
HBeAg
anti Hbe
HBsAg
HCV - protilátky + antigén (ELISA)
HCV - protilátky (chemiluminiscencia - Centaur XP)
HEV IgM
<i>Helicobacter pylori</i> Ag
<i>Helicobacter pylori</i> IgG, IgA
Hemokultúra (fľaška)
HIV 1,2, + HIV 1 Ag
Chlamýdia <i>pneumoniae</i> IgA, IgG, IgM
Chlamýdia <i>trachomatis</i> IgA, IgG
Kult. vyšet.cielené na <i>Campylobacter</i> sp.
Kult. vyšet.cielené na dôkaz <i>Neisseria gonorrhoeae</i>
Kult.vyšerenie na mykoplazmy a ureaplazmy (urogenitálne)
Kultivačné vyšet. hnisu, steru z kože, ucha, punkčáty aeróbne
Kultivačné vyšet. iných tekutín – ascitees, aspirát, laváž
Kultivačné vyšet. so stanov.citlivosti na antimykotiká
Kultivačné vyšet. <i>Gardnerella vaginalis</i>
Kultivačné vyšet.likvoru
Kultivačné vyšet. steru rekta, stolica
Kultivačné vyšet.steru z pošvy, cervixu
Kultivačné vyšet. steru z jazyka, sliznice, spojivky a DÚ
Kultivačné vyšet. steru zo sliznice nosa a tonzíl
Kultivačné vyšetrenie cielené na kvasinky
Kultivačné vyšetrenie moču
Kultivačné vyšetrenie na <i>Trichomonas vaginalis</i>
Kultivačné vyšetrenie spúta
<i>Listeria monocytogenes</i> - protilátky
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgA, IgG
Norovírus - antigén, stolica
Paul Bunnell
Perianálny zlepek – dôkaz <i>Enterobius vermicularis</i>
Priamy dôkaz <i>Helicobacter pylori</i> z biopt.materiálu

Názov výkonu
Rotavírusy + Adenovírusy - antigén, stolica
RSV/adeno antigén, dýchacie cesty
Rubeola IgM
Spoločné vyšetrenia TT, TN, TR
Stanovenie citlivosti na ATB - MIC
Stanovenie citlivosti na ATB - diskový dif. test max. 8 atb
Stolica -3 vzorky odobraté v 3 po sebe idúcich dňoch, parazit.vyš.
Toxoplazma IgG, IgM
TPHA
Yersinia enterocolitica - protilátky

PCR vyšetrenia

Názov výkonu
Chlamýdia pneumoniae
Chlamýdia trachomatis
Mycoplasma pneumoniae
Bordetella species