

K O N T R A K T

uzatvorený medzi

Ministerstvom zdravotníctva Slovenskej republiky

Číslo kontraktu zadávateľa: 11/2014

a

Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv

Číslo kontraktu riešiteľa: 01/2014

Čl. I.

Účastníci kontraktu

Zadávateľ:	Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky
Sídlo	Limbová 2, 837 52 Bratislava 37
Štatutárny zástupca	JUDr. Zuzana Zvolenská, ministerka
Bankové spojenie	Štátna pokladnica
Číslo účtu - IBAN	SK69 8180 0000 0070 0015 0115
IČO	00165565
(ďalej len "zadávateľ")	

a

Riešiteľ:	Štátny ústav pre kontrolu liečiv (ŠÚKL)
Sídlo	Kvetná 11, 825 08 Bratislava 2
Štatutárny zástupca	PharmDr. Ján Mazag vedúci služobného úradu a riaditeľ
Bankové spojenie	Štátna pokladnica
Číslo účtu - IBAN	SK78 8180 0000 0070 0013 3657
IČO	00165221
(ďalej len "ŠÚKL")	

Čl. II.

Právne vzťahy

Kontrakt sa uzatvára v zmysle Uznesenia vlády SR č.1370 zo dňa 18.12. 2002. Kontrakt je plánovacím a organizačným aktom vymedzujúcim vzťahy medzi ústredným orgánom štátnej správy a podriadenou organizáciou a nie je zmluvou v zmysle Obchodného zákonníka.

Čl. III.

Trvanie kontraktu

Kontrakt sa uzatvára na obdobie od 1. januára 2014 do 31. decembra 2014.

Čl. IV.

Platobné podmienky

1. Objem prostriedkov určených na činnosť ústavu sa stanovuje na základe rozpočtu zadávateľa schváleného zákonom č. 473/2013 Z. z. o štátnom rozpočte na rok 2014.
2. Celková hodnota prác kontraktu je stanovená vo výške **3 803 074,00 €**, (slovom trimiliónyosemstotritisíc sedemdesiatštyri EUR).
3. Vzhľadom na charakter stanovenej úlohy sa kalkulácia práce riešiteľa určuje v človeko-mesiacoch *(čm), čo predstavuje **2 220 čm**.
4. Cena práce a ostatné priame a režijné náklady pripadajúce na jedného riešiteľa za človeko-mesiac v roku 2014 sa stanovuje na **1 713,10 €**. Kalkulácia ceny čm vychádza z nákladov riešiteľa, ktoré zahŕňajú priamu mzdu na pracovníka, ostatné priame a režijné náklady ústavu.
5. Zadávateľ sa zaväzuje poskytnúť riešiteľovi finančné prostriedky prostredníctvom Štátnej pokladnice do výšky celkového ročného objemu stanoveného v odst.1 a v odst. 2 tohto článku kontraktu.
6. Zadávateľ a riešiteľ môžu prehodnotiť hodnotu prác kontraktu uvedenú v čl. IV, ods. 2 a v nutných prípadoch zmeniť kontraktom dohodnutý objem finančných prostriedkov v rozsahu a termínoch určených príslušným uznesením vlády Slovenskej republiky, ako aj v závislosti od vývoja hospodárskeho stavu Slovenskej republiky, prípadne (na základe predloženia príslušných podkladov) zmeny rozsahu zabezpečovania úloh vyplývajúcich zo zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov.

Čl. V.

Predmet činnosti

Predmetom kontraktu sú vybrané činnosti vyplývajúce pre riešiteľa zo zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov a prislúchajúcich právnych predpisov.

* človekomesiac (čm) je údaj, ktorý sa vypočíta podielom celkovej hodnoty kontraktu a celkovej hodnoty na 1 zamestnanca za mesiac. Je to štatistický údaj, ktorý určuje počet zamestnancov vykonávajúcich opakujúce sa činnosti v priebehu roka.

Účastníci kontraktu sa dohodli na riešení úloh, činností, resp. služieb v nasledovnom rozsahu:

Úloha, činnosť, resp. služba	Kapacita v čm
Tematické oblasti:	2 220
1. Vykonávanie kontrolnej a štandardizačnej laboratórnej činnosti pri hodnotení kvality, účinnosti a bezpečnosti liekov a liečiv	333
1.1. Vykonávanie laboratórnej kontroly liečiv a liekov distribuovaných na území SR	67
1.2. Vykonávanie cielenej a náhodnej kontroly liečiv a liekov vo výrobných distribučných organizáciách, v lekárenských zariadeniach a ďalších zdravotníckych organizáciách na základe zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov	67
1.3. Preverovanie a posudzovanie návrhov normatívno-technickej dokumentácie	66
1.4. Príprava a vydávanie Slovenského liekopisu a spolupráca na vydávaní Európskeho liekopisu. V rámci tejto činnosti skúmanie, vyvíjanie a zavádzanie nových kontrolných metód skúšania liečiv, koordinácia práce na príprave liekopisných článkov	50
1.5. Riešenie otázok týkajúcich sa spornej kvality humánnych liekov	66
1.6. Uchovávanie medzinárodných štandardov a referenčných látok	17
2. Zabezpečovanie činnosti spojenej s registráciou liekov v SR	555
2.1. Vydávanie rozhodnutí o registrácii humánnych liekov	83
2.2. Príprava podkladov pre rozhodnutia o registrácii liekov (Na úlohe sa podieľajú aj externí posudzovatelia)	278
2.3. Vypracovávanie odborných usmernení a metodických pokynov súvisiacich s EÚ procedúrami, koordinácia posudzovania žiadostí centralizovanou procedúrou a v procese vzájomného uznávania	194
3. Vykonávanie funkcie štátneho inšpekčného orgánu na území Slovenskej republiky v oblasti:	555
3.1. Správnej výrobnéj praxe, správnej veľkodistribučnej praxe, správnej praxe prípravy transfúzných liekov	139
3.2. Správnej lekárenskej praxe	166

3.3. Vydávanie povolení na zaobchádzanie s drogovými prekurzormi, príprava zrušenia a zániku povolení, vedenie evidencie držiteľov povolení, nahlasovanie nedostatkov MH SR, spracovávanie oznámení z podozrenia zo zneužitia určených látok orgánom činným v trestnom konaní	111
3.4. Na základe vyhlášky MZ SR č. 128/2012 Z. z. o požiadavkách na správnu výrobnú prax a požiadavkách na správnu veľkodistribučnú prax, vyhlášky MZ SR č. 129/2012 Z. z. o požiadavkách na správnu lekárenskú prax - vypracovávanie posudkov na materiálové, priestorové a personálne vybavenie, ktoré sú podmienkou na získanie povolenia na farmaceutickú výrobu a distribúciu liekov	111
3.5. Vykonávanie dozoru nad reklamou humánnych liekov	28
4. Hlásenia nežiaducich účinkov liekov a klinické štúdie	444
4.1. Hlásenia nežiaducich účinkov liekov	222
4.2. Posudzovanie a schvaľovanie klinických štúdií	222
5. Zabezpečovanie činností spojených s evidenciou zdravotníckych pomôcok v SR	333
5.1 Činnosti súvisiace s procesom evidencie a registrácie zdravotníckych pomôcok	200
5.2 Činnosti súvisiace s evidenciou hlásení o poruchách, zlyhaniach a nehodách zdravotníckych pomôcok	133

Ostatné úlohy, ktoré Štátnemu ústavu pre kontrolu liečiv ukladá slovenská legislatíva a európske právne predpisy, nie sú pokryté týmto kontraktom vzhľadom na pridelený objem finančných prostriedkov.

Príloha č. 1 tohto kontraktu obsahuje **hodnotiace parametre plnenia úloh** kontraktu a je jeho neoddeliteľnou súčasťou.

Čl. VI.

Spôsob a termín vyhodnotenia kontraktu

1. Priebežné hodnotenia plnenia úloh kontraktu sa uskutočnia formou kontrolného dňa raz za štvrtrok, najneskôr do 20. dňa nasledujúceho mesiaca po uplynutí príslušného štvrtroka za účasti zástupcov zadávateľa a ŠÚKL.

2. Na kontrolnom dni sa prerokuje priebeh plnenia jednotlivých úloh a problémy spojené s ich plnením.
3. Plnenie úloh vyplývajúcich z kontraktu sa vyhodnotí po uplynutí trvania kontraktu formou kontrolného dňa najneskôr do 20. januára 2015 za účasti zástupcov zadávateľa a zodpovedných riešiteľov.
4. Dokumentácia potrebná k vyhodnoteniu kontraktu bude pozostávať z hodnotení predošlých štvrtrokov a z hodnotenia za IV. štvrtrok 2014.

Čl. VII.

Práva a povinnosti zúčastnených strán

1. Zadávateľ sa zaväzuje :

- a) zabezpečiť financovanie predmetu činnosti uvedeného v čl. V. v celoročnom rozsahu podľa čl. IV. tohto kontraktu,
- b) poskytnúť riešiteľom konzultácie, štatistické údaje prípadne materiálne technické prostriedky potrebné k riešeniu úloh a k vykonávaniu činností uvedených v čl. V. tohto kontraktu,
- c) v dohodnutých termínoch organizovať a vykonať kontrolné dni plnenia všetkých úloh dohodnutých týmto kontraktom,
- d) včas informovať ŠÚKL o zmenách v zadaní úloh,
- e) poskytnúť riešiteľovi navrhované zmeny zákona o lieku k pripomienkovaniu.

2. Zadávateľ má právo:

- a) vykonávať priebežné kontroly plnenia úloh dohodnutých týmto kontraktom,
- b) sankcionovať ŠÚKL v prípadoch nedodržania termínov plnenia úloh. Spôsob a výška sankcií sa stanoví na kontrolnom dni.

3. ŠÚKL sa zaväzuje :

- a) riadne, v požadovanej kvalite a podľa stanovených termínov vykonávať činnosti dohodnuté týmto kontraktom,
- b) dodržať celoročný rozpočet dohodnutý kontraktom a neprekročiť náklady stanovené na riešenie úloh v zmysle kontraktu,
- c) predložiť týždeň pred termínom konania kontrolného dňa všetky dohodnuté podklady na rokovanie kontrolného dňa,
- d) informovať zadávateľa o problémoch, ktoré sa vyskytli v priebehu riešenia úloh,
- e) zabezpečiť ochranu všetkých údajov, ktoré zadávateľ poskytne ŠÚKL i po skončení kontraktu.

4. ŠÚKL má právo:

- a) bezplatne získať od zadávateľa všetky štatistické údaje potrebné na riešenie, overenie výsledkov riešenia úlohy. Rozsah, termíny a spôsob poskytovania údajov pre jednotlivé úlohy, činnosti, alebo služby sa stanoví v protokole,
- b) požadovať od zadávateľa, aby podľa povahy odovzdávanej práce, vytvoril príslušné technické a organizačné podmienky jej prezentácie a overenie.

Čl. VIII.**Zverejnenie kontraktu a verejný odpočet**

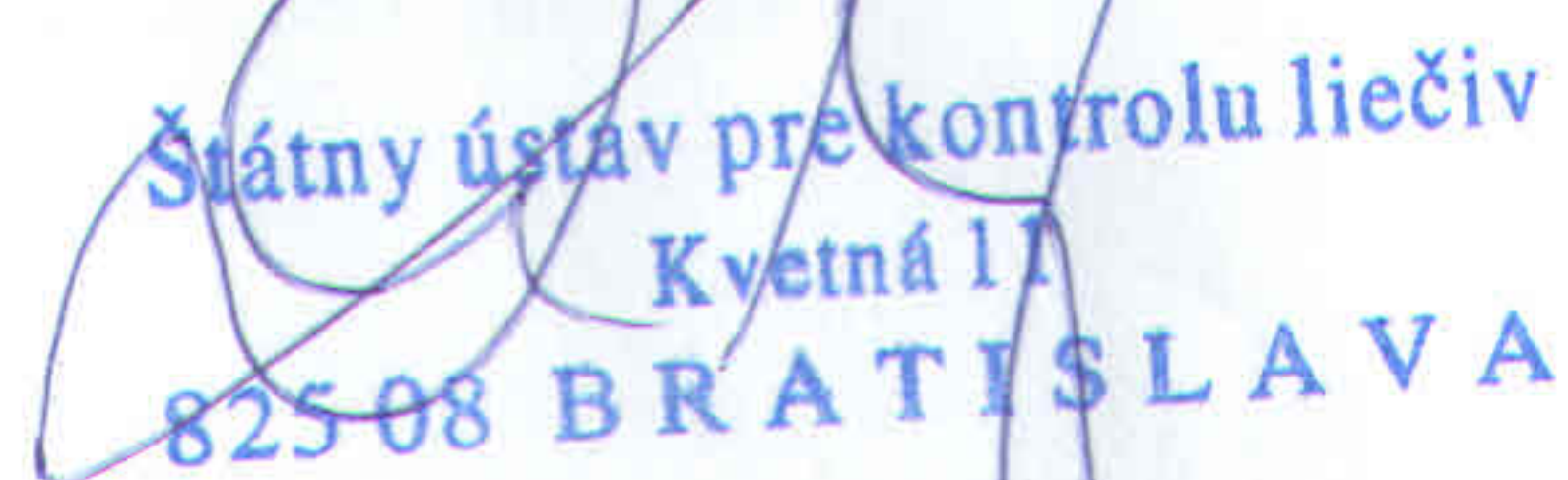
1. Tento kontrakt zverejnia obidve zúčastnené strany na svojich internetových stránkach po jeho podpise.
Záverečnú správu o plnení kontraktu zverejnia obidve strany na svojich internetových stránkach do 31. januára 2015.
2. Tento kontrakt je vyhotovený v štyroch vyhotoveniach, z ktorých každá strana obdrží po dvoch exemplároch.
3. Kontrakt je možné meniť a dopĺňať len po vzájomnej dohode obidvoch strán a to formou dodatkov.
4. Tento kontrakt nadobúda platnosť dňom jeho podpísania zúčastnenými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jeho zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv.

06 FEB. 2014

V Bratislave, dňa


za zadávateľaJUDr. Zuzana Zvolenská
ministerkaMinisterstvo zdravotníctva
Slovenskej republiky

V Bratislave, dňa 31.1.2014


Štátny ústav pre kontrolu liečiv
Kvetná 17
825 08 BRATISLAVA

za riešiteľa

PharmDr. Ján Mazag
riaditeľŠtátny ústav
pre kontrolu liečiv

Príloha č.1**Hodnotiace parametre plnenia úloh kontraktu :**

1. Náklady na plnenie úloh budú v roku 2014 predstavovať 3 803 074 €
2. Počet registrácii nových liekov
3. Počet predĺžených registrácií liekov
4. Počet zmien registrácií liekov
5. Dosiiahnuté príjmy z registrácii (správne poplatky pre zadávateľa)
6. Počet vydaných povolení a registrácií na zaobchádzanie s drogovými prekurzormi
7. Počet vykonaných kontrol:
 - správnej laboratórnej praxe
 - správnej lekárenskej praxe
 - správnej výrobnnej praxe
 - správnej veľkodistribučnej praxe
6. Počet vykonaných kontrol reklamy.
7. Počet prijatých a spracovaných hlásení o nežiaducich účinkoch liekov
8. Počet posudzovaných a schválených klinických štúdií
9. Počet evidovaných zdravotníckych pomôcok
10. Počet nehôd, porúch a zlyhaní zdravotníckych pomôcok
11. Počet liekov, u ktorých boli vykonané kontroly kvality