



## Článok II. Predmet zmluvy

2.1. Zhotoviteľ sa zaväzuje, že na vlastné náklady a nebezpečenstvo vykoná pre objednávateľa dielo - riešenie projektu výskumu: **Výrobu autológneho fibrínového lepidla systémom CryoSeal** v rozsahu úloh uvedených v prílohe č.1, ktorá je neoddeliteľnou súčasťou tejto zmluvy. Výsledky plnenia predmetu zmluvy budú zhotoviteľom dodané vo forme záverečnej správy – štúdie, v tlačenej a elektronickej forme (súbor MS WORD \*.doc).

2.2. Objávateľ si vyhradzuje právo priebežnej kontroly plnenia predmetu zmluvy formou kontrolných dní u zhotoviteľa. Termín konania kontrolného dňa je objednávateľ povinný oznámiť zhotoviteľovi najmenej tri pracovné dni vopred.

2.3. Objávateľ sa zaväzuje, že zaplatí cenu za vykonanie diela podľa článku III. tejto zmluvy po prevzatí diela zástupcom objednávateľa, ktorým je pre účely tejto zmluvy – Ing. Ivan GREGUŠ – tel. 0960/312 205, [ivan.gregus@mod.gov.sk](mailto:ivan.gregus@mod.gov.sk).

## Článok III. Cena a platobné podmienky

3.1. Cena za predmet zmluvy je stanovená dohodou v zmysle zákona NR SR č.18/1996 Z. z. o cenách v znení neskorších predpisov v celkovej výške **71 290,00 €** (slovom sedemdesiatjedentisícdevädesiat00/00 eur), t.j.2 147 682,54 SKK ( konverzný kurz 30,126 SKK ).

Ceny jednotlivých položiek sú uvedené v prílohe č.1. V celkovej cene sú zahrnuté všetky náklady predávajúceho súvisiace s plnením predmetu zmluvy.

3.2. Právo na zaplatenie ceny vzniká predávajúcemu riadnym i čiastkovým splnením jeho záväzku spôsobom a v mieste plnenia v súlade s touto zmluvou.

3.3. Po prevzatí predmetu zmluvy zástupcom kupujúceho v mieste plnenia vystaví predávajúci faktúru na každú časť samostatne uvedenú v prílohe č. 1 a odošle ju na adresu: Úrad pre investície a akvizície MO SR, Kutuzovova 8, 832 47 Bratislava vo dvoch výtlačkoch.

K faktúre je predávajúci povinný priložiť podpísané a potvrdené dodacie listy a preberacie zápisy podľa článku IV. tejto zmluvy.

3.4. Kupujúci uhradí oprávnené účtovanú sumu do 30 dní odo dňa doručenia faktúry. Pre tento účel sa za deň úhrady považuje deň odpisu oprávnené účtovanej sumy z účtu kupujúceho.

3.5. Kupujúci je oprávnený vrátiť bez zaplatenia faktúru, ktorá je nesprávna a to najneskôr v deň jej splatnosti. Oprávneným vrátením faktúry prestáva plynúť lehota splatnosti. Nová lehota začína plynúť znova odo dňa doručenia opravenej faktúry.

3.6. Predávajúci je povinný doručiť všetky faktúry kupujúcemu najneskôr do 30.11.2009. V prípade doručenia faktúry po 30.11.2009 predávajúci nemôže uplatniť úrok z omeškania za oneskorenú úhradu faktúry v zmysle ustanovenia článku VIII., bod 8.2 tejto zmluvy.

## Článok IV. Miesto, spôsob plnenia, dodacia lehota a dodacie podmienky

4.1. Miestom plnenia predmetu zmluvy je sídlo objednávateľa – Ministerstvo obrany SR, SEOPMZ, Za Kasárňou 65, 3. posch., č. dv. 325, 831 03 Bratislava.

4.2. Zhotoviteľ vykoná dielo na svoje náklady a nebezpečenstvo.

4.3. Zhotoviteľ sa zaväzuje, že nepoverí vykonaním diela inú osobu.

4.4. Termíny odovzdania diela, uvedeného v článku II. tejto zmluvy, v mieste dodania, ktorým je sídlo objednávateľa, a plánovaný termín dokončenia diela rieši zhotoviteľ spolu s Ministerstvom obrany SR, Sekcia obranného plánovania a manažmentu zdrojov, zástupca objednávateľa - kontaktná osoba :

Ing. Ivan GREGUŠ – hlavný štátny radca, tel.: 0960/312 205, email: [ivan.gregus@mod.gov.sk](mailto:ivan.gregus@mod.gov.sk) , prípadne ním poverená osoba

4.5. Doručenie diela z miesta plnenia do miesta dodania zabezpečí na vlastné náklady a nebezpečenstvo zhotoviteľ.

4.6. Zmluvné strany sa dohodli na plnení predmetu zmluvy v jednej etape nasledovne:

4.6.1. Zhotoviteľ je povinný zhotoviť a dodať dielo najneskôr **do 30. novembra 2010** vrátane po úspešnom vykonaní opponentského konania k predmetu zmluvy, ktoré organizuje zhotoviteľ v spolupráci so zástupcom objednávateľa.

4.7. Zhotoviteľ dodá dielo podľa čl. II. v elektronickej forme na CD nosiči v počte jeden kus (súbor MS WORD \*.doc) a v tlačenej forme v jednom výťažku.

4.8. Prevzatie diela v mieste dodania po jeho doručení bude potvrdené zástupcom objednávateľa v Doklade o poskytnutí služby. Na Doklade o poskytnutí služby musí byť strojom (tlačeným písmom) uvedené:

- označenie úradu užívateľa,
- názov diela,
- druh vykonanej činnosti,
- číslo zmluvy o dielo, na základe ktorej bolo dielo vyhotovené,
- dátum ukončenia diela,
- dátum fyzického prevzatia diela preberajúcim funkcionárom objednávateľa
- hodnosť, meno, priezvisko (čitateľne) a podpis odovzdávajúceho a preberajúceho funkcionára

4.9. Zástupcom objednávateľa na prevzatie v mieste dodania a na potvrdenie dokladu o poskytnutí služby podpisom len pre účely tejto zmluvy je funkcionár podľa bodu 5.4., alebo ním poverený funkcionár.

4.10. Predmet zmluvy je považovaný za splnený podpisom dokladu o poskytnutí služby v mieste dodania zástupcom objednávateľa uvedeného v bode 5.9. tejto zmluvy a zhotoviteľom a zaplatením dohodnutej ceny v plnej výške.

## Článok V. Vlastnícke práva a ďalšie podmienky zmluvy

5.1. Objednávateľ nadobudne vlastnícke právo k dielu prevzatím diela v mieste dodania a uhradením dohodnutej ceny za dielo zhotoviteľovi v plnej výške v súlade s podmienkami dohodnutými touto zmluvou.

5.2. Účinným odstúpením od zmluvy jednou zo zmluvných strán nie je dotknuté právo zmluvných strán na náhradu škody do výšky preukázateľne vynaložených nákladov.

5.3. Práva vyplývajúce zo zákona č. 618/2003 Z. z. o autorskom práve a právach súvisiacich s autorským právom (autorský zákon) v znení neskorších predpisov (ďalej len „autorský zákon“) k autorskému dielu vytvorenému v rámci plnenia predmetu zmluvy zostávajú zachované zhotoviteľovi v plnom rozsahu.

5.4. Zhotoviteľ udelí objednávateľovi bezodplatne výhradnú licenciu na dielo podľa prílohy č. 3 tejto zmluvy objednávateľovi pri prebratí diela podľa článku V. tejto zmluvy.

5.5. Zhotoviteľ vyhlasuje a podpisom tejto zmluvy ručí, že plnením predmetu zmluvy nebude porušené autorské právo a/alebo právo priemyselného vlastníctva a/alebo právo iného duševného vlastníctva tretej strany. Zhotoviteľ uhradí objednávateľovi náhradu škody, ktoré mu vzniknú v dôsledku uplatnenia si nároku treťou stranou z dôvodu porušenia autorského práva a/alebo práva priemyselného a/alebo práva iného duševného vlastníctva.

## **Článok VI.**

### **Spolupôsobenie zmluvných strán**

6.1. Objednávateľ umožní zhotoviteľovi prístup ku všetkým rozhodnutiam MO SR, v ktorých sa upresňujú požiadavky na spracovanie predmetného diela.

6.2. Objednávateľ súhlasí s konzultáciami zhotoviteľa s budúcim používateľom, ak je to potrebné k plneniu predmetu zmluvy.

## **Článok VII.**

### **Utajenie**

7.1. Zmluvné strany sa zaväzujú zachovávať voči tretím osobám mlčanlivosť o skutočnostiach, týkajúcich sa predmetu vzájomnej spolupráce, činnosti zmluvného partnera, a/alebo predmetu zmluvy.

7.2. Zadanie predmetu zmluvy nie je utajovanou skutočnosťou.

## **Článok VIII.**

### **Zmluvné pokuty a úrok z omeškania**

8.1. V prípade, že zhotoviteľ nedodrží dohodnutú dobu riešenia predmetu zmluvy, alebo jej častí, uhradí objednávateľovi zmluvnú pokutu vo výške 0,05% z ceny nedodanej etapy za každý deň omeškania, maximálne však do celkovej výšky 5% z ceny predmetu zmluvy. Základom pre výšku zmluvnej pokuty je konečná cena..

8.2. V prípade, že zhotoviteľ neodstráni v dohodnutej lehote vady riešenia, uhradí objednávateľovi zmluvnú pokutu vo výške 0,1% z hodnoty vadného plnenia za každý deň omeškania až do dňa odstránenia väd riešenia.

8.3. V prípade omeškania objednávateľa s úhradou faktúry, má zhotoviteľ právo požadovať od objednávateľa úrok z omeškania vo výške 0,05% z neuhradenej sumy za každý začatý deň omeškania, maximálne však do celkovej výšky 5% z neuhradenej čiastky. Základom pre výpočet výšky úroku z omeškania je konečná cena za celý predmet zmluvy.

### **Článok IX. Práva a povinnosti objednávateľa**

9.1. Objednávateľ má právo na priebežnú kontrolu riešenia predmetu zmluvy formou kontrolných dní písomne oznámených minimálne 3 pracovné dni pred termínom ich konania. Na základe výsledkov tejto kontroly má právo:

a) rozhodnúť o:

- pokračovaní riešenia predmetu zmluvy,
- pokračovaní riešenia predmetu zmluvy podľa dodatku zmluvy, resp. doplnku špecifikácie,
- zastavení riešenia predmetu zmluvy,

b) požadovať od zhotoviteľa odstránenie zistených nedostatkov v reálne splniteľnom termíne určenom obstarávateľom.

9.2. Objednávateľ má právo odstúpiť od zmluvy ak:

- riešenie predmetu zmluvy nebude plniť špecifikáciu v závažnom rozsahu a čas potrebný na rekonštrukciu by riešenie znehodnotil. Závažnosť neplnenia špecifikácie musí byť potvrdená objednávateľom,
- ak zhotoviteľ neodstráni zistené nedostatky riešenia predmetu zmluvy v reálne splniteľnom termíne určenom oponentskou radou.

9.3. Objednávateľ má právo v priebehu plnenia upraviť rozsah prác, resp. vecné a termínové plnenie predmetu zmluvy v prípade krátenia finančných prostriedkov štátneho rozpočtu. Nároky na finančné plnenie v prospech zhotoviteľa na základe preukázateľných vynaložených nákladov budú riešené objednávateľom v zmysle článku IV.

9.4. Objednávateľ sa zaväzuje k zaplateniu dohodnutej ceny podľa článku III. tejto zmluvy na základe splnenia predmetu zmluvy podľa článku II. tejto zmluvy.

9.5. Objednávateľ v rámci svojich možností zabezpečí zhotoviteľovi potrebnú technickú dokumentáciu pre realizáciu výskumných a vývojových prác.

### **Článok X. Práva a povinnosti zhotoviteľa**

10.1. Zhotoviteľ zrealizuje predmet zmluvy v zmysle článku II. tejto zmluvy.

10.2. Zhotoviteľ má právo požiadať objednávateľa o posunutie termínov riešenia predmetu zmluvy o dobu prerušenia prác z dôvodov vyššej moci v zmysle ustanovení Obchodného zákonníka, pričom je zhotoviteľ povinný oznámiť objednávateľovi prekážku a jej účinky na jeho schopnosť plniť.

**Článok XI.**  
**Zodpovednosť za vady a reklamácie, odstúpenie od zmluvy.**

11.1. Objednávateľ je povinný zistené vady na základe výsledkov kontrolných dní a oponentského konania oznámiť zhotoviteľovi písomne bez zbytočného odkladu, najneskôr 7 dní od ich zistenia.

11.2. Zhotoviteľ je povinný odstrániť zistené nedostatky najneskôr do termínu odovzdania diela.

11.3. Oznamenie o nedostatkoch diela musí obsahovať:

- identifikačné údaje, číslo zmluvy,
- názov a označenie reklamovanej časti,
- popis nedostatku

11.4. Objednávateľ je oprávnený odstúpiť od zmluvy ak zhotoviteľ neodstráni nedostatky diela v termíne podľa čl. 11.2 Zhotoviteľ v takom prípade je povinný vrátiť poskytnuté finančné prostriedky objednávateľovi do 30. dní od termínu odovzdania diela podľa čl. 11.2.

**Článok XII.**  
**Záverečné ustanovenia**

12.1. Zmeny a doplnky tejto zmluvy je možné vykonávať iba po dohode zmluvných strán formou písomných dodatkov podpísaných obidvoma zmluvnými stranami, ktoré budú neoddeliteľnou súčasťou tejto zmluvy.

12.2. Ak nie je dohodnuté v tejto zmluve inak, riadia sa právne vzťahy z nej vyplývajúce a vznikajúce ustanoveniami Obchodného zákonníka a súvisiacimi všeobecne záväznými právnymi predpismi SR.

12.3. Táto zmluva nadobúda platnosť a účinnosť dňom jej podpísania obidvoma zmluvnými stranami.

12.4. Zmluva je vyhotovená v štyroch vyhotoveniach, výtlačky č. 1, 3 a 4 obdrží objednávateľ, výtlačok č. 2 zhotoviteľ.

12.5. Zmluvné strany po prečítaní Zmluvy o dielo prehlasujú, že súhlasia s jej obsahom, je prejavom ich slobodnej vôle a nebola dojednaná v tiesni ani za inak nevýhodných podmienok.

V Bratislave dňa:

V Bratislave dňa : 7/10/2009

Za zhotoviteľa:

Katolícka univerzita v Ružomberku

prof. MUDr. Anton Lupták, CSc.  
dekan Fakulty zdravotníctva KU



Za objednávateľa:

Ministerstvo obrany SR

Ing. Juraj HREHORČÁK  
riadiťel' úradu



### Špecifikácia diela

VV-A1		Základné informácie o projekte
01	Evidenčné číslo projektu	SEOPMZ-103-9/2009-OdV
02	Dátum podania	04.9.2009
03	Názov projektu	Výrobu autológneho fibrínového lepidla systémom CryoSeal
04	CPV	73410000-9 - Vojenský výskum a technológie
05	Charakter výskumu	TRL : 6 Aplikovaný výskum
06	Začiatok riešenia projektu	Po podpise zmluvy o dielo
07	Koniec riešenia projektu	30.11.2010
08	Cena celkom v €	71 290,00 EUR

VV-A2		Základné informácie o zodpovednom riešiteľovi
01	Meno a priezvisko	Juraj MITURA
	Akademické a vedecké tituly	MUDr.
02	Organizácia	KU – Fakulta zdravotníctva Ružomberok
03	Telefón	00421 444 382 400
	Email	mituraj@uvn.sk

## 1. Súčasný stav problematiky, prínos výsledkov riešeného projektu a cieľ

### *a) Súčasný stav riešenej problematiky a prínos výsledkov riešeného projektu.*

Tmel sa skladá z dvoch základných zložiek: kryoprecipitátu pripraveného z ľudskej plazmy a trombínovej zložky, ktorých skombinovaním sa vytvorí fibrínový tmel. Tento preparát môže účinne zastavovať krvácanie a spájať tkanivá. Prínosom je zvýšenie pravdepodobnosti prežitia vojakov pri krvácajúcich poraneniach hrudníku, brucha, hlavy, končatín. Riešenie prípravy, transportu a použitia v oblastiach nasadenia jednotiek OS SR.

### *b) Cieľ*

**Cieľom** je vedeckými metódami v rámci aplikovaného výskumu vytvoriť systém prípravy a použitia chirurgického tmelu druhej generácie systémom CryoSeal a nasadenia v poľných podmienkach mobilných zdravotníckych zariadení. Systém otestovať v laboratórnych podmienkach a zodpovedajúcom reálnom prostredí s ohľadom na správnu výrobnú prax v súlade s Odporúčaniami Rady Európy. Výsledky dokumentovať vo forme Záverečnej správy a prototypu systému.



### Návrh riešenia projektu výskumu

VV-A1		Základné informácie o projekte
01	Evidenčné číslo projektu	SEOPMZ-103-9/2009-OdV
02	Dátum podania	14.9.2009
03	Názov projektu	Autológne fibrinové lepidlo (LEPIDLO)
04	CPV	73410000-9 - Vojenský výskum a technológie
05	Charakter výskumu	TRL : 6 Aplikovaný výskum
06	Začiatok riešenia projektu	Po uzatvorení Zmluvy o dielo
07	Koniec riešenia projektu	30. novembra 2010
08	Navrhovaná cena celkom	71 290,00 €

VV-A2		Základné informácie o zodpovednom riešiteľovi
01	Meno a priezvisko	Juraj Mitura
	Akademické a vedecké tituly	MUDr.
02	Organizácia	KU – Fakulta zdravotníctva Ružomberok
03	Telefón	00421444382400
	Email	mituraj@uvn.sk

VV-A2		Základné informácie o zodpovednom riešiteľovi	
04	Prehľad najvýznamnejších výstupov za posledné 3 roky		
a)	CC publikácie, publikácie v zahraničných a významných domácich periodikách, monografie, učebnice	Celkový počet	
	Učebnica: Vútorne lekárstvo pre ošetrovatel'stvo 2007 Publikácia : Transfuziologické minimum, Medicina militaris slovaca,, 3, 2001, č. 3, 22-27	2	
b)	Prehľad ďalších významných výstupov za posledné 3 roky	Celkový počet	
	Doktrína krvnej bezpečnosti štátu	2	
c)	Prehľad projektov, na ktorých sa zodpovedný riešiteľ predkladaného projektu podieľal za posledné 3 roky	Celkový počet	
Typ projektu	Názov projektu	Doba riešenia	pozícia
	Projekt „Molekulárna epidemiológia ehrlichiozy na Slovensku (EHRlichIE)“ č.2006/31-SAV-02	2007-2009	riešiteľ
d)	Expertízy pre rezort MO SR alebo hospodársku sféru	Celkový počet	
	Hlavný lekár pre hematológiu a transfuziológiu MO SR	1	
e)	Prehľad ohlasov a citácií	Celkový počet	

05	Podpis zodpovedného riešiteľa	
06	Dátum	14.09.2009

VV-A4		Zoznam riešiteľ'ov					
01		Zoznam riešiteľ'ov priamo sa podieľajúcich na riešení projektu					
Tituly	Meno a priezvisko	Pracovné zaradenie	Pracovisko	Počet hodín			Podpis
				1.rok	2.rok	3.rok	
	MUDr. Juraj Mitura	lekár	KU FZ Rbk	350	350	X	
	MUDr. Jaromír Tupý	lekár	KU FZ Rbk	300	350	X	
	Oľga Chrenková	sestra	UVN Ružomberok	150	150	X	
	Beata Kluková	laborant	UVN Ružomberok	100	150	X	

VV-A4		Zoznam riešiteľ'ov	
02	Ostatní členovia riešiteľ'ského kolektívu	Celkový počet ostatných osôb	7
		Súhrnná kapacita ostatných osôb v hodinách	1020
03	Spolu	Celkový počet členov riešiteľ'ského kolektívu	11
		Súhrnná kapacita členov riešiteľ'ského kolektívu v hodinách	2970

### Kalkulácia nákladov na riešenie

P.	Položka	Za dobu riešenia (v EUR)			
		Celkom	1.rok	2.rok	3.rok
01	<b>Náklady obstarania celkom</b> (r.02 + r.03)	70458,05			X
02	Spotreba materiálu	54207,77			X
03	Služby	16250,28			X
04	<b>Náklady spracovania celkom</b> (r.05 + r.06 + r.07)	166,95			X
05	Mzdové náklady vrátane ostatných mzdových nákladov				X
06	Náklady na zdrav. a sociál. poistenie a príspevok NÚP	166,95			X
07	Ostatné priame náklady				X
08	<b>Nepriame (režijné) náklady celkom</b>	665,00			X
09	<b>Celkové náklady</b> (r.01 + r.06)	70625,00			X
10	Zisk				X
11	<b>Cena riešenia bez DPH</b> (r.08 + r.09 + r.10)				X
12	DPH				X
13	<b>Cena riešenia celkom</b> (r.11 + r.12)	71 290,00			X

**Uchádzač nie je platca DPH!**

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB 1</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB 1 : Začiatok riešenia projektu			
<b>Vedúci PB:</b>	MUDr. Juraj Mitura	<b>Strana :</b>	1 z 1	
<b>PA :</b>	PB	<b>Trvanie :</b>	1 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB M	<b>Dátum začatia:</b>	T0	
<b>Výstup do :</b>	PB 1-6	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+1	
<b>Ciele :</b>				<b>Riešitelia:</b> - vedúci pracovných balíkov
<ul style="list-style-type: none"> <li>- určiť podľa dielčích pracovných postupov pracovné balíky (PB)</li> <li>- stanoviť časovú postupnosť PB</li> <li>- prideliť vedúcich jednotlivých balíkov</li> <li>- vypracovať pracovné postupy v jednotlivých PB</li> <li>- zabezpečiť štandardy pracovných postupov jednotlivých pracovných činností</li> <li>- stanoviť termíny kontrolných dní</li> <li>- zosúladiť pracovnej činnosti s požiadavkami Etickej komisie</li> <li>- vypracovať „ Informovaný súhlas“</li> </ul>				
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- zhodnotením režimu pracovných činností túto aktivitu zatriediť</li> <li>- doterajšou praxou stanoviť adekvátnu časovú postupnosť</li> <li>- vedúcich PB určiť podľa aktuálnych pracovných náplní a príslušného vzdelania</li> <li>- pracovné postupy vypracovať v súlade so správnou výrobnou praxou za súčasného dodržania podmienok správnej výrobnéj praxe, odporúčaní Rady Európy a Národnej transfúznej služby</li> <li>- podmienky zosúladiť so Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv (ŠUKL)</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- vedúci PB</li> <li>- vypracovanie PB</li> <li>- stanovenie časovej postupnosti pracovných balíkov</li> <li>- termíny kontrolných dní</li> <li>- odsúhlasenie práce Etickou komisiou</li> <li>- informovaný súhlas</li> </ul>				

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB 2</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB 2 : obstaranie spotrebného materiálu			
<b>Vedúci PB:</b>	Vedúci projektu – MUDr. Juraj Mitura	<b>Strana :</b>	1 z 1	
<b>PA :</b>	zaobstaranie materiálu	<b>Trvanie :</b>	2 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB 1, PB M	<b>Dátum začatia:</b>	T0+1	
<b>Výstup do :</b>	PB 3,	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+3	
<b>Ciele :</b>				<b>Riešitelia:</b> vedúci pracovných balíkov
<ul style="list-style-type: none"> <li>- obstaranie príslušného spotrebného materiálu</li> <li>- odberové vaky</li> <li>- reagenty</li> <li>- zaobstaranie služieb na vyšetrenia mimo pracovisko realizujúce projekt (v súčasnosti nie je možné presne definovať, z dôvodu predpokladaného zakúpenia prístrojového vybavenia aj do nášho pracoviska)</li> </ul>				
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- v súlade s PB1 obstarat' spotrebný materiál spĺňajúceho potreby pracoviska za súčasného zabezpečenia štandardných pracovných postupov</li> <li>- reagenty a ostatný materiál zaobstarat' v nadväznosti na dostupné vybavenie pracoviska po prístrojovej a personálnej časti</li> <li>- výberom dodržat' kvalitu materiálu na adekvátne zabezpečenie správnej výrobnéj praxe</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- materiálové vybavenie potrebné na projektovú činnosť</li> <li>- zabezpečenie dostupnosti reagentov, eventuálne vytvorenie objednávkového kalendára (dodržanie podmienok expirácie materiálu)</li> <li>- zabezpečenie možných služieb mimo pracovisko – prieskum možností</li> </ul>				

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB 3</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB 3 :			
<b>Vedúci PB:</b>	Lekár transfúzneho traktu	<b>Strana :</b>	1 z 1	
<b>PA :</b>	výroba transfúzneho prípravku	<b>Trvanie :</b>	4 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB1,PB2	<b>Dátum začatia:</b>	T0 +5	
<b>Výstup do :</b>	PB4	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+9	
<b>Ciele :</b>				<b>Riešitelia:</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>- stanovenie podmienok pre výber respondentov</li> <li>- komplexné predtransfúzne (laboratórno-lekárske) vyšetrenie respondentov</li> <li>- odber celej krvi</li> <li>- separácia celej krvi za účelom výroby tekutej plazmy</li> <li>- výroba ČZP - z polovice tekutej plazmy</li> <li>- stanovenie vstupných laboratórných parametrov</li> <li>- výroba konečného autológneho transfúzneho prípravku – fibrínového lepidla technológiou CryoSeal</li> </ul>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- lekár</li> <li>- sestry</li> <li>- laboranti</li> <li>- pomocní zdravotní personál</li> </ul>				
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- podľa podmienok pre výrobu transfúzných prípravkov (viď právne normy a odporúčenia platné v SR) uskutočniť výber respondentov <ul style="list-style-type: none"> <li>- rovnomerné zastúpenie pohlaví</li> <li>- brať ohľad na predpokladaný vekový stav nasaditeľných jednotiek (podmienky vyplývajú z Vyhlášky Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky zo 6. júla 2005 o požiadavkách na správnu prax prípravy transfúzných liekov uverejnenej v Z.z. 333/2005, str. 3389-3408)</li> </ul> </li> <li>- podľa štandardov oddelenia realizovať odbery predtransfúzneho vyšetrenia</li> <li>- metodikou výrobcu krvných vakov realizovať odber celej krvi s následným spracovaním na komponentovú krv</li> <li>- výroba ČZP (50% prípravkov)</li> <li>- konečná výroba fibrínového lepidla metodikou výrobcu</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- výber respondentov</li> <li>- predtransfúzne vyšetrenie</li> <li>- odber celej krvi</li> <li>- spracovanie krvi na komponentovú krv - erytrocyty a tekutú plazmu</li> <li>- ČZP</li> <li>- fibrínové lepidlo</li> </ul>				

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB 4</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB 4 :			
<b>Vedúci PB:</b>	Vedúci laborant, manažér kvality	<b>Strana :</b>	1 z x	
<b>PA :</b>	Kontrola kvality transfúzných prípravkov	<b>Trvanie :</b>	12 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB1, PB3	<b>Dátum začatia:</b>	T0+1	
<b>Výstup do :</b>	PB5	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+13	
<b>Ciele :</b>			<b>Riešitelia:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- kvantitatívne stanovenie markerov zaručujúcich správnu výrobnú prax pre možnosť zaradiť prípravok medzi liečivá</li> <li>- pre laboratórne účely vyšetríme vzorky odobraté z tekutej plazmy, ČZP a konečného výrobku – a to v 0. deň výroby a po 12. mesiacoch od výroby – t.j. krátko pred expiráciou <ul style="list-style-type: none"> <li>- stanovíme objem jednotlivých striekačiek</li> <li>- laboratórne stanovíme komplex koagulačných faktorov v troch vyššie uvedených intervaloch a overíme ich objemovú stabilitu</li> </ul> </li> <li>- vyšetrenie elasticity, miery lepenia – časová závislosť od veľkosti miesta použitia (rýchlosť vytvorenia elastickej zrazeniny pri 100 a 200cm<sup>2</sup> veľkosti aplikácie)</li> </ul>			<ul style="list-style-type: none"> <li>- lekár</li> <li>- laboranti</li> <li>- sestra</li> </ul>	
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- metodikou výrobcu pripravíme tekutú plazmu, ČZP</li> <li>- ČZP adekvátne uskladníme</li> <li>- pred výrobou fibrínového lepidla z tekutej plazmy a ČZP (po jej rozmrazení) realizujeme komplex koagulačných vyšetrení</li> <li>- vyrobíme fibrínové lepidlo, skontrolujeme jeho objem a adekvátne ho uskladníme</li> <li>- v 0. deň výroby a v po 12. mesiacoch od výroby lepidlo rozmrazíme a verifikuje koagulačné faktory a objem</li> <li>- z posledných dvoch lepidiel (celkovo budú vždy vyrobené 4) stanovíme mieru rýchlosti vytvorenia elastickej zrazeniny v závislosti od rôznej plochy</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- tekutá plazma</li> <li>- ČZP</li> <li>- výroba fibrínového lepidla systémom CryoSeal</li> <li>- koagulačné faktory a objem</li> <li>- časová závislosť rýchlosti vytvorenia elastickej zrazeniny od rôznej plochy aplikácie</li> </ul>				



	<b>Vydanie:</b>		<b>PB 5</b>
	<b>Dátum :</b>		
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>			
<b>Názov PB:</b>	PB 5 :		
<b>Vedúci PB:</b>	vedúci projektu	<b>Strana :</b>	1 z 1
<b>PA :</b>	štatistické vyhodnotenie projektu	<b>Trvanie :</b>	1 mes.
<b>Vstup z :</b>	PB4	<b>Dátum začatia:</b>	T0+14
<b>Výstup do :</b>	PB6	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+15
<b>Ciele :</b>			<b>Riešitelia:</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>- kvantitatívna interpretácia výsledkov - adekvátnymi štatistickými metódami spracovať dosiahnuté výsledky</li> <li>- určenie vzájomných vzťahov a „sily“ jednotlivých predpokladov</li> </ul>			
<b>Metodika :</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- uplatnenie štatistických metódik</li> <li>- aritmetický priemer, medián, modus</li> <li>- smerodajná hodnota, rozptyl</li> <li>- stanovenie normality údajov (D'Agostinov test)</li> <li>- parametricky rozložené údaje (Studentov t-test, F-test, párový test, Pearsonov korelačný koeficient</li> <li>- neparametrické súbory údajov (Mannov-Whitneyov test, Wilcoxon párový test, Spermanov korelačný koeficient )</li> </ul>			
<b>Výstupy:</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>- štatistické vyhodnotenie súborov s mierou korelácie</li> </ul>			

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB 6</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB 6 :			
<b>Vedúci PB:</b>	vedúci projektu	<b>Strana :</b>	1 z 1	
<b>PA :</b>	vyhodnotenie projektu, návrh odporúčaní	<b>Trvanie :</b>	1 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB 5	<b>Dátum začatia:</b>	T0+14	
<b>Výstup do :</b>		<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+15	
<b>Ciele :</b>				<b>Riešitelia:</b> - lekár
<ul style="list-style-type: none"> <li>- spracovanie záverečnej správy – práce</li> <li>- navrhnutie odporúčaní pre MO SR s dôrazom na aplikáciu v autológnom použití plánovaných operáciách, v PMZJ role 2+, rýchlo nasaditeľných chirurgických tímoch a v medicíne katastrof</li> </ul>				
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- záverečná správa musí zodpovedajúca norme STN/ISO 5966 vo forme písomnej a elektronickej vo formáte MS WORD (*.doc).</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- záverečná správa s návrhom odporúčaní</li> <li>- navrhnutie alogénnej výroby fibrínového lepidla systémom CryoSeal</li> </ul>				

	<b>Vydanie:</b>			<b>PB M</b>
	<b>Dátum :</b>			
<b>POPIS PRACOVNÉHO BALÍKA</b>				
<b>Názov PB:</b>	PB x : MANAŽMENT PROJEKTU			
<b>Vedúci PB:</b>	vedúci projektu	<b>Strana :</b>	1 z x	
<b>PA :</b>	administratívne aktivity, spracovanie priebežných správ a záverečnej správy, kontrolné dni	<b>Trvanie :</b>	15 mes.	
<b>Vstup z :</b>	PB (koordinácia medzi jednotlivými PB a riešiteľmi)	<b>Dátum začatia:</b>	T0	
<b>Výstup do :</b>	PB (koordinácia medzi jednotlivými PB a riešiteľmi)	<b>Dátum ukončenia:</b>	T0+15	
<b>Ciele :</b>				<b>Riešitelia:</b>  Lekári Manažér kvality Vedúci PB
<ul style="list-style-type: none"> <li>- vypracovanie postupnosti pracovných aktivít formou pracovných balíkov</li> <li>- pridelenie pracovných balíkov riešiteľom zodpovedným za jednotlivé časti projektu</li> <li>- súhlasné stanovisko etickej komisie zariadenia</li> <li>- koordinácia pracovnej činnosti</li> <li>- spracovanie priebežných správ</li> <li>- realizácia kontrolných dní v jednotlivých etapách projektu</li> <li>- spracovanie dát výskumu projektu</li> <li>- spracovanie konečnej správy – práce</li> <li>- prezentácia záverov projektu</li> <li>- príprava na možnosť pokračovania v projekte a doplnenie o výrobu fibrínového lepidla systémom CryoSeal pre alogénne použitie metódou gravitačnej filtrácie</li> <li>- odporúčania MO SR</li> </ul>				
<b>Metodika :</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- písomné spracovanie aktivít PB podľa štandardov pre správnu výrobnú prax podľa odporúčaní rady Európy a Národnej transfúznej služby</li> <li>- spracovanie podkladov pre etickú komisiu podľa odporúčaní pracoviska</li> <li>- spracovanie dát adekvátnymi štatistickými metódami s príslušnými koreláciami za účasti odborného pracovníka</li> </ul>				
<b>Výstupy:</b>				
<ul style="list-style-type: none"> <li>- vypracovanie PB s konkretizáciou pracovných úloh a postupov</li> <li>- pridelenie vedúcich jednotlivých PB</li> <li>- spracovanie priebežných správ vedúcimi jednotlivých pracovných balíkov</li> <li>- manažment koordinácie medzi jednotlivými PB a pracovníkmi</li> <li>- na podklade jednotlivých výstupov spracovanie konečnej správy so závermi a výstupmi</li> <li>- verbálna i písomná prezentácia výsledkov</li> <li>- návrhy odporúčaní pre MO SR za účelom aplikácie výstupov do praxe</li> </ul>				

## Licenčná zmluva o použití diela

uzatvorená podľa § 40 a nasl. zákona č. 618/2003 Z.z. o autorskom práve a právach súvisiacich s autorským právom (autorský zákon)

medzi

**Autorom:**

**Katolícka univerzita v Ružomberku**  
Fakulta zdravotníctva  
ul. gen. Miloša Vesela 21  
034 01 Ružomberok

IČO: 37801279

Zastúpená: **prof. MUDr. Antonom Lackom, CSc.**  
dekanom Fakulty zdravotníctva KU

**a**

**Nadobúdateľom: Slovenská republika - Ministerstvo obrany Slovenskej republiky**  
Kutuzovova 8, 832 47 Bratislava

IČO: 30845572

Zastúpená: **Ing. Jurajom HREHORČÁKOM**  
riaditeľom Úradu pre investície a akvizície

## Čl. I Predmet zmluvy

Predmetom tejto zmluvy je udelenie súhlasu autora diela špecifikovaného v čl. II tejto zmluvy nadobúdateľovi na použitie diela (ďalej len „licencia“) podľa podmienok dohodnutých v tejto zmluve.

## Čl. II Určenie diela

1. Autor udeľuje nadobúdateľovi licenciu k tomuto dielu s názvom:

### Výroba autológneho fibrínového lepidla systémom CryoSeal

2. Dielo podľa odseku 1 bolo vytvorené jeho autorom **Katolícka univerzita v Ružomberku**, pre Ministerstvo obrany Slovenskej republiky, ktoré je nadobúdateľom licencie podľa tejto zmluvy. Vytvorením diela boli splnené zmluvné povinnosti autora vyplývajúce z jeho právneho vzťahu k nadobúdateľovi v súlade so zmluvou o dielo č. 29/1045.

## Čl. III Spôsob použitia o diela a rozsah licencie

1. Autor udeľuje nadobúdateľovi právo na vyhotovenie digitálnej rozmnoženiny diela za účelom uchovávanía a bibliografickej registrácie diela v súlade s § 8 ods. 2 písm. b) zákona č. 183/2000 Z. z. (zákon o knižniciach).
2. Autor udeľuje nadobúdateľovi licenciu v tomto rozsahu:
  - využitie diela ,
  - spracovanie, preklad a adaptáciu diela,
  - zaradenie diela do súborného diela,
  - sprístupňovanie vyhotovenej digitálnej a inej rozmnoženiny diela, vrátane práva poskytnúť sublicenciu tretej osobe na študijné, vedecké, vzdelávacie a informačné účely a to najviac v rozsahu udelenej licencie.
3. Licencia udelená autorom nadobúdateľovi podľa tejto zmluvy je **výhradná**.
4. Autor udeľuje nadobúdateľovi licenciu na dobu neurčitú v súlade s trvaním majetkových práv autora podľa § 21 autorského zákona.
5. Zánikom nadobúdateľa ako právnickej osoby, ktorej bola udelená licencia, prechádzajú práva a povinnosti z tejto zmluvy na právneho nástupcu nadobúdateľa.

## Čl. IV Odmena

Autor udeľuje nadobúdateľovi licenciu bezodplatne.

**Čl. V**  
**Pôvodnosť a nemeňteľnosť diela**

1. Autor vyhlasuje, že:
  - a) dielo je pôvodné, a
  - b) má a/alebo vykonáva autorské práva k dielu a/alebo má a/alebo vykonáva právo na ich používanie na základe výhradných licencií udelených mu tretími osobami, ktoré k nim majú a/alebo vykonávajú autorské práva k dielu.
2. Autor garantuje, že všetky exempláre diela bez ohľadu na nosič majú identický obsah.
3. Nadobúdateľ smie zasahovať do obsahu diela po predchádzajúcej písomnej dohode s autorom.

**Čl. VI**  
**Záverečné ustanovenia**

1. Táto zmluva je vyhotovená v troch rovnopisoch, jedno vyhotovenie dostane autor a dve vyhotovenia nadobúdateľ.
2. Táto zmluva nadobúda platnosť po prevzatí diela nadobúdateľom podľa čl. II ods. 2 tejto zmluvy.
3. Táto zmluva sa môže meniť alebo dopĺňať len písomným dodatkom podpísaným oboma zmluvnými stranami.
4. Na vzťahy, ktoré nie sú touto zmluvou výslovne upravené, sa vzťahujú všeobecne záväzné právne predpisy platné a účinné na území Slovenskej republiky, najmä ustanovenia autorského zákona a Občianskeho zákonníka.
5. Zmluvné strany vyhlasujú, že zmluvu uzavreli slobodne a vážne, nekonali v omyle ani v tiesni, jej obsahu porozumeli a na znak súhlasu ju vlastnoručne podpisujú.


- 7 OKT. 2009

V ..... dňa .....

prof. MUDr. Anton Lacko, CSc.  
dekan Fakulty zdravotníctva KU


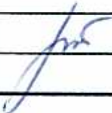
.....  
v zastúpení autora

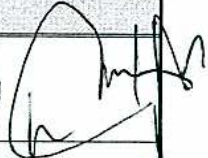
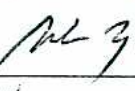



  
Ing. Juraj HREHORČÁK  
riaditeľ úradu

.....  
v zastúpení nadobúdateľa

Rozdelenie výtlačkov zmlúv:

Výtlačok číslo – určené	Dátum	Prevzal / zaslané
č. 1 Zhotoviteľ Katolícka univerzita v Ružomberku	14.10.2009	
č. 2 Objednávateľ MO SR – pre spis		
č. 3 KaVSÚ		
č. 4 SEOPMZ, NRpV		
Kópie: - CMU		
- OAO ÚIA	21.10.09	

Meno:	Predbežná finančná kontrola bola vykonaná podľa § 9 zákona č. 502/2001 Z. z. o finančnej kontrole a vnútornom audite a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.	Kontrola vykonaná dňa	Podpis
Spracovateľ: Ing. Peter NOVÁK	Navrhovaná zmluva je v súlade s predloženou požiadavkou na obstaranie bolo vykonané v súlade s platnou legislatívou.	5 - OKT. 2009	
Vedúci oddelenia: Ing. Ivan ÚRADNÍČEK	Potvrdzujem správnosť uvedených údajov	5 - OKT. 2009	
Riaditeľ odboru: Ing. Branislav CHLEBANA	Potvrdzujem správnosť uvedených údajov	5.10.09	

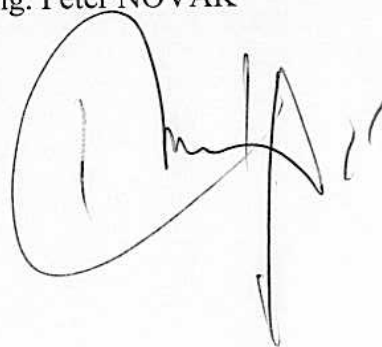
Zmluva č.: 29/1043

Údaj	Názov	Značka / číslo
Rozpočtový disponent	SEOPMZ- Odbor vyzbrojovania	CP 22-21/19
Program, podprogram, prvok	Podpora obrany – Výskum a vývoj na podporu obrany štátu	06E0I03
Prvok ŠPP	Štúdie a vedecko-technické služby	SAP 853_08-RO02_XU01-240
Rozpočtová podpoložka Kód funkčnej oblasti	Na výskum a vývoj	637 010 - 55
Fond	Rozpočet bežného roka	111
Postup obstarania	VO realizované podprahovou zákazkou – zverejnené na domovskej stránke MO SR	
Por. číslo z POZ (strana/riadok)	Str.19/323	

Zmluva je totožná s podpísaným originálom:

Ing. Peter NOVÁK

16 AUG. 2010

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Peter Novák', written in a cursive style. The signature is positioned to the right of the printed name 'Ing. Peter NOVÁK'.