

DODATEK Č. 2
KE SMLouvĚ O ÚHRADĚ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ
OBSAHUJÍCÍCH OČKOVACÍ LÁTKY PRO PRAVIDELNÁ
OČKOVÁNÍ V KALENDÁRNÍM ROCE 2016 a 2017

UZAVŘENÉ DNE 4. 12. 2015
(dále jen „Smlouva“)

Název distributora: Avenier a.s.
se sídlem: Bidláky 837/20, Štýřice, 639 00 Brno
zastoupený: Ing. Petrem Foukalem, předsedou představenstva
MUDr. Janou Žingorovou, místopředsdkyní
představenstva
Bc. Filipem Noskem členem představenstva
IČ: 262 60 654
DIČ: CZ699000899
Bankovní spojení:
(dále jen „Distributor“)

a

Název zdravotní pojišťovny: Vojenská zdravotní pojišťovna České republiky
se sídlem: Drahohejlova 1404/4, Praha 9, PSČ 190 03
zastoupena: Ing. Rostislavem Zezulou, MBA, generálním ředitelem
IČO: 47114975
Bankovní spojení:
(dále jen „Pojišťovna“)

uzavřely dnešního dne, měsíce a roku podle čl. XXII. odst. 3 Smlouvy, tento Dodatek č. 2 ke Smlouvě o úhradě léčivých přípravků obsahujících očkovací látky pro pravidelná očkování v kalendářním roce 2016 a 2017 uzavřené mezi Distributorem a Pojišťovnou dne 4. 12. 2015, ve znění Dodatku č. 1 (dále jen "Dodatek"):

I.
Účel Dodatku

V návaznosti na skutečnosti vycházející ze současného stavu procesu provádění pravidelného očkování ve smyslu vyhlášky č. 537/2006 Sb., o očkování proti infekčním nemocem, ve znění pozdějších předpisů, se smluvní strany ve smyslu čl. XXII. odst. 3 Smlouvy dohodly na změně Smlouvy, a to za účelem upřesnění vzájemných práv a povinností při zajištění a financování pravidelného očkování v roce 2017.

Článek II.
Předmět Dodatku

1. Smluvní strany, vědomy si svých závazků obsažených ve Smlouvě a s úmyslem být touto Smlouvou vázány, se v souladu s čl. II. odst. 2 Smlouvy dohodly na **předpokládaném objemu očkovacích látek pro pravidelná očkování v roce 2017** tak, jak je uvedeno v **Příloze č. 1 tohoto Dodatku**, které odpovídají antigennímu složení podle Sdělení Ministerstva zdravotnictví č. 390/2016 Sb., o antigenním složení očkovacích látek pro pravidelná, zvláštní a mimořádná očkování pro rok 2017. Tento předpokládaný objem na rok 2017 nezakládá žádná budoucí sankční ani finanční práva Distributora vůči Pojišťovně.
2. Ostatní části a ustanovení Smlouvy zůstávají beze změn.

III.
Společná a závěrečná ustanovení

1. Tento Dodatek je vyhotoven ve dvou vyhotoveních s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom vyhotovení.
2. Tento Dodatek nabývá platnosti dnem podpisu smluvními stranami a účinnosti dnem zveřejnění.
3. Přílohou tohoto Dodatku jsou:

Příloha č. 1 – Spektrum a předpokládaný objem očkovacích látek pro pravidelná očkování pro rok 2017

4. Smluvní strany prohlašují, že si Dodatek před jeho podpisem přečetly, a že byl sepsán po vzájemném projednání podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní a za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými podpisy.

V Brně, dne14.-12- 2016

Avenier, a.s.

Podpis:

V Praze, dne22.12. 2016

Vojenská zdravotní pojišťovna České republiky

Podpis:

Příloha č.1

SPEKTRUM OČKOVACÍCH LÁTEK NABÍZENÝCH DISTRIBUTOREM PRO PRAVIDELNÁ OČKOVÁNÍ PRO ROK 2017

	<p>DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGMINIS HEPATITIDIS B) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP I (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 1) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP II (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 2) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP III (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 3) PERLUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)</p>	440 000	INFANRIX HEXA INJ PLV SUS 10X0.5MLx1+5T	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique
<p>Kombinovaná očkovací látka proti záškrti, davvenému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně</p>	<p>DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP I (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 1) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP II (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 2) INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP III (VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 3) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) BIOSYNTETICKÝ POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGMINIS HEPATITIDIS B BIOSYNTH.) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)</p>	80 000	HEXACIMA IMS INJ SUS 1X0.5MLx2J	Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce	Sanofi Pasteur SA 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon France
<p>očkovací látka proti záškrti, davvenému kašli (acelulární forma), tetanu</p>	<p>DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM)</p>	100 000	BOOSTRIX INJ. STŘÍKAČKA INJ SUS 1X1DxAV	Injekční suspenze	GlaxoSmithKline, s. r. o., Praha
<p>očkovací látka proti záškrti, davvenému kašli (acelulární forma), tetanu</p>	<p>ADSORBOVANÁ VAKCINA PROTI TETANU (VACCINUM TETANI ADSORBATUM) ADSORBOVANÁ VAKCINA PROTI ZÁŠKRTI (VACCINUM DIPHTHERIAE ADSORBATUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM)</p>	20 000	INFANRIX INJ SUS 10X0.5MLx1D1	Injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique
<p>očkovací látka proti záškrti, davvenému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně</p>	<p>DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)</p>	1 500	INFANRIX IHB INJ SUS 1X0.5ML/DxAV	Prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique
<p>očkovací látka proti nákazám vyočleným Haemophilusinfluenzae typ b</p>	<p>TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)</p>	1 000	HIBERIX INJ PSD LQF 1x1X0.5ML+5T+2J	Prášek a rozpuštělo pro injekční roztok	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique

Příloha č.1
SPEKTRUM OČKOVACÍCH LÁTEK NABÍZENÝCH DISTRIBUTOREM PRO PRAVIDELNÁ OČKOVÁNÍ PRO ROK 2017

	<p>DIPHTHERIE ANATOXICUM - NE MENĚ NEŽ 2 ML ZINARODNÍ JEDNOTKY TETANI ANATOXICUM - NE MENĚ NEŽ 70 MEZINARODNÍCH JEDNOTEK PERTUSOVÉ ANTIGENY: PERTUSSIS ANATOXICUM - 8 MIKROGRAMU PERTUSSIS HAEMAGLUTININUM - FILAMENTOSUM 8 MIKROGRAMU PERTAKTIN - 2,5 MIKROGRAMU VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM TYPUS 1 (KMER MAJONREY) - 40 D JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 2 (KMER MEF 1) - 8 D JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 3 (KMER SAUKETT) - 32 D JEDNOTEK ANTIGENU</p>	<p>0120112</p>	<p>očkovací látka proti záškrtu, dječemu kašlí (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma)</p>	<p>0120112</p>	<p>94 000</p>	<p>BOOSTRIX POLIO INI, STRÍKAČKA INI SUS ISP 1X10DAV</p>	<p>10DAV (1STR+1J) 0,5ML/DAV</p>	<p>Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce</p>	<p>GlaaxoSmithKline, s.r.o. Praha Rue de l'Institut 89, 1330 Reensart, Belgique</p>
<p>očkovací látka proti virové hepatitidě B pro osoby zařazené do dialyzačního programu</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>0028399</p>	<p>0,5 mg (1,5 ml, až 6 ml.) živých tyčinek BCG (bacillus Calmette-Guérin), hranicky předlimen Mareau v 1 ampuli (10 dávek). 50 mikrogramů polysaccharidní tyčinek BCG, nežah. 150 000 až 400 000 živých tyčinek BCG v 1 dávce</p>	<p>0028399</p>	<p>12 000</p>	<p>FENDRIX IMS INI SUS 1X0,5ML*1JEH</p>	<p>1x0,5ML * 1JEH</p>	<p>předplněná injekční stříkačka, injekční suspenze</p>	<p>GlaaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Reensart, Belgique povítili neregistrovaného léčiva přípravku povoleno Ministerstvem zdravotnictví na základě JB odstavce 2 a zákona 378/2007 Sb., o léčivech</p>
<p>očkovací látka proti tuberkulóze</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>bez kódu</p>	<p>0,5 mg (1,5 ml, až 6 ml.) živých tyčinek BCG (bacillus Calmette-Guérin), hranicky předlimen Mareau v 1 ampuli (10 dávek). 50 mikrogramů polysaccharidní tyčinek BCG, nežah. 150 000 až 400 000 živých tyčinek BCG v 1 dávce</p>	<p>bez kódu</p>	<p>10 000</p>	<p>SZCZEPIONKA PRZETCIWGRUZIJCZA BCG 10</p>	<p>5x(1X10DAV)</p>	<p>Prášek a rozpouštědlo k přípravě suspenze</p>	<p>GlaaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Reensart, Belgique</p>
<p>očkovací látka proti virové hepatitidě B do 15 let věku</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>0057570</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>0057570</p>	<p>4 800</p>	<p>ENGERIX-B 10 MCG INI SUS 25X0,5ML/10RG</p>	<p>25X0,5ML</p>	<p>injekční suspenze</p>	<p>GlaaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Reensart, Belgique</p>
<p>očkovací látka proti virové hepatitidě B do 15 let věku</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>0103070</p>	<p>POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ARTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)</p>	<p>0103070</p>	<p>4 800</p>	<p>ENGERIX-B 10 MCG INI SUS 1X0,5ML/10RG</p>	<p>1X0,5ML</p>	<p>injekční suspenze</p>	<p>GlaaxoSmithKline Biologicals S.A. Rue de l'Institut 89, 1330 Reensart, Belgique</p>

