

**DODATEK Č. 4
KE SMLouvĚ O ÚHRADĚ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ
OBSAHUJÍCÍCH OČKOVACÍ LÁTKY PRO PRAVIDELNÁ
OČKOVÁNÍ V KALENDÁRNÍM ROCE 2016 a 2017**

UZAVŘENÉ DNE 15. 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, místopředsedkyní
představenstva
Bc. Filipem Noskem členem představenstva
IČ: 262 60 654
DIČ: CZ699000899
Bankovní spojení: [REDACTED]
(dále jen „Distributor“)

a

Název zdravotní pojišťovny: Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky
se sídlem: Praha 3, Orlická 4/2020
zastoupená: Ing. Zdeňkem Kabátkem, ředitelem
IČ: 41197518
Bankovní spojení: [REDACTED]
(dále jen „Pojišťovna“)

uzavřely dnešního dne, měsíce a roku podle čl. XXII. odst. 3 Smlouvy, tento Dodatek č. 4 ke Smlouvě o úhradě léčivých přípravků obsahujících očkovací látky pro pravidelná očkování v kalendářním roce 2016 a 2017 uzavřené mezi Distributorem a Pojišťovnou dne 16. 12. 2015, ve znění Dodatku č. 1, Dodatku č. 2 a Dodatku č. 3 (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 návaznosti na avizované ukončení výroby a tím i ukončení dodávek očkovací látky Pnemo23 (polysacharidová forma, Sanofi Pasteur) používané pro pravidelná očkování „rizikové skupiny“ pojištěnců proti pneumokokovým nákazám ve smyslu § 6 odst. 1 vyhlášky č. 537/2006 Sb., o očkování proti infekčním nemocem, ve znění pozdějších předpisů, a potřebu zajistit náhradní očkovací látky pro účely daného očkování proti pneumokokovým nákazám, dohodly na navýšení předpokládaného objemu dodávek očkovací látky Prevenar13 (konjugovaná forma, Pfizer), kterou lze v souladu s platnými podmínkami upravujícími pravidelná očkování použít pro účely očkování „rizikové skupiny“ pojištěnců proti pneumokokovým nákazám podle § 6 odst. 1 vyhlášky č. 537/2006 Sb.
2. V návaznosti na skutečnosti uvedené v prvním odstavci tohoto článku se mění čl. II. odst. 1, písm. i) a j) Smlouvy s tím, že se snižuje předpokládaný objem očkovací látky proti nákazám vyvolaným *Streptococcus pneumoniae* v polysacharidové formuli a zároveň se navyšuje předpokládaný objem očkovací látky konjugované proti pneumokokovým nákazám, a to následovně:
 - i) **očkovací látka proti nákazám vyvolaným *Streptococcus pneumoniae* v polysacharidové formuli:**

▪ předpokládaný objem dávek pro rok 2017	8 000
--	-------
 - j) **očkovací látka konjugovaná proti pneumokokovým infekcím:**

▪ předpokládaný objem dávek pro rok 2017	13 000
--	--------
3. S ohledem na změnu specifikovanou v odstavci 1 a 2 tohoto článku se smluvní strany dohodly na změně předpokládaného objemu očkovacích látek pro pravidelná očkování v roce 2017 tak, jak je uvedeno v Příloze č. 1 tohoto Dodatku.
4. Ostatní části a ustanovení Smlouvy zůstávají beze změn.

III.

Společná a závěrečná ustanovení

1. Tento Dodatek je vyhotoven ve čtyřech vyhotoveních s platností originálu, z nichž každá smluvní strana obdrží po dvou vyhotoveních.
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

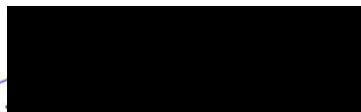
4. Smluvní strany prohlašují, že si Dodatek před jeho podpisem přečetly, a že byl sepsán po vzájemném projednání podle jejich pravé a svobodné vůle, nikoliv v tísní a za nápadně nevýhodných podmínek, což stvrzují svými podpisy.

01-08-2017

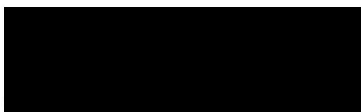
V Brně, dne

Avenier, a.s.

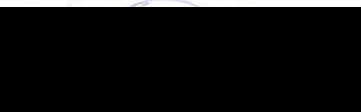
Podpis:



Ing. Petr Foukal,
předseda představenstva



MUDr. Jana Žingorová
místopředsedkyně představenstva



Bc. Filip Nosek
člen představenstva

V Praze, dne **- 7 -08- 2017**

**Všeobecná zdravotní pojišťovna
České republiky**

Podpis:



Ing. Zdeněk Kabátek, ředitel
Všeobecné zdravotní pojišťovny
České republiky

Příloha č.1

SPEKTRUM OČKOVACÍCH LÁTEK NABÍZENÝCH DISTRIBUTOREM PRO PRAVIDELNÁ OČKOVÁNÍ PRO ROK 2016 A 2017

Typ onemocnění	Kód SÚKL	Název léčiva (a) nebo označení očkovací látky	Dohodn. množství dávek v kalendářním roce	Odhodnot. název léčiva (a) nebo označení očkovací látky v jednotce objemu (hmotnosti)	Velikost balení	Aplickační (léková) forma	Název držitele registrovaný v ČR
kombinovaná očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma), virové hepatitidě B, nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b (DTaPb/HibIPV)	0025646	DIFTERICKÝ TOKOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOKOID (TETANI ANATOXINUM) POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS 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) PERTUSOVÝ TOKOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)	340 000	INFANRIX HEXA INU PLV SUS 10X0,5ML LA+ST	10X0,5ML	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze v předpisné injekční stříkačce	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
kombinovaná očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma), virové hepatitidě B, nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b (DTaPb/HibIPV)	0194391	DIFTERICKÝ TOKOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOKOID (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 TOKOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSUM) BIOSYNTETICKÝ POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B BIOSYNTH.) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)	80 000	HEXACIMA IMS INU SUS 1X0,5ML+2J	1x0,5ML	injekční suspenze v předpisné injekční stříkačce	Sanoofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon, Francie
očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu	0120102	DIFTERICKÝ TOKOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOKOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOKOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM)	100 000	BOOSTRIX INU. STŘÍKAČKA INU SUS 1X1DÁV	1X1DÁV	injekční suspenze	GlaxoSmithKline, s.r.o., Praha
očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu	0032865	ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI TETANU (VACCINUM TETANI ADSORBATUM) ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI ZÁŠKRTI (VACCINUM DIPHTHERIAE ADSORBATUM) PERTUSOVÝ TOKOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM)	20 000	INFANRIX INU SUS 10X0,5ML+10J	10X0,5ML+10J	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, nákazám vyvolaným Hemofilus influenzae b (DTaPb)	0056049	DIFTERICKÝ TOKOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOKOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOKOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)	3 500	INFANRIX HIB INU SUS 1X0,5ML/DÁV	1X0,5ML ST	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b	0054227	TETANICKÝ TOKOID (TETANI ANATOXINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX. TETANICO)	1 000	HIBRIX INU PSO LQF 1+1X0,5ML+ST+2J	1+1X0,5ML+ST+2J; 0,5ML/DÁV	Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti tetanu	0083443	TETANICKÝ TOKOID (TETANI ANATOXINUM)	630 000	TETAVAX INU SUS 1X0,5ML+STŘ.	1X0,5ML; 40U/0,5ML	injekční suspenze	Sanoofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon, Francie
očkovací látka proti nákazám vyvolaným Streptococcus pneumoniae v polysacharidové formě	0085172	POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM)	8 000	PNEUMO 23 INU SOL 1X0,5ML	1x0,5ML; 0,5ML/DÁV	injekční roztok	Sanoofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon, Francie
očkovací látka proti virové hepatitidě B od 16let věku	0103073	POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)	25 000	ENGERIX-B 20 MCG INU SUS 1X1ML/20MG	1X1ML	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti spalničkám, příušnicím a zářezkám	0057521	ŽIVÝ OSLABENÝ LYOFILIZOVANÝ VIRUS SPALNIČEK (VIRUS MORBILLORUM ATTENUATUM CRYODESCICCATUM) LYOFILIZOVANÝ OSLABENÝ VIRUS PŘÍUŠNIC (VIRUS PAROTITIDIS ATTENUATUM CRYODESCICCATUM) ŽIVÝ OSLABENÝ LYOFILIZOVANÝ ZÁŘEZKOVÝ VIRUS (VIRUS RUBELLAE ATTENUATUM CRYODESCICCATUM)	215 000	PRIORIX INU. STŘÍKAČKA INU PLQ SOL ISP 1+1STR+2JEH	1+1STR+2JEH; 0,5ML/DÁV	Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok v předpisné injekční stříkačce	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti dětské přenosné obrně v inaktivované formě	0100224	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)	3 500	IMOVAX POLIO INU SUS 1X0,5ML/DÁV	1X0,5ML; 0,5ML/DÁV	injekční suspenze v předpisné stříkačce	Sanoofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon, Francie
očkovací látka konjugovaná proti pneumokokovým infekcím	0149868	POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE SÉROTYP 4 (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 4) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 6B (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 6B) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 9V (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 9V) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 14 (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 14) OLIGOSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 18C (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE OLIGOSACCHARID. T 18C) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 19F (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARID. T 19F) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 23F (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARID. T 23F) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE SÉROTYP 5 (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 5) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE SÉROT. 7F (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 7F) POLYS. KONJ. ADS. VAKCÍNA PROTI PNEUMOKOKŮM (VACCINUM PNEUMOCOCCALE POLYSAC. CONIUG. ADS.) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 3 (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 3) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 6A (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARID. TYP 6A) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 19A (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARID. T 19A)	13 000	PNEUMON 13 IMS INU SUS 1X0,5ML+J	1X0,5ML+J; 0,5ML/DÁV	injekční suspenze	Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NU, Velká Británie
očkovací látka proti záškrti, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma)	0120112	DIPHTHERIAE ANATOXINUM: NE MĚNĚ NEŽ 2 MEZINÁRODNÍ JEDNOTKY TETANI ANATOXINUM: NE MĚNĚ NEŽ 2 MEZINÁRODNÍ JEDNOTKY PERTUSOVÉ ANTIGENY: PERTUSSIS ANATOXINUM: 8 MIKROGRAMŮ PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ: FILAMENTOSUM 8 MIKROGRAMŮ PERTAKTIN: 2,5 MIKROGRAMŮ VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM: TYPUS 1 (KJEN MAHONEY): 40 D JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 2 (KJEN MCF-1): 8 D JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 3 (KJEN SAURETT): 32 D JEDNOTEK ANTIGENU	99 000	BOOSTRIX POLIO INU. STŘÍKAČKA INU SUS ISP 1X1DÁV	1DÁV (1STR+1J); 0,5ML/DÁV	injekční suspenze v předpisné injekční stříkačce	GlaxoSmithKline, s.r.o., Praha
očkovací látka proti virové hepatitidě B pro osoby zařazené do dialyzačního programu	0028399	POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)	12 000	FENDRIX IMS INU SUS 1X0,5ML+JEH	1x0,5ML + JEJ	předpisná injekční stříkačka, injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti tuberkulóze	bez kódu	0,5 mg (1,5 ml, až 6 ml) živých tyčinek BCG (Bacillus Calmette-Guérin), brazilský problém Monou + 2. generace (10 dávek) 50 mikrogramů polousušek hmoty tyčinek BCG, nebo 150 000 až 600 000 živých tyčinek BCG v 1 dávce	10 000	SZCZEPIONKA PRZECIWDGRUZIŁCA BCG 10	5x(1X100DÁV)	Prášek a rozpouštědlo k přípravě suspenze	Použití neregistrovaného léčiva přípravku povoleno Ministerstvem zdravotnictví na základě §8 odstavce 1,6 zákona 378/2007 Sb., o léčivech
očkovací látka proti virové hepatitidě B do 15 let věku	0057570	POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)	4 800	ENGERIX-B 10 MCG INU SUS 25X0,5ML/10MG	25X0,5ML	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti virové hepatitidě B do 15 let věku	0103070	POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)		ENGERIX-B 10 MCG INU SUS 1X0,5ML/10MG	1X0,5ML	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie

ORIGINAL SMLOUVY
kmenové číslo VZP ČR
SD0000/657
stejnopis č. 02

