

Dodatek č. 11 **ke Zvláštní smlouvě o poskytování a úhradě hrazených služeb**

ze dne 10. 12. 2019

(poskytovatel lůžkových hrazených služeb – centra se Zvláštní smlouvou)

uzavřené mezi smluvními stranami:

Poskytovatel zdravotních služeb:	Ústav hematologie a krevní transfuze
Sídlo (obec):	Praha 2
Ulice, č.p., PSČ:	U Nemocnice 1, 128 20
Zápis v obchodním rejstříku: <ul style="list-style-type: none">• nezapisuje se	
Zastoupený (jméno, funkce):	prof. MUDr. Petr Cetkovský, Ph.D., MBA, ředitel
IČ:	00023736
IČZ:	02002000

(dále jen „**Poskytovatel**“) na straně jedné

a

Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky	
Sídlo:	Orlická 2020/4, 130 00 Praha 3
IČ:	41197518
Regionální pobočka Praha, pobočka pro Hlavní město Prahu a Středočeský kraj	
Zastoupená (jméno a funkce):	PhDr. Mgr. Jan Bodnár, LL.M., ředitel RP Praha
Doručovací adresa (obec):	Praha 1
Ulice, č.p., PSČ:	Na Perštýně 359/6, PSČ 110 01

(dále jen „**Pojišťovna**“) na straně druhé

Článek I.

1. Smluvní strany se tímto Dodatkem (dále jen „**Dodatek**“) dohodly na úpravě Dodatku č. 10 ze dne 29. 5. 2020 ke Zvláštní smlouvě o poskytování a úhradě hrazených služeb (dále jen „**dodatek Zvláštní smlouvy**“) tak, jak je dále uvedeno v Článku II. tohoto Dodatku. Ostatní části dodatku Zvláštní smlouvy zůstávají beze změn.
2. Zveřejněním tohoto Dodatku smluvní strany plní svou povinnost podle § 17 odst. 9 věty čtvrté zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**ZVZP**“).

Článek II.

1. Smluvní strany se dohodly, že do Článku II. odst. 3 dodatku Zvláštní smlouvy, bude vloženo nové ustanovení písm. a) tohoto znění:

a) Poskytovatel, který je oprávněn vykazovat léčivý přípravek Kymriah pro dětské i dospělé pacienty, je povinen vykazovat tento léčivý přípravek kódem 0223074.

1. Léčivý přípravek bude hrazen při splnění indikačních podmínek uvedených ve Společném stanovisku VZP ČR a České hematologické společnosti ČLS JEP ze dne 23. 9. 2019, které stanoví, že tento léčivý přípravek je indikován k léčbě:

- pediatrických a mladých dospělých pacientů do 25 let s B-lymfocytární akutní lymfoblastickou leukémií (ALL), která je refrakterní, v relapsu po transplantaci nebo ve druhém nebo pozdějším relapsu;
- dospělých pacientů s relabujícím nebo refrakterním difúzním velkobuněčným B-lymfomem (DLBCL) po dvou nebo více liniích systémové terapie.

2. Léčivý přípravek lze aplikovat pouze za hospitalizace.

3. Léčivý přípravek je Poskytovatel oprávněn vykázat pouze po schválení jeho použití revizním lékařem Pojišťovny.

4. Úhrada tohoto léčivého přípravku bude zahrnuta do diagnostické skupiny HON a bude vyjmuta z úhrady hospitalizačního případu.

Článek III.

1. Tento Dodatek se stává nedílnou součástí Zvláštní smlouvy a nabývá platnosti dnem jeho uzavření.
2. Tento Dodatek upravuje práva a povinnosti smluvních stran v období od 1. 1. 2020 do 31. 12. 2020.
3. Práva a povinnosti tímto Dodatkem neupravená se řídí dodatkem Zvláštní smlouvy č. 10 ze dne 29. 5. 2020 a úhradovými dodatky č. 7 ze dne 20. 1. 2020 a č. 8 ze dne 27. 2. 2020.
4. Tento Dodatek je vyhotoven ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jedno vyhotovení.
5. Smluvní strany svým podpisem stvrzují, že tento Dodatek byl uzavřen podle jejich svobodné vůle a že souhlasí s jeho obsahem.

V Praze dne

V Praze dne

