

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

UZAVŘENÉ DNE 16. 12. 2015
(dále jen „Smlouva“)

Název distributora:

se sídlem:

zastoupený:

Avenier a.s.

Bidláky 837/20, Štýřice, 639 00 Brno

Ing. Petrem Foukalem, předsedou představenstva

MUDr. Janou Žingorovou, místopředsedkyní

představenstva

Bc. Filipem Noskem členem představenstva

IČ:

262 60 654

DIČ:

CZ699000899

Bankovní spojení:

Raiffeisenbank a.s., č.ú.: [REDACTED]

(dále jen „Distributor“)

a

Název zdravotní pojišťovny:

se sídlem:

zastoupena:

Česká průmyslová zdravotní pojišťovna

Jeremenkova 11, Ostrava-Vítkovice, PSČ 703 00

JUDr. Petrem Vaňkem, Ph.D., generálním

ředitelem

IČO:

47672234

Bankovní spojení:

Česká národní banka, č.ú. 2054108761/0710

(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 (v konjugované formuli), 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 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, dne 01-08-2017

Avenier, a.s.

Podpis:



Ing. Petr Foukal,
předseda představenstva



MUDr. Jana Žingorová
místopředsedkyně představenstva



Bc. Filip Nosek
člen představenstva

V Ostravě, dne 03-08-2017

Česká průmyslová zdravotní pojišťovna

Podpis:



JUDr. Petr Vaněk, Ph.D., generální ředitel
České průmyslové zdravotní pojišťovny

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

Typ onemocnění	Kód SÚKL	Název léčiv. látky obsažené v očkovací látce	Odhad množství dávek v kalendářním roce	Obchodní název léčivého přípravku obsahujícího léčivou látku (obsah léčivé látky v jednotce dávkování/hmotnosti)	Velikost balení	Aplicační (léčivá) forma	Název držitele rozhodnutí o registraci
kombinovaná očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma), virové hepatitidě B, nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b (DTaP Hib/HiBPV)	0025646	DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (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 TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HAEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX.TETANICO)	340 000	INFANRIX HEXA INI PLV SUS 10X0.5ML LA+ST	10X0.5ML	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
kombinovaná očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma), virové hepatitidě B, nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b (DTaP Hib/HiBPV)	0194191	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 HAEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM 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 INI SUS 1X0.5ML+2J	1x0.5ML	injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon Francie
očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu	0120102	DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HAEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM)	100 000	BOOSTRIX INI. STŘÍKAČKA INI SUS 1X1DÁV	1X1DÁV	injekční suspenze	GlaxoSmithKline, s.r.o., Praha
očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu	0032865	ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI TETANU (VACCINUM TETANI ADSORBATUM) ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI ZÁŠKRTOU (VACCINUM DIPHTHERIAE ADSORBATUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HAEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM)	20 000	INFANRIX INI SUS 10X0.5ML+10J	10X0.5ML+10J	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, nákazám vyvolaným Hemofilii influenzae B (DTaP Hib)	0056049	DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHTHERIAE ANATOXINUM) TETANICKÝ TOXOID (TETANI ANATOXINUM) PERTUSOVÝ TOXOID (PERTUSSIS ANATOXINUM) FILAMENTÓZNÍ PERTUSOVÝ HAEMAGGLUTININ (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM) PERTAKTIN (PERTACTINUM) HAEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX.TETANICO)	3 500	INFANRIX HIB INI 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 TOXOID (TETANI ANATOXINUM) HAEMOPHILUS INFL. B S TETANICKÝM ANATOXINEM (HAEMOPHILUS INFLUENZAE B CUM ANATOX.TETANICO)	1 000	HIBERIX INI 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 TOXOID (TETANI ANATOXINUM)	630 000	TETAVAX INI SUS 1X0.5ML+STR.	1X0.5ML; 40U/0.5ML	injekční suspenze	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon Francie
očkovací látka proti nákazám vyvolaným Streptococcus pneumoniae v polysacharidové formuli	0085172	POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM)	8 000	PNEUMO 23 INI SOL 1X0.5ML	1x0.5ML; 0.5ML/DÁV	injekční roztok	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur 69007 Lyon Francie
očkovací látka proti virové hepatitidě B od 16let věku	0109073	POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (ANTIGENUM TEGIMINIS HEPATITIDIS B)	25 000	ENGRIX-B 20 MCG INI SUS 1X1ML/20RG	1X1ML	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie
očkovací látka proti spalničkám, příušnicím a zarděnkám	0057521	ZIVÝ OSLABENÝ LYOFILIZOVANÝ VIRUS SPALNIČEK (VIRUS MORBILLORUM ATTENUATUM CRYODESCCATUM) LYOFILIZOVANÝ OSLABENÝ VIRUS PŘÍUŠNÍK (VIRUS PAROTITIDIS ATTENUATUM CRYODESCCATUM) ZIVÝ OSLABENÝ LYOFILIZOVANÝ ZARDĚNKOVÝ VIRUS (VIRUS RUBELLAE ATTENUATUM CRYODESCCATUM)	215 000	PRIORIX INI. STŘÍKAČKA INI PLQ SOL ISP 1+1STR+2JEH	1+1STR+2JEH; 0.5ML/DÁV	Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok v předplněné 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 INI SUS 1X0.5ML/DÁV	1X0.5ML; 0.5ML/DÁV	injekční suspenze v předplněné stříkačce	Sanofi 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 OLIGOSACHARID T 18C) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 19F (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 19F) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 23F (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM 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 1 (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 1) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 6A (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 6A) POLYSACHARID STREPTOKOKA PNEUMONIE TYP 19A (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE POLYSACCHARIDUM T 19A)	13 000	PREVENAR 13 IMS INI 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 záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma)	0120112	DIPHTHERIAE ANATOXINUM: NE MĚNĚ NEŽ 2 MEZINÁRODNÍ JEDNOTKY TETANI ANATOXINUM: NE MĚNĚ NEŽ 20 MEZINÁRODNÍCH JEDNOTEK PERTUSOVÉ ANTIGENY: 8 MIKROGRAMŮ PERTUSSIS HAEMAGGLUTININ: FILAMENTOSUM 8 MIKROGRAMŮ PERTAKTIN: 2.5 MIKROGRAMŮ VIRUS POLIOMYELITIDIS INACTIVATUM: TYPUS 1 (KMEN MAHONEY): 40 D. JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 2 (KMEN MEF-1): 8 D. JEDNOTEK ANTIGENU TYPUS 3 (KMEN SAUKETT): 32 D. JEDNOTEK ANTIGENU	99 000	BOOSTRIX POLIO INI. STŘÍKAČKA INI SUS ISP 1X1DÁV	1DÁV (1STR+1J); 0.5ML/DÁV	injekční suspenze v předplněné 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 INI SUS 1X0.5ML+JEH	1x0.5ML + JEJ	předplněná 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 mil. až 6 mil.) živých tyčinek BCG (Bacillus Calmette-Guerin), brazilský podtyp Moreau v 1 ampuli (10 dávek) 50 mikrogramů polosuché hmoty tyčinek BCG, nebo 150 000 až 600 000 živých tyčinek BCG v 1 dávce.	10 000	SZCZEPIONKA PRZECIWGRUZIŁCZA BCG 10	5x(1X10DÁV)	Prášek a rozpouštědlo k přípravě suspenze.	Použití neregistrovaného léčivého 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	ENGRIX-B 10 MCG INI SUS 25X0.5ML/10RG	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)		ENGRIX-B 10 MCG INI SUS 1X0.5ML/10RG	1X0.5ML	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie