

Dodatek č. 1
ke smlouvě o využití očkovacích látek určených
proti covid-19 vyvolanému původcem SARS-CoV-2 pro účely přímé úhrady zájemce o očkování

reg. č. MZ: 0500/21

Článek I.
Smluvní strany

Česká republika – Ministerstvo zdravotnictví

se sídlem: Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2
IČO: 00024341
DIČ: neplátce DPH
jednající: **Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch, MHA, ministr zdravotnictví**
číslo účtu: 19-2528001/0710 vedený u České národní banky

(dále jen „**MZ ČR**“) na straně jedné

a

Fakultní nemocnice Bulovka

se sídlem: Budínova 67/2, 180 81 Praha 8
IČO: 00064211
DIČ: CZ00064211
zastoupena: **Mgr. Jan Kvaček, ředitel**
číslo účtu: 16231081/0710 vedený u České národní banky

(dále jen „**Očkovací místo**“) na straně druhé

u z a v í r a j í

tento

dodatek č. 1 ke smlouvě o využití očkovacích látek určených proti covid-19 vyvolanému
původcem SARS-CoV-2 pro účely přímé úhrady zájemce o očkování

Článek II.
Předmět dodatku č. 1

1. Smluvní strany prohlašují, že dne 10. 6. 2021 uzavřely spolu smlouvu o využití očkovacích látek určených proti covid-19 vyvolanému původcem SARS CoV-2 pro účely přímé úhrady zájemce o očkování (dále také jako „Smlouva“), na základě které se MZ ČR zavázalo umožnit Očkovacímu místu za účelem očkování **Oprávněných samoplátců** užít **Očkovací látky**, které jsou ve vlastnictví České republiky, a úplatně je aplikovat **Oprávněným samoplátcům**; a Očkovací místo se zavázalo zajistit a provést aplikaci **Očkovací látky Oprávněným samoplátcům**, včetně provedení **Výkonů očkování**, řádně aplikaci **Očkovacích látek** vykázat a uhradit aplikované **Očkovací látky** MZ ČR, to vše za dalších podmínek Smlouvy.
2. Účelem tohoto dodatku č. 1 je rozšířit druhy **Očkovacích látek**, jež MZ ČR umožní Očkovacímu místu za účelem očkování **Oprávněných samoplátců** užít a úplatně je aplikovat **Oprávněným samoplátcům**, a u nichž je Očkovací místo povinno zajistit a provést aplikaci **Oprávněným samoplátcům**, včetně provedení **Výkonů očkování**, řádně jejich aplikaci vykázat a uhradit aplikované **Očkovací látky** MZ ČR.

3. S ohledem na výše uvedené smluvní strany doplňují do Smlouvy nově přílohu č. 3 a přílohu č. 4, které se stávají součástí Smlouvy.

4. Smluvní strany dále mění článek VII. odst. 3 Smlouvy tak, že čl. VII odst. 3 nově zní takto:

„Očkovací místo smí provést aplikaci **Očkovací látky** dle této Smlouvy výlučně po řádném ověření, že zájemce o očkování je **Oprávněným samoplátcem**. Pro účely ověření statutu **Samoplátce** dle této Smlouvy je povinno Očkovací místo využívat informace uvedené v Příloze A této Smlouvy označené jako **“Vzory dokladů prokazujících povolení k dlouhodobému pobytu v ČR“**, případně z jiného vhodného dokumentu předloženého cizincem, na základě kterých lze učinit důvodný závěr o tom, že cizinec pobývá na území ČR více než 90 dnů. Očkovací místo není povinno ověřovat pravost předloženého dokladu, avšak je povinno ověřit náležitosti a dobu platnosti předloženého dokladu odpovídajícího některému z dokladů dle Přílohy A této Smlouvy nebo, že z něho vyplývá důvodný závěr o tom, že cizinec pobývá na území ČR po dobu delší než 90 dnů.“

5. V jiném se Smlouva nemění.

Článek III. Závěrečná ustanovení

1. Tento dodatek nabývá platnosti dnem podpisu a účinnosti nabývá dnem uveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015, o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (dále jen „**zákon o registru smluv**“), ve znění pozdějších předpisů.

2. MZ ČR se zavazuje zabezpečit uveřejnění dodatku č. 1 v registru smluv v rozsahu s ohledem na údaje, které mají být z uveřejnění vyloučeny, nejpozději do 15 dnů od jeho uzavření. MZ ČR vyrozumí Očkovací místo o zveřejnění dodatku č. 1 v registru smluv. Nezveřejní-li dodatek č. 1 MZ ČR, je oprávněno jej zveřejnit Očkovací místo.

3. Bude-li tento dodatek uzavírán v listinné formě, je vyhotoven ve dvou (2) stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jedno (1) vyhotovení. Bude-li tento dodatek uzavřen v elektronické podobě, obdrží každá smluvní strana příslušný elektronický soubor opatřený elektronickými podpisy obou smluvních stran

4. Smluvní strany si před podpisem tento dodatek č. 1 řádně přečetly a svůj souhlas s obsahem jednotlivých jeho ustanovení stvrzují podpisem svých zástupců.

5. Nedílnou součástí tohoto dodatku jsou následující přílohy:

Příloha č. 1 – Příloha č. 3 ke Smlouvě - Očkovací látka Janssen
Příloha č. 2 – Příloha č. 4 ke Smlouvě - Očkovací látka Spikevax

V Praze dne

V Praze dne

Česká republika – Ministerstvo zdravotnictví
Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch, MHA
ministr zdravotnictví

Fakultní nemocnice Bulovka
Mgr. Jan Kvaček
ředitel

Příloha č. 1 k dodatku č. 1

**Příloha č. 3
ke Smlouvě o využití očkovacích látek určených
proti covid-19 vyvolanému původcem SARS-CoV-2 pro účely přímé úhrady zájemce o očkování**

Očkovací látka Janssen

1. Název léčivého přípravku (Očkovací látky): COVID-19 Vaccine Janssen injekční suspenze - vakcína proti onemocnění COVID-19 (Ad26.COV2-S [rekombinantní])
2. Držitel registrace léčivého přípravku (Očkovací látky): Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgie
3. Datum schválení podmíněné registrace léčivého přípravku (Očkovací látky): 11. 3. 2021
4. Podrobnosti o léčivém přípravku (Očkovací látce): https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/covid-19-vaccine-janssen-epar-product-information_cs.pdf
5. **Výkonem očkování se rozumí výkon 99933 – (VZP) - COVID-19 – OČKOVÁNÍ – JOHNSON&JOHNSON**, který je prováděn v souladu se zákonem č. 48/1997 Sb. a organizačními opatřeními Všeobecné zdravotní pojišťovny ČR č. 56/2020 a č. 57/2020.

Příloha č. 2 k dodatku č. 1

Příloha č. 4
ke Smlouvě o využití očkovacích látek určených
proti covid-19 vyvolanému původcem SARS-CoV-2 pro účely přímé úhrady zájemce o očkování

Očkovací látka Spikevax

1. Název léčivého přípravku (Očkovací látky): Spikevax injekční disperze - mRNA vakcína proti onemocnění COVID-19 (modifikovaný nukleosid)
2. Držitel registrace léčivého přípravku (Očkovací látky): MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Calle Monte Esquinza 30, (28010) Madrid, Španělsko
3. Datum schválení podmíněné registrace léčivého přípravku (Očkovací látky): 6. 1. 2021
4. Podrobnosti o léčivém přípravku (Očkovací látky):
https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-epar-product-information_cs.pdf
5. **Výkonem očkování** se rozumí **výkon 99931 – (VZP) - COVID-19 – OČKOVÁNÍ – MODERNA**, který je prováděn v souladu se zákonem č. 48/1997 Sb. a organizačními opatřeními Všeobecné zdravotní pojišťovny ČR č. 56/2020 a č. 57/2020.