

**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: [ 0522/21 ]

**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

**Institut klinické a experimentální medicíny**

státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví ČR, zřizovací listina č.j. 17268-II/2012 ze dne 29.května 2012  
se sídlem: Vídeňská 1958/9, Praha 4, 140 21  
IČO: 00023001  
DIČ: CZ00023001  
Jednající: **Ing. Michal Stiborek, MBA, ředitel**  
Číslo účtu: 42334041/0710 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 15. 7. 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** užit **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** užit 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

**Institut klinické a experimentální medicíny**  
Ing. Michal Stiborek, MBA  
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](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](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.