

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: [0513/21]

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

Krajská nemocnice T. Bati, a. s.

se sídlem: Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín
IČO: 27661989
DIČ: CZ27661989
Zastoupen/jednající: **doc. MUDr. Michal Filip, Ph. D., předseda představenstva**
Ing. Martin Déva, člen představenstva
Číslo účtu: 151203067/0300
Zapsána v Obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Brně pod zn. B 4437
(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

Ve Zlíně dne

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

Krajská nemocnice T. Bati, a. s.
doc. MUDr. Michal Filip, Ph. D.,
předseda představenstva

Ing. Martin Déva,
člen představenstva

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.