

Registr. číslo	PŘÁVNÍ ODBOR
	0486 / 2023

Rámcová dohoda na dodávky očkovacích látek pro účely pravidelného očkování fyzických osob, jež nejsou pojištěnci dle zákona o veřejném zdravotním pojištění, na roky 2024 až 2025

uzavřená podle § 1746 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „občanský zákoník“)

Objednatel: Česká republika – Ministerstvo zdravotnictví
se sídlem: Palackého náměstí 4/375, Praha 2, PSČ 128 01
IČO: 00024341
zastoupený: MUDr. Pavlou Svrčinovou, Ph.D., hlavním hygienikem ČR
s postavením vrchního ředitele sekce ochrany a podpory veřejného zdraví
datová schránka: pv8aaxd
kontaktní osoba: pro věci odborné [redacted]
[redacted]
pro věci fakturace [redacted]
[redacted]

(dále také jako „objednatel“)

a

Dodavatel: Avenier a.s.
se sídlem: Bidláky 837/20, 639 00 Brno
jednající: [redacted]
zastoupený: [redacted] na základě plné moci
IČO: 26260654
DIČ: CZ699000899
Název banky: Raiffeisenbank a.s.
Číslo účtu: 5050012811/5500
zapsán v OR: KS v Brně, odd. B, vl. 3646
korespondenční adresa: Bidláky 837/20, 639 00 Brno
datová schránka: d9tcy64
kontaktní osoba: [redacted]

(dále také jako „dodavatel“)

(společně dále také jako „smluvní strany“ či jednotlivě jako „smluvní strana“)

Smluvní strany uzavírají tuto rámcovou dohodu (dále jen „smlouva“) na základě rozhodnutí o výběru dodavatele ve smyslu zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, a to v rámci zadávacího řízení na veřejnou zakázku objednatel s názvem „**Dodávka očkovacích látek pro pravidelná očkování fyzických osob, které nejsou pojištěnci podle zákona o veřejném zdravotním pojištění, na roky 2024 – 2025**“.

Čl. I

Předmět smlouvy

1. Dodavatel se zavazuje dodávat na základě dílčích objednávek po dobu trvání této smlouvy (pro účely pravidelného očkování fyzických osob, jež nejsou pojištěnci dle zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, v účinném znění) humánní imunologické léčivé přípravky, jež jsou specifikovány v příloze č. 1 této smlouvy (dále jen „očkovací látky“), a to ve prospěch poskytovatelů zdravotních služeb provádějících pravidelná očkování podle vyhlášky č. 537/2006 Sb., o očkování proti infekčním nemocem, v účinném znění (dále jen „poskytovatelé zdravotních služeb“). Dílčí objednávky budou povinně obsahovat údaje stanovené v čl. II odst. 3 této smlouvy.
2. Dodavatel je povinen dodávat pouze registrované očkovací látky; za registrované očkovací látky se považují i očkovací látky, jejichž registrace je předmětem řízení o prodloužení registrace podle zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), v účinném znění. Na základě této smlouvy lze dodávat i očkovací látky, které lze na území České republiky distribuovat a používat na základě schváleného specifického léčebného programu podle § 49 zákona o léčivech. Složení očkovací látky musí odpovídat aktuálně platnému Sdělení Ministerstva zdravotnictví publikovanému ve Sbírce zákonů dle ust. § 80 odst. 1 písm. e) zákona č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, v účinném znění (dále jen „zákon o ochraně veřejného zdraví“).
3. Dodavatel je povinen dodávat očkovací látky v souladu s jejich registrační dokumentací, nebo v souladu s podmínkami uvedenými v souhlasu s uskutečněním specifického léčebného programu. Dodavatel je zejména povinen spolu s dodávanými očkovacími látkami dodávat také příbalovou informaci v českém jazyce, která je povinnou součástí balení registrované očkovací látky. Příbalová informace v českém jazyce musí být schválena Státním ústavem pro kontrolu léčiv. Rozděluje-li dodavatel balení na jednotlivé dávky očkovací látky v souladu s předem stanovenými interními postupy, vyhrazuje si objednatel právo takový postup předem schválit. Dodavatel je oprávněn rozdělit balení očkovací látky na jednotlivé dávky až poté, co bylo uděleno souhlasné stanovisko objednatel s takovým postupem. Každá jednotlivá dávka očkovací látky musí být v takovém případě opatřena příbalovou informací v českém jazyce schválenou Státním ústavem pro kontrolu léčiv.
4. Smluvní strany prohlašují, že před podpisem této smlouvy dodavatel předložil objednateli aktuální souhrn údajů o přípravku (Summary of Product Characteristic, dále jen „SPC“).

5. Objednatel se zavazuje zaplatit dodavateli za poskytnuté plnění cenu dle článku III. této smlouvy.

ČI. II

Termín, místo a způsob plnění

1. Tato smlouva se uzavírá na dobu určitou, a to do dne, kdy úhrn plnění poskytnutého dodavateli ze strany objednatele dosáhne limitu **4 200 000,- Kč bez DPH**, nejdéle však do **31.12.2025**.
2. Místem plnění je území České republiky. Dodavatel se zavazuje provádět jednotlivé dodávky očkovacích látek v objemu stanoveném na základě telefonických či elektronických objednávek učiněných samotnými poskytovateli zdravotních služeb, a to na adresy těchto poskytovatelů zdravotních služeb uvedené v jednotlivých objednávkách. Dodavatel je povinen provádět dodávky očkovacích látek ve prospěch poskytovatelů zdravotních služeb v souladu s pravidly správné distribuční praxe za dodržení skladovacích a transportních podmínek uvedených v rozhodnutí o registraci očkovacích látek a SPC, resp. v souladu se zákonem o léčivech, a to po celou dobu distribuční cesty (během příjmu, skladování i přepravy) až do okamžiku převzetí dodávky očkovací látky dotýčnými poskytovateli zdravotních služeb, se zvláštním ohledem na dodržení chladového řetězce. Dodavatel je povinen dodat poskytovateli zdravotních služeb společně s každou jednotlivou dodávkou očkovacích látek (v okamžiku předání dodávky) také certifikovaný výpis teplot z průběhu přepravy očkovacích látek.
3. V objednávce musí být uvedena požadovaná očkovací látka, požadovaný počet dávek očkovací látky, a dále název a adresa poskytovatele zdravotních služeb, kterému mají být očkovací látky dodány.
4. Dodavatel se zavazuje uskutečňovat dodávky očkovacích látek ve lhůtě dohodnuté přímo s poskytovatelem zdravotních služeb, který učinil objednávku, jinak nejpozději do 5 pracovních dnů ode dne doručení objednávky. V případě urgentní potřeby (ohrožení života, riziko majetkové či jiné škody) je nutné označit objednávku jako urgentní, dodavatel se v tomto případě zavazuje vyvinout nejvyšší možné úsilí k dodání očkovacích látek do 24 hodin od okamžiku doručení urgentní objednávky, nejpozději však do 72 hodin od okamžiku doručení urgentní objednávky. Dodávka očkovacích látek musí být vždy realizována v rámci ordinační doby dotýčných poskytovatelů zdravotních služeb (dodavatel není v prodlení, pokud dodá očkovací látky nejpozději v poslední den lhůty, a to před koncem ordinační doby dotýčného poskytovatele zdravotních služeb).
5. Dodavatel se zavazuje zřídit pro účely telefonických objednávek ze strany poskytovatelů zdravotních služeb bezplatnou telefonní linku [redacted] fungující v pracovní dny (pondělí – pátek) od 7:00 do 17:00 hod; pro účely elektronických objednávek ze strany poskytovatelů zdravotních služeb se dodavatel zavazuje zřídit webový portál [redacted]

6. Dodavatel prohlašuje, že má zajištěnu dostatečnou kapacitu svého zákaznického oddělení pro telefonickou i elektronickou komunikaci s objednatelem a pro vyřizování objednávek jednotlivých poskytovatelů zdravotních služeb.
7. Objednatel negarantuje dodavateli žádný konkrétní či minimální odběr očkovacích látek dle této smlouvy, skutečný objem dodaných očkovacích látek je vázán na dílčí objednávky poskytovatelů zdravotních služeb.
8. Dodavatel je povinen postupovat při plnění dle této smlouvy s nejvyšší možnou odbornou péčí a v zájmu objednatele.
9. V případě, že některá z očkovacích látek specifikovaných v příloze č. 1 této smlouvy nebude dostupná (zejména kvůli výpadkům dodávek způsobených výrobcem), zavazuje se dodavatel zajistit dodávku jiné očkovací látky, která bude vhodnou alternativou, vždy však až po písemném souhlasu objednatele s takovýmto řešením (bez písemného souhlasu objednatele nemůže být dodávka alternativní očkovací látky realizována). Cena za jednu dávku alternativní očkovací látky bude nižší než cena uvedená v čl. III odst. 1 této smlouvy, nebo bude s touto cenou shodná (cena bude stanovena s ohledem na nejnižší cenu jedné dávky alternativní očkovací látky na trhu v předmětném místě a čase).

Čl. III

Cena, její splatnost a úhrada

1. Cena jedné dávky všech očkovacích látek, které jsou předmětem této smlouvy, je uvedena v českých korunách bez DPH, a to v příloze č. 1 této smlouvy. Sjednaná cena je stanovena v případě všech očkovacích látek jako maximální, nejvýše přípustná, zahrnující náklady na dopravu spojenou s odevzdáním dávky očkovací látky v místě plnění i všechny ostatní náklady spojené s poskytnutím plnění podle této smlouvy.
2. Objednatel uhradí dodavateli cenu bankovním převodem na účet dodavatele uvedený na titulní straně této smlouvy, a to vždy na základě souhrnné faktury (daňového dokladu). Souhrnnou fakturu (daňový doklad) je dodavatel povinen vystavit dle souhrnné objednávky objednatele, pravidelně za každé čtvrtletí kalendářního roku, a to vždy do 10. dne kalendářního měsíce následujícího po daném kalendářním čtvrtletí.
3. Je-li dodavatel plátcem DPH, je objednatel povinen uhradit DPH ve výši stanovené zákonem ke dni uskutečnění zdanitelného plnění. Cena může být změněna pouze z důvodu změny zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v účinném znění (dále jen „zákon o dani z přidané hodnoty“); v takovém případě bude stanovená cena včetně DPH částečně či úplně snížena nebo zvýšena přesně podle účinnosti příslušné změny zákona o dani z přidané hodnoty.
4. Dodavatel není oprávněn požadovat zálohy; zálohy nejsou objednatelem poskytovány.
5. Doba splatnosti ceny činí 30 dnů ode dne doručení faktury (daňového dokladu) objednateli. Faktura (daňový doklad) vystavená dodavatelem musí mít náležitosti obsažené v § 29 zákona o dani z přidané hodnoty a v § 435 občanského zákoníku. Faktura (daňový doklad) musí obsahovat registrační číslo smlouvy a číslo jednací

souhrnné objednávky (obojí stanoveno objednatelem). Pokud faktura (daňový doklad) nemá sjednané náležitosti, je objednatel oprávněn ji vrátit dodavateli a nová lhůta splatnosti v délce 30 dnů začíná běžet až okamžikem doručení nové, opravené faktury (daňového dokladu) objednateli.

6. Doručování písemností se provádí poštou na adresu sídla objednatele a na adresu sídla dodavatele či elektronicky do datových schránek smluvních stran uvedených na titulní straně této smlouvy nebo formou emailu na emailové adresy kontaktních osob smluvních stran uvedených na titulní straně této smlouvy. Jakékoli změny kontaktních údajů a/nebo kontaktních osob jsou smluvní strany oprávněny provádět jednostranně a jsou povinny tyto změny neprodleně písemně oznámit druhé smluvní straně.

Čl. IV

Vlastnictví očkovacích látek, riziko ztráty očkovacích látek

1. Objednatel se stává vlastníkem očkovacích látek (určených pro potřeby pravidelného očkování fyzických osob, jež nejsou pojištěnci dle zákona č. 48/1997 Sb., *o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, v účinném znění*, a dodaných v souladu s čl. II této smlouvy) okamžikem, kdy dodavatel dodá očkovací látky příslušným poskytovatelům zdravotních služeb v souladu s danou objednávkou.
2. Nebezpečí škody na dodaných očkovacích látkách přechází z dodavatele na objednatele okamžikem převzetí těchto očkovacích látek příslušným poskytovatelem zdravotních služeb v souladu s danou objednávkou.

Čl. V

Vady a odpovědnost za újmu

1. Uplatňování práv z odpovědnosti za vady jednotlivých dodávek očkovací látky se řídí ustanoveními občanského zákoníku upravujícími kupní smlouvu.
2. Záruka za jakost se řídí ustanovením § 2113 a násl. občanského zákoníku, přičemž záruční doba očkovacích látek dodávaných podle této smlouvy odpovídá době použitelnosti dodávaných očkovacích látek.
3. Dodavatel se zavazuje dodávat objednateli pouze takové očkovací látky, jejichž zbývající doba použitelnosti nebude v době dodání kratší než 2/3 stanovené doby použitelnosti.
4. Dodavatel je povinen balit dodávané očkovací látky obvyklým způsobem minimalizujícím možnosti poškození nebo znehodnocení očkovacích látek.
5. Dodavatel odpovídá objednateli či třetím osobám za veškeré újmy, které jim způsobil svou činností (včetně nečinnosti či opomenutí) v souvislosti s plněním dle této smlouvy, a to v rozsahu a za podmínek stanovených příslušnými právními předpisy.
6. Náhrada újmy objednateli zahrnuje skutečnou škodu a újmu vzniklou tím, že objednatel musel vynaložit náklady v důsledku porušení povinnosti dodavatele.

7. Objednatel má v případě vadného plnění práva z vadného plnění podle § 2106 odst. 1 občanského zákoníku. Objednatel, případně poskytovatel zdravotních služeb, který dodávku očkovací látky převzal, je oprávněn oznámit dodavateli zjištěnou vadu očkovací látky kdykoli v průběhu záruční doby dané očkovací látky bez ohledu na to, kdy byly vady zjištěny, aniž by tím byla práva objednatele ze záruky či práva z vad jakkoli dotčena.
8. Současně s oznámením vady bude dodavateli sdělena i volba práva z vadného plnění.

Čl. VI

Sankce a následky prodlení

1. V případě prodlení s dodávkou jakékoli očkovací látky ze strany dodavatele je dodavatel povinen uhradit objednateli smluvní pokutu ve výši 0,5 % z ceny plnění bez DPH, s níž je dodavatel v prodlení, a to za každý započatý den prodlení, v případě urgentních objednávek za každou započatou hodinu prodlení.
2. V případě prodlení s uspokojením nároku objednatele z vadného plnění je dodavatel povinen uhradit objednateli smluvní pokutu ve výši 0,5 % z ceny plnění bez DPH, s níž je dodavatel v důsledku uplatnění práv z vadného plnění v prodlení, a to za každý započatý den prodlení.
3. Objednatel je oprávněn požadovat náhradu újmy způsobenou porušením povinnosti zajištěné smluvní pokutou, a to i ve výši smluvní pokutu přesahující.
4. Objednatel je v případě prodlení s úhradou kupní ceny povinen zaplatit dodavateli úrok z prodlení ve výši určené podle nařízení vlády č. 351/2013 Sb., kterým se určuje výše úroků z prodlení a nákladů spojených s uplatněním pohledávky, určuje odměna likvidátora, likvidačního správce a člena orgánu právnické osoby jmenovaného soudem a upravují některé otázky Obchodního věstníku, veřejných rejstříků právnických a fyzických osob a evidence svěřenských fondů a evidence údajů o skutečných majitelích.
5. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je objednatel oprávněn započíst oproti pohledávce objednatele.
6. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem úhrady se rozumí den připsání příslušné částky na účet objednatele.
7. Dodavatel je povinen nahradit objednateli v plné výši újmu, která objednateli vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků dodavatele dle této smlouvy.
8. Dodavatel uhradí objednateli také prokazatelné náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.
9. Smluvní strany prohlašují, že s ujednanou výší smluvní pokuty souhlasí a považují ji za přiměřenou.

Čl. VII

Odstoupení od smlouvy

1. Odstoupení od smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku.
2. Smluvní strany jsou oprávněny písemně odstoupit od smlouvy pouze v případech stanovených zákonem.
3. Není-li stanoveno v této smlouvě jinak, považuje se za podstatné porušení smluvních povinností takové porušení, u kterého smluvní strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít; zejména:
 - a. prodlení dodavatele s dodáním jakékoli očkovací látky trvající déle než 14 dní;
 - b. prodlení dodavatele s odstraněním vady trvající déle než 14 dní;
 - c. pokud se kterékoliv z prohlášení dodavatele uvedené v této smlouvě ukáže jako nepravdivé.
4. Objednatel je oprávněn odstoupit od smlouvy také v případě, že dodavatel vstoupí do likvidace, je proti němu zahájeno insolvenční řízení či trestní stíhání.
5. Odstoupení od této smlouvy musí mít písemnou formu, přičemž smlouva zaniká ke dni doručení oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.
6. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu újmy vzniklé z porušení smluvní povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení. Odstoupením od smlouvy nezanikají závazky smluvních stran vzniklé před doručením oznámení odstupující smluvní strany o odstoupení druhé smluvní straně.

Čl. VIII

Závěrečná ustanovení

1. Vztahy mezi smluvními stranami, které nejsou výslovně upraveny touto smlouvou, se řídí ustanoveními občanského zákoníku a ostatními obecně závaznými právními předpisy České republiky.
2. Dodavatel se zavazuje zajistit a udržovat po dobu trvání této smlouvy pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou dodavatelem třetí osobě, přičemž limit pojistného plnění sjednaný v pojistné smlouvě nesmí být nižší než 10 000 000,- Kč. Dodavatel je povinen předložit ve lhůtě dvou pracovních dnů od obdržení žádosti objednatele doklad prokazující existenci pojištění v rozsahu požadovaném v předchozí větě. Pojištění odpovědnosti za škodu musí rovněž zahrnovat i pojištění všech případných poddodavatelů, případně je dodavatel povinen zajistit, aby obdobné pojištění v přiměřeném rozsahu měli uzavřeno i všichni jeho poddodavatelé, kteří se budou podílet na poskytování plnění podle této smlouvy. V případě, že při činnosti prováděné

dodavatelem dojde ke způsobení škody objednateli nebo třetím osobám, která nebude kryta pojištěním, bude dodavatel povinen uhradit tyto škody z vlastních prostředků.

3. Dodavatel se zavazuje shromažďovat údaje o jednotlivých fyzických osobách (poskytovatelích zdravotních služeb nebo jejich jednotlivých zaměstnancích) provádějících očkování pouze v rozsahu, v jakém je to nutné pro uskutečnění plnění dle této smlouvy. Dodavatel se zavazuje využívat jejich osobní údaje pro účely této smlouvy pouze v rozsahu a za podmínek stanovených v Nařízení Evropského parlamentu a Rady 2016/679/EU ze dne 27. dubna 2016, o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES, a v mezích zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Dodavatel se zavazuje tyto osobní údaje chránit před neoprávněným přístupem nebo zneužitím třetí osobou.
4. Žádná ze smluvních stran není oprávněna bez písemného souhlasu druhé smluvní strany postoupit smlouvu, jednotlivý závazek ze smlouvy nebo pohledávky vzniklé v souvislosti touto smlouvou na třetí osoby.
5. Smluvní strany vylučují uplatnění ustanovení § 1765 a § 1766 občanského zákoníku na svůj smluvní vztah založený touto smlouvou.
6. Pokud se některé ustanovení této smlouvy stane neplatným nebo neurčitým, nebo pokud některá ze smluvních stran některé ustanovení této smlouvy označí za neurčité či neplatné, neznamená to neplatnost nebo neurčitost celé smlouvy. Smluvní strany se v takovém případě zavazují neplatné nebo neurčité ustanovení nahradit novým a určitým ustanovením, které bude sledovat smysl a původní účel neplatného či neurčitého ustanovení.
7. Jestliže kterákoli ze smluvních stran neuplatní nárok nebo nevykoná právo podle této smlouvy nebo je vykoná se zpožděním či pouze částečně, nebude to znamenat vzdání se těchto nároků nebo práv. Vzdání se práva z titulu porušení této smlouvy nebo práva na nápravu anebo jakéhokoli jiného práva podle této smlouvy musí být vyhotoveno písemně a podepsáno smluvní stranou, která takové vzdání se činí.
8. Dodavatel je srozuměn se skutečností, že objednatel je osobou povinnou ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, a ve smyslu zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), ve znění pozdějších předpisů, a je tak povinen o této smlouvě a právním vztahu jí založeném zpřístupňovat všechny informace, které zákon ze zpřístupňování nevylučuje. Dodavatel bere na vědomí, že tato smlouva bude objednatelem zveřejněna.
9. Smluvní strany prohlašují, že skutečnosti uvedené v této smlouvě, její příloze č. 1 a případných budoucích dodatcích nebudou považovat za důvěrné ani za obchodní tajemství ve smyslu ustanovení § 504 občanského zákoníku.
10. Tuto smlouvu je možno měnit pouze písemnými, vzestupně číslovanými dodatky podepsanými k tomu oprávněnými zástupci obou smluvních stran, vyjma případů v této smlouvě výslovně uvedených v čl. II odst. 9 a v čl. III odst. 6.

11. Skončením účinnosti smlouvy nebo jejím zánikem zanikají všechny závazky smluvních stran z této smlouvy s výjimkou nároků na náhradu újmy, nároků na zaplacení smluvních pokut sjednaných pro případ porušení smluvních povinností a závazků smluvních stran, které podle této smlouvy nebo vzhledem ke své povaze mají trvat i nadále nebo u kterých tak stanoví zákon.
12. Případné spory z této smlouvy se smluvní strany zavazují přednostně řešit smírnou cestou. Nebude-li takto dosaženo vzájemné dohody, je kterákoli ze smluvních stran oprávněna obrátit se na věcně a místně příslušný soud České republiky.
13. Tato smlouva se uzavírá v elektronické formě a je smluvními stranami podepsána elektronicky.
14. Tato smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem **1.1.2024** (na smluvní vztah se vztahuje výjimka uvedená v § 6 odst. 3 zákona o registru smluv).
15. Nedílnou součástí této smlouvy je příloha č. 1 – *Údaje o očkovacích látkách*.

Smluvní strany si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí a prohlašují, že odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a nebyla ujednána v tísní ani za jinak jednostranně nevýhodných podmínek. Na důkaz toho smluvní strany připojují své podpisy.

Za objednatele:
ČR – Ministerstvo zdravotnictví

Za dodavatele:
Avenier a.s.

V Praze dne:
(*vyznačeno u el. podpisu*)

V Brně dne:
(*vyznačeno u el. podpisu*)



Údaje o očkovací látce

kombinovaná očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli, (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně, (inaktivovaná forma), virové hepatitidě B, nákazám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b (DTaPHibVHBIPV)

- kód stanovený SÚKL: 0025646
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHtherIAE ANATOXINUM)
TOXOID TETANU (TETANI ANATOXINUM)
INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 1 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 1 INACTIVATUM)
INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 2 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 2 INACTIVATUM)
INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 3 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 3 INACTIVATUM)
TOXOID DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS ANATOXINUM)
FILAMENTÓZNÍ HEMAGLUTININ DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM)
PERTAKTIN (PERTACTINUM)
POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (TEGIMINIS HEPATITIDIS B ANTIGENUM)
POLYSACHARID HAEMOPHILUS INFLUENZAE TYPU B K (HAEMOPHILI INFLUENZAE TYPI B POLYSACCHARIDUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
INFANRIX HEXA INJ PLS SUS 10+10X0,5ML ISP+20J
- velikost balení: 10+10X0,5ML ISP+20J
- aplikační léková forma: Prášek a suspenze pro injekční suspenzi
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **890,38 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu

- kód stanovený SÚKL: 0032865

- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHtherIAE ANATOXINUM)
TOXOID TĚTANU (TETANI ANATOXINUM)
TOXOID DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS ANATOXINUM)
FILAMENTÓZNÍ HEMAGLUTININ DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM
FILAMENTOSUM)
PERTAKTIN (PERTACTINUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
INFANRIX INJ SUS 10X0,5ML+10J
- velikost balení: 10X0,5ML+10J
- aplikační léková forma: Injekční suspenze
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **560,60 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti nálezám vyvolaným Haemophilus influenzae typ b

- kód stanovený SÚKL: 0054227
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
POLYSACHARID HAEMOPHILUS INFLUENZAE TYPU B K (HAEMOPHILI INFLUENZAE TYPI B
POLYSACCHARIDUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
HIBERIX INJ PSO LQF 1+1X0,5ML ISP+2J
- velikost balení: 1+1X0,5ML ISP+2J
- aplikační léková forma: Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **323,65 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti tetanu

- kód stanovený SÚKL: 0083443
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
TOXOID TETANU (TETANI ANATOXINUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
TETAVAX INJ SUS ISP 1X0,5ML
- velikost balení: 1X0,5ML
- aplikační léková forma: Injekční suspenze v předplněné inj. Stříkačce
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: Sanofi Pasteur
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **181,60 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti virové hepatitidě B ve formuli pro děti

- kód stanovený SÚKL: 0103070
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (TEGIMINIS HEPATITIDIS B ANTIGENUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
ENGERIX-B 10MCG INJ SUS 1X0,5ML+STŘ+SJ
- velikost balení: 1X0,5ML+STŘ+SJ
- aplikační léková forma: Injekční suspenze
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **386,09 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti virové hepatitidě B ve formuli pro dospělé

- kód stanovený SÚKL: 0103073
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (TEGIMINIS HEPATITIDIS B ANTIGENUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
ENGERIX-B 20MCG INJ SUS 1X1ML+STRŘ+SJ
- velikost balení: 1X1ML+STRŘ+SJ
- aplikační léková forma: Injekční suspenze
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **589,79 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti spalničkám, příušnicím a zarděnkám

- kód stanovený SÚKL: 0026151
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
ŽIVÝ OSLABENÝ VIRUS SPALNIČEK (VIRUS MORBILLORUM VIVUM ATTENUATUM)
ŽIVÝ OSLABENÝ VIRUS PŘÍUŠNIC (VIRUS PAROTITIDIS VIVUM ATTENUATUM)
ŽIVÝ OSLABENÝ VIRUS ZARDĚNEK (VIRUS RUBELLAE VIVUM ATTENUATUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
M-M-RVAXPRO INJ PLQ SUS ISP 1+1X(0,5ML+2J)ISPIII
- velikost balení: 1+1X(0,5ML+2J)ISPIII
- aplikační léková forma: Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi v předplněné injekční stříkačce

- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: MSD VACCINS, Lyon
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **242,37 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti přenosné dětské obrně v inaktivované formě

- kód stanovený SÚKL: 0100224
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
 INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 1 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 1 INACTIVATUM)
 INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 2 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 2 INACTIVATUM)
 INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 3 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 3 INACTIVATUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
IMOVAX POLIO INJ SUS ISP 1X0,5ML
- velikost balení: 1X0,5ML
- aplikační léková forma: Injekční suspenze v předplněné inj. stříkačce
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: Sanofi Pasteur
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **264,09 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka konjugovaná proti pneumokokovým infekcím

- kód stanovený SÚKL: 0149868
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:

POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 4 POLYSACCH)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 6B POLYSACC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 9V POLYSACC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 14 POLYSACC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 18C POLYSAC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 19F POLYSAC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 23F POLYSAC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 1 POLYSACCH)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 5 POLYSACCH)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 7F POLYSACC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 3 POLYSACCH)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 6A POLYSACC)
POLYSACHARID STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE SÉROTY (STREPTOCOCCI PNEUMONIAE SEROTYPI 19A POLYSAC)

- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
PREVENAR 13 INJ SUS 1X0,5ML+1SJ
- velikost balení: 1X0,5ML+1SJ
- aplikační léková forma: Injekční suspenze
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: Pfizer Ltd.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **1 384,29 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti záškrtu, dávivému kašli (acelulární forma), tetanu, dětské přenosné obrně (inaktivovaná forma)

- kód stanovený SÚKL: 0244242
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
DIFTERICKÝ TOXOID (DIPHtherIAE ANATOXINUM)
TOXOID TETANU (TETANI ANATOXINUM)
INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 1 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 1 INACTIVATUM)

INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 2 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 2 INACTIVATUM)
INAKTIVOVANÝ VIRUS POLIOMYELITIDY TYP 3 (VIRUS POLIOMYELITIDIS TYPUS 3 INACTIVATUM)
TOXOID DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS ANATOXINUM)
FILAMENTÓZNÍ HEMAGLUTININ DÁVIVÉHO KAŠLE (PERTUSSIS HAEMAGGLUTININUM FILAMENTOSUM)
PERTAKTIN (PERTACTINUM)
FIMBRIE TYP 2 A 3 (FIMBRIAE TYPI 2 ET 3)

- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
ADACEL POLIO INJ SUS ISP 1X0,5ML+2SJ
- velikost balení: 1X0,5ML+2SJ
- aplikační léková forma: Injekční suspenze v předplněné inj. stříkačce
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: Sanofi Pasteur
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **588,61 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti tuberkulóze

- kód stanovený SÚKL: neregistrovaný přípravek
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
ŽIVÉ BAKTERIE BCG (BACILLUS CALMETTE GUERIN), BRAZILSKÝ PODKMEN MOREAU
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
Szczepionka przeciwgruźlicza BCG 10
- velikost balení: 5+5x1ml
- aplikační léková forma: Prášek a rozpouštědlo k přípravě suspenze k intradermální injekční aplikaci
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: "BIOMED LUBLIN"
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **157,40 Kč**

Údaje o očkovací látce

očkovací látka proti virové hepatitidě B pro osoby zařazené do dialyzačního programu

- kód stanovený SÚKL: 0028399
- název léčivé látky obsažené v očkovací látce:
POVRCHOVÝ ANTIGEN HEPATITIDY B (TEGIMINIS HEPATITIDIS B ANTIGENUM)
- obchodní název léčivého přípravku (obsah léčivé látky v jednotce objemu/hmotnosti):
FENDRIX INJ SUS 1X0,5ML+1J
- velikost balení: 1X0,5ML+1J
- aplikační léková forma: Injekční suspenze
- název výrobce či držitele rozhodnutí o registraci: GlaxoSmithKline s.r.o.
- cena jedné dávky očkovací látky bez DPH: **1 704,92 Kč**