

**Dodatek č. 3
ke Smlouvě o ceně
č. 73/2021**

uzavřený dohodou smluvních stran v souladu s § 1901 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník,
ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**občanský zákoník**“).

Smluvní strany:

Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky zřízená zákonem č. 551/1991 Sb., o Všeobecné zdravotní pojišťovně České republiky, ve znění pozdějších předpisů	
Sídlo:	Orlická 4/2020, 130 00 Praha 3
IČO:	41197518
Zastoupena:	MUDr. Alena Miková, ředitelka Odboru léčiv VZP ČR, na základě pověření náměstka ředitele VZP ČR pro zdravotní péči

(dále jen „**Pojišťovna**“) na straně jedné

a

Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG	
Sídlo:	Plaza 254, Blanchardstown Corporate Park 2, Dublin 15, D15T867, Irsko
Zapsaná:	Companies Registration Office Ireland
Registrační číslo:	800030
Zastoupena na základě plné moci Lokálním zástupcem:	
Bristol-Myers Squibb spol. s r.o.	
Sídlo:	Budějovická 778/3, 140 00 Praha 4 - Michle
Zapsaná:	Městský soud v Praze, sp. zn. C 4801
IČO:	43004351
Zastoupena:	PharmDr. Karin Bacmaňáková, prokuristka

(dále jen „**Držitel**“) na straně druhé.

Článek I. – Úvodní ustanovení

1. Společnost Celgene Europe B.V., reg. číslo 70991685, se sídlem Winthontlaan 6 N, 3526KV Utrecht, Nizozemsko (dále jen „**Společnost**“) a Pojišťovna uzavřely dne 13. 5. 2021 Smlouvu o ceně č. 73/2021 (dále jen „**Smlouva**“). Dodatkem č. 1 ke Smlouvě, který byl dne 12. 12. 2023 uzavřen mezi Pojišťovnou, Společností a Držitelem došlo k postoupení Smlouvy na Držitele, a tedy ke změně smluvní strany Smlouvy, a to ke dni 1.1.2024. Následně uzavřela dne 19.12.2024 Pojišťovna s Držitelem dodatek č. 2.
2. S ohledem na probíhající správní řízení o rozšíření podmínek úhrady léčivého přípravku vedené Ústavem pod sp. zn. [REDAKCE], zahájené dne [REDAKCE] (dále jen „**Správní řízení**“), projevíly smluvní strany vůli upravit některé podmínky Smlouvy a za tímto účelem v souladu s Článkem XIII. odst. 3 Smlouvy uzavírají tento dodatek č. 3 ke Smlouvě (dále jen „**Dodatek**“).

3. Smluvní strany shodně prohlašují, že není-li v tomto Dodatku stanoveno jinak, mají pojmy v něm použité stejný význam, jaký jim přisuzuje Smlouva.

Článek II. – Změna Smlouvy

1. Smluvní strany se dohodly, že stávající znění Přílohy č. 1 Smlouvy (*Specifikace Přípravku a výše Ceny*) ze dne 19. 12. 2024, se nahrazuje novým zněním Přílohy č. 1 (*Specifikace Přípravku a výše Ceny*), které je přílohou tohoto Dodatku, a stává se tak nedílnou součástí Smlouvy.
2. V Článku X. Smlouvy se mění odst. 4 písm. a) tak, že kontaktními osobami za Pojišťovnu jsou:

[REDACTED]

3. Smluvní strany se dohodly na změně doby, po kterou nelze Smlouvu vypovědět, a z tohoto důvodu mění Článek XI. odst. 2 Smlouvy, který nově zní:

Smluvní strany se dohodly, že tuto Smlouvu nelze vypovědět v prvních třech (3) letech od předběžné vykonatelnosti rozhodnutí či vykonatelnosti rozhodnutí, není-li předběžné vykonatelné, Ústavu ve Správním řízení (jak je tento pojem definován v dodatku č. 3 k této Smlouvě), kterým dojde k rozšíření podmínek úhrady léčivého přípravku, o kterém je Správní řízení vedeno. Poté mohou smluvní strany Smlouvu vypovědět bez uvedení důvodu s výpovědní dobou 3 měsíce, která započne běžet prvním dnem kalendářního měsíce bezprostředně následujícího po doručení písemné výpovědi druhé smluvní straně a skončí k poslednímu dni příslušného měsíce.

4. Veškerá zbývající ustanovení Smlouvy jsou tímto Dodatkem nedotčena a jsou zachována v původním znění.

Článek III. - Uveřejnění Dodatku v registru smluv

Smluvní strany se dohodly, že na uveřejnění Dodatku v registru smluv se ustanovení o uveřejnění Smlouvy v registru smluv obsažená v Článku VIII. Smlouvy použijí přiměřeně s tím, že Dodatek v registru smluv uveřejní Pojišťovna.

Článek IV. – Závěrečná ustanovení

1. Tento Dodatek nabývá platnosti dnem podpisu poslední smluvní stranou a účinnosti prvním dnem kalendářního měsíce bezprostředně následujícího po měsíci, ve kterém došlo k uveřejnění Dodatku v registru smluv nebo dnem předběžné vykonatelnosti rozhodnutí či vykonatelnosti rozhodnutí, není-li předběžné vykonatelné, Ústavu ve Správním řízení, kterým dojde k rozšíření podmínek úhrady léčivého přípravku, o kterém je Správní řízení vedeno, nastane-li tento okamžik později.
2. Držitel považuje specifikaci Správního řízení za své obchodní tajemství ve smyslu § 504 občanského zákoníku.
3. Dodatek je vyhotoven ve dvou (2) stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom (1) vyhotovení.
4. Smluvní strany si tento Dodatek před podpisem řádně přečetly a svůj souhlas s obsahem jednotlivých ustanovení tohoto Dodatku stvrzují podpisem svých zástupců.
5. Nedílnou součástí tohoto Dodatku jsou následující přílohy:
Příloha č. 1 – Specifikace Přípravku a výše Ceny

Podpisová strana následuje

V Praze dne 30.5.2025

Za Pojišťovnu:

razítko a podpis

V Praze dne 26.5.2025

Za Držitele:

razítko a podpis

MUDr. Alena Miková
ředitelka Odboru léčiv VZP ČR,
na základě pověření náměstka ředitele VZP ČR
pro zdravotní péči

PharmDr. Karin Bacmaňáková
prokuristka
Bristol-Myers Squibb spol. s r.o.