

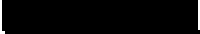
OBCHODNÍ TAJEMSTVÍ

**Příloha č. 1 – Specifikace Přípravku a výše Limitů
ke Smlouvě o limitaci rizik spojených s hrazením léčivého přípravku
č. 25/2018**

1. Držitel dodává na trh v České republice níže specifikovaný Přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu
0194867	ADEMPAS	0,5MG TBL FLM 42
0194870	ADEMPAS	1MG TBL FLM 42
0194871	ADEMPAS	1MG TBL FLM 84
0194873	ADEMPAS	1,5MG TBL FLM 42
0194874	ADEMPAS	1,5MG TBL FLM 84
0194876	ADEMPAS	2MG TBL FLM 42
0194877	ADEMPAS	2MG TBL FLM 84
0194879	ADEMPAS	2,5MG TBL FLM 42
0194880	ADEMPAS	2,5MG TBL FLM 84

Přípravek je indikován k léčbě dospělých nemocných ve funkční třídě NYHA II a III s inoperabilní CTEPH, reziduální nebo rekurentní CTEPH po plicní endarterektomii, kteří odpovídají podmínkám úhrady stanovených Ústavem v Předmětném správním řízení.

2. Předmětným správním řízením je správní řízení zahájené dne 28. 3. 2018 a vedené Ústavem pod sp. zn. SUKLS173952/2018.
3. Limity pro jednotlivá dílčí období smluvní strany určují ve výši:
- první dílčí období – první rok trvalé úhrady Přípravku 
 - druhé dílčí období – druhý rok trvalé úhrady Přípravku 
 - třetí dílčí období – třetí rok trvalé úhrady Přípravku..... 

V Praze dne 6. 9. 2018

V Praze dne 16. 8. 2018

MUDr. Alena Miková
ředitelka Odboru léčiv a zdravotnických
prostředků VZP ČR

Ivana Jůzová
Jednatelka společnosti
Merck Sharp & Dohme s.r. o. zastupující
společnost na základě plné moci