

Platné znění částí zákona č. 592/1992 Sb., o pojistném na veřejné zdravotní pojištění, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, a zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů

* * *

Zákon č. 592/1992 Sb., o pojistném na veřejné zdravotní pojištění, ve znění pozdějších předpisů

* * *

§ 20

Obecná ustanovení o přerozdělování

(1) Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky zřizuje a spravuje zvláštní účet veřejného zdravotního pojištění (dále jen „zvláštní účet“). Zvláštní účet slouží k přerozdělování pojistného a dalších příjmů zvláštního účtu. Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky (dále jen "správce zvláštního účtu") vede zvláštní účet odděleně od ostatních účtů a fondů, které spravuje.

(2) Předmětem přerozdělování je pojistné vybrané všemi zdravotními pojišťovnami a příjmy zvláštního účtu, kterými jsou

- a) celkové platby státu za pojištěnce, za něž je stát plátcem pojistného,
- b) jiná plnění, která jsou na základě tohoto zákona nebo zvláštních právních předpisů příjmem zvláštního účtu, a
- c) úroky připsané na zvláštní účet.

(3) Z prostředků na zvláštním účtu se hradí náklady na jeho vedení a na účetní operace. O úhrn těchto nákladů se snižuje celková částka určená k přerozdělování (dále jen „částka určená k přerozdělování“).

(4) Přerozdělování se provádí podle indexů a podle nákladných hrazených služeb.

(5) Přerozdělováním podle indexů se rozumí měsíční přerozdělování pojistného jednotlivým zdravotním pojišťovnám podle nákladových indexů věkových skupin a farmaceuticko-nákladových skupin a podle korekcí pro souběh skupin podle § 21. Věkovou skupinou se rozumí každá z nákladových věkových skupin pojištěnců uvedených v příloze č. 1 k tomuto zákonu. Farmaceuticko-nákladovou skupinou se rozumí nákladová skupina, do níž jsou podle spotřeby léčivých přípravků zařazeni pojištěnci s onemocněním v chronickém stadiu. Nákladový index věkové skupiny a farmaceuticko-nákladové skupiny vyjadřuje, jak se v přímé souvislosti s příslušností pojištěnce do dané skupiny liší předpokládané roční náklady na hrazené služby takového pojištěnce oproti předpokládaným průměrným ročním nákladům na jednoho pojištěnce v systému veřejného zdravotního pojištění. Nákladový index pojištěnce

vyjadřuje, kolikrát se předpokládané roční náklady na hrazené služby daného pojištěnce liší od předpokládaných průměrných ročních nákladů na jednoho pojištěnce v systému veřejného zdravotního pojištění. Do průměrných nákladů na jednoho pojištěnce v systému veřejného zdravotního pojištění nejsou zahrnuty náklady, které jsou předmětem přerozdělování podle odstavce 6. Způsob výpočtu nákladového indexu pojištěnce upravuje příloha č. 2 k tomuto zákonu.

(6) Přerozdělováním podle nákladných hrazených služeb se rozumí měsíční zálohové přerozdělování pojistného jednotlivým zdravotním pojišťovnám podle § 21a s ročním vyúčtováním podle § 21c, prováděné podle příslušnosti pojištěnců ke zdravotní pojišťovně, za které byly těmito zdravotními pojišťovnami uhrazeny nákladné hrazené služby.

(7) Zdravotní pojišťovny pro účely přerozdělování oceňují způsobem stanoveným prováděcím právním předpisem vydaným podle § 21f písm. d) náklady na zdravotní služby vykázané poskytovateli zdravotních služeb za předchozí kalendářní rok.

(8) Při změně zdravotní pojišťovny podle zákona o veřejném zdravotním pojištění je zdravotní pojišťovna, u které byl pojištěnec pojištěn, povinna bezplatně předat nové zdravotní pojišťovně pojištěnce údaje o spotřebě léčivých přípravků pojištěnce potřebné pro zařazení pojištěnce do farmaceuticko-nákladových skupin. Rozsah, způsob a termíny předávání údajů podle předchozí věty zveřejní Ministerstvo zdravotnictví ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví a na svých internetových stránkách.

* * *

§ 21e

Přestupek

(1) Zdravotní pojišťovna se dopustí přestupku tím, že

a) při kontrole podle § 21d odst. 3 neposkytne Dozorčímu orgánu potřebnou součinnost,

b) nepředá nové zdravotní pojišťovně pojištěnce údaje o spotřebě léčivých přípravků pojištěnce potřebné pro zařazení pojištěnce do farmaceuticko-nákladových skupin.

(2) Za přestupek podle odstavce 1 lze uložit pokutu do 500000 Kč.

(3) Přestupek podle odstavce 1 písm. a) projednává Ministerstvo financí. **Přestupek podle odstavce 1 písm. b) projednává Ministerstvo zdravotnictví.**

* * *

~~§ 26e~~

Doručování písemností

~~(1) Skutečnosti významné pro plnění povinností plátce pojistného oznamuje zdravotní pojišťovna plátcí pojistného zpravidla doručením úřední písemnosti prostřednictvím držitele poštovní licence nebo svými zaměstnanci.~~

~~(2) Skutečnosti, s nimiž tento zákon spojuje právní důsledky k tíži plátce pojistného, a skutečnosti, o nichž tak stanoví zdravotní pojišťovna, se plátcí pojistného oznamují doručením úřední písemnosti do vlastních rukou.~~

~~(3) Nebyl-li adresát písemnosti, která má být doručena do vlastních rukou, zastižen, ačkoliv se v místě doručování zdržuje, uloží ten, kdo písemnost doručuje, písemnost v místně příslušné provozovně držitele poštovní licence nebo u místně příslušné organizační jednotky zdravotní pojišťovny, jejíž písemnost má být doručena, a adresáta o tom vhodným způsobem vyrozumí. Nevyzvedne-li si adresát písemnost do patnácti dnů od uložení, považuje se poslední den této lhůty za den doručení, i když se adresát o uložení nedozvěděl.~~

~~(4) Odepře-li adresát bezdůvodně písemnost přijmout, je doručena dnem, kdy bylo její přijetí odepřeno; na to musí ten, kdo zásilku doručuje, adresáta upozornit.~~

~~(5) Písemnosti určené právnickým osobám se doručují pracovníkům oprávněným za tyto osoby přijímat písemnosti. Není-li jich, doručuje se písemnost, která je určena do vlastních rukou, tomu, kdo je oprávněn za právnickou osobu jednat, ostatní písemnosti kterémukoliv jejímu pracovníku, který písemnost přijme. Stejně se postupuje, ustanovil-li si adresát písemnosti u držitele poštovní licence osobu k přijímání docházejících zásilek.~~

~~(6) Není-li zdravotní pojišťovně znám pobyt nebo sídlo plátce pojistného nebo nezdržuje-li se plátce pojistného v místě svého pobytu nebo sídla anebo na adrese pro doručování, které oznámil zdravotní pojišťovně, doručí se písemnost veřejnou vyhláškou. Doručení veřejnou vyhláškou provede zdravotní pojišťovna tak, že vyvěsí po dobu patnácti dnů způsobem v místě obvyklým oznámení o místě uložení písemnosti s jejím přesným označením. Oznámení se rovněž vyvěsí v sídle místně příslušné organizační jednotky zdravotní pojišťovny, která písemnost doručuje. Poslední den lhůty podle věty první se považuje za den doručení.~~

* * *

Zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

* * *

§ 5

Pojištěnec je plátcem pojistného, pokud

a) je zaměstnancem; za zaměstnance se pro účely zdravotního pojištění považuje fyzická osoba, které plynou nebo by měly plynout příjmy ze závislé činnosti podle zvláštního právního předpisu¹a), s výjimkou

1. osoby, která má pouze příjmy ze závislé činnosti, které nejsou předmětem daně nebo jsou od daně osvobozeny,
2. žáka nebo studenta, který má pouze příjmy ze závislé činnosti za práci z praktického výcviku,
3. osoby činné na základě dohody o provedení práce, popřípadě více dohod o provedení práce u jednoho zaměstnavatele, pokud úhrn příjmů z takových dohod v kalendářním měsíci nedosáhl příjmu ve výši částky, jež je podmínkou pro účast takové osoby na nemocenském pojištění podle zákona upravujícího nemocenské pojištění (dále jen „započitatelný příjem“); započitatelný příjem zúčtovaný zaměstnavatelem až po skončení dohody o provedení práce se považuje za příjem zúčtovaný do kalendářního měsíce, v němž tato dohoda skončila,
4. člena družstva, který není v pracovněprávním vztahu k družstvu, ale vykonává pro družstvo práci, za kterou je jím odměňován, a který v kalendářním měsíci nedosáhl započitatelného příjmu,
5. osoby činné na základě dohody o pracovní činnosti, popřípadě více dohod o pracovní činnosti u jednoho zaměstnavatele, pokud úhrn příjmů z takových dohod v kalendářním měsíci nedosáhl započitatelného příjmu; započitatelný příjem zúčtovaný zaměstnavatelem až po skončení dohody o pracovní činnosti se považuje za příjem zúčtovaný do kalendářního měsíce, v němž tato dohoda skončila,
6. dobrovolného pracovníka pečovatelské služby, který v kalendářním měsíci nedosáhl započitatelného příjmu,
7. člena okrskové volební komise při volbách do Evropského parlamentu, Senátu a zastupitelstev územních samosprávných celků a člena okrskové volební komise a zvláštní okrskové volební komise při volbách do Poslanecké sněmovny a při volbě prezidenta republiky,

b) je osobou samostatně výdělečně činnou. Za osobu samostatně výdělečně činnou se pro účely zdravotního pojištění považuje

- 1. osoba, která vykonává činnost, ze které plynou příjmy ze samostatné činnosti podle zákona o daních z příjmů,**
- 2. osoba vykonávající činnost příkazníka na základě příkazní smlouvy uzavřené podle občanského zákoníku⁶⁴⁾, pokud tato činnost není považována za zaměstnání podle písmene a) a příkazní smlouva nebyla uzavřena v rámci činnosti, ze které plynou příjmy ze samostatné činnosti podle zákona o daních z příjmů,**
- 3. spolupracující osoba osoby podle bodu 1 nebo 2, pokud podle zákona o daních z příjmů lze na ni rozdělovat příjmy a výdaje na jejich dosažení, zajištění a udržení,**

⁶⁴⁾ § 2430 a násl. zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník ve znění pozdějších předpisů.

~~b) je osobou samostatně výdělečně činnou. Za osoby samostatně výdělečně činné se pro účely zdravotního pojištění považují:~~

- ~~1. osoby podnikající v zemědělství; 1e)~~

~~2. osoby provozující živnost;2)~~

~~3. osoby provozující podnikání podle zvláštních předpisů;3)~~

~~4. osoby vykonávající uměleckou nebo jinou tvůrčí činnost na základě autorskoprávních vztahů;4) s výjimkou činnosti, z níž jsou příjmy podle zvláštního právního předpisu samostatným základem daně z příjmů fyzických osob pro zdanění zvláštní sazbou daně4a);~~

~~5. společníci veřejných obchodních společností a komplementáři komanditních společností;5)~~

~~6. osoby vykonávající nezávislé povolání, které není živností ani podnikáním podle zvláštních předpisů;6)~~

~~7. osoby vykonávající činnost mandátáře na základě mandátní smlouvy uzavřené podle obchodního zákoníku,6a) pokud tato činnost není považována za zaměstnání podle písmene a) a mandátní smlouva nebyla uzavřena v rámci jiné samostatné výdělečné činnosti,~~

~~8. spolupracující osoby osob samostatně výdělečně činných, pokud podle zákona o daních z příjmů lze na ně rozdělovat příjmy dosažené výkonem spolupráce a výdaje vynaložené na jejich dosažení, zajištění a udržení,~~

c) má na území České republiky trvalý pobyt, avšak není uveden pod předchozími písmeny a není za něj plátcem pojistného stát, pokud uvedené skutečnosti trvají po celý kalendářní měsíc.

* * *

§ 11

(1) Pojištěnec má právo

* * *

j) na vystavení dokladu o zaplacení doplatku za vydání částečně hrazeného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely poskytovatelem lékařské péče **nebo zdravotnického prostředku osobou oprávněnou vydávat zdravotnické prostředky podle zákona o zdravotnických prostředcích,**

* * *

§ 12

Pojištěnec je povinen:

a) plnit oznamovací povinnost podle § 10,

b) sdělit v den nástupu do zaměstnání svému zaměstnavateli, u které zdravotní pojišťovny je pojištěn. Stejnou povinnost má i tehdy, stane-li se pojištěncem jiné zdravotní pojišťovny v době trvání zaměstnání; tuto povinnost splní do osmi dnů ode dne změny zdravotní pojišťovny. Přijetí sdělení podle předchozích vět je zaměstnavatel povinen pojištěnci písemně potvrdit. Zaměstnavatel má právo požadovat na zaměstnanci nebo bývalém zaměstnanci úhradu penále, které zaplatil v souvislosti s neoznámením nebo opožděným oznámením změny zdravotní pojišťovny pojištěncem,

c) hradit příslušné zdravotní pojišťovně pojistné, pokud tento zákon nestanoví jinak,

d) poskytnout součinnost při poskytování zdravotních služeb a kontrole průběhu individuálního léčebného postupu a dodržovat poskytovatelem stanovený léčebný režim,

e) podrobit se na vyzvání preventivním prohlídkám, pokud tak stanoví tento zákon nebo obecně závazné právní předpisy,

f) dodržovat opatření směřující k odvrácení nemocí,

g) vyvarovat se jednání, jehož cílem je vědomé poškození vlastního zdraví,

h) prokazovat se při poskytování zdravotních služeb, s výjimkou poskytování léčivých přípravků, potravin pro zvláštní lékařské účely a zdravotnických prostředků, platným průkazem pojištěnce nebo náhradním dokladem vydaným příslušnou zdravotní pojišťovnou,

i) oznámit do osmi dnů příslušné zdravotní pojišťovně ztrátu nebo poškození průkazu pojištěnce,

j) vrátit do osmi dnů příslušné zdravotní pojišťovně průkaz pojištěnce při

1. zániku zdravotního pojištění podle § 3 odst. 2 písm. b) a c);

2. změně zdravotní pojišťovny;

3. dlouhodobém pobytu v cizině podle § 8 odst. 4,

k) oznámit příslušné zdravotní pojišťovně změny jména, příjmení, trvalého pobytu nebo rodného čísla, a to do 30 dnů ode dne, kdy ke změně došlo; pokud se pojištěnec v místě trvalého pobytu nezdržuje, je povinen příslušné zdravotní pojišťovně oznámit také adresu místa pobytu na území České republiky, kde se převážně zdržuje (dále jen „bydliště“),,

l) při změně zdravotní pojišťovny předložit nově zvolené zdravotní pojišťovně doklad o výši záloh na pojistné vypočtených z vyměřovacího základu, jde-li o osobu samostatně výdělečně činnou,

m) hradit poskytovateli regulační poplatky podle § 16a,

n) oznámit příslušné zdravotní pojišťovně, pokud jí dříve doložil podle § 16b odst. 1, že je poživitelem invalidního důchodu pro invaliditu třetího stupně, skutečnost, že přestal být jeho poživitelem, a to do 8 dnů ode dne nabytí právní moci příslušného rozhodnutí, a doložit tuto skutečnost kopií příslušného rozhodnutí,

o) oznámit příslušné zdravotní pojišťovně, pokud jí dříve doložil podle § 16b odst. 1, že byl uznán invalidním ve druhém nebo třetím stupni, ~~avšak invalidní důchod mu nebyl přiznán pro nesplnění podmínky doby pojištění podle zvláštního právního předpisu^{42h)}~~ **ale není poživatelé invalidního důchodu z jiných důvodů**, změnu této skutečnosti, a to do 8 dnů ode dne, kdy se o této změně dozvěděl, a doložit ji kopíí příslušného posudku o posouzení zdravotního stavu.

* * *

§ 14

- (1) Ze zdravotního pojištění se hradí zdravotní služby poskytnuté na území České republiky.
- (2) Ze zdravotního pojištění se pojištěnci na základě jeho žádosti poskytne náhrada nákladů vynaložených na neodkladnou zdravotní péči, jejíž potřeba nastala během jeho pobytu v cizině, a to pouze do výše stanovené pro úhradu takových služeb, pokud by byly poskytnuty na území České republiky.
- (3) Ze zdravotního pojištění se pojištěnci na základě jeho žádosti poskytne náhrada nákladů vynaložených na hrazené přeshraniční služby, a to pouze do výše stanovené pro úhradu takových hrazených služeb, pokud by byly poskytnuty na území České republiky. Jestliže je náhrada nákladů na hrazené přeshraniční služby podmíněna udělením předchozího souhlasu podle § 14b, poskytne se mu náhrada nákladů pouze tehdy, byl-li předchozí souhlas udělen.
- (4) Jde-li při poskytnutí hrazených přeshraničních služeb o nezbytnou péči hrazenou podle koordinačních nařízení a náklady spojené s jejím čerpáním jsou podle koordinačních nařízení hrazeny pouze zčásti, použije se pro náhradu nákladů vynaložených pojištěncem a nehrazených podle koordinačních nařízení odstavec 3 věta první. V takovém případě se pojištěnci poskytne náhrada jím vynaložených nákladů ve výši částky vypočtené jako rozdíl mezi celkovou výší úhrady takové zdravotní služby, která by při poskytnutí na území České republiky byla hrazena ze zdravotního pojištění, a celkovou výší částky, která je za takovou zdravotní službu hrazena podle koordinačních nařízení. Je-li vypočtená částka vyšší než částka, kterou pojištěnec vynaložil, poskytne se mu náhrada pouze ve výši částky vynaložené.
- (5) Jsou-li tímto zákonem nebo rozhodnutím Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) vydaným podle části šesté stanoveny podmínky pro úhradu hrazených služeb, musí být tyto podmínky splněny i pro náhradu na hrazené přeshraniční služby; za takovou podmínku se nepovažuje uzavření smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb.
- (6) Nárok na náhradu nákladů podle odstavců 2 až 4 zaniká uplynutím 3 let ode dne jejich vynaložení pojištěncem. Lhůta podle věty první neplyne po dobu řízení o žádosti o náhradu nákladů a po dobu, po kterou fyzické osobě, která musela mít opatrovníka, nebyl opatrovník ustanoven.**
- (7) Žádost o náhradu nákladů vynaložených pojištěncem podle odstavců 2 až 4 nelze podat v případě, kdy částka, uvedená v žádosti za všechny zdravotní služby, nepřesáhla 300 Kč v kurzu stanoveném Českou národní bankou a platném ke dni vynaložení nákladů.**

* * *

§ 15

* * *

(3) Ze zdravotního pojištění se zdravotní služby poskytnuté na základě doporučení registrujícího poskytovatele v oboru gynekologie a porodnictví v souvislosti s umělým oplodněním, jde-li o formu mimotělního oplodnění (in vitro fertilizace), hradí

a) ženám s oboustrannou neprůchodností vejcovodů ve věku od 18 let do dne dosažení ~~třicátého devátého~~ **čtyřicátého** roku věku,

b) ostatním ženám ve věku od 22 let do dne dosažení ~~třicátého devátého~~ **čtyřicátého** roku věku,

nejvíce třikrát za život, nebo bylo-li v prvních dvou případech přeneseno do pohlavních orgánů ženy nejvýše 1 lidské embryo vzniklé oplodněním vajíčka spermií mimo tělo ženy, čtyřikrát za život.

* * *

(5) Ze zdravotního pojištění se hradí při poskytování ambulantní zdravotní péče léčivé přípravky, **včetně léčivých přípravků pro moderní terapie**, a potraviny pro zvláštní lékařské účely, pokud pro ně Ústav rozhodl o výši úhrady (§ 39h). V každé skupině léčivých látek uvedených v příloze č. 2 se ze zdravotního pojištění vždy plně hradí nejméně jeden léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely. Dále se ze zdravotního pojištění hradí individuálně připravované léčivé přípravky, radiofarmaka, ~~transfúzní přípravky, léčivé přípravky pro moderní terapii a tkáně a buňky~~ **transfúzní přípravky, tkáně a buňky a individuálně vyráběné léčivé přípravky pro moderní terapii s udělenou výjimkou umožňující použití neregistrovaného léčivého přípravku pro moderní terapii ve zdravotnickém zařízení poskytujícím lůžkovou péči podle zákona o léčivech** ve výši stanovené Ústavem opatřením obecné povahy, nestanoví-li tento zákon jinak. Ze zdravotního pojištění se při poskytování lůžkové péče plně hradí léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely, individuálně připravované léčivé přípravky, radiofarmaka, transfúzní přípravky, zdravotnické prostředky, léčivé přípravky pro moderní terapii a tkáně a buňky, v provedení nejméně ekonomicky náročném, v závislosti na míře a závažnosti onemocnění, a pojištěnec se na jejich úhradě nepodílí.

(6) Ze zdravotního pojištění se nehradí léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely uvedené v odstavci 5 větě první **a třetí**, pokud **jim** Ústav ~~rozhodnutím~~ úhradu nepřiznal. Ústav nepřizná úhradu, jde-li o léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely

a) podpůrné a doplňkové,

b) jejichž používání je z odborného hlediska nevhodné,

c) **které** nemají dostatečné důkazy o terapeutické účinnosti,

d) **které** nesplňují podmínky účelné terapeutické intervence, ~~nebo~~

e) které jsou prvním podobným přípravkem podle § 39b odst. 4 v referenční skupině, ~~který byl podle zákona o léčivech registrován jako biologický léčivý přípravek nebo generikum, a držitel registrace se písemně spolu s žádostí o stanovení výše a podmínek úhrady nezavázal dodávat léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely na český trh po celou dobu 12 měsíců ode dne účinnosti stanovené výše a podmínek úhrady,~~ **nebo**

f) které mohou být vydávány i bez lékařského předpisu s výjimkou potravin pro zvláštní lékařské účely a takových léčivých přípravků, u kterých v průběhu řízení o stanovení výše a podmínek úhrady s přiznáním úhrady vyjádří na základě veřejného zájmu podle § 17 odst. 2 souhlas všechny zdravotní pojišťovny.

(7) Terapeutickou účinností se rozumí schopnost vyvolávat žádoucí účinek s použitím léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely i v podmínkách běžné klinické praxe. Účelnou terapeutickou intervencí se rozumí zdravotní služby poskytované k prevenci nebo léčbě onemocnění za účelem dosažení co nejúčinnější a nejbezpečnější léčby při zachování nákladové efektivity **a finančního dopadu do systému zdravotního pojištění (dále jen „dopad do rozpočtu“), který je v souladu s veřejným zájmem podle § 17 odst. 2. Jde-li o léčivé přípravky určené k léčbě vzácného onemocnění podle § 39da, účelnou terapeutickou intervencí se rozumí zdravotní služby poskytované k prevenci nebo léčbě vzácného onemocnění za účelem dosažení co nejúčinnější a nejbezpečnější léčby, a zároveň farmakoterapeutické ovlivnění tohoto onemocnění má celospolečenský význam a dopad do rozpočtu je v souladu s veřejným zájmem podle § 17 odst. 2.**

(8) Nákladovou efektivitou se rozumí určení poměru mezi náklady a přínosy spojenými s použitím léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely ve srovnání s použitím jiného léčivého přípravku, potraviny pro zvláštní lékařské účely nebo léčebného postupu; nákladová efektivita je hodnocena ve srovnání s takovým terapeutickým postupem hrazeným z prostředků zdravotního pojištění, který je obecně přijímán jako obvyklý. Nákladově efektivní jsou takové léčebné postupy, které při srovnatelných nákladech přinášejí stejný nebo vyšší terapeutický účinek spočívající v prodloužení života, zlepšení kvality života nebo zlepšení podstatného a měřitelného kritéria příslušného onemocnění, nebo které při alespoň srovnatelném terapeutickém účinku znamenají nižší celkové náklady pro systém zdravotního pojištění, nebo při vyšších nákladech a vyšším terapeutickém účinku je tento poměr srovnatelný s jinými terapeutickými postupy hrazenými z prostředků zdravotního pojištění. ~~Hodnocení nákladové efektivity se vyžaduje u léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely, které nejsou zařazeny do referenční skupiny podle § 39c odst. 1, nebo u kterých je navrhováno preskripční nebo indikační omezení odlišně od v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely, anebo u kterých je požadováno stanovení další zvýšené úhrady podle § 39b odst. 11, popřípadě u kterých je požadováno zvýšení úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely oproti základní úhradě. Dopadem do rozpočtu se rozumí rozdíl nákladů na léčbu daného onemocnění spojenou s použitím léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, které by byly hrazeny z prostředků zdravotního pojištění, a nákladů na léčbu s použitím jiného léčivého přípravku, potraviny pro zvláštní lékařské účely nebo~~

léčebného postupu, který již je hrazen z prostředků zdravotního pojištění. Dopad do rozpočtu musí být v souladu s veřejným zájmem podle § 17 odst. 2.

(9) Pokud předpokládaný dopad do rozpočtu spojený s úhradou léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely vykazuje zvýšení výdajů ze systému zdravotního pojištění, vyžaduje se předložení hodnocení nákladové efektivity a analýzy dopadu do rozpočtu u stanovení nebo změny výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely nebo v hloubkové revizi podle § 39I v případě, že účastník řízení navrhuje

a) úhradu vyšší, než je výše úhrad ostatních v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků při zohlednění rozdílů v dávkování a velikosti balení,

b) úhradu vyšší, než by odpovídala úhradě vypočtené ze základní úhrady stanovené podle § 39c odst. 2 až 5,

c) znění preskripčního nebo indikačního omezení odlišné od v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely,

d) stanovení další zvýšené úhrady podle § 39b odst. 11, nebo

e) stanovení nebo změnu výše a podmínek úhrady léčivému přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, který není v zásadě terapeuticky zaměnitelný s žádným jiným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely hrazeným ze zdravotního pojištění.

~~(9)~~ **(10)** Ústav rozhoduje o

a) stanovení, změně a zrušení výše úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely,

b) podmínění úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely uvedených v písmenu a) způsobem vyúčtování, preskripčními a indikačními omezeními nebo používáním při poskytování zdravotní péče na specializovaných pracovištích (dále jen „podmínky úhrady“),

c) nepřiznání úhrady léčivým přípravkům a potravinám pro zvláštní lékařské účely,

d) stanovení, změně a zrušení maximálních cen podle právních předpisů o regulaci cen vyhlášených ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví (dále jen „cenový předpis“)^{23c)},

e) ~~o~~ zařazení léčivého přípravku do referenční skupiny,

f) **základní úhradě stanovení, změně a zrušení základní úhrady referenční skupiny.**

~~(10)~~ **(11)** Léčivý přípravek, jehož úhrada ze zdravotního pojištění je rozhodnutím Ústavu podmíněna používáním na specializovaném pracovišti, zdravotní pojišťovna hradí pouze poskytovateli, se kterým za účelem hospodárného užití takových léčivých přípravků uzavřela

zvláštní smlouvu. Součástí takové smlouvy musí být uvedení léčivého přípravku a pracoviště zdravotnického zařízení poskytovatele.

~~(14)~~ **(12)** Ze zdravotního pojištění se při poskytování hrazených služeb hradí zdravotnické prostředky pro indikace odpovídající určenému účelu použití obsaženému v návodu k použití, byl-li výrobcem vydán, za účelem

- a) prevence,
- b) diagnostiky,
- c) léčby, nebo
- d) kompenzace zdravotní vady nebo postižení.

~~(12)~~ **(13)** Ze zdravotního pojištění se na základě předepsání na poukaz hradí

a) zdravotnické prostředky v rozsahu a za podmínek stanovených v části sedmé a v příloze č. 3 k tomuto zákonu,

~~b) úpravy a opravy zdravotnických prostředků v rozsahu a za podmínek stanovených v příloze č. 3 k tomuto zákonu.~~

b) úpravy a opravy zdravotnických prostředků a individuální terapeutické úpravy předmětů osobní potřeby pojištěnců v rozsahu a za podmínek stanovených v příloze č. 3 k tomuto zákonu.

~~(13)~~ **(14)** Ústav

a) zveřejňuje ohlášení o zařazení, vyřazení nebo změně zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny zdravotnických prostředků; úhradovou skupinou zdravotnických prostředků se rozumí skupina zdravotnických prostředků označená v kategorizačním stromě uvedeném v příloze č. 3 k tomuto zákonu osmimístným číselným kódem (dále jen „úhradová skupina“),

b) vydává stanoviska k otázce výběru úhradové skupiny zdravotnických prostředků a skupiny podle funkčních vlastností a určeného účelu použití v zásadě zaměnitelných zdravotnických prostředků v rámci úhradové skupiny (dále jen „skupina zaměnitelných prostředků“),

c) rozhoduje o vyřazení ohlášeného zdravotnického prostředku z úhradové skupiny a skupiny zaměnitelných prostředků,

d) rozhoduje o vytvoření, změně nebo zrušení skupin zaměnitelných prostředků a o zařazení nebo změně zařazení zdravotnických prostředků do těchto skupin,

e) vydává seznam všech zdravotnických prostředků hrazených na základě předepsání na poukaz a zveřejňuje ho,

- f) vypisuje cenovou soutěž a zveřejňuje její výsledky,
- g) rozhoduje o změně výše úhrady na základě dohody o nejvyšší ceně nebo cenové soutěže.

~~(14)~~ **(15)** Ze zdravotního pojištění se hradí stomatologické výrobky v rozsahu a za podmínek uvedených v příloze č. 4 tohoto zákona.

~~(15)~~ **(16)** Ze zdravotního pojištění se nehradí vyšetření, prohlídky, léčivé přípravky, potraviny pro zvláštní lékařské účely a zdravotnické prostředky a jiné výkony provedené v osobním zájmu a na žádost fyzických osob nebo v zájmu a na žádost právnických osob, jejichž cílem není zachovat nebo zlepšit zdravotní stav pojištěnce. Hrazené služby dále nezahrnují vyšetření, prohlídky, léčivé přípravky, potraviny pro zvláštní lékařské účely a zdravotnické prostředky a jiné zdravotní výkony provedené na dožádání soudu, státního zastupitelství, orgánů státní správy a orgánů Policie České republiky. Úhradu zdravotních služeb podle předchozí věty poskytne zdravotnickému zařízení orgán, pro který se zdravotní služby provádějí, ve výši stanovené seznamem zdravotních výkonů s bodovými hodnotami²⁵⁾ v souladu s rozhodnutím Ministerstva zdravotnictví; jde-li o úhradu na dožádání orgánů Policie České republiky, zašle poskytovatel vyúčtování Ministerstvu vnitra, a to nejpozději do 15. dne kalendářního měsíce následujícího po kalendářním měsíci, v němž byly zdravotní služby poskytnuty.

~~(16)~~ **(17)** Zdravotní služby poskytované v dětských domovech pro děti do 3 let věku zdravotnickými pracovníky, kteří jsou zaměstnanci poskytovatele zdravotních služeb v tomto zdravotnickém zařízení, se hradí z rozpočtu zřizovatele. Z rozpočtu zřizovatele se hradí též zdravotnická záchranná služba, s výjimkou zdravotních výkonů podle § 28.

* * *

§ 16

~~(1)~~ Příslušná zdravotní pojišťovna hradí ve výjimečných případech zdravotní služby jinak zdravotní pojišťovnou **ze zdravotního pojištění nehrazené**, je-li poskytnutí takových zdravotních služeb jedinou možností z hlediska zdravotního stavu pojištěnce.

~~(2)~~ S výjimkou případů, kdy hrozí nebezpečí z prodlení, je poskytnutí zdravotních služeb podle předchozího odstavce vázáno na předchozí souhlas revizního lékaře schválení příslušné zdravotní pojišťovny.

* * *

§ 16b

(1) Pokud celková částka uhrazená pojištěncem nebo za něj jeho zákonným zástupcem za doplatky za předepsané ze zdravotního pojištění částečně hrazené léčivé přípravky nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, vydané na území České republiky, překročí v kalendářním roce limit ve výši 5 000 Kč, u dětí mladších 18 let, včetně kalendářního roku, ve kterém dovršily 18. rok věku, a u pojištěnců starších 65 let, včetně kalendářního roku, ve kterém dovršili 65. rok věku, ve výši 1 000 Kč a u pojištěnců, kteří jsou poživateli invalidního důchodu pro invaliditu třetího stupně a doložili tuto skutečnost kopií rozhodnutí o invalidním důchodu pro invaliditu třetího stupně, u pojištěnců, kteří byli uznáni invalidními ve druhém nebo třetím stupni, ~~avšak invalidní důchod jim nebyl přiznán pro nesplnění podmínky doby pojištění podle zvláštního právního předpisu^{42h)}~~ **ale nejsou poživateli invalidního důchodu z jiných důvodů**, a doložili tuto skutečnost kopií posudku o posouzení zdravotního stavu, a u pojištěnců starších 70 let, včetně kalendářního roku, ve kterém dovršili 70. rok věku, ve výši 500 Kč, je zdravotní pojišťovna povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku, o kterou je tento limit překročen. Do limitu podle věty první se započítávají doplatky na částečně hrazené léčivé přípravky nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely s obsahem stejné léčivé látky a stejné cesty podání pouze ve výši vypočtené podle doplatku na léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely, jehož doplatek na množstevní jednotku této léčivé látky je nejnižší a u kterého nebylo zjištěno přerušení nebo ukončení dodávání. To neplatí, pokud předepisující lékař na receptu vyznačil, že předepsaný léčivý přípravek nelze nahradit (§ 32 odst. 2); v takovém případě se do limitu započítává doplatek v plné výši. Do limitu se nezapočítávají doplatky na částečně hrazené léčivé přípravky nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely obsahující léčivé látky určené k podpůrné nebo doplňkové léčbě a doplatky na částečně hrazené individuálně připravované léčivé přípravky; to neplatí, jde-li o léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely předepsané na recept pojištěncům starším 65 let, včetně dne, ve kterém dovršili 65. rok věku. Seznam léčivých látek určených k podpůrné nebo doplňkové léčbě stanoví Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou.

(2) Zdravotní pojišťovna je povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku, o kterou překračuje součet doplatků započítatelných do limitu, oznámených poskytovateli lékařské péče zdravotní pojišťovně podle odstavce 4, limit podle odstavce 1, a to do 60 kalendářních dnů po uplynutí kalendářního čtvrtletí, ve kterém byl limit překročen. V kalendářních čtvrtletích následujících po kalendářním čtvrtletí, ve kterém byl limit podle odstavce 1 již překročen, je zdravotní pojišťovna povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku ve výši součtu doplatků započítatelných do limitu za příslušné kalendářní čtvrtletí, oznámených poskytovateli lékařské péče zdravotní pojišťovně podle odstavce 4, a to do 60 kalendářních dnů po uplynutí každého takového kalendářního čtvrtletí. Částku podle věty první nebo druhé, která v kalendářním čtvrtletí nepřesáhla ~~50 Kč~~ **200 Kč**, uhradí zdravotní pojišťovna do 60 kalendářních dnů po uplynutí posledního kalendářního čtvrtletí v kalendářním roce.

* * *

§ 17

(1) Za účelem zajištění věcného plnění při poskytování hrazených služeb pojištěncům uzavírají Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky a ostatní zdravotní pojišťovny, zřízené podle jiného právního předpisu²⁸⁾, smlouvy s poskytovateli o poskytování a úhradě hrazených služeb. Smlouvy podle věty první včetně jejich změn a dodatků, které se týkají způsobu úhrady, výše úhrady a regulačních omezení úhrady, vždy obsahují určení období, pro které se způsob úhrady, výše úhrady a regulační omezení úhrady sjednané v takové smlouvě použijí. Dojde-li mezi poskytovatelem a zdravotní pojišťovnou k dohodě o způsobu a výši úhrady hrazených služeb a regulačních omezení až v průběhu kalendářního roku, na který mají být dohodnuty, mohou se poskytovatel a zdravotní pojišťovna dohodnout, že se tato dohoda vztahuje na stanovení způsobu a výše úhrady hrazených služeb a regulačních omezení pro celý tento kalendářní rok či jeho část. Smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb lze uzavřít pouze pro zdravotní služby, které je poskytovatel oprávněn poskytovat. Součástí smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb podle věty první, včetně jejich změn a dodatků, které se týkají rozsahu hrazených služeb, na něž je smlouva uzavřena, je vždy výčet zdravotních výkonů ze seznamu zdravotních výkonů vydaného vyhláškou podle odstavce 4, které tato smlouva zahrnuje. Smlouvy se nevyžadují při poskytování

a) neodkladné péče pojištěnci,

b) zdravotních služeb pojištěncům ve výkonu vazby nebo výkonu trestu odnětí svobody nebo výkonu zabezpečovací detence poskytovatelem určeným Vězeňskou službou,

c) zdravotních služeb pojištěnci, který je ve výkonu ochranného léčení nařízeného soudem, jde-li o zdravotní služby poskytované v souvislosti s onemocněním, pro které je pojištěnec povinen se léčení podrobit.

(2) Smlouva podle odstavce 1 uzavřená mezi zdravotní pojišťovnou a poskytovatelem se řídí rámcovou smlouvou, která je výsledkem dohodovacího řízení mezi zástupci svazů zdravotních pojišťoven a zástupci příslušných skupinových smluvních poskytovatelů zastupovaných svými zájmovými sdruženími. Dohodovací řízení může vyvolat kterákoliv z jeho stran nebo Ministerstvo zdravotnictví. Jednotlivé rámcové smlouvy jsou předkládány Ministerstvu zdravotnictví, které je posoudí z hlediska souladu s právními předpisy a veřejným zájmem na zajištění kvality a dostupnosti hrazených služeb, fungování systému zdravotnictví a jeho stability v rámci finančních možností systému veřejného zdravotního pojištění (dále jen "veřejný zájem"), a poté je vydá jako vyhlášku. Pokud mezi účastníky dohodovacího řízení nedojde k dohodě o obsahu rámcové smlouvy do šesti měsíců nebo pokud předložená rámcová smlouva odporuje právním předpisům nebo veřejnému zájmu, ~~je oprávněno učinit rozhodnutí Ministerstvo zdravotnictví stanoví obsah rámcové smlouvy Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou.~~ **stanoví obsah rámcové smlouvy Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou.** Rámcová smlouva obsahuje vždy ustanovení, které se týká doby účinnosti, způsobu a důvodu ukončení smlouvy podle odstavce 1 s tím, že smlouvu je možno ukončit vždy k 1. lednu následujícího roku, přičemž výpovědní lhůta musí být nejméně šest měsíců. Tato výpovědní lhůta neplatí v případech, že v

důsledku závažných okolností nelze rozumně očekávat další plnění smlouvy. Dále rámcová smlouva musí obsahovat způsob provádění úhrady poskytovaných hrazených služeb, práva a povinnosti účastníků smlouvy podle odstavce 1, pokud nejsou stanoveny zákonem, obecné podmínky kvality a účelnosti poskytování hrazených služeb, podmínky nezbytné pro plnění smlouvy podle odstavce 1, kontrolní mechanismus kvality poskytovaných hrazených služeb a správnosti účtovaných částek, jakož i povinnost vzájemného sdělování údajů nutných ke kontrole plnění smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb, způsob a důvody ukončení smlouvy podle odstavce 1, ustanovení o rozhodčím řízení.

(3) Poskytovatelé a další subjekty poskytující hrazené služby jsou povinni ve vyúčtováních zdravotním pojišťovnám uvádět čísla pojištěnců, kterým hrazené služby poskytli.

~~(4) Poskytovatelé a další subjekty poskytující hrazené služby při vykazování zdravotních výkonů používají seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami a s pravidly pro jejich vykazování a zdravotní pojišťovna tento způsob vykazování akceptuje, nedohodnou-li si se zdravotní pojišťovnou jiný způsob vykazování. Ministerstvo zdravotnictví stanoví vyhláškou seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami a s pravidly pro jejich vykazování. Seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami a s pravidly pro jejich vykazování se použije při vykazování zdravotních výkonů a dalších výkonů, které souvisí s poskytováním hrazených služeb a vykazují se za účelem provádění úhrad poskytovatelům a dalším subjektům poskytujícím hrazené služby, zajištění návaznosti hrazených služeb pro pojištěnce nebo vyhodnocování efektivity poskytování hrazených služeb (dále jen „zdravotní výkony“). Zdravotní pojišťovna tento způsob vykazování akceptuje, nedohodne-li si s poskytovatelem nebo jiným subjektem poskytujícím hrazené služby jiný způsob vykazování. Seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami a s pravidly pro jejich vykazování stanoví Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou.~~

(5) Nestanoví-li tento zákon jinak, hodnoty bodu, výše úhrad hrazených služeb a regulační omezení se vždy na následující kalendářní rok dohodnou v dohodovacím řízení zástupců Všeobecné zdravotní pojišťovny České republiky a ostatních zdravotních pojišťoven a příslušných profesních sdružení poskytovatelů jako zástupců smluvních poskytovatelů. Svolavatelem dohodovacího řízení je Ministerstvo zdravotnictví. Dojde-li k dohodě, posoudí její obsah Ministerstvo zdravotnictví z hlediska souladu s právními předpisy a veřejným zájmem. Je-li dohoda v souladu s právními předpisy a veřejným zájmem, vydá ji Ministerstvo zdravotnictví jako vyhlášku. Nedojde-li v dohodovacím řízení k dohodě do 30. 6. příslušného kalendářního roku nebo shledá-li Ministerstvo zdravotnictví, že tato dohoda není v souladu s právními předpisy nebo veřejným zájmem, stanoví hodnotu bodu, výši úhrad hrazených služeb, výši záloh na úhradu hrazených služeb a regulační omezení na následující kalendářní rok Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou v termínu do 31. října kalendářního roku.

Vyhláška podle věty čtvrté a páté se použije, pokud se poskytovatel a zdravotní pojišťovna za podmínky dodržení zdravotně pojistného plánu zdravotní pojišťovny nedohodnou o způsobu úhrady, výši úhrady a regulačních omezeních jinak.

(6) Příslušná zdravotní pojišťovna hradí poskytovatelům, s výjimkou poskytovatelů lékárenské péče, léčivé přípravky paušální částkou, jejíž výše se sjedná ve smlouvě podle odstavce 1. Nad rámec sjednané paušální částky příslušná zdravotní pojišťovna uhradí, ve výši stanovené Ústavem, poskytovatelům poskytujícím ambulantní zdravotní péči, léčivé přípravky, u nichž rozhodne Ústav o takovém způsobu úhrady. Ve smlouvě může zdravotní pojišťovna sjednat jiný způsob úhrady léčivých přípravků při poskytování ústavní péče, u kterých sjednala výši a podmínky úhrady s držitelem rozhodnutí o registraci nebo s výrobcem.

(7) Příslušná zdravotní pojišťovna uhradí vždy na základě:

a) lékařského předpisu vystaveného smluvním poskytovatelem, lékařem poskytujícím neodkladnou péči pojištěnci, smluvním lékařem poskytujícím hrazené služby v zařízení sociální péče a smluvním lékařem poskytujícím hrazené služby sobě, manželovi, svým rodičům, prarodičům, dětem, vnukům a sourozencům, jestliže jeho odbornost zaručuje Česká lékařská komora nebo Česká stomatologická komora a jestliže k tomu takový lékař uzavře zvláštní smlouvu se zdravotní pojišťovnou

1. poskytovatelům lékárenské péče léčivé přípravky a zdravotnické prostředky, a to i tehdy, nemá-li s poskytovatelem lékárenské péče dosud uzavřenu smlouvu podle odstavce 1,

2. jiným osobám, se kterými zdravotní pojišťovna uzavřela smlouvu o výdeji zdravotnických prostředků (dále jen „smluvní výdejci“), pouze ~~individuálně zhotovované zdravotnické prostředky~~ **zdravotnické prostředky na zakázku**, zdravotnické prostředky ortopedicko protetické, zdravotnické prostředky pro přístrojovou lymfodrenáž, zdravotnické prostředky pro pacienty s poruchou mobility, zdravotnické prostředky pro pacienty s poruchou sluchu, zdravotnické prostředky kompenzační pro zrakově postižené, zdravotnické prostředky respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy a opravy a úpravy těchto zdravotnických prostředků podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu,

3. očním optikám pouze zdravotnické prostředky pro pacienty s poruchou zraku podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu,

b) předloženého účtu smluvním poskytovatelům

1. stomatologické protetické náhrady a léčebné rehabilitační pomůcky,

2. ortodontické aparáty,

c) předloženého účtu smluvním poskytovatelům nebo jiným smluvním subjektům servisní zásahy na poskytnuté zdravotnické prostředky,

d) smlouvy osobám, které mají oprávnění k distribuci léčivých přípravků podle zákona o léčivech, léčivé přípravky obsahující očkovací látky pro pravidelná očkování podle antigenního složení očkovacích látek stanoveného Ministerstvem zdravotnictví podle zákona o ochraně veřejného zdraví,

e) předloženého účtu v souladu s prováděcím právním předpisem a cenovým předpisem osobám oprávněným přepravovat lidské pozůstatky podle zákona o pohřebnictví, přepravu těla zemřelého pojištěnce k pitvě a z pitvy.

(8) Došlo-li k převodu všech majetkových práv vztahujících se k poskytování zdravotních služeb z poskytovatele, který požádal o odnětí oprávnění k poskytování zdravotních služeb podle zákona o zdravotních službách⁶⁰), na jinou osobu, které bylo v návaznosti na to uděleno oprávnění k poskytování zdravotních služeb, nebo poskytuje-li jiná osoba zdravotní služby na základě osvědčení o splnění podmínek pro pokračování v poskytování zdravotních služeb po zemřelém poskytovateli podle zákona o zdravotních službách⁶¹) nebo následně jí uděleného oprávnění k poskytování zdravotních služeb, uzavře zdravotní pojišťovna s touto osobou na její žádost smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb ve stejném rozsahu jako s původním poskytovatelem, a to do 180 dnů ode dne doručení žádosti zdravotní pojišťovně; smlouvu není zdravotní pojišťovna povinna uzavřít v případě, že původnímu poskytovateli smlouvu vypověděla. Žádost může osoba uvedená ve větě první podat nejpozději do 30 dnů ode dne udělení oprávnění k poskytování zdravotních služeb, jde-li o osobu, na niž byla převedena majetková práva vztahující se k poskytování zdravotních služeb, nebo do 30 dnů ode dne udělení osvědčení o splnění podmínek pro pokračování v poskytování zdravotních služeb, jde-li o osobu, která pokračuje v poskytování zdravotních služeb po zemřelém poskytovateli. Do doby uzavření smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb má osoba uvedená ve větě první právo na úhradu poskytnutých hrazených služeb v rozsahu vyplývajícím ze smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb uzavřené mezi původním poskytovatelem a zdravotní pojišťovnou, nejdéle však po dobu 210 dnů ode dne převodu majetkových práv vztahujících se k poskytování zdravotních služeb nebo ode dne, od kterého pokračuje v poskytování zdravotních služeb na základě oprávnění zemřelého poskytovatele.

(9) Zdravotní pojišťovna zveřejní smlouvu podle odstavce 1 a odstavce 7 písm. a) bodů 2 a 3 a písm. d) způsobem umožňujícím dálkový přístup nejpozději do 60 dnů ode dne uzavření takové smlouvy. Stejným způsobem a ve stejné lhůtě zveřejní zdravotní pojišťovna každý dodatek nebo změnu smlouvy podle odstavce 1 a odstavce 7 písm. a) bodů 2 a 3 a písm. d), z nichž vyplývá výše úhrady zdravotní pojišťovny poskytovateli za poskytnuté hrazené služby nebo rozsah poskytovaných hrazených služeb (dále jen „dodatek“). Smlouva podle odstavce 1 a odstavce 7 písm. a) bodů 2 a 3 a písm. d) nebo dodatek nabývají účinnosti dnem zveřejnění podle věty první. Pokud se zdravotní pojišťovna a poskytovatel dohodnou na jiném způsobu nebo výši úhrady, než je pro daný kalendářní rok stanoveno vyhláškou podle odstavce 5, zveřejní tuto skutečnost při zveřejnění **takové dohody smlouvy podle věty první**. Zdravotní pojišťovna

nezveřejní informace a údaje, které jsou předmětem ochrany podle jiných právních předpisů. Zdravotní pojišťovna dále nezveřejní smlouvu, informace a údaje, které se týkají poskytovatele, který je zároveň zpravodajskou službou.

* * *

§ 17c

(1) Sdružení poskytovatelů zastupující poskytovatele v dohodovacích řízeních podle § 17 odst. 2 a 5 poskytnou do 5 dnů od zahájení příslušného dohodovacího řízení Ministerstvu zdravotnictví seznam všech poskytovatelů, které v dohodovacím řízení zastupují, včetně data udělení plné moci.

(2) Účastníci dohodovacího řízení poskytnou do 5 dnů od jeho ukončení Ministerstvu zdravotnictví protokol o výsledku dohodovacího řízení, ze kterého je zřejmé, kdo byli účastníci jednání, o jakých návrzích se jednalo a s jakými výsledky.

(3) Ministerstvo zdravotnictví údaje podle odstavců 1 a 2 po jejich obdržení neprodleně zveřejní na svých internetových stránkách.

* * *

§ 18

Podmínky poskytování hrazených služeb

(1) Nestanoví-li tento zákon jinak, poskytují hrazené služby jiní zdravotničtí pracovníci než lékaři, s výjimkou **porodních asistentek, jde-li o fyziologický porod ve zdravotnickém zařízení lůžkové péče**, klinických psychologů a farmaceutů, pouze na základě indikace ošetřujícího lékaře pojištěnce (dále jen „ošetřující lékař“).

(2) Ošetřujícím lékařem se pro účely zdravotního pojištění rozumí

- a) lékař registrujícího poskytovatele,
- b) lékař poskytovatele specializované ambulantní péče,
- c) lékař poskytovatele jednodenní péče, nebo
- d) lékař se specializovanou způsobilostí poskytovatele lůžkové péče.

Rozhodování o poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených z veřejného zdravotního pojištění

§ 19

(1) Zdravotní pojišťovna posuzuje před poskytnutím zdravotních služeb naplnění podmínek nároku pojištěnce na jejich poskytnutí jako hrazených v případě:

a) zdravotních služeb jinak ze zdravotního pojištění nehrazených podle § 16,

b) pobytu průvodce pojištěnce staršího 6 let podle § 25,

c) ve stanovených případech lůžkové léčebně rehabilitační péče podle § 33,

d) zdravotní péče poskytované v dětských odborných léčebnách a ozdravovnách podle § 34 s výjimkou přeložení pojištěnce z hospitalizace do dětské odborné léčebny,

e) nezbytné letecké dopravy podle § 36 odst. 3 písm. a),

f) léčivých přípravků, u kterých byla tato podmínka úhrady stanovena v řízení podle části šesté,

g) vyjmenovaných zdravotních výkonů podle přílohy č. 1 k tomuto zákonu,

h) vyjmenovaných zdravotnických prostředků předepisovaných na poukaz podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu,

i) vyjmenovaných stomatologických výrobků podle přílohy č. 4 k tomuto zákonu.

(2) Zdravotní služby podle odstavce 1 písm. a), f) a h) poskytne poskytovatel i bez předchozího posouzení zdravotní pojišťovnou v případě, kdy se jedná o neodkladnou péči. O této skutečnosti poskytovatel bezodkladně informuje příslušnou zdravotní pojišťovnu. Zdravotní pojišťovna takto poskytnuté zdravotní služby uhradí poskytovateli, pokud byly splněny podmínky stanovené pro jejich úhradu s výjimkou předchozího posouzení zdravotní pojišťovnou.

(3) Nestanoví-li tento zákon jinak, podává návrh na posouzení naplnění podmínek nároku pojištěnce na poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených (dále jen „návrh na posouzení nároku“) k tomu příslušný ošetřující lékař, který zdravotní službu indikoval, poskytovatel, u něhož je tento lékař zaměstnán, nebo pojištěnec, jehož nárok má být posuzován.

(4) Vyhoví-li zdravotní pojišťovna plně návrhu na posouzení nároku, vydá bezodkladně souhlas s poskytnutím zdravotních služeb jako hrazených, aniž by zahajovala řízení, a zašle jej tomu, kdo návrh podal. Zdravotní služby lze poskytnout jako hrazené dnem vydání souhlasu.

(5) Nevyhoví-li zdravotní pojišťovna návrhu na posouzení nároku postupem podle odstavce 4, oznámí zahájení řízení pojištěnci a tomu, kdo návrh podal. Řízení je zahájeno dnem doručení oznámení o zahájení řízení pojištěnci.

(6) Účastníkem řízení je pojištěnec, o jehož nároku se rozhoduje. Poskytovatel zdravotních služeb je povinen pojištěnci a zdravotní pojišťovně poskytnout součinnost za účelem vedení řízení.

(7) Rozhodnutí oznamuje zdravotní pojišťovna rovněž poskytovateli, který návrh podal. Proti rozhodnutí, kterým zdravotní pojišťovna plně vyhověla návrhu na posouzení nároku, nejsou přípustné odvolání, obnova řízení ani přezkumné řízení.

(8) Zdravotní pojišťovna může v rámci vydaného souhlasu podle odstavce 4 nebo výroku rozhodnutí podle odstavce 5 stanovit, že se vztahuje i na případy opakované potřeby poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených, jsou-li pro to v návrhu na posouzení nároku uvedeny důvody, nebo prokáží-li se tyto důvody v řízení. Spolu s tím zdravotní pojišťovna stanoví dobu, po kterou mohou být zdravotní služby opakovaně poskytovány jako hrazené.

§ 20

(1) Zdravotní pojišťovna zřizuje alespoň jednu revizní komisi složenou z odborníků v oblasti zdravotnictví nebo práva. Revizní komise má 4 členy jmenované ředitelem příslušné zdravotní pojišťovny a 1 člena jmenovaného ministrem zdravotnictví. Nejvíce 2 členové revizní komise mohou být zaměstnanci příslušné zdravotní pojišťovny v pracovním poměru.

(2) Revizní komise rozhoduje o odvolání proti rozhodnutí zdravotní pojišťovny

a) ve sporných případech o naplnění podmínek pro účast ve veřejném zdravotním pojištění podle § 53,

b) o udělení předchozího souhlasu podle § 14b,

c) o vydání povolení podle koordinačních nařízení,

d) o náhradě nákladů podle koordinačních nařízení,

e) o náhradě nákladů podle § 14 odst. 2 až 4 a

f) o naplnění podmínek nároku pojištěnce na úhradu zdravotních služeb podle § 19.

(3) Revizní komise volí ze svého středu předsedu, který vede řízení, není-li dále stanoveno jinak.

(4) Usnesení, s výjimkou usnesení o zastavení řízení, jakož i úkon, který není rozhodnutím, může pověřený člen revizní komise pověřený jejím předsedou provést samostatně.

(5) K přijetí rozhodnutí revizní komise je třeba souhlasu nadpoloviční většiny všech

jejích členů. Souhlas či nesouhlas s návrhem rozhodnutí vyjadřuje člen revizní komise svým podpisem do protokolu o hlasování, do nějž je při nahlížení do spisu vyloučeno nahlížet

(6) Pro činnost revizní komise se ustanovení § 134 odst. 1 až 3 správního řádu nepoužije.

(7) Za výkon funkce může být členu revizní komise poskytnuta odměna, o které rozhoduje Správní rada zdravotní pojišťovny.

* * *

§ 22

Zvláštní ambulantní péče

~~Hrazenými službami~~ **Hrazenou službou** je i zvláštní ambulantní péče poskytovaná pojištěncům s akutním nebo chronickým onemocněním, pojištěncům tělesně, smyslově nebo mentálně postiženým a závislým na cizí pomoci a paliativní péče, poskytovaná pojištěncům v terminálním stavu, v jejich vlastním sociálním prostředí; tato péče se poskytuje jako

~~a) domácí zdravotní péče, pokud je poskytována na základě doporučení registrujícího poskytovatele ambulantní péče v oboru všeobecné praktické lékařství nebo v oboru praktické lékařství pro děti a dorost nebo ošetřujícího lékaře při hospitalizaci, nebo na základě doporučení ošetřujícího lékaře, jde-li o paliativní péči o pojištěnce v terminálním stavu,~~

a) domácí péče, pokud je poskytována na základě doporučení

1. lékaře registrujícího poskytovatele ambulantní péče v oboru všeobecné praktické lékařství nebo v oboru praktické lékařství pro děti a dorost, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 3 měsíců; doporučit ji lze i opakovaně,

2. lékaře poskytovatele ambulantní péče neuvedeného v bodě 1, který pojištěnce ošetřoval, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 14 dnů,

3. lékaře poskytovatele poskytujícího lékařskou pohotovostní službu, který pojištěnce ošetřoval, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 14 dnů,

4. lékaře poskytovatele poskytujícího zdravotní služby na urgentním příjmu, který pojištěnce ošetřoval, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 14 dnů,

5. ošetřujícího lékaře poskytovatele lůžkové péče, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 14 dnů, nebo

6. ošetřujícího lékaře, jde-li o paliativní péči o pojištěnce v terminálním stavu, přičemž takto doporučenou péči lze hradit nejdéle po dobu 3 měsíců; doporučit ji lze i opakovaně,

b) zdravotní péče ve stacionářích, pokud je poskytována na základě doporučení ošetřujícího lékaře,

c) zdravotní péče poskytovaná ve zdravotnických zařízeních lůžkové péče osobám, které jsou v nich umístěny z jiných než zdravotních důvodů,³⁰⁾

d) zdravotní péče v zařízeních sociálních služeb,

e) ošetrovatelská péče poskytovaná na základě ordinace ošetřujícího lékaře pojištěncům umístěným v zařízeních pobytových sociálních služeb odborně způsobilými zaměstnanci těchto zařízení, pokud k tomu poskytovatelé pobytových sociálních služeb uzavřou zvláštní smlouvu s příslušnou zdravotní pojišťovnou podle § 17a-;

f) zdravotní péče o pojištěnce s duševní poruchou nebo poruchou chování, pokud je poskytována lékařem se specializovanou způsobilostí v oboru psychiatrie nebo dětská psychiatrie nebo na základě jeho doporučení, nelze-li takovou péči poskytnout podle písmene a).

³⁰⁾ § 73b zákona č. 100/1988 Sb., o sociálním zabezpečení, ve znění zákona č. 307/1993 Sb.

* * *

§ 30

(1) Hrazenými službami jsou vyšetření a prohlídky prováděné v rámci opatření proti infekčním onemocněním.³⁴⁾ Prohlídky pojištěnců vykonávajících činnosti epidemiologicky závažné prováděné v souvislosti s vydáváním zdravotního průkazu se do hrazených služeb nezahrnují.

(2) Hrazenými službami dále jsou

a) očkování a úhrada léčivých přípravků obsahujících očkovačím látky pro pravidelná očkování podle antigenního složení očkovačím látek stanoveného Ministerstvem zdravotnictví podle zákona o ochraně veřejného zdraví,

b) očkování a úhrada léčivých přípravků obsahujících očkovačím látky v provedení nejméně ekonomicky náročném

1. proti vzteklině,

2. proti tetanu při poraněních a nehojících se ranách,

3. proti tuberkulóze u pojištěnců, kteří splňují indikace k očkování stanovené právním předpisem upravujícím očkování proti infekčním nemocem, včetně tuberkulinového testu prováděného v případech, kdy je třeba očkovat dítě starší 6 týdnů; očkování se v takovém případě provádí jen tehdy, je-li tuberkulinový test negativní,

4. proti chřipce u pojištěnců nad 65 let věku, ~~u pojištěnců po splenektomii nebo po transplantaci krevetvorných buněk~~, u pojištěnců, kteří trpí závažným chronickým farmakologicky řešeným onemocněním srdce a cév, nebo dýchacích cest, nebo ledvin nebo diabetem a u pojištěnců umístěných ve zdravotnických zařízeních poskytovatele dlouhodobé lůžkové péče nebo v

domovech pro seniory, anebo v domovech pro osoby se zdravotním postižením nebo v domovech se zvláštním režimem,

5. proti pneumokokovým infekcím, pokud byly všechny dávky očkovací látky aplikovány do sedmého měsíce věku pojištěnce; hrazenou službou je též přeočkování provedené do patnáctého měsíce věku pojištěnce; hrazenou službou je dále i očkování provedené po uplynutí lhůt stanovených v tomto ustanovení, pokud došlo k odložení aplikace jedné nebo více dávek očkovacích látek z důvodu zdravotního stavu pojištěnce,

6. proti lidskému papilomaviru, je-li očkování zahájeno od dovršení třináctého do dovršení čtrnáctého roku věku **pojištěnce**,

7. proti invazivním meningokokovým infekcím, pneumokokovým infekcím, invazivnímu onemocnění vyvolanému původcem Haemophilus influenzae typ b a proti chřipce, a to u pojištěnců s porušenou nebo zaniklou funkcí sleziny (hyposplenismus nebo asplenie) **nebo pojištěnců s indikovanou nebo provedenou splenektomií**, pojištěnců ~~pe autologní~~ **s indikovanou nebo provedenou autologní** nebo allogenní **transplantací** transplantací kmenových hemopoetických buněk, pojištěnců se závažnými primárními nebo sekundárními imunodeficity, které vyžadují dispenzarizaci na specializovaném pracovišti, nebo u pojištěnců po prodělané invazivní meningokokové nebo invazivní pneumokokové infekci; **hrazenou službou je též očkování provedené před plánovaným výkonem nebo léčbou vedoucí k závažnému imunodeficitu-**,

8. proti invazivním meningokokovým infekcím způsobeným meningokokem skupiny B, je-li očkování zahájeno do dovršení šestého měsíce věku, a skupiny A, C, W, Y, je-li očkování provedeno jednou dávkou v druhém roce života.

c) odběry materiálů prováděné ve zdravotnických zařízeních poskytovatele léčebné péče na mikrobiologické, imunologické a parazitologické vyšetření pro klinické účely a v souvislosti s výskytem nálezů,

d) vyšetření materiálů uvedených pod písmenem c) laboratořemi smluvních poskytovatelů,

e) diagnostika HIV, anti HCV a HBsAG u dárců krve, tkání, orgánů a gamet a diagnostika HIV prováděnou ve zdravotnických zařízeních poskytovatelů preventivní péče v případech léčebně preventivních postupů a v případech, kdy si to vyšetřovaný pojištěnec vyžádal, s výjimkou:

1. anonymních vyšetření,

2. vyšetření při soukromých a pracovních cestách do zahraničí,

f) očkování a úhrada léčivých přípravků obsahujících očkovací látky pro očkování pojištěnců nad 65 let věku proti pneumokokovým infekcím; hrazené očkovací látky schvaluje Ministerstvo zdravotnictví na základě doporučení Národní imunizační komise a zveřejňuje je formou sdělení ve Sbírce zákonů a mezinárodních smluv.

(3) Hrazenými službami nejsou

a) poskytnutí očkovacích látek s výjimkou uvedenou v odstavci 2 písm. b),

b) odběry materiálů a jejich vyšetření prováděné pro účely státního zdravotního dozoru Státním zdravotním ústavem a zdravotními ústavami,

c) diagnostika HIV včetně vyšetření prováděných ve Státním zdravotním ústavu a zdravotních ústavech na žádost pojištěnce včetně anonymních vyšetření.

* * *

§ 32

Poskytování léčivých přípravků a zdravotnických prostředků

* * *

(4) Poskytovatel oprávněný vydávat léčivé přípravky **nebo zdravotnické prostředky** nesmí v souvislosti s výdejem léčivého přípravku **nebo zdravotnického prostředku** vázaného ~~na lékařský předpis, hrazeného z veřejného zdravotního pojištění,~~ **ze zdravotního pojištění** poskytnout, nabídnout nebo slíbit peněžní či nepeněžní plnění, výhody nebo dary majetkové či nemajetkové povahy, a to ani prostřednictvím třetích osob; tím není dotčena možnost poskytnutí slevy nebo snížení konečné ceny neuplatněním maximální obchodní přírážky při výdeji takového léčivého přípravku **nebo zdravotnického prostředku**.

~~(5) Poskytovatel oprávněný vydávat léčivé přípravky se dopustí přestupku, pokud poruší zákaz podle odstavce 4. Za přestupek lze uložit pokutu do 1 000 000 Kč. Přestupek projednává a pokutu ukládá Ústav. Pokuty vymáhá celní úřad. Příjem z pokut je příjmem státního rozpočtu.~~

§ 32a

* * *

(5) V případě poskytnutí zdravotnického prostředku v režimu cirkulace podle odstavce 2 nebo 3 druhému a každému dalšímu pojištěnci může zdravotní pojišťovna tomuto pojištěnci poskytnout i s předepsaným zdravotnickým prostředkem v zásadě zaměnitelný zdravotnický prostředek, který není zařazen do úhradové skupiny, pokud tento zdravotnický prostředek byl hrazen z prostředků zdravotního pojištění před 31. prosincem 2018 a byl v této době poskytnut prvnímu pojištěnci, nebo pokud byl zařazen v úhradové skupině v době jeho poskytnutí prvnímu pojištěnci.

(6) Zdravotnický prostředek nelze v režimu cirkulace podle odstavců 2 nebo 3 poskytnout druhému a každému dalšímu pojištěnci, pokud jde o zdravotnický prostředek, který byl stažen z oběhu z důvodu jeho účinku na lidské zdraví.

§ 32b

Poskytování konopí pro léčebné použití

(1) Ze zdravotního pojištění se při poskytování ambulantní zdravotní péče hradí individuálně připravovaný léčivý přípravek s obsahem konopí pro léčebné použití⁶²⁾ předepsaný podle jiného právního předpisu⁶²⁾, a to ve výši 90 % ceny pro konečného spotřebitele, v množství nejvýše 30 g konopí pro léčebné použití měsíčně.

(2) Ministerstvo zdravotnictví stanoví v cenovém předpisu^{23c)} maximální cenu individuálně připravovaného léčivého přípravku s obsahem léčebného konopí pro každý druh léčebného konopí stanovený jiným právním předpisem⁶²⁾. Při stanovení maximální ceny Ministerstvo zdravotnictví zohlední zejména cenu léčebného konopí vzešlou ze zadávacího řízení provedeného Ústavem podle jiného právního předpisu⁶³⁾, nebo, není-li léčebné konopí vzešlé ze zadávacího řízení dostupné nebo neprovedl-li Ústav zadávací řízení, zohlední zejména cenu dováženého léčebného konopí.

(3) **Revizní lékař Zdravotní pojišťovna** může na základě odůvodnění předepisujícího lékaře schválit předepsání a úhradu léčivého přípravku i v množství přesahujícím limit podle odstavce 1, vyžaduje-li to zdravotní stav pojištěnce, nejvýše však v množství odpovídajícím limitu stanovenému jiným právním předpisem⁶²⁾.

* * *

§ 33

Léčebně rehabilitační péče

(1) Hrazenou službou je ~~dále~~ léčebně rehabilitační péče, poskytovaná jako nezbytná součást léčebného procesu, jejíž poskytnutí doporučil ošetřující lékař **a schválila zdravotní pojišťovna a potvrdil revizní lékař**. Návrh na **poskytnutí** léčebně rehabilitační ~~péči~~ **péče jako hrazené z veřejného zdravotního pojištění** podává ~~na formuláři zdravotní pojišťovny~~ lékař registrujícího poskytovatele, **lékař ambulantního poskytovatele, který ji doporučil**, nebo ošetřující lékař při hospitalizaci; jde-li o poskytnutí lázeňské léčebně rehabilitační péče, návrh obsahuje též určení ~~stupně~~ **pořadí** naléhavosti. **Schválení zdravotní pojišťovnou se nevyžaduje v případě ambulantní léčebně rehabilitační péče, akutní lůžkové léčebně rehabilitační péče a při přímém překladu z akutní lůžkové péče k poskytovateli lázeňské léčebně rehabilitační péče nebo poskytovateli následné léčebně rehabilitační péče.**

(2) Lázeňská léčebně rehabilitační péče je poskytována výhradně jako následná lůžková péče ve zdravotnických zařízeních, která se nacházejí v místě výskytu přírodního léčivého zdroje nebo na území s klimatickými podmínkami příznivými k léčení, a při poskytování péče jsou tyto přírodní léčivé zdroje nebo klimatické podmínky příznivé k léčení využívány.

(3) Lázeňská léčebně rehabilitační péče se poskytuje a hradí jako komplexní lázeňská léčebně rehabilitační péče nebo příspěvková lázeňská léčebně rehabilitační péče.

(4) Komplexní lázeňská léčebně rehabilitační péče navazuje na lůžkovou péči nebo

specializovanou ambulantní zdravotní péčí a je zaměřena na doléčení, zabránění vzniku invalidity a nesoběstačnosti nebo na minimalizaci rozsahu invalidity. U účastníků nemocenského pojištění se poskytuje v době jejich dočasné neschopnosti k práci. Pojištěnce předvolá k lázeňské léčebně rehabilitační péči zařízení lázeňské péče. Pojištěnec v prvním pořadí naléhavosti je k nástupu na lázeňskou léčebně rehabilitační péči předvolán nejpozději do jednoho měsíce od data ~~vystavení návrhu, případně~~ **podání návrhu na její poskytnutí jako hrazené ze zdravotního pojištění lékařem registrujícího poskytovatele, lékařem poskytovatele ambulantní péče, který ji doporučil nebo ošetřujícím lékařem při hospitalizaci, případně** po dohodě ošetřujícího, ~~revizního~~ a lázeňského lékaře je přeložen do zdravotnického zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče přímo ze zdravotnického zařízení poskytovatele lůžkové péče. V druhém pořadí naléhavosti je pacient předvolán nejpozději do tří měsíců, děti a dorost do šesti měsíců ode dne ~~vystavení návrhu~~ **dne schválení návrhu zdravotní pojišťovnou**. Komplexní lázeňská léčebně rehabilitační péče je plně hrazena zdravotní pojišťovnou.

(5) Příspěvková lázeňská léčebně rehabilitační péče je poskytována především pojištěncům s chronickým onemocněním v případech, kdy nejsou splněny podmínky uvedené v odstavci 4. Hrazenými službami jsou pouze vyšetření a léčení pojištěnce. Tato péče může být poskytnuta jednou za dva roky, ~~nerozhodne-li revizní lékař jinak~~.

~~(6) Dětem a dorostu do 18 let se lázeňská léčebně rehabilitační péče poskytuje podle odstavce 4, pokud není na žádost rodičů poskytována podle odstavce 5. Přeložení pojištěnce mladšího 18 let ze zdravotnického zařízení poskytovatele lůžkové péče do zdravotnického zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče revizní lékař neposuzuje.~~

~~(6) (7)~~ U nemocí z povolání a jiných poškození na zdraví z práce se lázeňská léčebně rehabilitační péče poskytuje podle odstavce 4, jestliže ji doporučil nebo indikaci potvrdil příslušný odborník pro nemoci z povolání.

~~(7) (8)~~ Lázeňská léčebně rehabilitační péče podle odstavců 4 a 5 poskytnutá pojištěnci pro danou indikaci poprvé se označuje jako základní léčebný pobyt. Další léčebný pobyt odpovídající indikaci, na jejímž základě byl uskutečněn základní léčebný pobyt, se označuje jako opakovaný léčebný pobyt, není-li v příloze č. 5 k tomuto zákonu stanoveno jinak. **Opakovaný léčebný pobyt je hrazen po schválení zdravotní pojišťovnou.**

~~(8) (9)~~ Nemoci, u nichž lze lázeňskou léčebně rehabilitační péči poskytnout, způsoby poskytování lázeňské léčebně rehabilitační péče pro jednotlivé indikace, délka základního léčebného pobytu a opakovaného léčebného pobytu pro jednotlivé indikace, četnost opakovaného léčebného pobytu, lhůta pro nástup léčebného pobytu u indikací, kde je tuto lhůtu důvodné stanovit z hlediska léčebného efektu, možnost prodloužení léčebného pobytu podle jednotlivých indikací a způsobů poskytování lázeňské léčebně rehabilitační péče a další odborná kritéria vztahující se k jednotlivým indikacím jsou stanoveny v příloze č. 5 k tomuto zákonu (Indikační seznam pro lázeňskou léčebně rehabilitační péči).

~~(9) (10)~~ Prodloužení stanovené délky základního léčebného pobytu nebo opakovaného léčebného pobytu poskytovaných jako komplexní lázeňská léčebně rehabilitační péče může

navrhnout lékař příslušného zdravotnického zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče, je-li tato možnost u příslušné indikace vyznačena v příloze č. 5 k tomuto zákonu. ~~Návrh na prodloužení léčebného pobytu se podává reviznímu lékaři příslušné zdravotní pojišťovny, který prodloužení a jeho délku schvaluje.~~ **Prodloužení léčebného pobytu a jeho délku schvaluje příslušná zdravotní pojišťovna.**

(10) ~~(11)~~ Prodloužení opakovaného léčebného pobytu poskytovaného jako příspěvková lázeňská léčebně rehabilitační péče na 21 dnů v případech, kdy byl takový pobyt na základě indikace navrhujícího lékaře schválen revizním lékařem příslušné zdravotní pojišťovny pouze v délce 14 dnů (dále jen „indikovaný případ“), může navrhnout lékař příslušného zdravotnického zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče. ~~Návrh na prodloužení léčebného pobytu se podává reviznímu lékaři příslušné zdravotní pojišťovny, který prodloužení a jeho délku schvaluje.~~ **Prodloužení léčebného pobytu a jeho délku schvaluje příslušná zdravotní pojišťovna.**

(11) ~~(12)~~ Ministerstvo zdravotnictví stanoví pro jednotlivé indikace vyhláškou obsahové náležitosti návrhu na lázeňskou léčebně rehabilitační péči o dospělé, děti a dorost, indikační předpoklady, kontraindikace, odborná kritéria pro poskytnutí lázeňské léčebně rehabilitační péče včetně potřebných vyšetření, obor specializace lékaře, který takovou péči doporučuje, požadavky na dostupnost zdravotnických pracovníků ve zdravotnickém zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče a indikační zaměření lázeňských míst, ve kterých se nachází přírodní léčivý zdroj nebo klimatické podmínky vhodné k léčbě nemocí.

§ 34

Péče v odborných dětských léčebnách a ozdravovnách

~~(1) Zdravotní péči poskytovanou jako nezbytnou součást léčebného procesu na doporučení ošetřujícího lékaře dětem a mladistvým do 18 let v dětských odborných léčebnách a ozdravovnách hradí zdravotní pojišťovna.~~ **Hrazenou službou je zdravotní péče poskytovaná jako nezbytná součást léčebného procesu dětem a mladistvým do 18 let v dětských odborných léčebnách a ozdravovnách.** Návrh na zdravotní péči v odborných dětských léčebnách a ozdravovnách podává na formuláři zdravotní pojišťovny registrující praktický lékař, praktický lékař pro děti a dorost nebo ošetřující lékař při hospitalizaci. ~~Návrh potvrzuje revizní lékař příslušné zdravotní pojišťovny; revizní lékař neposuzuje přeložení pojištěnce z hospitalizace do odborné dětské léčebny.~~

(2) Nemoci, u nichž se dětem a mladistvým do 18 let poskytuje zdravotní péče v odborných dětských léčebnách, a indikační zaměření těchto léčen (indikační seznam pro zdravotní péči v odborných dětských léčebnách) stanoví Ministerstvo zdravotnictví vyhláškou. V případech, kdy se indikace k léčbě v dětských odborných léčebnách překrývají s indikacemi k léčbě ve zdravotnických zařízeních poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče, rozhoduje o vhodnosti léčby ve zdravotnickém zařízení poskytovatele lázeňské léčebně rehabilitační péče či dětské odborné léčebně ošetřující lékař, který péči doporučil. Délka léčebného pobytu v odborných dětských léčebnách se řídí zdravotním stavem nemocných a rozhoduje o ní vedoucí lékař léčebny.

(3) Dětem od tří do 15 let zdravotně oslabeným vlivem nepříznivého životního prostředí, dětem se zdravotními problémy spojenými s nesprávným životním stylem a dětem v rekonvalescenci, jejichž zdravotní stav nevyžaduje specializovanou léčbu ve zdravotnickém zařízení lázeňské léčebně rehabilitační péče nebo v dětské odborné léčebně, se poskytuje na návrh ošetřujícího lékaře potvrzený **zdravotní pojišťovnou** revizním lékařem zdravotní pojišťovny péče v ozdravovně. Délka pobytu v ozdravovně zpravidla nepřesahuje 21 dnů; delší pobyt je možný pouze se souhlasem **zdravotní pojišťovny** revizního lékaře.

* * *

Přeprava a náhrada cestovních nákladů

§ 36

(1) Hrazenou službou je přeprava pojištěnce na území České republiky ke smluvnímu poskytovateli, od smluvního poskytovatele do místa trvalého pobytu nebo do místa bydliště nebo do zařízení pobytových sociálních služeb, mezi smluvními poskytovateli a v rámci smluvního poskytovatele, a to v případě, že zdravotní stav pojištěnce neumožňuje přepravu běžným způsobem bez použití zdravotnické dopravní služby. Pokud k onemocnění pojištěnce došlo v místě bydliště, je přeprava do místa trvalého pobytu, které je vzdálenější než místo bydliště, hrazena jen tehdy, pokud to podle vyjádření ošetřujícího lékaře nezbytně vyžaduje zdravotní stav pojištěnce. Přeprava se provádí vozidly smluvní zdravotnické dopravní služby. Je-li ošetřujícím lékařem indikován doprovod pojištěnce, hradí zdravotní pojišťovna, která hradí přepravu pojištěnce, i přepravu doprovázející osoby, a to ve stejném rozsahu jako přepravu pojištěnce.

(2) Přepravu podle odstavce 1 hradí zdravotní pojišťovna ve výši odpovídající vzdálenosti nejbližšího smluvního poskytovatele, který je schopen požadovanou hrazenou službu poskytnout.

(3) V mimořádných případech nebo v případech, kdy

a) je to ekonomicky výhodnější, ~~hradí zdravotní pojišťovna na základě indikace ošetřujícím lékařem a schválení revizního lékaře i nezbytnou leteckou dopravu~~ **se na základě indikace ošetřujícího lékaře hradí i nezbytná letecká doprava,**

b) hrozí nebezpečí z prodlení, hradí zdravotní pojišťovna náklady i jinému poskytovateli zdravotních služeb; o takové přepravě rozhoduje ošetřující lékař,

c) jde o osobu pohybující se převážně na vozíku pro tělesně postižené a je indikována přeprava ze zdravotních důvodů dopravní zdravotní službou, hradí zdravotní pojišťovna přepravu i jinému dopravci, pokud tuto přepravu zajišťuje dopravním prostředkem speciálně upraveným pro převoz osob na vozíku pro tělesně postižené; o takové přepravě rozhoduje ošetřující lékař.

(4) Vyžaduje-li to nezbytně zdravotní stav pojištěnce a je-li bezprostředně ohrožen jeho život, hradí zdravotní pojišťovna na území České republiky přepravu transfuzních přípravků, speciálních léčivých přípravků, tkání, buněk a orgánů k transplantaci, jakož i přepravu lékaře nebo jiného zdravotnického pracovníka ke specializovanému a nezbytnému výkonu.

* * *

§ 39a

Stanovení maximálních cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely

(1) O maximálních cenách hromadně vyráběných léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, o nichž je podle cenového předpisu^{23c)} stanoven tento způsob regulace cen, rozhoduje Ústav.

(2) Ústav stanoví maximální cenu výrobce, s výjimkou postupů podle odstavců 4 až 6, ve výši

a) průměru cen výrobce posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely ze 3 členských států Evropské unie, s výjimkou Bulharska, České republiky, Estonska, Lucemburska, Německa, Rakouska, Rumunska, Řecka, Kypru a Malty (dále jen „země referenčního koše“), které mají nejnižší cenu posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, je-li ~~posuzovaný léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely na trhu~~ **cena posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely zjištěná** nejméně ve 3 zemích referenčního koše,

b) ceny výrobce léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, obsažené v písemném ujednání uzavřeném ve veřejném zájmu podle § 17 odst. 2 zdravotní pojišťovnou s držitelem rozhodnutí o registraci léčivého přípravku, dovozcem nebo tuzemským výrobcem potraviny pro zvláštní lékařské účely, dovozcem nebo předkladatelem specifického léčebného programu, je-li ujednání uzavřeno na dobu alespoň 1 roku s výpovědní lhůtou nejméně 3 měsíce pro všechny dodávky léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely na trh České republiky, a nelze-li postupovat podle písmene a),

c) ceny výrobce nejbližšího terapeuticky porovnatelného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely zjištěné v zemích referenčního koše nebo v České republice, nelze-li postupovat podle písmen a) a b). Je-li nejbližší terapeuticky porovnatelný léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely dostupná v České republice, pak se použije ~~její nejnižší cena výrobce~~ **nejnižší cena výrobce nejbližší velikosti balení** zjištěná v České republice; pokud u takového terapeuticky porovnatelného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely je držitel rozhodnutí o registraci totožný jako u posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, použije se tato cena, jestliže byla stanovena podle písmene a). Nelze-li postupovat tímto způsobem, použije se nejnižší cena výrobce zjištěná v zemích referenčního koše. Při výběru nejbližšího terapeuticky porovnatelného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely se příslušná

kritéria zohledňují v následujícím pořadí: léčivá látka, léková forma, síla léčivého přípravku, velikost balení.

(3) Ministerstvo zdravotnictví stanoví prováděcím právním předpisem

- a) pravidla pro výběr rozhodného období pro přepočtení zahraničních cen z cizí měny,
- b) rozhodné období a pravidla pro zjištění ceny výrobce a pro posuzování dostupnosti léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely,
- c) způsob přepočtu výše maximální ceny podobného přípravku podle odstavců 4 až 6,
- d) pravidla pro vyloučení zahraniční ceny výrobce zjištěné podle odstavce 2 z použití pro stanovení maximální ceny,
- e) přípustnou odchylku ve velikosti balení při hledání zahraniční ceny výrobce podle odstavce 2,
- f) pravidla pro zvýšení maximální ceny ve veřejném zájmu podle § 17 odst. 2,
- g) způsob stanovení maximální ceny u vysoce inovativních léčivých přípravků, u kterých je podána žádost o stanovení maximální ceny ve stejné výši pro všechny síly léčivého přípravku bez ohledu na obsah léčivé látky,
- h) pravidla pro oznamování nejvyšší ceny, za kterou hodlá držitel rozhodnutí o registraci léčivého přípravku, dovozce nebo tuzemský výrobce potraviny pro zvláštní lékařské účely nebo neregistrovaného léčivého přípravku používaného v rámci specifického léčebného programu uvádět léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely na trh u léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely, které nepodléhají regulaci ceny výrobce stanovením maximální ceny,
- i) pravidla určující výši odečítaných obchodních přírážek pro účely kalkulace ceny výrobce v zemích, kde není obchodní přírážka regulována.**

(4) Ústav stanoví maximální cenu podobného přípravku podle maximální ceny léčivého přípravku, kterému je posuzovaný léčivý přípravek podobný, v případě, že

- a) není požadováno stanovení maximální ceny nad rámec maximální ceny léčivého přípravku, kterému je posuzovaný léčivý přípravek podobný v souladu se žádostí podle § 39f odst. 8,
- b) žadatel v žádosti o stanovení maximální ceny podobného přípravku požádá o stanovení maximální ceny v řízení podle § 39g odst. 9, a
- c) stanovení úhrady nebrání podmínky podle § 15 odst. 6 písm. e) nebo § 39g odst. 10.

(5) Ústav vypočte maximální cenu prvního podobného přípravku v referenční skupině podle odstavce 4 a dále tuto cenu sníží o

a) 30 % v případě, že jde o přípravek, který byl podle zákona o léčivech registrován jako biologický léčivý přípravek, v situaci, kdy je v systému úhrad ze zdravotního pojištění (dále jen „systém úhrad“) pouze 1 podobný přípravek, který byl registrován jako biologický léčivý přípravek,

b) 40 % v případě, že jde o přípravek, který byl podle zákona o léčivech registrován jako generikum v situaci, kdy je v systému úhrad pouze 1 podobný přípravek, který nebyl registrován jako generikum,

c) 15 % v případě, že jde o přípravek, který nebyl podle zákona o léčivech registrován jako generikum, v situaci, kdy je v systému úhrad pouze 1 podobný přípravek, který nebyl registrován jako generikum.

(6) Ústav vypočte maximální cenu prvního podobného přípravku v referenční skupině, u kterého nejsou splněny podmínky podle odstavce 4, postupem podle odstavců 2 a 5 a maximální cenu stanoví ve výši, která je podle tohoto výpočtu nejnižší.

(7) Maximální cenu léčivého přípravku stanovenou podle odstavců 5 a 6 nelze zvýšit do provedení první následující ~~hlubkové revize podle § 39i~~ **zkrácené revize podle § 39p**.

(8) Maximální cena léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, obsahujícího léčivou látku, kterou lze využít k léčbě onemocnění, která dosud nebyla ovlivnitelná jiným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely nebo představuje zásadní zlepšení léčby (dále jen „vysoce inovativní přípravek“), u něhož není znám dostatek údajů o nákladové efektivitě nebo výsledcích léčby při použití v klinické praxi a který podléhá cenové regulaci maximální cenou podle cenového předpisu^{23c)}, se stanoví podle odstavce 2 písm. a). Pokud nelze stanovit maximální cenu podle odstavce 2 písm. a), stanoví se maximální cena ve výši průměru cen výrobce zjištěných ve 2 zemích referenčního koše; v případech, kdy nelze použít tento postup, postupuje se podle odstavce 2 písm. b) nebo c).

Zásady stanovení nebo změn výše a podmínek úhrady léčivých přípravků a potravin
pro zvláštní lékařské účely

§ 39b

(1) O výši a podmínkách úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely rozhoduje Ústav. Takové rozhodnutí Ústav může vydat v případě, že léčivý přípravek byl registrován, nebo bylo schváleno použití neregistrovaného léčivého přípravku v rámci specifického léčebného programu podle zvláštního právního předpisu^{42b)}. Jde-li o léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely podléhající cenové regulaci maximální

cenou^{23c)}, Ústav vydá rozhodnutí, pokud tato cena již byla stanovena nebo řízení o stanovení maximální ceny probíhá současně s řízením o stanovení výše a podmínek úhrady.

(2) Při stanovení výše a podmínek úhrady se u léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely posuzují

a) jeho terapeutická účinnost a bezpečnost,

b) závažnost onemocnění, k jejímuž léčení je určen,

c) účastníkem řízení předložené hodnocení nákladové efektivity a dopadu ~~na finanční prostředky zdravotního pojištění způsobeného užíváním léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely~~ **do rozpočtu**, s vyjádřením nákladů na 1 pacienta a odhadovaný počet pacientů léčených za rok, a to v případech ~~stanovení nebo změny výše a podmínek úhrady nebo hloubkové nebo zkrácené revize u léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely~~, u kterých je požadováno rozšíření podmínek úhrady vedoucí ke zvýšení počtu léčených pacientů, ~~zvýšení úhrady oproti základní úhradě nebo 1 další zvýšená úhrada oproti stávajícímu stavu nebo oproti ostatním léčivým přípravkům nebo potravinám pro zvláštní lékařské účely v referenční skupině~~ **uvedených v § 15 odst. 9**,

d) veřejný zájem (§ 17 odst. 2),

e) vhodnost cesty podání, lékové formy, síly a velikost balení,

f) obvyklé dávkování,

g) nezbytná délka léčby,

h) míra součinnosti osoby, které je podáván,

i) jeho nahraditelnost jiným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely, hrazenou ze zdravotního pojištění a porovnání jejich cen a stanovených úhrad s cenou posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely,

j) předpokládaný dopad úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění,

k) doporučené postupy odborných institucí a odborníků, a to vždy z hlediska nákladové efektivity a s ohledem na dopad na finanční prostředky zdravotního pojištění.

(3) Ústav může stanovit úhradu u neregistrovaného léčivého přípravku, jestliže je jeho použití dostatečně odůvodněné současným vědeckým poznáním a je jedinou možností léčby, nebo je-li jeho použití nákladově efektivní ve srovnání s dostupnou léčbou, a to na dobu schváleného specifického léčebného programu^{42b)}. Ústav může stanovit úhradu u registrovaného léčivého přípravku i pro indikace v souhrnu údajů o přípravku neuvedené, jestliže je použití léčivého přípravku dostatečně odůvodněno současným vědeckým poznáním a je-li použití léčivého přípravku jedinou možností léčby, nebo je-li nákladově efektivní ve srovnání se stávající léčbou.

(4) Podobným přípravkem se pro účely tohoto zákona rozumí léčivý přípravek, který má shodnou léčivou látku nebo léčivé látky a shodnou nebo obdobnou lékovou formu s hrazeným léčivým přípravkem, se kterým je v zásadě terapeuticky zaměnitelný. Dále se podobným přípravkem rozumí biologický léčivý přípravek, který má podobnou biologickou látku nebo biologické látky a shodnou nebo obdobnou lékovou formu s hrazeným léčivým přípravkem, se kterým je v zásadě terapeuticky zaměnitelný. Prvním podobným přípravkem se rozumí takový podobný přípravek, pro který je podána žádost o stanovení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady jako první v pořadí.

(5) Ústav stanoví výši **a podmínky** úhrady posuzovaného podobného přípravku podle výše a podmínek úhrady léčivého přípravku, kterému je posuzovaný léčivý přípravek podobný, ~~v případě, že a je-li takových více, pak může žadatel požádat o stanovení výše a podmínek úhrady jen podle toho, který má nejnižší výši úhrady, nebo podle prvního podobného přípravku podle odstavce 6. To platí, jestliže~~

a) není požadováno stanovení výše a podmínek úhrady ~~nad rámec výše a podmínek nad rámec výše~~ úhrady léčivého přípravku, kterému je posuzovaný léčivý přípravek podobný v souladu s § 39f odst. 8,

b) žadatel v žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady podobného přípravku požádá o stanovení výše a podmínek úhrady v řízení podle § 39g odst. 9,

c) žadatel v žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady podobného přípravku požádá o stanovení stejných podmínek úhrady jako má léčivý přípravek, který je posuzovanému přípravku podobný, nebo požádá o stanovení více omezujících podmínek úhrady, avšak pouze za účelem zabránění rozporu se souhrnem údajů o posuzovaném přípravku,

⇨ **d)** stanovení úhrady nebrání podmínky podle § 15 odst. 6 písm. e) nebo § 39g odst. 10 a

⇨ **e)** je podána též žádost o stanovení maximální ceny podle § 39a odst. 4 nebo 5, pokud léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely podléhá cenové regulaci.

(6) Ústav vypočte výši úhrady prvního podobného přípravku v referenční skupině podle odstavce 5 a dále tuto úhradu sníží způsobem stanoveným v § 39a odst. 5. **To neplatí u léčivého přípravku složeného ze 2 a více léčivých látek.**

(7) V případě, že první podobný přípravek v referenční skupině nesplňuje podmínky uvedené v odstavci 5, vypočte Ústav výši úhrady podle § 39c odst. 8 a tuto úhradu dále sníží ~~podle odstavce 6~~ **způsobem stanoveným v § 39a odst. 5. To neplatí u léčivého přípravku složeného ze 2 a více léčivých látek.**

(8) Ústav po nabytí právní moci rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady podle odstavce 6 nebo 7 neprodleně zahájí řízení podle § 39c odst. 9.

(9) Změna rozhodnutí o registraci nebo převod registrace léčivého přípravku nemá vliv na stanovenou maximální cenu nebo výši a podmínky úhrady registrovaného léčivého přípravku, pokud se změnou registrace nebo převodem registrace nedošlo i ke změně, která může mít přímý vliv na maximální cenu nebo výši nebo podmínky úhrady.

(10) Léčivému přípravku nebo potravině pro zvláštní lékařské účely lze i bez návrhu stanovit podmínky úhrady

a) vyžadují-li to odborná hlediska nebo hlediska bezpečnosti spojená s léčbou tímto léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely,

b) jestliže z dosaženého poznání v rámci výzkumu nebo použití léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely v praxi vyplývá, že léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely má významnou terapeutickou hodnotu právě pro určité skupiny pacientů, určité indikace, nebo za určitých podmínek klinické praxe,

c) jestliže to je nezbytné k zajištění účelného a hospodárného používání léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely a jsou-li současně splněny podmínky stanovené v písmenu a) nebo b),

d) jde-li o vysoce nákladnou léčbu, jejíž náklady na rok představují alespoň jednu desetinu hrubého domácího produktu připadajícího na 1 osobu v České republice za uplynulý kalendářní rok,

e) v případech, kdy příslušné omezení existuje a je uplatňováno v zemích referenčního koše, popřípadě v dalších členských státech Evropské unie.

(11) Ústav stanoví léčivému přípravku nebo potravině pro zvláštní lékařské účely vedle výše a podmínek úhrady odpovídající základní úhradě referenční skupiny i jednu další úhradu zvýšenou tam, kde je tato zvýšená úhrada vhodná na základě hodnocení léčivé látky, léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely nebo lékové formy pro vybranou indikaci nebo pro určitou skupinu pacientů. Pro stanovení zvýšené úhrady se použijí ustanovení pro stanovení úhrad léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely obdobně.

(12) Výše úhrady léčivých přípravků složených ze 2 a více léčivých látek, u kterých je více než 1 léčivá látka samostatně hrazena, se stanoví

a) součtem úhrad za obvyklou denní terapeutickou dávku příslušných samostatně hrazených léčivých látek stanovených podle § 39c odst. 7,

b) ve výši nejvyšší ceny výrobce obsažené v písemném ujednání podle § 39a odst. 2 písm. b), je-li tato cena nižší, než je úhrada vypočtená podle písmene a),

c) ve výši úhrady obsažené v písemném ujednání podle § 39c odst. 2 písm. d), je-li tato úhrada nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a) a b),

d) ve výši ceny výrobce zjištěné v kterékoli zemi Evropské unie pro každý jednotlivý léčivý přípravek, **dostupný na trhu v České republice**, se stejnou kombinací léčivých látek a jejich obsahu, je-li tato cena nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a), b) a c)

(13) Výše úhrady léčivých přípravků složených ze 2 a více léčivých látek, u kterých je pouze 1 léčivá látka samostatně hrazena, se stanoví

a) ve výši ceny výrobce zjištěné v kterékoli zemi Evropské unie pro každý jednotlivý léčivý přípravek, **dostupný na trhu v České republice**, se stejnou kombinací léčivých látek a jejich obsahu,

b) ve výši nejvyšší ceny výrobce obsažené v písemném ujednání podle § 39a odst. 2 písm. b), je-li tato cena nižší, než je úhrada vypočtená podle písmene a),

c) ve výši úhrady obsažené v písemném ujednání podle § 39c odst. 2 písm. d), je-li tato úhrada nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a) a b).

(14) Pro posouzení dostupnosti podle odstavců 12 a 13 se použije § 39c odst. 2 písm. a) obdobně.

~~(14)~~ **(15)** Ministerstvo zdravotnictví stanoví prováděcím právním předpisem

a) pravidla a limity pro zvýšení nebo snížení úhrady podle odstavce 2 oproti stanovené základní úhradě s ohledem na vlastnosti posuzovaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely ve srovnání s ostatními v zásadě terapeuticky zaměnitelnými léčivými přípravky nebo potravinami pro zvláštní lékařské účely,

b) způsob přepočtu výše úhrady podobného přípravku podle odstavců 5 až 7,

c) použití postupů podle § 39b až 39i pro stanovení nebo změnu výše a podmínek úhrady léčivých přípravků složených ze 2 a více léčivých látek,

d) postup při stanovení nebo změně výše a podmínek úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely v podobě tekutých nedělených lékových forem,

e) způsob stanovení úhrady léčivým přípravkům, u kterých je podána žádost o stanovení úhrady ve stejné výši pro všechny síly bez ohledu na obsah léčivé látky,

f) pravidla pro stanovování podmínek úhrady v podobě preskripčních a indikačních omezení a způsobů úhrady,

g) postup při stanovení úhrady léčivých přípravků včetně vysoce inovativních přípravků.

§ 39c

* * *

(2) Základní úhrada se v referenčních skupinách stanoví ve výši

a) nejnižší ceny výrobce připadající na denní terapeutickou dávku léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely zařazených do referenční skupiny, zjištěné v kterékoliv zemi Evropské unie pro léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely dostupné v České republice; léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely dostupnou na trhu v České republice se rozumí léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely, jejichž podíl na celkovém objemu prodeje v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely, obsahujících tutéž léčivou látku, činil v rozhodném období nejméně 3 %, nejde-li o první ~~až třetí~~ podobný přípravek v léčivé látce v pořadí podle okamžiku podání žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady, nebo léčivý přípravek, o jehož nejvyšší ceně výrobce nebo úhradě bylo uzavřeno písemné ujednání; takové léčivé přípravky se **vždy** považují za dostupné na trhu v České republice **po dobu 12 měsíců ode dne vykonatelnosti rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady prvního podobného přípravku nebo ode dne účinnosti písemného ujednání,**

b) denních nákladů jiné terapie snížených o obchodní přírážky a uplatněné daně z přidané hodnoty, je-li srovnatelně účinná a nákladově efektivní ve srovnání s užitím léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely podle písmene a) a tyto skutečnosti jsou Ústavu při stanovení základní úhrady známy, přičemž se zohledňuje potřebná doba terapie léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely a potřebná doba srovnatelné léčby,

c) nejvyšší ceny výrobce obsažené v písemném ujednání podle § 39a odst. 2 písm. b), je-li tato cena nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a) a b), pokud se držitel rozhodnutí o registraci léčivého přípravku, dovozce nebo tuzemský výrobce potraviny pro zvláštní lékařské účely, dovozce nebo předkladatel specifického léčebného programu nedopustil v posledních 2 letech přestupku podle **§ 44 odst. 1 písm. b) § 39c odst. 1 písm. b),**

d) úhrady obsažené v písemném ujednání uzavřeném ve veřejném zájmu všemi zdravotními pojišťovnami s držitelem rozhodnutí o registraci léčivého přípravku, dovozcem nebo tuzemským výrobcem potraviny pro zvláštní lékařské účely, pokud se nedopustil v posledních 2 letech přestupku podle **§ 44 odst. 1 písm. b) § 39c odst. 1 písm. c),** je-li tato úhrada nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a), b) a c), je-li ujednání uzavřeno na dobu alespoň 1 roku s výpovědní lhůtou nejméně 3 měsíce pro všechny dodávky léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely na trh České republiky, a je-li jeho součástí závazek, že léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely bude po dobu platnosti tohoto ujednání dostupná na trhu České republiky a cena pro konečného spotřebitele takového léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely nepřekročí nejvyšší možnou úhradu pro konečného spotřebitele.

* * *

(9) V případě, že byla v souladu s § 39b odst. 6 nebo 7 stanovena úhrada prvního podobného přípravku v referenční skupině, který

- a) byl podle zákona o léčivech registrován jako generikum, snižuje se základní úhrada stanovená podle odstavce 7 o ~~32~~ **40** %,
- b) nebyl podle zákona o léčivech registrován jako generikum, snižuje se základní úhrada stanovená podle odstavce 7 o 15 %,
- c) byl podle zákona o léčivech registrován jako biologický léčivý přípravek, snižuje se základní úhrada podle odstavce 7 o ~~15~~ **30** %.

* * *

§ 39d

Zásady pro úhradu vysoce inovativních léčivých přípravků

(1) Je-li to ve veřejném zájmu podle § 17 odst. 2, Ústav rozhodne o výši a podmínkách dočasné úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku.

(2) Za vysoce inovativní lze označit léčivý přípravek určený pro léčbu vysoce závažného onemocnění, kterým se rozumí onemocnění vyžadující trvalou nebo dlouhodobou hospitalizaci, onemocnění vedoucí k častým opakovaným hospitalizacím po dobu několika let nebo k invaliditě, onemocnění, které má za následek trvalé závažné poškození zdraví, úplnou nebo téměř úplnou ztrátu zraku, sluchu, řeči nebo pohybu, nebo onemocnění, které zkracuje předpokládanou délku života více než o 20 %. Dostupné údaje o takovém vysoce inovativním léčivém přípravku musí dostatečně průkazně odůvodnit jeho přínos pro léčbu vysoce závažného onemocnění a to tím, že

a) primární klinicky významný cíl v klinické studii prokázal, že v hodnoceném parametru, který má dopad na kvalitu života, došlo alespoň k 30% zlepšení oproti hrazené léčbě, nebo

b) se prokáže prodloužení střední doby celkového přežití alespoň o 30 % oproti hrazené léčbě, nejméně však o 3 měsíce.

(3) Výše a podmínky dočasné úhrady se stanoví na dobu 3 let a lze ji znovu stanovit, nejvýše však na další 2 roky. Dočasná úhrada se stanoví podle § 39c odst. 2; ustanovení § 39c odst. 7 a 8 se nepoužije. Pro stanovení dočasné úhrady se nevyžaduje splnění podmínky nákladové efektivity jako jedné z podmínek účelné terapeutické intervence podle § 15 odst. 7. Při stanovení druhé dočasné úhrady Ústav posuzuje, zda léčivý přípravek nadále splňuje podmínky podle odstavce 2, a zda v době platnosti první dočasné úhrady byly splněny závazky podle odstavců 6 a 7. Žádost o druhou dočasnou úhradu je nutno podat nejpozději 6 měsíců před uplynutím doby platnosti první dočasné úhrady. Spolu se stanovením výše a podmínek druhé dočasné úhrady Ústav posuzovanému přípravku rozhodne o změně maximální ceny. Mezi podmínkami úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku je vždy použití na specializovaném pracovišti.

(4) Pokud Ústav v rozhodnutí o stanovení první nebo druhé dočasné úhrady uvede, jaké údaje o účinnosti léčivého přípravku, účelnosti terapeutické intervence nebo výsledcích léčby při použití v klinické praxi nejsou dostatečně známy či prokázány, avšak jsou nezbytné pro stanovení trvalé úhrady podle § 39h, je specializované pracoviště, na kterém se v souladu se smlouvou podle § 15 odst. 11 používá vysoce inovativní léčivý přípravek, povinno na žádost a za úhradu prokazatelně vynaložených nákladů zajistit poskytnutí těchto údajů zdravotní pojišťovně a v anonymizované podobě držiteli rozhodnutí o registraci tohoto léčivého přípravku; úhradu prokazatelně vynaložených nákladů provádí zdravotní pojišťovna způsobem a ve výši dohodnuté s příslušným poskytovatelem podle § 17 odst. 1 nebo stanovené ve vyhlášce vydané podle § 17 odst. 5. Specializované pracoviště je dále povinno na žádost a za úhradu prokazatelně vynaložených nákladů předávat tyto údaje v anonymizované podobě také odborným institucím za účelem jejich zpracování v rámci vědecké a výzkumné činnosti a vytváření doporučených postupů léčby. S údaji podle věty první poskytuje specializované pracoviště také údaje o léčbě související s používáním vysoce inovativního léčivého přípravku a výsledcích této léčby; základní strukturu těchto údajů stanoví Ministerstvo zdravotnictví prováděcím právním předpisem. Postup podle věty první není klinickým hodnocením ani neintervenci peregistrační studií léčivého přípravku podle zákona o léčivech.

(5) Žádost o stanovení dočasné úhrady musí vedle náležitostí stanovených správním řádem splňovat náležitosti podle § 39f odst. 1, odst. 5 a odst. 6 písm. a).

(6) Náklady z prostředků zdravotního pojištění vynaložené na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku poskytovaného pojištěncům po dobu platnosti dočasné úhrady nesmí přesáhnout výši uvedenou v analýze dopadu do rozpočtu, která byla podkladem pro rozhodnutí Ústavu. Za tímto účelem uzavírá každá zdravotní pojišťovna smlouvu s držitelem rozhodnutí o registraci, která obsahuje ujednání o způsobu kompenzace nákladů, které by zdravotním pojišťovnám vznikly v případě, že náklady vynaložené na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku během doby platnosti dočasné úhrady převyšují předpokládanou výši. Držitel rozhodnutí o registraci je povinen před vydáním rozhodnutí o stanovení dočasné úhrady uzavřít takovou smlouvu s každou zdravotní pojišťovnou, která o uzavření takové smlouvy držitele rozhodnutí o registraci požádá. Smlouva podle věty druhé a třetí obsahuje pouze vzájemná práva a povinnosti smluvních stran, které přímo souvisejí s výpočtem a způsobem případné kompenzace.

(7) V případě, že po uplynutí platnosti dočasné úhrady nebude vysoce inovativní léčivý přípravek hrazený z prostředků veřejného zdravotního pojištění podle rozhodnutí Ústavu vydaného podle § 39h, má pojištěnec, kterému byl vysoce inovativní léčivý přípravek poskytnut v době platnosti dočasné úhrady, právo být tímto léčivým přípravkem doléčen na náklady držitele rozhodnutí o registraci, a to v rozsahu předpokládaném souhrnem údajů o přípravku a indikačním a preskripčním omezením platným po dobu dočasné úhrady. Toto právo má i pojištěnec, kterému byl vysoce inovativní léčivý přípravek poskytnut v době platnosti dočasné úhrady, avšak

rozhodnutím Ústavu podle § 39h po uplynutí dočasné úhrady bylo tomuto léčivému přípravku změněno indikační omezení tak, že pojištěnec by již neměl nárok na úhradu tohoto léčivého přípravku z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Držitel rozhodnutí o registraci vysoce inovativního léčivého přípravku je povinen zajistit úhradu nákladů na léčivý přípravek po uplynutí nebo zrušení dočasné úhrady, a to buď poskytováním léčivého přípravku zdarma pro konkrétního pojištěnce či poskytovatele, který konkrétnímu pojištěnci podával vysoce inovativní léčivý přípravek, anebo dohodou o kompenzaci nákladů vzniklých zdravotní pojišťovně, která by pokračovala v úhradě léčivého přípravku poskytovateli i po uplynutí dočasné úhrady. Za tímto účelem může každá zdravotní pojišťovna uzavřít smlouvu s držitelem rozhodnutí o registraci, která obsahuje ujednání o kompenzaci nákladů, které by zdravotním pojišťovnám vznikly v případě, že budou hradit poskytování léčivého přípravku i po uplynutí platnosti dočasné úhrady.

(8) V řízení o stanovení výše a podmínek úhrady podle § 39g po uplynutí dočasné úhrady se § 39c odst. 8 nepoužije a Ústav stanoví úhradu podle § 39c odst. 2.

(9) Pokud se vede řízení o dočasné úhradě u léčivého přípravku, který je již v jiné terapeutické indikaci hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění na základě rozhodnutí Ústavu podle § 39h, pak Ústav stanoví výši dočasné úhrady nejvýše do výše úhrady stanovené rozhodnutím Ústavu podle § 39h. To neplatí, je-li takový léčivý přípravek rozhodnutím Ústavu podle § 39h zařazen do referenční skupiny nebo jiné skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků, ve které jsou již zařazeny jiné léčivé přípravky. Pokud má dočasnou úhradu stanovenou rovněž jiný vysoce inovativní léčivý přípravek s obdobným klinickým využitím a obdobnou nebo blízkou účinností, stanoví Ústav výši dočasné úhrady posuzovaného léčivého přípravku nejvýše do výše dočasné úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku s obdobným klinickým využitím a obdobnou nebo blízkou účinností a bezpečností, a to při zohlednění rozdílů v dávkování a velikosti balení.

(10) Pokud po dobu platnosti dočasné úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku Ústav rozhodne o stanovení úhrady v řízení podle § 39g jiného léčivého přípravku, který má obdobné klinické využití, Ústav neprodleně zahájí správní řízení z moci úřední, jehož účelem je vyhodnocení, zda vysoce inovativní léčivý přípravek se stanovenou dočasnou úhradou splňuje podmínky podle odstavce 2. To neplatí, pokud by jinak platnost dočasné úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku uplynula za méně než 12 měsíců.

(11) V případě, že se v řízení podle odstavce 10 prokáže, že vysoce inovativní léčivý přípravek splňuje podmínky podle odstavce 2, Ústav řízení zastaví. Pokud však léčivý přípravek nesplňuje podmínky podle odstavce 2, Ústav rozhodne o zrušení dočasné úhrady; v takovém případě se ustanovení odstavce 7 nepoužije. Ustanovení § 39h odst. 3 se nepoužije a toto rozhodnutí je vykonatelné vydáním nejbližšího seznamu podle § 39n odst. 1 po uplynutí 6 kalendářních měsíců po nabytí právní moci. Odvolání proti tomuto rozhodnutí nemá odkladný účinek. Je-li takové rozhodnutí napadeno odvoláním, je předběžně vykonatelné podle věty třetí obdobně.

§ 39da

Zásady pro úhradu léčivých přípravků určených k léčbě vzácných onemocnění

(1) Je-li to ve veřejném zájmu (§ 17 odst. 2) a není-li podána žádost o dočasnou úhradu podle § 39d ani žádost o stanovení výše a podmínek úhrady v řízení podle § 39g, Ústav rozhodne o výši a podmínkách úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění. Za léčivý přípravek určený k léčbě vzácného onemocnění se považuje léčivý přípravek, který byl takto stanoven podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) o léčivých přípravcích pro vzácná onemocnění⁶⁵).

(2) Žádost o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění mohou podat držitel rozhodnutí o registraci takového léčivého přípravku nebo zdravotní pojišťovna. Na náležitosti žádosti podané držitelem rozhodnutí o registraci se použijí ustanovení § 39f odst. 1, 5 a 6. Na náležitosti žádosti podané zdravotní pojišťovnou se použijí ustanovení § 39f odst. 1 a 5; k žádosti dále přiloží základní údaje o nákladech stávající léčby, odhad dopadů posuzovaného léčivého přípravku na prostředky zdravotního pojištění, odhad spotřeby léčivého přípravku a odhad počtu pacientů. Účastníkem řízení jsou zdravotní pojišťovny a držitel rozhodnutí o registraci léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění. Účastníkem řízení je také příslušná odborná společnost, sdružující odborníky zabývající se léčbou onemocnění, které může být posuzovaným přípravkem ovlivněno, a právnická osoba zapsaná do veřejného rejstříku podle jiného právního předpisu⁶⁶), jejíž hlavní činností je uspokojování a ochrana práv a zájmů pacientů na území České republiky a která vznikla nejméně 12 měsíců přede dnem zahájení řízení, sdružující pacienty s onemocněním, jejichž léčba může být posuzovaným přípravkem ovlivněna (dále jen „příslušná patientská organizace“).

(3) V řízení o stanovení výše a podmínek úhrady se u léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění posuzují

- a) jeho terapeutická účinnost a bezpečnost,
- b) závažnost onemocnění, k jehož léčbě je určen,
- c) jeho nahraditelnost jinými léčebnými postupy hrazenými z prostředků zdravotního pojištění,
- d) celospolečenský význam možnosti terapeutického ovlivnění onemocnění, k jehož léčbě je určen, a dopady léčby na systém zdravotního pojištění a sociálního zabezpečení,
- e) jeho prokazatelný přínos na zlepšení kvality života pacienta,

- f) reálné možnosti pro zajištění poskytování úspěšné a efektivní léčby v síti poskytovatelů zdravotních služeb,
- g) doporučené postupy odborných institucí a příslušných odborných společností,
- h) podmínky jeho úhrady z prostředků zdravotního pojištění navržené v žádosti, včetně případných smluv podle § 39f odst. 12 uzavřených ve veřejném zájmu držitelem rozhodnutí o registraci a zdravotními pojišťovnami omezujících dopad na prostředky zdravotního pojištění nebo upravujících sdílení rizik souvisejících s účinností tohoto léčivého přípravku v podmínkách klinické praxe,
- i) analýza nákladové efektivity, avšak bez zohlednění jejího výsledku v podobě poměru inkrementálních nákladů a přínosů,
- j) předpokládaný dopad do rozpočtu zohledňující veřejný zájem podle § 17 odst. 2.

(4) Účastníci řízení jsou oprávněni navrhopvat důkazy a činit jiné návrhy 30 dnů od zahájení řízení. Ústav do 110 dnů od zahájení řízení vydá hodnotící zprávu, ve které shrne zejména dostupné poznatky o účinnosti a bezpečnosti léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění, o onemocnění, k jehož léčbě je určen, a dosavadním způsobu léčby daného onemocnění, a o dopadech léčby léčivým přípravkem určeným k léčbě vzácného onemocnění na kvalitu života pacienta a systémy veřejného zdravotního pojištění a sociálního zabezpečení. Za tím účelem je Ústav oprávněn vyžádat si potřebné informace od Ústavu zdravotnických informací a statistiky České republiky (dále jen „Ústav zdravotnických informací“), Českého statistického úřadu, zdravotních pojišťoven, příslušných orgánů sociálního zabezpečení⁶⁷⁾ a příslušných odborných institucí, odborných společností a příslušných patientských organizací. V hodnotící zprávě zároveň uvede návrh výše maximální ceny vypočtené podle § 39a, návrh výše úhrady vypočtené podle § 39c a upravené podle § 39b, a návrh podmínek úhrady.

(5) Účastníci řízení mají právo vyjádřit se k hodnotící zprávě ve lhůtě 15 dnů ode dne jejího doručení. V řízení lze žádat o změnu obsahu podání podle § 41 odst. 8 správního řádu jen do uplynutí lhůty pro vyjádření k hodnotící zprávě. Ústav může na základě vyjádření účastníků řízení hodnotící zprávu upravit a poté ji spolu se souhrnem vyjádření účastníků řízení postoupí Ministerstvu zdravotnictví k vydání závazného stanoviska podle § 149 správního řádu. Ministerstvo zdravotnictví za účelem posouzení veřejného zájmu na stanovení maximální ceny a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění před vydáním závazného stanoviska zřizuje poradní orgán pro úhradu léčiv určených k léčbě vzácných onemocnění (dále jen „poradní orgán“), který posoudí žádost, hodnotící zprávu a kritéria stanovená v odstavci 3. Členy poradního orgánu jmenuje a odvolává ministr zdravotnictví na návrh Ministerstva zdravotnictví, zdravotních pojišťoven, odborných lékařských společností a patientské veřejnosti tak, aby jejich zastoupení bylo stejné. Funkční období člena poradního orgánu je tříleté. Funkci člena poradního orgánu je možno vykonávat opakovaně. Člen poradního orgánu se nemůže zúčastnit jednání o stanovení, změně nebo zrušení úhrady léčivého přípravku určeného pro léčbu vzácného onemocnění,

pokud by mohlo dojít ke střetu se zájmy osobními nebo profesními, nebo ke zneužití informací nabytých v souvislosti s výkonem funkce člena poradního orgánu ve prospěch vlastní nebo někoho jiného.

(6) K projednání žádosti se nařídí veřejné ústní jednání za účasti žadatele a držitele rozhodnutí o registraci, není-li žadatelem. Na základě projednání věci před poradním orgánem vydá Ministerstvo zdravotnictví závazné stanovisko do 30 dnů od postoupení žádosti spolu s hodnotící zprávou a postoupí věc zpět Ústavu. Závazným stanoviskem Ministerstvo zdravotnictví

a) vysloví souhlas se stanovením úhrady z prostředků zdravotního pojištění ve výši a za podmínek navržených v hodnotící zprávě,

b) navrhne stanovení úhrady z prostředků zdravotního pojištění v jiné výši nebo za jiných podmínek, které podrobně uvede, nebo

c) vysloví nesouhlas se stanovením úhrady z prostředků zdravotního pojištění.

(7) Pokud Ministerstvo zdravotnictví vydá závazné stanovisko podle odstavce 6 písm. b), Ústav vyzve žadatele k vyjádření, zda s navrhovanými podmínkami souhlasí. Pokud žadatel s podmínkami navrhovanými závazným stanoviskem nesouhlasí, Ústav úhradu z prostředků zdravotního pojištění nepřizná. Pokud Ministerstvo zdravotnictví vydá závazné stanovisko podle odstavce 6 písm. a) nebo c), nebo žadatel souhlasí s podmínkami navrhovanými závazným stanoviskem podle odstavce 6 písm. b), Ústav rozhodne v souladu se závazným stanoviskem. Mezi podmínkami úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění je vždy podání na specializovaném pracovišti; ustanovení § 39d odst. 4 se použije obdobně.

(8) Je-li podle odstavce 6 písm. a) nebo b) stanovena úhrada léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění na žádost držitele rozhodnutí o registraci, je tento povinen uhradit zdravotním pojišťovnám náklady vynaložené na úhradu léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění přesahující náklady uvedené v analýze dopadu do rozpočtu, která byla podkladem pro rozhodnutí Ústavu. Ustanovení § 39d odst. 6 se použije obdobně. Náklady na léčbu léčivým přípravkem určeným k léčbě vzácného onemocnění, které byly vynaloženy k léčbě v indikacích, které neodpovídají podmínkám úhrady podle odstavce 6 nebo 7, se do nákladů podle věty první nezapočítávají.

(9) V případě, že závazným stanoviskem byl vysloven nesouhlas se stanovením úhrady z prostředků zdravotního pojištění, je držitel rozhodnutí o registraci oprávněn podat novou žádost o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění nejdříve po uplynutí 1 roku od nabytí právní moci rozhodnutí Ústavu.

(10) Nejpozději do 3 let od vykonatelnosti rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění Ústav z moci úřední zahájí správní řízení o změně maximální ceny podle § 39i. Ustanovení § 39l a 39p se použijí obdobně.

(11) Na základě žádosti zdravotní pojišťovny, podané ne dříve než 1 rok od vykonatelnosti rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění, nebo z moci úřední Ústav zahájí řízení, jehož účelem je přehodnocení rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění, pokud dopad do rozpočtu zásadně převýšil odhady, na základě kterých bylo o úhradě rozhodnuto, nebo terapeutická účinnost nebo bezpečnost léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění při používání v klinické praxi nesplnila předpoklady, na základě kterých bylo o úhradě rozhodnuto, nebo se změnila klinická praxe nebo doporučené postupy léčby vzácného onemocnění. V řízení se postupuje podle odstavců 1 až 9 obdobně.

(12) V případě, že Ústav v řízení podle odstavce 11 úhradu zruší, je zdravotní pojišťovna povinna zajistit úhradu nákladů na doléčení pacienta, a to v rozsahu předpokládaném souhrnem údajů o přípravku a indikačním a preskripčním omezením platným po dobu platnosti úhrady stanovené podle odstavce 7, a to po dobu nejvýše 12 měsíců. 3 měsíce před koncem této doby zdravotní pojišťovna i bez podání návrhu na posouzení nároku zahájí řízení podle § 19 odst. 1 písm. a) a bezodkladně rozhodne, zda jsou i pro dobu po uplynutí uvedených 12 měsíců naplněny podmínky nároku pojištěnce, jemuž byl léčivý přípravek pro vzácné onemocnění poskytnut v době platnosti úhrady, podle § 16.

⁶⁵⁾ Nařízení Evropského Parlamentu a Rady (ES) č. 141/2000 ze dne 16. prosince 1999 o léčivých přípravcích pro vzácná onemocnění, v platném znění.

⁶⁶⁾ Zákon č. 304/2013 Sb., o veřejných rejstřících právnických a fyzických osob a o evidenci svěrenských fondů, ve znění pozdějších předpisů.

⁶⁷⁾ § 3 zákona č. 582/1991 Sb., o organizaci a provádění sociálního zabezpečení, ve znění pozdějších předpisů.

§ 39e

* * *

(6) Kvalifikovat se může pouze držitel rozhodnutí o registraci léčivého přípravku dostupného podle § 39c odst. 2 písm. a) a obsahujícího léčivou látku v lékové formě uvedené v žádosti podle odstavce 3, který se za poslední 3 roky nedopustil přestupku podle § 44 odst. 1 písm. c) § 39c odst. 1 písm. d). Podmínkou kvalifikace pro účast v úhradové soutěži je dále

a) specifikace léčivých přípravků požadovaného obsahu, které budou uváděny na český trh v případě výhry v úhradové soutěži s úhradou odpovídající rozhodnutí v úhradové soutěži a nejvýše za cenu pro konečného spotřebitele, nepřekračující nejvyšší možnou úhradu pro konečného spotřebitele,

b) písemné prohlášení o závazku dodávat v případě výhry v úhradové soutěži na český trh léčivé přípravky podle písmene a) za cenu pro konečného spotřebitele, nepřekračující nejvyšší možnou úhradu pro konečného spotřebitele, a to rovnoměrně po dobu 18 měsíců ode dne vykonatelnosti takového rozhodnutí a v rozsahu minimálně poloviny spotřeby obvyklých denních terapeutických dávek v dané léčivé látce a lékové formě, distribuovaných na českém trhu za 18 měsíců předcházejících zahájení úhradové soutěže.

* * *

§ 39f

Žádost o stanovení maximální ceny a žádost o stanovení výše a podmínek úhrady

* * *

~~(3) Žádost o stanovení maximální ceny mohou podat osoby uvedené v odstavci 2 písm. a) a b). Osoby uvedené v odstavci 2 písm. c) mohou žádost podat pouze v případě, že léčivý přípravek nebo potravin pro zvláštní lékařské účely podléhá regulaci maximální cenou a jeho stanovená maximální cena je vyšší, než cena vypočtená podle § 39a odst. 2, nebo maximální cena nebyla stanovena.~~

(4) Ústav zahájí řízení o stanovení maximální ceny nebo o stanovení výše a podmínek úhrady i z moci úřední, je-li na stanovení maximální ceny nebo na stanovení výše a podmínek úhrady veřejný zájem.

(5) Žádost o stanovení výše **a podmínek** úhrady musí obsahovat

a) název nebo obchodní firmu, identifikační číslo osoby, bylo-li přiděleno, adresu sídla žadatele, **identifikační údaje zmocněnce, byl-li stanoven,**

b) název léčivého přípravku, kód přidělený Ústavem, ~~je-li léčivý přípravek registrován,~~ **nebo název potravin pro zvláštní lékařské účely,**

c) lékovou formu, velikost balení, způsob a cestu podání,

~~d) u neregistrovaných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely údaj o jeho složení, léčivé látce s uvedením mezinárodního nechráněného názvu doporučeného Světovou zdravotnickou organizací, pokud takový název existuje,~~

d) u potravin pro zvláštní lékařské účely text označení na jejím obalu,

e) léčebné indikace, pro něž je navrhována úhrada,

f) kvantifikovatelné a hodnotitelné očekávané výsledky a důvody farmakoterapie, jichž má být dosaženo zařazením léčivého přípravku nebo potravin pro zvláštní lékařské účely do systému úhrad ze zdravotního pojištění pro všechny indikace, pro něž je navrhována úhrada, stanovené na základě uvedených objektivních a ověřitelných kritérií,

g) dávkování, definovanou denní dávku doporučenou Světovou zdravotnickou organizací a obvyklou denní terapeutickou dávkou pro léčebné indikace, pro něž je požadována úhrada, počet **definovaných** denních dávek v balení, **pokud byly stanoveny**,

h) navrhovanou výši úhrady v korunách českých ~~na jednu terapeutickou denní dávku~~ **za balení**, navrhované ~~další~~ podmínky úhrady,

i) navrhovanou maximální cenu léčivého přípravku nebo potravin pro zvláštní lékařské účely v korunách českých, podléhá-li léčivý přípravek cenové regulaci maximální cenou a tato cena nebyla dosud stanovena, ~~kalkulaci ceny v případě, že cena léčivého přípravku nebo potravin pro zvláštní lékařské účely je usměrněna podle cenových předpisů, popřípadě navrhovanou nejvyšší~~ tržní cenu, jestliže léčivý přípravek nebo potravin pro zvláštní lékařské účely není ~~cenově regulován~~ **regulován maximální cenou**,

j) potvrzení o zaplacení náhrady výdajů za odborné úkony podle § 39f odst. 13,

k) kód přidělený Ústavem a název léčivého přípravku, kterému je posuzovaný léčivý přípravek podobný, pokud je žádáno o stanovení výše a podmínek úhrady postupem podle § 39g odst. 9.

(6) K žádosti žadatel přiloží

a) výsledky dostupných klinických hodnocení s uvedením dávek, s nimiž byly studie prováděny, ~~farmakoeconomických hodnocení, zejména analýzy nákladové efektivity a analýzy dopadu na finanční prostředky zdravotního pojištění (dále jen „analýza dopadu“),~~

~~b) rozdíly v souhrnech údajů o přípravku, je-li přípravek v členských státech Evropské unie registrován národními registracemi a jednotlivé souhrny se obsahově odlišují,~~

b) analýzu nákladové efektivity,

c) seznam států Evropské unie, ve kterých je příslušný léčivý přípravek nebo potravin pro zvláštní lékařské účely přítomný, s uvedením příslušných obchodních názvů, výši ceny výrobce, výši a podmínky úhrady z veřejných prostředků a čestné prohlášení žadatele, že je léčivý přípravek nebo potravin pro zvláštní lékařské účely za uvedených podmínek v jednotlivých zemích obchodován,

~~d) základní údaje o nákladech stávajících možnostech léčby nebo farmakoterapie s odhadem dopadů posuzovaného léčivého přípravku nebo potravin pro zvláštní lékařské účely na prostředky zdravotního pojištění; odhadované spotřebě a odhadovaném počtu pacientů léčených posuzovaným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely,~~

d) analýzu dopadu do rozpočtu,

e) návrh na stanovení zvýšené úhrady podle § 39b odst. 11 s vymezením, pro které skupiny pacientů či indikací má být stanovena a její odůvodnění,

f) ~~předběžná ujednání~~ **smlouvy** se zdravotními pojišťovnami, týkají-li se objemu dodávek, cen nebo úhrad projednávaného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, uzavřená ve veřejném zájmu (§ 17 odst. 2) s držitelem registrace, je-li k takové dohodě výrobcem zmocněn, nebo s výrobcem nebo dovozcem léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, **a to v plném a čitelném znění,**

g) kopii rozhodnutí o specifickém léčebném programu^{42b)}, není-li léčivý přípravek registrován.

(7) Strukturu údajů a náležitosti dokumentace podle odstavců 5 a 6 stanoví Ministerstvo zdravotnictví prováděcím právním předpisem.

(8) Žadatel o stanovení výše a podmínek úhrady není povinen předložit podklady uvedené v odstavci 5 písm. f) a v odstavci 6 písm. a), b), d) ~~a e)~~ **až f), pokud posuzovaný léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely je podobným přípravkem k léčivému přípravku nebo potravíně pro zvláštní lékařské účely pokud posuzovaný léčivý přípravek je podobným přípravkem k léčivému přípravku,** jemuž již byla v České republice stanovena úhrada, a je s ním v zásadě terapeuticky zaměnitelný, a žadatel nežádá zvýšení základní úhrady nebo úhradu v odlišných indikacích. **To platí i pro potravinu pro zvláštní lékařské účely, pokud je v zásadě terapeuticky zaměnitelná s jinou potravinou pro zvláštní lékařské účely, již již byla stanovena úhrada, a žadatel nežádá zvýšení základní úhrady nebo úhradu v odlišných indikacích. Žadatel o stanovení výše a podmínek úhrady není povinen předložit podklady uvedené v odstavci 5 písm. f) a v odstavci 6 písm. b), pokud se podle § 15 odst. 9 nepožaduje předložení hodnocení nákladové efektivity.** Je-li navrhované použití léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely odlišné od použití v zásadě terapeuticky zaměnitelného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, na který žadatel odkazuje, nebo má být léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely používán s odlišnými cíli farmakoterapie, v odlišných dávkách nebo pro odlišné léčebné indikace, **nebo se jedná o léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely, který není v zásadě terapeuticky zaměnitelný s žádným jiným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely,** ustanovení věty první se nepoužije.

(9) Žádost o stanovení maximální ceny musí obsahovat údaje a přílohy podle odstavce 5 písm. a) až c) ~~a i), i) a j)~~ a podle odstavce 6 písm. c) a f). Jestliže žadatel současně žádá o stanovení výše úhrady, nepředkládá samostatnou žádost o stanovení maximální ceny, pouze do žádosti o stanovení úhrady uvede, že žádá současně o stanovení maximální ceny.

(10) Žadatel uvedený v odstavci 2 písm. c) přikládá k žádosti pouze podklady uvedené v odstavci 6 písm. ~~d) až f)~~ **e) a f).**

(11) Žadatel, který podal žádost o stanovení maximální ceny nebo o stanovení výše a podmínek úhrady, je oprávněn označit některé z informací obsažených v žádosti nebo v přílohách k žádosti za předmět obchodního tajemství^{42d)}. Za předmět obchodního tajemství podle tohoto zákona nelze označit

a) obchodní název léčivého přípravku a kód přidělený Ústavem, je-li léčivý přípravek registrován, nebo obchodní název potravinu pro zvláštní lékařské účely,

b) identifikaci žadatele,

c) kvantifikovatelné a hodnotitelné očekávané výsledky a důvody farmakoterapie, jichž má být dosaženo zařazením léčivého přípravku nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely do systému úhrad ze zdravotního pojištění,

d) u neregistrovaných léčivých přípravků údaj o složení léčivého přípravku, léčivé látky s uvedením mezinárodní nechráněného názvu doporučeného Světovou zdravotnickou organizací, pokud takový název existuje,

e) dávkování, definovanou denní dávku doporučenou Světovou zdravotnickou organizací a obvyklou denní terapeutickou dávkou pro léčebné indikace, pro něž je požadována úhrada, počet denních dávek v balení podle odstavce 5,

f) výsledky dostupných klinických hodnocení s uvedením dávek, s nimiž byly studie prováděny; farmakoekonomických hodnocení, zejména analýzy nákladové efektivity a analýzy dopadu podle odstavce 6,

g) obchodní názvy, cenu, výši a podmínky úhrady z veřejných prostředků, způsob úhrady nebo její omezení v zemích Evropské unie, kde je léčivý přípravek obchodován podle odstavce 6,

~~h) srovnání informací obsažených v souhrnech údajů o přípravku podle odstavce 6,~~

h) ujednání uzavřené podle § 39c odst. 2 písm. c) nebo d).

~~i) podstatné části ujednání o cenách léčivého přípravku nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely a dobách jejich platnosti obsažené v dohodách se zdravotními pojišťovnami podle odstavce 6,~~

~~j) základní údaje o nákladech stávajících možnostech léčby nebo farmakoterapie, s odhadem dopadů na prostředky zdravotního pojištění, odhadovanou spotřebu a odhadovaný počet pacientů léčených posuzovaným léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely.~~

~~(12) Za předmět obchodního tajemství lze u vysoce inovativních přípravků označit vybrané části smluvních ujednání uzavřených mezi osobami podle odstavce 2, které upravují limitaci dopadu úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění nebo které mohou mít vliv na nákladovou efektivitu, včetně údajů uvedených v odstavci 11 písm. c), f) a i).~~

(12) Za předmět obchodního tajemství lze označit vybrané části smluvních ujednání uzavřených mezi osobami podle odstavce 2, které upravují limitaci dopadu úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění nebo které mohou mít vliv na nákladovou

efektivitu či dopad do rozpočtu, včetně údajů uvedených v odstavci 6 písm. f). Obchodní tajemství podle věty první a podle odstavce 11 musí být známo Ústavu a Ministerstvu zdravotnictví. Znepřístupnění obchodního tajemství pro veřejnost provede Ústav před vložením do správního spisu.

(13) Žadatel je povinen spolu s podáním žádosti uhradit Ústavu náhradu výdajů za provedení odborných úkonů; to neplatí, pokud je žadatelem osoba uvedená v odstavci 2 písm. b) nebo c), nebo pokud jde léčivé přípravky zařazené do registru přípravků pro vzácná onemocnění podle nařízení Evropského Parlamentu a Rady 141/2000/ES ze dne 16. prosince 1999 o léčivých přípravcích pro vzácná onemocnění. Ústav vybírá náhradu výdajů za provedení odborných úkonů na žádost v souvislosti s podáním žádosti o stanovení nebo změnu maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, dalších odborných úkonů souvisejících s řízeními, které Ústav vede ve věci maximálních cen nebo výší a podmínek úhrad, a poskytnutí odborných konzultací na žádost. Odborné konzultace lze poskytovat pouze před zahájením správního řízení ve věci samé a jsou nezávazné. Výši náhrad výdajů za odborné úkony provedené v souvislosti s řízením podle části šesté tohoto zákona a odborné konzultace stanoví prováděcí právní předpis.

(14) Ústav vrátí žadateli

a) náhradu výdajů v plné výši, pokud

1. žadatel zaplatil náhradu výdajů, aniž k tomu byl povinen, nebo

2. požadovaný odborný úkon nebyl zahájen,

b) rozdíl mezi výší zaplacené náhrady výdajů a výší náhrady výdajů stanovené prováděcím právním předpisem.

(15) Náhrady výdajů nejsou příjmem státního rozpočtu podle zákona upravujícího rozpočtová pravidla, jsou příjmem Ústavu a jsou vedeny na zvláštním účtu, který je součástí rezervního fondu této organizační složky státu. Ústav používá tyto prostředky výhradně pro zajištění své činnosti prováděné podle tohoto zákona nebo podle jiných právních předpisů, nelze-li tuto činnost zajistit v potřebném rozsahu z rozpočtových zdrojů.

(16) Rozhodne-li tak vláda, převede Ústav z prostředků účtu vedeného podle odstavce 15 na příjmový účet státního rozpočtu České republiky zřízený pro Ministerstvo zdravotnictví částku ve výši stanovené vládou.

* * *

§ 39g

* * *

(5) Účastníci řízení jsou oprávněni navrhopvat důkazy a činit jiné návrhy 15 dní od zahájení řízení; tuto lhůtu Ústav může usnesením prodloužit. Účastníci řízení mají právo vyjádřit se k podkladům pro rozhodnutí ve lhůtě 10 dní ode dne doručení sdělení o ukončení zjišťování podkladů pro rozhodnutí; tuto lhůtu Ústav může usnesením prodloužit. **O změnu obsahu podání podle § 41 odst. 8 správního řádu lze požádat v průběhu správního řízení pouze jednou; toto omezení se neuplatní, požaduje-li se změnou obsahu podání snížit navrženou výši maximální ceny pod výši vypočtenou podle § 39a odst. 2 až 6 nebo navrženou výši úhrady pod výši vypočtenou podle § 39c a upravenou podle § 39b.**

(6) Dojde-li v průběhu řízení o stanovení maximální ceny nebo řízení o stanovení výše a podmínek úhrady ke změnám předložených údajů a dokumentace, je žadatel povinen tyto změny neprodleně oznámit Ústavu.

(7) V řízení o stanovení maximální ceny, v řízení o stanovení výše a podmínek úhrady, **v hloubkové nebo zkrácené revizi**, jakož i v řízení o změně nebo zrušení stanovené maximální ceny nebo stanovené výše a podmínek úhrady, se použijí ustanovení o řízení s velkým počtem účastníků podle správního řádu^{42e}).

* * *

(13) Pokud posouzení účelnosti terapeutické intervence podle § 15 odst. 7 závisí na obsahu smluvních ujednání uzavřených mezi osobami podle § 39f odst. 2, které upravují limitaci dopadu úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění nebo které mohou mít vliv na nákladovou efektivitu, nebo na obsahu písemných ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c) nebo d), jsou účastníci řízení povinni taková ujednání předložit Ústavu v plném znění. Ustanovení § 39f odst. 12 tímto není dotčeno.

(14) Zdravotní pojišťovna a osoba uvedená v § 39f odst. 2 písm. a) nebo b) mohou ve veřejném zájmu podle § 17 odst. 2 za účelem zvýšení a zajištění kvality a dostupnosti zdravotní péče uzavřít písemné ujednání snižující nejvyšší možnou cenu pro konečného spotřebitele pro pojištěnce této zdravotní pojišťovny (dále jen „smluvní cena zdravotní pojišťovny“). Takové ujednání se musí vztahovat na všechny dodávky předmětného léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely smluvním poskytovatelům zdravotní pojišťovny, která uzavřela písemné ujednání. Smluvní cena zdravotní pojišťovny je pro účely účtování výše úhrady zdravotní pojišťovně pro smluvního poskytovatele závazná, pokud mu byla řádně oznámena a pokud se k tomu se zdravotní pojišťovnou smluvně zavázal.

§ 39h

Rozhodnutí o stanovení maximální ceny a o stanovení výše a podmínek úhrady

(1) Ústav rozhodnutím stanoví maximální cenu nebo stanoví výši a podmínky úhrady, jsou-li splněny podmínky pro jejich stanovení podle tohoto zákona. Léčivý přípravek je hrazen ve výši určené součtem stanovené úhrady, maximální výše obchodních přírážek a daně z přidané hodnoty (dále jen „nejvyšší možná úhrada pro konečného spotřebitele“), maximálně však do výše skutečně uplatněné ceny pro konečného spotřebitele. Stanovená výše a podmínky úhrady se nepoužije, pokud zdravotní pojišťovna postupuje podle § 39c odst. 6. **Zvlášť účtovaný léčivý přípravek, který je předepsán na žádanku, a který k úhradě účtuje zdravotní pojišťovně smluvní poskytovatel zdravotních služeb spolu s příslušným zdravotním výkonem, je hrazen ve výši**

a) nejvyšší možné úhrady pro konečného spotřebitele,

b) nejvyšší možné ceny pro konečného spotřebitele, je-li nižší než úhrada pro konečného spotřebitele podle písmene a),

c) smluvní ceny zdravotní pojišťovny, je-li nižší, než úhrada pro konečného spotřebitele podle písmene a) a cena pro konečného spotřebitele podle písmene b).

(2) Není-li rozhodnutí vydáno ve lhůtách stanovených tímto zákonem, může osoba, která podala žádost o stanovení maximální ceny, uvést léčivý přípravek nebo potravinu pro zvláštní lékařské účely na trh za cenu, kterou navrhla v žádosti, a to do vykonatelnosti rozhodnutí o stanovení maximální ceny.

* * *

§ 39i

Změny maximální ceny a výše a podmínek úhrady

* * *

(2) Ústav neprodleně zahájí řízení z moci úřední o změně stanovené výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, která neodpovídá základní úhradě stanovené podle § 39c odst. 7, nebo má podmínky úhrady neodpovídající podmínkám úhrady stanoveným v hloubkové nebo zkrácené revizi. Věta první se nepoužije u léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, u kterých je úhrada v souladu s § 39c odst. 8 věty druhé. Ústav zahájí řízení z moci úřední o změně maximální ceny, ~~jestliže po vyhodnocení stanovených maximálních cen podle § 39i zjistí, že stanovená maximální cena je vyšší než~~

~~maximální cena, kterou by Ústav stanovil podle § 39a, nebo vyjde-li najevo, že maximální cena podobného přípravku stanovená podle § 39a odst. 4 nebo 5 je vyšší než maximální cena, kterou by Ústav stanovil podle § 39a odst. 2.~~

* * *

§ 39j

* * *

(3) Ústav dále může rozhodnout o zrušení výše a podmínek úhrady z moci úřední, není-li to v rozporu s veřejným zájmem, pokud osoba, na jejíž žádost bylo vydáno rozhodnutí, se dopustí přestupku podle **§ 44 odst. 1** ~~§ 39g odst. 1~~, nezajistí plnění povinností podle ~~§ 39d odst. 3~~ ~~nebo nesplní povinnost uvedenou v § 39m odst. 1 písm. a) nebo b) nebo v § 39m odst. 2~~ **§ 39d odst. 6 nebo 7**. V rozhodnutí o zrušení úhrady může této osobě Ústav až na dobu 3 let zakázat podání žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, v souvislosti se kterým se tato osoba dopustila přestupku.

* * *

(5) Maximální ceny hromadně vyráběných léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, u nichž je podle cenového rozhodnutí vydaného podle cenového předpisu^{23c)} rozhodnuto o zrušení regulace maximální cenou, zanikají dnem nabytí účinnosti tohoto rozhodnutí. Maximální cena léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely zaniká dnem vykonatelnosti rozhodnutí o zrušení výše a podmínek úhrady tohoto léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, **nebo nabytím právní moci rozhodnutí o nepřiznání výše a podmínek úhrady podle § 15 odst. 6, pokud byla žádost o stanovení maximální ceny předložena spolu s žádostí o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely a zároveň není vedeno jiné správní řízení o stanovení výše a podmínek úhrady takového léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely. Maximální cena léčivého přípravku také zaniká uplynutím doby, na kterou byla stanovena dočasná úhrada podle § 39d, pokud léčivý přípravek nemá stanovenou trvalou úhradu podle § 39h a zároveň není vedeno jiné správní řízení o stanovení výše a podmínek úhrady takového léčivého přípravku.**

* * *

§ 39i

Hloubková revize systému maximálních cen nebo úhrad

~~(1) Ústav pravidelně hodnotí nejméně jedenkrát za 5 let, zda stanovené maximální ceny nepřekračují omezení stanovená tímto zákonem, provádí hloubkovou revizi referenční skupiny (dále jen „hloubková revize“), ve které přezkoumává a v případě potřeby mění výši základní úhrady, soulad výši úhrad všech v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely se základní úhradou, jednotnost a účelnost stanovených podmínek úhrady a soulad stanovené výše a podmínek úhrad léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely s tímto zákonem, a to zejména splnění očekávaných výsledků a důvodů farmakoterapie, účelnost stanovení referenčních skupin, výše základní úhrady, podmínek úhrady, hodnocení klinické a nákladové efektivity a porovnání s původními cíli farmakoterapie nákladovou efektivitu a dopad do rozpočtu.~~

~~(2) Ústav pravidelně vyhodnocuje údaje získané z vlastní činnosti a od třetích osob a zjištěný stav maximálních cen nebo úhrad.~~

(2) Ústav provádí hloubkovou revizi z moci úřední nebo na žádost. Žádost o provedení hloubkové revize může podat Ministerstvo zdravotnictví na základě odůvodněného podnětu zdravotních pojišťoven nebo odborné veřejnosti. Účastníkem řízení jsou osoby uvedené v § 39f odst. 2; Ministerstvo zdravotnictví není účastníkem řízení.

~~(3) Na základě poznatků získaných podle odstavců 1 a 2 Ústav zpracovává revizní zprávu včetně návrhu na úpravu referenčních skupin a postupuje podle odstavce 4 stanovením, změnou nebo zrušením maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely.~~

~~(4) Hloubková revize systému maximálních cen nebo úhrad (dále jen „hloubková revize“) se provádí ve společném řízení pro celou referenční skupinu ve lhůtě stanovené podle § 39g odst. 2. Hloubková revize se provádí ve společném řízení s léčivými přípravky nebo potravinami pro zvláštní lékařské účely zařazenými do referenční skupiny. Hloubkovou revizi lze samostatně zahájit a vést i o těch léčivých přípravcích nebo potravinách pro zvláštní lékařské účely, u kterých je vedeno řízení o stanovení, změně nebo zrušení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady, nebo zkrácená revize.~~

(5) První hloubkovou revizi Ústav zahájí do 3 let od vykonatelnosti rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady prvního léčivého přípravku zařazeného do dané referenční skupiny.

~~§ 39m~~

~~Poskytování informací~~

~~(1) Po nabytí právní moci rozhodnutí o stanovení maximální ceny nebo rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady je osoba, na jejíž žádost bylo rozhodnutí vydáno (dále jen "držitel rozhodnutí"), povinna neprodleně~~

~~a) poskytovat Ústavu informace způsobilé ovlivnit podmínky pro stanovenou maximální cenu nebo výši a podmínky úhrady podle § 39b odst. 2 písm. a), c) a f) až i),~~

~~b) vyhovovat dožadáním Ústavu týkajícím se údajů uvedených v písmenu a),~~

~~c) informovat Ústav o změně údajů nezbytných pro zajištění součinnosti Ústavu s držitelem rozhodnutí (například telefon, fax, adresa elektronické pošty).~~

~~(2) Osoba, na jejíž žádost bylo vydáno rozhodnutí o stanovení maximální ceny nebo rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady, které nabylo právní moci před 31. lednem 2010, je povinna předložit Ústavu údaje v rozsahu stanoveném v § 39f odst. 5 a 6 do 31. ledna 2013 a poté každých 5 let. Osoba, na jejíž žádost bylo vydáno rozhodnutí o stanovení maximální ceny nebo rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady, které nabylo právní moci po 31. lednu 2010, je povinna předložit Ústavu údaje v rozsahu stanoveném v § 39f odst. 5 a 6 do 31. ledna 2018 a poté každých 5 let.~~

~~(3) Oznamovací povinnost podle odstavců 1 a 2 platí pro zdravotní pojišťovny obdobně.~~

* * *

§ 39n

Zveřejňování informací

* * *

(6) Jestliže žadatel dodatečně zveřejní některé informace, které označil podle § 39f odst. 11 **nebo 12** za předmět obchodního tajemství, nelze tyto informace nadále za předmět obchodního tajemství považovat; o tom je povinen žadatel Ústav vyrozumět.

(7) Informace považované za předmět obchodního tajemství podle tohoto zákona může Ústav poskytnout na vyžádání pouze **Ministerstvu zdravotnictví a** správním orgánům pro potřeby hodnocení cenové regulace, stanovení maximálních cen a výše a podmínek úhrady nebo v souvislosti s jejich správní, kontrolní nebo sankční činností, jakož i soudům a orgánům činným v trestním řízení. Na vyžádání poskytne tyto informace také Komisi Evropské unie.

* * *

§ 39p

Zkrácená revize systému maximálních cen nebo úhrad

~~(1) Ústav provádí v řízení z moci úřední anebo na žádost osoby uvedené v § 39f odst. 2 písm. e) zkrácenou revizi systému maximálních cen nebo úhrad (dále jen „zkrácená revize“) v případě, že předpokládaná úspora prostředků zdravotního pojištění v referenční skupině je vyšší než 30 000 000 Kč ročně, nebo 5 000 000 Kč ročně v případě výše úhrady vysoce inovativního přípravku.~~

(1) Ústav provádí zkrácenou revizi, ve které přezkoumává a v případě potřeby mění výši maximálních cen, výši základní úhrady a soulad výši úhrad všech v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely se základní úhradou. Zkrácenou revizi úhrad Ústav provádí z moci úřední anebo na žádost osoby uvedené v § 39f odst. 2 písm. c) v případě, že předpokládaná úspora finančních prostředků zdravotního pojištění v referenční skupině je vyšší než 20 000 000 Kč ročně, nebo 3 000 000 Kč ročně v případě výše úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku. Zkrácenou revizi maximálních cen Ústav provádí z moci úřední nejméně jedenkrát za 3 roky za účelem ověření, zda stanovené maximální ceny nepřekračují omezení stanovená tímto zákonem.

(2) Jestliže Ústav zjistí, že v některé ze skupin léčivých látek uvedených v příloze č. 2 tohoto zákona není ani 1 léčivý přípravek plně hrazen, neprodleně zahájí z moci úřední zkrácenou revizi **úhrad** všech referenčních skupin s obsahem léčivých látek uvedených v příslušné skupině přílohy č. 2 tohoto zákona a rozhodnutím upraví úhrady tak, aby v souladu s § 39c odst. 5 byl nejméně nákladný léčivý přípravek náležející do této skupiny plně hrazen.

(3) Ústav neprodleně zahájí zkrácenou revizi **úhrad** na základě písemného ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c) nebo d) v případě, že předpokládaná úspora **finančních** prostředků zdravotního pojištění v referenční skupině je nejméně ~~20 000 000 Kč~~ **10 000 000 Kč** ročně.

(4) Ústav neprodleně zahájí zkrácenou revizi v případě, že došlo k

a) porušení písemného ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c) v případě, že základní úhrada referenční skupiny byla stanovena ve výši takového písemného ujednání, nebo

b) porušení písemného ujednání podle § 39c odst. 2 písm. d) v případě, že základní úhrada referenční skupiny byla stanovena podle takového písemného ujednání,

c) situaci, kdy základní úhrada referenční skupiny byla stanovena ve výši nejvyšší ceny výrobce nebo úhrady obsažené v písemném ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c) nebo d), avšak ani po 12 měsících ode dne účinnosti písemného ujednání nebyl léčivý

přípravek, o jehož nejvyšší ceně výrobce nebo úhradě bylo takové písemné ujednání uzavřeno, dostupný podle § 39c odst. 2 písm. a).

(5) Rozhodnutí v řízení podle odstavců 1 až 4 a § 39c odst. 9 Ústav vydá do 50 kalendářních dnů ode dne zahájení řízení. Účastníci řízení jsou oprávněni navrhopvat důkazy a činit jiné návrhy 10 kalendářních dnů ode dne zahájení řízení, přičemž tuto lhůtu může Ústav usnesením prodloužit. V řízení ve zkrácené revizi systému maximálních cen nebo úhrad se ustanovení § 39g odst. 5 nepoužije. ~~Zkrácenou revizi podle odstavců 1 až 4 a podle § 39c odst. 9 je možné uskutečnit pouze u skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, ve které proběhla první revize systému úhrad; v opačném případě Ústav postupuje podle § 39l. Zkrácená revize podle § 39c odst. 9 se provádí přepočtem ze základní úhrady stanovené podle § 39c odst. 7 a podmínky úhrady zůstávají zachovány.~~ **Zkrácená revize úhrad podle § 39c odst. 9 se provádí přepočtem ze základní úhrady stanovené podle § 39c odst. 7. Ve zkrácené revizi úhrad nelze měnit podmínky úhrady stanovené léčivému přípravku nebo potravine pro zvláštní lékařské účely v posledním pravomocném řízení o výši a podmínkách jeho úhrady.**

(6) **Zkrácenou revizi úhrad podle odstavců 1 až 4 a podle § 39c odst. 9 je možné uskutečnit pouze u referenční skupiny, ve které proběhla alespoň jedna hloubková revize; v opačném případě Ústav provede hloubkovou revizi podle § 39l. To neplatí u skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely obsahujících shodnou léčivou látku nebo podobnou biologickou léčivou látku a shodnou lékovou formu.**

~~(6)~~ **(7) Zkrácená revize se provádí ve společném řízení pro celou referenční skupinu. Zkrácená revize úhrad se provádí ve společném řízení s léčivými přípravky nebo potravinami pro zvláštní lékařské účely zařazenými do referenční skupiny. Zkrácená revize maximálních cen se provádí ve společném řízení s léčivými přípravky obsahujícími stejnou léčivou látku a cestu podání.** Zkrácenou revizi lze samostatně zahájit a vést i o těch léčivých přípravcích nebo potravinách pro zvláštní lékařské účely, u kterých je vedeno řízení o stanovení, změně nebo zrušení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady, nebo hloubková revize.

* * *

§ 39q

Přestupky

~~(1) Právnická nebo fyzická podnikající osoba se dopustí přestupku, pokud poruší~~

~~a) závazek předložený podle § 15 odst. 6 písm. e),~~

~~b) písemné ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c), na jehož základě byla stanovena základní úhrada referenční skupiny,~~

c) písemné ujednání podle § 39c odst. 2 písm. d), na jehož základě byla stanovena základní úhrada referenční skupiny, nebo

d) závazek z úhradové soutěže podle § 39e.

~~(2) Za přestupek lze uložit pokutu~~

~~a) do 10000000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. a) až c),~~

~~b) do výše třetiny ročního obrátu v rámci předmětné léčivé látky a lékové formy v České republice, nejvýše však do 100000000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. d).~~

~~(3) Přestupky podle odstavce 1 projednává Ústav. Pokuty vymáhá celní úřad. Příjem z pokut je příjmem státního rozpočtu.~~

* * *

ČÁST SEDMÁ

KATEGORIZACE A CENOVÁ A ÚHRADOVÁ REGULACE ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ PŘEDEPSANÝCH NA POUKAZ

§ 39r

Ohlašování

(1) Není-li dále stanoveno jinak, hradí se zdravotnické prostředky předeepsané na poukaz zařazené do úhradových skupin, jsou-li splněny podmínky úhrady stanovené pro tuto úhradovou skupinu.

(2) Výrobce zdravotnického prostředku, zplnomocněný zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, anebo osoba písemně pověřená výrobcem zdravotnického prostředku k jednání podle této části nebo zplnomocněným zástupcem výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi **k jednání ve všech záležitostech podle této části týkajících se veškerých výrobcem na trh uváděných zdravotnických prostředků**, avšak vždy pouze jedna z těchto osob, (dále jen „ohlašovatel“) elektronicky ohlásí Ústavu zařazení, vyřazení nebo změnu zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny, popřípadě do skupiny zaměnitelných prostředků, pokud byla Ústavem vytvořena. Třetí zemí se rozumí jakýkoliv stát kromě České republiky, členských států Evropské unie, smluvních států Dohody o Evropském hospodářském prostoru a Švýcarské konfederace. Na zaměnitelnost zdravotnických prostředků nemá vliv odlišná osoba výrobce zdravotnického prostředku, jiné barevné provedení, dílčí rozdíly v materiálovém složení, odlišnosti ve vzhledu a obdobné rozdíly v provedení, které neovlivňují funkční vlastnosti a určený účel použití zdravotnického prostředku.

(3) Ohlašovatel může požádat Ústav o stanovisko k výběru úhradové skupiny, popřípadě skupiny zaměnitelných prostředků, do které zdravotnický prostředek podle svých funkčních vlastností a určeného účelu použití náleží. Takové stanovisko Ústavu je odborným úkonem podle zákona o zdravotnických prostředcích.

(4) ~~Individuálně zhotovované zdravotnické prostředky~~ **Zdravotnické prostředky na zakázku** se neohlašují a hradí se ve výši a za podmínek stanovených v příloze č. 3 k tomuto zákonu.

(5) Ohlašovatel v ohlášení kromě náležitostí stanovených správním řádem uvede

a) název a adresu sídla výrobce zdravotnického prostředku, jde-li o osobu odlišnou od ohlašovatele,

b) kopii ~~úředně ověřeného~~ písemného pověření k jednání podle této části **s úředně ověřeným podpisem osoby oprávněné jednat za** eš výrobce zdravotnického prostředku nebo zplnomocněného zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, pokud nejsou ohlašovateli,

c) registrační číslo **nebo jediné registrační číslo podle přímo použitelného předpisu Evropské unie^{42g)}** výrobce zdravotnického prostředku nebo zplnomocněného zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, bylo-li ~~Ústavem~~ přiděleno v ~~Registru zdravotnických prostředků,~~

d) obchodní název zdravotnického prostředku,

e) doplňky názvů označující každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku, pokud existuje více variant,

f) ~~identifikační kód každé varianty~~ **UDI-DI nebo UDI-ID podle přímo použitelného předpisu Evropské unie^{42g)}** ohlašovaného zdravotnického prostředku, **byl-li přidělen** ~~pokud se na něj vztahuje povinnost notifikace podle zákona o zdravotnických prostředcích,~~

g) úhradovou skupinu, **popřípadě** a skupinu zaměnitelných prostředků, do kterých zdravotnický prostředek podle ohlašovatele náleží,

h) nejvyšší cenu, za kterou je ohlašovaný zdravotnický prostředek ~~odáván~~ **uváděn nebo poprvé odáván v rámci distribučního řetězce** na trh na území České republiky, bez obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty (dále jen „cena **původce** výrobce“); cenu **původce** výrobce ohlašovatel uvede pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku,

i) předpokládanou výši úhrady ohlašovaného zdravotnického prostředku přepočtenou podle parametrů obsažených příloze č. 3 k tomuto zákonu; předpokládanou výši úhrady **včetně daně z přidané hodnoty** uvede ohlašovatel pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku,

j) písemný souhlas Ministerstva zdravotnictví s úhradou ohlašovaného zdravotnického prostředku, pokud ohlašovatel v ohlášení uvede jako úhradovou skupinu „Nekategorizované zdravotnické prostředky“ s úhradovým limitem 50 %,

k) smlouvu o sdílení rizik uzavřenou mezi všemi zdravotními pojišťovnami a ohlašovatelem, vztahující se na všechny dodávky v ní uvedeného zdravotnického prostředku na trh v České republice, pokud ohlašovatel v ohlášení uvede jako úhradovou skupinu „Nekategorizované zdravotnické prostředky“ s úhradovým limitem 100 %; povinnou součástí smlouvy o sdílení rizik je analýza dopadu do rozpočtu, stanovení ročního nákladového stropu pro takový zdravotnický prostředek a rozdělení rizik mezi zdravotní pojišťovny a ohlašovatele pro případ jeho překročení; a

l) počet měrných jednotek v balení ohlašovaného zdravotnického prostředku podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu; počet měrných jednotek v balení uvede ohlašovatel pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku.

(6) V případě změny některého z ohlašovaných údajů, které mají vliv na zveřejňované údaje podle § 39t odst. 1, je ohlašovatel povinen podat ohlášení změny těchto údajů nejpozději do 30 dnů ode dne, kdy ke změně údajů došlo. **V případě ohlášení zvýšení ceny původce je ohlašovatel povinen v elektronické podobě přiložit přílohu podle odstavce 8 písm. e).**

(7) Písemný souhlas podle odstavce 5 písm. j) Ministerstvo zdravotnictví uděluje a odvolává po posouzení veřejného zájmu podle § 17 odst. 2 a na základě ohlašovatelem předloženého hodnocení nákladové efektivity. Pro hodnocení nákladové efektivity se použije § 15 odst. 8 přiměřeně. Součástí tohoto hodnocení je dále odůvodnění návrhu na zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny „Nekategorizované zdravotnické prostředky“. Odvolání souhlasu musí být **neprodleně** oznámeno ohlašovateli a Ústavu.

(8) Ohlašovatel k ohlášení dále v elektronické podobě přiloží

a) návod k použití ohlašovaného zdravotnického prostředku v českém jazyce ve znění aktuálním ke dni podání ohlášení, pokud byl návod k použití výrobcem zdravotnického prostředku vydán ~~a nemá-li jej Ústav již k dispozici v Registru zdravotnických prostředků,~~

b) platné prohlášení o shodě ohlašovaného zdravotnického prostředku **v českém nebo anglickém jazyce a jeho překlad do českého jazyka, nemá-li je Ústav již k dispozici v Registru zdravotnických prostředků,**

c) platný certifikát vydaný notifikovanou osobou pro zdravotnické prostředky nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky podle přímo použitelného předpisu Evropské unie^{42g)} v případě diagnostického zdravotnického prostředku in vitro určeného pro sebetestování, zdravotnického prostředku rizikové třídy IIa, IIb a III nebo zdravotnického prostředku rizikové třídy I sterilního nebo s měřicí funkcí **v českém nebo anglickém jazyce a jeho překlad do českého jazyka, nemá-li je Ústav již k dispozici v Registru zdravotnických prostředků,**

d) kopii závěrečné zprávy z klinického hodnocení nebo kopii závěrečné zprávy z hodnocení funkční způsobilosti, ~~nemá-li je Ústav již k dispozici v Registru zdravotnických prostředků,~~

e) aktuální ceník podepsaný výrobcem zdravotnického prostředku nebo doklad osvědčující cenu, **za kterou je ohlašován zdravotnický prostředek uváděn na trh Unie,** ~~výrobce zdravotnického prostředku a jeho překlad do českého jazyka, a~~

f) hodnocení nákladové efektivity **a dopadu na finanční prostředky zdravotního pojištění způsobeného používáním zdravotnického prostředku, s vyčíslením nákladů na 1 pojištěnce a odhadovaného počtu pojištěnců za rok,** v případě, kdy ohlašovatel v ohlášení uvede jako úhradovou skupinu „Nekategorizované zdravotnické prostředky“.

§ 39s

Zařazování do úhradových skupin

(1) Ústav zveřejňuje k desátému dni kalendářního měsíce na elektronické úřední desce všechna ohlášení ~~včetně jejich příloh~~ podle § 39r odst. 2 doručená Ústavu v předchozím kalendářním měsíci, pokud obsahují všechny údaje podle § 39r odst. 5 a ~~přílohy podle § 39r odst. 8. Ústav dále zveřejňuje podklady pro vydání rozhodnutí podle této části. Ústav spolu s ohlášením zveřejňuje všechny jeho přílohy s výjimkou příloh podle § 39r odst. 8 písm. d) a e). K přílohám podle § 39r odst. 8 písm. d) a e) Ústav zajistí elektronický přístup zdravotním pojišťovnám.~~

(2) V případě, že zdravotnický prostředek s ohledem na své funkční vlastnosti nebo určený účel použití nenáleží do úhradové skupiny, popřípadě do skupiny zaměnitelných prostředků, uvedené v ohlášení, Ústav rozhodne, že zdravotnický prostředek do dané úhradové skupiny nebo skupiny zaměnitelných prostředků nenáleží.

(3) Nezažít-li Ústav do 45 dnů ode dne zveřejnění ohlášení podle odstavce 1 řízení podle odstavce 2 nebo řízení podle odstavce 2 zastaví, je zdravotnický prostředek zařazen do úhradové skupiny, popřípadě do skupiny zaměnitelných prostředků, odpovídající ohlášení od prvního dne druhého kalendářního měsíce následujícího po uplynutí lhůty nebo zastavení řízení. **Ústav vydá oznámení o zařazení do úhradové skupiny.**

(4) Ústav dále rozhodne o vyřazení zdravotnického prostředku z úhradové skupiny, popřípadě ze skupiny zaměnitelných prostředků, jestliže

a) zjistí, že zdravotnický prostředek, který byl zařazen do úhradové skupiny podle odstavce 3, do této úhradové skupiny, popřípadě do skupiny zaměnitelných prostředků, podle svých funkčních vlastností nebo určeného účelu použití nenáleží,

b) Ministerstvo zdravotnictví odvolá svůj souhlas podle § 39r odst. 7,

c) uplyne platnost smlouvy o sdílení rizik podle § 39r odst. 5,

d) zdravotnický prostředek nebyl ze zdravotního pojištění v období 12 po sobě jdoucích kalendářních měsíců předcházejících zahájení řízení uhrazen žádnou zdravotní pojišťovnou a současně ohlašovatel nedoložil za toto období přítomnost zdravotnického prostředku na trhu,

e) zdravotnický prostředek nelze dále uvádět a dodávat na trh, protože byl stažen z oběhu, bylo zahájeno bezpečnostní nápravné opatření nebo bylo ukončeno dodávání na trh,

~~e) uplynula platnost notifikace zdravotnického prostředku podléhající notifikaci podle zákona o zdravotnických prostředcích nebo došlo k výmazu zdravotnického prostředku z Registru zdravotnických prostředků,~~

~~f) uplynula platnost certifikátu zdravotnického prostředku vydaného notifikovanou osobou nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky podle přímo použitelného předpisu Evropské unie^{42g}), nebo~~

~~gf) certifikát zdravotnického prostředku byl notifikovanou osobou nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky podle přímo použitelného předpisu Evropské unie^{42g}) pozastaven nebo pozbyl platnosti nebo v případě zdravotnického prostředku rizikové třídy I není ve shodě s právními předpisy upravujícími požadavky na zdravotnické prostředky, nebo zrušen~~

g) zjistí, že ohlášení nebylo podáno v souladu s § 39r odst. 5, že doložené přílohy nejsou v souladu s ustanovením § 39r odst. 8 nebo že došlo ke zvýšení ceny původce, které nebylo ohlášeno v souladu s § 39r odst. 6.

(5) Do doby nabytí právní moci rozhodnutí o vyřazení zdravotnického prostředku z úhradové skupiny, popřípadě ze skupiny zaměnitelných prostředků, nebo do doby zastavení tohoto řízení nemůže ohlašovatel podat jiné ohlášení zdravotnického prostředku, o němž je toto řízení vedeno.

(6) Pokud rozhodnutí podle odstavců 2 a 4 nabude právní moci do ~~patnáctého~~ **desátého** dne kalendářního měsíce včetně, jeho právní účinky nastávají prvním dnem následujícího kalendářního měsíce. Pokud rozhodnutí podle odstavce 4 nabude právní moci po ~~patnáctém~~ **desátém** dni kalendářního měsíce, jeho právní účinky nastávají prvním dnem druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí jeho právní moci.

(7) Odvolání proti rozhodnutí podle §39s odst. 4 nemá odkladný účinek. Je-li takové rozhodnutí napadeno odvoláním nebo rozkladem, je předběžně vykonatelné podle odstavce 6 obdobně.

(78) Účastníky řízení podle odstavců 2 a 4 jsou ohlašovatel a zdravotní pojišťovny.

§ 39t

Zveřejňování informací

(1) Ústav vydává ~~k dvacátému~~ **ke dvacátému čtvrtému** dni kalendářního měsíce seznam obsahující výčet všech hrazených zdravotnických prostředků předepisovaných na poukaz, který je platný pro následující kalendářní měsíc. Tento seznam Ústav zveřejňuje na elektronické úřední desce. U každého zdravotnického prostředku Ústav uvádí

- a) ~~identifikační údaje~~ **kódové označení** ohlašovatele,
- b) ~~identifikační údaje~~ **kódové označení** výrobce zdravotnického prostředku, jde-li o osobu odlišnou od ohlašovatele,
- c) ~~číselné~~ **číselné kódové** označení každé varianty ohlašovaného zdravotnického prostředku přidělené Ústavem pro účely tohoto seznamu,
- d) výši úhrady **včetně daně z přidané hodnoty** pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku podle odstavce ~~34~~,
e) preskripční omezení, je-li stanoveno v příloze č. 3 k tomuto zákonu,
- f) indikační omezení, je-li stanoveno v příloze č. 3 k tomuto zákonu,
- g) množství nebo frekvenční omezení, je-li stanoveno v příloze č. 3 k tomuto zákonu,
- h) název a číselné označení úhradové skupiny, popřípadě skupiny zaměnitelných prostředků, byla-li Ústavem vytvořena,
- i) maximální konečnou cenu, kterou je cena původce navýšená o maximální obchodní přírážku a daň z přidané hodnoty,**
- ~~i) nejvyšší cenu, za kterou je ohlašovaný zdravotnický prostředek dodáván na trh na území České republiky po připočtení obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty,~~
- j) informaci o tom, že rozhodnutí podle § 39v odst. 3 nebo § 39x odst. 7 pozbylo platnosti, a
- k) další údaje identifikující zdravotnický prostředek a související s úhradou ze zdravotního pojištění.

(2) Ústav zveřejňuje na elektronické úřední desce k patnáctému dni kalendářního měsíce návrh seznamu podle odstavce 1. Do dvacátého druhého dne kalendářního měsíce se lze k návrhu seznamu vyjádřit. Ústav vyjádření vyhodnocuje a provádí opravy. O vyhodnocení návrhu na opravu seznamu Ústav toho, kdo návrh podal, neinformuje.

(23) V případě zjištění chyby v seznamu podle odstavce 1 Ústav chybu odstraní nejpozději do 10 pracovních dnů vydáním opravného seznamu. **Právní účinky opravného seznamu nastávají dnem následujícím po dni jeho vydání.**

(34) Zdravotnický prostředek předepsaný na poukaz se ze zdravotního pojištění hradí ve výši **skutečně uplatněné konečné ceny včetně obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty** ~~ohlášené ceny výrobce přepočtené podle technických parametrů obsažených v příloze č. 3 k tomuto zákonu, k níž se připočítá obchodní přírážka a daň z přidané hodnoty~~, nejvýše však ve výši

- a) úhradového limitu uvedeného v příloze č. 3 k tomuto zákonu navýšeného o daň z přidané hodnoty,
- b) ceny uvedené v rozhodnutí podle § 39v odst. 3 navýšené o daň z přidané hodnoty, nebo
- c) přijaté aukční hodnoty uvedené v rozhodnutí podle § 39x odst. 7 navýšené o daň z přidané hodnoty.

* * *

§ 39v

Dohoda o nejvyšší ceně

(1) Zdravotní pojišťovna a ohlašovatel mohou ve veřejném zájmu podle § 17 odst. 2 uzavřít písemné ujednání obsahující závazek ohlašovatele dodávat zdravotnické prostředky zařazené do úhradové skupiny, popřípadě skupiny zaměnitelných prostředků, za cenu uvedenou v ujednání (dále jen „dohoda o nejvyšší ceně“). Ohlašovatel je povinen závazek podle věty první stanovený v dohodě o nejvyšší ceně splnit. Cenou uvedenou v dohodě o nejvyšší ceně se rozumí cena bez **obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty**.

* * *

(4) Informace o spotřebě v zásadě zaměnitelných zdravotnických prostředků zařazených v dané úhradové skupině distribuovaných na trhu v České republice poskytne na žádost Ústavu nebo zdravotní pojišťovny Ústav zdravotnických informací ~~a statistiky České republiky~~ (dále jen „Ústav zdravotnických informací“) z Národního registru hrazených zdravotních služeb.

* * *

~~§ 39za~~

~~Přestupky~~

~~(1) Ohlašovatel se dopustí přestupku tím, že poruší~~

- ~~a) povinnost podle § 39v odst. 1, nebo~~
- ~~b) povinnost stanovenou v rozhodnutí podle § 39v odst. 3.~~

~~(2) Ohlašovatel, který se stal výhercem, se dopustí přestupku tím, že poruší povinnost stanovenou v rozhodnutí podle § 39x odst. 7.~~

~~(3) Za přestupek podle odstavců 1 a 2 lze uložit pokutu do 20000000 Kč.~~

~~(4) Přestupky projednává Ústav.~~

~~(5) Pokuty vybírá správní orgán, který je uložil~~

* * *

§ 40

* * *

(10) Zdravotní pojišťovny vedou

* * *

b) přehled zdravotnických pracovníků poskytujících hrazené služby u jednotlivých smluvních poskytovatelů v členění lékař, zubní lékař, farmaceut a zdravotnický pracovník vykonávající nelékařské zdravotnické povolání podle zákona o nelékařských zdravotnických povoláních, kteří vykazují zdravotní pojišťovně provedené zdravotní výkony podle seznamu zdravotních výkonů s bodovými hodnotami (dále jen „nositel výkonu“); za tímto účelem jsou poskytovatelé povinni sdělovat zdravotním pojišťovnám za uplynulé čtvrtletí, a to nejpozději do 30 dnů, seznam jednotlivých nositelů výkonů k poslednímu dni daného čtvrtletí, s uvedením jména, příjmení, titulu, rodného čísla a kategorie nositele výkonu podle seznamu zdravotních výkonů s bodovými hodnotami, **včetně dokladů o dosažené kvalifikaci**; poskytovatel tuto povinnost splní i tehdy, pokud zdravotním pojišťovnám sdělí pouze ty změny, k nimž došlo od předchozího hlášení.

* * *

(17) Poskytovateli je zdravotní pojišťovna povinna na jeho žádost sdělit informaci o tom, u kterého registrujícího poskytovatele ambulantní péče v oboru všeobecné praktické lékařství nebo v oboru praktické lékařství pro děti a dorost je pojištěnec registrován. V případě, že u registrujícího poskytovatele uvedeného ve větě první poskytuje zdravotní služby více lékařů, sdělí zdravotní pojišťovna informaci o konkrétním registrujícím lékaři.

* * *

§ 43

(1) Zdravotní pojišťovny podléhají kontrole státních orgánů České republiky.

(2) Zdravotní pojišťovna vede osobní účet pojištěnce jako přehled výdajů na hrazené služby poskytnuté tomuto pojištěnci a zaplacených regulačních poplatků podle § 16a a doplatků za částečně hrazené léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely, které se započítávají

do limitu podle § 16b odst. 1. Na vyžádání pojištěnce je zdravotní pojišťovna povinna písemně bezplatně a bez zbytečného odkladu poskytnout jedenkrát ročně formou výpisu z osobního účtu údaje o hrazených službách uhrazených za tohoto pojištěnce v období posledních 12 měsíců včetně zaplacených regulačních poplatků podle § 16a a doplatků za částečně hrazené léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely za toto období, popřípadě tyto údaje za počet měsíců, po které byl pojištěnec v průběhu posledních 12 měsíců u této zdravotní pojišťovny pojištěn. **V případě úmrtí pojištěnce má osoba blízká právo na poskytnutí údajů v rozsahu a způsobem podle věty druhé.** Zdravotní pojišťovna je povinna na vyžádání pojištěnce zajistit dálkový přístup k jeho osobnímu účtu. Dá-li k tomu pojištěnec, jeho zákonný zástupce, opatrovník nebo poručník písemný souhlas, může být tento osobní účet zpřístupněn i ošetřujícímu lékaři pojištěnce.

(3) Při změně zdravotní pojišťovny je zdravotní pojišťovna, u které byl pojištěnec pojištěn, povinna do 3 měsíců ode dne změny zdravotní pojišťovny podle § 11a bezplatně předat nové zdravotní pojišťovně pojištěnce údaje o čerpání hrazených služeb, u nichž je zákonem nebo rozhodnutím Ústavu stanoven množstevní limit nebo jiné podmínky nároku pojištěnce, pokud tento limit nebo podmínky mohou mít vliv na poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených pojištěnci po změně zdravotní pojišťovny.

§ 44

~~(1) Za nesplnění oznamovací povinnosti podle § 10 může příslušná zdravotní pojišťovna uložit pojištěnci pokutu až do výše 10 000 Kč a zaměstnavateli až do výše 200 000 Kč. Při nesplnění oznamovací povinnosti zaměstnavatelem uloží pokutu pouze zaměstnavateli.~~

~~(2) Pokutu lze uložit do 2 let ode dne, kdy zdravotní pojišťovna zjistila nesplnění oznamovací povinnosti plátcem pojistného, nejdéle však do 5 let od doby, kdy oznamovací povinnost měla být splněna.~~

~~(3) Při opakovaném nesplnění oznamovací povinnosti může být uložena pokuta až do výše dvojnásobku uložené pokuty.~~

~~(4) Při opětovném nesplnění povinnosti podrobit se preventivní prohlídce podle § 12 písm. e) nebo při porušení povinností podle § 12 písm. i) až k), nebo byl-li pojištěnec předčasně propuštěn z lůžkové péče pro soustavné hrubé porušování vnitřního řádu poskytovatele lůžkové péče, může příslušná zdravotní pojišťovna uložit pojištěnci pokutu až do výše 500 Kč. Zdravotní pojišťovna může dále uložit pokutu až do výše 5000 Kč pojištěnci, který se při poskytování hrazených služeb prokázal jejím průkazem pojištěnce, přestože v té době jejím pojištěncem nebyl. Pokutu lze uložit do jednoho roku ode dne, kdy příslušná zdravotní pojišťovna zjistila porušení nebo nesplnění povinnosti, nejdéle však do tří let ode dne, kdy k porušení nebo nesplnění povinnosti došlo.~~

~~(6) Pokuta je příjmem zdravotní pojišťovny, která ji uložila.~~

§ 44

Přestupky

(1) Právnická nebo podnikající fyzická osoba se dopustí přestupku tím, že poruší

- a) závazek podle § 15 odst. 6 písm. e),
- b) písemné ujednání podle § 39c odst. 2 písm. c) nebo d),
- c) závazek z úhradové soutěže podle § 39e,
- d) povinnost uzavřít smlouvu o kompenzaci nákladů vynaložených na úhradu léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění podle § 39da odst. 8,
- e) povinnost kompenzovat náklady vynaložené na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku v souladu se smlouvou uzavřenou podle § 39d odst. 6,
- f) povinnost kompenzovat náklady vynaložené zdravotní pojišťovnou na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku po uplynutí dočasné úhrady v souladu se smlouvou uzavřenou podle § 39d odst. 7, nebo
- g) povinnost kompenzovat náklady vynaložené na úhradu léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění v souladu se smlouvou uzavřenou podle § 39da odst. 8.

(2) Ohlašovatel se dopustí přestupku tím, že

- a) poruší povinnost podle § 39v odst. 1, nebo
- b) poruší povinnost stanovenou v rozhodnutí podle § 39v odst. 3.

(3) Ohlašovatel, který se stal výhercem, se dopustí přestupku tím, že poruší povinnost stanovenou v rozhodnutí podle § 39x odst. 7.

(4) Zdravotní pojišťovna se dopustí přestupku tím, že

- a) nezveřejní smlouvu nebo zvláštní smlouvu anebo dodatky k nim podle § 17 odst. 9 nebo § 17a odst. 2,
- b) v rozporu s § 40 odst. 10 písm. a) nevede nebo nezveřejní seznam smluvních poskytovatelů,
- c) nevede přehled zdravotnických pracovníků podle § 40 odst. 10 písm. b),
- d) v rozporu s § 43 odst. 3 nepředá nové zdravotní pojišťovně pojištěnce údaje o čerpání hrazených služeb,
- d) nezajistí svým pojištěncům poskytování hrazených služeb podle § 46 odst. 1,
- e) v rozporu s § 52 odst. 2 uzavře smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb s uchazečem bez doporučení.

(5) Poskytovatel oprávněný vydávat léčivé přípravky nebo zdravotnické prostředky se dopustí přestupku tím, že poruší zákaz podle § 32 odst. 4.

(6) Fyzická osoba se dopustí přestupku tím, že se při poskytování hrazených služeb prokáže průkazem pojištěnce zdravotní pojišťovny, přestože v té době jejím pojištěncem nebyla.

(7) Za přestupek lze uložit pokutu do

a) 5 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 6,

b) 100 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 4 písm. b) nebo c) nebo odstavce 7 písm. b),

c) 1 000 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 4 písm. e) nebo odstavce 5,

d) 10 000 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. a) nebo b) nebo odstavce 4 písm. a) nebo d),

e) 20 000 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 2 nebo 3.

f) výše třetiny ročního obrátu v rámci předmětné léčivé látky a lékové formy v České republice, nejvýše však do 100 000 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. c).

g) výše trojnásobku celkové výše nákladů vynaložených všemi zdravotními pojišťovnami na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku nebo léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění, nebo do 1 000 000 Kč, pokud žádné náklady nevznikly, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. d), nebo

h) výše trojnásobku neoprávněného majetkového prospěchu odpovídajícího výši kompenzace nákladů vynaložených na úhradu vysoce inovativního léčivého přípravku nebo léčivého přípravku určeného k léčbě vzácného onemocnění, nebo do 1 000 000 Kč, je-li výše nepřiměřeného majetkového prospěchu nižší než 1 000 000 Kč, jde-li o přestupek podle odstavce 1 písm. e), f) nebo g).

§ 44a

(1) Přestupky podle tohoto zákona projednává

a) Ústav, jde-li o přestupky podle § 44 odst. 1 až 3 a odst. 5,

b) Ministerstvo zdravotnictví, jde-li o přestupky podle § 44 odst. 4,

c) zdravotní pojišťovna, jde-li o přestupky podle § 44 odst. 6.

(2) Pokuty za přestupky vybírá a vymáhá celní úřad, s výjimkou pokut za přestupky podle § 44 odst. 4 a 6, které vybírá a vymáhá orgán, který je uložil. Příjem z pokut za přestupky je příjmem státního rozpočtu, s výjimkou pokut za přestupky podle § 44 odst. 6, jejichž příjem je příjmem zdravotní pojišťovny, která je uložila.

§ 44b

Porušení oznamovací, ohlašovací a registrační povinnosti

(1) Za nesplnění oznamovací povinnosti podle § 10 může příslušná zdravotní pojišťovna uložit pojištěnci pokutu až do výše 10 000 Kč a zaměstnavateli až do výše 200 000 Kč. Při nesplnění oznamovací povinnosti zaměstnavatelem uloží pokutu pouze zaměstnavateli.

(2) Pokutu lze uložit do 2 let ode dne, kdy zdravotní pojišťovna zjistila nesplnění oznamovací povinnosti plátcem pojistného, nejdéle však do 5 let od doby, kdy oznamovací povinnost měla být splněna.

(3) Při opakovaném nesplnění oznamovací povinnosti může být uložena pokuta až do výše dvojnásobku uložené pokuty.

(4) Při porušení povinností podle § 12 písm. i) až k) může příslušná zdravotní pojišťovna uložit pojištěnci pokutu až do výše 500 Kč. Pokutu lze uložit do jednoho roku ode dne, kdy příslušná zdravotní pojišťovna zjistila porušení nebo nesplnění povinnosti, nejdéle však do 3 let ode dne, kdy k porušení nebo nesplnění povinnosti došlo.

(5) Pokuta je příjmem zdravotní pojišťovny, která ji uložila.

* * *

§ 45a

~~(1) Zdravotní pojišťovna se dopustí přestupku tím, že~~

~~a) nezveřejní~~

~~1. smlouvu o výdeji hrazených zdravotnických prostředků podle § 17 odst. 7 písm. a) bodu 2 nebo 3, popřípadě její dodatek nebo změnu,~~

~~2. smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb podle § 17 odst. 9, popřípadě její dodatek,~~

~~3. zvláštní smlouvu podle § 17a odst. 2, popřípadě její dodatek nebo změnu, nebo~~

~~4. dohodu se závazkem podle § 39v odst. 6,~~

~~b) nevede seznam smluvních poskytovatelů podle § 40 odst. 10 písm. a) nebo takový seznam nezveřejní,~~

~~c) nevede přehled zdravotnických pracovníků poskytujících hrazené služby u jednotlivých poskytovatelů podle § 40 odst. 10 písm. b),~~

~~d) nezajistí svým pojištěncům poskytování hrazených služeb včetně jejich místní a časové dostupnosti podle § 46 odst. 1, nebo~~

~~e) v rozporu s § 52 odst. 2 uzavře smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb s uchazečem bez doporučení uzavření takové smlouvy ve výběrovém řízení.~~

~~(2) Za přešůpek lze uložit pokutu do~~

~~a) 100 000 Kč, jde-li o přešůpek podle odstavce 1 písm. b) nebo c),~~

~~b) 1 000 000 Kč, jde-li o přešůpek podle odstavce 1 písm. e),~~

~~c) 10 000 000 Kč, jde-li o přešůpek podle odstavce 1 písm. a) nebo d).~~

~~(3) Přešůpky podle odstavce 1 projednává Ministerstvo zdravotnictví.~~

~~(4) Pokuty vybírá a vymáhá orgán, který je uložil.~~

* * *

§ 53

Rozhodování

(1) Na rozhodování zdravotních pojišůoven ve věcech týkajících se **sporných případů o naplnění podmínek pro účast ve zdravotním pojišůtění podle tohoto zákona nebo jiných právních předpisů**, udělení předchozího souhlasu podle § 14b, vydání povolení podle koordinačních nařízení, **náhrady nákladů podle koordinačních nařízení**, náhrady nákladů podle § 14 odst. 2 až 4, přírážek k pojistnému, pokut a pravděpodobné výše pojistného, **posuzování naplnění podmínek nároku pojišůtence na poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených podle § 19** a ve sporných případech ve věcech placení pojistného, penále, vracení přeplatku na pojistném a snížení záloh na pojistné se vztahují obecné předpisy o správním řízení,⁴⁷⁾ nestanoví-li tento zákon jinak. Ve správním řízení zahajovaném na návrh pojišůtence se rozhoduje též ve sporných případech o hrazení částek podle § 16b; k návrhu pojišůtence přiloží doklady o zaplacení doplatků za částečně hrazené léčivé přípravky nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely, které se započítávají do limitu podle § 16b, ze kterých vyplývá, že limit podle § 16b byl překročen. Zdravotní pojišůtovny rozhodují ve věcech přírážek k pojistnému, pokut a ve sporných případech ve věcech placení pojistného a penále platebními výměry. Odvolání proti platebnímu výměru ve věcech dlužného pojistného nemá odkladný účinek.

(2) Dlužné pojistné a penále může zdravotní pojišůtovna předepsat k úhradě též výkazem nedoplatků. Výkaz nedoplatků musí obsahovat

a) označení plátce pojistného, jemuž se nedoplatky vykazují,

- b) výši nedoplatků podle stavu účtu plátce pojistného k určitému dni vycházející z údajů vykázaných plátcem pojistného nebo z kontrol provedených zdravotní pojišťovnou, z pravděpodobné výše pojistného, byla-li stanovena, a z penále vypočteného k tomuto dni,
- c) den, ke kterému byla výše nedoplatků zjištěna,
- d) čísla účtů příslušné zdravotní pojišťovny, na která musí být nedoplatky uhrazeny,
- e) poučení o vykonatelnosti,
- f) poučení o námitkách,
- g) označení zdravotní pojišťovny, která výkaz nedoplatků vydala, a datum vydání. Výkaz nedoplatků musí být opatřen úředním razítkem a podepsán s uvedením jména, příjmení a funkce oprávněné osoby.

(3) **Na řízení o vydání výkazu nedoplatků se nevztahují obecné předpisy o správním řízení.** Výkaz nedoplatků je vykonatelný dnem jeho doručení. Výkaz nedoplatků se doručuje stejným způsobem jako platební výměr.

(4) Proti výkazu nedoplatků lze zdravotní pojišťovně, která výkaz nedoplatků vydala, podat do 8 dnů od doručení písemné námitky, pokud plátce pojistného nesouhlasí s existencí dluhu na pojistném a penále nebo s jeho výší. Důvod podání námitek je plátce pojistného povinen v námitkách uvést.

(5) Na základě námitek zdravotní pojišťovna do 30 dnů od jejich doručení vydá **buď platební výměr rozhodnutí**, kterým výkaz nedoplatků ~~buď potvrdí~~ **potvrdí**, byla-li výše nedoplatků stanovena správně, nebo **rozhodnutí, kterým výkaz nedoplatků zruší**. Pokud zdravotní pojišťovna nerozhodne o námitkách ve lhůtě výše uvedené, pozbývá výkaz nedoplatků platnost.

(6) Zdravotní pojišťovna může výkaz nedoplatků zrušit z vlastního podnětu ~~do 2 měsíců ode dne, kdy zjistila skutečnosti rozhodné pro jeho zrušení, nejdéle však do 3 let ode dne vykonatelnosti výkazu nedoplatků.~~

~~(7) Na řízení o vydání výkazu nedoplatků se nevztahují obecné předpisy o správním řízení.~~

~~(8) (7) Vykonatelná rozhodnutí ve věcech uvedených v odstavci 1 a vykonatelné~~ **Vykonatelné** výkazy nedoplatků jsou titulem pro soudní^{47a)} nebo správní⁴⁷⁾ výkon rozhodnutí.

~~(9) (8)~~ Správní výkon rozhodnutí ve věcech uvedených v odstavci 1 provádí zdravotní pojišťovna, která platební výměr vydala v prvním stupni řízení; to platí obdobně pro výkazy nedoplatků.

~~(10) (9)~~ O odvolání proti rozhodnutí zdravotní pojišťovny podle odstavce 1 **s výjimkou rozhodnutí o vzniku, trvání či zániku zdravotního pojištění, rozhodnutí o udělení předchozího souhlasu podle § 14b, rozhodnutí o vydání povolení podle koordinačních nařízení, rozhodnutí o náhradě nákladů podle koordinačních nařízení, rozhodnutí o náhradě nákladů podle § 14 odst. 2 až 4 a rozhodnutí o naplnění podmínek nároku pojistěnce na poskytnutí zdravotních služeb jako hrazených podle § 19** rozhoduje rozhodčí orgán zdravotní pojišťovny. Rozhodčí orgán se skládá z jednoho zástupce zdravotní pojišťovny, jednoho zástupce Ministerstva zdravotnictví, jednoho zástupce Ministerstva práce a sociálních věcí, jednoho zástupce Ministerstva financí, tří zástupců, které určí ze svých členů Správní rada zdravotní pojišťovny, a tří zástupců, které určí ze svých členů Dozorčí rada zdravotní pojišťovny. Rozhodčí orgán je schopen se usnášet, je-li přítomno více než dvě třetiny

členů. K platnosti rozhodnutí je třeba nadpoloviční většiny přítomných členů. K prvému jednání svolá členy rozhodčího orgánu ředitel zdravotní pojišťovny. Na tomto prvému jednání si členové rozhodčího orgánu zvolí ze svého středu předsedu, který nadále svolává a řídí jednání rozhodčího orgánu.

~~(14)~~ **(10)** Za výkon funkce může být členu rozhodčího orgánu poskytnuta odměna, o které rozhoduje Správní rada zdravotní pojišťovny.

~~(12)~~ **(11)** Rozhoduje-li rozhodčí orgán v prvním stupni, použijí se obdobně ustanovení správního řádu o rozkladu.

~~(13)~~ **(12)** Právomocná rozhodnutí zdravotních pojišťoven podle odstavce 1 jsou přezkoumatelná soudem podle zvláštních předpisů.

§ 53a

(1) Zdravotní pojišťovna může odstraňovat tvrdosti, které by se vyskytly při předepsání penále, jehož výše nepřesahuje ~~20 000 Kč~~ **30 000 Kč** ke dni doručení žádosti o odstranění tvrdosti.

(2) Rozhodčí orgán může odstraňovat tvrdosti, které by se vyskytly při ~~uložení pokuty~~, vyměření přírážky k pojistnému nebo předepsání penále, jehož výše přesahuje ~~20 000 Kč~~ **30 000 Kč**.

(3) **Žádosti o odstranění** ~~o odstranění tvrdostí~~ podle odstavce 1 nebo 2 nelze **vyhovět** rozhodnout, jestliže

a) plátce pojistného nezaplatil pojistné na zdravotní pojištění splatné do dne vydání rozhodnutí o prominutí ~~pokuty~~, přírážky k pojistnému nebo penále,

b) na plátce pojistného byl podán insolvenční návrh^{47b)},

c) plátce pojistného vstoupil do likvidace.

(4) O prominutí ~~pokuty~~, přírážky k pojistnému nebo penále se rozhoduje na základě písemné žádosti plátce pojistného nebo jiné oprávněné osoby (dále jen "žadatel"). Žádost může být podána do nabytí právní moci rozhodnutí, kterým byla ~~uložena pokuta~~, vyměřena přírážka k pojistnému nebo předepsáno penále; jestliže se objevily nové skutečnosti, které žadatel bez vlastního zavinění nemohl uplatnit do doby nabytí právní moci tohoto rozhodnutí, může být žádost podána do tří let od právní moci tohoto rozhodnutí. **V případě žádosti o prominutí penále, které bylo stanoveno výkazem nedoplatků, může být žádost podána do 8 dnů ode dne vykonatelnosti výkazu nedoplatků.**

(5) Na řízení o prominutí ~~pokuty~~, přírážky k pojistnému nebo penále se nevztahují obecné předpisy o správním řízení.⁴⁷⁾ Rozhodnutí o odstranění tvrdostí je rozhodnutím konečným.

* * *

§ 53d

Zástavní právo

(1) Zdravotní pojišťovna může k zajištění vykonatelné pohledávky na pojistném a penále zřídit rozhodnutím vydaným podle § 53 zástavní právo k majetku plátce pojistného, který má dluh na pojistném nebo penále (dále jen „dlužník“), za podmínek stanovených občanským zákoníkem, pokud tento zákon nestanoví jinak.

(2) Při rozhodování o zřízení zástavního práva se postupuje podle správního řádu s těmito odchylkami:

a) zahájení řízení se dlužníku neoznamuje,

b) řízení se zahajuje z moci úřední a je zahájeno dnem, kdy zdravotní pojišťovna učinila v řízení první úkon,

c) odvolání proti rozhodnutí o zřízení zástavního práva nemá odkladný účinek.

(3) Zdravotní pojišťovna je oprávněna vyžadovat od dlužníka doklady o vlastnictví věcí; v žádosti přitom uvede, pro jaké účely tyto doklady vyžaduje. Dlužník je povinen zdravotní pojišťovně na vyžádání poskytnout ve stanovené lhůtě, která nesmí být kratší než 3 dny, doklady o jím vlastněných věcech. Za nesplnění těchto povinností může zdravotní pojišťovna uložit dlužníku pořádkovou pokutu až do výše 20 000 Kč.

(4) Zástavní právo vzniká dnem doručení rozhodnutí o zřízení zástavního práva dlužníkovi. Zástavní právo k nemovitosti evidované v katastru nemovitostí, jakož i k dalším věcem, o kterých jsou vedeny veřejné registry, vzniká dnem doručení rozhodnutí o zřízení zástavního práva příslušnému katastrálnímu úřadu, který vede katastr nemovitostí, popřípadě tomu, kdo vede veřejný registr.

(5) Zdravotní pojišťovna je oprávněna rozhodovat o zřízení zástavního práva k majetku vlastníka, odlišného od dlužníka, na základě písemného souhlasu vlastníka s úředně ověřeným podpisem.

(6) Zdravotní pojišťovna zašle rozhodnutí o zřízení zástavního práva k záznamu v Rejstříku zástav vedeného Notářskou komorou České republiky v rozsahu stanoveném občanským zákoníkem; záznam provede Notářská komora České republiky bezúplatně.

(7) Zástavní právo zřízené rozhodnutím zdravotní pojišťovny zaniká rovněž dnem právní moci rozhodnutí, kterým zdravotní pojišťovna ruší zástavní právo, nebo zrušením rozhodnutí, kterým bylo zástavní právo zřízeno.

(8) Zdravotní pojišťovny pro účely zřizování zástavního práva k majetku dlužníka nebo k majetku odlišného od dlužníka podle odstavce 5, mají nárok na bezúplatný dálkový přístup k údajům evidovaných v katastru nemovitostí⁶⁸⁾.

⁶⁸⁾ Vyhláška č. 358/2013 Sb., o poskytování údajů z katastru nemovitostí, ve znění pozdějších předpisů.

Nestanoví-li tento zákon jinak, rozhoduje o odvolání v řízeních vedených podle tohoto zákona Ministerstvo zdravotnictví.

* * *

§ 55

Náhrada nákladů na hrazené služby vynaložených v důsledku protiprávního jednání vůči pojištěnci

(1) Příslušná zdravotní pojišťovna má vůči třetí osobě právo na náhradu těch nákladů na hrazené služby, které vynaložila v důsledku zaviněného protiprávního jednání této třetí osoby vůči pojištěnci. Náhrada podle věty první je příjmem fondů zdravotní pojišťovny.

(2) Pro účely náhrady nákladů na hrazené služby podle odstavce 1 jsou poskytovatelé povinni oznámit příslušné zdravotní pojišťovně úrazy a jiná poškození zdraví osob, kterým poskytli hrazené služby, pokud mají důvodné podezření, že úraz nebo jiné poškození zdraví byly způsobeny jednáním právnické nebo fyzické osoby. Oznamovací povinnost mají i orgány Policie České republiky, státní zastupitelství, **obecní úřady nebo zvláštní orgány obcí projedávající přestupky podle zvláštního právního předpisu⁶⁹⁾** a soudy. Oznamovací povinnost podle tohoto odstavce se plní do 1 měsíce ode dne, kdy se ten, kdo skutečnost oznamuje, o ní dozvěděl. **V řízeních o skutku, jímž se právnické nebo fyzické osoby mohly dopustit protiprávního jednání, v jehož důsledku došlo k úrazu nebo jinému poškození zdraví pojištěnce, zašlou subjekty uvedené ve větě druhé tohoto odstavce příslušné zdravotní pojišťovně oznámení o zahájení řízení nebo postoupení této věci a všechna rozhodnutí ve věci samé, a to do 1 měsíce od jejich vydání.**

(3) Pro účely náhrady nákladů na hrazené služby podle odstavce 1 jsou orgány ochrany veřejného zdraví povinny poskytnout na vyžádání příslušné zdravotní pojišťovně zprávy o výsledcích epidemiologických a jiných šetření, která jsou tyto orgány povinny provádět podle zvláštních předpisů.

(4) Pro účely náhrady nákladů na hrazené služby podle odstavce 1 jsou orgán inspekce práce a orgány státní báňské správy povinny poskytnout na vyžádání příslušné zdravotní pojišťovně výsledky vyšetřování příčin smrtelných, těžkých a hromadných pracovních úrazů a nemocí z povolání.

(5) Pro účely náhrady nákladů na hrazené služby podle odstavce 1 se údaje podle předchozích odstavců poskytují bezplatně **a jejich poskytnutí není porušením mlčenlivosti uložené zvláštními právními předpisy.**

(6) Zdravotní pojišťovna může upustit od vymáhání části nebo celé výše náhrady nákladů podle odstavce 1,

a) je-li vymáhání této náhrady nákladů spojeno se zvláštními nebo nepoměrnými obtížemi, nebo

b) je-li pravděpodobné, že náklady vymáhání převýší jeho výtěžek.

⁶⁹⁾ Zákon č. 250/2016 Sb., o odpovědnosti za přestupky a řízení o nich, ve znění pozdějších předpisů.

Na upuštění od vymáhání části nebo celé výše náhrady nákladů podle odstavce 1 není právní nárok.

(7) Při stanovení výše náhrady nákladů, od jejíhož vymáhání zdravotní pojišťovna podle odstavce 6 upustí, přihlédne zdravotní pojišťovna zejména k tomu, jak ke škodě došlo, a k osobním a majetkovým poměrům osoby, která škodu způsobila.

(8) Pro účely uplatnění nároku na náhradu nákladů podle odstavce 1 nejsou zaměstnanci zdravotní pojišťovny povinni zachovávat mlčenlivost stanovenou zvláštním zákonem, a to o skutečnostech rozhodných pro uplatnění nároku a vůči osobám, vůči nimž nebo jejichž prostřednictvím nárok uplatňuje.

(9) Při změně zdravotní pojišťovny podle § 11a si zdravotní pojišťovny bezplatně předávají informace podstatné pro uplatnění náhrady nákladů na hrazené služby podle odstavce 1.

* * *

Příloha č. 1 k zákonu č. 48/1997 Sb.

SEZNAM ZDRAVOTNÍCH VÝKONŮ ZE ZDRAVOTNÍHO POJIŠTĚNÍ NEHRAZENÝCH NEBO HRAZENÝCH JEN ZA URČITÝCH PODMÍNEK

Seznam použitých zkratk a symbolů

| Označení, symbol | Vysvětlení |
|------------------|--|
| ODB | odbornost |
| KAT | kategorie zdravotního výkonu z hlediska úhrady ze zdravotního pojištění - symboly N, Z, W - viz dále |
| N | výkon označený ve sloupci KAT symbolem "N" - zdravotní výkon zásadně nehrazený ze zdravotního pojištění, výjimkou může být předchozí schválení zdravotní pojišťovny povolení revizním lékařem pro konkrétního pojištěnce, vzhledem k jeho závažnému zdravotnímu stavu (nebo k jeho zvláštní zdravotní potřebě) |
| W | výkon označený ve sloupci KAT symbolem "W" - zdravotní výkon plně hrazený ze zdravotního pojištění jen při splnění určitých podmínek nebo limitovaný maximální hrazenou frekvencí, není nutné schválení zdravotní pojišťovny revizním lékařem |
| Z | výkon označený ve sloupci KAT symbolem "Z" - zdravotní výkon plně hrazený zdravotní pojišťovnou jen za určitých podmínek a po schválení zdravotní pojišťovny revizním lékařem |
| dg | diagnóza |
| poř. č. | pořadové číslo výkonu |

| | |
|-----|---|
| ODB | Název |
| 001 | Všeobecné praktické lékařství |
| 002 | Praktické lékařství pro děti a dorost |
| 014 | Stomatologie všeobecná - praktický zubní lékař - stomatolog |
| 015 | Ortodoncie |
| 201 | Rehabilitační a fyzikální medicína |
| 401 | Pracovní lékařství |
| 404 | Dermatovenerologie |
| 504 | Cévní chirurgie |
| 601 | Plastická chirurgie |
| 603 | Gynekologie a porodnictví |
| 605 | Orální a maxilofaciální chirurgie |
| 606 | Ortopedie |
| 701 | Otorinolaryngologie |
| 705 | Oftalmologie |
| 706 | Urologie |
| 808 | Soudní lékařství |
| 809 | Radiologie a zobrazovací metody |
| 903 | Klinická logopedie |
| 911 | Všeobecná sestra |
| 999 | Universální lékařské výkony - bez vazby na odbornost |

Seznam zdravotních výkonů z veřejného zdravotního pojištění nehrazených nebo hrazených jen za určitých podmínek

| Poř.č. | ODB | Název zdravotního výkonu | KAT | Podmínka úhrady |
|--------|-----|----------------------------|-----|-----------------|
| 1. | 001 | Zdravotně výchovná činnost | N | |
| 2. | 002 | Zdravotně výchovná činnost | N | |
| 3. | 014 | Pečetění fisury - zub | N | |

| | | | | |
|-----|-----|---|---|--|
| 4. | 014 | Koferdam - jedna čelist | N | |
| 5. | 014 | Trepanace alveolu | N | |
| 6. | 014 | Augmentace, řízená tkáňová regenerace a implantace v zubním lékařství | N | |
| 7. | 014 | Provizorní můstek zhotovený v ordinaci | N | |
| 8. | 014 | Oprava fixní náhrady v ordinaci | N | |
| 9. | 015 | Odborná ortodontická konzultace na žádost pacienta | N | |
| 10. | 504 | Rekonstrukce a. iliaca int. a další výkony pro vaskulární impotenci | N | |
| 11. | 603 | Rekanalizace vejcovodu po předchozí sterilizaci | N | |
| 12. | 701 | Nepřímá laryngoskopie s instilací léku do hrtanu | N | |
| 13. | 706 | Implantace penilních protéz | N | |
| 14. | 706 | Penis - kavernosometrie | N | |
| 15. | 706 | Kavernosografie | N | |
| 16. | 903 | Logopedické preventivní vyšetření - depistáž v terénu | N | |

| | | | | |
|-----|-----|---|---|--|
| 17. | 001 | Setření na pracovišti prováděné závodním lékařem | W | Výkon bude hrazen, pokud je nezbytný ke zjištění epidemiologické situace na pracovišti |
| 18. | 014 | Injekční anestézie | W | Výkon bude hrazen s výjimkou intraligamentární anestezie |
| 19. | 014 | Komplexní vyšetření lékařem poskytovatele v oboru zubní lékař | W | Výkon bude hrazen pouze při převzetí pojištěnce do péče při registraci pojištěnce Hrazeno dvakrát ročně |
| 20. | 014 | Kontrola ústní hygieny - profylaktická | W | |
| 21. | 014 | Odstranění zubního kamene prořlaktické | W | Hrazeno jedenkrát ročně |
| 22. | 014 | Lokální fluoridace s vysušením | W | Hrazeno při použití přípravku s aminofluoridem bez nosiče |
| 23. | 014 | Výplň stálého nebo dočasného zubu (bez ohledu na počet plošek, včetně rekonstrukce růžku) | W | <p>1. U pojištěnců do dne dosažení 15 let nebo u ošetření dočasného zubu hrazeno při použití plastického materiálu, nejde-li o amalgám, samopolymerující kompozit nebo fotokompozit, v rozsahu celého chrupu a dále v rozsahu řezáků a špičáků hrazeno i při použití samopolymerujícího kompozitu a v rozsahu stálých řezáků a stálých špičáků hrazeno i při použití fotokompozitu. Při použití dózovaného amalgámu se hradí jen v případech, kdy není použit jiného materiálu možné z hlediska zdravotního stavu pojištěnce.</p> <p>2. U pojištěnců od 15 let do dne dosažení 18 let hrazeno při použití dózovaného amalgámu v rozsahu celého chrupu v základním provedení a dále v rozsahu řezáků a špičáků hrazeno i při použití fotokompozitu nebo samopolymerujícího kompozitu.</p> <p>3. U těhotných a kojících žen hrazeno při použití plastického materiálu, nejde-li o amalgám, samopolymerující kompozit nebo fotokompozit, v rozsahu celého chrupu a dále v rozsahu řezáků a špičáků hrazeno i při použití samopolymerujícího kompozitu. Při použití dózovaného amalgámu se hradí jen v případech, kdy není použit jiného</p> |

| | | | | |
|-----|-----|--|---|--|
| | | | | <p>materiálu možné z hlediska zdravotního stavu pojištěnce.</p> <p>4. U pojištěnců neuvedených v bodech 1 až 3 hrazeno při použití dózovaného amalgámu v rozsahu celého chrupu v základním provedení a dále v rozsahu řezáků a špičáků hrazeno i při použití samopolymerujícího kompozitu.</p> |
| 24. | 014 | Endodontické ošetření | W | Hrazeno při použití registrovaného materiálu metodou centrálního čepu |
| 25. | 014 | Přechodná dlaha bez preparace - na zub | W | Hrazeno při použití samopolymerující kompozitní pryskyřice |
| 26. | 014 | Přechodná dlaha s preparací - na zub | W | Hrazeno při použití samopolymerující kompozitní pryskyřice |
| 27. | 201 | Stanovení dlouhodobého rehabilitačního plánu na základě proběhlé rehabilitační konference | W | Hrazen jedenkrát během léčby |
| 28. | 015 | Diagnostika ortodontických anomálií | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 29. | 015 | Zahájení léčby ortodontických anomálií fixním ortodontickým aparátem na jeden zubní oblouk | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). Materiál fixního ortodontického aparátu není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 30. | 015 | Kontrola léčby ortodontických anomálií s | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová |

| | | | | |
|-----|-----|---|---|--|
| | | použitím fixního ortodontického aparátu | | onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). Materiál fixního ortodontického aparátu není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 31. | 015 | Kontrola léčby ortodontických anomálií jinými postupy než s použitím fixního ortodontického aparátu | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 32. | 015 | Ukončení léčby ortodontických anomálií s použitím fixního ortodontického aparátu | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 33. | 015 | Kontrola ve fázi retence nebo aktivní sledování ve fázi růstu a vývoje | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 34. | 015 | Stanovení fáze růstu | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 35. | 015 | Analýza telorentgenového snímku lbi | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |

| | | | | |
|-----|-----|---|---|--|
| 36. | 015 | Analýza ortodontických modelů | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 37. | 015 | Diagnostická přestavba ortodontického modelu | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, ode dne dosažení 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 38. | 015 | Nasazení prefabrikovaného intraorálního oblouku | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). Materiál není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 39. | 015 | Nasazení extraorálního tahu nebo obličejové masky | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). Materiál není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 40. | 015 | Navázání parciálního oblouku | W | Plná úhrada do dne dosažení 22 let, od 22 let hrazeno pouze u pojištěnců s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodoncie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). Materiál není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a |

| | | | | |
|-----------------------|-----|--|---|--|
| | | | | patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodontie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 41. | 015 | Zahájení léčby ortodontických anomálií malým fixním ortodontickým aparátem na jeden zubní oblouk | W | Plná úhrada do 10 let věku. Materiál fixního ortodontického aparátu není hrazen ze zdravotního pojištění; to neplatí, jde-li o pojištěnce s rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodontie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| 28. 42. | 401 | Setření na pracovišti pojištěnce z hlediska rizika profesionálního poškození | W | Výkon bude hrazen jen v indikaci vyšetření pro hrozící, suspektní nebo nastalé profesionální poškození |
| 29. 43. | 601 | Modelace a přitažení odstálého boltce | W | Plná úhrada do 10 let věku dítěte, nad 10 let zdravotní pojišťovna nehradí |
| 30. 44. | 701 | Testy na agravaci a simulaci | W | V případě prokázané simulace nehrazen |
| 31. 45. | 705 | Aplikace kontaktní čočky | W | Výkon bude hrazen po operaci katarakty |
| 32. 46. | 808 | Konzultace nálezu soudním lékařem | W | Výkon bude hrazen, pokud je na žádost ošetřujícího lékaře nutný k vysvětlení nálezu u konkrétního případu |
| 33. 47. | 911 | Komplexní posouzení zdravotního stavu pojištěnce v jeho prostředí | W | Výkon bude hrazen jen na doporučení praktického lékaře při převzetí pojištěnce do lékařem indikované dočasné nebo dlouhodobé ošetřovatelské péče v domácnosti |
| 34. 48. | 911 | Cílená kontrola pojištěnce v domácím prostředí | W | Výkon bude hrazen po předchozí indikaci praktického lékaře, která může být jednorázová nebo vyjadřující konkrétní frekvenci návštěv na určité období |
| 35. 49. | 911 | Ošetřovatelská intervence jednoduchá v domácím prostředí | W | Výkon bude hrazen po předchozí indikaci praktického lékaře, která může být jednorázová nebo vyjadřující konkrétní frekvenci návštěv na určité období |

| | | | | |
|------------|-----|---|---|---|
| 36. 50. | 911 | Komplexní péče o ošetřovatelsky náročné nebo nepohyblivé pojištěnce v domácím prostředí | W | Výkon bude hrazen po předchozí indikaci praktického lékaře, která může být jednorázová nebo vyjadřující konkrétní frekvenci návštěv na určité období |
| 37. 51. | 999 | Psychoterapie podpůrná - prováděná lékařem nepsychiatrem | W | Výkon bude hrazen jen na jednoho pojištěnce jedenkrát ročně v jednom oboru po podrobném zápisu ve zdravotnické dokumentaci |
| 38. 52. | 999 | Rozhovor lékaře s rodinou | W | Výkon bude hrazen na jednoho pojištěnce ve věku do 15 let maximálně dvakrát ročně, u dospělého jedenkrát ročně po podrobném zápisu ve zdravotnické dokumentaci |
| 39. 53. | 999 | Edukační pohovor lékaře s nemocným či rodinou | W | Hrazeno pouze při zdravotní indikaci zdůvodněné písemně ve zdravotnické dokumentaci a stvrzené podpisem edukovaného nebo jeho zákonného zástupce |
| 40. 54. | 999 | Konzilium lékařem poskytovatele specializované ambulantní péče | W | Výkon hrazen jen pokud je na žádost praktického lékaře |
| 41. 55. | 403 | Protonová radioterapie | Z | Výkon bude hrazen jen, pokud byl proveden na základě indikace poskytovatele, který má statut centra vysoce specializované zdravotní péče v oboru onkologie udělený podle zákona o zdravotních službách. |
| 42. 56. | 404 | Epilace á 30 minut | Z | Výkon bude hrazen pouze u dg. E00 - E07 (poruchy štítné žlázy, hormonální poruchy), E 10 - E 14 (diabetes mellitus), E 20 - E 35 (diencefalo-hypofyzární poruchy) |
| 43. 57. | 601 | Korekce malé vrozené anomálie boltce a okolí (výrůstky před boltcem) | Z | |
| 44. 58. | 601 | Xanthelasma | Z | |
| 45. 59. | 601 | Operace ptózy obličej - horní, dolní | Z | |

| | | | | |
|------------------------------|-----|--|-----|--|
| 46. 60. | 601 | Operace ptózy obličeje - celková (smas lifting) | Z | |
| 47. 61. | 601 | Operace tvrdého a měkkého nosu pro funkční poruchu | Z | |
| 48. 62. | 601 | Rinoplastika měkký nos | - Z | |
| 49. 63. | 601 | Rinoplastika sedlovitý nos (L-štěp, včetně odběru) | - Z | |
| 50. 64. | 601 | Rinofyma | Z | |
| 51. 65. | 601 | Operace gigantomastie | Z | |
| 52. 66. | 601 | Ablace prsu se zachováním dvorce | Z | |
| 53. 67. | 601 | Rekonstrukce areomamilárního komplexu | Z | |
| 54. 68. | 601 | Kapsulotomie pouzdra implantátu | Z | |
| 55. 69. | 601 | Odstranění implantátu prsu s kapsulektomií | Z | |
| 56. 70. | 601 | Implantace tkáňového expanderu | Z | |
| 57. 71. | 605 | Zvětšení brady kostí, chrupavkou nebo protézou | Z | |
| 59. 72. | 605 | Subperiostální implantát - jedna čelist | Z | |
| 60. 73. | 605 | Korekce brady | Z | |

| | | | | |
|------------|-----|--|-----|--|
| 61. 74. | 606 | Osteotomie proximálního femuru | Z | |
| 62. 75. | 606 | Prodloužení, zkrácení dlouhé kosti | Z | |
| 63. 76. | 701 | Septoplastika | Z | |
| 64. 77. | 705 | Laserová iridotomie | Z | Výkon je hrazen při provedení na 1 oku nejvíce třikrát, při dalším provedení je k úhradě třeba schválení zdravotní pojišťovny souhlasu revizního lékaře |
| 65. 78. | 705 | Dermatoplastika jednoho víčka nebo blepharochalasis - exize z jednoho víčka + odstranění tuku a záhybu | Z | |
| 66. 79. | 705 | Laserová koagulace sítnice | Z | Výkon je hrazen při provedení na 1 oku nejvíce pětkrát, při dalším provedení je k úhradě třeba schválení zdravotní pojišťovny souhlasu revizního lékaře |
| 67. 80. | 705 | Plastická operace kůže víčka otočným lalokem nebo posunem | Z | |
| 68. 81. | 706 | Transuretrální termoterapie prostaty | Z | |
| 69. 82. | 706 | Penis intrakavernózní injekce vazoaktivních látek | - Z | |
| 70. 83. | 706 | Ligatura vas deferens - vazektomie | Z | |

* * *

(pozn. z důvodu zachování vyšší přehlednosti a vypovídací hodnoty materiálu neuvádíme celou přílohu č. 3 tučně (v novém znění), ale upozorňujeme na jednotlivé změny vůči stávajícímu znění tak, jako by se v rámci normativního textu prováděly jen její dílčí změny)

Příloha č. 3 k zákonu č. 48/1997 Sb.

KATEGORIZACE ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ PŘEDEPISOVANÝCH NA POUKAZ

ODDÍL A

Tabulka č. 1

| Seznam skupin |
|--|
| 01 - ZP krycí |
| 02 - ZP pro inkontinentní pacienty |
| 03 - ZP pro pacienty se stomíí |
| 04 - ZP ortopedicko protetické a ortopedická obuv |
| 05 - ZP pro pacienty s diabetem a s jinými poruchami metabolismu |
| 06 - ZP pro kompresivní terapii |
| 07 - ZP pro pacienty s poruchou mobility |
| 08 - ZP pro pacienty s poruchou sluchu |
| 09 - ZP pro pacienty s poruchou zraku |
| 10 - ZP respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy |
| 11 - ZP nekategorizované |

Tabulka č. 2

| Zvláštní zkratky |
|---|
| J4 - specializované pracoviště pro léčbu dědičných poruch metabolismu |
| J16 - specializované pracoviště angiologické a lymfologické |

Tabulka č. 3

| Seznam odborností lékařů pro preskripční omezení (odbornost zahrnuje všechny podobory a nástavbové odbornosti) | Zkratka |
|---|---------|
| alergolog a klinický imunolog | ALG |
| anesteziolog a intenzivista | ANS |
| dermatovenerolog | DER |
| dětský lékař; praktický lékař pro děti a dorost | PED |
| diabetolog a endokrinolog | DIA |
| foniatr | FON |
| geriatr | GER |
| gynekolog a porodník | GYN |
| chirurg | CHI |
| internista | INT |
| kardiolog | KAR |
| klinický onkolog | ONK |

| | |
|---|------------|
| klinický osteolog | OST |
| lékař se specializací v oboru ortodoncie | ORD |
| lékař se specializací v oboru ortopedické protetiky | ORP |
| lékař se zvláštní odbornou způsobilostí v popáleninové medicíně | POP |
| angiolog, lymfolog a flebolog | ANG |
| nefrolog | NEF |
| neonatolog | NEO |
| neurolog | NEU |
| oftalmolog | OPH |
| ortoped | ORT |
| otorinolaryngolog | ORL |
| plastický chirurg | PLA |
| pneumolog | PNE |
| praktický lékař | PRL |
| psychiatr | PSY |
| rehabilitační lékař | REH |
| revmatolog | REV |
| tělovýchovný lékař | TVL |
| traumatolog | TRA |
| urolog | URN |
| všeobecná nebo dětská sestra se specializovanou způsobilostí nebo zvláštní odbornou způsobilostí, v rozsahu pojištění ošetřujícím lékařem doporučené domácí péče (sestra v domácí péči) | SDP |
| všeobecná nebo dětská sestra se specializovanou způsobilostí nebo zvláštní odbornou způsobilostí, pokud je nositelem výkonů podle vyhlášky stanovící seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami a s pravidly pro jejich vykazování podle § 17 odst. 4 u poskytovatele, který má oprávnění k poskytování zdravotních služeb v lékařské odbornosti požadované pro předepsání příslušného zdravotnického prostředku preskripčním omezením uvedeným v ODDÍLU C (sestra v lékařských oborech) | SLO |

ODDÍL B

Definice stupňů aktivity

Stupeň aktivity I – interiérový typ uživatele. Uživatel má schopnost používat protézu pro pohyb na rovném povrchu a při pomalé konstantní rychlosti chůze. Doba používání a překonaná vzdálenost při chůzi v protéze jsou vzhledem ke zdravotnímu stavu uživatele výrazně limitovány.

Terapeutický cíl: zabezpečení stoje v protéze, využití protézy pro chůzi v interiéru.

Stupeň aktivity II – limitovaný exteriérový typ uživatele. Uživatel má schopnost používat protézu i pro překonávání malých přírodních nerovností a bariér (nerovný povrch, schody apod.) a to při pomalé konstantní rychlosti chůze. Doba používání a překonaná vzdálenost při chůzi v protéze jsou vzhledem ke zdravotnímu stavu uživatele limitovány.

Terapeutický cíl: využití protézy pro chůzi v interiéru a omezeně v exteriéru.

Stupeň aktivity III – nelimitovaný exteriérový typ uživatele. Uživatel má schopnost používat protézu i při střední a vysoké poměrné rychlosti chůze. Typické je překonávání většiny přírodních nerovností a bariér a provozování pracovních, terapeutických nebo jiných pohybových aktivit, přičemž technické provedení protézy není vystaveno nadprůměrnému mechanickému namáhání. Požadavkem je dosažení střední a vysoké mobility pacienta a případně také zvýšená stabilita protézy. Doba používání a překonaná vzdálenost při chůzi v protéze jsou ve srovnání s člověkem bez postižení pouze nepatrně limitovány.

Terapeutický cíl: využití protézy pro chůzi v interiéru a exteriéru téměř bez omezení.

Stupeň aktivity IV – nelimitovaný exteriérový typ uživatele se zvláštními požadavky. Uživatel má schopnosti jako uživatel stupně III. Navíc se zde vzhledem k vysoké aktivitě uživatele protézy vyskytuje výrazné rázové a mechanické zatížení protézy. Doba používání a překonaná vzdálenost při chůzi v protéze nejsou ve srovnání s člověkem bez postižení limitovány. Typickým příkladem je dítě nebo vysoce aktivní dospělý uživatel nebo sportovec.

Terapeutický cíl: využití protézy pro chůzi a pohyb v interiéru a exteriéru zcela bez omezení.

Nejedná se o speciální sportovní protézy.

ODDÍL C

Tabulka č. 1

| Číselný kód | Kategorizační strom | Popis | Preskripční omezení | Indikační omezení | Množstevní limit | Úhradový limit bez DPH | Možnost cirkulace |
|-----------------|---|---|---------------------|-------------------|------------------|-------------------------------|-------------------|
| 01 | ZP krycí | | | | | | |
| 01.01 | ZP pro klasické hojení ran | | | | | | |
| 01.01.01 | gázy | | | | | | |
| 01.01.01.0 1 | gázy skládaná – sterilní | min. 8 vrstev, min. 17 vláken na 1 cm ² | – | – | – | 0,0174 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.01.01.0 2 | gázy skládaná – nesterilní | min. 8 vrstev, min. 17 vláken na 1 cm ² | – | – | – | 0,0087 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.01.02 | netkané textilie | | | | | | |
| 01.01.02.0 1 | netkaná textilie – sterilní | min. 4 vrstvy | – | – | – | 0,0174 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.01.02.0 2 | netkaná textilie – nesterilní | min. 4 vrstvy | – | – | – | 0,0087 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.01.02.0 3 | kombinované savé kompresy – bez superabsorbentu | – | – | – | – | 0,0695 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.01.02.0 4 | kombinované savé kompresy | – | – | – | – | 0,3913 Kč / 1 cm ² | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|---|---|-------------------------------|----|
| | – se superabsorbentem | | | | | | |
| 01.01.02.05 | hypoalergenní fixace | – | – | – | – | 0,0087 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02 | ZP pro vlhké hojení ran | | | | | | |
| 01.02.01 | obvazy neadherentní | | | | | | |
| 01.02.01.01 | obvazy kontaktní neadherentní | k zabránění adherence sekundárních krytí ke spodině | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,3478 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.01.02 | obvazy kontaktní neadherentní – se savým jádrem | k zabránění adherence sekundárních krytí ke spodině | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,5217 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.01.03 | obvazy kontaktní neadherentní silikonové | k zabránění adherence sekundárních krytí ke spodině, možnost výměny po více dnech ev. pomoc při formování jizev ran | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.01.04 | antiseptické neadherentní krytí | k zabránění adherence sekundárních krytí ke spodině, s efektem antimikrobiálním | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,96 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.01.05 | krytí kontaktní neadherentní s lipidokoloidní kontaktní vrstvou | obsahuje lipidokoloidní technologii | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,26 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.02 | krytí s aktivním uhlím | | | | | | |
| 01.02.02.01 | krytí s aktivním uhlím | krytí se schopností adsorpce zápachu, čištění rány, ke snížení sekrece | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,96 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.02.02 | krytí s aktivním uhlím – s aktivní látkou | krytí se schopností adsorpce zápachu, čištění rány, ke snížení sekrece, k managementu infekce v ráně | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,04 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.03 | hydrogelové krytí | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|---|-----------------------------------|----|
| 01.02.03.0 1 | hydrogelové krytí – plošné | hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro defekty plošné, povrchové | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,78 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.03.0 2 | hydrogelové krytí – amorfní | hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro plošné povrchové i hluboké defekty | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 21,70 Kč / 1 g 21,70 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.03.0 3 | hydrogelové krytí – na textilním nosiči | hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro plošné povrchové i hluboké defekty | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,30 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.03.0 4 | hydrogely amorfní s aktivní látkou | hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro plošné povrchové i hluboké defekty, ovlivňující spodinu dle aktivní látky, v případě antimikrobiáln í aktivity musí obsahovat prokazatelně antimikrobiáln í složku | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 9,74 Kč / 1 g 9,74 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.04 | alginátové krytí | | | | | | |
| 01.02.04.0 1 | alginátové krytí – plošné | velmi dobrá adsorbce absorpce , k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,56 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.04.0 2 | alginátové krytí – plošné s aktivní látkou | velmi dobrá adsorbce absorpce , k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|--|---|---|-----------------------------------|----|
| | | ovlivnění infekce v ráně | | | | | |
| 01.02.04.03 | provazce, tampony | velmi dobrá adsorpce absorpce , k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, s výhodou do dutin a podmínovaných ran | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,56 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.04.04 | provazce, tampony – s aktivní látkou | velmi dobrá adsorpce absorpce , k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, ovlivnění infekce v ráně, s výhodou do dutin a podmínovaných ran | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.04.05 | alginátová krytí amorfni – s aktivní látkou | amorfni alginátová matrix s vazbou na aktivní látku, která je aktivní po kontaktu s exudátem | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 10,13 Kč / 1 g 10,13 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.05 | hydrokoloidní krytí | | | | | | |
| 01.02.05.01 | hydrokoloidy bez okraje | k udržení vlhkosti v ráně, management exsudátu, čištění spodiny | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,30 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.05.02 | hydrokoloidy s okrajem | k udržení vlhkosti v ráně, management exsudátu, čištění spodiny se schopností se přichytit k okolí rány | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,08 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.05.03 | pasty | k udržení vlhkosti v ráně, management exsudátu, čištění spodiny – dutin | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 11,30 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.05.04 | zásypy | k udržení vlhkosti v ráně, management | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení | – | – | 9,56 Kč / 1 g | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|---|-----------------------------|----|
| | | exsudátu, čištění spodiny | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | | |
| 01.02.06 | hydrovlákna | | | | | | |
| 01.02.06.0 1 | hydrovlákna | management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, lze i do hlubokých ran | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 1,48 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.06.0 2 | hydrovlákna – s aktivní látkou | management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, lze i do hlubokých ran, obsahuje prokazatelně antimikrobiáln í složku | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.06.0 3 | hydrovlákna – provazce, tampony | management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, do hlubokých ran | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 1,74 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.06.0 4 | hydrovlákna – provazce, tampony – s aktivní látkou | management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, do hlubokých ran, obsahuje prokazatelně antimikrobiáln í složku | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 2,35 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07 | hydropolyмеры, polyuretany a pěny | | | | | | |
| 01.02.07.0 1 | hydropolyмеры, polyuretany a pěny – plošné | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 1,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.0 2 | hydropolyмеры, polyuretany a pěny – plošné s okrajem | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí, s lepicími schopnostmi ke kůži | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 2,00 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.0 3 | hydropolyмеры, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou | - | - | 1,74 Kč / 1 cm ² | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|--|---|---|-----------------------------|----|
| | | krytí, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou | revizním lékařem | | | | |
| 01.02.07.04 | hydropolymer, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem a okrajem | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí, s lepíci schopnostmi ke kůži, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou, s lepíci schopnostmi ke kůži | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.05 | hydropolymer, polyuretany a pěny – do dutin | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány – k výplni dutiny | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.06 | hydropolymer, polyuretany a pěny – s aktivní látkou | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.07 | hydropolymer, polyuretany a pěny – s aktivní látkou a okrajem | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.08 | hydropolymer, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem a aktivní látkou | management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,50 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.09 | hydropolymer, polyuretany a pěny – s měkkým | management exsudátu, čištění, podpora | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení | – | – | 2,17 Kč / 1 cm ² | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|---|---|--|----|
| | silikonem a okrajem a s aktivní látkou | hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou, s lepicími schopnostmi ke kůži | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | | |
| 01.02.07.10 | hydropolymer, polyuretan a pěny – s gelem | management exsudátu, zvlhčení spodiny, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,74 Kč / 1 cm² 1,29 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.11 | hydropolymer, polyuretan a pěny – s gelem s okrajem | Management exsudátu exsudátu , čištění, podpora hojení, ochrana rány | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,17 Kč / 1 cm² 1,29 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.07.12 | hydropolymer, polyuretan a pěny – se silikonem a aktivní látkou k odvodu exsudátu | odvádí exsudát, obsahuje prokazatelně antimikrobiální složku a silikonovou kontaktní vrstvou | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,60 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.08 | filmové obvazy | | | | | | |
| 01.02.08.01 | filmové obvazy – plošné | krytí k ochraně rány, ochraně okolí před macerací a sekundární krytí | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,43 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.08.02 | filmové obvazy – plošné se silikonem | krytí k ochraně rány, ochraně okolí před macerací | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,87 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.08.03 | filmové obvazy – tampony | krytí k ochraně rány a ochraně okolí před macerací | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 13,26 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.08.04 | filmové obvazy – spreje | krytí k ochraně rány a ochraně okolí před macerací | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 7,83 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.09 | bioaktivní obvazy | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|---|-----------------------------------|----|
| 01.02.09.0 1 | bioaktivní obvazy – plošné | krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 6,09 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.09.0 2 | bioaktivní obvazy – v tubě | krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 14,78 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.09.0 3 | bioaktivní obvazy – na síťovině | krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty | lékař; po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,30 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.10 | čistící obvazy | | | | | | |
| 01.02.10.0 1 | čistící obvazy – plošné | vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,43 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.10.0 2 | čistící obvazy – aktivní | vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 3,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.10.0 3 | čistící obvazy – k mechanickému čištění | vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků pomocí mechanického debridementu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,22 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.11 | čistící roztoky aktivní | | | | | | |
| 01.02.11.0 1 | čistící roztoky aktivní | aseptické roztoky sloužící k obkladům a oplachům, podpora autolytických aktivit v defektu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,70 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.11.0 2 | čistící gely aktivní | aseptické gely pro podporu autolytických aktivit v defektu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 13,04 Kč / 1 g 13,04 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.12 | dermoepidermál ní náhrady | | | | | | |
| 01.02.12.0 1 | xenotransplantát y | náhrada kožního krytu, | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení | – | – | 6,96 Kč / 1 cm ² | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|---|-----------------------------|----|
| | | podpora epitelizace | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | | |
| 01.02.12.0 2 | syntetické kožní náhrady | náhrada kožního krytu, podpora epitelizace | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 6,52 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13 | ostatní krytí | | | | | | |
| 01.02.13.0 1 | kolagenové krytí | – | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 3,48 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.0 2 | krytí obsahující hyaluronan – plošné | krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.0 3 | krytí obsahující hyaluronan – roztok, gel | krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 5,52 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.13.0 4 | krytí obsahující hyaluronan – sprej | krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 11,30 Kč / 1 ml | ne |
| 01.02.13.0 5 | krytí obsahující med – plošné | materiály k podpoře hojení, čistící a antibakteriální efekt | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 1,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.0 6 | krytí obsahující med – gel, pasta | materiály k podpoře hojení, čistící a antibakteriální efekt | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 13,04 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.13.0 7 | hydrobalanční krytí | management exsudátu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,35 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.0 8 | nanokrystalické stříbro – plošné | management infekce v defektu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,43 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.0 9 | nanokrystalické stříbro – sprej | management infekce v defektu | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení | – | – | 3,48 Kč / 1 ml | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|--|------------------------------|--|----|
| | | | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | | |
| 01.02.13.10 | biokeramické krytí | management exsudátu u sekretujících ran | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,64 2,782 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.11 | maltodextrin | materiály k podpoře hojení a čištění rány | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | | 3,30 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.13.12 | kadexomer s jodem – plošný | management exsudátu a infekce | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,91 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.13 | kadexomer s jodem – zásyp | management exsudátu a infekce | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 14,78 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.13.14 | kadexomer s jodem – mast | management exsudátu a infekce | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 14,78 Kč / 1 g | ne |
| 01.02.13.15 | samolepící silikonové krytí na jizvy | – | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 2,61 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.16 | superabsorbční krytí | krytí k managementu exsudátu, s vysokou absorpční kapacitou díky superabsorbčním částicím, které jsou součástí jádra a váží pevně a bezpečně exsudát | po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 0,65 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.02.13.17 | prostředky pro lokální kyslíkovou terapii | krytí k podpoře hojení, management u exsudátu a čištění ran na principu lokálního dodávání kyslíku | DIA; DRV; GER; CHR; INT; J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | těžké a nehojící se žilní nebo arteriální ulcerace, včetně ulcerací u diabetes mellitus, které nedosáhly zhojení do 8 týdnů při použití standardních léčebných | 24 ml / 1 rok / 1 lokalizace | 228,- Kč / 1 ml | ne |

| | | | | postupů, včetně chirurgických | | | |
|--------------|--|---|--|--|----------------------------|---|----|
| 01.03 | obinadla a náplasti | | | | | | |
| 01.03.01 | obinadla fixační | | | | | | |
| 01.03.01.0 1 | obinadla fixační – elastická | – | – | – | – | 0,0044 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.01.0 2 | obinadla fixační – elastická, kohezivní | – | – | – | – | 0,0174 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.01.0 3 | obinadla fixační – neelastická | – | – | – | – | 0,0026 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.02 | obinadla hadicová | | | | | | |
| 01.03.02.0 1 | obinadla hadicová – podpůrná | – | – | – | – | 0,0522 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.02.0 2 | obinadla hadicová – podkladová | – | – | – | – | 0,0087 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.02.0 3 | obinadla hadicová – fixační | – | – | – | – | 0,1043 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.03.03. | náplasti | | | | | | |
| 01.03.03.0 1 | samolepící krytí | – | – | – | – | 0,225 Kč / 1 cm ² | ne |
| 01.04 | savé prostředky | | | | | | |
| 01.04.01 | vata buničitá | | | | | | |
| 01.04.01.0 1 | vata buničitá | – | – | – | 1000 g / měsíc | 0,0869 Kč / 1 g | ne |
| 01.04.01.0 2 | vata buničitá – dělená | – | DIA | – | 300 ks / měsíc | 0,0261 Kč / 1 ks | ne |
| 02 | ZP pro inkontinentní pacienty | | | | | | |
| 02.01 | ZP absorpční | | | | | | |
| 02.01.01 | ZP absorpční | | | | | | |
| 02.01.01.0 1 | vložky, kapsy, intravaginální tampony, vložné pleny, fixační kalhotky, plenkové kalhotky | Všechny typy výrobků: • absorpční jádro z celulózy popř. superabsorbentu • neutralizátor zápachu Intravaginální tampony Vložné pleny • postranní pásky proti protečení • indikátor výměny zdravotního prostředku Plenkové kalhotky – zalepovací • postranní pásky proti | GER; GYN; CHI; NEF; NEU; PED; PRL; SDP ; SLO ; URN | inkontinence I. stupně (mimovolní únik moči nad 50 ml do 100 ml (včetně) v průběhu 24 hodin) inkontinence II. stupně (mimovolní únik moči nad 100 ml do 200 ml (včetně) v průběhu 24 hodin) + fekální inkontinence inkontinence III. stupně (mimovolní únik moči nad 200 ml v průběhu 24 hodin) + smíšená inkontinence | maximálně 150 kusů / měsíc | při kombinaci se ZP pro sběr moči – 174,00 Kč / měsíc pro jakýkoli stupeň inkontinence, spoluúčast 5 % od prvního ks inkontinence I. stupně (mimovolní únik moči nad 50 ml do 100 ml (včetně) v průběhu 24 hodin) – 391,00 Kč / měsíc, spoluúčast 15 % od prvního ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---------------------------------------|--|---|--|---|---|----|
| | | <p>protečení</p> <ul style="list-style-type: none"> • opakovaně aplikovatelná lepitka • indikátor výměny zdravotního prostředku <p>Plenkové kalhotky – s pásem</p> <ul style="list-style-type: none"> • postranní pásky proti protečení • fixace pomocí pásu s opakovaným zapínáním • indikátor výměny zdravotního prostředku <p>Plenkové kalhotky – natahovací</p> <ul style="list-style-type: none"> • prodyšný elastický materiál <p>Fixační kalhotky</p> <ul style="list-style-type: none"> • bezešvé | | | | <p>inkontinence II. stupně (mimovolní únik moči nad 100 ml do 200 ml (včetně) v průběhu 24 hodin) + fekální inkontinence – 783,00 Kč / měsíc, spoluúčast 5 % od prvního ks</p> <p>inkontinence III. stupně (mimovolní únik moči nad 200 ml v průběhu 24 hodin) + smíšená inkontinence – 1.478,00 Kč / měsíc, spoluúčast 2 % od prvního ks</p> | |
| 02.01.01.02 | podložky | se superabsorbentem i bez superabsorbentu | GER; GYN; CHI; NEF; NEU; PED; PRL; SDP; SLO; URN | inkontinence III. stupně + smíšená inkontinence | maximálně 30 kusů / měsíc | inkontinence III. stupně + smíšená inkontinence – 191,00 Kč / měsíc, spoluúčast 25 % od prvního ks | ne |
| 02.02 | ZP pro sběr moči | | | | | | |
| 02.02.01 | urinální kondomy | | | | | | |
| 02.02.01.01 | urinální kondomy | samolepící nebo s lepícím proužkem, ochrana proti zalomení, kompatibilní se standardně používanými sběrnými urinálními sáčky | GER; CHI; NEF; NEU; PED; PRL; URN; INT | inkontinence u mužů, únik moči nad 100 ml za 24 hodin, kombinace možná pouze s vložkami nebo kapsami | 30 ks / měsíc | 22,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.02.02 | sběrné urinální sáčky výpustné | | | | | | |
| 02.02.02.01 | sběrné urinální sáčky – jednokomorové | – | GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom | 15 ks / měsíc; 20 ks pro pacienty s nefrostomií; pro děti do 6 let bez limitu | 22,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.02.02.02 | sběrné urinální sáčky – vícekomorové | komory pro rovnoměrnou distribuci moči, konektor kompatibilní | GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom | 15 ks / měsíc; 20 ks pro pacienty s nefrostomií; pro děti do 6 let bez limitu | 43,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|----------------|-----------------|----|
| | | se standardně používanými cévkami a urostomickými sáčky, potažené textilií, uzavíratelný výpustný ventil | | | | | |
| 02.02.03 | přídržné příslušenství | | | | | | |
| 02.02.03.0 1 | přídržné pásky | měkká textilie, upravitelná velikost, kompatibilní se sběrnými sáčky | GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom | 8 ks / rok | 22,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.02.03.0 2 | držáky sáčků | kompatibilní pro upevnění sběrných sáčků, omyvatelný materiál | GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom | 2 ks / rok | 22,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.03 | ZP pro vyprazdňování | | | | | | |
| 02.03.01 | urologické katetry pro intermitentní katetrizaci | | | | | | |
| 02.03.01.0 1 | katetr sterilní – nepotahovaný | sterilní nepotahovaný močový katetr k jednorázovému u cévkování močového měchýře | NEF; URN | – | 210 ks / měsíc | 8,70 Kč / 1 ks | ne |
| 02.03.01.0 2 | katetr sterilní – potahovaný, s nutností aktivace | potažený hydrofilní vrstvou včetně oček katetru, aktivace vodou | NEF; URN | porucha vyprazdňování močového měchýře, dysfunkce močových cest s fyziologickým či patologickým nálezem, po kontinentních náhradách močového měchýře, ortotopický měchýř, u plegiků, benigní hyperplazie prostaty s obtížným vyprazdňováním | 210 ks / měsíc | 43,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.03.01.0 3 | katetr sterilní – potahovaný, ihned k použití | sterilní kompaktní potahovaný močový katetr bez obsahu ftalátů, ihned k použití, s bezdotykovou technikou při zavádění; potažený hydrofilní vrstvou | NEF; URN | porucha vyprazdňování močového měchýře, dysfunkce močových cest s fyziologickým či patologickým nálezem, po kontinentních náhradách močového měchýře, ortotopický | 210 ks / měsíc | 43,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|----------|--|----------------|-----------------|----|
| | | včetně oček katetru | | měchýř, u plegiků, benigní hyperplazie prostaty s obtížným vyprazdňováním | | | |
| 02.03.02 | urologické sety pro intermitentní katetrizaci s integrovaným sáčkem | | | | | | |
| 02.03.02.01 | sety sterilní s potahovaným katetrem – s nutností aktivace | potážený hydrofilní vrstvou včetně oček katetru, aktivace vodou | NEF; URN | porucha vyprazdňování močového měchýře, dysfunkce močových cest s fyziologickým či patologickým nálezem, po kontinentních náhradách močového měchýře, ortotopický měchýř, u plegiků, benigní hyperplazie prostaty s obtížným vyprazdňováním – nelze kombinovat s katétry sterilními v rámci jednoho měsíce | 210 ks / měsíc | 43,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.03.02.02 | sety sterilní s potahovaným katetrem – ihned k použití | sterilní kompaktní uzavřený systém potahovaného močového katétru bez obsahu ftalátů a kalibrovaného sběrného sáčku s antirefluxní chlopní a možností výpustě, ihned k použití, s bezdotykovou technikou při zavádění; potážený hydrofilní vrstvou včetně oček katetru | NEF; URN | porucha vyprazdňování močového měchýře, dysfunkce močových cest s fyziologickým či patologickým nálezem, po kontinentních náhradách močového měchýře, ortotopický měchýř, u plegiků, benigní hyperplazie prostaty s obtížným vyprazdňováním – nelze kombinovat s katétry sterilními v rámci jednoho měsíce | 210 ks / měsíc | 52,00 Kč / 1 ks | ne |
| 02.03.03 | proplachové systémy pro permanentní urologický katetr | | | | | | |
| 02.03.03.01 | proplachové systémy | uzavřený sterilní systém pro gravitační proplach permanentních močových katetrů a | NEF; URN | porucha průchodnosti permanentního močového katetru způsobená patologickou | 15 ks / měsíc | 35,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|---|--|----------------------|----|
| | | močového měchýře s obsahem aktivní látky k prevenci a léčbě neprůchodnosti katetru | | příměsí moči, s frekvencí častější než 1x týdně po dobu 1 měsíce při správné péči | | | |
| 02.03.04 | dilatany | | | | | | |
| 02.03.04.01 | dilatany anální | – | lékař | stenóza análního kanálu; stenóza stomie | 1 balení / 10 let | 607,00 Kč / 1 balení | ne |
| 02.03.05 | urologické lubrikační gely | | | | | | |
| 02.03.05.01 | urologické lubrikační gely | – | NEF; URN | pouze pro nepotahované katetry | 750 ml / 1 měsíc | 2,60 Kč / 1 ml | ne |
| 03 | ZP pro pacienty se stomií | | | | | | |
| 03.01 | stomické systémy – jednoduché | | | | | | |
| 03.01.01 | sáčky – jednoduché, výpustné | | | lze kombinovat se sáčky uzavřenými do příslušného finančního limitu stanoveného množstevním limitem dané kategorie | | | |
| 03.01.01.01 | potážené sáčky s plochou podložkou – s výpustí s mechanickou svorkou | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | řidká stolice; nekomplikovaná stomie | 30 ks / měsíc | 57,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.01.02 | potážené sáčky s plochou podložkou – s integrovanou bezpečnostní výpustí | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | řidká stolice; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; píštěl | 30 ks / měsíc | 157,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.01.03 | potážené sáčky s konvexní podložkou – s integrovanou bezpečnostní výpustí | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | řidká stolice; měkké břicho – plovoucí podkoží; stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie; komplikovaná píštěl | 30 ks / měsíc | 243,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.01.04 | potážené sáčky jednoduché univerzální, s plochou podložkou, bez | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou | GER; CHI; INT; ONK; PED; URN | jakýkoliv typ derivační stomie nebo píštěle, která odvádí velmi řídkou až | 30 ks / měsíc a 60 ks / měsíc při množství stolice nad 4 | 157,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|---|------------------|----|
| | antirefluxního ventilu, se širokou výpustí s možností napojení na sběrný sáček se širokou hadicí | úpravou, kryté textilí | | vodnatou stolicí v množství nad 1000 ml za 24 hod; má možnost napojení na velkoobjemový sběrný sáček se širokou odvodnou hadicí | litry za 24 hod. | | |
| 03.01.01.0 5 | potážené sáčky jednodílné univerzální, s konvexní podložkou, bez antirefluxního ventilu, se širokou výpustí s možností napojení na sběrný sáček se širokou hadicí | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí | GER; CHI; INT; ONK; PED; URN | jakýkoliv typ derivační stomie nebo píštěle, která odvádí velmi řídkou až vodnatou stolicí v množství nad 1000 ml za 24 hod; má možnost napojení na velkoobjemový sběrný sáček se širokou odvodnou hadicí | 30 ks / měsíc a 60 ks / měsíc při množství stolice nad 4 litry za 24 hod. | 243,00 Kč / 1ks | ne |
| 03.01.01.0 6 | potážené sáčky výpustné velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | řídká stolice; průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže; vícečetné píštěle | 30 ks / měsíc | 217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.02 | sáčky – jednodílné, uzavřené | | | lze kombinovat se sáčky výpustnými do příslušného finančního limitu stanoveného množstevním limitem dané kategorie | | | |
| 03.01.02.0 1 | potážené sáčky s plochou podložkou | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | formovaná stolice; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže | 60 ks / měsíc | 70,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.02.0 2 | potážené sáčky s konvexní podložkou | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | formovaná stolice; měkké břicho –plovoucí podkoží; stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie | 60 ks / měsíc | 109,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.02.0 3 | potážené sáčky uzavřené velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená | 60 ks / měsíc | 130,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|--|--|------------------|----|
| | | úpravou, kryté textilíí, opatřené filtrem | | peristomální kůže | | | |
| 03.01.02.0 4 | krytky | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilíí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků | 60 ks / měsíc | 52,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.02.0 5 | zátky | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilíí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků | 60 ks / měsíc | 87,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.02.0 6 | krycí lepení se savou vrstvou a nepropustným povrchem | savé hypoalergenní jádro, které lze přiložit na sliznici střeva; hypoalergenní lepicí okraj | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | stomie s minimální produkcí stolice; střevní mukózní píštěl; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků; krytí nefrostomií, epcystostomií, trvalých drenáží | 60 ks / měsíc | 28,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.03 | sáčky – jednoduché, urostomické | | | | | | |
| 03.01.03.0 1 | potážené sáčky s plochou podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilíí | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | urostomie; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; píštěl; drén | 30 ks / měsíc | 243,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.01.03.0 2 | potážené sáčky s konvexní podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilíí | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | urostomie nebo píštěl v komplikovaném terénu; měkké břicho – plovoucí podkoží; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie; drén | 30 ks / měsíc | 252,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02 | stomické systémy – dvoudílné – adhezivní technologie | | | | | | |
| 03.02.01 | podložky | | | | | | |
| 03.02.01.0 1 | podložky ploché | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; píštěl | 139,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|--|------------------|----|
| | | | | nebo mírně poškozená peristomální kůže; dobrá jemná motorika rukou (stříhání podložky) | 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | | |
| 03.02.01.0 2 | podložky konvexní | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; měkké břicho – plovoucí podkoží; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; pištěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 183,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02.01.0 3 | podložky velkoplošné | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; vícenásobné vyústění střeva blízko sebe; axiální stomie; poškozená peristomální kůže | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; pištěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02.02 | sáčky – výpustné | | | | | | |
| 03.02.02.0 1 | sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | řídka stolice; pištěl | 30 ks / měsíc | 122,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02.02.0 2 | sáčky velkoobjemové | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | průměr stomie nad 50 mm; masivně secernující pištěl; prolaps střeva; vícenásobné vyústění střeva; axiální stomie; velké odpady ze střeva nebo pištěle | 30 ks / měsíc | 122,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02.02.0 3 | sáčky univerzální, bez antirefluxního ventilu, se širokou výpustí s možností napojení na sběrný sáček se širokou hadicí | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; ONK; PED; URN | jakýkoliv typ derivační stomie nebo pištěle, která odvádí velmi řídkou až vodnatou stolicí v množství nad 1000 ml za 24 hod; má možnost napojení na velkoobjemový sběrný sáček se širokou odvodnou hadicí | 30 ks / měsíc a 60 ks / měsíc při množství stolice nad 4 litry za 24 hod. | 122,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.02.03 | sáčky – uzavřené | | | | | | |
| 03.02.03.0 1 | sáčky uzavřené | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | formovaná stolice | 60 ks / měsíc | 70,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|--|------------------|----|
| | | opatřené filtrem | | | | | |
| 03.02.04 | sáčky – urostomické | | | | | | |
| 03.02.04.0 1 | sáčky s integrovaným antirefluxním ventilem | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | urostomie; píštěl; drén | 30 ks / měsíc | 157,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03 | stomické systémy – dvoudílné – mechanické | | | | | | |
| 03.03.01 | podložky | | | | | | |
| 03.03.01.0 1 | podložky ploché | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | nekomplikovaná stomie; nekomplikovaná píštěl; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; píštěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 183,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.01.0 2 | podložky tvarovatelné | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; manžeta stomie nad úrovní kůže; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; píštěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.01.0 3 | podložky konvexní | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; píštěl v komplikovaném nebo nerovném terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vícečetné píštěle | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; píštěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.01.0 4 | podložky velkoplošné | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; vícenásobné vyústění střeva blízko sebe; axiální stomie; poškozená peristomální kůže | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; píštěl 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie | 252,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.02 | sáčky – výpustné | | | | | | |
| 03.03.02.0 1 | sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | řídka stolice; píštěl | 30 ks / měsíc | 87,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.02.0 2 | sáčky velkoobjemové | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilí, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | průměr stomie nad 50 mm; masivně secernující píštěl; prolaps střeva; | 30 ks / měsíc | 174,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|---|---|-----------------------|----|
| | | | | vícenásobné vyústění střeva; axiální stomie; velké odpady ze střeva nebo píštěle | | | |
| 03.03.02.03 | sáčky univerzální, bez antirefluxního ventilu, se širokou výpustí s možností napojení na sběrný sáček se širokou hadicí | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; ONK; PED; URN | jakýkoliv typ derivační stomie nebo píštěle, která odvádí velmi řídkou až vodnatou stolici v množství nad 1000 ml za 24 hod; má možnost napojení na velkoobjemový sběrný sáček se širokou odvodnou hadicí | 30 ks / měsíc a 60 ks / měsíc při množství stolice nad 4 litry za 24 hod. | 174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.03 | sáčky – uzavřené | | | | | | |
| 03.03.03.01 | sáčky uzavřené | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | formovaná stolice | 60 ks / měsíc | 48,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.03.04 | sáčky – urostomické | | | | | | |
| 03.03.04.01 | sáčky s integrovaným antirefluxním ventilem | sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | urostomie; píštěl; drén | 30 ks / měsíc | 113,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.04 | stomické systémy – pro dočasnou kontinenci stomie | | | | | | |
| 03.04.01 | systémy pro dočasnou kontinenci stomie | | | | | | |
| 03.04.01.01 | systémy pro dočasnou kontinenci stomie | sada podložek, sáčků a zařízení pro dočasnou kontinenci stomie | GER; CHI; INT; ONK; PED; PRL | kolostomie s formovanou stolicí | – | 6.957,00 Kč / 1 měsíc | ne |
| 03.05 | stomické systémy – s malou lepicí plochou | | | | | | |
| 03.05.01 | stomické systémy – s malou lepicí plochou – jednodílné | | | | | | |
| 03.05.01.01 | potažené sáčky výpustné s plochou nebo konvexní podložkou | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém | 30 ks / měsíc; pro děti do 6 let 60 ks / měsíc v indikovaných případech | 157,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--------------------------------------|---|---|--|------------------|----|
| | | | | s malou adhezní plochou | | | |
| 03.05.01.0 2 | potážené sáčky uzavřené s plochou nebo konvexní podložkou | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 60 ks / měsíc; pro děti do 6 let 120 ks / měsíc v indikovaných případech | 48,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.05.01.0 3 | potážené sáčky urostomické s integrovaným antirefluxním ventilem s plochou nebo konvexní podložkou | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 30 ks / měsíc; pro děti do 6 let 60 ks / měsíc v indikovaných případech | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.05.02 | stomické systémy – s malou lepící plochou – dvoudílné – adhesivní technologie | | | | | | |
| 03.05.02.0 1 | podložky ploché nebo konvexní | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 10 ks / měsíc –kolostomie; trvalá drenáž; pístěť; pro děti do 6 let 20 ks / měsíc v indikovaných případech 15 ks / měsíc –ileostomie; urostomie; pro děti do 6 let 30 ks / měsíc v indikovaných případech | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.05.02.0 2 | potážené sáčky uzavřené | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 60 ks / měsíc; pro děti do 6 let 120 ks / měsíc v indikovaných případech | 130,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.05.02.0 3 | potážené sáčky výpustné | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta | 30 ks / měsíc; pro děti do 6 let 60 ks / měsíc v indikovaných případech | 261,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|--|----------------------|----|
| | | | | vyžaduje malý stomický systém s malou adhezivní plochou | | | |
| 03.06 | ZP drenážní systémy | | | | | | |
| 03.06.01 | sáčky drenážní | | | | | | |
| 03.06.01.0 1 | sáčky drenážní – jednoduché | adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | zavedený drén; píštěl do orgánu nebo tělní dutiny; mnohočetné píštěle | 30 ks / měsíc | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.07 | ZP k irigaci do stomie | | | | | | |
| 03.07.01 | irigační soupravy | | | | | | |
| 03.07.01.0 1 | irigační soupravy – gravitační | – | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | irigace defekační – kolostomie na distální části tlustého střeva; irigace léčebná – opakovaná aplikace léčebné látky do tenkého nebo tlustého střeva | 2 sady / rok | 2.174,00 Kč / 1 sada | ne |
| 03.07.01.0 2 | irigační soupravy – sáčky | – | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | irigace defekační – kolostomie na distální části tlustého střeva; irigace léčebná – opakovaná aplikace léčebné látky do tenkého nebo tlustého střeva | 300 ks / rok | 43,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.08 | ZP pro pacienty se stomií – stomické příslušenství – péče o kůži – prevence a léčba | | | | | | |
| 03.08.01 | vyplňovací a vyrovnávací ZP | | | | | | |
| 03.08.01.0 1 | vkładací kroužky | adhezivní hydrokoloidní nebo silikonová hmota | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | komplikovaná stomie nebo píštěl –stenóza, retrakce, prolaps; nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vyústěná v komplikovaném peristomálním terénu; více stomií současně; odhobená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží | 60 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou nebo se sáčky jednoduchých o systému | 78,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.08.01.0 2 | pásky vyrovnávací | adhezivní hydrokoloidní nebo silikonová hmota | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | komplikovaná stomie nebo píštěl –stenóza, retrakce, prolaps; | 120 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou | 70,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|------------------------|---|--|---|--|-----------------------------|----|
| | | | | nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vyústěná v komplikovaném peristomálním terénu; více stomií současně; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží | nebo se sáčky jednodílných o systému | | |
| 03.08.01.03 | adhezivní pasty a gely | adhezivní hydrokoloidní nebo silikonová hmota | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | komplikovaná stomie nebo píštěl –stenóza, retrakce, prolaps; nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vyústěná v komplikovaném peristomálním terénu; více stomií současně; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží | 1 ks / měsíc | 7,80 Kč / 1 g | ne |
| 03.08.01.04 | destičky a roušky | adhezivní hydrokoloidní nebo silikonová hmota | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | komplikovaná stomie nebo píštěl –stenóza, retrakce, prolaps; nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vyústěná v komplikovaném peristomálním terénu; více stomií současně; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží | – | 0,40 Kč / 1 cm ² | ne |
| 03.08.01.05 | těsnící manžety | adhezivní hydrokoloidní nebo silikonová hmota | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | komplikovaná stomie nebo píštěl –stenóza, retrakce, prolaps; nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vyústěná v komplikovaném peristomálním | 60 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou | 96,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|--|--|-------------------|----|
| | | | | terénu; více stomií současně; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží | | | |
| 03.08.02 | pásy a přídržné prostředky | | | | | | |
| 03.08.02.0 1 | stomické pásy – přídržné | kompatibilní s jednodílným nebo dvoudílným stomickým systémem | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | pacienti s jednodílným nebo dvoudílným stomickým systémem, který má ouška pro uchycení přídržného pásku; potřeba mechanické podpory pásku pro dobrou adhezi pomůcky prostředku k tělu; prevence podtékání | 2 ks / rok | 174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.08.02.0 2 | stomické břišní pásy | s otvorem nebo bez otvoru | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | všechny typy stomie | 2 ks / rok | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.08.02.0 3 | nízkotlaké adaptéry pro dvoudílný systém | – | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | všechny typy stomie; pacienti používající dvoudílný mechanický systém, kterým onemocnění, stav stomie a peristomálního okolí nedovoluje tlak na břišní stěnu; časně pooperační období – do 3 měsíců od operace | 10 ks / měsíc –uzavřený systém 15 ks / měsíc –výpustný systém | 113,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.08.03 | prostředky zahušťovací | | | | | | |
| 03.08.03.0 1 | prostředky zahušťovací | – | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | ileostomie; kolostomie s řídkou nebo vodnatou stolicí | – | 313,00 Kč / měsíc | ne |
| 03.08.04 | odstraňovače stomické podložky | | | | | | |
| 03.08.04.0 1 | odstraňovače stomické podložky | – | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže | – | 261,00 Kč / měsíc | ne |
| 03.08.04.0 2 | odstraňovače stomické podložky – silikonové | rouška nebo sprej | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | pacienti používající stomický nebo drenážní systém | – | 435,00 Kč / měsíc | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|---------------|-------------------|----|
| | | | | na stomii, píštěl nebo drenáž; poškozená peristomální kůže; alergická reakce na jiný odstraňovač; kožní choroba v peristomální oblasti | | | |
| 03.08.05 | pohlcovače pachu | | | | | | |
| 03.08.05.0 1 | pohlcovače pachu | neutralizuje zápach ve stomickém sáčku (aplikuje se do sáčku před nasazením) | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN | zvyšují kompenzační funkci stomické pomůcky stomického prostředku | - | 304,00 Kč / měsíc | ne |
| 03.09 | ochranné a čisticí prostředky pro pacienty se stomíí | | | | | | |
| 03.09.01 | ochranné prostředky pro pacienty se stomíí | | | | | | |
| 03.09.01.0 1 | zásypové pudry, ochranné krémy, ochranné filmy, přídržné proužky | - | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; ochrana a prevence poškození kůže v peristomální oblasti; léčba poškozené kůže; onkologická léčba; zajištění plné adheze stomického systému | - | 870,00 Kč / měsíc | ne |
| 03.09.01.0 2 | protektivní kroužky | ochranná hydrokoloidní nebo silikonová vrstva se lepí na kůži a nepropustná, omyvatelná a nelepivá vrstva je navrch | GER; CHI; INT; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | výživné stomie, trvalé drenáže, nefrostomie, ureterostomie, epicystostomie | 30 ks / měsíc | 104,00 Kč / 1 ks | ne |
| 03.09.02 | čisticí prostředky pro pacienty se stomíí | | | | | | |
| 03.09.02.0 1 | čisticí roztoky, čisticí pěny, tělové čisticí ubrousky | pomůcky - | GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; SDP; SLO; URN | - | - | 261,00 Kč / měsíc | ne |
| 03.10 | sběrné sáčky se širokou hadicí | | | | | | |
| 03.10.01 | sběrné sáčky se širokou hadicí | pevné sběrné sáčky, které pojmu alespoň 1500–2000 ml stolice; široká | GER; CHI; INT; ONK; PRL | pacienti se stomíí s odpady nad 2000 ml / 24 hod; používají jednodílný nebo dvoudílný | 15 ks / měsíc | 157,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|---|--|--------------|------------------|----|
| | | a dlouhá hadice, kterou projde kašovitá stolice; možnost zavěšení na lůžko | | systém s univerzálním sáčkem | | | |
| 04 | ZP ortopedicko-protetické a ortopedická obuv | | | | | | |
| 04.01 | ZP ortopedicko-protetické – pro hlavu a krk | | | | | | |
| 04.01.01 | krční ortézy | | | | | | |
| 04.01.01.01 | krční ortézy | vícedílné pevné nebo stavitelné tvarové krční ortézy s výraznou prostorově tvarovanou plošnou podporou v oblasti dolní čelisti a týlu hlavy (např. límce typ Philadelphia), nepatří sem vícedílné ortézy s anatomickým tvarem bez celoplošné podpory (např. stavitelné límce z obvodových výztuh) | CHI; NEU; ORP; ORT; OST; REH; REV; TRA; TVL | dlouhodobější pooperační nebo pouřazová fixace krční páteře v případě těžkého cervikálního a cervikobrachiálního syndromu, lehké subluxace, jednoduché stabilní zlomeniny, těžké spondylartrózy, degenerativní změny | 1 ks / 1 rok | 739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.01.02 | fixační límce | | | | | | |
| 04.01.02.01 | fixační límce – zpevněné | <ul style="list-style-type: none"> • vícedílné ortézy s anatomickým tvarem bez celoplošné podpory (např. stavitelné límce z obvodových výztuh) • ortézy s anatomickým tvarem a vnitřní nebo vnější výztuhou z pevných materiálů • výrazně anatomicky tvarované plastové límce bez výztuhy, které díky použitému materiálu vykazují vysokou míru fixace | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | akutní i chronické případy cervikálního syndromu, osteocondrózy a spondylartrózy , lehké pouřazové subluxace, revmatických obtíží, degenerativních změn | 1 ks / 1 rok | 296,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|---------------|-----------------------|----|
| 04.01.02.0 2 | fixační límce – měkké | měkké límce s anatomickým tvarem bez výztuh | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; POP; PRL | velmi lehké případy tortikolis, spondylózy, revmatických onemocnění, blokových postavení krční páteře, akutních poranění měkkých tkání, degenerativních onemocnění, jizevnaté kontraktury krku do jednoho roku po úrazu | 1 ks / 1 rok | 174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.01.03 | ochranné přilby | | | | | | |
| 04.01.03.0 1 | ochranné přilby | ochrana hlavy s anatomickým tvarem, bavlněná podšívka, různé velikosti | NEU; PSY; REH | pooperační, pourazová nebo preventivní ochrana hlavy při epilepsii, sebepoškozová ní nebo postižení nervové soustavy | 1 ks / 2 roky | 2.125,- Kč | ne |
| 04.02 | ZP ortopedicko protetické – pro trup | | | | | | |
| 04.02.01 | rigidní fixace klíční kosti | | | | | | |
| 04.02.01.0 1 | rigidní fixace klíční kosti | pro rigidní fixaci klíční kosti, nepatří sem upomínací nebo podpurné elastické bandáže | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA | pooperační a pourazové stavy fraktur klavikuly klíční kosti , poranění ramenního kloubu. | 1 ks / 1 rok | 304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.02 | žeburní a hrudní pásy pro fixaci | | | | | | |
| 04.02.02.0 1 | žeburní a hrudní pásy pro fixaci | elastické pásy a bandáže pro fixaci v oblasti hrudníku | CHI; NEU; ORP; ORT; OST; REH; REV; TRA; TVL | poškození a poranění v oblasti hrudníku | 1 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.03 | kombinované korzety pro stabilizaci a fixaci páteře | | | | | | |
| 04.02.03.0 1 | kombinované korzety pro stabilizaci a fixaci páteře | kombinace pružného nebo pevného textilu s pevnými materiály (kov, plast), které výrazně stabilizují a fixují páteř v Th-L rozsahu, charakteristick ým znakem korzety je kombinace základního bederního pasu s ostatními | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační stavy (zlomeniny, stabilizační operace), chronické degenerativní poruchy (osteoporóza, spondylartróza, osteochondróza, olistéza) | 1 ks / 1 rok | 1.565,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|--------------|------------------|----|
| | | podpůrnými příp. korekčními prvky – např. podpažní berličky, prostorová výztužná konstrukce, dlouhá tvarovaná celoplošná pelota s ramenními tahy nebo hrudním pasem apod., nepatří sem bederní pásy s výztuhami (plošné peloty, dlahy, výztuhy apod.), které nemají další přídatný podpůrný nebo korekční prvek | | | | | |
| 04.02.04 | bederní ortézy | | | | | | |
| 04.02.04.0 1 | bederní ortézy | pružné, příp. pevné textilní materiály nebo neopren, zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí pelot, výztuh, tahů, šněrování | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační stavy v oblasti bederní páteře, lumbalgie, chronické bolestivé stavy páteře, ledvinové obtíže | 1 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.05 | bederní pásy | | | | | | |
| 04.02.05.0 1 | bederní pásy elastické – bez výztuh | pružné materiály bez přídatných tahů, výztuh nebo pelot | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PED; PRL; REH; REV; TRA; TVL | lehká poškození zad, hlavním terapeutickým účinkem je mírná elastická fixace | 1 ks / 1 rok | 348,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.06 | břišní pásy | | | | | | |
| 04.02.06.0 1 | břišní pásy elastické – bez výztuh | pružné materiály bez přídatného zpevnění | CHI; NEU; ORP; ORT; PED; PRL; REH; REV | oslabení břišní stěny, kde hlavním terapeutickým účinkem je mírná elastická fixace | 1 ks / 1 rok | 348,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.06.0 2 | břišní pásy elastické – s výztuhami | pružné materiály; zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí tahů, šněrování, podpínek, výztuh, pelot apod., nepatří sem kýlní pásy | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV | pooperační stavy v oblasti břicha, zpevnění břicha pro konzervativní terapii, podpora břišního lisu | 1 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.06.0 3 | břišní pásy elastické – těhotenské s výztuhami | pružné materiály; zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí pelot, | GYN; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV | propadávání dělohy a bolesti zad způsobené posturálními změnami během gravidity | 1 ks / 1 rok | 783,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|--|--------------|------------------|----|
| | | výztuh, tahů nebo šněrování apod. | | | | | |
| 04.02.07 | kýlní pásy | | | | | | |
| 04.02.07.0 1 | kýlní pásy – pupeční | kýlní pásy výhradně určené pro kýly v oblasti pupku; součástí těchto pásů jsou peloty nebo podpínky s umístěním v oblasti kýly | CHI; NEU; ORP; ORT; PED; PRL; REH; REV | konzervativní léčba, předoperační období | 1 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.07.0 2 | kýlní pásy – ostatní | součástí těchto pásů jsou peloty nebo podpínky s umístěním v oblasti kýly | CHI; NEU; ORP; ORT; PED; PRL; REH; REV | konzervativní léčba, předoperační období | 1 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.02.08 | pánevní pásy | | | | | | |
| 04.02.08.0 1 | pánevní pásy | pro zpevnění a fixaci pánve, příp. kyčelních kloubů | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA | akutní nebo chronické stavy pánve, v těhotenství, po porodu (symphyseolýza symphyseolýza), po úraze (ruptura), při dysfunkci kyčelních kloubů, kyčelní dysplazii, repozicích kyčle, při pooperační léčbě fraktur pánve, artrózy SI skloubení | 1 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03 | ZP ortopedicko protetické – pro horní končetiny | | | | | | |
| 04.03.01 | ortézy a dlahy prstů horních končetin | | | | | | |
| 04.03.01.0 1 | ortézy prstů horních končetin – rigidní fixace | ortézy z pevných tvrdých materiálů (plast, kov) nebo bandáže z textilního materiálu nebo neoprenu, které jsou vybavené pevnou dlahou (kov, plast); zabezpečují rigidní fixaci | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; PRL | akutní a chronické stavy prstů horní končetiny (zlomeniny a luxace, akutní šlachové poškození, artróza, revmatická onemocnění), neurologické postižení | 1 ks / 1 rok | 217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.01.0 2 | ortézy prstů horních končetin – dynamické | zhotovené z pevných tvrdých materiálů (plast, kov) a | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy prstů horní končetiny do 3 měsíců od | 1 ks / 1 rok | 417,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|--|--------------|--------------------|----|
| | | vybavené dynamickými prvky (spirály, pružiny, elastické tahy apod.), které umožňují přesně určený dynamický pohyb prstů zejm. pro rehabilitační účely; nepatří sem bandáže s pružnými výztuhami, pelotami, dlahami apod. | | operace/úrazu, kde je nezbytná postupná rehabilitace | | | |
| 04.03.02 | ortézy zápěstní | | | | | | |
| 04.03.02.0 1 | ortézy zápěstní – rigidní fixace | ortézy z pevných tvrdých materiálů (plast, kov) nebo bandáže z textilního materiálu, neoprenu nebo kůže; bandáže musí být vybaveny pevnou dlahou (kov), která zabezpečí zcela rigidní fixaci | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | akutní a chronické stavy zápěstí, pooperační a pouřazové případy fraktur, distorzí, luxací, artróza, paréza, revmatická onemocnění, neurologická postižení | 1 ks / 1 rok | 304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.02.0 2 | ortézy zápěstní – zpevňující | elastické zápěstní ortézy bez pevné dlahy, bandáž ortézy z elastického materiálu, elastickou fixaci dále zabezpečuje pomocí dopínacích tahů, pružných dlah (spirál) a výztuh (pelot) | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; PRL | pooperační a pouřazové případy, distorze, luxace, artróza, entezopatie entezopatie , revmatická onemocnění, neurologická postižení | 1 ks / 1 rok | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.03 | ortézy loketní | | | | | | |
| 04.03.03.0 1 | ortézy loketní s kloubovou dlahou – s limitovaným rozsahem pohybu | loketní ortézy s krátkou kloubovou dlahou s nastavitelným limitovaným rozsahem pohybu; dlahy je zhotovena z pevných materiálů | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a pouřazové stavy loketního kloubu, (zlomeniny, poranění vazů a kloubních pouzder, chronické instability, kontraktury) | 1 ks / 1 rok | 2.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.03.0 2 | ortézy loketní s kloubovou dlahou – elastické | loketní ortézy s kloubovou dlahou, z kovu nebo pevného plastu; kloubová dlahy nemá | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a pouřazové stavy loketního kloubu, (zlomeniny, poranění vazů a kloubních pouzder, chronické | 1 ks / 1 rok | 696,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|--|---|--------------|--------------------|----|
| | | plně stavitelný rozsah pohybu | | instability), revmatická onemocnění | | | |
| 04.03.03.03 | ortézy loketní – zpevňující – elastické | loketní ortézy bez kloubové dlahy, bandáž ortézy je zhotovena z elastického materiálu a elastickou fixaci, zabezpečena pomocí dopínacích tahů nebo pružných nekloubových dlah (spirál) nebo výztuh (pelot) | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; PRL | pooperační a poúrazové stavy loketního kloubu, bolestivé stavy při artrózách, epikondylitidě, revmatická onemocnění | 1 ks / 1 rok | 348,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.03.04 | epikondylární pásky | epikondylární pásky nebo velmi krátké ortézy, bandáže, funkčně určené pouze jako epikondylární pásky | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; PRL | radiální nebo ulnární epikondylitidy | 1 ks / 1 rok | 157,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.04 | ortézy ramenní | | | | | | |
| 04.03.04.01 | ortézy ramenní – stavitelné | kombinace kovových materiálů, plastů a textilních materiálů; rigidní fixaci ramenního a loketního kloubu v požadované poloze | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy pletence ramenního, zlomeniny horního konce kosti pažní a velkého hrbolu humeru, léčení luxace a omezení hybnosti ramenního kloubu | 1 ks / 1 rok | 3.913,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.04.02 | ortézy ramenní – nestavitelné | z pevného pěnového plastu nebo nafukovacího válcového vaku, potažená textilním obalem s fixačními a upínacími textilními pásky; fixace ramenního a loketního kloubu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy pletence ramenního, zlomeniny horního konce kosti pažní a velkého hrbolu humeru, léčení luxace a omezení hybnosti ramenního kloubu | 1 ks / 1 rok | 2.174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.04.03 | ortézy ramenní – rigidní | textilních materiál, rigidní fixace ramenního kloubu, náhrada Desaultova obvazu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | subluxace a luxace ramenního kloubu, dráždivé stavy a přetížení ramenního kloubu, záněty měkkých tkání ramenního kloubu, distorze, | 1 ks / 1 rok | 500,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|--|--------------|--------------------|----|
| | | | | zlomeniny pažní a klíční kosti | | | |
| 04.03.04.04 | ortézy ramenní – zpevňující, elastické | z pružných materiálů zabezpečující elastickou fixaci s mírným omezením pohyblivosti v ramenním kloubu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | subluxace ramenního kloubu, dráždivé stavy a přetížení ramenního kloubu, záněty, neurologická postižení | 1 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.03.05 | závěsy paže – zpevňující | | | | | | |
| 04.03.05.01 | závěsy paže – zpevňující | jednoduché závěsy a pásy pro zavěšení a odlehčení horní končetiny | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | odlehčení horní končetiny | 1 ks / 1 rok | 235,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04 | ZP ortopedicko protetické – pro dolní končetiny | | | | | | |
| 04.04.01 | ortézy hlezenní | | | | | | |
| 04.04.01.01 | ortézy hlezenní – stavitelné | vybavené kloubovou dlahou s nastavitelným rozsahem pohybu; kombinací pevných plastových a textilních materiálů; dlahu ortézy je kovová | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a pourazové stavy v oblasti hlezna a nohy; poškození Achillovy šlachy | 1 ks / 1 rok | 1.304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.01.02 | ortézy hlezenní – rigidní | fixace je plnohodnotno u náhradou sádrové fixace; umožňují chůzi | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a pourazové stavy v oblasti hlezna a nohy; poškození Achillovy šlachy; syndrom diabetické nohy | 1 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.01.03 | ortézy hlezenní – zpevňující | kombinace pevných a textilních materiálů; bez kloubových dlah; zpevnění je zajištěno pomocí dopínacích tahů, pružných nekloubových dlah (spirál) a výztuh (pelot); ortéza není určena pro chůzi bez opory | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | lehká instabilita přednoží a hlezenního kloubu; revmatická onemocnění; stavy po distorzi hlezna; syndrom diabetické nohy | 1 ks / 1 rok | 652,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.01.04 | ortézy hlezenní – peroneální | pevné materiály; fixace správného postavení chodidla a | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | peroneální paréza při nedostatečné kompenzaci poruchy chůze | 1 ks / 1 rok | 1.304,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|--------------|--------------------|----|
| | | hlezna v sagitálním směru v případě poškození peroneálního nervu | | peroneálním tahem | | | |
| 04.04.01.0 5 | peroneální tahy | textilní materiál, udržení správného postavení chodidla v případě poškození peroneálního nervu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | peroneální paréza | 1 ks / 1 rok | 217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02 | ortézy kolene | | | | | | |
| 04.04.02.0 1 | ortézy kolene – pro instability – pevné rámy | pevný rám s kloubovou dlahou; vysoká stabilita; plně funkční rozsah pohybu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy | 1 ks / 1 rok | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02.0 2 | ortézy kolene – s limitovaným rozsahem pohybu – pevné materiály | dlouhá kloubová dlahy s nastavitelným limitovaným rozsahem pohybu; pevné materiály; bandáž a dopínací tahy z pevných textilních materiálů | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy kolenního kloubu s cílem zajistit limitovaný rozsah pohybu a jeho stabilizaci v sagitální rovině; neurologická postižení | 1 ks / 1 rok | 2.783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02.0 3 | ortézy kolene – s limitovaným rozsahem pohybu – elastické materiály | krátká kloubová dlahy s nastavitelným limitovaným rozsahem pohybu; pevné materiály; bandáž z elastického materiálu; dopínací tahy jsou zhotoveny z pevných nebo elastických materiálů | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy kolenního kloubu s cílem zajistit určitý limitovaný rozsah pohybu a jeho mírnou stabilizaci v sagitální rovině | 1 ks / 1 rok | 1.913,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02.0 4 | ortézy kolene – s konstantní flexí | dočasná imobilizace kolenního kloubu v pevné flexi; plnohodnotná náhrada sádrové fixace; bandáž z pevných nebo textilních materiálů; ortéza je vybavena | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | pooperační a poúrazové stavy v oblasti kolenního kloubu s cílem zajistit plnohodnotnou rigidní fixaci | 1 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|--|--|--|--------------------|----|
| | | pevnou dlahou zabezpečující požadovanou flexi | | | | | |
| 04.04.02.0 5 | ortézy kolene – elastické – kloubové dlahy | ortéza s kloubovou dlahou; z kovu nebo pevného plastu; nemá plně stavitelný rozsah pohybu; bandáž z elastických materiálů; s vysokou elastickou fixací | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | stabilizace pohybu kolenního kloubu v případě instabilit, artrózy, artritidy, poškození menisků | 1 ks / 1 rok | 1.391,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02.0 6 | ortézy kolene – elastické – zpevňující | ortéza bez kloubové dlahy; bandáž z elastického materiálu; elastická fixace je zajištěna dopínacími tahy nebo pružnými nekloubovými dlahami (spirály) nebo výztuhami (peloty) | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL | instabilit instability kolenního kloubu, stabilizace pately, bolestivé stavy při chronických nebo revmatických onemocněních | 1 ks / 1 rok | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.02.0 7 | infrapatelární pásky | krátké ortézy nebo bandáže funkčně určené pouze jako infrapatelární pásky | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; PRL | stabilizace pately, femoropatelární artróza, afekce lig. Patellae proprium | 1 ks / 1 rok | 157,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.03 | ortézy kyčle | | | | | | |
| 04.04.03.0 1 | ortézy kyčle – s limitovaným rozsahem pohybu | ortéza s kloubovou dlahou; s nastavitelným limitovaným rozsahem pohybu; dlahy z pevných materiálů | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV | pooperační a poúrazové stavy kyčelního kloubu | 1 ks / 1 rok | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.03.0 2 | ortézy kyčle – zpevňující | ortéza bez kloubové dlahy; bandáž z elastického materiálu; elastická fixace je zabezpečena pomocí dopínacích tahů, pružných nekloubových dlah (spirál) a výztuh (peloty) | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV | pooperační a poúrazové stavy kyčelního kloubu; zánětlivé stavy | 1 ks / 1 rok | 365,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.04.03.0 3 | ortézy kyčle – abdukční | zajištění správného postavení kyčelního | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV | kyčelní dysplazie, subluxace | 1 ks / 1 rok 2 ks / 1 rok u dětí do 2 let | 391,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|---------------------------------|---------------------|----|
| | | kloubu v abdukci; možnost nastavitelných třmenů, abdukčních peřinek nebo ortéz se stavitelnou vzpěrou | | | | | |
| 04.05 | ZP ortopedicko-protetické ochranné, korekční a stabilizační | | | | | | |
| 04.05.01 | návleky pahýlové | | | | | | |
| 04.05.01.0 1 | návleky pahýlové – kompresivní | kompresní návleky tvarované pro amputační pahýl | CHI; ORP; ORT; REH; TRA | kompresní terapie pahýlu do 6 měsíců po amputaci, objemově nestabilní pahýl končetin | 1 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.05.01.0 2 | návleky pahýlové – k protézám horních končetin nebo dolních končetin | ochrana pahýlu a kompenzace objemových změn v průběhu dne | CHI; ORP; ORT; REH; TRA | kombinace s protézami, které vyžadují využití pahýlových návleků | 8 ks / 1 rok | 174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.06 | ZP kompenzační | | | | | | |
| 04.06.01 | epitézy mammární + příslušenství | | | | | | |
| 04.06.01.0 1 | epitézy mammární – pooperační (dočasné) | – | GYN; CHI; ONK | onkologická onemocnění; po operaci | 1 ks | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.06.01.0 2 | epitézy mammární – trvalé | – | GYN; CHI; ONK; PRL | onkologická onemocnění; asymetrické vývojové vady prsu | 1 ks / 2 roky | 1.565,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.06.01.0 3 | epitézy mammární – trvalé – samolepící nebo odlehčené | – | CHI; J16; ONK, GYN | lymfedem lymfedem , nadměrná velikost, onemocnění páteře | 1 ks / 2 roky | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.07 | terapeutická obuv | | | | | | |
| 04.07.01 | obuv pooperační a odlehčovací | | | | | | |
| 04.07.01.0 1 | obuv pooperační a odlehčovací | – | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; POP | dočasné řešení objemových změn nohy po operaci; syndrom diabetické nohy | 1 ks na jednu končetinu / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 04.07.02 | obuv dětská terapeutická | | | | | | |
| 04.07.02.0 1 | obuv dětská terapeutická | pevné vedení paty | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | do 18 let věku; neurologická postižení | 2 páry / 1 rok | 1.044,00 Kč / 1 pár | ne |
| 04.07.03 | obuv pro diabetiky | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|-----------------------------------|---|---------------|-------------------|----|
| 04.07.03.0 1 | obuv pro diabetiky | obuv s dostatečným prostorem v prstové části, uzavřeného střihu, bez funkčních švů na nártu, s uzávěrem na suchý zip nebo šněrování; zpevňující části (tužinka a opatek) kryté podšívkou | DIA; ORT; REH; ORP; CHI; ANG; REV | diabetik s neuropatií či se speciálními zdravotními požadavky na obutí | 1 pár / 2 rok | 870,00 Kč / 1 pár | ne |
| 05 | ZP pro pacienty s diabetem a s jinými poruchami metabolismu | | | | | | |
| 05.01 | ZP pro odběr kapilární krve | | | | | | |
| 05.01.01 | pera lancetová | | | | | | |
| 05.01.01.0 1 | pera lancetová | – | DIA; J4; PRL; INT | dědičná metabolická porucha, diabetem mellitus – odběr suchých krevních kapek diabetes mellitus; nediabetická hypoglykémie (inzulinom, dialýza, postprandiální hypoglykémie, kongenitální hyperinzulinismus, dědičná metabolická porucha) – včetně odběru suchých krevních kapek | 1 ks / 5 let | 217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.01.02 | lancety pro lancetová pera | | | | | | |
| 05.01.02.0 1 | lancety pro lancetová pera | – | DIA; J4; PRL; INT | dědičná metabolická porucha, diabetem mellitus – odběr suchých krevních kapek diabetes mellitus; nediabetická hypoglykémie (inzulinom, dialýza, postprandiální hypoglykémie, kongenitální hyperinzulinismus, dědičná metabolická porucha) – včetně odběru suchých krevních kapek | – | 261,00 Kč / 1 rok | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---------------|---|--------------|------------------|----|
| 05.02 | ZP pro stanovení glukózy | | | | | | |
| 05.02.01 | glukometry | | | | | | |
| 05.02.01.0 1 | glukometry | možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících vyhodnocení dat; dle platné harmonizované technické normy | DIA; PRL; INT | diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií (léčba inzulínovými perý nebo pumpou); léčba hypoglykemizujícími perorálními antidiabetiky; nediabetické hypoglykémie diabetes mellitus při léčbě perorálními antidiabetiky | 1 ks / 6 let | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| | | | DIA | diabetes mellitus při léčbě injekčními neinzulínovými antidiabetiky, inzulínem; nediabetická hypoglykémie (inzulínem, dialýza, postprandiální hypoglykémie, kongenitální hyperinzulinismus, dědičná metabolická porucha) | | | |
| 05.02.01.0 2 | glukometry – pro stanovení ketolátek | možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících vyhodnocení dat; dle platné harmonizované technické normy | DIA | diabetes mellitus do 18 let včetně; diabetes mellitus v těhotenství; léčba inzulínovou pumpou při anamnéze diabetické ketoacidózy | 1 ks / 6 let | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.02.01.0 3 | glukometry s hlasovým výstupem | možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících vyhodnocení dat; dle platné harmonizované technické normy | DIA | diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií s praktickou slepotou | 1 ks / 6 let | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.02.01.0 4 | glukometry s integrovaným bolusovým kalkulátorem a komunikací s chytrým zařízením | bolusový kalkulátor nastavuje lékař; po jeho nastavení systém doporučuje | DIA | diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií (léčba inzulínovými | 1 ks / 6 let | 870,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---------------|---|------------------|----------------|----|
| | | dávku inzulínu; možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících vyhodnocení dat | | pery); při flexibilním dávkování inzulínu | | | |
| 05.02.02 | diagnostické proužky pro testování krve | | | | | | |
| 05.02.02.0 1 | diagnostické proužky pro stanovení glukózy z krve | dle platné harmonizované technické normy | DIA; PRL; INT | diabetes mellitus při léčbě perorálními antidiabetiky | 100 ks / 1 rok | 5,22 Kč / 1 ks | ne |
| | | | DIA | diabetes mellitus při léčbě injekčními neinzulínovými antidiabetiky, inzulínem (do 2 dávek denně); nediabetická hypoglykémie (inzulinom, dialýza, postprandiální hypoglykémie) | 400 ks / 1 rok | | |
| | | | DIA | diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií (léčba inzulínovými pery nebo pumpou) | 1.500 ks / 1 rok | | |
| | | | DIA | diabetes mellitus do 18 let včetně; diabetes mellitus v těhotenství; nediabetická hypoglykémie (kongenitální hyperinzulinismus, dědičná metabolická porucha) u dětí do 10 let včetně | 2.500 ks / 1 rok | | |
| 05.02.02.0 2 | diagnostické proužky pro stanovení ketoláték z krve | dle platné harmonizované technické normy | DIA | diabetes mellitus do 18 let včetně; diabetes mellitus v těhotenství; léčba inzulínovou pumpou | 50 ks / 1 rok | 5,20 Kč / 1 ks | ne |
| 05.02.03 | diagnostické proužky pro testování moči | | | | | | |
| 05.02.03.0 1 | diagnostické proužky pro vizuální testování moči | dle platné harmonizované technické normy | DIA; PRL | diabetický pacient léčený inzulínem | 50 ks / 1 rok | 1,70 Kč / 1 ks | ne |
| 05.02.04 | přístroje pro okamžitou | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|-----|--|---------------|--------------------|----|
| | monitoraci glukózy (FGM = Flash Glucose Monitoring) | | | | | | |
| 05.02.04.0 1 | přijímač pro okamžité monitorování glukózy (FGM = Flash Glucose Monitoring) | data získává ze senzoru bezdrátovým přenosem a zobrazuje je na displeji; zařízení lze propojit s počítačem za účelem zpracování reportů z naměřených dat | DIA | diabetes mellitus I. typu; léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (inzulinové pero nebo pumpa); nelze předepsat současně s glukometrem a přístroji pro kontinuální monitoraci glukózy; po dobu používání FGM lze předepsat současně s max. 100 ks / 1 rok a u dětí do 18 let včetně max. 300 ks / 1 rok diagnostických proužků pro stanovení glukózy z krve, nelze předepsat současně s glukometry a glukometry – pro stanovení ketoláték | 1 ks / 4 roky | 1.391,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.02.04.0 2 | senzory pro okamžité monitorování glukózy (FGM = Flash Glucose Monitoring) | senzor zavedený v podkoží; informace o koncentraci glukózy až po přiložení speciální čtečky k povrchu senzoru; zobrazení aktuální hodnoty i s trendovými šipkami a retrospektivně načte průběh předchozích glykemií; přesnost systému definovaná hodnotou MARD (Mean Absolute Relative Difference) < 15 % | DIA | diabetes mellitus I. typu; léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (inzulinové pero nebo pumpa); na dobu 3 měsíců; další preskripce jen u dětí do 18 let včetně a pacientů od 19 let po zlepšení kompenzace (objektivní spolupráce při léčbě – 10 a více skenů za den); nelze předepsat současně s přístroji pro kontinuální monitoraci glukózy; lze předepsat současně s max. 100 ks / 1 rok a u dětí do 18 let včetně max. 300 ks / 1 rok diagnostických proužků pro stanovení glukózy z krve, nelze předepsat současně s glukometry a glukometry – pro | 26 ks / 1 rok | 1.391,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|---|-------------------------|----|
| | | | | stanovení ketolátek | | | |
| 05.02.05 | přístroje pro kontinuální monitoraci glukózy (CGM = Continuous Glucose Monitoring) | | | | | | |
| 05.02.05.0 1 | systém pro kontinuální monitoraci glukózy (CGM) – senzory, vysílače a případně přijímač, který není "SMART" zařízením | data o hladině glukózy jsou bezdrátově přenášena do přijímače; voděodolnost vysílače; minimální doba použitelnosti senzoru 6 dní | DIA; první preskripce po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | diabetes mellitus I. typu; léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií se syndromem porušeného vnímání hypoglykémie (Clarkova metoda nebo Gold score ≥ 4) a/nebo s frekventními častými hypoglykémiami (≥ 10 % času stráveného v hypoglykemické m rozmezí při předchozí monitoraci u dospělých pacientů a ≥ 5 % času u dětských pacientů) a/nebo labilním diabetem (vysoká glykemická variabilita určená směrodatnou odchylkou $\geq 3,5$ mmol/l) a/nebo závažnými hypoglykémiami (2 a více závažných hypoglykémii v průběhu posledních 12 měsíců) a dobrou spoluprací; pacientky s diabetem I. typu v těhotenství a v šestinedělí; dále pacienti po transplantaci slinivky a/nebo ledvin; pacienti s glykovaným hemoglobinem < 60 mmol/mol, kteří nespĺňují jiná indikační kritéria a po 3 a/nebo 6 měsících od zahájení monitorace prokáží objektivizovateln | – | 52.174,00 Kč / 1 rok | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|------------------------------------|---------------------|----|
| | | | | é zlepšení kompenzace | | | |
| 05.03 | ZP pro aplikaci léčiva | | | | | | |
| 05.03.01 | aplikační pera | | | | | | |
| 05.03.01.0 1 | inzulínová pera | – | DIA | diabetes mellitus (1 a/nebo 2 dávky inzulínu) diabetes mellitus; léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více dávek inzulínu denně); při souběžné aplikaci 2 druhů inzulínu | 1 ks / 3 roky 2 ks / 3 roky | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.02 | injekční inzulínové stříkačky | | | | | | |
| 05.03.02.0 1 | injekční inzulínové stříkačky | – | DIA; PRL | aplikace inzulínu | 200 ks / 1 rok | 2,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.03 | inzulínové pumpy | | | | | | |
| 05.03.03.0 1 | inzulínové pumpy bez možnosti kontinuální monitorace | – | DIA; po schválení zdravotní pojišťovnou §5 | diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulínovou terapií a neuspokojivou kompenzací diabetu a dobrou spoluprací včetně; dále prekoncepční péče a těhotenství | 1 ks / 4 roky | 70.435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.03.0 2 | inzulínové pumpy s možností kontinuální monitorace | – | DIA; po schválení zdravotní pojišťovnou §5 | diabetes mellitus (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem, s frekventními častými hypoglykémiami a/nebo labilním diabetem a dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci Langerhansových ostrůvků | 1 ks / 4 roky | 73.043,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.03.0 3 | inzulínové pumpy – s napojením na kontinuální monitoraci glukózy a automatickou odezvou na blížící se hypoglykémii | – | DIA; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | diabetes mellitus (včetně těhotných diabetiček, žen v prekoncepti a diabetických dětí do 18 let včetně) se syndromem nerozpoznané hypoglykémie | 1 ks / 4 roky | 79.130,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|--|---|---|---|--|-----|
| | a/nebo hyperglykémii | | | a/nebo závažnými hypoglykémii hypoglykémii i a dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci; děti s prokázaným zvýšeným rizikem nerozpoznaných hypoglykemií | | | |
| 05.03.03.04 | náplastové inzulinové pumpy | - | DIA; po schválení zdravotní pojišťovnou S5 | diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulinovou terapií a neuspokojivou kompenzací diabetu a dobrou spoluprací včetně; dále prekoncepční péče a těhotenství; předpoklad kratší doby využití pumpy; není možný souběh s jiným typem inzulinové pumpy | 1 ks (pro pacienty, kteří systém použijí "krátkodobě" – do 1 roku (např. gestační diabetes), např. gestační diabetes) | 71.304,00 Kč / 1 rok (včetně veškerého příslušenství a baterií na 1 rok provozu) | ne |
| | | | | | 1 ks / 4 roky | 1. rok 71.304,00 Kč; 2. – 4. rok 65.217,00 Kč / 1 rok léčby (včetně veškerého příslušenství a baterií) | |
| 05.03.04 | ZP pro subkutánní a intravenózní aplikaci léčiva | | | | | | |
| 05.03.04.01 | infúzní jehly pro subkutánní aplikaci léčiv | - | ALG | subkutánní aplikace léčiv v souladu s indikačním omezením léčivého přípravku u syndromu primární imunodeficiency | 150 ks / 1 rok | 215,00 Kč / 1 ks | ne |
| | | | | facilitovaná subkutánní infúze v souladu s indikačním omezením léčivého přípravku u syndromu primární imunodeficiency | 48 ks / 1 rok | | |
| 05.03.04.02 | infuzní pumpy pro kontinuální intravenózní podávání léčiva | kontinuální podávání infúze; rychlost průtoku 1 až 3.000 ml denně; programování v ml 24 hod. denně | KAR; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | plicní arteriální hypertenze | 2 ks / 2 roky | 100 % | ano |
| 05.03.05 | příslušenství pro ZP pro aplikaci léčiva | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---------------------------------------|-----|---|---------------------|------------------------|----|
| 05.03.05.0 1 | jehly k neinzulínovým perům | – | DIA | – | 100 ks / 1 rok | 1,70 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.05.0 2 | jehly k inzulínovým perům | – | DIA | diabetes mellitus; léčba inzulínem | 500 ks / 1 rok | 1,70 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.05.0 3 | sady baterií k inzulínové pumpě | – | DIA | diabetes mellitus; diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulínovou terapií (inzulínová pumpa) | – | 1.113,00 Kč / 1 rok | ne |
| 05.03.05.0 4 | zásobníky inzulínu pro inzulínové pumpy plastové – 1,6-2 ml | – | DIA | diabetes mellitus; diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulínovou terapií (inzulínová pumpa) | 150 ks / 1 rok | 61,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.05.0 5 | zásobníky inzulínu pro inzulínové pumpy plastové 3-4 ml | – | DIA | diabetes mellitus; diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulínovou terapií (inzulínová pumpa) | 130 ks / 1 rok | 91,00 Kč / 1 ks | ne |
| 05.03.05.0 6 | infuzní sady s kovovou jehlou | – | DIA | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa) | 180 setů / 1 rok | 139,00 Kč / 1 set | ne |
| 05.03.05.0 7 | infuzní sady s teflonovou jehlou | – | DIA | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa) | 130 setů / 1 rok | 261,00 Kč / 1 set | ne |
| 05.03.05.0 8 | zásobníky k infuzním pumpám pro kontinuální intravenózní podávání léčiva | objem 50 nebo 100 ml | KAR | plicní arteriální hypertenze | 40 ks / 1 měsíc | 100 % | ne |
| 05.03.05.0 9 | infuzní linky k infuzním pumpám pro kontinuální intravenózní podávání léčiva | infuzní linky s nesavou chlupní | KAR | plicní arteriální hypertenze | 20 ks / 1 měsíc | 100 % | ne |
| 05.03.05.1 0 | jehla injekční pro přípravu infuzního roztoku | 1,2 x 40 mm nebo 0,9 x 40 mm | KAR | plicní arteriální hypertenze | 80 ks / 1 měsíc | 100 % | ne |
| 05.03.05.1 1 | stříkačka injekční dvoudílná | 5 ml nebo 10 ml | KAR | plicní arteriální hypertenze | 40 ks / 1 měsíc | 100 % | ne |
| 05.03.05.1 2 | stříkačka injekční dvoudílná | 50 ml | KAR | plicní arteriální hypertenze | 40 ks / 1 měsíc | 100 % | ne |
| 06 | ZP pro kompresivní terapii | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|-----------------|---|------------------------------------|--|---|-----------------------------|-------------------------------|----|--|
| 06.01 | ZP pro kompresivní terapii –sériově vyrobené | | | | | | | |
| 06.01.01 | kompresivní obinadla | | | | | | | |
| 06.01.01.0 1 | kompresivní elastická obinadla – krátkotažná | tažnost 40 % - 100 % | DER; CHI; INT; ANG; PRL; SDP; SLO ; REH; DIA | – | – | 0,0086 Kč / 1 cm ² | ne | |
| 06.01.01.0 2 | kompresivní elastická obinadla – středně, dlouhotažná | tažnost 101 % -200 % | DER; CHI; INT; PRL; SDP; SLO ; REH; ANG; DIA | – | – | 0,0086 Kč / 1 cm ² | ne | |
| 06.01.01.0 3 | kompresivní elastická obinadla – krátkotažná, vysoký tlak pod bandáží | | DER; ANG | lymfedém; flebolymfedém; kontaktní přecitlivělost | – | 0,0260 Kč / 1 cm ² | ne | |
| 06.01.01.0 4 | mobilizační bandáže | | J16; po schválení revizním lékařem | lymfedém; flebolymfedém | 1 ks / 3 měsíce | 0,1391 Kč / 1 cm ² | ne | |
| 06.01.02 | kompresivní punčochy – lýtkové | | | | | | | |
| 06.01.02.0 1 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; SDP; SLO ; REH; DIA | – | 2 páry / 1 rok | 357,00 Kč / 1 pár | ne | |
| 06.01.02.0 2 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; DIA | – | 2 páry / 1 rok | 391,00 Kč / 1 pár | ne | |
| 06.01.02.0 3 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – IV. kompresní třída | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 páry / 1 rok | 783,00 Kč / 1 pár | ne | |
| 06.01.02.0 4 | systémy komprese pro léčbu UCV –set – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG | bércový vřed žilního původu; bez nároku na kompresivní punčochy | 1 set / 1 rok / 1 končetina | 783,00 Kč / 1 set | ne | |
| 06.01.03 | kompresivní punčochy – polostehenní | | | | | | | |
| 06.01.03.0 1 | kompresivní punčochy – polostehenní, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 2 páry / 1 rok | 391,00 Kč / 1 pár | ne | |
| 06.01.03.0 2 | kompresivní punčochy – polostehenní, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; ANG; LYM | – | 2 páry / 1 rok | 522,00 Kč / 1 pár | ne | |
| 06.01.04 | kompresivní punčochy – stehenní | | | | | | | |
| 06.01.04.0 1 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; SDP; SLO ; REH | – | 2 páry / 1 rok | 522,00 Kč / 1 pár | ne | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|------------------------------------|---|---|----------------------------|---------------------|----|
| 06.01.04.0 2 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 páry / 1 rok | 522,00 Kč / 1 pár | ne |
| 06.01.04.0 3 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – IV. kompresní třída | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 páry / 1 rok | 1.130,00 Kč / 1 pár | ne |
| 06.01.04.0 4 | kompresivní punčochy – stehenní s uchycením v pase, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.04.0 5 | kompresivní punčochy – stehenní s uchycením v pase, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.05 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské | | | | | | |
| 06.01.05.0 1 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; SDP ; SLO ; REH | – | 2 ks / 1 rok | 783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.05.0 2 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.06 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské | | | | | | |
| 06.01.06.0 1 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GYN; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 1 ks / 1 rok | 783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.06.0 2 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; GYN; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 1 ks / 1 rok | 1.043,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.07 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské | | | | | | |
| 06.01.07.0 1 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské, zdravotní – II. kompresní třída | II. K.T. 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; SDP ; SLO ; REH | – | 2 ks / 1 rok | 783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.07.0 2 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské, zdravotní – III. kompresní třída | III. K.T. 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG | – | 2 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|----------------------|---|---|-----------------|--------------------------------|-----|
| 06.01.08 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch | | | | | | |
| 06.01.08.0 1 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch s otevřenou i uzavřenou špičkou – textilní | – | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 1 ks / 1 rok | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.08.0 2 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch a návleků s uzavřenou i otevřenou špičkou – kovové | – | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH | – | 1 ks / 3 roky | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.09 | pažní návleky | | | | | | |
| 06.01.09.0 1 | pažní návleky – II. kompresní třída | II. K.T. 23-32 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; REH | – | 2 ks / 1 rok | 243,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.09.0 2 | pažní návleky – s rukavicí bez prstů –II. kompresní třída | II. K.T. 23-32 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; REH | – | 2 ks / 1 rok | 313,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.09.0 3 | pažní návleky – III. kompresní třída | III. K.T. 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK | – | 2 ks / 1 rok | 204,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.09.0 4 | pažní návleky – s rukavicí bez prstů –III. kompresní třída | III. K.T. 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK | – | 2 ks / 1 rok | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.10 | kompresivní podprsenky | | | | | | |
| 06.01.10.0 1 | kompresivní podprsenky | – | GYN; CHI; J16; ONK | lymfatický otok | 1 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.11 | ZP pro mobilizaci podkožních tkání | | | | | | |
| 06.01.11.0 1 | mobilizační bandáže | – | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | lymfedém nebo flebolymfedém | 2 ks / 6 měsíců | 0,1729 Kč / cm ² | ne |
| 06.01.11.0 2 | návlek | – | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | lymfedém s fibrotizací podkoží | 2 ks / 6 měsíců | 518,80 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.11.0 3 | rukavička bez prstů | – | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | lymfedém s fibrotizací podkoží | 2 ks / 6 měsíců | 518,80 Kč / 1 ks | ne |
| 06.01.11.0 4 | rukavička s prsty | – | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | lymfedém s fibrotizací podkoží | 2 ks / 6 měsíců | 518,80 Kč / 1 ks | ne |
| 06.02 | ZP pro přístrojovou lymfodrenáž | | | | | | |
| 06.02.01 | přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž + příslušenství | | | | | | |
| 06.02.01.0 1 | přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | – | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou | lymfatický otok; vrozené postižení mízního systému vyžadující | 1 ks / 5 let | 12.609,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|--|---------------|-----------------------|----|
| | | | revizním lékařem | soustavnou fyzikální antiedematózní terapii; získané postižení mízního systému vyžadující soustavnou fyzikální antiedematózní terapii (např. po operacích prsu, po úrazech, při zánětlivých onemocnění); podmínkou úhrady je stabilizace stavu, absolvování komplexní protiotokové léčby na specializovaném pracovišti během minimálně čtyřtýdenní terapie a vyčerpání všech dalších léčebných možností (autotechniky lymfodrenážní a používání kompresních elastických návleků); v případech, kdy zdravotní stav vyžaduje soustavnou aplikaci přístrojové antiedematózní terapie častěji než 3x týdně po dobu delší než 1 měsíc; v lokalitách, kde pravidelná doprava k léčbě do zdravotnického zařízení je obtížně dostupná, možno zvolit zapůjčení i na kratší dobu | | | |
| 06.02.01.0 2 | masážní návleky – na horní končetinu | – | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 1.304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.02.01.0 3 | masážní návleky – na horní končetinu, s axilou | – | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 1.652,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|---------------------------------------|---|-----------------------|----|
| 06.02.01.0 4 | masážní návleky – na dolní končetinu | – | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 1.652,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.02.01.0 5 | masážní návleky – na dolní končetiny, kalhotové | – | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 4.696,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.02.01.0 6 | masážní návleky – na bedra, hýždě | – | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 1.565,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.02.01.0 7 | masážní návleky – speciální | masážní návleky – pro hlavu, trup, genitál – atypické | J16; pouze za podmínky předchozího schválení přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 75 % | ne |
| 06.03 | ZP pro kompresivní terapii – popáleninové | | | | | | |
| 06.03.01 | návleky na popáleniny | | | | | | |
| 06.03.01.0 1 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – kukla plná | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 365,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 2 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – na horní končetinu | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 243,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 3 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – rukavice | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 313,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 4 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – na dolní končetinu | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 330,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 5 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – separátor prstů | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 122,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|--|---|--------------------------------------|--------------------|----|
| 06.03.01.0 6 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – vesta | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 1.000,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 7 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – kalhoty | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 1.261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.03.01.0 8 | návleky na popáleniny – sériově zhotovované – návlek na chodidlo | – | POP; možnost předepsání v době hospitalizace | stav po popálení II. a III. stupně | 6 ks / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 313,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04 | kompresní systémy na suchý zip | | | | | | |
| 06.04.01 | horní končetiny | | | | | | |
| 06.04.01.0 1 | kompresní systémy na suchý zip – paže | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.01.0 2 | kompresní systémy na suchý zip – ruka | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.01.0 3 | kompresní systémy na suchý zip – paže a ruka | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.478,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.02 | dolní končetiny | | | | | | |
| 06.04.02.0 1 | kompresní systémy na suchý zip – chodidlo | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.043,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.02.0 2 | kompresní systémy na | na výběr II. – IV. kompresní | DER; GER; CHI; INT; ANG; | pokud nelze použít jiný | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.522,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|--|-------------------------------|-----------------------|----|
| | suchý zip – lýtková část | třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | způsob komprese | | | |
| 06.04.02.0 3 | kompresní systémy na suchý zip – lýtková část a chodidlo | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.565,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.02.0 4 | kompresní systémy na suchý zip – stehenní část | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 06.04.02.0 5 | kompresní systémy na suchý zip – stehenní část a chodidlo | na výběr II. – IV. kompresní třída dle požadavku lékaře; garantovaný kompresní profil s možností nastavení požadované komprese | DER; GER; CHI; INT; ANG; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít jiný způsob komprese | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 3.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07 | ZP pro pacienty s poruchou mobility | | | zdravotní stav, který limituje mobilitu při každodenních činnostech | | | |
| 07.01 | vozíky + příslušenství | | | | | | |
| 07.01.01 | mechanické vozíky | – | | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí podpůrných zdravotnických prostředků pro lokomoci, pro trvalé použití při postižení obou dolních končetin, které neumožňuje pojištěnci samostatnou lokomoci při zachované funkční schopnosti horních končetin | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|---|--|--------------|------------------------|-----|
| 07.01.01.0 1 | mechanické vozíky – základní | nosnost minimálně 120 kg; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškově nastavitelné podnožky; nelze doplnit o příslušenství | DIA; GER; INT; REH; NEU; ORT; PED; PRL; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | dále pro zajištění těchto schopností druhou osobou; pro dočasné použití při postižení jedné dolní končetiny (nutné vyznačení počtu měsíců pro další medicínské řešení) | 1 ks / 5 let | 6.957,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.01.0 2 | mechanické vozíky – základní, variabilní | nosnost minimálně 120 kg; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací osy; volba bočnic; možnost doplnit příslušenství m | DIA; GER; INT; NEU; ORT; PED; REH; PRL; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí podpůrných zdravotnických prostředků pro lokomoci nebo mechanického invalidního vozíku z předchozí úhradové skupiny | 1 ks / 5 let | 7.826,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.01.0 3 | mechanické vozíky – základní, odlehčené | konstrukce z lehkých slitin; nosnost minimálně 100 kg; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení | INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí podpůrných zdravotnických prostředků pro lokomoci nebo mechanického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin; zachovaná funkce horní končetiny; dostatečné fyzické a mentální schopnosti pro bezpečné užití zdravotnických prostředků | 1 ks / 5 let | 10.435,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.01.0 4 | mechanické vozíky – odlehčené, částečně variabilní | konstrukce z lehkých slitin; nosnost minimálně 100 kg; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; možnost změny těžiště; nastavení sklonu sedačky; nastavení | INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí podpůrných zdravotnických prostředků pro lokomoci nebo mechanického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin; zachovaná funkce horní končetiny; dostatečné fyzické a mentální | 1 ks / 5 let | 12.174,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|---|--------------|---------------------|-----|
| | | výšky sedu; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení | | schopnosti pro bezpečné užití zdravotnického prostředku | | | |
| 07.01.01.0 5 | mechanické vozíky – odlehčené, variabilní | konstrukce z lehkých slitin; nosnost minimálně 120 kg; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškové nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; možnost změny těžiště; nastavení sklonu sedačky; nastavení výšky sedu; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení; volba variability područek; volba zadních a předních kol; volba výšky zad i hloubky sedu | INT; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí podpůrných zdravotnických prostředků pro lokomoci nebo mechanického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin; dostatečné fyzické a mentální schopnosti pro bezpečné užití zdravotnického prostředku | 1 ks / 5 let | 17.391,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.01.0 6 | mechanické vozíky – aktivní | vozík v základním provedení do 12 kg; volba šíře a hloubky sedu; volba výšky zad; volitelný úhel zádové opěry; volitelná výška sedačky vpředu i vzadu; volba typu bočnic; volba úhlu rámu nebo podnožek; volba stupaček, velikosti předních i zadních kol; možnost změny těžiště; rychloupínací osy kol | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | zachovaná funkce horní končetiny a pro vysoce aktivního uživatele | 1 ks / 5 let | 39.130,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.01.01.0 7 | mechanické vozíky – dětské, odlehčené, variabilní | nastavitelná hloubka sedu; nastavitelné područky nebo blatníčky; bezpečnostní | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | osoby malého vzrůstu; zachovaná funkce horních končetin; dostatečné fyzické a | 1 ks / 5 let | 19.130,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|--|---|---|--------------|---------------------|-----|
| | | kolečka a kryty kol v základní výbavě | | mentální schopnosti pro bezpečné užití zdravotnického prostředku nebo pro zajištění těchto schopností druhou osobou | | | |
| 07.01.01.08 | mechanické vozíky – dětské, aktivní | nastavitelná hloubka sedu; nastavitelné područky nebo blatníčky; bezpečnostní kolečka a kryty kol v minimální výbavě; hmotnost vozíku do 11 kg v minimální výbavě | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | osoby malého vzrůstu; zachovaná funkce horních končetin; dostatečné fyzické a mentální schopnosti pro bezpečné užití zdravotnického prostředku a pro vysoce aktivního uživatele | 1 ks / 5 let | 34.783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.01.01.09 | mechanické vozíky – speciální, nadměrné | konstrukce z lehkých slitin; nosnost minimálně 160 kg nebo nadměrné rozměry; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškové nastavitelné podnožky; možnost doplnit příslušenství m, hmotnost vozíku do 20 kg v základním provedení | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | zachovaná funkce horních končetin (nebo zajištění těchto schopností druhou osobou); pacienti nad 120 kg nebo pacienti s abnormálními proporcemi | 1 ks / 5 let | 13.043,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.01.10 | mechanické vozíky – speciální, jednopákové | nosnost min. 120 kg, odnímatelné či odklopné bočnice, odnímatelné výškové nastavitelné podnožky | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | zachovaná funkce jedné horní končetiny; specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky | 1 ks / 5 let | 27.826,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.01.01.11 | mechanické vozíky – speciální, dvoubručové | nosnost min. 120 kg, odnímatelné či odklopné bočnice, odnímatelné výškové nastavitelné podnožky | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | zachovaná funkce jedné horní končetiny; specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky | 1 ks / 5 let | 20.870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.01.01.12 | mechanické vozíky – | konstrukce z lehkých slitin, nosnost min. | NEU; ORT; REH; po schválení | specifické nejtěžší postižení, kde | 1 ks / 5 let | 52.174,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|--------------|---------------------|-----|
| | speciální, vertikalizační | 110 kg, vertikalizační funkce do úplného stoje | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky z předchozích úhradových skupin a současně k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinální ho a uropoetického traktu, nelze předepsat současně s vertikalizačním stojanem | | | |
| 07.01.01.1 3 | mechanické vozíky – speciální, multifunkční | ergonomicky tvarovaný sed i zádová opěrka; výškově nastavitelné bočnice; polohovací podnožky výškově nastavitelné, mechanické polohování sedačky a zádové opěrky; bubnové brzdy, opěrka hlavy; bezpečnostní kolečka | INT; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky z předchozích úhradových skupin | 1 ks / 5 let | 43.478,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.01.01.1 4 | mechanické vozíky – speciální, multifunkční – dětské | anatomicky tvarovaný sed i zádová opěrka; výškově nastavitelné bočnice; polohovací podnožky výškově nastavitelné, mechanické polohování sedačky a zádové opěrky; opěrka hlavy; bezpečnostní kolečka | INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | osoby malého vzrůstu, specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky z předchozích úhradových skupin | 1 ks / 5 let | 56.522,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.02 | elektrické vozíky | max. rychlost 6 km / hod. | | dostatečné fyzické a mentální schopnosti pro bezpečné užití elektrického vozíku, trvalé těžké nebo trvalé úplné omezení | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|--|--|--------------|----------------------|-----|
| | | | | chůze na krátké vzdálenosti, k zajištění samostatné mobility v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a využití mechanického vozíku | | | |
| 07.01.02.0 1 | elektrické vozíky – převážně interiérové, základní | nosnost minimálně 100 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopidelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 300 nabíjecích cyklů; bez možnosti příslušenství | INT; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 1 ks / 7 let | 65.217,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.02.0 2 | elektrické vozíky – převážně interiérové, variabilní | nosnost 120 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopidelné područky; bezúdržbové baterie s minimálně 300 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed; odklopný držák elektroniky; bezpečnostní pás | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozí úhradové skupiny | 1 ks / 7 let | 100.000,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.02.0 3 | elektrické vozíky – převážně exteriérové, variabilní | nosnost 130 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozích úhradových | 1 ks / 7 let | 108.696,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|--|--|---|--------------|----------------------|-----|
| | | <p>odklopné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 400 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních komunikacích; vhodnost jízdy v exteriéru je dána vyšším výkonem motorů nebo velikostí kol a zároveň odpruženým nebo kyvným uložením alespoň jedné nápravy</p> | | <p>skupin, možnost předepsat současně s mechanickým invalidním vozíkem do finančního limitu 17.391 Kč /bez DPH / 1 ks / 7 let včetně příslušenství při indikaci udržení zbytkového svalového potenciálu a mobilizaci funkčních rezerv; určení vlastnictví mechanického invalidního vozíku se řídí § 32 odst. 3</p> | | | |
| 07.01.02.04 | elektrické vozíky – převážně exteriérové, variabilní s anatomickým sedem | <p>nosnost 130 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; volitelná nebo nastavitelná hloubka sedačky a výška zádové opěrky; nastavitelné nebo volitelné anatomické prvky sedu; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopné područky; bezúdržbové baterie, minimálně 400 nabíjecích cyklů a 60 Ah; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních</p> | <p>NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem</p> | <p>funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin, možnost předepsat současně s mechanickým invalidním vozíkem do finančního limitu 17.391,00 Kč/bez DPH/ 1 ks/ 7 let včetně příslušenství při indikaci udržení zbytkového svalového potenciálu a mobilizaci funkčních rezerv; určení vlastnictví mechanického invalidního vozíku se řídí § 32 odst. 3</p> | 1 ks / 7 let | 123.478,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|--------------------------|----------------------|------------------|
| | | komunikacích; vhodnost jízdy v exteriéru je dána vyšším výkonem motorů nebo velikostí kol a zároveň odpruženým nebo kyvným uložením alespoň jedné nápravy; řídicí elektronika i pro elektrické funkce | | | | | |
| 07.01.02.0 5 | elektrické vozíky – speciální, vertikalizační | nosnost 120 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopidelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 400 nabíjecích cyklů a 60 Ah; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních komunikacích; elektricky ovládaná vertikalizace pacienta; řídicí elektronika i pro elektrické funkce | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin, k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respiračního a gastrointestinálního a uropoetického traktu, nelze předepsat současně s vertikalizačním stojanem | 1 ks / 7 let | 121.739,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.01.03 | příslušenství k vozíkům | | | | | | |
| 07.01.03.0 1 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k mechanickým vozíkům | – | INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 1 ks / dle limitu vozíku | 90 % | ano – dle vozíku |
| 07.01.03.0 2 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k elektrickým vozíkům | – | REH; ORT; NEU; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 1 ks / 7 let | 90 % | ano – dle vozíku |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|---|---------------|---------------------|------------------|
| 07.01.03.0 3 | přídavné elektropohon k mechanickým vozíkům | přídavný elektropohon lze použít ke každému vozíku ze skupiny částečně variabilních, variabilních a aktivních | NEU; ORT; PED; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | k zajištění samostatné mobility; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku, možnost předepsat současně s mechanickým invalidním vozíkem při indikaci udržení zbytkového svalového potenciálu a mobilizaci funkčních rezerv | 1 ks / 5 let | 90 % | ano – dle vozíku |
| 07.02 | zdravotní kočárky + příslušenství | | | | | | |
| 07.02.01 | zdravotní kočárky – nepolohovací | | | | | | |
| 07.02.01.0 1 | zdravotní kočárky – nepolohovací | pro krátkodobé použití, nastavitelná podnožka, bezpečnostní pás a kolečka v minimální výbavě; hmotnost kočárku do 15 kg v minimální výbavě | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 2 let, bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky | 12.174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.02.02 | zdravotní kočárky – částečně polohovací | | | | | | |
| 07.02.02.0 1 | zdravotní kočárky – částečně polohovací | pro krátkodobé použití, nastavitelná podnožka, nastavitelná zádožková opěrka v rozsahu minimálně 45 stupňů, případně nastavitelná hloubka sedu, bezpečnostní pás a kolečka v minimální výbavě; hmotnost kočárku do 16 kg v minimální výbavě, | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 2 let, nutnost částečného polohování a fixace, bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky | 13.913,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|--|---|---------------|---------------------|----|
| | | možno doplnit příslušenství m | | | | | |
| 07.02.03 | zdravotní kočárky – plně polohovací | | | | | | |
| 07.02.03.0 1 | zdravotní kočárky – plně polohovací | pro dlouhodobé použití, minimální nosnost 40 kg, nastavení sedačky po a proti směru jízdy, nastavení záklonu celé sedačky, nastavitelná podnožka, nastavitelná vyztužená zádová opěrka v rozsahu minimálně 65 stupňů, nastavitelná hloubka sedu, bezpečnostní pás a kolečka v minimální výbavě; hmotnost kočárku do 25 kg v minimální výbavě, možno doplnit příslušenství m | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 2 let, těžce postižení pacienti s nutností plného polohování a fixace, bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky | 26.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.02.04 | podvozky pro sedací ortézy | | | | | | |
| 07.02.04.0 1 | podvozky pro sedací ortézy | – | ORP; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | v kombinaci s ortézou trupu individuálně zhotovené na zakázku pro sed; stavy, které nelze kompenzovat kočárkem nebo vozíkem | 1 ks / 5 let | 18.261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.02.05 | příslušenství ke zdravotním kočárkům | | | | | | |
| 07.02.05.0 1 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné | – | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 2 let, bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky | 90 % | ne |
| 07.02.05.0 2 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k podvozkům pro sedací ortézy | – | ORP; REH; ORT; NEU; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | po přidělení ortézy trupu individuálně zhotovené na zakázku pro sed; stavy, které nelze kompenzovat | 1 ks / 5 let | 90 % | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------------|--|---|--|--------------------------|--------------------|----|
| | | | | kočárkem nebo vozíkem | | | |
| 07.03 | podpůrné ZP pro lokomoci | | | | | | |
| 07.03.01 | berle | | | | | | |
| 07.03.01.0 1 | berle – podpažní | opěrka pevná či vyměnitelná, nastavitelná výška rukojeti a délka berle | DIA; INT; TRA; GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; SLO ; REH; REV | omezený pohyb dolních končetin | 1 pár / 2 roky | 348,00 Kč / 1 pár | ne |
| 07.03.01.0 2 | berle – předloketní | pevná, neměkčená rukojeť, nastavitelná délka berle a nenastavitelná opěra předloktí | DIA; INT; TRA; GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; SLO ; REH; REV | omezený pohyb dolních končetin | 2 ks / 2 roky | 157,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.01.0 3 | berle – předloketní, speciální | berle s vyměkčenou ergonomicky tvarovanou rukojetí nebo dvojité stavitelné (s nastavitelnou výškou berle i opěrky předloktí) | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; SLO ; REH; REV | trvale omezený pohyb dolních končetin | 1 ks nebo 1 pár / 2 roky | 217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02 | chodítka | | | nemožnost, omezení nebo významné zhoršení jedné nebo více každodenních činností, deficit nelze řešit pomocí hole či berle | | | |
| 07.03.02.0 1 | chodítka bodová | | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV; po schválení zdravotní pojišťovnou při překročení úhradového limitu | středně těžké poruchy stability chůze v případech, kdy by použití berlí bylo spojeno se zvýšeným rizikem pádu | 1 ks / 5 let | 1.217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 2 | chodítka kolová | | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV; po schválení zdravotní pojišťovnou při překročení úhradového limitu | lehké a středně těžké poruchy stability chůze a obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti pro zajištění bezpečnosti chůze a soběstačnosti | 1 ks / 5 let | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 4 | chodítka – 2kolová | pevný nebo skládací rám s možností výškového nastavení úchopových madel v rozsahu alespoň 10 cm, použití převážně v | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV | – | 1 ks / 5 let | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|--------------|-----------------------|----|
| | | interiéru, nosnost minimálně 100 kg | | | | | |
| 07.03.02.0 2 | chodítka— 3kolová | rám-s možností složení, úchopová madla výškově stavitelná v rozsahu alespoň 10 cm, použití v interiéru i exteriéru, průměr kol minimálně 150 mm, nosnost minimálně 100 kg | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV | - | 1 ks / 5 let | 2.522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 3 | chodítka— 4kolová | rám-s možností složení, úchopová madla výškově stavitelná v rozsahu alespoň 10 cm, použití převážně v exteriéru, průměr kol minimálně 180 mm, nosnost minimálně 120 kg | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV | - | 1 ks / 5 let | 3.304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 4 | chodítka— 4bodová | pevný rám-s možností výškového nastavení, nebo volby varianty výšky, nosnost minimálně 100 kg | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV | - | 1 ks / 5 let | 1.217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 5 | chodítka— 4bodová kloubová | rám-s možností složení, možnost výškového nastavení v rozsahu alespoň 10 cm, pevné nebo reciproční krokování, nosnost minimálně 100 kg | GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV | - | 1 ks / 5 let | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.02.0 6 | chodítka—s podpůrnými prvky, kolová | předloketní opěrky, podpažní opěrky nebo předloketní deska s možností výškového | GER; NEU; ORP; ORT; REH; REV; | - | 1 ks / 5 let | 4.522,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|--|---|---------------|---------------------|-----|
| | | nastavení minimálně 20 cm. Nastavitelné úchopová madla, použití převážně v interiéru, nosnost minimálně 120 kg | | | | | |
| 07.03.02.07 | chodítka – dětská | různé verze technického provedení dle věku a postižení dítěte. Pevný nebo skládací rám konstrukce s opěrnými body nebo kolečky, reverzní chodítka | ORP; CHI; NEU; ORT; REH | do 18 let včetně | 1 ks / 5 let | 6.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.03.03 | opěrné kozičky | | | nemožnost, omezení nebo významné zhoršení jedné nebo více každodenních činností, deficit nelze řešit pomocí hole či berle či chodítka | | | |
| 07.03.03.01 | opěrné kozičky | vícebodové pevné opory při chůzi určené k přenášení jednou rukou | GER; NEU; ORP; ORT; REH; REV | omezený pohyb dolních končetin a snížená stabilita | 1 ks / 5 let | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.04 | prostředky pro zvýšení soběstačnosti při vlastní hygieně | | | | | | |
| 07.04.01 | nástavce na WC | | | | | | |
| 07.04.01.01 | nástavce na WC | – | GER; NEU; ORT; PRL; REH; REV | porucha funkce pohybu dolních končetin; obtíže v udržení pozice těla ve stoje v měnění pozice v sedě; stavy po operaci páteře a kyčlí | 1 ks / 3 roky | 826,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.04.02 | vanové zvedáky + příslušenství | | | | | | |
| 07.04.02.01 | vanové zvedáky – elektrické | zvedák umístěný v koupací vaně; rozsah zdvihu minimálně v rozsahu 25-45 cm; sklopná zádová opěrka; fixace na dně vany; nosnost minimálně 120 kg | GER; NEU; ORT; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výrazně omezený pohyb dolních končetin a omezená funkce horních končetin pro prevenci poranění u těžce imobilních osob (osoby s parézou nebo plegií končetin, poruchou vestibulárního | 1 ks / 5 let | 14.783,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|---|---------------|---------------------|-----|
| | | | | aparátu, těžkým stupněm artrózy nosných kloubů, amputací končetin a funkčně obdobným velmi těžkým postižením motorických funkcí) k zajištění bezpečného přesunu a vykonání základních hygienických úkonů | | | |
| 07.04.02.0 2 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k vanovým zvedákům – elektrickým | přesouvací, fixační, stabilizační příslušenství | GER; NEU; ORT; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výrazně omezený pohyb dolních končetin a omezená funkce horních končetin pro prevenci poranění u těžce imobilních osob (osoby s parézou nebo plegií končetin, poruchou vestibulárního aparátu, těžkým stupněm artrózy nosných kloubů, amputací končetin a funkčně obdobným velmi těžkým postižením motorických funkcí) k zajištění bezpečného přesunu a vykonání základních hygienických úkonů | 1 ks / 5 let | 90 % | ano |
| 07.05 | ZP pro ležící pacienty | | | | | | |
| 07.05.01 | polohovací lůžka | | | | | | |
| 07.05.01.0 1 | polohovací lůžka – elektrická, s hrazdou a hrazdičkou, pojízdná | lůžko s ložnou plochou minimálně 85x200 cm s lamelovým nebo kovovým roštem; polohování trupu, steh, lýtek (čtyřdílná ložná plocha s třemi díly polohovatelný | GER; NEU; INT; ORT; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | dlouhodobé až trvalé stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – změna základní pozice těla vleže a vsedě a přemísťování – přesun vleže a vsedě, k zajištění dlouhodobé péče v domácím prostředí, pacient schopen | 1 ks / 10 let | 23.478,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|--|--|--------------|---------------------|-----|
| | | mi), elektricky nastavitelná výška ložné plochy v rozsahu minimálně 30 cm, nosnost minimálně 130 kg; součástí hrazda s madlem; patientské ovládání; bočnice s možností spuštění nebo odejmutí | | bezpečně ovládat ovládací jednotku a sám se polohovat, anebo je toho schopna pečující osoba | | | |
| 07.05.01.02 | polohovací lůžka elektrická – dětská | lůžko pro potřeby péče o dítě s ložnou plochou úměrnou věku dítěte; možnost polohování mechanického o či elektrického, možnost nastavení výšky ložné plochy, zábrany proti pádu | NEU; PED; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | dlouhodobé až trvalé stavy s těžkými obtížemi v mobilitě – změna základní pozice těla vleže a sedě, přemísťování – přesun vleže a vsedě nebo změny v prostorové orientaci v důsledku základního onemocnění, pacient není bezpečně zajištěn v běžném lůžku, zajištění dlouhodobé péče v domácím prostředí | 1 ks / 7 let | 20.870,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.05.02 | polohovací zařízení + příslušenství | | | | | | |
| 07.05.02.01 | polohovací zařízení – pro sezení | v základním vybavení jsou polohovatelné stupačky, nastavitelná zádová opěra; polohování zádové opěry; opěry rukou (područky); hlavová opěra; interiérový podvozek | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | těžké obtíže v udržení pozice těla vsedě nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin, úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 7 let | 22.609,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.05.02.02 | polohovací zařízení – pro sezení, s odděleným polohováním hrudníku, pánve a dolních končetin | v základním vybavení jsou polohovatelné stupačky, pánevní pás, nastavitelná sakrální pelota, nastavitelná zádová opěra; polohování sklonu sedu (náklonu); polohování | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | těžké obtíže v udržení pozice těla vsedě nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin, úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti, ke korekci těžké | 1 ks / 7 let | 60.870,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|---|---------------|---------------------|-----|
| | | zádové opěry; individuálně nastavitelná délka zavěšení polohovatelné podnožky, opěry rukou (područky); hlavová opěra; interiérový podvozek | | funkční až strukturální deformity (těžké skoliózy, těžké asymetrie pánve a dolních končetin); nelze předepsat současně s trupovou ortézou pro sed | | | |
| 07.05.02.03 | polohovací zařízení – vertikalizační | v základním provedení umožňuje mechanické nastavení úhlu vertikalizace s možností plynulého přechodu, obsahuje úhlově nastavitelné podnožky, výškově nastavitelné pánevní a hrudní fixační pásy, interiérový podvozek | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | těžké obtíže v udržení pozice těla ve stoje nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin, úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti, k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinálního a uropoetického traktu, pro pacienty s potřebou buď pronační nebo supinační vertikalizace | 1 ks / 7 let | 52.174,00 Kč / 1 ks | ano |
| 07.05.02.04 | příslušenství medicínsky odůvodněné k polohovacím zařízením | – | NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 1 ks / 7 let | 90 % | ano |
| 07.05.03 | pojízdné zvedáky + příslušenství | | | | | | |
| 07.05.03.01 | pojízdné zvedáky | elektrický bateriový zvedák s rozsahem zdvihu minimálně 120 cm; minimálně dvoubodové zavěšení; rozevřené ližiny alespoň 100 cm; motor s možností nouzového spuštění; možnost zdvihu osoby, v kombinaci s vhodným | GER; NEU; ORT; REH; INT; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – změna základní pozice těla vleže a vsedě, a přemísťování – přesun vleže a vsedě; trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu, nebo s | 1 ks / 10 let | 24.348,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|---|---------------|--------------------|----|
| | | závěsem i ze země; nosnost minimálně 120 kg | | chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž | | | |
| 07.05.03.0 2 | závěsy k pojízdným zvedákům | závěsy k použití s pojízdnými zvedáky; nosnost minimálně 120 kg; různá provedení | PRL; GER; NEU; ORT; REH; INT; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě, a přemísťování – přesun vleže a vsedě; trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu, nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž, v kombinaci s pojízdnými zvedáky | 1 ks / 3 roky | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.05.04 | příslušenství k ZP pro ležící pacienty | | | | | | |
| 07.05.04.0 1 | hrazdy s hrazdičkou – samostatně stojící | – | PRL; GER; NEU; ORT; REH; INT | těžké obtíže v mobilitě na lůžku –měnění základní pozice těla vleže a vsedě a přemísťování – přesun vleže a vsedě; nelze předepsat současně s polohovacím lůžkem | 1 ks / 10 let | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06 | ZP antidekubitní | | | | | | |
| 07.06.01 | antidekubitní matrace + příslušenství | | | | | | |
| 07.06.01.0 1 | antidekubitní matrace s potahem – při nízkém riziku vzniku dekubitů | prořezávaný povrch nebo vzduchové komory, výška minimálně 10 cm, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg | GER; CHI; NEU; ORT; REH; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19-16 (modifikovaná škála) nebo těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti a mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.01.0 2 | antidekubitní matrace s potahem – při středním riziku vzniku dekubitů | prořezávaný povrch nebo vzduchové komory, výška minimálně 14 cm, vyměkčené části nebo | GER; CHI; NEU; ORT; REH; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16-14 (modifikovaná škála) nebo funkční změny vedoucí k | 1 ks / 3 roky | 2.609,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|---|--|---------------|---------------------|----|
| | | vrstvy, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg | | asymetrii pánve a těžká porucha hybností dolních končetin a mobilita na vozíku | | | |
| 07.06.01.03 | antidekubitní matrace s potahem – při vysokém riziku vzniku dekubitů | prořezávaný povrch nebo vzduchové komory, výška minimálně 14 cm, materiál a provedení efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg | GER; CHI; NEU; ORT; REH; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 14 až 12 (modifikovaná škála) nebo těžká až úplná ztráta (porucha) čítí v sedací oblasti – hýždě, zadní strana stehen; hráz nebo strukturální změny vedoucí k asymetrii pánve + těžká porucha hybností dolních končetin, mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky | 6.957,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.01.04 | antidekubitní matrace s potahem – při velmi vysokém riziku vzniku dekubitů | speciálně upravený povrch nebo vzduchové komory, výška minimálně 14 cm, materiál a provedení efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, nosnost min. 100 kg | GER; CHI; NEU; ORT; REH; INT; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | imobilní pacienti s vysokým rizikem dekubitů s předpokladem dlouhodobého nebo trvalého užívání, ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 12 (modifikovaná škála) | 1 ks / 3 roky | 10.435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.02 | antidekubitní podložky sedací a zádové do vozíků | | | | | | |
| 07.06.02.01 | antidekubitní podložky – sedací, při nízkém riziku vzniku dekubitů | materiál a provedení efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg, | GER; NEU; ORT; REH; PRL | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19-16 (modifikovaná škála) nebo těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti a mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.02.02 | antidekubitní podložky – sedací, při středním riziku vzniku dekubitů | materiál a provedení efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg, | GER; NEU; ORT; REH; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16-14 (modifikovaná škála) nebo funkční změny vedoucí k asymetrii pánve a těžká porucha hybností dolních končetin a mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky | 1.913,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.02.03 | antidekubitní podložky – | materiál a provedení | GER; NEU; ORT; REH; | ekvivalent klasifikace rizika | 1 ks / 3 roky | 6.522,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|--|--|---|---|---------------|--------------------|----|
| | sedací, při vysokém riziku vzniku dekubitů | efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, výška minimálně 6 cm a v případě nafukovací podložky minimálně 5 cm , různé rozměry, nosnost minimálně 100 kg, | PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | dekubitů dle Nortonové méně než 14 (modifikovaná škála) nebo těžká až úplná ztráta (porucha) čítí v sedací oblasti – hýždě, zadní strana stehen; hráz nebo strukturální změny vedoucí k asymetrii pánve + těžká porucha hybnosti dolních končetin, mobilita na vozíku | | | |
| 07.06.02.04 | antidekubitní podložky – zádové, při vysokém riziku vzniku dekubitů | – | GER; NEU; ORT; REH; PRL ; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 14; dlouhodobá, anebo trvalá mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky | 1.435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.03 | antidekubitní podložky ostatní | | | | | | |
| 07.06.03.01 | antidekubitní podložky při nízkém riziku vzniku dekubitů | materiál a provedení rozkládající tlak, k podložení pat, loktů, lůžkové podložky apod. | GER; NEU; ORT; REH | imobilní pacienti s nízkým rizikem dekubitů s předpokladem dlouhodobého nebo trvalého užívání, ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19-16 (modifikovaná) | 1 ks / 3 roky | 348,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.03.02 | antidekubitní podložky – při středním a vysokém riziku vzniku dekubitů | materiál a provedení rozkládající tlak, k podložení pat, loktů, zad, lůžkové podložky apod. | GER; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | imobilní pacienti s vysokým rizikem dekubitů nebo s již vzniklým dekubitem s předpokladem dlouhodobého nebo trvalého užívání, ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 16 (modifikovaná škála) | 1 ks / 3 roky | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 07.06.04 | antidekubitní podložky polohovací | | | | | | |
| 07.06.04.01 | antidekubitní podložky polohovací –při středním a vysokém riziku vzniku dekubitů | materiál a provedení umožňující polohování a odlehčení pacienta | GER; NEU; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | imobilní pacienti s vysokým rizikem dekubitů nebo s již vzniklým dekubitem s předpokladem dlouhodobého nebo trvalého užívání, ekvivalent | 1 ks / 3 roky | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|----------|--|--------------|--------------------|----|
| | | | | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 16 (modifikovaná škála) | | | |
| 08 | ZP pro pacienty s poruchou sluchu | | | | | | |
| 08.01 | sluchadla | | | | | | |
| 08.01.01 | sluchadla pro vzdušné vedení | | | | | | |
| 08.01.01.0 1 | sluchadla pro vzdušné vedení pro monoaurální korekci – dětská – jednostranná nebo oboustranná ztráta sluchu od 30 dB SRT na postiženém uchu | sluchadlo dětské (do 18 let včetně) musí splňovat tyto požadavky: a) digitální zpracování signálu; b) min. 5 kanálů; c) softwarové nastavení pro dětský zvukovod; d) je vybaveno dětským hákem; e) je kompatibilní s bezdrátovým přenosem zvuku | FON | do 18 let včetně | 1 ks / 5 let | 8.696,00 Kč / 1 ks | ne |
| 08.01.01.0 2 | sluchadla pro vzdušné vedení pro binaurální korekci – dětská – ztráty sluchu od 30 dB SRT | sluchadlo dětské (do 18 let včetně) musí splňovat tyto požadavky: a) digitální zpracování signálu; b) min. 5 kanálů; c) softwarové nastavení pro dětský zvukovod; d) je vybaveno dětským hákem; e) je kompatibilní s bezdrátovým přenosem zvuku | FON | do 6 let včetně | | | |
| | | | FON | od 7 do 18 let včetně | 2 ks / 5 let | 8.696,00 Kč / 1 ks | ne |
| 08.01.01.0 3 | sluchadlo pro vzdušné vedení pro monoaurální korekci – od 19 let – ztráty sluchu od 30 dB SRT | sluchadlo pro vzdušné vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) digitální zpracování signálu ve 3 nejméně ve 4 kanálech; b) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty; c) manažer zpětné vazby | FON; ORL | od 19 let | 1 ks / 5 let | 6.087,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|----------|--|-----------------------|--------------------|----|
| 08.01.01.0 4 | sluchadla pro vzdušné vedení pro binaurální korekci – od 19 let – ztráty sluchu od 30 dB SRT | sluchadlo pro vzdušné vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) digitální zpracování signálu ve 3 nejméně ve 4 kanálech; b) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty; c) manažer zpětné vazby | FON; ORL | od 19 let a hluchoslepi | 2 ks / 5 let | 6.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 08.01.01.0 5 | sluchadla pro vzdušné vedení pro binaurální korekci – od 19 let – ztráty sluchu od 40 dB SRT | sluchadlo pro vzdušné vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) digitální zpracování signálu nejméně ve 3 kanálech; b) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty; c) manažer zpětné vazby | FON; ORL | od 19 let – kompenzace binaurální korekce do 18 let včetně nebo tinnitus + oboustranná získaná nedoslýchavost nebo hluchoslepi pacienti | 1 ks / 5 let / 1 ucho | 6.087,00 Kč / 1 ks | ne |
| 08.01.02 | sluchadla na kostní vedení | | | | | | |
| 08.01.02.0 1 | sluchadla na kostní vedení včetně kompletního příslušenství po dobu životnosti sluchadla | sluchadlo, náhlavní pružina, kostní vibrátor; sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) kapsičkové či podobný typ; b) digitální zpracování signálu nejméně ve 3 kanálech; c) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty | FON | do 18 let včetně; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | 1 ks / 5 let | 9.130,00 Kč / 1 ks | ne |
| | | | FON; ORL | od 19 let; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|---------------|---------------------|----|
| | | | | alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | | | |
| 08.01.02.0 2 | brýlové sluchadlo na kostní vedení jedno nebo oboustranné | sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) brýlový typ sluchadla; b) digitální zpracování signálu nejméně ve 3 kanálech; c) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty | FON | do 18 let včetně; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | 1 ks / 5 let | 10.435,00 Kč / 1 ks | ne |
| | | | FON; ORL | od 19 let; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | | | |
| 08.01.02.0 3 | vibrační sluchadlo na softbandu – neimplantabilní systém | sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) vibrační sluchadlo; b) digitální zpracování signálu nejméně ve 3 kanálech; c) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty d) v kompletu se softbandem | FON | do 10 let včetně; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení; při jednostranné hluchotě | 1 ks / 5 let | 17.391,00 Kč / 1 ks | ne |
| 08.01.02.0 4 | zevní části implantabilního systému kostního sluchadla | sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) vibrační modul sluchadla; b) digitální | FON; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 11 let; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze | 1 ks / 10 let | 86.957,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|--|-----------------------|---|----|
| | | zpracování signálu nejméně ve 3 kanálech; c) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty d) v kompletu se softbandem – odstranit (ne každý implantabilní systém nabízí softband) | | středouší; stavech po kofochirurgických a neurochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení; při jednostranné hluchotě | | | |
| 08.02 | řečové procesory | | | | | | |
| 08.02.01 | řečové procesory | | | | | | |
| 08.02.01.01 | řečové procesory – výměna zevní části implantabilního systému | | | implantace kochleárního implantátu stav po implantaci kochleárního implantátu – plně aktivní uživatel – užívá 6 a více h / den a současně CAP* 5-7 | | 156.522,00 Kč / 1 ks 190.000,00 Kč / 1 ks | |
| | | plná kompatibilita s vnitřním implantátem, funkce zpracování signálu pro optimalizaci rozumění řeči v šumu | FON; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | stav po implantaci kochleárního implantátu – částečný uživatel – užívá méně než 6 h / den nebo CAP* 0-4 *CAP = Category of Auditory Performance dle Nottinghamské stupnice (0=nedetkuje zvuky okolí, 1=vnímá zvuky okolí, 2=reaguje na zvuky okolí, 3=identifikuje zvuky okolí, 4=diskriminuje zvuky řeči, 5=rozumění běžným frázím bez odezírání, 6=rozumění řeči bez odezírání, 7=telefonování) | 1 ks / 7 let / 1 ucho | 156.522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09 | ZP pro pacienty s poruchou zraku | | | | | | |
| 09.01 | ZP pro léčbu šilhavosti dětí | | | | | | |
| 09.01.01 | okluzory | | | | | | |
| 09.01.01.01 | okluzory – náplastové | – | OPH | do 14 let včetně | 400 ks / 1 rok | 3,04 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|-----|---|---------------------------------|--------------------------------|----|
| 09.02 | ZP pro korekci zraku | | | | | | |
| 09.02.01 | kontaktní čočky | | | | | | |
| 09.02.01.0 1 | kontaktní čočky —měkké— sférické— standardní parametry | hydrogelové a silikonhydrogelové čočky, průměr 13,60 až 14,50 mm, rádius 7,80 až 9,10 mm, výměna měsíční (6 čoček) nebo 6 měsíční (1 čočka) | OPH | refrakce nad +— 10 dptDPT; anisometropie 3 dptDPT a více | — | 1.218,00 Kč / 1 rok / 1 oke | ne |
| 09.02.01.0 2 | kontaktní čočky —měkké— sférické— nestandardní parametry | hydrogelové a silikonhydrogelové čočky, průměr < 13,60 a > 14,50 mm, výměna 6 měsíční (1 čočka) | OPH | abnormální velikost rohovky; refrakce nad +— 10 dptDPT; anisometropie 3 dptDPT a více | — | 1.739,00 Kč / 1 rok / 1 oke | ne |
| 09.02.01.0 3 | kontaktní čočky —měkké— torické— standardní parametry | hydrogelové a silikonhydrogelové čočky, průměr 13,60 až 14,50 mm, výměna měsíční (6 čoček) nebo 6 měsíční (1 čočka) | OPH | refrakce nad +— 10 dptDPT sfér., do 2,75 dptDPT cyl., astigmatismus, anisometropie 3 dptDPT a více | — | 1.739,00 Kč / 1 rok / 1 oke | ne |
| 09.02.01.0 4 | kontaktní čočky —měkké— torické— nestandardní parametry | hydrogelové a silikonhydrogelové čočky, parametry mimo rozsah definovaný v kat. 09.02.01.03, výměna 6 měsíční (1 čočka) | OPH | refrakce nad +— 10 dptDPT sfér., od 3,00 dptDPT cyl., astigmatismus, větší než 2,75; anisometropie 3 dptDPT a více | — | 3.043,00 Kč / 1 rok / 1 oke | ne |
| 09.02.01.0 5 | kontaktní čočky —měkké— okluzní | hydrogelové a silikonhydrogelové okluzní čočky | OPH | není možnost souběžné preskripce s kontaktními čočkami, do 5 let včetně, amblyopie, intolerance náplastového okluzoru | — | 852,00 Kč / 1 rok / 1 oke | ne |
| 09.02.02 | brýlové čočky | | | | | | |
| 09.02.02.0 1 | brýlové čočky— tvrzené, sférické | — | OPH | do 5 let včetně; bez změny korekce | 1 pár / 1 rok 3 páry / 1 rok | 261,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce | 1 pár / 1 rok | | |
| 09.02.02.0 2 | brýlové čočky— tvrzené, tórické/torické | — | OPH | do 5 let včetně; bez změny korekce | 3 páry / 1 rok | 522,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně; | 1 pár / 1 rok | | |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|------------------------------------|---|----------------|---------------------|----|
| | | | | bez změny korekce | | | |
| 09.02.02.03 | brýlové čočky – lentikulární | - | OPH | do 5 let včetně, nad + – 10 dptDPT; afakie | 3 páry / 1 rok | 870,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně, nad + – 10 dptDPT | 1 pár / 1 rok | | |
| | | | | od 15 let, nad + – 10 dptDPT | 1 pár / 3 roky | | |
| 09.02.02.04 | brýlové čočky – vysokoindexové | - | OPH; po schválení revizním lékařem | do 5 let včetně; myopie nad – 10 dptDPT; poruchy centrálního zorného pole | 3 páry / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně, myopie nad – 10 dptDPT; poruchy centrálního zorného pole | 1 pár / 1 rok | | |
| | | | | od 15 let, myopie nad – 10 dptDPT; poruchy centrálního zorného pole | 1 pár / 3 roky | | |
| 09.02.02.05 | brýlové čočky – prizmatické | - | OPH | do 5 let včetně, diplopie; strabismus | 3 páry / 1 rok | 1.304,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně, diplopie; strabismus | 1 pár / 1 rok | | |
| | | | | od 15 let, diplopie; strabismus | 1 pár / 3 roky | | |
| 09.02.02.06 | brýlové čočky – bifokální | - | OPH | do 17 let včetně, snížená možnost výměny brýlí; strabismus; afakie | 1 pár / 1 rok | 1.044,00 Kč / 1 pár | ne |
| 09.02.02.07 | brýlové čočky – plastové, sférické | - | OPH | do 5 let včetně, nad + – 3 dptDPT; bez změny korekce | 3 páry / 1 rok | 435,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně; nad + – 3 dptDPT; bez změny korekce | 1 pár / 1 rok | | |
| 09.02.02.08 | brýlové čočky – plastové, torické | - | OPH | do 5 let včetně, nad + – 3 dptDPT; bez změny korekce | 2 páry / 1 rok | 609,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 6 do 14 let včetně, nad + – 3 dptDPT; bez změny korekce | 1 pár / 1 rok | | |
| | | | | od 15 let, nad + – 10 dptDPT | 1 pár / 3 roky | | |
| 09.02.02.09 | brýlové čočky – plastové, hyperokulární | | OPH; po schválení | do 17 let včetně | 2 páry / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 pár | ne |
| | | | | od 18 let | 1 pár / 3 roky | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|---|--|------------------------|----|
| | | | revizním lékařem | | | | |
| 09.02.03 | břýlové obruby | | | | | | |
| 09.02.03.0 1 | břýlové obruby | - | OPH | do 5 let včetně od 6 do 14 let včetně | 3 ks / 1 rok 1 ks / 1 rok | 261,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.02.04 | prizmatické folie | | | | | | |
| 09.02.04.0 1 | prizmatické folie | - | OPH | do 5 let včetně, diplopie; strabismus od 6 do 14 let včetně, diplopie; strabismus od 15 let, diplopie; strabismus | 3 ks / 1 rok / 1 oko 2 ks / 1 rok / 1 oko 1 ks / 3 roky / 1 oko | 452,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.02.05 | absorpční vrstvy na brýlové čočky | | | | | | |
| 09.02.05.0 1 | absorpční vrstvy na brýlové čočky | - | OPH | do 5 let včetně, afakie; pseudofakie; choroby a vady provázené světloplachostí do 6 let do 14 let včetně, pseudofakie; choroby a vady provázené světloplachostí | 3 pár / 1 rok 1 pár / 1 rok | 130,00 Kč / 1 pár | ne |
| 09.03 | ZP pro slabozraké | | | | | | |
| 09.03.01 | dalekohledové systémy + příslušenství | | | | | | |
| 09.03.01.0 1 | dalekohledové systémy – do dálky + příslušenství | - | OPH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | 1 ks / 7 let | 4.348,00 Kč / 1 systém | ne |
| 09.03.01.0 2 | dalekohledové systémy – na blízko + příslušenství | - | OPH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | 1 ks / 7 let | 4.348,00 Kč / 1 systém | ne |
| 09.03.02 | asférické asférické lupy | | | | | | |
| 09.03.02.0 1 | asférické asférické lupy – zvětšující 4x a více | - | OPH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | 1 ks / 5 let | 1.218,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.04 | ZP kompenzační pro zrakově postižené | | | | | | |
| 09.04.01 | lékařské mluvící teploměry – pro nevidomé | | | | | | |
| 09.04.01.0 1 | lékařské mluvící teploměry – pro nevidomé | | PED; PRL | těžce slabozrací a nevidomí pacienti | 1 ks / 7 let | 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.04.02 | indikátory světla a hladiny | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|------------------------------|--------------------------------------|----|
| 09.04.02.0 1 | indikátory světla a hladiny | – | OPH; PED; PRL | těžce slabozrací a nevidomí pacienti | 1 ks / 2 roky | 1.044,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.04.03 | bílé hole | | | | | | |
| 09.04.03.0 1 | bílé hole – opěrné | – | OPH; PED; PRL | těžce slabozrací a nevidomí pacienti | 2 ks / 1 rok 3 ks / 1 rok | 174,00 Kč / 1 ks 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.04.03.0 2 | bílé hole – signalizační a orientační | – | OPH; PED; PRL | slabozrací a nevidomí pacienti | 2 ks / 1 rok 3 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks 807,00 Kč / 1 ks | ne |
| 09.04.04 | červenobílé hole | | | | | | |
| 09.04.04.0 1 | červenobílé hole – pro hluchoslepé | – | OPH; PED; PRL | hluchoslepí | 2 ks / 1 rok 3 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks 807,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10 | ZP respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy | | | | | | |
| 10.01 | ZP pro prevenci a léčbu inhalací | | | | | | |
| 10.01.01 | inhalátory + příslušenství | | | | | | |
| 10.01.01.0 1 | inhalátory – nízko výkonné včetně příslušenství | výdej min: 400mg/min; MMD menší < 4 µm; podíl částic pod 5 µm nad 60 %; výstupní tlak 300 kPa, výstupní průtok 6 l/min. | ALG; ORL; PED; PNE | – | 1 ks / 5 let | 3.044,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.01.0 2 | inhalátory – vysoce výkonné (MMD < 4,5 µm, respirabilní frakce > 60 %, výdej > 0,5 ml/min ≤ 0,65 ml/min) | výdej min: 600mg/min; MMD menší < 3,5 µm; podíl částic pod 5 µm nad 65 % | PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | primární ciliární dyskineze (PCD) či jiné formy bronchiektazií; bronchiektazií ; do 2 let včetně cystická fibróza | 1 ks / 5 let | 6.000,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.01.0 3 | inhalátory – vysoce výkonné (MMD < 4,5 µm, respirabilní frakce > 60 %, výdej > 0,65 ml/min) | mesh membránové; výdej min: 600mg/min; MMD 3,5 až 4,5 µm; Podíl částic pod 5 µm nad 65 % | PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | od 3 let cystická fibróza; primární ciliární dyskineze (PCD) | 1 ks / 5 let | 21.217,40 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.01.0 4 | nebulizátory k nízkovýkonným inhalátorům | – | ALG; ORL; PNE | recidivující a chronická onemocnění horních a dolních dýchacích cest | 1 ks / 2 roky | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.01.0 5 | nebulizátory k vysokovýkonným inhalátorům | – | PNE | cystická fibróza; primární ciliární dyskineze (PCD) či jiné formy bronchiektazií | 1 ks / 2 roky | 435,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--------------------------------|--|---------------|-------------------------------------|----|
| 10.01.01.0 6 | nebulizátory s membránou k vysoce výkonným inhalátorům | – | PNE | cystická fibróza; primární ciliární dyskineze dyskineze (PCD) | 1 ks / 2 roky | 435,00 2.560,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.01.0 7 | membrány k vysoce výkonným inhalátorům | – | lékař | cystická fibróza; primární ciliární dyskineze (PCD) | 4 ks / 1 rok | 1.530,43 Kč / 1 ks | ne |
| 10.01.02 | objemové nastavce k dávkovacím aerosolům | | | | | | |
| 10.01.02.0 1 | objemové nastavce k dávkovacím aerosolům – spacery, včetně náustku nebo masky | – | ALG; ORL; PED; PNE; PRL | – | 1 ks / 2 roky | 435,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.02 | rehabilitační respirační ZP | | | | | | |
| 10.02.01 | PIP zdravotnické prostředky | | | | | | |
| 10.02.01.0 1 | nádechové rehabilitační ventily | – | ALG; PED; PNE; NEU; REH | astma; CHOPN; bronchiektázie bronchiektázie; stavy po pneumoniích; intersticiální plicní procesy; neuromuskulární onemocnění; cystická fibróza | 1 ks / 1 rok | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.02.02 | PEP zdravotnické prostředky | | | | | | |
| 10.02.02.0 1 | výdechové rehabilitační ventily | – | ALG; PED; PNE; NEU; REH | astma; CHOPN; bronchiektázie bronchiektázie; stavy po pneumoniích; intersticiální plicní procesy; neuromuskulární onemocnění; cystická fibróza | 1 ks / 1 rok | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.02.02.0 2 | expektorační zdravotnické prostředky | – | ALG; PED; PNE; NEU; REH | chronická postižení dolních dýchacích cest vyžadující trvalou fyzioterapii a dechovou rehabilitaci | 1 ks / 2 roky | 1.217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.03 | ZP pro dlouhodobou domácí oxygenoterapii | | | | | | |
| 10.03.01 | koncentrátory | | | 1) PaO ₂ 7,3 – 8,0 kPa + prokazatelná hypertrofie pravé komory a plicní hypertenze a/nebo sekundární polyglobulie (Htk > 55 %), a/nebo desaturace v průběhu spánku, | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|---|---|-------------------|----|
| | | | | <p>prokázané neinvazivním nočním monitorováním SpO₂, při minimálně 30 % doby spánku pod 90 % a/nebo zátěžové desaturace při standardní spiroergometrii (rampovým protokolem) na úrovni 60 % vrcholové spotřeby kyslíku (peakVO₂) nebo 0,5 W/kg, prokázaná odběrem arterializované krve z ušního boltce s poklesem PO₂ pod 7,3 kPa oproti výchozí hodnotě a zároveň alespoň o 0,7 kPa 2) PaO₂ <7,3kPa</p> | | | |
| 10.03.01.0 1 | koncentrátory kyslíku – stacionární | <p>koncentrace kyslíku 87-96 % v rozsahu nastavení průtoku 0,5-5 l/min; max. hlučnost 43 dBA.</p> | <p>PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem</p> | <p>pacient málo mobilní</p> | – | 49,59 Kč / 1 den | ne |
| 10.03.01.0 2 | koncentrátory kyslíku – mobilní | <p>koncentrace kyslíku 87-96 %; – hmotnost do 9 kg; max. hlučnost 48 dBA nutnost uvádět objemy bolusů (v ml) jednotlivých kroků nastavení pulsních režimů (průtok=dechová frekvence krát 1 bolus)</p> | <p>PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem</p> | <p>výdej do 2 l/min při zátěži – pacient na elektrickém vozíku nebo pacient mobilní – 6minutový test chůze: vzdálenost chůze bez inhalace kyslíku z původně stanovené minimální 130 metrů na rozpětí od 130 do 199 metrů a s odpovídajícím průtokem kyslíku dojde k navýšení vzdálenosti o 25 a více % a v 6. minutě testu s kyslíkem musí být SpO₂ alespoň 85 %; v kombinaci s koncentrátorem kyslíku – stacionárním</p> | – | 123,97 Kč / 1 den | ne |
| 10.03.01.0 3 | koncentrátory kyslíku – vysokoprůtokový | – | <p>PNE; po schválení</p> | <p>při potřebě průtoku kyslíku od 5 do 10 litrů</p> | – | 54,55 Kč / 1 den | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|--|--|--------------|---------------------|-----|
| | | | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | | |
| 10.03.02 | systemy k aplikaci kapalného kyslíku | | | | | | |
| 10.03.02.01 | systemy k aplikaci kapalného kyslíku | system plněn medicínálním kyslíkem | NEO; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | <p>mobilní pacient 6 minutový test chůze:</p> <p>1) vzdálenost bez inhalace kyslíku, kterou pacient ujde – 200 metrů a více</p> <p>2) procentuálního navýšení vzdálenosti při inhalaci kyslíku na 50 % a více % a v 6. minutě testu s kyslíkem musí být SpO2 alespoň 85%;</p> <p>pacienti středně mobilní vyžadující průtok kyslíku více než 2 litry; pacienti málo mobilní vyžadující průtok kyslíku více než 10 litrů; při bronchopulmonální dysplasii nedonošeného dítěte se závislostí na kyslíku (SpO2 < 92%), bez rizika retinopatie, přetrvávající po 40. týdnu postkoncepčního věku; pacient zařazený do programu transplantace plic na základě kyslíkového testu</p> | - | 290,91 Kč / 1 den | ne |
| 10.04 | ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku | | | | | | |
| 10.04.01 | přístroje CPAP | | | | | | |
| 10.04.01.01 | přístroje CPAP s poklesem tlaku ve výdechu a sledující zbytkový AHI | tlakový rozsah 4 až 20 cm H ₂ O, funkce poklesu tlaku ve výdechu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku; zvlhčovač, včetně | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15; léčebné tlaky do 8 mbar; zbytkový nálezh AHI při titraci s nutností pravidelných kontrol AHI a compliance | 1 ks / 7 let | 30.435,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|---|--------------|---------------------|-----|
| | | základního příslušenství | | | | | |
| 10.04.01.02 | přístroje CPAP s poklesem tlaku ve výdechu, sledující zbytkový AHI a telemetrické připojení | tlakový rozsah 4 až 20 cm H ₂ O, funkce poklesu tlaku ve výdechu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku; zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15; léčebné tlaky do 8 mbar; zbytkový nález AHI při titraci s nutností pravidelných kontrol AHI a compliance | 1 ks / 7 let | 30.435,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.02 | přístroje BPAP | | | | | | |
| 10.04.02.01 | přístroje BPAP S sledující zbytkový AHI | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s režimem odezvy na spontánní dýchání pacienta a propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 jen u léčby obstrukční spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP | 1 ks / 7 let | 39.130,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.02.02 | přístroje BPAP ST sledující zbytkový AHI | režimem odezvy na spontánní dýchání pacienta a se záložní frekvencí dýchání, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 jen u léčby obstrukční spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP a tam, kde základní onemocnění vyžaduje nastavení záložní frekvence; u hypoventilace při prokázaném dostatečném efektu léčby | 1 ks / 7 let | 51.304,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.02.03 | přístroje BPAP S sledující zbytkový AHI s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s režimem odezvy na spontánní dýchání pacienta a propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 jen u léčby obstrukční spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP + zbytkový nález AHI při titraci s nutností pravidelných | 1 ks / 7 let | 39.130,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|--|---|--|--------------|---------------------|-----|
| | | do29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, s možností dálkového přenosu dat, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | | kontrol AHI a compliance | | | |
| 10.04.02.04 | přístroje BPAP ST sledující zbytkový AHI s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s režimem odezvy na spontánní dýchání pacienta a se záložní frekvencí dýchání, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 jen u léčby obstrukční spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP; tam, kde základní onemocnění vyžaduje nastavení záložní frekvence; u hypoventilace při prokázaném dostatečném efektu léčby | 1 ks / 7 let | 51.304,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03 | přístroje autoadaptivní | | | | | | |
| 10.04.03.01 | přístroje APAP s poklesem tlaku ve výdechu a sledujícím zbytkový AHI | tlakový rozsah 4 až 20 cm H ₂ O s automatickým nastavením terapeutického tlaku, funkce poklesu tlaku ve výdechu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 a intolerance léčby CPAP, syndrom spánkové apnoe s vazbou na polohu či REM spánek | 1 ks / 7 let | 33.913,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03.02 | přístroje ABPAP sledující zbytkový AHI | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým nastavením terapeutických tlaků, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 27 db, | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15 a prokázaný nedostatečný efekt léčby CPAP a BPAP | 1 ks / 7 let | 49.565,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|--|--|--------------|---------------------|-----|
| | | kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | | | | | |
| 10.04.03.03 | přístroje ABPAP s proměnlivou objemovou podporou | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým nastavením požadovaného o dechového objemu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | ANS; INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | hypoventilační syndrom; neinvazivní domácí ventilace či těžký syndrom spánkové apnoe při prokázané nutnosti objemové podpory | 1 ks / 7 let | 77.130,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03.04 | autoadaptivní servoventilátory s proměnnou tlakovou podporou | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým sledováním dechového vzorce a automatickým nastavením terapeutického o tlaku, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | centrální a komplexní spánková apnoe; periodické dýchání | 1 ks / 7 let | 90.870,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03.05 | přístroje APAP s poklesem tlaku ve výdechu a sledujícím zbytkový AHI s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 20 cm H ₂ O s automatickým nastavením terapeutického o tlaku, funkce poklesu tlaku ve výdechu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15; intolerance léčby CPAP, SAS s vazbou na polohu či REM spánek | 1 ks / 7 let | 33.913,00 Kč / 1 ks | ano |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|---|--------------|---------------------|-----|
| 10.04.03.0 6 | přístroje ABPAP sledující zbytkový AHI s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým nastavením požadovaného o dechového objemu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | AHI ≥ 15; prokázaný nedostatečný efekt léčby CPAP a BPAP | 1 ks / 7 let | 49.565,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03.0 7 | přístroje ABPAP s proměnlivou objemovou podporou s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým nastavením požadovaného o dechového objemu, propojení se SW sledujícím účinnost léčby s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | nestabilní pacient s nutností časté změny ventilačního režimu, hypoventilační syndrom; neinvazivní domácí ventilace či těžký syndrom spánkové apnoe při prokázané nutnosti objemové podpory | 1 ks / 7 let | 77.130,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.03.0 8 | autoadaptivní servoventilátory s proměnnou tlakovou podporou s možností telemetrie | tlakový rozsah 4 až 25 cm H ₂ O s automatickým sledováním dechového vzorce a automatickým nastavením terapeutického o tlaku, propojení se SW sledujícím účinnost léčby s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství | INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | nestabilní pacient s nutností časté změny ventilačního režimu, centrální a komplexní spánková apnoe; periodické dýchání | 1 ks / 7 let | 90.870,00 Kč / 1 ks | ano |
| 10.04.04 | příslušenství k CPAP, BPAP, APAP, autoadaptivním přístrojům | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|---|--|------------------------------|------------------------------------|----|
| 10.04.04.0 1 | masky nosní ventilované silikonové | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 1.304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 2 | masky nosní ventilované silikonové odlehčené | – | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 2.174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 3 | masky nosní ventilované gelové | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | pokud nelze použít masku z předchozích úhradových skupin; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 3.044,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 4 | masky celobličeje ventilované silikonové | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém přístroji) | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 1.739,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 5 | masky celobličeje ventilované silikonové odlehčené | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém přístroji) | ANS do 18 let včetně; ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při nočním použití pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při celodenním použití | 1 ks / 1 rok 2 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 3.478,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|--|--|----------------------------------|------------------------------------|-----------|
| 10.04.04.0 6 | masky celobličejevé ventilované gelové | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém přístroji) | ANS do 18 let včetně; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při nočním použití pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při celodenním použití | 1 ks / 1 rok 2 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 3.913,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 7 | masky nízkokontaktní ventilované – nosní polštářky | zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO ₂) | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe: špatná tolerance léčby PAP pomocí nosní masky základní | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 2.452,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 8 | hadice, délka do 60 cm včetně | zdravotně nezávadné materiály | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe: dobrá tolerance léčby PAP | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 348,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.0 9 | hadice, délka nad 60 cm | zdravotně nezávadné materiály | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe: dobrá tolerance léčby PAP | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 783,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.1 0 | vyhřívání hadice – k vyhříváním zvlhčovačům | zdravotně nezávadné materiály | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe | 1 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 1.391,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.1 1 | výhřevné zvlhčovače | s regulovatelným nastavením intenzity vyhřívání. | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe | 1 ks / 4 roky | 90 %; maximálně 5.217,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.1 2 | filtry | vstupní filtry přístroje CPAP/BPAP | ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe | 2 ks / 1 rok | 90 %; maximálně 304,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.04.04.1 3 | ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku – výměnná komora zvlhčovače integrovaného v přístroji | samostatně dodávaná komora zvlhčovače pro typy přístrojů s integrovaným zvlhčovačem | ANS, INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY | syndrom spánkové apnoe | 1 ks / 2 roky | 2.173,91 Kč / ks | ne |
| 10.05 | ZP tracheostomické | | | | | | |
| 10.05.01 | tracheostomické kanyly + příslušenství | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-----------------|--|--|---------------|---|------------------|--------------------------------|----|
| 10.05.01.0 1 | tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem ≤ 6 mm | – | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie | 2 ks / 1 měsíc | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 2 | tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem > 6 mm | – | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie | 2 ks / 1 měsíc | 391,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 3 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s vnitřním průměrem ≤ 6 mm | – | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie | 6 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 4 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s vnitřním průměrem > 6 mm | – | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie | 6 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 5 | laryngektomické kanyly – pro opakované použití | – | FON; ORL; PNE | totální laryngektomie | 6 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 6 | tracheostomické kanyly – z kovu, pro dlouhodobě tracheostomované | – | FON; ORL; PNE | do 14 let včetně; provedená tracheostomie; zužující se ústí průdušnice | 3 ks / 2 roky | 1.304,00 Kč / 1 ks | ne |
| | | | | od 15 let; provedená tracheostomie; zužující se ústí průdušnice | 2 ks / 2 roky | | |
| 10.05.01.0 7 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s měkkou nafukovací manžetou pro krátkodobé utěsnění | – | FON; ORL; PNE | tracheostomovaní pacienti, kteří při jídle aspirují a vyžadují přechodné utěsnění průdušnice při každém jídle | 6 ks / 1 rok | 1.565,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 8 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, mluvicí, s chlopní | – | FON; ORL; PNE | trvalí kanylonosiči se zachovalými hlasivkami | 6 ks / 1 rok | 609,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.0 9 | mluvící adaptéry (mluvící chlopně) – se standardním 15 mm konektorem | – | FON; ORL; PNE | trvalí kanylonosiči se zachovalými hlasivkami | 1 ks / 1 rok | 522,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.1 0 | zvlhčovače (umělé nosy) pro kanyly se standardním 15 mm konektorem | – | FON; ORL; PNE | provedené tracheostomie; trvalé dráždění ke kašli pro tvorbu krust v průdušnici | 30 ks / 1 měsíce | 13,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.05.01.1 1 | sady ke kanylám tracheostomickým pro trvalé kanylonosiče | 365 roušek a 25 fixačních pásek; sprchový chránič, sada na čištění | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie; trvalí kanylonosiči | 1 sada / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 kompletní sada | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|---|--|--|-------------------|--------------------------------|----|
| | | kanyl (kartáček, dezinfekční prášek, dóza), tracheostomický fix | | | | | |
| 10.05.01.1 2 | příslušenství k tracheostomickému kanylám – ochranné roláky | sada min. 3 ks | FON; ORL; PNE | provedená tracheostomie; trvalí kanylonošiči se zvýšenou citlivostí kůže krku vyžadující zvýšenou ochranu; tracheostomie déle než 2 měsíce | 1 sada / 1 rok | 1.130,00 Kč / 1 kompletní sada | ne |
| 10.05.01.1 3 | příslušenství k tracheostomickému kanylám – molitanové roušky pro ochranu stomatu, lepicí | sada min. 30 ks | FON; ORL; PNE | pacienti po totální laryngektomii se zvýšeným rizikem aspirace nečistot | 1 sada / 2 měsíce | 522,00 Kč / 1 kompletní sada | ne |
| 10.06 | ZP pro odsávání z dýchacích cest | | | | | | |
| 10.06.01 | odsávačky + příslušenství | | | | | | |
| 10.06.01.0 1 | odsávačky | – | FON; ORL; PNE; PRL | provedená tracheostomie; obtížná toleta dolních dýchacích cest; stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie | 1 ks / 5 let | 2.174,00 Kč / 1 ks | ne |
| 10.06.01.0 2 | odsávací cévky | – | FON; ORL; PNE; PRL | provedená tracheostomie a obtížná toleta dolních dýchacích cest a stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie | 400 ks / 1 rok | 2,40 Kč / 1 ks | ne |
| 10.07 | ZP k rehabilitaci hlasu (náhradní hlasové mechanismy) | | | | | | |
| 10.07.01 | hlasové protézy | | | | | | |
| 10.07.01.0 1 | příslušenství k hlasovým protézám | sada stomafiltru, kazety filtru, kartáček, zátka atd. | FON; ORL | totální laryngektomie; voperována hlasová protéza | 1 balení / 1 rok | 10.435,00 Kč / 1 balení | ne |
| 10.07.02 | elektrolaryngy + příslušenství | | | | | | |
| 10.07.02.0 1 | elektrolaryngy | včetně akumulátorů na 2 roky provozu | FON; ORL; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | onkologičtí pacienti a totální laryngektomie nebo rekonstrukční operace hltanu a | 1 ks / 10 let | 12.609,00 Kč / 1 ks | ne |

| | | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|---|-----------------|--|----|
| | | | | spodiny ústní a nelze použít náhradní jícnovou řeč | | | |
| 10.07.02.0 2 | akumulátory k elektrolaryngům | kompletní sada 2 baterií k elektrolaryngu | FON; ORL | totální laryngektomie nebo rekonstrukční operace hltanu a spodiny ústní a pacienti používající elektrolarynx | 1 sada / 2 roky | 522,00 Kč / 1 sada | ne |
| 10.08 | ZP pro domácí umělou plicní ventilaci | | | | | | |
| 10.08.01 | domácí plicní ventilace | | | | | | |
| 10.08.01.0 1 | přístrojové vybavení pro domácí umělou plicní ventilaci (ventilátor, odsávačka, oxymetr prstový, manometr, ambuvak) přístrojové vybavení pro neinvazivní plicní ventilaci (ventilátor, ventilovaná maska nosní nebo celoobličejová, ambuvak) | včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení plicní ventilátor s automatickým nastavením požadovaného objemu, možnost přednastavení minimálně dvou ventilačních programů, provoz na interní baterii min. 4 hod., včetně základního příslušenství, ventilace plného spektra pacientů od hmotnosti 5 kg | ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí pro mobilního pacienta chronické respirační selhání s potřebou domácí neinvazivní ventilace k zajištění optimální ventilace bez desaturací a hypoventilace, kdy parametry ventilační podpory neumožňují použití přístrojů BPAP ST nebo ABPAP s proměnlivou objemovou podporou | – | 566,12 Kč / 1 den 459,20 Kč / 1 den | ne |
| 10.08.01.0 2 | přístrojové vybavení pro domácí umělou plicní ventilaci (ventilátor, odsávačky, pulzní oxymetr, manometr, ambuvak) přístrojové vybavení pro plicní ventilaci MPV (Mouthpiece ventilace) – 2 ventilátory, pulzní oxymetr, ventilovaná maska nosní | včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení plicní ventilátor s automatickým nastavením požadovaného objemu, možnost | ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou | potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí pro imobilního pacienta potřeba dlouhodobé umělé neinvazivní plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí, kdy je splněna jedna z | – | 648,76 Kč / 1 den 641,79 Kč / 1 den | ne |

| | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|---|---|-------------------|-----|
| | nebo celoobličejová, náustek, ambuvak | přednastavení minimálně dvou ventilačních programů včetně MPV, provoz na interní baterii min. 4 hod., včetně základního příslušenství, ventilace plného spektra pacientů od hmotnosti 5 kg | | následujících situací: a) nutnost užití ventilační podpory více než 12 hodin denně se záložním přístrojem pro zajištění ventilační podpory b) pacient s vysokou dependencí na ventilační podporu více než 12 hodin denně se zachovanou možností sedu a schopností užívat techniku MPV | | | |
| 10.08.01.03 | přístrojové vybavení pro invazivní domácí umělou plicní ventilaci (ventilátor, odsávačka, pulzní oxymetr, manometr, ambuvak) | plicní ventilátor s automatickým nastavením požadovaného dechového objemu, možnost přednastavení minimálně dvou ventilačních programů, s měřením vydechovaného objemu, možnost prohlubování ventilace, provoz na interní baterii min. 4 hod, ventilace plného spektra pacientů od hmotnosti 5 kg, včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení | ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou | potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí; potřeba UPV po převažující část dne, přes omezenou hybnost a závislost na ventilátoru je pacient schopen spolupráce, potřeba běžné ošetrovatelské péče | - | 772,81 Kč / 1 den | ano |
| 10.08.01.04 | přístrojové vybavení pro invazivní domácí umělou plicní ventilaci (2 ventilátory, odsávačka, pulzní oxymetr, manometr, ambuvak) | plicní ventilátor s automatickým nastavením požadovaného dechového objemu, možnost přednastave | ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení zdravotní pojišťovnou | potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí; potřeba UPV je trvalá, pacient je imobilní či s | - | 940,50 Kč / 1 den | ano |

| | | | | | | | |
|-------------|--|---|--|---|---|---|----|
| | | <p>ní minimálně dvou ventilačních programů, s měřením vydechovaného objemu, možnost prohlubování ventilace, provoz na interní baterii min. 4 hod., ventilace plného spektra pacientů od hmotnosti 5 kg, včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení</p> | | <p>výrazně omezenou hybností, nespolupracuje či spolupráce pacienta je výrazně omezena, potřeba zvýšené ošetrovatelské péče</p> | | | |
| 10.09 | mechanický insuflátor / exsuflátor | | | | | | |
| 10.09.01 | mechanický insuflátor / exsuflátor | | | | | | |
| 10.09.01.01 | mechanický insuflátor / exsuflátor | <p>zdravotnický prostředek pro respirační fyzioterapie včetně technik zaměřených na hygienu dýchacích cest a podporu expektorace, zabránění stagnace hlenů</p> | <p>ANS; INT; ALG; PED; PNE; NEU; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem</p> | <p>základní PCF < 160 l/min, spinální svalová atrofie, muskulární dystrofie, myopatie, dětská mozková obrna, transversální míšní léze, amyotrofická laterální skleróza, ostatní vzácná onemocnění spojená s poruchou expektorace (např. poruchy metabolismu, Charcot Marie Tooth, Huntingtonova choroba)</p> | - | 86,78 Kč / 1 den | ne |
| 11 | nekategorizované zdravotnické prostředky | | <p>dle písemného souhlasu ve smyslu § 39r odst. 5 písm. j), anebo dle smlouvy o sdílení rizik</p> | <p>dle písemného souhlasu ve smyslu § 39r odst. 5 písm. j), anebo dle smlouvy o sdílení rizik</p> | <p>dle písemného souhlasu ve smyslu § 39r odst. 5 písm. j), anebo dle smlouvy o sdílení rizik</p> | <p>50 % s písemným souhlasem ve smyslu § 39r odst. 5 písm. j) 100 % v případě uzavření smlouvy o sdílení rizik ve smyslu § 39r odst. 5 písm. k)</p> | ne |

Tabulka č. 2

| | Kategorizační strom | Popis | Preskripční omezení | Indikační omezení | Množstevní limit | Úhradový limit bez DPH |
|----------|--|--|--|---|------------------|------------------------|
| 4. | Individuálně zhotovené ZPZP na zakázku | | | | | |
| 2. 1 | ZP ortopedicko protetické – pro hlavu a krk – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 3.-1.1 | ortézy pro hlavu a krk – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 4.-1.1.1 | ortézy pro hlavu a krk – od 19 let – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (CTLO, CTO, CO) navržená a vyrobená na základě měřných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; mechanická ochrana, stabilizace, fixace, korekce v daném segmentu těla; ne pro lehká postižení | 1 ks / 1 rok | 99 % |
| 5.-1.1.2 | ortézy pro hlavu a krk – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (CTLO, CTO, CO) navržená a vyrobená na základě měřných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; prevence vzniku získaných deformit plynoucích z asymetrického růstu a nerovnoměrného přetěžování | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 6.-1.1.3 | ortézy kraniální remodelační – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza kraniální remodelační navržená a vyrobená na základě měřných podkladů, | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou | polohové deformity dětské lebky; děti do 1 roku včetně | 1 ks | 95 % |

| | | | | | | |
|----------|--|--|--|--|--------------------|--------------|
| | | anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu | revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | | | |
| 7.1.1.4 | ortézy pro hlavu a krk – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (CTLO, CTO, CO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; mechanická ochrana, stabilizace, fixace, korekce v daném segmentu těla; ne pro lehká postižení | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 1.1.5 | ortézy pro hlavu a krk – dětské do 18 let včetně – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (CTLO, CTO, CO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | CHI; NEU; NCH; ORP; ORT; REH; možnost předepsání v době hospitalizace; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; mechanická ochrana, stabilizace, fixace, korekce v daném segmentu těla; ne pro lehká postižení | 2ks / 1 rok | 100 % |
| 82 | ZP ortopedicko protetické – pro trup – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 9.2.1 | ortézy trupu – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 10.2.1.1 | ortézy trupu – od 19 let – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (CTLSO, DTLSO, TLSO, DLSSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných | CHI; NEU; ORP ; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 1 ks / 1 rok | 99 % |

| | | | | | | |
|-----------|--|---|---|---|--------------|---------------------------------|
| | | podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod dle individuálního zdravotního stavu | revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | | | |
| 11-2.1.2 | ortézy trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (CTLSO, DTLSO, TLSO, DLSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; vrozené a získané deformity trupu; neuromuskulární postižení; oslabení břišní stěny | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 12- 2.1.3 | ortézy trupu – od 19 let – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (CTLSO, TLSO, LSO, SO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších individuálních metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace; po schválení zdravotní pojišťovnou při překročení úhradového limitu | pokud nelze použít sériový zdravotnický prostředek; pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 1 ks / 1 rok | 95 %; 3.478 Kč / 1 ks |
| 2.1.4 | ortézy trupu – dětské do 18 let včetně – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (CTLSO, TLSO, LSO, SO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších individuálních metod z | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; možnost předepsání v době hospitalizace; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 2 ks / 1 rok | 100 % |

| | | | | | | |
|----------|---|---|---|---|--------------|--|
| | | prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | | | | |
| 2.1.5 | tříbodový stavebnicový korzet – dětský do 18 let včetně | trupová ortéza aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších individuálních metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 1 ks / 1rok | 100 %; maximální úhrada 3.478,00 Kč / 1 ks |
| 2.1.6 | tříbodový stavebnicový korzet – od 19 let | trupová ortéza aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších individuálních metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 1 ks / 1rok | 95 %; maximální úhrada 3.478,00 Kč / 1 ks |
| 13-2.2 | ortézy trupu – kompenzační – individuálně zhotovené na zakázku – pro sed | | | | | |
| 14-2.2.1 | ortézy trupu – kompenzační – individuálně zhotovené na zakázku – pro sed | ortéza (CTL SO, TL SO, L SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, pro těžkou nedostatečnost postury při postižení stability pacienta vsedě; poruchy statiky a rovnováhy u neuromuskulárních postižení | 1 ks / 1 rok | 100 %; maximální úhrada 21.739 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-----------------|--|--|--|--|--------------|-------|
| | | nebo dalších metod dle individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 15.2.3 | bandáže trupu – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 16.2.3.1 | bandáže trupu – od 19 let – individuálně zhotovené na zakázku | bandáž (TLSO, LSO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, algické syndromy páteře spojené s nestabilitou; oslabení břišní stěny při rozsáhlých kýlách; stomie břišní | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 17.2.3.2 | bandáže trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | bandáž (TLSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, deformity trupu; neuromuskulární postižení; oslabení břišní stěny | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 18.3 | ZP ortopedicko protetické – pro horní končetiny – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 19.3.1 | ortézy horních končetin – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 20.3.1.1 | ortézy horních končetin – od 19 let – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (SO, SEO, SEWO, SEWHO, EO, EWHO, HO, WO, WHO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu ve více segmentech horní končetiny | 1 ks / 1 rok | 99 % |

| | | | | | | |
|----------|---|---|--|--|--------------|-------|
| 21.3.1.2 | ortézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (SO, SEO, SEWO, SEWHO, EO, EWHO, HO, WO, WHO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu v jednom nebo ve více segmentech horní končetiny | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 22.3.1.3 | ortézy horních končetin – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (SO, SEO, SEWO, SEWHO, EO, EWHO, HO, WO, WHO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice dle individuálního postižení | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost výdeje v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu v jednom nebo ve více segmentech horní končetiny | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 3.1.4 | ortézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (SO, SEO, SEWO, SEWHO, EO, EWHO, HO, WO, WHO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice dle individuálního postižení | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; možnost výdeje v době hospitalizace; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu v jednom nebo ve více segmentech horní končetiny | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 23.3.2 | protézy horních končetin – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |

| | | | | | | |
|----------|--|--|--|--|---|-----------------------------------|
| 24.3.2.1 | protézy horních končetin – prvovybavení – individuálně zhotovené na zakázku | protézy HK vhodné pro formování pahýlu a osvojení si života s protézou, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH | v době stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu; adaptace organismu na vzniklou situaci | 1 ks / po amputaci | 99 % |
| 25.3.2.2 | protézy horních končetin – od 19 let – pasivní – individuálně zhotovené na zakázku | protézy HK neumožňující aktivní úchop, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH | pro uživatele, kteří nejsou schopni aktivního ovládní zdravotnického prostředku | 1 ks / 2 roky | 99 % |
| 26.3.2.3 | protézy horních končetin – od 19 let – ovládané vlastní silou – individuálně zhotovené na zakázku | protézy HK umožňující aktivní pohyb mechanicky např. pomocí tahů, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pro uživatele, se schopností aktivního ovládní zdravotnického prostředku; pokud nelze aplikovat protézu myoelektrickou | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč |
| 27.3.2.4 | protézy horních končetin – myoelektrické – individuálně zhotovené na zakázku | protézy HK využívající pro svoji funkci autonomní zdroj energie, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pacienti s oboustrannou amputací horní končetiny nebo jednostrannou ztrátou horní končetiny a funkčním postižením úchopu druhostranné končetiny; u vrozených defektů horních končetin s jednostranným postižením | 1 ks / 5 let u dětí do 15 let 1 ks / 3 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč |

| | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|--|--------------|-------|
| | | individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 28.3.2.5 | protézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | protézy HK zaměřené na motorický rozvoj dítěte, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pacienti s vrozenou nebo získanou ztrátou nebo deformitou horní končetiny | 1 ks / 1 rok | 100 % |
| 29.4 | ZP ortopedicko protetické – pro dolní končetiny – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 30.4.1 | ortézy dolních končetin – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 31.4.1.1 | ortézy dolních končetin – od 19 let – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (HKAFO, KAFO, AFO, FO, HO, KO, HKO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; nutnost stabilizace a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny (u onemocnění snižujících nosnou nebo svalovou funkci dolní končetiny vedoucí k nestabilitě kloubů); syndrom diabetické nohy | 1 ks / 1 rok | 99 % |
| 32.4.1.2 | ortézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | ortéza (HKAFO, KAFO, AFO, FO, HO, KO, HKO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; nutnost stabilizace, fixace, korekce a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny v dětském věku | 2 ks / 1 rok | 100 % |
| 33.4.1.3 | ortézy dolních končetin – z prefabrikátu nebo stovebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (HKAFO, KAFO, AFO, FO, HO, KO, HKO) aplikovaná na | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení | nutnost stabilizace a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny (u onemocnění snižujících nosnou | 1 ks / 1 rok | 95 % |

| | | | | | | |
|----------|---|---|--|--|--------------------|--|
| | | základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | nebo svalovou funkci dolní končetiny vedoucí k nestabilitě kloubů) | | |
| 4.1.4 | ortézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – z prefabrikátu nebo stavebnice s nutností individuální úpravy | ortéza (HKAFO, KAFO, AFO, FO, HO, KO, HKO) aplikovaná na základě individuálních měrných podkladů nebo dalších metod z prefabrikátu nebo stavebnice pomocí stanovené technologie (např. Denis Brownovy dlahy, Mitchelův přístroj, SWASH ortézy apod.) | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; možnost předepsání v době hospitalizace; po schválení zdravotní pojišťovnou | nutnost stabilizace a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny (u onemocnění snižujících nosnou nebo svalovou funkci dolní končetiny vedoucí k nestabilitě kloubů) | 2 ks / 1rok | 100 % |
| 34.4.2 | protézy dolních končetin – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 35.4.2.1 | protézy pro transtibiální amputace a níže – prvovybavení – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro formování pahýlu a osvojení si života s protézou, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | v době stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu; adaptace organismu na vzniklou situaci | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-----------------|--|---|---|--|---------------|--|
| | | individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 36.4.2.2 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro STA I, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti bérce a níže; aktivita odpovídající stupni I | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 37.4.2.3 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro STA II, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti bérce a níže; aktivita odpovídající stupni II | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 38.4.2.4 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro STA III, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti bérce a níže; aktivita odpovídající stupni III | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 39.4.2.5 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro STA IV, navržené a | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti bérce a níže; aktivita odpovídající stupni IV | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|--|--------------------|--|
| | | vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 40.4.2.6 | protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – prvovybavení – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kolenním kloubu, vhodné pro formování pahýlu a osvojení si života s protézou, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | v době stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu; adaptace organismu na vzniklou situaci | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 41.4.2.7 | protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity I – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kolenním kloubu, vhodné pro STA I, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo deformita v kolenním kloubu; aktivita odpovídající stupni I | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 42.4.2.8 | protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity II – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kolenním kloubu, vhodné pro STA II, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo deformita v kolenním kloubu; aktivita odpovídající stupni II | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 43.4.2.9 | protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity III – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kolenním kloubu, vhodné pro STA III, navržené a vyrobené na základě měrných | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo deformita v kolenním kloubu; aktivita odpovídající stupni III | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|------------------|---|---|---|--|--------------------|--|
| | | podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 44.4.2.10 | protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity IV – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kolenním kloubu, vhodné pro STA IV, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo deformita v kolenním kloubu; aktivita odpovídající stupni IV | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 45.4.2.11 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – prvovybavení – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK transfemorální, vhodné pro formování pahýlu a osvojení si života s protézou, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na prostředek , k základnímu návniku chůze | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 46.4.2.12 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené na zakázku | protézy transfemorální, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA I, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti stehna; aktivita odpovídající stupni I | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 47.4.2.13 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené na zakázku | protézy transfemorální, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti stehna; aktivita odpovídající stupni II | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|------------------|--|---|---|---|--------------------|--|
| | | využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA II, dle individuálního zdravotního stavu | | | | |
| 48.4.2.14 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené na zakázku | protézy transfemorální, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA III, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti stehna; aktivita odpovídající stupni III | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 49.4.2.15 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené na zakázku | protézy transfemorální, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA IV, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | amputace nebo deformita v oblasti stehna; aktivita odpovídající stupni IV | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 50.4.2.16 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – prvovýbavení – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kyčelním kloubu, vhodné pro formování pahýlu a osvojení si života s protézou, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního | CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu; adaptace organismu na vzniklou situaci | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|------------------|--|--|---|--|-------------------------------------|--|
| | | zdravotního stavu. | | | | |
| 51.4.2.17 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kyčelním kloubu, vhodné pro STA I, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo amputace v oblasti pánve; aktivita odpovídající stupni I | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 52.4.2.18 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kyčelním kloubu, vhodné pro STA II, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo amputace v oblasti pánve; aktivita odpovídající stupni II | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 53.4.2.19 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kyčelním kloubu, vhodné pro STA III, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo amputace v oblasti pánve; aktivita odpovídající stupni III | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 54.4.2.20 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené-na zakázku | protézy DK pro exartikulaci v kyčelním kloubu, vhodné pro STA IV, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | exartikulace nebo amputace v oblasti pánve; aktivita odpovídající stupni IV | 1 ks / 2 roky | 99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks |
| 55.4.2.21 | protézy dolních končetin – bionický kloub – stupeň aktivity | protézy DK s využitím bionického | ORP; ORT; REH; po schválení | 1. Exartikulace v kyčelním kloubu (aktivita odpovídající stupni III až IV) 2. Stehenní amputace s dosaženým | 1 ks / 5 let 1 ks / 6 let | 95 % |

| | | | | | | |
|-----------|--|--|---|--|--------------|-------|
| | III. a IV. – individuálně zhotovené na zakázku | kolenního kloubu; chodidla nebo kombinací obou; vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA III a IV, dle individuálního postižení | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | <p>stupni III a s předpokladem dosažení stupni IV a zároveň splnění alespoň jedné z následujících podmínek:</p> <p>a) postižení horní končetiny – amputace, postižení neurologické znemožňující úchop a využití berlí</p> <p>b) amputace kontralaterální končetiny ve stehně a níže</p> <p>c) motorické postižení pažy prakticky znemožňující stabilní stojnou fázi</p> <p>d) motorické postižení kontralaterální dolní končetiny prakticky znemožňující stabilní stojnou fázi</p> <p>1. exartikulace v kyčelním kloubu (aktivita odpovídající stupni III až IV)</p> <p>2. stehenní amputace s dosaženým stupněm aktivity III a s předpokladem dosažení stupně aktivity IV a zároveň splnění alespoň jedné z následujících podmínek:</p> <p>a) postižení horní končetiny – amputace, postižení neurologické znemožňující úchop a využití berlí</p> <p>b) amputace kontralaterální končetiny ve stehně a níže</p> <p>c) motorické postižení pažy prakticky znemožňující stabilní stojnou fázi</p> <p>d) motorické postižení kontralaterální dolní končetiny prakticky znemožňující stabilní stojnou fázi</p> <p>3. stehenní amputace s dosaženým stupněm aktivity IV</p> | | |
| 56.4.2.22 | protézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené na zakázku | protézy DK vyrobené na základě individuálního návrhu a specifických potřeb pacienta | ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pacienti s vrozenou nebo získanou ztrátou nebo deformitou dolní končetiny | 1 ks / 1 rok | 100 % |

| | | | | | | |
|-----------------|--|--|---|--|---------------------------------------|------|
| 57.5 | ortopedická obuv – individuálně zhotovená na zakázku | | | | | |
| 58.5.1 | obuv ortopedická – individuálně zhotovená na zakázku | | | | | |
| 59.5.1.1 | obuv ortopedická – jednoduchá – individuálně zhotovená na zakázku | obuv vyžadující výběr tvaru obuvnického kopyta podle objemových poměrů nohy pacienta; nevyžaduje korekce | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; REV | lehčí kombinovaná postižení tří a více uvedených vad (kladívkové prsty, zkřížené prsty, vbočené palce, ztuhlý palec, podélně a příčně plochá noha při realizovaném vyrovnání dolní končetiny do 2 cm); syndrom diabetické nohy | 2 páry / 1 rok do 18 let včetně | 50 % |
| 60.5.1.2 | | | | | 2 páry / 3 roky od 19 let | |
| 64.5.1.3 | obuv ortopedická – středně složitá – individuálně zhotovená na zakázku | obuv vyžadující úpravu obuvnického kopyta korekcí a výběr vadě odpovídajícího materiálu | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; REV; J16; POP | středně složitě kombinované postižení tří a více uvedených vad (těžké kladívkové deformity prstů, zkřížené prsty velkého rozsahu, vbočené palce nad 45°, ztuhlý deformovaný palec, fixovaná podélně příčná noha); dále pak u pooperačních a poúrazových stavů s větším rozsahem postižení; dále u podstatně porušené funkce a anatomických poměrů nohy; u artritických deformací nohy; u edémů různé etiologie; při realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny od 2 do 4 cm; syndrom diabetické nohy; Charcotovy osteoartropatie | 2 páry / 1 rok do 18 let včetně | 90 % |
| 5.1.4 | | | | | 2 páry / 3 roky od 19 let | |
| 62.5.1.5 | obuv ortopedická – velmi složitá – individuálně zhotovená na zakázku | obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortopedického kopyta, popřípadě přestavba obuvnického kopyta na individuální ortopedické | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; REV; POP | velmi složitě vady (deformovaná noha svislá, kososvislá, svislá, vbočená, hákovitá, lukovitá, kontrahovaná, revmatické deformity velkého rozsahu, rozštěpy a vrozené deformity nohy těžkého charakteru; u amputací všech prstů po hlavičky metatarzů a při realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny od 4 do 6 cm); syndrom diabetické nohy; Charcotovy osteoartropatie | 2 páry / 1 rok do 18 let včetně | 90 % |
| 5.1.6 | | | | | 2 páry / 3 roky od 19 let | |
| 63.5.2 | obuv ortopedická – přímá součást protetického | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|---|----------------|------|
| | zdravotnického prostředku nebo obuv nahrazující přístroj – individuálně zhotovená na zakázku | | | | | |
| 64.5.2.1 | obuv ortopedická – přímá součást protetického zdravotnického prostředku nebo obuv nahrazující přístroj – individuálně zhotovená na zakázku | obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortop. kopyta podle modelu nohy; se zpracováním výztuh, popř. dalších komponent sloužících k napojení ortézy dolní končetiny; obuv přes vnitřní sandál, přes štítovou protézu; ortopedická obuv jako součást vybavení končetinovými ortézami, při aplikaci vnitřního sandálu nebo třmenu k ortéze; obuv charakteru nosné ortézy či protézy a obuv při realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny nad 6 cm | DIA; ORP; ORT; REH; CHI; POP; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | těžší postižení vyžadující stavbu ortopedického kopyta podle modelu; vrozená malformace nebo amputace nohy v metatarzech a výše; při realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny nad 6 cm; anatomické poměry vyžadující stavbu ortopedického kopyta podle modelu; syndrom diabetické nohy; Charcotovy osteoartropatie | 2 páry / 1 rok | 99 % |
| 65.5.3 | vložky ortopedické – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 66.5.3.1 | vložky ortopedické – speciální – individuálně zhotovené na zakázku | vložky dle sejmutých měrných podkladů ev. s korekcí pro | DIA; ORP; ORT; REH; TRA; REV | pro složité vady nebo kombinaci více deformit; syndrom diabetické nohy | 2 páry / 1 rok | 80 % |

| | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|----------------|-------------------|
| | | složitě vady, lodičkové, jazýčkové, s klínky, se zarážkami, plastické, regulační, extenční a další technická řešení | | | | |
| 67.5.3.2 | vložky ortopedické – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovované na zakázku | vložky dle sejmutých měrných podkladů | ORP; ORT; REH; REV | pro ortopedická lehčí postižení dětské nohy; neurologicky podmíněné deformity nohy | 2 páry / 1 rok | 348,00 Kč / 1 pár |
| 68.6 | ZP kompenzační – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 69.6.1 | epitézy – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 70.6.1.1 | epitézy končetinové – individuálně zhotovené na zakázku | epitézy DK a HK, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů, dle individuálního postižení | CHI; ORP; ORT; PLA; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ztráta horní končetiny nebo dolní končetiny, parciální amputace ruky nebo chodidla, devastující postižení kožního krytu | 1 ks / 2 rok | 95 % |
| 74.6.1.2 | epitézy obličejové – individuálně zhotovené na zakázku | epitézy obličejové, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů, dle individuálního postižení | CHI; ORP; ORL; PLA; POP; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | ztrátové postižení části tváře nos, ušní boltec, očníce, oko, vlasatá část hlavy a tvář | 1 ks / 1 rok | 99 % |
| 72.7 | ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|--|------------------------------------|---|---|----------------|---------------------|
| 73.7.1 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie kruhového pletení | | | | | |
| 74.7.1.1 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 435,00 Kč / 1 pár |
| 75.7.1.2 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 870,00 Kč / 1 pár |
| 76.7.1.3 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 957,00 Kč / 1 pár |
| 77.7.1.4 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 pár |
| 78.7.1.5 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok | 2.087,00 Kč / 1 pár |
| 79.7.2 | kompresivní elastické punčochy – | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|---|------------------------------------|---|---|----------------|---------------------|
| | polostehenní, atypické rozměry – technologie kruhového pletení | | | | | |
| 80.7.2.1 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 870,00 Kč / 1 pár |
| 81.7.2.2 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 870,00 Kč / 1 pár |
| 82.7.2.3 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 1.043,00 Kč / 1 pár |
| 83.7.2.4 | kompresivní elastické punčochy polostehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 pár |
| 84.7.2.5 | kompresivní elastické punčochy polostehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok | 2.435,00 Kč / 1 pár |
| 85.7.3 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|---|--|--|--|----------------|------------------------|
| | atypické rozměry – technologie kruhového pletení | | | | | |
| 86.7.3.1 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 870,00 Kč / 1 pár |
| 87.7.3.2 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 957,00 Kč / 1 pár |
| 88.7.3.3 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok | 1.130,00 Kč / 1 pár |
| 89.7.3.4 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 pár / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 pár |
| 90.7.3.5 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 pár / 1 rok | 2.609,00 Kč / 1 pár |
| 91.7.4 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------------|--|------------------------------------|---|---|----------------------------|--------------------|
| | technologie kruhového pletení | | | | | |
| 92.7.4.1 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 453,00 Kč / 1 ks |
| 93.7.4.2 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 870,00 Kč / 1 ks |
| 94.7.4.3 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 957,00 Kč / 1 ks |
| 95.7.4.4 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.739,00 Kč / 1 ks |
| 96.7.4.5 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.739,00 Kč / 1 ks |
| 97.7.5 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – | | | | | |

| | | | | | | |
|------------------|--|------------------------------------|---|---|--------------|--------------------|
| | technologie kruhového pletení | | | | | |
| 98.7.5.1 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks |
| 99.7.5.2 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 1.043,00 Kč / 1 ks |
| 100.7.5.3 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | DER; CHI; INT; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 1.130,00 Kč / 1 ks |
| 101.7.5.4 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení, | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok | 2.174,00 Kč / 1 ks |
| 102.7.5.5 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení, | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky: lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok | 3.304,00 Kč / 1 ks |
| 103.7.6 | kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – technologie kruhové pletení | | | | | |

| | | | | | | |
|-----------|--|---------------------------------|---|---|--------------|------------------|
| 104.7.6.1 | kompresivní pažní návleky – II. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks |
| 105.7.6.2 | kompresivní pažní návleky s rukavicí bez prstů – II. kompresní třída – atypické rozměry – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks |
| 106.7.6.3 | kompresivní pažní návleky – III. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks |
| 107.7.6.4 | kompresivní pažní návleky s rukavicí bez prstů – III. kompresní třída – atypické rozměry – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 870,00 Kč / 1 ks |
| 108. | ZP pro kompresivní terapii – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 109.7.7 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |

| | | | | | | |
|------------------|---|------------------------------------|--|---|----------------------------|--------------------|
| 110.7.7.1 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.522,00 Kč / 1 ks |
| 111.7.7.2 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.652,00 Kč / 1 ks |
| 112.7.7.3 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.652,00 Kč / 1 ks |
| 113.7.8 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 114.7.8.1 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.870,00 Kč / 1 ks |
| 115.7.8.2 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.087,00 Kč / 1 ks |
| 116.7.8.3 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.087,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|--|------------------------------------|--|---|----------------------------|--------------------|
| 117.7.9 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 118.7.9.1 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.087,00 Kč / 1 ks |
| 119.7.9.2 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.348,00 Kč / 1 ks |
| 120.7.9.3 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.348,00 Kč / 1 ks |
| 121.7.10 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 122.7.10.1 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.957,00 Kč / 1 ks |
| 123.7.10.2 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 3.043,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|---|------------------------------------|--|---|----------------------------|--------------------|
| 124.7.10.3 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 3.130,00 Kč / 1 ks |
| 125.7.11 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 126.7.11.1 | kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 5.565,00 Kč / 1 ks |
| 127.7.11.2 | kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 5.652,00 Kč / 1 ks |
| 128.7.11.3 | kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 5.913,00 Kč / 1 ks |
| 129.7.11.4 | kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 6.087,00 Kč / 1 ks |
| 130.7.11.5 | kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – III. | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 5.913,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|-------------------------------|-----------------------|
| | kompresní třída – technologie plochého pletení | | revizním lékařem | | | |
| 134.7.11.6 | kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHg a více | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 6.087,00 Kč / 1 ks |
| 132.7.12 | kompresivní elastické návlčky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 133.7.12.1 | kompresivní elastické návlčky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.522,00 Kč / 1 ks |
| 134.7.12.2 | kompresivní elastické návlčky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.522,00 Kč / 1 ks |
| 135.7.13 | kompresivní rukavice – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 136.7.13.1 | kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 783,00 Kč / 1 ks |
| 137.7.13.2 | kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – II. kompresní třída – | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.435,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|---|---------------------------------|--|---|----------------------------|--------------------|
| | technologie plochého pletení | | revizním lékařem | | | |
| 139.7.13.3 | kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 870,00 Kč / 1 ks |
| 139.7.13.4 | kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.261,00 Kč / 1 ks |
| 140.7.13.5 | kompresivní prodloužená rukavice AE k lokti, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.565,00 Kč / 1 ks |
| 141.7.14 | kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 142.7.14.1 | kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.739,00 Kč / 1 ks |
| 143.7.14.2 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí bez prstů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.435,00 Kč / 1 ks |
| 144.7.14.3 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí s prsty, atypické rozměry – II. kompresivní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 4.174,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|---|---------------------------------|--|---|----------------------------|--------------------|
| 145.7.14.4 | kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 1.913,00 Kč / 1 ks |
| 146.7.14.5 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí bez prstů, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 2.957,00 Kč / 1 ks |
| 147.7.14.6 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí s prsty, atypické rozměry – III. kompresivní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34-46 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 4.435,00 Kč / 1 ks |
| 148.7.14.7 | kompresivní pažní návleky – s popruhem nebo úchytem k podprsence, atypické rozměry – II. kompresivní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 4.130,00 Kč / 1 ks |
| 149.7.15 | kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – technologie plochého pletení | | | | | |
| 150.7.15.1 | kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 3.739,00 Kč / 1 ks |
| 151.7.15.2 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 4.783,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|-------------------|---|--|--|---|--|--------------------|
| 152.7.15.3 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen a jednoho rukávu, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 6.087,00 Kč / 1 ks |
| 153.7.15.4 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen a obou rukávů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 6.522,00 Kč / 1 ks |
| 154.7.15.5 | kompresivní body – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23-32 mmHg | J16; ANG; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok | 6.522,00 Kč / 1 ks |
| 155.7.16 | návleky na popáleniny – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 156.7.16.1 | elastické návleky na popáleniny – individuálně zhotovené na zakázku | elastické návleky pro popálené pacienty vyrobené na základě individuálních měrných podkladů. | POP; CHI, PCH; ORT; DER; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace | pokud nelze použít návleky sériově vyrobené; stav po popálení kterékoliv části těla II. a III. stupně | 6 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 1 roku | 99 % |
| 157.7.17 | ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené na zakázku – technologie kruhového pletení | | | | | |
| 158.7.17.1 | návleky a punčochy – individuálně zhotovené na zakázku – | detailní položková kalkulace | J16; po schválení | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 99 % |

| | | | | | | |
|-------------------|--|--|---|---|----------------------------|------------------|
| | technologie kruhového pletení | použitého materiálu a prováděných úkonů | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | |
| 159.7.18 | ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené na zakázku – technologie plochého pletení | | | | | |
| 160.7.18.1 | návleky a punčochy – individuálně zhotovené na zakázku – technologie plochého pletení | detailní položková kalkulace použitého materiálu a prováděných úkonů | J16; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina | 99 % |
| 161.8 | ZP pro přístrojovou lymfodrenáž – individuálně zhotovené na zakázku – masážní návleky | | | | | |
| 8.1 | masážní návleky – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 162.8.1.1 | masážní návleky – individuálně zhotovené na zakázku | detailní položková kalkulace použitého materiálu a prováděných úkonů | J16; REH; ORT; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 1 ks / 2 roky | 99 % |
| 163.9 | příslušenství ke sluchadlům – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 164.9.1 | tvářepiny ušní a skořepiny – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 165.9.1.1 | skořepiny ke sluchadlům se sluchátkem ve zvukovodu – | individuálně vyrobená koncovka či šálka na základě individuálně | FON; ORL | do 18 let včetně | 2 ks / 1 rok | 435,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|------------------|---|---|-----------------|---|---------------------------|--|
| | individuálně zhotovené na zakázku | provedeného otisku zvukovodu | | | | |
| 166.9.1.2 | skořepiny ke sluchadlům se sluchátkem ve zvukovodu – na zakázku | individuálně vyrobená koncovka či šálka na základě individuálně provedeného otisku zvukovodu | FON; ORL | od 19 let, hluchoslepi pacienti | 2 ks / 5 let | 435,00 Kč / 1 ks |
| 167.9.1.3 | tvárovky ušní k závěsným sluchadlům – tvrdé – individuálně zhotovené na zakázku | individuálně vyrobená koncovka na základě individuálně provedeného otisku zvukovodu včetně pasivních akustických parametrů – tvrdá hmota | FON; ORL | do 18 let včetně | 2 ks / 1 rok | 304,00 Kč / 1 ks 348,00 Kč / 1 ks |
| 9.1.4 | tvárovky ušní k závěsným sluchadlům – na zakázku | individuálně vyrobená koncovka | FON; ORL | od 19 let, hluchoslepi pacienti | 2 ks / 5 let | 304,00 Kč / 1 ks |
| 168. | tvárovky ušní k závěsným sluchadlům – měkké – individuálně zhotovené | individuálně vyrobená koncovka na základě individuálně provedeného otisku zvukovodu včetně pasivních akustických parametrů – měkká či antialergická hmota | FON | do 18 let včetně | 2 ks / 1 rok | 348,00 Kč / 1 ks |
| 169.9.1.5 | tvárovky ušní – ochranné (ochrana před vniknutím vody do středouší) – individuálně zhotovené na zakázku | měkká hmota na základě otisku zvukovodu, bez zvukového otvoru s úchytkami | FON; ORL | do 18 let včetně; stavy s otevřeným středouším | 1 ks / 2 roky / 1 ucho | 217,00 Kč / 1 ks |

| | | | | | | |
|--------|---|--|---|--|--------------------------|-----------------------|
| 170.10 | ZP pro korekci zraku – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 171. | kontaktní čočky – individuálně zhotovené | | | | | |
| 172. | kontaktní čočky sférické pevné – tvrdé plynpropustné (RGP) | korneální či sklerální čočky z plynpropustného materiálu včetně čoček hybridních (RGP střed, hydrogel okraj), v ceně čočky je zahrnuta i zkušební – adaptační kontaktní čočka | OPH; po schválení revizním lékařem | pokud nelze použít měkkou kontaktní čočku, afakie; keratokonus; astigmatismus irregularis | 1 ks / 2 roky / 1 oko | 2.609,00 Kč / 1 ks |
| 173. | kontaktní čočky torické pevné – tvrdé plynpropustné (RGP) | korneální či sklerální čočky z plynpropustného materiálu včetně čoček hybridních (RGP střed, hydrogel okraj), v ceně čočky je zahrnuta i zkušební – adaptační kontaktní čočka | OPH; po schválení revizním lékařem | pokud nelze použít měkkou kontaktní čočku, afakie; keratokonus; astigmatismus irregularis | 1 ks / 2 roky / 1 oko | 4.783,00 Kč / 1 ks |
| 10.1 | brýle – na zakázku | | | | | |
| 10.1.1 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose do +6 dpt, cyl 0 až +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 609 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 609 Kč / 1 ks |
| | | | | 15 až 17 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 348 Kč / 1 ks |
| 10.1.2 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +6 dpt do +-10 dpt, cyl 0 až +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 783 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 783 Kč / 1 ks |
| | | | | 15 až 17 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 522 Kč / 1 ks |

| | | | | | | | |
|--------|---|---|-----|-----------------------|-------------------------|---------------------|--------------------|
| 10.1.3 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +-10 dpt, cyl 0 až +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 1.130 Kč / 1 ks | |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 1.130 Kč / 1 ks | |
| | | | | od 15 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 870 Kč / 1 ks | |
| 10.1.4 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose do +-6 dpt, cyl nad +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 696 Kč / 1 ks | |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 696 Kč / 1 ks | |
| | | | | 15 až 17 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 435 Kč / 1 ks | |
| 10.1.5 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +-6 dpt do +-10 dpt, cyl nad +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 870 Kč / 1 ks | |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 870 Kč / 1 ks | |
| | | | | 15 až 17 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 609 Kč / 1 ks | |
| 10.1.6 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +-10 dpt, cyl nad +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | 1 ks / 4 měsíce | 1.478 Kč / 1 ks | |
| | | | | 6 až 14 let včetně | 1 ks / 12 měsíců | 1.478 Kč / 1 ks | |
| | | | | od 15 let včetně | 1 ks / 36 měsíců | 1.217 Kč / 1 ks | |
| 10.1.7 | brýle – na zakázku – obruba + čočky prismatické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose do +-10 dpt, cyl 0 až +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | diplopie; strabismus | 1 ks / 4 měsíce | 1.217 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | | 1 ks / 12 měsíců | 1.217 Kč / 1 ks |
| | | | | od 15 let včetně | | 1 ks / 36 měsíců | 957 Kč / 1 ks |
| 10.1.8 | brýle – na zakázku – obruba + čočky prismatické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +-10 dpt, cyl 0 až +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | diplopie; strabismus | 1 ks / 4 měsíce | 1.565 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | | 1 ks / 12 měsíců | 1.565 Kč / 1 ks |
| | | | | od 15 let včetně | | 1 ks / 36 měsíců | 1.304 Kč / 1 ks |
| 10.1.9 | brýle – na zakázku – obruba + čočky prismatické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose | OPH | do 5 let včetně | diplopie; strabismus | 1 ks / 4 měsíce | 1.478 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | | 1 ks / 12 měsíců | 1.478 Kč / 1 ks |

| | | | | | | | |
|---------|---|---|--|--|---|---------------------|--------------------|
| | | do +-10 dpt, cyl nad +-2 dpt | | od 15 let včetně | | 1 ks / 36 měsíců | 1.217 Kč / 1 ks |
| 10.1.10 | brýle – na zakázku – obruba + čočky prismatické | obruba, brýlová skla sféra v součtu v hl. ose nad +-10 dpt, cyl nad +-2 dpt | OPH | do 5 let včetně | diplopie; strabismus | 1 ks / 4 měsíce | 1.826 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | | 1 ks / 12 měsíců | 1.826 Kč / 1 ks |
| | | | | od 15 let včetně | | 1 ks / 36 měsíců | 1.565 Kč / 1 ks |
| 10.1.11 | brýle – na zakázku – obruba + čočky bifokální | obruba, brýlová skla bifokální | OPH | do 5 let včetně | afakie; strabismus; | 1 ks / 4 měsíce | 1.304 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | snížená možnost výměny brýlí | 1 ks / 12 měsíců | 1.304 Kč / 1 ks |
| | | | | 15 až 17 let včetně | (poruchy hybnosti primární následkem přímého poškození nebo sekundární v důsledku jiné nemoci, upřesnění čerpáno z vyjádření WHO z r. 2001 v Mezinárodní klasifikaci funkčnosti, postižení a zdraví (International Classification of Functioning, Disability and Health)) | 1 ks / 36 měsíců | 1.043 Kč / 1 ks |
| 10.1.12 | brýle – na zakázku – obruba + čočky dioptrické | obruba, brýlová skla hyperokulární + matnice | OPH; po schválení zdravotní pojišťovnou | do 14 let včetně a pokles zrakové ostrosti do blízka včetně s optimální možnou korekcí pod 0,5 na lepším oku | | 1 ks / 6 měsíců | 2.000 Kč / 1 ks |
| | | | | 15 až 17 let včetně a pokles zrakové ostrosti do blízka včetně s optimální možnou korekcí pod 0,5 na lepším oku | | 1 ks / 6 měsíců | 1.739 Kč / 1 ks |
| | | | | od 18 let a pokles zrakové ostrosti do blízka včetně s optimální možnou korekcí pod 0,5 na lepším oku | | 1 ks / 36 měsíců | 1.739 Kč / 1 ks |

| | | | | | | | |
|--------|---|---|-----|------------------|--|---|-----------------|
| 10.2 | čočka kontaktní – na zakázku | | | | | | |
| 10.2.1 | čočka kontaktní měkká okluzní | – | OPH | do 5 let včetně | při intoleranci náplast'ového okluzoru | 1 ks / 1 oko / 12 měsíců | 852 Kč / 1 ks |
| 10.2.2 | čočka kontaktní měkká | – | OPH | | nad +- 10 dpt; anizometropie 3 dpt a více | 1 ks / 1 oko / 6 měsíců | 870 Kč / 1 ks |
| 10.2.3 | čočka kontaktní sférická pevná tvrdá plynopropustná (RGP) | – | OPH | | keratokonus; rohovkové dystrofie s nesnášenlivostí měkkých k. č.; stav po keratoplastice | 1 ks / 1 oko / 24 měsíců | 2.609 Kč / 1 ks |
| 10.2.4 | čočka kontaktní torická pevná tvrdá plynopropustná (RGP) | – | OPH | | keratokonus; rohovkové dystrofie s nesnášenlivostí měkkých k. č.; stav po keratoplastice | 1 ks / 1 oko / 24 měsíců | 4.783 Kč / 1 ks |
| 10.3 | samostatné čočky | | | | | | |
| 10.3.1 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose do +6 dpt, cyl 0 až +2 dpt | OPH | do 17 let včetně | | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.1 | 174 Kč / 1 ks |
| 10.3.2 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose nad +6 dpt do +10 dpt, cyl 0 až +2 dpt | OPH | do 17 let včetně | | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.2 | 261 Kč / 1 ks |
| 10.3.3 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose nad +10 dpt, cyl 0 až +2 dpt | OPH | – | | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.3 | 435 Kč / 1 ks |
| 10.3.4 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose do +6 dpt, cyl nad +2 dpt | OPH | do 17 let včetně | | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.4 | 217 Kč / 1 ks |
| 10.3.5 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose nad +6 dpt do +10 dpt, cyl nad +2 dpt | OPH | do 17 let včetně | | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.5 | 304 Kč / 1 ks |

| | | | | | | | |
|---------|--|--|-----|---|--|-----------------------------|------------------|
| 10.3.6 | samostatné čočky – čočky dioptrické | sféra v součtu v hl. ose nad +10 dpt, cyl nad +2 dpt | OPH | - | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.6 | 609 Kč / 1 ks | |
| 10.3.7 | samostatné čočky – čočky prismatické | sféra v součtu v hl. ose do +10 dpt, cyl 0 až +2 dpt | OPH | diplopie; strabismus | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.7 | 478 Kč / 1 ks | |
| 10.3.8 | samostatné čočky – čočky prismatické | sféra v součtu v hl. ose nad +10 dpt, cyl 0 až +2 dpt | OPH | diplopie; strabismus | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.8 | 652 Kč / 1 ks | |
| 10.3.9 | samostatné čočky – čočky prismatické | sféra v součtu v hl. ose do +10 dpt, cyl nad +2 dpt | OPH | diplopie; strabismus | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.9 | 609 Kč / 1 ks | |
| 10.3.10 | samostatné čočky – čočky prismatické | sféra v součtu v hl. ose nad +10 dpt, cyl nad +2 dpt | OPH | diplopie; strabismus | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.10 | 783 Kč / 1 ks | |
| 10.3.11 | samostatné čočky – čočky bifokální | bifokální | OPH | afakie; strabismus; snížená možnost výměny brýlí (poruchy hybnosti primární následkem přímého poškození nebo sekundární v důsledku jiné nemoci, upřesnění čerpáno z vyjádření WHO z r. 2001 v Mezinárodní klasifikaci funkčnosti, postižení a zdraví (International Classification of Functioning, Disability and Health)) | v rámci frekvenčního omezení řádku 10.1.11 | 522 Kč / 1 ks | |
| 10.4 | individuální přizpůsobení čoček | | | | | | |
| 10.4.1 | individuální přizpůsobení čoček – absorpční vrstva | - | OPH | do 5 let včetně | afakie; pseudoafakie; choroby a vady provázené světloplachostí | 1 pár / 4 měsíce | 130 Kč / 1 ks |
| | | | | 6 až 14 let včetně | | 1 pár / 12 měsíců | 130 Kč / 1 ks |
| | | | | 15 až 17 let včetně | | 1 pár / 36 měsíců | 130 Kč / 1 ks |
| 10.4.2 | | - | OPH | do 5 let včetně | diplopie; strabismus | 1 kus / 1 oko / 4 měsíce | 452 Kč / 1 ks |

| | | | | | | | |
|-------------------|--|---|-----|-------------------------------|---|--------------------------------------|--------------------------|
| | individuální přizpůsobení čoček – fólie prismatická | | | 6 až 14 let včetně | | 1 kus / 1 oko / 12 měsíců | 452 Kč / 1 ks |
| | | | | od 15 let včetně | | 1 kus / 1 oko / 36 měsíců | 452 Kč / 1 ks |
| 174.11 | ZP kompenzační pro zrakově postižené – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | | |
| 175.11.1 | oční protézy – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | | |
| 176.11.1.1 | oční protézy – skleněné – individuálně zhotovené na zakázku | – | OPH | | – | 2 ks / 1 rok | 696,00 Kč / 1 ks |
| 177.11.1.2 | oční protézy – akrylátové – individuálně zhotovené na zakázku | – | OPH | | – | 1 ks / 1 rok | 1.739,00 Kč / 1 ks |

Tabulka č. 3

| | Členění úprav a oprav | Popis | Preskripční omezení | Indikační omezení | Množstevní limit | Úhradový limit bez DPH |
|----------------|---|--|--|---|-----------------------------|-----------------------------------|
| 1. | úpravy a opravy ZP ortopedicko-protetických a ortopedické obuvi | | | | | |
| 2.1 | úpravy a opravy ZP ortopedicko-protetických – individuálně zhotovených na zakázku | | | | | |
| 3.1.1 | úpravy a opravy ortéz – individuálně zhotovených na zakázku | | | | | |
| 4.1.1.1 | úpravy ortéz – individuálně zhotovených na zakázku | přizpůsobení již zhotoveného zdravotnického prostředku novým okolnostem vyvolanými změnami na těle pacienta, | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | – | 100 % |

| | | | | | | |
|---------|--|--|--|---|---------------------|-------|
| | | výměna součástí, které svou životností nedosahují frekvenčního limitu zdravotnického prostředku | | | | |
| 5:1.1.2 | opravy ortéz – individuálně zhotovených na zakázku | uvedení ortézy do bezpečného funkčního stavu: | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání | – | 75 % |
| 6:1.2 | úpravy a opravy protéz – individuálně zhotovených na zakázku | | | | | |
| 7:1.2.1 | úpravy protéz – individuálně zhotovených na zakázku | přizpůsobení již zhotovené pomůcky zhotoveného zdravotnického prostředku novým okolnostem vyvolanými změnami na těle pacienta, výměna součástí, které svou životností nedosahují frekvenčního limitu zdravotnického prostředku | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | maximálně 2x za rok | 100 % |
| 8:1.2.2 | opravy protéz – individuálně zhotovených na zakázku | uvedení protézy do bezpečného funkčního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení | výhradně v případě poškození vzniklého běžným | maximálně 2x za rok | 75 % |

| | | | | | | |
|-----------------|--|--|---|---|---------------------|-------|
| | | | zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání | | |
| 9.1.2.3 | opravy myoelektrických protéz – individuálně zhotovených na zakázku | uvedení protézy do bezpečného; funkčního stavu | CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání | maximálně 2x za rok | 99 % |
| 10.2 | úpravy a opravy obuvi ortopedické – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 2.1 | úpravy a opravy obuvi ortopedické – individuálně zhotovené na zakázku | | | | | |
| 11.2.1.1 | úpravy ortopedické obuvi – individuálně zhotovené na zakázku | přizpůsobení již zhotoveného zdravotnického prostředku novým okolnostem vyvolanými změnami na těle pacienta, výměna součástí, které svou životností nedosahují frekvenčního limitu zdravotnického prostředku | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | maximálně 2x za rok | 100 % |
| 12.2.1.2 | opravy terapeutické části ortopedické obuvi – individuálně zhotovené na zakázku | opravy terapeutických částí obuvi; uvedení ortopedické obuvi do funkčního stavu | DIA; CHI; ORP; ORT; REH; po schválení zdravotní pojišťovnou | výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě | – | 75 % |

| | | | revizním lékařem | poškození vinou špatného používání | | |
|-----------------|--|---|---|--|---|--|
| 13.3 | úpravy a opravy ZP pro pacienty s poruchou mobility | | | | | |
| 14. | úpravy a opravy ZP pro pacienty s poruchou mobility | | | | | |
| 15.3.1 | úpravy a opravy vozíků | | | | | |
| 16.3.1.1 | opravy vozíků – mechanických | - | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného vozíku 95 % při poskytnutí cirkulovaného vozíku 90 %; maximální úhrada 8.265 8.696 Kč/5 let při poskytnutí necirkulovaného vozíku do vlastnictví pojištěnce |
| 17.3.1.2 | opravy vozíků – elektrických | - | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | - | - | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného vozíku 95 % při poskytnutí cirkulovaného vozíku 90 %; maximální úhrada 11.570 12.174 Kč/7 let při poskytnutí necirkulovaného vozíku do vlastnictví pojištěnce |
| 18.3.1.3 | úpravy vozíků – mechanických | - | po schválení zdravotní | - | - | 99 % |

| | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---|---|--|
| | | | pojišťovnou revizním lékařem | | | |
| 19.3.1.4 | úpravy vozíků – elektrických | – | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 99 % |
| 20.3.2 | úpravy zdravotních kočárků | | | | | |
| 21.3.2.1 | úpravy zdravotních kočárků | – | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 99 % |
| 22.3.3 | opravy vanových zvedáků | | | | | |
| 23.3.3.1 | oprava vanových zvedáků | úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného zvedáku |
| 24.3.4 | opravy a úpravy nebo úpravy polohovacích lůžek | | | | | |
| 25.3.4.1 | opravy polohovacích lůžek | úhrada pouze u lůžek ve vlastnictví pojišťovny | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného lůžka 95 % při poskytnutí cirkulovaného lůžka |
| 26.3.4.2 | úpravy polohovacích lůžek – prodloužení | – | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 99 % |
| 27.3.5 | opravy polohovacích zařízení | | | | | |
| 28.3.5.1 | opravy polohovacích zařízení – pro sezení | úhrada pouze u polohovacích | po schválení zdravotní | – | – | 90 % při poskytnutí nového |

| | | | | | | |
|-----------------|---|--|---|---|---|--|
| | | zařízení ve vlastnictví pojišťovny | pojišťovnou revizním lékařem | | | cirkulovatelného zařízení 95 % při poskytnutí cirkulovaného zařízení |
| 29.3.5.2 | opravy polohovacích zařízení – vertikalizačních | úhrada pouze u polohovacích zařízení ve vlastnictví pojišťovny | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zařízení 95 % při poskytnutí cirkulovaného zařízení |
| 30.3.6 | opravy pojízdných zvedáků | | | | | |
| 31.3.6.1 | opravy pojízdných zvedáků – mechanických | úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného zvedáku |
| 32.3.6.2 | opravy pojízdných zvedáků – elektrických | úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny | po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | – | – | 90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného zvedáku |
| 33.4 | opravy ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku | | | | | |
| 34.4.1 | opravy ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku | | | | | |
| 35.4.1.1 | opravy ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku | úhrada pouze u ZP ve vlastnictví pojišťovny | do 18 let včetně; ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní | – | – | 90 % |

| | | | | | | |
|----------|---|---|--|--|--------------|------|
| | | | pojišťovnou revizním lékařem | | | |
| | | | od 19 let; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | | | |
| 36.5 | opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | | | | | |
| 37.5.1 | opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | | | | | |
| 38.5.1.1 | opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | – | J16; PRL; po schválení zdravotní pojišťovnou revizním lékařem | Lymfatický edém edém | – | 90 % |
| 6 | opravy ZP kompenzačních | | | | | |
| 6.1 | opravy epitéz – na zakázku | | | | | |
| 6.1.1 | opravy epitéz obličejových – na zakázku | uvedení obličejové epitézy do bezpečného funkčního stavu | DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; ONK; po schválení zdravotní pojišťovnou | výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání | 2 ks / 1 rok | 75 % |
| 7 | individuální terapeutické úpravy předmětů osobní potřeby pojištěnců | | | | | |
| 7.1 | individuální terapeutické úpravy obuvi | | | | | |

| | | | | | | |
|-------|---|--|---|--|------------------|------|
| 7.1.1 | individuální terapeutické úpravy sériově vyrobené obuvi | ortopedické úpravy a přestavby standardní obuvi (zejména zvýšení podešve, vystavění podešve, zabudování vnitřních korektorů a další) | ORP; ORT; REH, po schválení zdravotní pojišťovnou | zkrat dolní končetiny; deformity nohy; kombinované vady nohy; preskripce není možná se souběhem ortopedické obuvi na zakázku | 1 pár / 6 měsíců | 80 % |
|-------|---|--|---|--|------------------|------|

Je-li v oddílu C stanovena procentní výše úhrady nebo spoluúčasti, rozumí se tím procentní výše úhrady nebo spoluúčasti ze skutečně uplatněné ceny pro konečného spotřebitele.

SEZNAM STOMATOLOGICKÝCH VÝROBKŮ**Seznam použitých zkratk a vysvětlivek**

Seznam stomatologických výrobků obsahuje individuálně zhotovované stomatologické protetické náhrady, ortodontické aparáty a rehabilitační a léčebné pomůcky.

Úhrada zdravotní pojišťovnou je u stomatologických výrobků stanovena odchylně u osob:

a) do 18 let (kódové označení stomatologických výrobků začíná číslicí 7)

b) starších 18 let (kódové označení stomatologických výrobků začíná číslicí 8)

U jednotlivých stomatologických výrobků se uvádí jejich:

1. identifikační kód

2. název

3. dentální slitina, a to pomocí číselného symbolu slitiny určené pro zhotovení stomatologického výrobku v základním provedení

4. kategorie ortodontických výrobků, a to pomocí symbolů označujících příslušnou kategorii ortodontického výrobku a výši úhrady zdravotní pojišťovnou

5. preskripční omezení, jestliže ošetření a zhotovení stomatologického výrobku může provádět jen lékař specialista, označuje se symbolem P

6. úhrada zdravotní pojišťovnou

a) v plném rozsahu, označuje se symbolem I

b) ve výši částky uvedené v Kč

Dentální slitiny pro zhotovování stomatologických výrobků v základním provedení

| Symbol | Dentální slitina |
|--------|--|
| 1 | chromniklová slitina pro keramické a pryskyřičné fasety |
| 2 | stříbrocínová, stříbroměděná náhradní slitina |
| 3 | chromkobaltová, chromkobaltmolybdenová slitina pro skelety |

U snímací protetiky je cena použité dentální slitiny obsažená v ceně stomatologického výrobku. U fixní protetiky se cena za použitou dentální slitinu připočítává k ceně stomatologického výrobku.

Zdravotní pojišťovna hradí zhotovení lité výztuže k částečným snímatelným náhradám s jednoduchými retenčními prvky (výrobky s kódy 82001, 82002, 72001, 72002). Cena lité výztuže se připočítává k ceně stomatologického výrobku.

Ve výrobku „oprava nebo úprava snímacího aparátu s otiskem“ (kód 86081 a 76081) není zahrnuta cena ortodontického šroubu. V případě použití šroubu se jeho cena připočítává k ceně stomatologického výrobku.

Zdravotní pojišťovna hradí dentální slitiny drahých kovů použité v případech:

1. rekonstrukce klinické korunky zubů u dětí do 15 let,

2. rekonstrukce klinické korunky zubů u vrozených nebo dědičných poruch tvorby tvrdých zubních tkání,

3. zhotovení fixních náhrad za chybějící zuby u vrozených nebo dědičných poruch vývoje a erupce zubů,

4. zhotovení fixních náhrad při celkové rekonstrukci skusů u čelistních anomálií, u kterých již nelze dosáhnout zlepšení ortodontickou léčbou, ale kde protetickou úpravou chrupu lze dosáhnout zlepšení funkce žvýkacího ústrojí,

a to ve výši minimálně 400 Kč za 1 gram zlata v ryzím kovu.

Životnost stomatologických výrobků

Zdravotní pojišťovna hradí:

– jednou za dva roky pryskyřičné korunky plášťové z plastu a kompozitního plastu,

– jednou za pět let ostatní fixní protetické náhrady,

-jednou za tři roky snímatelné částečné a celkové náhrady, pokud revizní lékař zdravotní pojišťovny nerozhodne jinak.

Výjimkou jsou:

- korunky plášťové z plastu (kódy 71111, 71112),
 - korunky plášťové z kompozitního plastu (kódy 71113, 71114),
 - korunky ochranné plášťové lité (kód 71103),
 - korunky ochranné plášťové ražené (kód 71104),
 - snímatelné částečné náhrady (kódy 72001 až 72152),
 - snímatelné celkové náhrady (kódy 72201 až 72214),
- které zdravotní pojišťovna hradí osobám do 18 let bez omezení.

Zdravotní pojišťovna nehradí:

- ztracené nebo nedbalým zacházením zničené stomatologicko-protetické náhrady, léčebné a rehabilitační pomůcky, ortodontické aparáty,
- odstranění vad, na které se vztahuje zákonná záruka

| Kategorizace pro úhradu ortodontických výrobků zdravotní pojišťovnou | | |
|---|--|---|
| Označení kategorie | Rozišovací kritéria | Výše úhrady |
| a | rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, bez závislosti na věku | plná úhrada |
| b | 1. hypodencie čtyř a více stálých zubů v jedné čelisti mimo zuby moudrosti 2. obrácený skus řezáků i jednotlivých 3. protruzní vady s incizálním schůdkem sedm a více milimetrů 4. otevřený skus v rozsahu všech stálých řezáků dva a více milimetrů 5. retence, palatinální poloha a agenze stálého špičáku. U dětí do 18 let nedostatek místa pro stálý špičák, pět milimetrů a více 6. retence stálého horního řezáku 7. hluboký skus s traumatizací gingivy 8. zkřížený skus s nuceným vedením dolní čelisti 9. nonokluze nejméně dvou párů antagonistů, mimo zuby moudrosti, v jednom laterálním segmentu bez závislosti na věku s výjimkou uvedenou v bodě 5. | 80 % kalkulované ceny standard. výrobku |
| c | ostatní anomálie zubů a skusu u dětí do 18 let věku | 50 % kalkulované ceny standard. výrobku |
| d | ostatní anomálie zubů a skusu u osob starších 18 let | nehradí |

Rozhodující pro zařazení pacienta do příslušné kategorie podle závažnosti anomálie je diagnóza v dokumentaci pacienta na počátku ortodontické léčby. Toto zařazení platí až do skončení léčby, včetně retenční fáze. Zlepšením anomálie v průběhu léčby se kategorizace nemění.

Modelová a rentgenová dokumentace pacienta musí být uložena v příslušném zdravotnickém zařízení po dobu tří let od ukončení léčby.

Doba životnosti ortodontických aparátů je dána léčebnou účelností těchto aparátů podle léčebných plánů.

Ortodontické výrobky hradí zdravotní pojišťovna jen těm smluvním zdravotnickým zařízením, kde tyto výrobky vykazuje:

- stomatolog s licenci pro obor ortodontie,

- stomatolog s licencií praktický zubní lékař a s osvědčením ČSK pro obor ortodoncie.

Stomatologické výrobky – osoby do 18 let

| Kód | ZVL | Název stomatologického výrobku | Dentální slitina | kat | ome | Úhrada pojišťovnou |
|-----|-----|--------------------------------|------------------|-----|-----|--------------------|
|-----|-----|--------------------------------|------------------|-----|-----|--------------------|

Samostatné výrobní fáze

| Kód | ZVL | Název stomatologického výrobku | Dentální slitina | kat | ome | Úhrada pojišťovnou |
|-------|-----|--|------------------|-----|-----|--------------------|
| 70001 | | Studijní model s otiskem | | | | † |
| 70002 | | Analýza modelů v okludoru | | | | † |
| 70004 | | Diagnostická přestavba | | | | † |
| 70011 | | Funkční otisk horní čelisti v individuální lžici | | | | † |
| 70012 | | Funkční otisk dolní čelisti v individuální lžici | | | | † |
| 70013 | | Anatomický otisk čelisti individuální lžici | | | | † |
| 70021 | | Registrace obličejovým obloukem | | | | † |
| 70031 | | Rekonstrukce mezičelistních vztahů skusovými šablonami | | | | † |
| 70041 | | Registrace funkčních poloh mandibuly | | | | † |
| 70051 | | Sponová modelace – pilířová konstrukce | | | | † |
| 70061 | | Frézování – pilířová konstrukce nebo člen můstku | | | | † |

Rekonstrukce korunky

| | | | |
|-------|---|---|---|
| 71041 | Inlay kořenová, jeden kanálek, přímá, litá | 2 | † |
| 71042 | Inlay kořenová, jeden kanálek, nepřímá, litá | 2 | † |
| 71051 | Inlay kořenová, dva kanálky, přímá, litá | 2 | † |
| 71052 | Inlay kořenová, dva kanálky, nepřímá, litá | 2 | † |
| 71061 | Inlay kořenová, tři a více kanálků, přímá, litá | 2 | † |
| 71062 | Inlay kořenová, tři a více kanálků, nepřímá, litá | 2 | † |
| 71071 | Estetická faseta z plastu | | † |

Korunkové náhrady

| | | | |
|-------|---|---|--------|
| 71101 | Korunka plášťová celokovová, preparace do ztracena | 4 | † |
| 71102 | Korunka plášťová celokovová, preparace schůdková | 4 | † |
| 71103 | Korunka ochranná plášťová litá | | † |
| 71104 | Korunka ochranná plášťová ražená | | † |
| 71111 | Korunka plášťová z plastu, preparace do ztracena | | † |
| 71112 | Korunka plášťová z plastu, preparace schůdková | | † |
| 71113 | Korunka plášťová z kompozitního plastu, preparace do ztracena | | 693,- |
| 71114 | Korunka plášťová z kompozitního plastu, preparace schůdková | | 745,- |
| 71121 | Korunka fasetovaná – plast, preparace do ztracena | 4 | † |
| 71122 | Korunka fasetovaná – plast, preparace schůdková | 4 | † |
| 71123 | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace do ztracena | | 1014,- |
| 71124 | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace schůdková | | 1066,- |
| 71131 | Korunka skeletová, armovaná – plast | | † |
| 71132 | Korunka fasetovaná – metalokeramika | | 1014,- |

Fixní můstky, pilířové konstrukce můstků

| | | | | |
|-------|--|---|--|-------|
| 71201 | Korunka plášťová celokovová, preparace do ztracena | 4 | | † |
| 71202 | Korunka plášťová celokovová, preparace schůdková | 4 | | † |
| 71211 | Korunka fasetovaná – plast, preparace do ztracena | 4 | | † |
| 71212 | Korunka fasetovaná – plast, preparace schůdková | 4 | | † |
| 71221 | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace do ztracena | | | 942,- |
| 71222 | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace schůdková | | | 994,- |
| 71231 | Korunka fasetovaná – metalokeramika | | | 942,- |
| 71251 | Kořenová čepička, jeden kanálek | | | 597,- |
| 71252 | Kořenová čepička, dva kanálky | | | 662,- |
| 71253 | Kořenová čepička, tři a více kanálků | | | 753,- |

Spojení pilířových konstrukcí

| | | | | |
|-------|---|---|--|-------|
| 71301 | Člen můstku celokovový | 4 | | † |
| 71302 | Člen můstku fasetovaný – plast | 4 | | † |
| 71303 | Člen můstku fasetovaný – kompozitní plast | | | 598,- |
| 71312 | Člen můstku fasetovaný – metalokeramika | | | 598,- |
| 71321 | Opěrný třmen individuálně zhotovený | | | † |
| 71322 | Opěrný třmen prefabrikovaný | | | † |

Adhesivní náhrady

| | | | | |
|-------|--|--|--|---|
| 71501 | Adhesivní můstek, jeden mezičlen – plast | | | † |
| 71502 | Adhesivní můstek, další mezičlen – plast | | | † |
| 71531 | Adhesivní litá dlaha – do 6 zubů | | | † |
| 71532 | Adhesivní litá dlaha – 7 a více zubů | | | † |

Provizorní fixní náhrady, opravy fixních náhrad

| | | | | |
|-------|---|--|--|---|
| 71601 | Provizorní ochranná korunka z plastu | | | † |
| 71611 | Provizorní ochranný můstek z plastu – do 6 zubů | | | † |
| 71612 | Provizorní ochranný můstek z plastu – 7 a více zubů | | | † |
| 71621 | Oprava fixní náhrady s otiskem – nová faseta | | | † |
| 71631 | Oprava fixní náhrady s otiskem – spájení | | | † |

Částečné snímatelné náhrady defektu chrupu

| | | | | |
|-------|---|---|--|--------|
| 72001 | Částečná snímatelná náhrada s jednoduchými retenčními prvky – do 6 zubů | | | † |
| 72002 | Částečná snímatelná náhrada s jednoduchými retenčními prvky – 7 a více zubů | | | † |
| 72011 | Částečná snímatelná náhrada s litými kotevními prvky – do 6 zubů | 3 | | 2010,- |
| 72014 | Částečná snímatelná náhrada s litými kotevními prvky – 7 a více zubů | 3 | | 2146,- |
| 72021 | Částečná snímatelná náhrada dolní s litou stabilizačně-spojovací deskou – 7 a více zubů | 3 | | 2490,- |
| 72022 | Částečná snímatelná náhrada horní s litou patrovou deskou – 7 a více zubů | 3 | | 2502,- |
| 72041 | Dětská snímací náhrada | | | † |
| 72104 | Horní skeletová náhrada – 2 kotevní prvky | 3 | | † |
| 72105 | Horní skeletová náhrada – 3 a více kotevních prvků | 3 | | † |

| | | | | |
|-------|--|---|--|---|
| 72106 | Horní skeletová náhrada – nesponové kotevní prvky | 3 | | † |
| 72114 | Dolní skeletová náhrada – 2 kotevní prvky | 3 | | † |
| 72115 | Dolní skeletová náhrada – 3 a více kotevních prvků | 3 | | † |
| 72116 | Dolní skeletová náhrada – nesponové kotevní prvky | 3 | | † |
| 72141 | Litá dlaha snímací – do 6 zubů | 3 | | † |
| 72142 | Litá dlaha snímací – 7 a více zubů | 3 | | † |
| 72151 | Litá dlaha fixní – do 6 zubů | 3 | | † |
| 72152 | Litá dlaha fixní – 7 a více zubů | 3 | | † |

Celkové snímatelné náhrady

| | | | | |
|-------|---|---|--------|---|
| 72201 | Celková náhrada horní | | | † |
| 72203 | Celková náhrada horní s litou patrovou deskou | 3 | 3125,- | |
| 72204 | Celková náhrada horní hybridní | | 2707,- | |
| 72211 | Celková náhrada dolní | | | † |
| 72212 | Celková náhrada dolní s litou baží | 3 | 3177,- | |
| 72213 | Celková náhrada dolní hybridní | | 2759,- | |

Opravy a úpravy snímacích náhrad, rebaze

| | | | | |
|-------|---|--|--------|---|
| 72301 | Oprava – zubu vypadlého z náhrady | | | † |
| 72311 | Oprava na modelu – prasklá, zlomená náhrada | | | † |
| 72320 | Oprava nebo úprava retenčních prvků náhrady | | | † |
| 72331 | Úprava – rozšíření baze náhrady – do 4 zubů | | 537,- | |
| 72332 | Úprava – rozšíření baze náhrady – 5 a více zubů | | 600,- | |
| 72341 | Oprava skeletové náhrady – spájení, bedování | | | † |
| 72351 | Úprava – rebaze částečné snímatelné náhrady bez otisku | | 353,- | |
| 72352 | Úprava – rebaze částečné snímatelné náhrady s otiskem | | 940,- | |
| 72353 | Úprava – rebaze celkové náhrady bez otisku | | 405,- | |
| 72354 | Úprava – rebaze celkové náhrady s otiskem, funkční rámování | | 1122,- | |

Rekonstrukční náhrady

| | | | | |
|-------|---|---|--|---|
| 73001 | Obturátor patra s částečnou pryskyřičnou náhradou | | | † |
| 73002 | Obturátor patra s částečnou skeletovou náhradou | 3 | | † |
| 73003 | Obturátor patra s celkovou náhradou chrupu | | | † |
| 73011 | Částečná poresekční náhrada horní čelisti | | | † |
| 73012 | Částečná poresekční náhrada horní čelisti s komorou | | | † |
| 73021 | Částečná poresekční náhrada dolní čelisti | | | † |
| 73032 | Celková poresekční náhrada dolní čelisti | | | † |

Rehabilitační a léčebné pomůcky

| | | | | |
|-------|---|---|--|---|
| 74001 | Fixační pryskyřičná okluzní dlaha | | | † |
| 74011 | Fixní pryskyřičná nákusná dlaha | | | † |
| 74012 | Fixní skeletovaná nákusná dlaha | 3 | | † |
| 74021 | Snímací pryskyřičná nákusná dlaha | | | † |
| 74022 | Snímací skeletovaná nákusná dlaha | 3 | | † |
| 74031 | Krycí pooperační deska, Kiliánova deska | | | † |
| 74032 | Nosič transplantátu | | | † |

| | | | | |
|-------|---|--|--|---|
| 74033 | Krycí deska pro novorozence s rozštěpem patra | | | † |
| 74034 | Oklusní chirurgická dlahá - bimaxilární deska | | | † |
| 74035 | Tomanova vzpěra | | | † |
| 74036 | Vzpěra s destičkou k podepření spodiny očníce | | | † |
| 74041 | Rezvolňovač ústního uzávěru | | | † |
| 74042 | Pružinový rozvěrač | | | † |

Ortodontické výrobky

| | | | | |
|-------|--|---|---|--------|
| 76001 | Ortodontické diagnostické a dokumentační modely | | P | † |
| 76010 | Jednoduchý funkční snímací aparát (monobloky, propulsor) | a | P | † |
| 76011 | Jednoduchý funkční snímací aparát (monobloky, propulsor) | b | P | 1289,- |
| 76012 | Jednoduchý funkční snímací aparát (monobloky, propulsor) | c | P | 806,- |
| 76013 | Středně složitý funkční aparát (klammt, balters) | a | P | † |
| 76014 | Středně složitý funkční aparát (klammt, balters) | b | P | 1170,- |
| 76015 | Středně složitý funkční aparát (klammt, balters) | c | P | 1106,- |
| 76016 | Složitý funkční snímací aparát (fránkel, bimler, lehnám, hansa-platte) | a | P | † |
| 75017 | Složitý funkční snímací aparát (fránkel, bimler, lehnám, hansa-platte) | b | P | 2450,- |
| 75018 | Složitý funkční snímací aparát (fránkel, bimler, lehnám, hansa-platte) | c | P | 1532,- |
| 76020 | Positioner | a | P | † |
| 76021 | Positioner | b | P | 3258,- |
| 76022 | Positioner | c | P | 2036,- |
| 76030 | Jednoduchý deskový snímací aparát – do 4 prvků (drát., 1 šroub) | a | P | † |
| 76031 | Jednoduchý deskový snímací aparát – do 4 prvků (drát., 1 šroub) | b | P | 1043,- |
| 76032 | Jednoduchý deskový snímací aparát – do 4 prvků (drát., 1 šroub) | c | P | 652,- |
| 76033 | Složitý deskový snímací aparát | a | P | † |
| 76034 | Složitý deskový snímací aparát | b | P | 1323,- |
| 76035 | Složitý deskový snímací aparát | c | P | 827,- |
| 76036 | Clony, skluzná stříška | a | P | † |
| 76037 | Clony, skluzná stříška | b | P | 965,- |
| 76038 | Clony, skluzná stříška | c | P | 603,- |
| 76040 | Pevný aparát k rozšíření patrového švu | a | P | † |
| 76041 | Pevný aparát k rozšíření patrového švu | b | P | 1933,- |
| 76042 | Pevný aparát k rozšíření patrového švu | c | P | 1208,- |
| 76050 | Laboratorně zhotovený nábradek | a | P | † |
| 76051 | Laboratorně zhotovený nábradek | b | P | 709,- |
| 76052 | Laboratorně zhotovený nábradek | c | P | 443,- |
| 76070 | Laboratorně zhotovený intraorální oblouk | a | P | † |
| 76071 | Laboratorně zhotovený intraorální oblouk | b | P | 542,- |
| 76072 | Laboratorně zhotovený intraorální oblouk | c | P | 339,- |
| 76080 | Oprava nebo úprava snímacího aparátu jednoduchá (lom, 1 drát. Prvek) | | | † |
| 76081 | Oprava nebo úprava snímacího aparátu s otiskem | | P | † |

Stomatologické výrobky – osoby starší 18 let

| Kód | ZVL | Název stomatologického výrobku | Dentální slitina | kat | ome | Úhrada pojišťovnou |
|-----|-----|--------------------------------|------------------|-----|-----|--------------------|
|-----|-----|--------------------------------|------------------|-----|-----|--------------------|

Samostatné výrobní fáze

| | | | | | | |
|-------|--|--|--|--|--|-------|
| 80001 | | Studijní model s otiskem | | | | † |
| 80002 | | Analýza modelů v okludoru | | | | 132,- |
| 80004 | | Diagnostická přestavba | | | | 156,- |
| 80011 | | Funkční otisk horní čelisti v individuální lžici | | | | † |
| 80012 | | Funkční otisk dolní čelisti v individuální lžici | | | | † |
| 80013 | | Anatomický otisk čelisti v individuální lžici | | | | † |
| 80021 | | Registrace obličejovým obloukem | | | | 156,- |
| 80031 | | Rekonstrukce mezičelistních vztahů skusovými šablonami | | | | 190,- |
| 80041 | | Registrace funkčních poloh mandibuly | | | | 300,- |
| 80051 | | Sponová modelace – pilířová konstrukce | | | | 84,- |
| 80061 | | Frézování – pilířová konstrukce nebo člen můstku | | | | 105,- |

Rekonstrukce korunky

| | | | | | | |
|-------|--|--------------------------------------|---|--|--|--------|
| 81041 | | Inlay kořenová, jeden kanálek, přímá | 2 | | | 2350,- |
|-------|--|--------------------------------------|---|--|--|--------|

Rekonstrukce korunky

| | | | | | | |
|-------|--|---|---|--|--|-------|
| 81042 | | Inlay kořenová, jeden kanálek, nepřímá litá | 2 | | | 596,- |
| 81051 | | Inlay kořenová, dva kanálky, přímá, litá | 2 | | | 369,- |
| 81052 | | Inlay kořenová, dva kanálky, nepřímá, litá | 2 | | | 666,- |
| 81061 | | Inlay kořenová, tři a více kanálků, přímá, litá | 2 | | | 429,- |
| 81062 | | Inlay kořenová, tři a více kanálků, nepřímá, litá | 2 | | | 770,- |

Korunkové náhrady

| | | | | | | |
|-------|--|---|--|--|---|-------|
| 81101 | | Korunka plášťová celokovová, preparace do ztracena | | | 1 | † |
| 81102 | | Korunka plášťová celokovová, preparace schůdková | | | 1 | † |
| 81111 | | Korunka plášťová z plastu, preparace do ztracena | | | | † |
| 81112 | | Korunka plášťová z plastu, preparace schůdková | | | | † |
| 81113 | | Korunka plášťová z kompozitního plastu, preparace do ztracena | | | | 693,- |
| 81114 | | Korunka plášťová z kompozitního plastu, preparace schůdková | | | | 745,- |
| 81115 | | Korunka plášťová keramická, preparace schůdková | | | | 745,- |
| 81121 | | Korunka fasetovaná – plast, preparace do ztracena | | | 1 | 561,- |
| 81122 | | Korunka fasetovaná – plast, preparace schůdková | | | 1 | 592,- |
| 81123 | | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace do ztracena | | | | 561,- |
| 81124 | | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace schůdková | | | | 592,- |
| 81132 | | Korunka fasetovaná – metalokeramika | | | | 561,- |

Fixní můstky, pilířové konstrukce můstků

| | | | | | | |
|-------|--|--|--|--|---|-------|
| 81201 | | Korunka plášťová celokovová, preparace do ztracena | | | 1 | 815,- |
| 81202 | | Korunka plášťová celokovová, preparace schůdková | | | 1 | 867,- |
| 81203 | | Korunka plášťová keramická, preparace schůdková | | | | 550,- |
| 81211 | | Korunka fasetovaná – plast, preparace do ztracena | | | 1 | 519,- |
| 81212 | | Korunka fasetovaná – plast, preparace schůdková | | | 1 | 550,- |
| 81221 | | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace do ztracena | | | | 519,- |

| | | | | |
|-------|--|--|--|-------|
| 81222 | Korunka fasetovaná – kompozitní plast, preparace schůdková | | | 550,- |
| 81231 | Korunka fasetovaná – metalokeramika | | | 519,- |
| 81251 | Kořenová čepička, jeden kanálek | | | 597,- |
| 81252 | Kořenová čepička, dva kanálky | | | 662,- |
| 81253 | Kořenová čepička, tři a více kanálků | | | 753,- |

Spojení pilířových konstrukcí

| | | | | |
|-------|------------------------|---|--|-------|
| 81301 | Člen můstku celokovový | 1 | | 470,- |
|-------|------------------------|---|--|-------|

Spojení pilířových konstrukcí

| | | | | |
|-------|---|---|--|--------|
| 81302 | Člen můstku fasetovaný – plast | 4 | | 1321,- |
| 81303 | Člen můstku fasetovaný – kompozitní plast | | | 321,- |
| 81311 | Člen můstku keramický | | | 321,- |
| 81312 | Člen můstku fasetovaný – metalokeramika | | | 321,- |

Adhesivní náhrady

| | | | | |
|-------|--------------------------------------|--|--|--------|
| 81531 | Adhesivní litá dlaha – do 6 zubů | | | 1230,- |
| 81532 | Adhesivní litá dlaha – 7 a více zubů | | | 1716,- |

Provizorní fixní náhrady, opravy fixních náhrad

| | | | | |
|-------|---|--|--|-------|
| 81601 | Provizorní ochranná korunka z plastu | | | 282,- |
| 81611 | Provizorní ochranný můstek z plastu – do 6 zubů | | | 679,- |
| 81612 | Provizorní ochranný můstek z plastu – 7 a více zubů | | | 929,- |
| 81621 | Oprava fixní náhrady s otiskem – nová faseta | | | 208,- |
| 81631 | Oprava fixní náhrady s otiskem – spájení | | | 508,- |

Částečné snímatelné náhrady defektu chrupu

| | | | | |
|-------|---|---|--|--------|
| 82001 | Částečná snímatelná náhrada s jednoduchými retenčními prvky – do 6 zubů | | | † |
| 82002 | Částečná snímatelná náhrada s jednoduchými retenčními prvky – 7 a více zubů | | | † |
| 82011 | Částečná snímatelná náhrada s litými kotevními prvky – do 6 zubů | 3 | | 2010,- |
| 82014 | Částečná snímatelná náhrada s litými kotevními prvky – 7 a více zubů | 3 | | 2146,- |
| 82021 | Částečná snímatelná náhrada dolní s litou stabilizačně-spojovací deskou – 7 a více zubů | 3 | | 2490,- |
| 82022 | Částečná snímatelná náhrada horní s litou patrovou deskou – 7 a více zubů | 3 | | 2502,- |
| 82104 | Horní skeletová náhrada – 2 kotevní prvky | 3 | | 1260,- |
| 82105 | Horní skeletová náhrada – 3 a více kotevních prvků | 3 | | 1395,- |
| 82114 | Dolní skeletová náhrada – 2 kotevní prvky | 3 | | 1246,- |
| 82115 | Dolní skeletová náhrada – 3 a více kotevních prvků | 3 | | 1345,- |
| 82141 | Litá dlaha snímací – do 6 zubů | | | 1374,- |
| 82142 | Litá dlaha snímací – 7 a více zubů | | | 2008,- |
| 82151 | Litá dlaha fixní – do 6 zubů | | | 1712,- |
| 82152 | Litá dlaha fixní – 7 a více zubů | | | 2321,- |

Celkové snímatelné náhrady

| | | | | |
|-------|---|---|--|--------|
| 82201 | Celková náhrada horní | | | † |
| 82203 | Celková náhrada horní s litou patrovou deskou | 3 | | 1531,- |

| | | | | |
|-------|------------------------------------|---|--|--------|
| 82204 | Celková náhrada horní hybridní | | | 1326,- |
| 82211 | Celková náhrada dolní | | | † |
| 82212 | Celková náhrada dolní s litou bází | 3 | | 1555,- |
| 82213 | Celková náhrada dolní hybridní | | | 1351,- |

Opravy snímacích náhrad, rebaze

| | | | | |
|-------|---|--|--|--------|
| 82301 | Oprava – zubu vypadlého z náhrady | | | 164,- |
| 82311 | Oprava na modelu – prasklá, zlomená náhrada | | | 225,- |
| 82320 | Oprava nebo úprava retenčních prvků náhrady | | | 363,- |
| 82331 | Úprava – rozšíření baze náhrady – do 4 zubů | | | 587,- |
| 82332 | Úprava – rozšíření baze náhrady – 5 a více zubů | | | 600,- |
| 82341 | Oprava skeletové náhrady – spájení, bodování | | | 876,- |
| 82351 | Úprava – rebaze částečné snímatelné náhrady bez otisku | | | 353,- |
| 82352 | Úprava – rebaze částečné snímatelné náhrady s otiskem | | | 940,- |
| 82353 | Úprava – rebaze celkové náhrady bez otisku | | | 405,- |
| 82354 | Úprava – rebaze celkové náhrady s otiskem, funkční rámování | | | 1122,- |

Rekonstrukční náhrady

| | | | | |
|-------|---|---|--|---|
| 83001 | Obturátor patra s částečnou pryskyřičnou náhradou | | | † |
| 83002 | Obturátor patra s částečnou skeletovou náhradou | 3 | | † |
| 83003 | Obturátor patra s celkovou náhradou chrupu | | | † |
| 83011 | Částečná poresekční náhrada horní čelisti | | | † |
| 83012 | Částečná poresekční náhrada horní čelisti s komorou | | | † |
| 83021 | Částečná poresekční náhrada dolní čelisti | | | † |
| 83031 | Celková poresekční náhrada horní čelisti | | | † |
| 83032 | Celková poresekční náhrada dolní čelisti | | | † |

Rehabilitační a léčebné pomůcky

| | | | | |
|-------|---|---|--|---|
| 84001 | Fixační pryskyřičná okluzní dlahá | | | † |
| 84011 | Fixní pryskyřičná nákusná dlahá | | | † |
| 84012 | Fixní skeletovaná nákusná dlahá | 3 | | † |
| 84021 | Snímací pryskyřičná nákusná dlahá | | | † |
| 84022 | Snímací skeletovaná nákusná dlahá | 3 | | † |
| 84031 | Krycí pooperační deska, kiliánova deska | | | † |
| 84032 | Nosič transplantátu | | | † |
| 84034 | Okluzní chirurgická dlahá - bimaxilární deska | | | † |
| 84035 | Tomanova vzpěra | | | † |
| 84036 | Vzpěra s destičkou k podepření spodiny očníce | | | † |
| 84041 | Rezvolňovač ústního uzávěru | | | † |
| 84042 | Pružinový rozvěrač | | | † |

Ortodontické výrobky

| | | | | |
|-------|--|--|-----|--------|
| 86001 | Ortodontické diagnostické a dokumentační modely | | a P | † |
| 86010 | Jednoduchý funkční snímací aparát (monobloky, propulsor) | | a P | † |
| 86011 | Jednoduchý funkční snímací aparát (monobloky, propulsor) | | b P | 1289,- |
| 86013 | Středně složitý funkční snímací aparát (klammt, balters) | | a P | † |

| | | | | |
|-------|--|---|---|--------|
| 86014 | Středně složitý funkční snímací aparát (klammt, balters) | b | P | 1770,- |
| 86016 | Složitý funkční snímací aparát (frákner, bimler, lehman, hansa-platte) | a | P | † |
| 86017 | Složitý funkční snímací aparát (fráknel, bimler, lehman, hansa-platte) | b | P | 2450,- |
| 86020 | Positioner | a | P | † |
| 86024 | Positioner | b | P | 3258,- |
| 86030 | Jednoduchý deskový snímací aparát – do 4 prvků (drát., 1 šroub) | a | P | † |
| 86031 | Jednoduchý deskový snímací aparát – do 4 prvků (drát., 1 šroub) | b | P | 1043,- |
| 86033 | Složitý deskový snímací aparát | a | P | † |
| 86034 | Složitý deskový snímací aparát | b | P | 1323,- |
| 86036 | Clony, skluzná stříška | a | P | † |
| 86037 | Clony, skluzná stříška | b | P | 965,- |
| 86040 | Pevný aparát k rozšíření patrového švu | a | P | † |
| 86041 | Pevný aparát k rozšíření patrového švu | b | P | 1933,- |
| 86050 | Laboratorně zhotovený nábradek | a | P | † |
| 86051 | Laboratorně zhotovený nábradek | b | P | 709,- |
| 86070 | Laboratorně zhotovený intraorální oblouk | a | P | † |
| 86071 | Laboratorně zhotovený intraorální oblouk | b | P | 542,- |
| 86080 | Oprava nebo úprava snímacího aparátu jednoduchá (lom. 1 drát. Prvek) | | | † |
| 86081 | Oprava nebo úprava snímacího aparátu s otiskem | | P | † |

Příloha č. 4

STOMATOLOGICKÉ VÝROBKY HRAZENÉ ZE ZDRAVOTNÍHO POJIŠTĚNÍ A ROZSAH A PODMÍNKY JEJICH ÚHRADY

Tabulka č. 1

| Seznam odborností zubních lékařů pro preskripční omezení | Zkratka |
|--|---------|
| zubní lékař | STO |
| ortodontista | ORD |

Tabulka č. 2

| Symbol | Význam |
|--------|--|
| I | plná úhrada ze zdravotního pojištění |
| C | částečná úhrada ze zdravotního pojištění. Zdravotní pojišťovna hradí částku uvedenou u symbolu C za dvojtečkou |
| Z | plná úhrada ze zdravotního pojištění jen za určitých podmínek po schválení revizním lékařem |

Tabulka č. 3

| Kategorie | Rozlišovací kritéria |
|-----------|----------------------|
|-----------|----------------------|

| | |
|--|---|
| a | rozštěpy rtu, čelisti a patra, vrozené celkové vady a systémová onemocnění s ortodontickými projevy, mnohočetné hypodontie (6 a více chybějících zubů v jedné čelisti, nezapočítávají se třetí moláry). |
| b | hypodontie čtyř a více stálých zubů v jedné čelisti mimo zuby moudrosti |
| | obrácený skus řezáků i jednotlivých |
| | protružní vady s incizálním schůdkem devět a více milimetrů |
| | otevřený skus v rozsahu všech stálých řezáků dva a více milimetrů |
| | retence, palatinální poloha a ageneze stálého špičáku, nedostatek místa pro stálý špičák, 5 milimetrů a více |
| | retence stálého horního řezáku, retence prvního stálého moláru |
| | hluboký skus s traumatizací gingivy |
| | zkřížený skus s nuceným vedením dolní čelisti |
| c | nonokluze nejméně dvou párů antagonistů, mimo zuby moudrosti, v jednom laterálním segmentu |
| | ostatní anomálie zubů a skusu |
| Pro zařazení do kategorie postačí, je-li naplněno jedno z rozlišovacích kritérií. Zařazení do kategorie se provede podle stavu ke dni zahájení ortodontické léčby. | |

Tabulka č. 4

| položka | název | Popis | Preskripční omezení | Indikační omezení | Množstevní limit | Úhrada |
|---------|--|--|---------------------|---|--|--------------------|
| 1 | Skusové šablony | | | | | |
| 1.1. | skusové šablony | rekonstrukce mezičelistních vztahů skusovými šablonami - | STO | hrazeno zvlášť jen tehdy, jde-li o nezbytnou samostatnou výrobní fázi fixního výrobku plně hrazeného ze zdravotního pojištění | - | I |
| 2 | Inleje | | | | | |
| 2.1. | inlej kořenová | u pojištěnců do dne dosažení 18 let věku úhrada zahrnuje cenu použité dentální slitiny s výjimkou dentální slitiny zlata | STO | plně hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let při použití na stálém zubu částečně hrazeno jen u pojištěnců od 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | I C: 300 Kč |
| 3 | Korunky (samostatné i pilířové) | | | | | |
| 3.1. | korunka plášťová celokovová samostatná | úhrada zahrnuje cenu použité dentální slitiny s výjimkou dentální slitiny zlata | STO | hrazeno jen při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | I |
| 3.2. | korunka plášťová celokovová pilířová | - | STO | - | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 1200 |

| | | | | | | |
|------|---|---|-----|---|---|-----------|
| 3.3. | korunka estetická plášťová z kompozitního plastu | korunka plášťová z kompozitního plastu na zubu se schůdkovou preparací | STO | hrazeno jen při použití na stálém řezáku nebo stálém špičáku | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 4 roky | I |
| 3.4. | korunka estetická plášťová fazetovaná kompozitním plastem | úhrada zahrnuje cenu použité dentální slitiny s výjimkou dentální slitiny zlata | STO | plně hrazeno jen při použití u pacientů do dne dosažení 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | I |
| | | - | | částečně hrazeno jen u pojištěnců od 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 300 Kč |
| 3.5. | korunka estetická plášťová z keramiky | - | STO | plně hrazeno po schválení revizním lékařem jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let na stálém zubu při diagnóze dentinogenesis a amelogenesis imperfecta | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | Z |
| | | | | částečně hrazeno jen u pojištěnců od 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 300 Kč |
| 3.6. | korunka estetická ostatní | - | STO | hrazeno jen u pojištěnců od 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 300 Kč |

| | | | | | | |
|------|--|---|-----|---|--|-----------|
| 3.7. | provizorní korunka | - | STO | plně hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let při použití na stálém zubu | na zubu ve stejné lokalizaci 1x do zhotovení finálního výrobku | I |
| | | | | částečně hrazeno jen u pojištěnců od 18 let při použití na stálém zubu | | C: 200 Kč |
| 4 | Mezičleny | | | | | |
| 4.1. | člen můstku celokovový | - | STO | - | ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 200 Kč |
| 4.2. | člen můstku estetický fazetovaný kompozitním plastem | úhrada zahrnuje cenu použité dentální slitiny s výjimkou dentální slitiny zlata | STO | plně hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let | ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | I |
| | | | | částečně hrazeno jen u pojištěnců od 18 let | na zubu ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 200 Kč |
| 4.3. | člen můstku estetický ostatní | - | STO | hrazeno jen u pojištěnců od 18 let | ve stejné lokalizaci 1x / 8 let | C: 200 Kč |
| 4.4. | člen můstku provizorní | - | STO | - | ve stejné lokalizaci 1x do zhotovení finálního výrobku | C: 100 Kč |
| 5 | Adhezivní náhrady | | | | | |

| | | | | | | |
|------|--|--|-----|---|-------------|------------|
| 5.1. | adhezivní náhrada z kompozitního plastu a kovu | - | STO | hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let | 1x / 5 let | C: 1500 Kč |
| 6 | Částečné snímatelné náhrady | | | | | |
| 6.1. | částečná snímatelná náhrada základní | částečná snímatelná náhrada s pryskyřičným tělem se zabudovanými jednoduchými opěrnými a retenčními prvky zajišťujícími alespoň dentomukózní přenos žvýkacího tlaku a stabilitu náhrady v ústech. Úhrada zahrnuje zhotovení výztuže, otisk čelisti v individuální lžici, je-li třeba, a cenu použité dentální slitiny s výjimkou dentální slitiny zlata. | STO | - | 1x / 4 roky | I |
| 6.2. | částečná snímatelná náhrada ostatní | částečná snímatelná náhrada ostatní s dentálním nebo dentomukózním přenosem žvýkacího tlaku zhotovená za použití jiných konstrukčních prvků, technologických postupů a materiálů než u částečné | STO | hrazeno jen u pojištěnců od 18 let | 1x / 4 roky | C: 2500 Kč |

| | | | | | | | |
|------|--|--|---------|-----|---|-------------|------------|
| | | snímatelné základní | náhrady | | | | |
| 6.3. | částečná dětská snímatelná náhrada | částečná dětská snímatelná náhrada v dočasném a smíšeném chrupu bez kotevních prvků. | | STO | hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 18 let | - | I |
| 7 | Celkové snímatelné náhrady | | | | | | |
| 7.1. | celková snímatelná náhrada základní | celková snímatelná náhrada s bází z jednobarevné methylmetakrylátové pryskyřice a s pryskyřičnými zuby | | STO | - | 1x / 4 roky | I |
| 7.2. | celková snímatelná náhrada ostatní | celková snímatelná náhrada ostatní zhotovená za použití jiných technologických postupů, materiálů a konstrukčních prvků než u celkové | | STO | hrazeno jen u pojištěnců od 18 let | 1x / 4 roky | C: 4500 Kč |

| | | snímatelné základní | náhrady | | | |
|-----------|---|---|---------|---|--|------------|
| 8 | Rekonstrukční a pooperační náhrady | | | | | |
| 8.1. | krycí deska | - | STO | - | - | I |
| 8.2. | pooperační náhrada | - | STO | - | - | I |
| 8.3. | obturátor | - | STO | - | - | I |
| 8.4. | nákusná dlaha | - | STO | hrazeny jsou jen pooperační a pouřazové nákusné dlahy | - | I |
| | | | | hrazeno jen při onemocnění temporomandibulárního kloubu | 1x / 2 roky | C: 1000 Kč |
| 9 | Dentální slitiny | | | | | |
| 9.1 | dentální slitiny zlata | výrobní ztráta z čisté váhy výrobku do 8 % | STO | hrazeno pouze v případě prokázané alergie na ostatní dentální kovy | - | Z |
| 10 | Opravy, úpravy a rebaze náhrad | | | | | |
| 10.1. | oprava prasklé nebo zlomené snímatelné náhrady | - | STO | hrazeno jen u snímatelných náhrad plně nebo částečně | u pojištěnců do dne dosažení 18 let 1x / 6 měsíců | C: 200 Kč |

| | | | | | | |
|--------------|--|----------|------------|--|--|------------------|
| | | | | hrazených ze zdravotního pojištění | u pojištěnců od 18 let 1x /2 roky, ne dříve než 2 roky od zhotovení náhrady | |
| 10.2. | oprava vypadlého zubu z náhrady | - | STO | hrazeno jen u snímatelných náhrad plně nebo částečně hrazených ze zdravotního pojištění | u pojištěnců do dne dosažení 18 let 1x / 6 měsíců u pojištěnců od 18 let 1x /2 roky, ne dříve než 2 roky od zhotovení náhrady | C: 150 Kč |
| 10.3. | oprava retenčních prvků náhrady | - | STO | hrazeno jen u snímatelných náhrad plně nebo částečně hrazených ze zdravotního pojištění | u pojištěnců do dne dosažení 18 let 1x / 6 měsíců u pojištěnců od 18 let 1x /2 roky, ne dříve než 1 rok od zhotovení náhrady | C: 350 Kč |

| | | | | | | |
|-------|---|---|-----|---|---|-----------|
| 10.4. | úprava – rozšíření baze náhrady včetně retenčních prvků | - | STO | hrazeno jen u snímatelných náhrad plně nebo částečně hrazených ze zdravotního pojištění | u pojištěnců do dne dosažení 18 let bez limitu u pojištěnců od 18 let 3x /1 náhrada, ne dříve než 1 rok od zhotovení náhrady | C: 550 Kč |
| 10.5. | rebase částečné a celkové náhrady | - | STO | hrazeno jen u snímatelných náhrad plně nebo částečně hrazených ze zdravotního pojištění | 1x /2 roky, ne dříve než 2 roky od zhotovení náhrady | C: 800 Kč |

Tabulka č. 5

| položka | název | Kategorie | Popis | Preskripční omezení | Indikační omezení | Množstevní limit | Úhrada |
|---------|--|-----------|--------------|---------------------|-------------------|---------------------------|--------|
| 11.1. | ortodontický diagnostický dokumentační model | a | 1 ks = 1 pár | ORD | - | 2 ks/1 rok, 6 ks za život | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.2 | funkční snímací aparát | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.3. | složitý funkční snímací aparát (Klammt, Balters, Fränkel, Bimler, Lehman, Hansaplatte) | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.4. | jednoduchý deskový nebo foliový snímací aparát – do 4 prvků (drát, 1 šroub) | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.5. | složitý deskový snímací aparát | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.6. | clona, skluzná stříška | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.7. | pevný aparát k rozšíření patrového švu | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |
| | | c | | | | | |
| 11.8. | laboratorně zhotovený intraorální oblouk | a | - | ORD | - | - | I |
| | | b | | | | | |

| | | | | | | | |
|---------------|--|----------|--|-----|--|--|-------------------|
| | | c | | | hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 22 let | | C: 740 Kč |
| 11.9. | oprava poškozeného snímacího aparátu (lom a podobná poškození) | a | - | ORD | - | 1 /1 rok, ne dříve než 6 měsíců od zhotovení výrobku | C:668 Kč |
| | | b | | | hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 22 let | | |
| | | c | | | | | |
| 11.10. | plánovaná úprava – modifikace snímacího aparátu v laboratoři | a | - | ORD | - | 1x / 6 měsíců | I |
| | | b | ortodontický šroub se při úpravě snímacího aparátu nehradí | | hrazeno jen u pojištěnců do dne dosažení 22 let | | C: 1200 Kč |
| | | C | | | | | C: 800 Kč |

* * *

Zákon č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů

Položka 99

1. Přijetí žádosti⁵⁸⁾

- o povolení nebo změnu povolení distribuce léčivých přípravků Kč 2 000
- o rozšíření povolení distribuce Kč 2 000

2. Přijetí žádosti o stanovení nebo změnu maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely^{58a)} Kč 2 000

~~2. Přijetí žádosti o stanovení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady léčivého přípravku nebo potraviny pro zvláštní lékařské účely^{58a)}, jde-li o~~

~~a) nové léčivé látky, nové kombinace léčivých látek, nové indikace, nové lékové formy určené pro nové indikace Kč 20 000~~

~~b) nové lékové formy bez určení pro nové indikace, novou sílu Kč 10 000~~

~~c) generika nebo nové velikosti balení Kč 8 000~~

~~d) v ostatních případech Kč 10 000~~

~~e) potraviny pro zvláštní lékařské účely Kč 10 000~~

~~3. Přijetí žádosti o změnu rozhodnutí o stanovení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady z důvodů rozšíření indikace, omezení stávajících podmínek úhrady nebo zvýšení úhrady^{58a)} Kč 20 000~~

~~4. Přijetí žádosti o změnu rozhodnutí o stanovení maximální ceny a výše a podmínek úhrady^{58a)} v ostatních případech Kč 10 000~~

Předmětem poplatku není

1. Přijetí žádosti uvedené v **bodě 2** bodech 2, 3 a 4 této položky, je-li žadatelem zdravotní pojišťovna.

2. Přijetí žádosti uvedené v **bodě 2** bodu 2 písm. a), b), c) nebo d) této položky, jde-li o léčivé přípravky zařazené do registru přípravků pro vzácná onemocnění podle nařízení Evropského

Parlamentu a Rady 141/2000/ES ze dne 16. prosince 1999 o léčivých přípravcích pro vzácná onemocnění.