

Cenový předpis

Ministerstva zdravotnictví

č. 8/2023/OLZP

ze dne 4. srpna 2023

o stanovení obchodní příirážky za distribuci a výdej léčivých přípravků hrazených podle § 32c zákona č. 48/1997 Sb.

Ministerstvo zdravotnictví podle § 2a odst. 1 zákona č. 265/1991 Sb., o působnosti orgánů České republiky v oblasti cen, ve znění pozdějších předpisů, podle § 1 odst. 6 a § 10 zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, a na základě § 32c odst. 4 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o veřejném zdravotním pojištění“), vydává tento cenový předpis:

Článek I

Podmínky cenové regulace

Léčivé přípravky hrazené z veřejného zdravotního pojištění na základě opatření obecné povahy vydaného Ministerstvem zdravotnictví¹⁾ uvedené v čl. II podléhají regulaci obchodní příirážky stanovením hodnoty obchodní příirážky za výkon distribuce²⁾ a hodnoty obchodní příirážky za výkon výdeje osobou oprávněnou vydávat³⁾ podle čl. III tohoto cenového předpisu.

Článek II

Vymezení léčivého přípravku

Cenové regulaci obchodní příirážky podle tohoto cenového předpisu podléhá

- a) léčivý přípravek PHENOXYMETHYLPENICILLIN EQL, GRANULAT TILL ORAL SUSPENSION 100 MG/ML, 60 ML, s obsahem léčivé látky draselná sůl fenoxymethylpenicilinu 100 mg v 1 ml připravené perorální suspenze, výrobce EQL Pharma AB, Stortorget 1, 222 23 Lund, Švédsko,
- b) léčivý přípravek PHENOXYMETHYLPENICILLIN EQL, GRANULAT TILL ORAL SUSPENSION 100 MG/ML, 125 ML, s obsahem léčivé látky draselná sůl fenoxymethylpenicilinu 100 mg v 1 ml připravené perorální suspenze, výrobce EQL Pharma AB, Stortorget 1, 222 23 Lund, Švédsko.

¹⁾ § 32c zákona o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

²⁾ § 5 odst. 5 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

³⁾ § 82 odst. 2 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů.

Článek III

Regulace obchodní přírážky

- (1) Obchodní přírážka je pro léčivé přípravky uvedené v čl. II tohoto cenového předpisu regulována výší nominální hodnoty, která činí
- a) 10 Kč u osob provádějících distribuci léčivého přípravku uvedeného v čl. II písm. a) a b),
 - b) 90 Kč u osoby provádějící výdej léčivého přípravku uvedeného v čl. II. písm. a),
 - c) 110 Kč u osoby provádějící výdej léčivého přípravku uvedeného v čl. II. písm. b).
- (2) V případě, že se výkonu distribuce účastní více osob, nesmí součet jimi uplatněných nominálních výší obchodních přírážek překročit nominální výši obchodní přírážky podle odstavce 1 písmene a) tohoto článku. Za tímto účelem je osoba distribuující léčivý přípravek povinna informovat svého odběratele o vlastní uplatněné obchodní přírážce a o jí oznámených obchodních přírážkách jiných osob vykonávajících distribuci.

Článek IV

Účinnost

Tento předpis nabývá účinnosti dnem 1. září 2023.

Ministr zdravotnictví:

prof. MUDr. Vlastimil Válek CSc., MBA, EBIR