



Vyvěšeno dne



Sejmuto dne



Dne: 15. 12. 2017
Sp. zn.: sukls338562/2017

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem Šrobárova 48, 100 41 Praha 10 (dále jen „Ústav“) jako správní orgán příslušný podle ustanovení § 15 odst. 5 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“), v souladu s ustanovením § 171 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řádu, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) vydává

opatření obecné povahy 04-17,

**kterým stanovuje výši a podmínky úhrady
transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků**

Článek 1

Předmět úpravy

Ústav tímto opatřením obecné povahy 04-17, vydaným pod sp. zn. sukls338562/2017 (dále jen „opatření obecné povahy“) stanovuje výši a podmínky úhrady transfuzním přípravkům podskupiny 12 a autologním transfuzním přípravkům podskupiny 15 tak, jak je blíže uvedeno v článku 2.

Článek 2

Výše a podmínky úhrady transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků

Ústav mění výši úhrady transfuzním přípravkům a autologním transfuzním přípravkům stanovenou opatřením obecné povahy 08-16 ze dne 1. 1. 2017 s účinností od 1. 1. 2017 tak, že nově zní:

Výše úhrady a další zvýšené úhrady

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR 1	UHR 2	LEG_UHR	LIM	OME	IND	ATC
0007901	Plná krev		INF	12	T.U.	1 420,57		S	B			B05AX01
0007905	Erytrocyty z odběru plné krve		INF	12	T.U.	1 420,57		S	B			B05AX01
0007917	Erytrocyty bez buffy coatu resuspendované		INF	12	T.U.	2 176,61		S	B			B05AX01
0007955	Erytrocyty deleukotizované		INF	12	T.U.	2 660,87		S	B			B05AX01
0007956	Erytrocyty deleukotizované u lůžka pacienta (bed side)		INF	12	T.U.	2 176,61		S	B			B05AX01
0007957	Erytrocyty deleukotizované-pediatr. jednotka		INF	12	ks	1 673,84		S	B			B05AX01
0007961	Erytrocyty deleukotizované pro výměnnou transfuzi		INF	12	ks	4 336,82		S	S		P	B05AX01
0007962	Erytrocyty deleukotizované pro intrauterinní transfuzi		INF	12	ks	4 336,82		S	S		P	B05AX01
0007963	Erytrocyty z aferézy resuspendované		INF	12	T.U.	2 176,61		S	B			B05AX01
0007964	Erytrocyty z aferézy deleukotizované		INF	12	T.U.	2 660,87		S	B			B05AX01
0107930	Trombocyty z plné krve		INF	12	T.U.	1 471,24		S	B			B05AX02
0107931	Trombocyty z aferézy	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.D.	8 689,58		S	B			B05AX02
0107935	Trombocyty z buffy coatu směsné	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.D.	7 684,49		S	B			B05AX02
0107936	Trombocyty z buffy coatu směsné deleukotizované	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.D.	8 958,19		S	B			B05AX02
0107937	Trombocyty z buffy coatu směsné deleukotizované-pediatrická jednotka	minim. 200 ml TRC	INF	12	ks	4 306,97		S	B			B05AX02
0107952	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim. 300 ml TRC	INF	12	T.D.	15 098,15		S	B			B05AX02
0107958	Trombocyty z odběru PK - deleukotizované	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.U.	2 460,42		S	B			B05AX02
0107959	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.D.	10 342,74		S	B			B05AX02
0107960	Trombocyty z aferézy deleukotizované	méně než 200 ml TRC	INF	12	ks	4 121,63		S	B			B05AX02
0107961	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 200 ml TRC	INF	12	T.D.	10 342,74	14 507,79	S	S		P	B05AX02
0107962	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 300 ml TRC	INF	12	T.D.	15 098,15	18 144,83	S	S		P	B05AX02
0207921	Plazma čerstvá zmrazená	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 223,70		S	B		P	B05AX03
0207922	Plazma patogen-inaktivovaná	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 223,70	2 555,47	S	S		P	B05AX03
0207925	K-plazma	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 223,70		S	B		P	B05AX03
0207926	Kryoprotein		INF	12	T.U.	3 075,92		S	B			B05AX
0207927	Kryoprotein z 1 lt plazmy		INF	12	T.D.	6 978,53		S	B			B05AX
0307934	Granulocyty z aferézy		INF	12	T.D.	15 036,17		S	S			B05AX
0307953	Granulocyty z plné krve		INF	12	T.U.	1 895,93		S	S			B05AX
0407942	Příplatek za ozáření			12	ks	249,96		S	B		P	
0407949	Příplatek za promytí			12	ks	1 224,78		S	B		P	
0407950	Příplatek za výběr dárce podle HLA			12	ks	1 837,95		S	B		P	
0507946	Krev pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	868,83		S	A			B05AX01
0507951	Erytrocyty pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	1 045,56		S	A			B05AX01

Podmínky úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky vydané opatřením obecné povahy 08-16 pod sp. zn. SUKLS259194/2016 se nemění a zůstávají stanoveny v původním znění:

Úhrada transfuzních přípravků podléhá následujícím indikačním kritériím:

Indikační omezení pro splnění podmínky úhrady z prostředků veřejného zdravotního pojištění:

LIM: B – takto označené transfuzní přípravky vykazuje smluvní zařízení zdravotní pojišťovně vždy jako zvlášť účtované léčivé přípravky. V případě, kdy jsou vzhledem k jejich charakteru podávány lékařem při výkonu ambulantní péče, nebo jsou poskytovány při odborné přednemocniční neodkladné péči v rámci zdravotnické záchranné služby, nebo jsou součástí zdravotní péče ve stacionářích na základě doporučení ošetřujícího lékaře, pak takto označené transfuzní přípravky jsou příslušnému zdravotnickému zařízení hrazeny na základě smlouvy se zdravotní pojišťovnou o poskytování předmětné zdravotní služby a účtovány zdravotní pojišťovně jako zvlášť účtovaný přípravek.

IND: P

Léčivá látka	Forma	Indikační omezení
Erytrocyty de leukotizované pro výměnnou či intrauterinní transfuzi	i. v.	Jsou hrazeny pacientům pouze na pracovištích s oprávněním poskytovat specializovanou perinatologickou péči podle kódů OD 00080 a OD 00082 uvedených v platném Metodickém opatření Ministerstva zdravotnictví ČR.
Granulocyty z aferézy, Granulocyty z plné krve	i. v.	Jsou hrazeny pacientům pouze v centrech specializované hematologické péče uvedených v platném Metodickém opatření Ministerstva zdravotnictví ČR.
Erytrocyty zpracované promytím	i. v.	Jsou indikovány a hrazeny u pacientů v případě: a) deficitu IgA, b) přecitlivělosti na plazmatické bílkoviny.
Erytrocyty zpracované ozářením	i. v.	Jsou indikovány z důvodu snížení rizika potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVDH) a hrazeny: a) u imunosuprimovaných pacientů včetně pacientů před a po transplantaci, b) u novorozenců a nedonošených dětí, c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
Trombocyty zpracované promytím	i. v.	Jsou hrazeny v případě: a) fetu-maternální alloimunní trombocytopenie (FMAIT), b) deficitu IgA, c) přecitlivělosti na plazmatické bílkoviny.

Trombocyty zpracované ozářením	i. v.	<p>Lze indikovat z důvodů snížení rizika potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVHD) a jsou hrazeny:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) u imunosuprimovaných pacientů a příjemců před a po transplantaci, b) u novorozenců a nedonošených dětí, c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
HLA typizované	i. v.	<p>Jsou hrazeny v případě:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) prevalence HLA imunizace u nemocných zařazených do transplantačního programu nebo odkázaných na dlouhodobou substituční léčbu trombocyty, b) vyhledávání přípravků pro nemocné refrakterní na náhodně vybrané trombocyty.
Plazma pro klinické použití	i. v.	<p>Podání plazmy v doporučené úvodní dávce je 10 – 20 ml/kg tělesné hmotnosti příjemce (jedna transfuzní jednotka 1 T.U. odpovídá 220 ml ± 40 ml plazmy) je hrazeno pacientovi v případě:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) krvácení nebo kombinované koagulační poruchy potvrzené screeningovými laboratorními testy při: <ul style="list-style-type: none"> a) diseminované intravaskulární koagulaci (DIC), pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, b) získaných nedostatků koagulačních faktorů z poruch jejich tvorby (např. při hepatopatii), pokud není indikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, c) těžkého, život ohrožujícího krvácení při deficitu vitamínu K, event. při působení antagonistů vitamínu K, pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, d) masivních transfuzích nebo při hrazení masivních krevních ztrát koloidními a krystaloidními roztoky jako náhrada koagulačních faktorů, e) nemoci z popálení na přechodu do 2. fáze. 2) krvácení nebo přípravy na chirurgický výkon u nemocných s vrozeným deficitem koagulačních faktorů v případě, že není dostupná léčba koncentráty příslušného koagulačního faktoru, 3) mikroangiopatické trombocytopenie (trombotická trombocytopenická purpura,

		<p>hemolyticko-uremický syndrom, HELP syndrom a další podobné stavy), a to přímo nebo jako substituce při výměnné plazmaferéze,</p> <p>4) hemolytické choroby novorozence, a to pro suspenzi erytrocytů v rámci výměnné transfuze.</p>
Přípravky z plazmy ošetřené ozářením	i. v.	<p>Ozářené transfuzní přípravky z plazmy jsou předepisovány pacientovi z důvodů snížení rizika potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVHD) a jsou hrazeny:</p> <p>a) u imunosuprimovaných pacientů a příjemců před a po transplantaci,</p> <p>b) u novorozenců a nedonošených dětí,</p> <p>c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.</p>
Trombocyty patogen-inaktivované	i. v.	<p>V základní úhradě platí pro patogen-inaktivované trombocyty podmínky úhrady shodné s použitím pro deleukotizované trombocyty.</p> <p>Další zvýšenou úhradu lze uplatnit pouze na specializovaných pracovištích u imunosuprimovaných pacientů před alogenní transplantací a po alogenní transplantaci krevetvorných buněk.</p>
Plazma patogen-inaktivovaná	i. v.	<p>V základní úhradě platí pro patogen-inaktivovanou plazmu podmínky úhrady shodné s použitím plazmy pro klinické použití.</p> <p>Další zvýšenou úhradu lze uplatnit pouze na specializovaných pracovištích u imunosuprimovaných pacientů před alogenní transplantací a po alogenní transplantaci krevetvorných buněk a v případě léčebné plazmaferézy u:</p> <p>a) pacientů s vrozenou formou trombotické trombocytopenické purpury (TTP),</p> <p>b) dětských pacientů do věku 18 let se získanou formou TTP.</p>

Článek 3 Odůvodnění

Ústav v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 správního řádu vyvěšuje na své úřední desce opatření obecné povahy 04-17, kterým stanovuje výši a podmínky úhrady transfuzním přípravkům a autologním transfuzním přípravkům. Opatření obecné povahy se vydává na základě výsledků připomínkového řízení k návrhu opatření obecné povahy 04-17 vydaného

v souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu, který byl zpracován a vydán na základě změn platových podmínek pracovníků ve zdravotnictví daných nařízením vlády č. 341/2017 Sb. ze dne 19. 10. 2017 (dále jen „nařízení vlády č. 341/2017 Sb.“), které nabývá účinnosti dne 1. 1. 2018.

Dále jsou v tomto opatření obecné povahy zohledněny změny dané vyhláškou č. 353/2017 Sb. ze dne 30. 10. 2017, o stanovení hodnot bodu, výše úhrad hrazených služeb a regulačních omezení pro rok 2018 s účinností k 1. 1. 2018 a dále vyhláškou č. 354/2017 Sb. ze dne 19. 10. 2017, kterou se vydává seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami ve znění účinném od 1. 1. 2018.

Opatření obecné povahy 04-17 je zpracováno v souladu s čl. IV - Cenová regulace věcným usměrňováním ceny Cenového předpisu MZČR 1/2013/FAR ze dne 7. prosince 2012, o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, v platném znění a v souladu s platnou Metodikou stanovení úhrad individuálně vyráběných transfuzních přípravků SP-CAU-005 dostupnou na www.sukl.cz.

V opatření obecné povahy jsou promítnuty všechny výše uvedené změny. Dále jsou respektovány podmínky dané zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (dále jen „zákon o léčivech“), ve znění pozdějších předpisů. Dále je v souladu s vyhláškou č. 84/2008 Sb., o správné lékařské praxi, bližších podmínkách zacházení s léčivými v lékárnách, zdravotnických zařízeních a u dalších provozovatelů a zařízení vydávajících léčivé přípravky, ve znění pozdějších předpisů, v souladu s vyhláškou č. 376/2011 Sb., kterou se provádějí některá ustanovení zákona o veřejném zdravotním pojištění, zejména hlava IV – Podmínky úhrady a v souladu s vyhláškou č. 143/2008 Sb., o stanovení bližších požadavků pro zajištění jakosti a bezpečnosti lidské krve a jejích složek, ve znění pozdějších předpisů

K postupu vydání opatření obecné povahy dle části šesté správního řádu:

V souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu Ústav dne 27. 11. 2017 vyvěsil návrh opatření obecné povahy s odůvodněním na úřední desce Ústavu a v souladu s tímto také vyzval dotčené osoby, aby k návrhu opatření obecné povahy podávaly připomínky.

K uvedenému návrhu opatření obecné povahy nebyly dle ustanovení § 172 odst. 4 správního řádu uplatněny žádné připomínky.

K výši úhrady transfuzních přípravků Ústav uvádí:

Na základě výše uvedeného Ústav při zpracování opatření obecné povahy transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků zohlednil změny v platových podmínkách daných nařízením vlády č. 341/2017 Sb. a upravil mzdové ohodnocení jednotlivých pracovníků ve zdravotnictví v základním tarifu k 1. 1. 2018 o celkem deklarovaných 10 %. Úpravou na základě výše uvedeného nařízení došlo k navýšení úhrad všech kódů transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků, jak je uvedeno v příloze č. 1 tohoto opatření obecné povahy.

Minutová režijní sazba ve výši 3,02 body za jednu minutu časového výkonu dle vyhlášky č. 354/2017 Sb. a hodnota bodu dle vyhlášky č. 353/2017 Sb. (Hodnota bodu, výše úhrad a regulační omezení podle § 6) ve výši 1,03 zůstávají oproti opatření obecné povahy 08-16 beze změny.

V tabulce č. 1 Ústav uvádí porovnání úhrady stanovené opatřením obecné povahy 08-16 účinné ke dni 1. 1. 2017 a úhrady vycházející z tohoto opatření obecné povahy. Z důvodu

přehlednosti tabulky jsou pro identifikaci transfuzních přípravků uvedeny pouze kódy dle seznamu individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 12 a 15 bez uvedení názvů transfuzních přípravků, resp. autologních transfuzních přípravků a bez doplňků názvů. Index nárůstu hodnoty za definovanou jednotku (dále jen „DJ“) se liší podle časové náročnosti na práci jednotlivých pracovníků. Ostatní parametry jako úhrada materiálových nákladů nezbytných pro výrobu 1 DJ transfuzního přípravku, úhrada za minutové využití přístrojů nezbytných k výrobě a úhrada režijních nákladů pracoviště, vztažené na přípravu 1 DJ transfuzního přípravku, zůstávají beze změny.

Tabulka 1: Porovnání výše úhrad dané OOP 08-16 a OOP 04-17

Kód	UHR1 OOP 08-16	UHR2 OOP 08-16	UHR1 OOP 04-17	UHR2 OOP 04-17	index UHR1	index UHR2
0007901	1 406,61	-	1 420,57	-	1,010	-
0007905	1 406,61	-	1 420,57	-	1,010	-
0007917	2 159,57	-	2 176,61	-	1,008	-
0007955	2 641,15	-	2 660,87	-	1,007	-
0007956	2 159,57	-	2 176,61	-	1,008	-
0007957	1 660,26	-	1 673,84	-	1,008	-
0007961	4 217,74	-	4 336,82	-	1,028	-
0007962	4 217,74	-	4 336,82	-	1,028	-
0007963	2 159,57	-	2 176,61	-	1,008	-
0007964	2 641,15	-	2 660,87	-	1,007	-
0107930	1 451,48	-	1 471,24	-	1,014	-
0107931	8 655,19	-	8 689,58	-	1,004	-
0107935	7 657,36	-	7 684,49	-	1,004	-
0107936	8 902,36	-	8 958,19	-	1,006	-
0107937	4 267,44	-	4 306,97	-	1,009	-
0107952	15 050,09	-	15 098,15	-	1,003	-
0107958	2 436,73	-	2 460,42	-	1,010	-
0107959	10 309,15	-	10 342,74	-	1,003	-
0107960	4 117,60	-	4 121,63	-	1,001	-
0107961	10 309,15	14 483,13	10 342,74	14 507,79	1,003	1,002
0107962	15 050,09	18 108,91	15 098,15	18 144,83	1,003	1,002
0207921	1 211,61	-	1 223,70	-	1,010	-
0207922	1 211,61	2 537,46	1 223,70	2 555,47	1,010	1,007
0207925	1 211,61	-	1 223,70	-	1,010	-
0207926	2 995,94	-	3 075,92	-	1,027	-
0207927	6 862,54	-	6 978,53	-	1,017	-
0307934	14 987,68	-	15 036,17	-	1,003	-
0307953	1 874,17	-	1 895,93	-	1,012	-
0407942	245,61	-	249,96	-	1,018	-
0407949	1 179,19	-	1 224,78	-	1,039	-
0407950	1 835,39	-	1 837,95	-	1,001	-
0507946	853,33	-	868,83	-	1,018	-
0507951	1 044,93	-	1 045,56	-	1,001	-

Ekonomické dopady

Ústav pro předpokládané roční náklady použil údaje o spotřebě transfuzních a autologních transfuzních přípravků za rok 2016, jejichž zdrojem jsou statistická data převzatá z Ústavu zdravotnických informací a statistiky ČR a která představují hodnotu spotřeby v DJ za celé roční období. Pro stanovení byly dále použity platné úhrady stanovené opatřením obecné povahy 08-16 vydaným s účinností k 1. 1. 2017 a úhrady dle tohoto opatření obecné povahy, viz tabulka č. 2. Z důvodu přehlednosti tabulky jsou opět pro identifikaci transfuzních přípravků uvedeny pouze kódy individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 12 a 15 bez uvedení názvů transfuzních přípravků, autologních transfuzních přípravků a doplňků názvů.

Za předpokladu stejné spotřeby DJ transfuzních přípravků je předpoklad ročního nárůstu nákladů 0,7 % proti roku 2016, což odpovídá 10 427 699,45 Kč.

Tabulka 2: Předpokládaný nárůst nákladů na transfuzní přípravky

Kód	Spotřeba 2016 v DJ	UHR1 OOP 08-16	UHR1 OOP 04-17	náklady v roce 2016 v Kč	předpokládané náklady 2018 v Kč	index UHR1
0007901	247,00	1 406,61	1 420,57	347 432,67	350 880,79	1,010
0007905	1 482,00	1 406,61	1 420,57	2 084 596,02	2 105 284,74	1,010
0007917	247 833,55	2 159,57	2 176,61	535 213 899,57	539 436 983,27	1,008
0007955	115 870,60	2 641,15	2 660,87	306 031 635,19	308 316 603,42	1,007
0007956	8 556,50	2 159,57	2 176,61	18 478 360,71	18 624 163,47	1,008
0007957	2 313,20	1 660,26	1 673,84	3 840 513,43	3 871 926,69	1,008
0007961	16,00	4 217,74	4 336,82	67 483,84	69 389,12	1,028
0007962	7,00	4 217,74	4 336,82	29 524,18	30 357,74	1,028
0007963	125,00	2 159,57	2 176,61	269 946,25	272 076,25	1,008
0007964	2 240,00	2 641,15	2 660,87	5 916 176,00	5 960 348,80	1,007
0107930	354,00	1 451,48	1 471,24	513 823,92	520 818,96	1,014
0107931	813,50	8 655,19	8 689,58	7 040 997,07	7 068 973,33	1,004
0107935	256,00	7 657,36	7 684,49	1 960 284,16	1 967 229,44	1,004
0107936	10 604,00	8 902,36	8 958,19	94 400 625,44	94 992 646,76	1,006
0107937	120,00	4 267,44	4 306,97	512 092,80	516 836,40	1,009
0107952	2 193,00	15 050,09	15 098,15	33 004 847,37	33 110 242,95	1,003
0107958	220,96	2 436,73	2 460,42	538 419,86	543 654,40	1,010
0107959	27 449,50	10 309,15	10 342,74	282 981 012,93	283 903 041,63	1,003
0107960	445,50	4 117,60	4 121,63	1 834 390,80	1 836 186,17	1,001
0107961	23,00	10 309,15	10 342,74	237 110,45	237 883,02	1,003
0107962	4,00	15 050,09	15 098,15	60 200,36	60 392,60	1,003
0207921	137 340,13	1 211,61	1 223,70	166 402 674,91	168 063 117,08	1,010
0207922	44,00	1 211,61	1 223,70	53 310,84	53 842,80	1,010
0207925	382,00	1 211,61	1 223,70	462 835,02	467 453,40	1,010
0207926	503,00	2 995,94	3 075,92	1 506 957,82	1 547 187,76	1,027
0207927	12,00	6 862,54	6 978,53	82 350,48	83 742,36	1,017
0307934	37,00	14 987,68	15 036,17	554 544,16	556 338,29	1,003
0307953	152,00	1 874,17	1 895,93	284 873,84	288 181,36	1,012
0407942	48 363,00	245,61	249,96	11 878 436,43	12 088 815,48	1,018
0407949	159,00	1 179,19	1 224,78	187 491,21	194 740,02	1,039
0407950	3 918,00	1 835,39	1 837,95	7 191 058,02	7 201 088,10	1,001
0507946	3 364,00	853,33	868,83	2 870 602,12	2 922 744,12	1,018
0507951	4 820,00	1 044,93	1 045,56	5 036 562,60	5 039 599,20	1,001
celkem				1 491 875 070,47	1 502 302 769,92	1,007
úspora				- 10 427 699,45		

K podmínkám úhrady Ústav uvádí:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 08-16 zůstávají beze změny.

K symbolu LIM B Ústav uvádí, že na základě výsledků veřejného projednání změn k seznamu IPLP, podskupiny 12 (transfuzní přípravky) dne 27. 9. 2011 a uvedené v Záznamu z tohoto jednání, vedeném pod č. j. sukl176766/2011, Ústav po dohodě s poskytovateli zdravotní péče a zdravotními pojišťovnami zavedl s účinností k 1. 12. 2011 pro transfuzní přípravky označení „B“. Zavedení tohoto symbolu pro individuálně připravované přípravky je zdůvodněno tím, že v současné době nastavený systém neumožňuje sledování celkových spotřeb těchto LP. Jedinými subjekty, které mohou poskytnout údaje o spotřebách, jsou zdravotní pojišťovny, které zavedení symbolu „B“ navrhly. Ústav provedl tuto změnu již v roce 2011 v souladu s ustanovením § 15 odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Na základě výše uvedeného Ústav stanovil výši a podmínky úhrady transfuzním přípravkům a autologním transfuzním přípravkům tak, jak je uvedeno v článku 2 tohoto opatření.

Součástí tohoto opatření obecné povahy je Příloha č. 1.

Článek 4 Účinnost

Toto opatření obecné povahy nabývá účinnosti v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 správního řádu dne 1. 1. 2018.

Nabytím účinnosti tohoto opatření obecné povahy pozbývají účinnosti opatření obecné povahy 08-16, sp. zn. SUKLS259194/2016, ze dne 1. 1. 2017.

Článek 5 Poučení

Dle ustanovení § 173 odst. 2 správního řádu nelze proti opatření obecné povahy podat opravný prostředek.

Vyřizuje: Bc. Eva Vysekalová



PharmDr. Zdeněk Blahuta, MHA
ředitel