

Formát Seznamu hrazených léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, SÚKL, verze 08-01

č.	P/N	Označení	Typ	Velikost	Název	Popis
1	P	KOD	C	7	kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP) přidělený SÚKL variantě LP v rámci rozhodnutí o registraci LP, nebo přidělený neregistrovanému LP zařazenému do specifického léčebného programu (dále SLP), nebo přidělený potravině pro zvláštní lékařské účely (dále PZLÚ)
2	P	NAZ	C	70	název LP	Název LP nebo PZLÚ
3	P	DOP	C	30	specifikace LP	Doplňek názvu LP, který jednoznačně určuje variantu LP, sestávající z integrace cesty podání LP, jeho lékové formy, velikosti balení a síly. Jedná se o starší položku číselníku, dále upřesněnou v položkách CESTA, FORMA, BALENI a SILA
4	P	CESTA	C	7	cesta podání	Cesta podání
5	P	FORMA	C	19	léková forma	Léková forma
6	P	BALENI	C	22	balení	Velikost balení
7	P	SILA	C	15	síla	Síla LP, kterou se rozumí obsah léčivých látek vyjádřený kvantitativně vzhledem k jednotce dávky, objemu nebo hmotnosti podle lékové formy.
8	P	OBAL	C	3	obal	Vnitřní obal LP, kterým se rozumí taková forma obalu, který je v bezprostředním kontaktu s LP.
9	N	DRZ	C	4	držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci – zkratka. Pro neregistrované LP v SLP a PZLÚ se namísto držitele rozhodnutí uvádí výrobce/dovozce.
10	N	ZEMDRZ	C	3	země držitele	Zkratka země sídla držitele rozhodnutí o registraci, pro LP v SLP a PZLÚ zkratka země sídla výrobce/dovozce
11	N	RC	C	16	registrační číslo	Registrační číslo, identifikuje skupinu variant LP, kterým bylo vydáno rozhodnutí o registraci.
12	N	SOUBDOV	C	11	identifikátor souběžného dovozu	Identifikační číslo souběžného dovozu, které se váže na odkazovaný referenční přípravek dle registračního čísla; zpravidla ve tvaru PI/xxx/tyty
13	N	T_REG	C	3	typ registrace	Registrace (typ registrace – národní, MRP, DCP, centralizovanou procedurou, převzatá registrace, souběžný dovoz)
14	P	S_REG	C	2	stav registrace	Stav registrace, základní hodnoty jsou : R – registrovaný LP F – specifický léčebný program povolený MZ ČR na základě doporučení SÚKL P – PZLÚ Q – LP po provedené konverzi kódů může být uváděn na trh po dobu 6 měsíců a používán do uplynutí doby použitelnosti, nejdéle po dobu platnosti registrace B – přípravek po provedené změně může být uváděn na trh po dobu 6 měsíců a používán do uplynutí doby použitelnosti, nejdéle po dobu platnosti registrace C – zrušená registrace, přípravek bude stažen z oběhu do doby uvedené v rozhodnutí o zrušení registrace N – registrace zrušené rozhodnutím - v číselníku bude uvedeno pouze do doby nabytí právní moci v modifikaci V_PLATDO a do té doby se přípravek může distribuovat K poli S_REG bude k dispozici číselník stavových hodnot
15	P	TCR	C	3	typ cenové regulace	Typ cenové regulace – nabývá hodnot MCV – maximální cena výrobce, VUC – věcné usměrnění ceny, nebo N – výrobní cena nepodléhá regulaci.
16	N	MAXCV	N	13,2	maximální cena výrobce	maximální cena výrobce LP/PZLÚ
17	N	LEG_CV	C	1	právní základ max.ceny	Právní základ pro stanovení maximální ceny výrobce; nabývá hodnot: M – stanoveno podle zákona č. 265/1991 Sb. a zákona č. 526/1990 Sb. ve znění účinném do 31.12.2007 S – stanoveno podle zákona č. 48/1997 Sb. ve znění účinném od 1.1.2008

Formát Seznamu hrazených léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, SÚKL, verze 08-01

č.	P/N	Označení	Typ	Velikost	Název	Popis
18	P	UHR1	N	13,2	úhrada	Úhrada léčivého přípravku
19	P	LEG_UHR1	C	1	právní základ úhrady	Právní základ pro stanovení výše a podmínek úhrady LP/PZLÚ ze zdravotního pojištění; nabývá hodnot: M – stanoveno podle zákona 265/1991 Sb. a 526/1990 Sb. ve znění účinném do 31.12.2007 S – stanoveno podle zákona 48/1997 Sb. ve znění účinném od 1.1.2008
20	N	LIM1	C	1	vykazovací limit	Způsob vykazování LP/PZLÚ zdravotní pojišťovně. Limit nabývá hodnot: limity stanovené vyhl. MZ ČR č.... Z, L, H, O, K, T, U, B limity stanovené rozhodnutím SÚKL - od 1.1.2008 – D, A, L, E, S, W K poli LIM1 a LIM2 bude k dispozici společný pomocný číselník stavových hodnot
21	N	OME1	C	27	specializace předepisujícího lékaře	Specifikace preskripčního omezení založená na specializaci předepisujícího lékaře. Jeden LP/PZLÚ může současně nabývat více hodnot OME1. K poli OME1 a OME2 bude k dispozici společný pomocný číselník stavových hodnot
22	N	IND1	C	1	příznak indikačního omezení	indikační omezení (P)
23	N	DET_IND1	C	225	detail indikačního omezení	indikace nebo klinický stav, kterou/m je podmíněna úhrada LP/PZLÚ
24	N	PUHR1	C	1	příznak plné úhrady	příznak plné úhrady pojišťovnou (I), tj. u LP/PZLÚ, kterým byla úhrada stanovena rozhodnutím SÚKL s použitím § 39c, odst. 5 zákona č. 48/1997 Sb. ve znění účinném od 1.1.2008
25	N	UHRPROC	N	5,2	procentní úhrada	Procento úhrady pojišťovnou, stanoveno vyhl. MZ ČR č....
26	N	DNC	C	1	dohodnutá nejvyšší cena	Označení dohodnuté nejvyšší ceny (X), podle dohody Všeobecné zdravotní pojišťovny s držitelem rozhodnutí o registraci, uzavřené před 31.12.2007
27	N	UHR2	N	13,2	zvýšená úhrada	zvýšená úhrada léčivého přípravku/PZLÚ, stanovená SÚKL podle zákona č. 48/1997 Sb., § 39b, odst. 6.
28	N	LIM2	C	1	vykazovací limit zvýšené úhrady	Způsob vykazování zvýšené úhrady LP/PZLÚ zdravotní pojišťovně. Limit nabývá hodnot: limity stanovené rozhodnutím SÚKL - od 1.1.2008 – D, A, L, E, S, W K poli LIM1 a LIM2 bude k dispozici společný pomocný číselník stavových hodnot
29	N	OME2	C	27	specializace předepisujícího lékaře	Specifikace preskripčního omezení, pro zvýšenou úhradu LP/PZLÚ, založená na specializaci předepisujícího lékaře. Jeden LP/PZLÚ může současně nabývat více hodnot OME2. K poli OME1 a OME2 bude k dispozici společný pomocný číselník stavových hodnot
30	N	IND2	C	1	příznak indikačního omezení	Indikační omezení (P), pro zvýšenou úhradu LP/PZLÚ.
31	N	UPO2	C	1	příznak plné úhrady	Příznak plné úhrady pojišťovnou (I), tj. u LP/PZLÚ, kterým byla úhrada stanovena rozhodnutím SÚKL s použitím § 39c, odst. 5 zákona č. 48/1997 Sb. ve znění účinném od 1.1.2008, <i>pozn. je-li uplatněn až pro zvýšenou úhradu</i>
32	N	RS	C	6	referenční skupina	Příslušnost LP k referenční skupině, je-li do RS zařazen SÚKL při stanovení výše a podmínek úhrady; skládá se z identifikace do terapeutické skupiny (TS), oddělovače (/), pořadí podskupiny zaměnitelných nebo podobných LP v RS (RS_P); RS stanoveno vyhláškou MZ ČR na základě zmocnění podle zákona č. 48/1997 Sb., § 39c, odst. 1.
33	N	TS	C	3	terapeutická skupina	Příslušnost LP/PZLÚ k terapeutické skupině, je-li do RS zařazen SÚKL při stanovení výše a podmínek úhrady; TS stanovena vyhláškou MZ ČR na základě zmocnění podle zákona č. 48/1997 Sb., § 39c, odst. 1.
34	N	TS_P	C	2	podskupina TS	Příslušnost LP/PZLÚ k podskupině zaměnitelných nebo podobných LP/PZLÚ v TS, je-li do RS zařazen SÚKL při stanovení výše a podmínek úhrady; TS_P stanovena vyhláškou MZ ČR na základě zmocnění podle zákona č. 48/1997 Sb., § 39c, odst. 1.
35	N	ATC	C	7	plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina K poli ATC bude k dispozici pomocný číselník.
36	N	V_PLATOD	D	8	platnost registrace od	Platnost registrace od

Formát Seznamu hrazených léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, SÚKL, verze 08-01

č.	P/N	Označení	Typ	Velikost	Název	Popis
37	N	V_PLATDO	D	8	platnost registrace do	Platnost registrace do, není-li stanovena neomezená platnost podle § 34 zákona o léčivech
38		NEOMEZ	C	1	neomez. platnost registrace	Pole vyplněno (X) v případě neomezené platnosti registrace
39	N	HL_UV_OD	D	8	uvedení na trh	Datum uvedení, nebo znovu uvedení, dodávek LP na trh, hlášeno držitelem rozhodnutí o registraci podle § 33 zákona o léčivech
40	N	HL_UK_DO	D	8	ukončení dodávek	Datum ukončení, nebo přerušení, dodávek LP na trh, hlášeno držitelem rozhodnutí o registraci podle § 33 zákona o léčivech
41	N	DDDM	C	4	množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka – množství
42	N	DDDJ	C	2	jednotka množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka – jednotka
43	N	DDDBAL	N	11,4	počet DDD v balení LP	Počet definovaných denních dávek v balení
44	N	ODTD	C	4	obvyklá denní terapeutická dávka	Obvyklá denní terapeutická dávka
45	N	ODTDJ	C	5	jednotka množství léčivé látky v ODTD	Obvyklá denní terapeutická dávka – jednotka
46	N	EKV	N	13,2	základní úhrada	Základní úhrada léčivé látky za obvyklou denní terapeutickou dávku, je-li SÚKL stanovena podle zákona č. 48/1997 Sb., § 39c, odst. 1. a odst. 2.
47	P	DAT_MCV	D	8	platnost MCV	Datum změny stanovení maximální ceny výrobce
48	P	DAT_UHR	D	8	platnost UHR	Datum změny stanovení výše a podmínek úhrady
49	N	ZAP1	N	13,2		Započitatelný doplatek na UHR1 podle sdělení MZ ČR, stanovený podle zákona č. 48/1997 Sb. § 16b, odst. 1)
50	N	ZAP2	N	13,2		Započitatelný doplatek na UHR2 podle sdělení MZ ČR, stanovený podle zákona č. 48/1997 Sb. § 16b, odst. 1)
51	N	NEZAP	C	1		Příznak kategorie léčiva (nezapočitatelnosti do limitu) podle sdělení MZ ČR, stanovený podle zákona č. 48/1997 Sb. § 16b, odst. 1)
52	N	ZPVYD	C	1		Klasifikace typu výdeje léčivého přípravku F – bez lékařského předpisu, O – bez lékařského předpisu s omezením, R – na lékařský předpis, V – vyhrazený LP
53	N	RP1	C	1		Rezervní pole 1
54	N	RP2	N	13,2		Rezervní pole 2
55	N	RP3	C	15		Rezervní pole 3
56	N	RP4	N	13,2		Rezervní pole 4
57	N	RP5	C	10		Rezervní pole 5

Kódová stránka 1250 WIN CZ

Oddělovač polí „|“

Sloupec P/N identifikuje povinná a nepovinná pole Seznamu

Sloupec Typ identifikuje vlastnosti jednotlivých polí takto:

"C" - znakový atribut

"N" - numerický atribut

"D" - datum ve formátu "ddmmrrrr"

Sloupec Velikost uvádí rozsah polí. V případě numerických ve formátu "x,y" ("x" míst včetně desetinné čárky, z toho "y" desetinných)