

## Vládní návrh

### ZÁKON

ze dne ..... 2018,

**kterým se mění zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů**

Parlament se usnesl na tomto zákoně České republiky:

#### Čl. I

#### **Změna zákona o veřejném zdravotním pojištění**

Zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 242/1997 Sb., zákona č. 2/1998 Sb., zákona č. 127/1998 Sb., zákona č. 225/1999 Sb., zákona č. 363/1999 Sb., zákona č. 18/2000 Sb., zákona č. 132/2000 Sb., zákona č. 155/2000 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 167/2000 Sb., zákona č. 220/2000 Sb., zákona č. 258/2000 Sb., zákona č. 459/2000 Sb., zákona č. 176/2002 Sb., zákona č. 198/2002 Sb., zákona č. 285/2002 Sb., zákona č. 309/2002 Sb., zákona č. 320/2002 Sb., zákona č. 222/2003 Sb., zákona č. 274/2003 Sb., zákona č. 362/2003 Sb., zákona č. 424/2003 Sb., zákona č. 425/2003 Sb., zákona č. 455/2003 Sb., zákona č. 85/2004 Sb., zákona č. 359/2004 Sb., zákona č. 422/2004 Sb., zákona č. 436/2004 Sb., zákona č. 438/2004 Sb., zákona č. 123/2005 Sb., zákona č. 168/2005 Sb., zákona č. 253/2005 Sb., zákona č. 350/2005 Sb., zákona č. 361/2005 Sb., zákona č. 47/2006 Sb., zákona č. 109/2006 Sb., zákona č. 112/2006 Sb., zákona č. 117/2006 Sb., zákona č. 165/2006 Sb., zákona č. 189/2006 Sb., zákona č. 214/2006 Sb., zákona č. 245/2006 Sb., zákona č. 264/2006 Sb., zákona č. 340/2006 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 57/2007 Sb., zákona č. 181/2007 Sb., zákona č. 261/2007 Sb., zákona č. 296/2007 Sb., zákona č. 129/2008 Sb., zákona č. 137/2008 Sb., zákona č. 270/2008 Sb., zákona č. 274/2008 Sb., zákona č. 306/2008 Sb., zákona č. 59/2009 Sb., zákona č. 158/2009 Sb., zákona č. 227/2009 Sb., zákona č. 281/2009 Sb., zákona č. 362/2009 Sb., zákona č. 298/2011 Sb., zákona č. 365/2011 Sb., zákona č. 369/2011 Sb., zákona č. 458/2011 Sb., zákona č. 1/2012 Sb., zákona č. 275/2012 Sb., zákona č. 401/2012 Sb., zákona č. 403/2012 Sb., zákona č. 44/2013 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 238/2013 Sb., zákona č. 60/2014 Sb., zákona č. 109/2014 Sb., zákona č. 250/2014 Sb., zákona č. 256/2014 Sb., zákona č. 267/2014 Sb., zákona č. 1/2015 Sb., zákona č. 200/2015 Sb., zákona č. 314/2015 Sb., zákona č. 47/2016 Sb., zákona č. 66/2017 Sb., zákona

č. 150/2017 Sb., zákona č. 183/2017 Sb., zákona č. 200/2017 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 231/2017 Sb., zákona č. 290/2017 Sb., zákona č. .../2018 Sb. a zákona č. .../2018 Sb., se mění takto:

1. V § 1 se na konci odstavce 1 tečka nahrazuje čárkou a doplňuje se písmeno d), které zní:

„d) způsob stanovení úhrad zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz hrazených ze zdravotního pojištění.“.

2. V § 11 odst. 1 písmeno e) zní:

„e) na výdej předepsaných zdravotnických prostředků, léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, jde-li o zdravotnické prostředky, léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely plně nebo částečně hrazené ze zdravotního pojištění v rozsahu a za podmínek stanovených tímto zákonem; to platí i v případech, kdy poskytovatel lékařské péče nemá se zdravotní pojišťovnou pojištěnce dosud uzavřenou smlouvu,“.

3. V § 15 odstavce 11 a 12 znějí:

„(11) 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) 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.“.

4. V § 15 se za odstavec 12 vkládá nový odstavec 13, který zní:

„(13) 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.“

Dosavadní odstavce 13 až 15 se označují jako odstavce 14 až 16.

5. V § 17 odst. 7 písm. a) body 2 a 3 znějí:

- „2. jiným osobám, se kterými zdravotní pojišťovna uzavřela smlouvu o výdeji zdravotnických prostředků (dále jen „smluvní výdejci“), pouze individuálně zhotovované zdravotnické prostředky, 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,“.

6. V § 17 odst. 9 se text „písm. d)“ nahrazuje slovy „písm. a) bodů 2 a 3 a písm. d)“.

7. V § 32 odstavec 3 zní:

„(3) Zdravotní pojišťovna zajistí pojištěnci na poukaz předepsaný zdravotnický prostředek v souladu s přílohou č. 3 k tomuto zákonu

- a) plným nebo částečným uhrazením zdravotnického prostředku v souladu s částí sedmou a přílohou č. 3 k tomuto zákonu, maximálně však do výše skutečně uplatněné ceny pro konečného spotřebitele; takový zdravotnický prostředek přechází okamžikem výdeje do vlastnictví pojištěnce,
- b) poskytnutím plně nebo částečně hrazeného zdravotnického prostředku v režimu cirkulace podle § 32a, nebo
- c) uhrazením nájemného či jeho části třetí osobě za zdravotnický prostředek v souladu s přílohou č. 3 k tomuto zákonu, maximálně však do výše skutečně uplatněného nájemného; takový zdravotnický prostředek zůstává ve vlastnictví třetí osoby.“

8. Za § 32 se vkládá nový § 32a, který včetně nadpisu zní:

„§ 32a

#### **Cirkulace zdravotnických prostředků**

(1) Cirkulací zdravotnických prostředků se rozumí režim, kdy zdravotní pojišťovna vlastní zdravotnický prostředek a tento poskytuje pojištěncům k užívání s ohledem na jejich zdravotní stav, a to opakovaně po celou dobu jeho použitelnosti při zachování funkčních vlastností a určeného účelu použití. Zdravotní pojišťovna může pojištěnci v režimu cirkulace poskytnout jak předepsaný zdravotnický prostředek, tak zdravotnický prostředek, který je s ním v zásadě zaměnitelný. Úhradové skupiny, u kterých může zdravotní pojišťovna zvolit režim cirkulace, jsou označeny v příloze č. 3 k tomuto zákonu.

(2) Zdravotní pojišťovna může pojištěnci poskytnout v režimu cirkulace zdravotnický prostředek, u něhož je rozdíl mezi skutečně uplatněnou cenou pro konečného spotřebitele a stanovenou výší úhrady nejvýše 2 000 Kč. Pojištěnec tento rozdíl doplatí. Pokud zdravotní pojišťovna v rámci příslušné úhradové skupiny zvolí režim cirkulace, jsou všechny zdravotnické prostředky zařazené do této úhradové skupiny, u nichž rozdíl mezi skutečně uplatněnou cenou pro konečného spotřebitele a stanovenou výší úhrady nepřesáhne 2 000 Kč, poskytovány v režimu cirkulace.

(3) Je-li pojištěnci předepsán zdravotnický prostředek, který je zařazen do úhradové skupiny, u níž zdravotní pojišťovna zvolila režim cirkulace, a u něhož rozdíl mezi skutečně uplatněnou cenou

pro konečného spotřebitele a stanovenou výší úhrady přesahuje 2 000 Kč, může pojištěnec s příslušnou zdravotní pojišťovnou uzavřít dohodu o zařazení tohoto zdravotnického prostředku do režimu cirkulace. Uzavře-li příslušná zdravotní pojišťovna s pojištěncem takovou dohodu, pojištěnec doplatí rozdíl mezi skutečně uplatněnou cenou pro konečného spotřebitele a stanovenou výší úhrady. Není-li dohoda podle věty první uzavřena, postupuje se podle § 32 odst. 3 písm. a).

(4) V případě poskytnutí zdravotnického prostředku v režimu cirkulace podle odstavce 2 nebo 3 druhému a každému dalšímu pojištěnci se tento pojištěnec již na úhradě tohoto zdravotnického prostředku nepodílí.“.

9. Za část šestou se vkládá nová část sedmá, která včetně nadpisu a poznámky pod čarou č. 42g zní:

## „ČÁST SEDMÁ

### **KATEGORIZACE A ÚHRADOVÁ REGULACE ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ PŘEDEPSANÝCH NA POUKAZ**

#### § 39r

#### **Ohlašování**

(1) Není-li dále stanoveno jinak, hradí se zdravotnické prostředky předepsané 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, 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 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) písemné pověření k jednání podle této části od výrobce zdravotnického prostředku nebo zplnomocněného zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, pokud nejsou ohlašovatelé,
- c) registrační číslo 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 ohlašovaného zdravotnického prostředku, pokud se na něj vztahuje povinnost notifikace podle zákona o zdravotnických prostředcích,
- g) úhradovou skupinu a skupinu zaměnitelných prostředků, do kterých zdravotnický prostředek podle ohlašovatele náleží,
- h) nejvyšší cenu, za kterou je ohlašovaný zdravotnický prostředek dodáván na trh na území České republiky, bez obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty (dále jen „cena výrobce“); cenu výrobce ohlašovatel uvede pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku,
- i) předpokládanou výši úhrady ohlašovaného zdravotnického prostředku přepočtenou podle parametrů obsažených v příloze č. 3 k tomuto zákonu; předpokládanou výši úhrady 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“, a
- k) 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.

(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 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 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<sup>42g)</sup> 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 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 výrobce zdravotnického prostředku a jeho překlad do českého jazyka, a
- f) hodnocení nákladové efektivity v případě, kdy ohlašovatel v ohlášení uvede jako úhradovou skupinu „Nekategorizované zdravotnické prostředky“.

---

<sup>42g)</sup> Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a o zrušení směrnice 98/79/ES a rozhodnutí Komise 2010/227/EU.

### 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.

(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) Nezhájí-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.

(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) 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,
- d) uplynula platnost notifikace zdravotnického prostředku podléhajícího notifikaci podle zákona o zdravotnických prostředcích nebo došlo k výmazu zdravotnického prostředku z Registru zdravotnických prostředků,
- e) uplynula platnost certifikátu zdravotnického prostředku vydaného notifikovanou osobou nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky podle přímo použitelného předpisu Evropské unie<sup>42g)</sup>, nebo
- f) certifikát zdravotnického prostředku byl notifikovanou osobou nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky podle přímo použitelného předpisu Evropské unie<sup>42g)</sup> pozastaven nebo zrušen.

(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 odstavce 4 nabude právní moci do patnáctého dne kalendářního měsíce včetně, jeho právní účinky nastávají prvním dnem následujícího kalendářního měsíce. Pokud rozhodnutí podle odstavce 4 nabude právní moci po patnáctém dni kalendářního měsíce, jeho právní účinky nastávají prvním dnem druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí jeho právní moci.

(7) Účastníkem řízení podle odstavců 2 a 4 je ohlašovatel.

#### § 39t

#### **Zveřejňování informací a doručování**

(1) Ústav vydává k dvacátému 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 ohlašovatele,
- b) identifikační údaje výrobce zdravotnického prostředku, jde-li o osobu odlišnou od ohlašovatele,
- c) číselné označení každé varianty ohlašovaného zdravotnického prostředku přidělené Ústavem pro účely tohoto seznamu,
- d) výši úhrady pro každou variantu ohlašovaného zdravotnického prostředku podle odstavce 3,
- 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) 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) V případě zjištění chyby v seznamu podle odstavce 1 Ústav chybu odstraní nejpozději do 10 pracovních dnů vydáním opravného seznamu.

(3) Zdravotnický prostředek předepsaný na poukaz se ze zdravotního pojištění hradí ve výši 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.

### § 39u

#### **Vytvoření skupin zaměnitelných prostředků**

(1) V případě záměru zdravotní pojišťovny uzavřít dohodu o nejvyšší ceně podle § 39v odst. 3 nebo záměru jedné nebo více zdravotních pojišťoven zastupujících alespoň 30 % pojištěnců požádat o vypsání cenové soutěže podle § 39w odst. 1, požádá tato zdravotní pojišťovna nebo zdravotní pojišťovny Ústav

- a) o vytvoření nebo změnu skupin zaměnitelných prostředků v rámci příslušné úhradové skupiny a
- b) o zařazení nebo změnu zařazení zdravotnických prostředků do skupin zaměnitelných prostředků v rámci příslušné úhradové skupiny.

(2) Žádost podle odstavce 1 se nepodává, bylo-li již v rámci příslušné úhradové skupiny Ústavem o vytvoření skupin zaměnitelných prostředků a zařazení zdravotnických prostředků do nich rozhodnuto a není požadována změna.

(3) Žádost podle odstavce 1 obsahuje vedle obecných náležitostí podle správního řádu

- a) návrh členění úhradové skupiny podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu na skupiny zaměnitelných prostředků,
- b) technické parametry jednotlivých skupin zaměnitelných prostředků v rámci úhradové skupiny a
- c) návrh na zařazení zdravotnických prostředků ohlášených v příslušné úhradové skupině do skupin zaměnitelných prostředků.

(4) Ústav rozhodne o žádosti podle odstavce 1 do 90 dnů.

(5) Účastníky řízení o žádosti podle odstavce 1 jsou všechny zdravotní pojišťovny a ohlašovatelé všech zdravotnických prostředků zařazených do příslušné úhradové skupiny.

(6) Není-li ve skupině zaměnitelných prostředků zařazen žádný zdravotnický prostředek, může Ústav tuto skupinu zaměnitelných prostředků zrušit.

### § 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 daně z přidané hodnoty. Zdravotní pojišťovna zašle Ústavu uzavřenou dohodu o nejvyšší ceně nejpozději do 10 dnů od jejího uzavření.

(2) Dohodu o nejvyšší ceně lze uzavřít pouze na dobu 1 roku bez možnosti jejího vypovězení. Dohodu o nejvyšší ceně lze opakovaně prodloužit vždy o 1 rok. Dohoda o nejvyšší ceně se vztahuje na všechny dodávky v ní uvedené zdravotnických prostředků na trh v České republice.

(3) Pokud dohoda o nejvyšší ceně obsahuje též závazek ohlašovatele dodávat zdravotnické prostředky uvedené v dohodě o nejvyšší ceně v rozsahu minimálně poloviny spotřeby v zásadě zaměnitelných zdravotnických prostředků zařazených v dané skupině zaměnitelných prostředků distribuovaných na trhu v České republice a uhrazených ze zdravotního pojištění za 1 kalendářní rok předcházející podpisu dohody o nejvyšší ceně (dále jen „dohoda se závazkem“), a rozhodnutí podle § 39u vztahující se k příslušné úhradové skupině nabylo právní moci, Ústav zahájí řízení o dočasném snížení úhrady pro skupinu zaměnitelných prostředků a vyzve zdravotní pojišťovny k předložení dalších případných dohod se závazkem, a to nejdéle do 20 dnů ode dne zveřejnění této výzvy. Pokud Ústav před vydáním rozhodnutí obdrží více dohod se závazkem vztahujících se k téže skupině zaměnitelných prostředků, sníží úhradu podle dohody se závazkem obsahující cenu nejnižší. Pokud Ústav obdrží více dohod se závazkem obsahujících stejnou nejnižší cenu, vydá rozhodnutí na základě dohody se závazkem, která byla uzavřena jako první. Ústav v rozhodnutí stanoví

- a) výši úhrady pro skupinu zaměnitelných prostředků na úroveň ceny uvedené v dohodě se závazkem obsahující nejnižší cenu přepočtenou podle technických parametrů obsažených v příloze č. 3 k tomuto zákonu po připočtení daně z přidané hodnoty, a to na dobu platnosti této dohody, a
- b) povinnosti ohlašovatele v souladu s jeho závazky podle odstavce 1 a podle tohoto odstavce.

(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.

(5) Právní účinky rozhodnutí podle odstavce 3 nastávají prvním dnem druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí jeho právní moci. V případě prodloužení platnosti dohody se závazkem se o stejnou dobu prodlužuje i platnost rozhodnutí podle odstavce 3, pokud Ústav před uplynutím jeho platnosti neobdrží žádnou dohodu se závazkem vztahující se k příslušné skupině zaměnitelných prostředků, pro niž bylo vydáno rozhodnutí o dočasném snížení úhrady, obsahující nižší cenu; v opačném případě se platnost rozhodnutí podle odstavce 3 neprodlouží a Ústav zahájí nové řízení o dočasném snížení úhrad.

(6) Dohody se závazkem, na jejichž základě bylo vydáno rozhodnutí podle odstavce 3, zdravotní pojišťovna zveřejní způsobem umožňujícím dálkový přístup nejpozději do 60 dnů ode dne vydání rozhodnutí podle odstavce 3. Ustanovení § 17 odst. 9 věty páté a šesté se použijí obdobně. Tyto dohody nabývají účinnosti dnem, kdy nastávají právní účinky rozhodnutí podle odstavce 5.

(7) Po dobu platnosti rozhodnutí o dočasném snížení úhrady podle odstavce 3 nelze zahájit cenovou soutěž v příslušné úhradové skupině.

(8) Zdravotnické prostředky uvedené v dohodě se závazkem, na základě které Ústav vydal rozhodnutí podle odstavce 3, se nezahrnují do regulačních omezení, která uplatňují zdravotní pojišťovny vůči poskytovateli, a zdravotní pojišťovny podpoří jejich předepisování prostřednictvím své smluvní politiky.

(9) Pokud Ústav pravomocně rozhodne o přestupku podle § 39za odst. 1 písm. b), hradí se skupina zaměnitelných prostředků, v níž byl zařazen zdravotnický prostředek, jehož dodávky byly předmětem porušené povinnosti, ve výši stanovené v příloze č. 3 k tomuto zákonu, a to od prvního dne druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí právní moci rozhodnutí o přestupku; ke stejnému dni pozbývá platnosti rozhodnutí podle odstavce 3.

## Cenová soutěž

### § 39w

(1) Za účelem zajištění plně hrazených zdravotnických prostředků a úspor prostředků zdravotního pojištění Ústav vypíše cenovou soutěž (dále jen „soutěž“). Soutěž lze vypsát tehdy, pokud o to požádá jedna nebo více zdravotních pojišťoven zastupujících alespoň 30 % pojištěnců, existuje předpoklad alespoň 5 % úspory prostředků zdravotního pojištění, nejméně však 5 000 000 Kč ročně, v rámci úhradové skupiny a rozhodnutí podle § 39u ve vztahu k příslušné úhradové skupině nabylo právní moci.

(2) Žádost o vypsání soutěže vždy obsahuje

- a) označení úhradové skupiny, v rámci které se o vypsání soutěže žádá,
- b) kalkulaci předpokládané úspory prostředků zdravotního pojištění v rámci úhradové skupiny podle přílohy č. 3 k tomuto zákonu,
- c) závazek zdravotních pojišťoven podpořit prostřednictvím své smluvní politiky předepisování zdravotnických prostředků výherců a
- d) souhlas Ministerstva zdravotnictví s vypsáním soutěže vydaný na základě posouzení veřejného zájmu podle § 17 odst. 2 a žádajícími zdravotními pojišťovнами předložené kalkulace úspor prostředků zdravotního pojištění v rámci úhradové skupiny.

(3) Ústav zveřejní na elektronické úřední desce oznámení o zahájení soutěže do 15 dnů ode dne podání žádosti. Oznámení musí obsahovat

- a) označení úhradové skupiny, v rámci které je vypsána soutěž,
- b) kalkulaci předpokládané úspory prostředků zdravotního pojištění v rámci úhradové skupiny,
- c) závazek zdravotních pojišťoven podpořit prostřednictvím své smluvní politiky předepisování zdravotnických prostředků výherců,
- d) souhlas Ministerstva zdravotnictví s vypsáním soutěže,
- e) rozdělení všech zdravotnických prostředků dané úhradové skupiny do jednotlivých skupin zaměnitelných prostředků,
- f) lhůtu, do kdy je možné se přihlásit k účasti na soutěži, která činí nejméně 15 dnů ode dne zveřejnění oznámení,
- g) poučení o průběhu soutěže a
- h) informaci o způsobu přihlášení k účasti na soutěži a náležitostech přihlášky.

(4) Soutěž se provádí formou elektronické aukce pro každou jednotlivou skupinu zaměnitelných prostředků v úhradové skupině, pro kterou je vypsána soutěž. Elektronickou aukcí se rozumí proces sloužící k vyhodnocení nabídek, v jehož rámci účastník používá elektronické nástroje umožňující předkládání nových snížených nabídkových hodnot v rámci skupiny zaměnitelných prostředků. Elektronická aukce má 1 kolo. Účastníkem soutěže může být pouze ohlašovatel zdravotnických prostředků zařazených do skupin zaměnitelných prostředků v rámci úhradové skupiny, pro kterou je vypsána soutěž. V soutěži ohlašovatelé nabízejí nejnižší cenu bez daně z přidané hodnoty připadající na měrnou jednotku úhradového limitu v rámci skupiny zaměnitelných prostředků.

(5) Podmínkou pro účast v soutěži je písemné prohlášení obsahující závazek dodávat v případě výhry v soutěži na trh v České republice soutěžené zdravotnické prostředky za ceny pro konečného spotřebitele nepřekračující součet druhé nejnižší aukční hodnoty (dále jen „přijatá aukční hodnota“) a daně z přidané hodnoty, a to rovnoměrně po dobu 12 kalendářních měsíců následujících po dni, v němž nastanou právní účinky rozhodnutí v soutěži podle § 39x odst. 7, a v rozsahu minimálně třetiny spotřeby v zásadě zaměnitelných zdravotnických prostředků zařazených v dané skupině zaměnitelných prostředků distribuovaných na trhu v České republice a uhrazených ze zdravotního pojištění za 1 kalendářní rok předcházející zahájení soutěže.

(6) 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 z Národního registru hrazených zdravotních služeb.

#### § 39x

(1) Pokud se soutěže neúčastní alespoň 3 účastníci v rámci alespoň jedné skupiny zaměnitelných prostředků, Ústav soutěž usnesením zastaví.

(2) Ústav účastníkům soutěže nejméně 7 dnů přede dnem konání elektronické aukce oznámí datum a přesný čas uskutečnění elektronické aukce. Oznámení Ústav zveřejní na elektronické úřední desce. Oznámení dále obsahuje

- a) informace o počtu účastníků soutěže,
- b) zahajovací aukční hodnotu, která odpovídá platnému úhradovému limitu úhradové skupiny,

- c) informace týkající se použitých elektronických prostředků a další technické informace nezbytné pro elektronickou komunikaci v rámci elektronické aukce,
- d) stanovení minimálního rozdílu pro jednotlivé podání snižující aukční hodnotu a
- e) náležitosti podle § 39w odst. 3 písm. e) a g).

(3) Ústav do vydání rozhodnutí nesmí uveřejnit totožnost účastníků soutěže.

(4) Elektronická aukce trvá nejméně 30 minut. Každé podání snižující aukční hodnotu po dvacáté deváté minutě prodlouží dobu trvání elektronické aukce o další minutu od tohoto podání.

(5) V případě, že druhá nejnižší aukční hodnota dosažená v elektronické aukci není alespoň v jedné skupině zaměnitelných prostředků nejméně o 10 % nižší, než zahajovací aukční hodnota, Ústav soutěž usnesením zastaví.

(6) Usnesení o zastavení soutěže podle odstavce 1 nebo 5 Ústav zveřejní na elektronické úřední desce. Proti usnesení o zastavení soutěže se nelze odvolat.

(7) Pokud soutěž není zastavena, Ústav vydá do 7 dnů po ukončení elektronické aukce rozhodnutí, ve kterém uvede výši přijaté aukční hodnoty pro každou skupinu zaměnitelných prostředků. Rozhodnutí zveřejní na elektronické úřední desce. Ve výroku rozhodnutí Ústav uvede

- a) seznam účastníků elektronické aukce k jednotlivým skupinám zaměnitelných prostředků,
- b) označení účastníků, kteří nabídli 2 nejnižší aukční hodnoty (dále jen „výherci“) v každé skupině zaměnitelných prostředků,
- c) přijatou aukční hodnotu pro každou skupinu zaměnitelných prostředků, byla-li aukční hodnota přijata,
- d) označení všech variant zdravotnických prostředků výherců, které budou uváděny na trh v České republice s cenou odpovídající přijaté aukční hodnotě po připočtení daně z přidané hodnoty a
- e) stanovení povinností výherců v souladu s jejich závazky podle § 39w odst. 5.

(8) Právní účinky rozhodnutí podle odstavce 7 nastanou k prvnímu dni druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

(9) Po nabytí právní moci rozhodnutí podle odstavce 7 Ústav zveřejní výsledek soutěže do 5 dnů na elektronické úřední desce.

## § 39y

(1) Po dobu plnění závazků ze soutěže se všechny v zásadě zaměnitelné zdravotnické prostředky spadající do skupiny zaměnitelných prostředků, u níž bylo rozhodnuto o přijaté aukční hodnotě, hradí ve výši vypočtené na základě přijaté aukční hodnoty po připočtení daně z přidané hodnoty.

(2) Zdravotnické prostředky výherců s cenou odpovídající součtu přijaté aukční hodnoty a daně z přidané hodnoty předepsané na poukaz se nezahrnují do regulačních omezení, které uplatňuje zdravotní pojišťovna vůči poskytovateli.

(3) Pokud Ústav pravomocně rozhodne o přestupku podle § 39za odst. 2, hradí se skupina zaměnitelných prostředků, v níž byl zařazen zdravotnický prostředek, jehož dodávky byly předmětem porušené povinnosti, ve výši stanovené v příloze č. 3 k tomuto zákonu, a to od prvního dne druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí právní moci rozhodnutí o přestupku; ke stejnému dni pozbývá platnosti rozhodnutí podle § 39x odst. 7.

## § 39z

### **Doručování v řízeních podle části sedmé**

Není-li stanoveno jinak, v řízeních podle části sedmé se veškeré písemnosti doručují pouze veřejnou vyhláškou, a to způsobem umožňujícím dálkový přístup. Písemnost se považuje za doručenu pátým dnem po vyvěšení.

## § 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 20 000 000 Kč.

(4) Přestupky projednává Ústav.

(5) Pokuty vybírá správní orgán, který je uložil.“.

Dosavadní části sedmá až třináctá se označují jako části osmá až čtrnáctá.

10. V § 41a odst. 1 se slova „a statistiky České republiky (dále jen „Ústav zdravotnických informací“)" zrušují.

11. V § 42 odst. 3 závěrečná část ustanovení zní: „Pokud kontrola prokáže neoprávněnost nebo nesprávnost vyúčtování hrazených služeb, zdravotní pojišťovna takové služby neuhradí. Pokud kontrola prokáže, že pojištěnci byl předepsán zdravotnický prostředek v rozporu s podmínkami stanovenými v části sedmé nebo v příloze č. 3 k tomuto zákonu nebo léčivý přípravek v rozporu s podmínkami stanovenými v rozhodnutí Ústavu o výši a podmínkách úhrady a zdravotní pojišťovna tento zdravotnický prostředek nebo léčivý přípravek poskytovateli lékárenské péče, smluvnímu výdejci nebo oční optice uhradila, má příslušná zdravotní pojišťovna právo na úhradu zaplacené částky za takový zdravotnický prostředek nebo léčivý přípravek poskytovatelem, kterým byl zdravotnický prostředek nebo léčivý přípravek předepsán.“.

12. V § 45a odst. 1 písmeno a) zní:

„a) nezveřejní

1. smlouvu o výdeji hrazených zdravotnických prostředků podle § 17 odst. 7 písm. a) bodů 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.“.

13. Příloha č. 3 zní:

**„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 stomií
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	<b>CHI</b>
internista	<b>INT</b>
kardiolog	<b>KAR</b>
klinický onkolog	<b>ONK</b>
klinický osteolog	<b>OST</b>
lékař se specializací v oboru ortodontie	<b>ORD</b>
lékař se specializací v oboru ortopedické protetiky	<b>ORP</b>
lékař se zvláštní odbornou způsobilostí v popáleninové medicíně	<b>POP</b>
angiolog, lymfolog a flebolog	<b>ANG</b>
nefrolog	<b>NEF</b>
neonatolog	<b>NEO</b>
neurolog	<b>NEU</b>
oftalmolog	<b>OPH</b>
ortoped	<b>ORT</b>
otorinolaryngolog	<b>ORL</b>
plastický chirurg	<b>PLA</b>
pneumolog	<b>PNE</b>
praktický lékař	<b>PRL</b>
psychiatr	<b>PSY</b>
rehabilitační lékař	<b>REH</b>
revmatolog	<b>REV</b>
tělovýchovný lékař	<b>TVL</b>
traumatolog	<b>TRA</b>
urolog	<b>URN</b>

## 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
<b>01</b>	<b>ZP krycí</b>						
<b>01.01</b>	<b>ZP pro klasické hojení ran</b>						
01.01.01	gázy						
01.01.01.01	gázy skládaná – sterilní	min. 8 vrstev, min. 17 vláken na 1 cm <sup>2</sup>	–	–	–	0,0174 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.01.02	gázy skládaná – nesterilní	min. 8 vrstev, min. 17 vláken na 1 cm <sup>2</sup>	–	–	–	0,0087 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.02	netkané textilie						
01.01.02.01	netkaná textilie – sterilní	min. 4 vrstvy	–	–	–	0,0174 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.02.02	netkaná textilie – nesterilní	min. 4 vrstvy	–	–	–	0,0087 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.02.03	kombinované savé kompresy – bez superabsorbentu	–	–	–	–	0,0695 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.02.04	kombinované savé kompresy – se superabsorbentem	–	–	–	–	0,3913 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.01.02.05	hypoalergenní fixace	–	–	–	–	0,0087 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
<b>01.02</b>	<b>ZP pro vlhké hojení ran</b>						

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 revizním lékařem	–	–	0,3478 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	0,5217 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	0,96 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne	
01.02.01.05	krytí kontaktní neadherentní s lipidokolidní kontaktní vrstvou	obsahuje lipidokolidní technologii	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,26 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne	
01.02.02	krytí s aktivním uhlím							
01.02.02.01	krytí s aktivním uhlím	krytí se schopností adsorbce zápachu, čištění rány, ke snížení sekrece	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,96 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne	
01.02.02.02	krytí s aktivním uhlím – s aktivní látkou	krytí se schopností adsorbce zápachu, čištění rány, ke snížení sekrece, k managementu infekce v ráně	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,04 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne	

01.02.03	hydrogelové krytí						
01.02.03.01	hydrogelové krytí – plošné	hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro defekty plošné, povrchové	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,78 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.03.02	hydrogelové krytí – amorfni	hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro plošné povrchové i hluboké defekty	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	21,70 Kč / 1 g 21,70 Kč / 1 ml	ne
01.02.03.03	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 revizním lékařem	–	–	1,30 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.03.04	hydrogely amorfni s aktivní látkou	hydratace spodiny rány, prevence adherence, podpora autolytického procesu, pro plošné povrchové i hluboké defekty, ovlivňující spodinu dle aktivní látky, v případě antimikrobiální aktivity musí obsahovat prokazatelně antimikrobiální složku	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	9,74 Kč / 1 g 9,74 Kč / 1 ml	ne
01.02.04	alginátové krytí						

01.02.04.01	alginátové krytí – plošné	velmi dobrá absorbce, k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,56 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.04.02	alginátové krytí – plošné s aktivní látkou	velmi dobrá absorbce, k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, ovlivnění infekce v ráně	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.04.03	provazce, tampony	velmi dobrá absorbce, k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, s výhodou do dutin a podmínovaných ran	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,56 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.04.04	provazce, tampony – s aktivní látkou	velmi dobrá absorbce, k čištění spodiny, udržení vlhkého prostředí v ráně, ovlivnění infekce v ráně, s výhodou do dutin a podmínovaných ran	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.04.05	alginátová krytí amorfní – s aktivní látkou	amorfní alginátová matrix s vazbou na aktivní látku, která je aktivní po kontaktu s exudátem	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení 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 revizním lékařem	–	–	1,30 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	2,08 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.05.03	pasty	k udržení vlhkosti v ráně, management exsudátu, čištění spodiny – dutin	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	11,30 Kč / 1 g	ne
01.02.05.04	zásypy	k udržení vlhkosti v ráně, management exsudátu, čištění spodiny	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	9,56 Kč / 1 g	ne
01.02.06	hydrovlákna						
01.02.06.01	hydrovlákna	management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, lze i do hlubokých ran	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,48 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.06.02	hydrovlákna – s aktivní látkou	management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, lze i do hlubokých ran, obsahuje prokazatelně antimikrobiální složku	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.06.03	hydrovlákna – provazce, tampony	management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, do hlubokých ran	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,74 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.06.04	hydrovlákna – provazce, tampony – s aktivní látkou	management exsudátu, čištění spodiny, podpora hojení, do hlubokých ran, obsahuje prokazatelně antimikrobiální složku	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,35 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne

01.02.07	hydropolymery, polyuretany a pěny						
01.02.07.01	hydropolymery, polyuretany a pěny – plošné	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.02	hydropolymery, polyuretany a pěny – plošné s okrajem	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí, s lepicími schopnostmi ke kůži	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,00 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.03	hydropolymery, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,74 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.04	hydropolymery, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem a okrajem	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí, s lepicími schopnostmi ke kůži, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou, s lepicími schopnostmi ke kůži	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.05	hydropolymery, polyuretany a pěny – do dutin	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány – k výplni dutiny	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne

01.02.07.06	hydropolymery, polyuretany a pěny – s aktivní látkou	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.07	hydropolymery, polyuretany a pěny – s aktivní látkou a okrajem	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.08	hydropolymery, 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	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,50 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.09	hydropolymery, polyuretany a pěny – s měkkým silikonem a okrajem a s aktivní látkou	management exsudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány, obsahuje prokazatelně antimikrobiální látku, s ochrannou silikonovou kontaktní vrstvou, s lepíci schopnostmi ke kůži	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,17 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.10	hydropolymery, polyuretany a pěny – s gelem	management exsudátu, zvlhčení spodiny, čištění, podpora hojení, ochrana rány, sekundární krytí	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,96 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne

01.02.07.11	hydropolymery, polyuretany a pěny – s gelem s okrajem	management exudátu, čištění, podpora hojení, ochrana rány	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,96 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.07.12	hydropolymery, polyuretany a pěny – se silikonem a aktivní látkou k odvodu exsudátu	odvádí exsudát, obsahuje prokazatelně antimikrobiální složku a silikonovou kontaktní vrstvu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,60 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	0,43 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	0,87 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.08.03	filmové obvazy – tampony	krytí k ochraně rány a ochraně okolí před macerací	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení 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 revizním lékařem	–	–	7,83 Kč / 1 ml	ne
01.02.09	bioaktivní obvazy						
01.02.09.01	bioaktivní obvazy – plošné	krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	6,09 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne

01.02.09.02	bioaktivní obvazy – v tubě	krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	14,78 Kč / 1 g	ne
01.02.09.03	bioaktivní obvazy – na síťovinu	krytí vstupující aktivně do procesu hojení, pro dlouhodobě stagnující defekty	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,30 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.10	čistící obvazy						
01.02.10.01	čistící obvazy – plošné	vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,43 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.10.02	čistící obvazy – aktivní	vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	3,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.10.03	čistící obvazy – k mechanickému čištění	vhodné k vyčištění spodiny rány, k odstranění povlaků pomocí mechanického debridementu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,22 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.11	čistící roztoky aktivní						
01.02.11.01	čistící roztoky aktivní	aseptické roztoky sloužící k obkladům a oplachům, podpora autolytických aktivit v defektu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,70 Kč / 1 ml	ne
01.02.11.02	čistící gely aktivní	aseptické gely pro podporu autolytických aktivit v defektu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	13,04 Kč / 1 g 13,04 Kč / 1 ml	ne
01.02.12	dermoepidermální náhrady						

01.02.12.01	xenotransplantáty	náhrada kožního krytu, podpora epitelizace	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	6,96 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.12.02	syntetické kožní náhrady	náhrada kožního krytu, podpora epitelizace	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	6,52 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13	ostatní krytí						
01.02.13.01	kolagenové krytí	–	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	3,48 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.02	krytí obsahující hyaluronan – plošné	krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	0,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.03	krytí obsahující hyaluronan – roztok, gel	krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	5,52 Kč / 1 g	ne
01.02.13.04	krytí obsahující hyaluronan – sprej	krytí podporující čištění, granulaci, aktivuje hojící procesy	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	11,30 Kč / 1 ml	ne
01.02.13.05	krytí obsahující med – plošné	materiály k podpoře hojení, čistící a antibakteriální efekt	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	1,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.06	krytí obsahující med – gel, pasta	materiály k podpoře hojení, čistící a antibakteriální efekt	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	13,04 Kč / 1 g	ne

01.02.13.07	hydrobalanční krytí	management exsudátu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,35 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.08	nanokrystalické stříbro – plošné	management infekce v defektu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,43 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.09	nanokrystalické stříbro – sprej	management infekce v defektu	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	3,48 Kč / 1 ml	ne
01.02.13.10	biokeramické krytí	management exsudátu u sekretujících ran	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,61 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.11	maltodextrin	materiály k podpoře hojení a čištění rány	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení 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 revizním lékařem	–	–	2,91 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.02.13.13	kadexomer s jodem – zásyp	management exsudátu a infekce	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení 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 revizním lékařem	–	–	14,78 Kč / 1 g	ne
01.02.13.15	samolepící silikonové krytí na jizvy	–	po uplynutí 6 měsíců léčby po schválení revizním lékařem	–	–	2,61 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	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 revizním lékařem	–	–	0,65 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
<b>01.03</b>	<b>obinadla a náplasti</b>						
01.03.01	obinadla fixační						
01.03.01.01	obinadla fixační – elastická	–	–	–	–	0,0044 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.03.01.02	obinadla fixační – elastická, kohezivní	–	–	–	–	0,0174 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.03.01.03	obinadla fixační – neelastická	–	–	–	–	0,0026 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.03.02	obinadla hadicová						
01.03.02.01	obinadla hadicová – podpůrná	–	–	–	–	0,0522 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.03.02.02	obinadla hadicová – podkladová	–	–	–	–	0,0087 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
01.03.02.03	obinadla hadicová – fixační	–	–	–	–	0,1043 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
<b>01.04</b>	<b>savé prostředky</b>						
01.04.01	vata buničitá						
01.04.01.01	vata buničitá	–	–	–	1000 g / měsíc	0,0869 Kč / 1 g	ne
01.04.01.02	vata buničitá – dělená	–	DIA	–	300 ks / měsíc	0,0261 Kč / 1 ks	ne
<b>02</b>	<b>ZP pro inkontinentní pacienty</b>						
<b>02.01</b>	<b>ZP absorbční</b>						

02.01.01	ZP absorbční						
02.01.01.01	vložky, kapsy, intravaginální tampony, vložné pleny, fixační kalhotky, plenkové kalhotky	<p>Všechny typy výrobků:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• absorpční jádro z celulózy popř. superabsorbentu</li> <li>• neutralizátor zápachu</li> </ul> <p>Intravaginální tampony</p> <p>Vložné pleny</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• postranní pásky proti protečení</li> <li>• indikátor výměny zdravotního prostředku</li> </ul> <p>Plenkové kalhotky – zalepovací</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• postranní pásky proti protečení</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• opakovaně aplikovatelná lepitka</li> <li>• indikátor výměny zdravotního prostředku</li> </ul> <p>Plenkové kalhotky – s pásem</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• postranní pásky proti</li> </ul>	GER; GYN; CHI; NEF; NEU; PED; PRL; URN	<p>inkontinence I. stupně (mimovolní únik moči nad 50 ml do 100 ml (včetně) v průběhu 24 hodin)</p> <p>inkontinence II. stupně (mimovolní únik moči nad 100 ml do 200 ml (včetně) v průběhu 24 hodin) + fekální inkontinence</p> <p>inkontinence III. stupně (mimovolní únik moči nad 200 ml v průběhu 24 hodin) + smíšená inkontinence</p>	maximálně 150 kusů / měsíc	<p>při kombinaci se ZP pro sběr moči – 174,00 Kč / měsíc pro jakýkoli stupeň inkontinence, spoluúčast 5 % od prvního ks</p> <p>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</p> <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>	ne

		protečení • fixace pomocí pásu s opakovaným zapínáním • indikátor výměny zdravotního prostředku  Plenkové kalhotky – natahovací • prodyšný elastický materiál  Fixační kalhotky • bežešvé				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	
02.01.01.02	podložky	se superabsorbentem i bez superabsorbentu	GER; GYN; CHI; NEF; NEU; PED; PRL; 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
<b>02.02</b>	<b>ZP pro sběr moči</b>						
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; 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 se standardně používanými cévkami a urostomickými sáčky, potažené textilií, uzavíratelný výpustný ventil	GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; 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
02.02.03	přidržené příslušenství						
02.02.03.01	přidržené pásky	měkká textilie, upravitelná velikost, kompatibilní se sběrnými sáčky	GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; URN	močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom	8 ks / rok	22,00 Kč / 1 ks	ne
02.02.03.02	držáky sáčků	kompatibilní pro upevnění sběrných sáčků, omyvatelný materiál	GER; GYN; CHI; INT; NEF; NEU; ONK; PED; PRL; URN	močový katétr, urostomie, nefrostomie, epicystostomie, drén, urinální kondom	2 ks / rok	22,00 Kč / 1 ks	ne
<b>02.03</b>	<b>ZP pro vyprazdňování</b>						
02.03.01	urologické katetry pro intermitentní katetrizaci						
02.03.01.01	katetr sterilní – nepotahovaný	sterilní nepotahovaný močový katetr k jednorázovému cévkování močového měchýře	NEF; URN	–	210 ks / měsíc	8,70 Kč / 1 ks	ne

02.03.01.02	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
02.03.01.03	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 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	210 ks / měsíc	43,00 Kč / 1 ks	ne
02.03.02	urologické sety pro intermitentní katetrizaci s integrovaným sáčkem						

02.03.02.01	sety sterilní s potahovaným katetrem – 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 – 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; potažený 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 močového měchýře s obsahem aktivní látky k prevenci a léčbě neprůchodnosti katetru	NEF; URN	porucha průchodnosti permanentního močového katetru způsobená patologickou příměsí moči, s frekvencí častější než 1x týdně po dobu 1 měsíce při správné péči	15 ks / měsíc	35,00 Kč / 1 ks	ne
02.03.04	dilatany						
02.03.04.01	dilatany anální	–	–	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
<b>03</b>	<b>ZP pro pacienty se stomií</b>						
<b>03.01</b>	<b>stomické systémy – jednoduché</b>						
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 textilií	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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 textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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	potažené sáčky s konvexní podložkou – s integrovanou bezpečnostní výpustí	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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	potažené sáčky jednodílné univerzální, s plochou 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 textilií	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.	157,00 Kč / 1 ks	ne
03.01.01.05	potažené 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 textilií	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
03.01.01.06	potažené sáčky výpustné velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	řidká 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			
03.01.02.01	potažené sáčky s plochou podložkou	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	formovaná stolice; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže	60 ks / měsíc	70,00 Kč / 1 ks	ne
03.01.02.02	potažené sáčky s konvexní podložkou	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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
03.01.02.03	potažené sáčky uzavřené velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže	60 ks / měsíc	130,00 Kč / 1 ks	ne
03.01.02.04	krytky	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků	60 ks / měsíc	52,00 Kč / 1 ks	ne

03.01.02.05	zátky	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předeptání sáčků	60 ks / měsíc	87,00 Kč / 1 ks	ne
03.01.02.06	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; URN	stomie s minimální produkcí stolice; střevní mukózní píštěl; irigující stomici; bez nároku na současné předeptání sáčků; krytí nefrostomií, epycystostomií, trvalých drenáží	60 ks / měsíc	28,00 Kč / 1 ks	ne
03.01.03	sáčky – jednodílné, urostomické						
03.01.03.01	potažené sáčky s plochou podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií	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
03.01.03.02	potažené sáčky s konvexní podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií	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
<b>03.02</b>	<b>stomické systémy – dvoudílné – adhezivní technologie</b>						
03.02.01	podložky						
03.02.01.01	podložky ploché	adhezivní hmota na	GER; CHI; INT; NEF;	nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo	10 ks / měsíc – kolostomie; trvalá	139,00 Kč / 1 ks	ne

		hydrokoloidní bázi	ONK; PED; PRL; URN	mírně poškozená peristomální kůže; dobrá jemná motorika rukou (stříhání podložky)	drenáž; pištěl		
					15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie		
03.02.01.02	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	183,00 Kč / 1 ks	ne
					15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie		
03.02.01.03	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	174,00 Kč / 1 ks	ne
					15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie		
03.02.02	sáčky – výpustné						
03.02.02.01	sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí	sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	řidká stolice; pištěl	30 ks / měsíc	122,00 Kč / 1 ks	ne
03.02.02.02	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

03.02.02.03	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.	122,00 Kč / 1 ks	ne
03.02.03	sáčky – uzavřené						
03.02.03.01	sáčky uzavřené	sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	formovaná stolice	60 ks / měsíc	70,00 Kč / 1 ks	ne
03.02.04	sáčky – urostomické						
03.02.04.01	sáčky s integrovaným antirefluxním ventilem	sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	urostomie; píštěl; drén	30 ks / měsíc	157,00 Kč / 1 ks	ne
<b>03.03</b>	<b>stomické systémy – dvoudílné – mechanické</b>						
03.03.01	podložky						
03.03.01.01	podložky ploché	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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
03.03.01.02	podložky tvarovatelné	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; manžeta stomie nad úrovní kůže; zdravá nebo	10 ks / měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl	261,00 Kč / 1 ks	ne

				mírně poškozená peristomální kůže	15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie		
03.03.01.03	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
03.03.01.04	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; píštěl 15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie	252,00 Kč / 1 ks	ne
03.03.02	sáčky – výpustné						
03.03.02.01	sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí	sáčky s povrchovou úpravou, kryté textilií, opatřené filtrem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	řidká stolice; píštěl	30 ks / měsíc	87,00 Kč / 1 ks	ne
03.03.02.02	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 píštěl; prolaps střeva; vícenásobné vyústění střeva; axiální stomie; velké odpady ze střeva nebo píštěle	30 ks / měsíc	174,00 Kč / 1 ks	ne

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 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.	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; 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; 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
<b>03.05</b>	<b>stomické systémy – s malou lepicí plochou</b>						
03.05.01	stomické systémy – s malou lepicí plochou – jednoduché						

03.05.01.01	potažené sáčky výpustné s plochou nebo konvexní podložkou	max. velikost adhezivní 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 adhezivní plochou	30 ks / měsíc; pro děti do 6 let 60 ks / měsíc v indikovaných případech	157,00 Kč / 1 ks	ne
03.05.01.02	potažené sáčky uzavřené s plochou nebo konvexní podložkou	max. velikost adhezivní 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 adhezivní plochou	60 ks / měsíc; pro děti do 6 let 120 ks / měsíc v indikovaných případech	48,00 Kč / 1 ks	ne
03.05.01.03	potažené sáčky urostomické s integrovaným antirefluxním ventilem s plochou nebo konvexní podložkou	max. velikost adhezivní 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 adhezivní 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 lepivou plochou – dvoudílné – adhesivní technologie						
03.05.02.01	podložky ploché nebo konvexní	max. velikost adhezivní 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 adhezivní plochou	10 ks / měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl; pro děti do 6 let 20 ks / měsíc v indikovaných případech	261,00 Kč / 1 ks	ne

					15 ks / měsíc – ileostomie; urostomie; pro děti do 6 let 30 ks / měsíc v indikovaných případech		
03.05.02.02	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
03.05.02.03	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 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
<b>03.06</b>	<b>ZP drenážní systémy</b>						
03.06.01	sáčky drenážní						
03.06.01.01	sáčky drenážní – jednoduché	adhezivní hmota na hydrokoloidní bázi sáčky s povrchovou úpravou	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	zavedený drén; pištěl do orgánu nebo tělní dutiny; mnohočetné pištěle	30 ks / měsíc	261,00 Kč / 1 ks	ne
<b>03.07</b>	<b>ZP k irigaci do stomie</b>						
03.07.01	irigační soupravy						

03.07.01.01	irigační soupravy – gravitační	-	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	irigace defekační – kolostomie na distantní části tlustého střeva; irigace léčebná – opakovaná aplikace léčebné látky do tenkého nebo tlustého střeva	2 sady / rok	2.174,00 Kč / 1 sada	ne
03.07.01.02	irigační soupravy – sáčky	-	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	irigace defekační – kolostomie na distantní části tlustého střeva; irigace léčebná – opakovaná aplikace léčebné látky do tenkého nebo tlustého střeva	300 ks / rok	43,00 Kč / 1 ks	ne
<b>03.08</b>	<b>ZP pro pacienty se stomií – stomické příslušenství – péče o kůži – prevence a léčba</b>						
03.08.01	vyplňovací a vyrovnávací ZP						
-	-	-	-	-	-	-	-
03.08.01.01	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; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží	60 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou	78,00 Kč / 1 ks	ne

03.08.01.02	pásy vyrovnávací	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	120 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou	70,00 Kč / 1 ks	ne
03.08.01.03	adhesivní 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 <sup>2</sup>	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 terénu; více stomií současně; odhojená zvýšená manžeta stomie; onkologická léčba; měkké břicho – plovoucí podkoží	60 ks / měsíc, lze předepsat pouze s podložkou	96,00 Kč / 1 ks	ne
03.08.02	pásky a přídržné prostředky						
03.08.02.01	stomické pásky – přídržné	kompatibilní s jednodílným nebo dvoudílným stomickým systémem	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	pacienti s jednodílným nebo dvoudílným stomickým systémem, který má ouška pro uchycení přídržného pásku; potřeba mechanické podpory pásku pro dobrou adhezi pomůcky k tělu; prevence podtékání	2 ks / rok	174,00 Kč / 1 ks	ne

03.08.02.02	stomické břišní pásy	s otvorem nebo bez otvoru	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	všechny typy stomie	2 ks / rok	522,00 Kč / 1 ks	ne
03.08.02.03	nízkotlaké adaptéry pro dvoudílný systém	-	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	všechny typy stomie; pacienti používající dvoudílný mechanický systém, kterým onemocnění, stav stomie a peristomálního okolí nedovoluje tlak na břišní stěnu; časné pooperační období – do 3 měsíců od operace	10 ks / měsíc – uzavřený systém	113,00 Kč / 1 ks	ne
					15 ks / měsíc – výpustný systém		
03.08.03	prostředky zahušťovací						
03.08.03.01	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						
03.08.04.01	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
03.08.04.02	odstraňovače stomické podložky – silikonové	rouška nebo sprej	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; poškozená peristomální kůže; alergická reakce na jiný odstraňovač; kožní choroba v peristomální oblasti	-	435,00 Kč / měsíc	ne
03.08.05	pohlcovače pachu						
03.08.05.01	pohlcovače pachu	neutralizuje zápach ve stomickém sáčku (aplikuje)	GER; CHI; INT; NEF;	zvyšují kompenzační funkci	-	304,00 Kč / měsíc	ne

		se do sáčku před nasazením)	ONK; PED; PRL; URN	stomické pomůcky			
<b>03.09</b>	<b>ochranné a čistící prostředky pro pacienty se stomií</b>						
03.09.01	ochranné prostředky pro pacienty se stomií						
03.09.01.01	zásypové pudry, ochranné krémy, ochranné filmy, přídržné proužky	–	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; 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
03.09.01.02	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; URN	výživné stomie, trvalé drenáže, nefrostomie, ureterostomie, epicycstomie	30 ks / měsíc	104,00 Kč / 1 ks	ne
03.09.02	čistící prostředky pro pacienty se stomií						
03.09.02.01	čistící roztoky, čistící pěny, tělové čistící ubrousky	pomůcky	GER; CHI; INT; NEF; ONK; PED; PRL; URN	–	–	261,00 Kč / měsíc	ne
<b>03.10</b>	<b>sběrné sáčky se širokou hadicí</b>						

03.10.01	sběrné sáčky se širokou hadicí	pevné sběrné sáčky, které pojmu alespoň 1500 – 2000 ml stolice; široká a dlouhá hadice, kterou projde kašovitá stolice; možnost zavěšení na lůžko	GER; CHI; INT; ONK; PRL	pacienti se stomií s odpady nad 2000 ml / 24 hod; používají jednodílný nebo dvoudílný systém s univerzálním sáčkem	15 ks / měsíc	157,00 Kč / 1 ks	ne
<b>04</b>	<b>ZP ortopedicko protetické a ortopedická obuv</b>						
<b>04.01</b>	<b>ZP ortopedicko protetické – pro hlavu a krk</b>						
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 poúrazová fixace krční páteře v případě těžkého cervikálního a cervikobrachiálního syndromu, lehčí 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"> <li>• vícedílné ortézy s anatomickým tvarem bez celoplošné podpory (např. stavitelné límce z obvodových výztuh)</li> <li>• ortézy s anatomickým tvarem a vnitřní nebo vnější výztuhou z pevných materiálů</li> <li>• výrazně anatomicky tvarované plastové límce bez výztuhy, které díky použitému materiálu vykazují vysokou míru fixace</li> </ul>	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	akutní i chronické případy cervikálního syndromu, osteochondrózy a spondylartrózy, lehké poúrazové subluxace, revmatických obtíží, degenerativních změn	1 ks / 1 rok	296,00 Kč / 1 ks	ne
04.01.02.02	fixační límce – měkké	měkké límce s anatomickým tvarem bez výztuh	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL; POP	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
<b>04.02</b>	<b>ZP ortopedicko protetické – pro trup</b>						
04.02.01	rigidní fixace klíční kosti						
04.02.01.01	rigidní fixace klíční kosti	pro rigidní fixaci klíční kosti, nepatří sem upomínací nebo podpůrné elastické bandáže	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA	pooperační a poúrazové stavy fraktur claviculy, poranění ramenního kloubu.	1 ks / 1 rok	304,00 Kč / 1 ks	ne

04.02.02	žeberní a hrudní pásy pro fixaci						
04.02.02.01	žeberní 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						
04.02.03.01	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, charakteristickým znakem korzetu je kombinace základního bederního pasu s ostatními 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	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
04.02.04	bederní ortézy						

04.02.04.01	bederní ortézy	pružné, příp. pevné textilní materiály nebo neopren, zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí pelot, výztuh, tahů, šňorování	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						
04.02.05.01	bederní pásy elastické – bez výztuh	pružné materiály bez přídavných 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						
04.02.06.01	břišní pásy elastické – bez výztuh	pružné materiály bez přídavného 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
04.02.06.02	břišní pásy elastické – s výztuhami	pružné materiály; zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí tahů, šňorování, 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
04.02.06.03	břišní pásy elastické – těhotenské s výztuhami	pružné materiály; zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí pelot, výztuh, tahů nebo šňorování apod.	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
04.02.07	kýlní pásy						
04.02.07.01	kýlní pásy – pupeční	kýlní pásy výhradně určené pro kýly v oblasti pupku; součástí těchto pásů jsou peloty nebo podpínky	CHI; NEU; ORP; ORT; PED; PRL; REH; REV	konzervativní léčba, předoperační období	1 ks / 1 rok	435,00 Kč / 1 ks	ne

		s umístěním v oblasti kýly					
04.02.07.02	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						
04.02.08.01	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 (symphyseolyza), po úraze (ruptura), při dysfunkci kyčelních kloubů, kyčelní dysplazii, repozicích kyčle, při pooperační léčbě fraktur pánve, artrozy SI skloubení	1 ks / 1 rok	870,00 Kč / 1 ks	ne
<b>04.03</b>	<b>ZP ortopedicko protetické – pro horní končetiny</b>						
04.03.01	ortézy a dlahy prstů horních končetin						
04.03.01.01	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	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

04.03.01.02	ortézy prstů horních končetin – dynamické	zhotovené z pevných tvrdých materiálů (plast, kov) a 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.	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	pooperační a poúrazové stavy prstů horní končetiny do 3 měsíců od operace/úrazu, kde je nezbytná postupná rehabilitace	1 ks / 1 rok	417,00 Kč / 1 ks	ne
04.03.02	ortézy zápěstí						
04.03.02.01	ortézy zápěstí – 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 poúrazové případy fraktur, distorzí, luxací, artróza, paréza, revmatická onemocnění, neurologická postižení	1 ks / 1 rok	304,00 Kč / 1 ks	ne
04.03.02.02	ortézy zápěstí – 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	pooperační a poúrazové případy, distorze, luxace, artróza, enthezopatie, revmatická onemocnění, neurologická postižení	1 ks / 1 rok	261,00 Kč / 1 ks	ne
04.03.03	ortézy loketní						

04.03.03.01	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 poúrazové stavy loketního kloubu, (zlomeniny, poranění vazů a kloubních pouzder, chronické instability, kontraktury)	1 ks / 1 rok	2.087,00 Kč / 1 ks	ne
04.03.03.02	ortézy loketní s kloubovou dlahou – elastické	loketní ortézy s kloubovou dlahou, z kovu nebo pevného plastu; kloubová dlahy nemá plně stavitelný rozsah pohybu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	pooperační a poúrazové stavy loketního kloubu, (zlomeniny, poranění vazů a kloubních pouzder, chronické instability), revmatická onemocnění	1 ks / 1 rok	696,00 Kč / 1 ks	ne
04.03.03.03	ortézy loketní – zpevňující – elastické	loketní ortézy bez kloubové dlahy, bandáž ortézy je zhotovena z elastického materiálu a elastickou fixací, zabezpečena pomocí dopínacích tahů nebo pružných nekloubových dlah (spirál) nebo výztuh (pelot)	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	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 pásy	epikondylární pásy nebo velmi krátké ortézy, bandáže, funkčně určené pouze jako epikondylární pásy	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	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 pásy; 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, zlomeniny pažní a klíční kosti	1 ks / 1 rok	500,00 Kč / 1 ks	ne
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; dlaha ortézy je kovová	DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	pooperační a poúrazové 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 plnohodnotnou náhradou sádrové fixace; umožňují chůzi	DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	pooperační a poúrazové 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 hlezna v sagitálním směru v případě poškození peroneálního nervu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	peroneální paréza při nedostatečné kompenzaci poruchy chůze peroneálním tahem	1 ks / 1 rok	1.304,00 Kč / 1 ks	ne

04.04.01.05	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						
04.04.02.01	ortézy kolene – pro instabilitu – 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
04.04.02.02	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
04.04.02.03	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
04.04.02.04	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 pevnou dlahou zabezpečující požadovanou	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

		flexi					
04.04.02.05	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, artritid, poškození menisků	1 ks / 1 rok	1.391,00 Kč / 1 ks	ne
04.04.02.06	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 kolenního kloubu, stabilizace pately, bolestivé stavy při chronických nebo revmatických onemocnění	1 ks / 1 rok	522,00 Kč / 1 ks	ne
04.04.02.07	infrapatelární pásy	krátké ortézy nebo bandáže funkčně určené pouze jako infrapatelární pásy	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV; TRA; TVL	stabilizace pately, femoropatelární artróza, afekce lig. Patellae proprium	1 ks / 1 rok	157,00 Kč / 1 ks	ne
04.04.03	ortézy kyčle						
04.04.03.01	ortézy kyčle – s limitovaným rozsahem pohybu	ortéza 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

04.04.03.02	ortézy kyčle – zpevňující	ortéza bez kloubové dlahy; bandáž z elastického materiálu; elastická fixace je zabezpečena pomocí dopínacích tahů, pružných nekloubových dlah (spirál) a výztuh (pelot)	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV	pooperační a poúrazové stavy kyčelního kloubu; zánětlivé stavy	1 ks / 1 rok	365,00 Kč / 1 ks	ne
04.04.03.03	ortézy kyčle – abdukční	zajištění správného postavení kyčelního kloubu v abdukci; možnost nastavitelných třmenů, abdukčních peřinek nebo ortéz se stavitelnou vzpěrou	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; REV	kyčelní dysplasie, subluxace	1 ks / 1 rok 2 ks / 1 rok u dětí do 2 let	391,00 Kč / 1 ks	ne
<b>04.05</b>	<b>ZP ortopedicko protetické ochranné, korekční a stabilizační</b>						
04.05.01	návleky pahýlové						
04.05.01.01	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
04.05.01.02	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
<b>04.06</b>	<b>ZP kompenzační</b>						
04.06.01	epitézy mammární + příslušenství						
04.06.01.01	epitézy mammární – pooperační (dočasné)	–	GYN; CHI; ONK	onkologická onemocnění; po operaci	1 ks	435,00 Kč / 1 ks	ne

04.06.01.02	epitézy mammární – trvalé	–	GYN; CHI; ONK; PRL	onkologická onemocnění; asymetrické vývojové vady prsu	1 ks / 2 roky	1.565,00 Kč / 1 ks	ne
04.06.01.03	epitézy mammární – trvalé – samolepící nebo odlehčené	–	CHI; J16; ONK, GYN	lymfedem, nadměrná velikost, onemocnění páteře	1 ks / 2 roky	2.609,00 Kč / 1 ks	ne
<b>04.07</b>	<b>terapeutická obuv</b>						
04.07.01	obuv pooperační a odlehčovací						
04.07.01.01	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						
04.07.02.01	obuv dětská terapeutická	pevné vedení paty	ORP; ORT; REH; po schválení 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						
04.07.03.01	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
<b>05</b>	<b>ZP pro pacienty s diabetem a s jinými poruchami metabolismu</b>						
<b>05.01</b>	<b>ZP pro odběr kapilární krve</b>						

05.01.01	pera lancetová						
05.01.01.01	pera lancetová	–	DIA; J4	dědičná metabolická porucha, diabetem mellitus – odběr suchých krevních kapek	1 ks / 5 let	217,00 Kč / 1 ks	ne
05.01.02	lancety pro lancetová pera						
05.01.02.01	lancety pro lancetová pera	–	DIA; J4	dědičná metabolická porucha, diabetem mellitus – odběr suchých krevních kapek	–	261,00 Kč / 1 rok	ne
<b>05.02</b>	<b>ZP pro stanovení glukózy</b>						
05.02.01	glukometry						
05.02.01.01	glukometry	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 (léčba inzulínovými pery nebo pumpou); léčba hypoglykemizujícími perorálními antidiabetiky; nediabetické hypoglykémie	1 ks / 6 let	435,00 Kč / 1 ks	ne
05.02.01.02	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
05.02.01.03	glukometry s hlasovým výstupem	možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících	DIA	diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií s praktickou slepotou	1 ks / 6 let	870,00 Kč / 1 ks	ne

		vyhodnocení dat; dle platné harmonizované technické normy					
05.02.01.04	glukometry s integrovaným bolusovým kalkulátorem a komunikací s chytrým zařízením	bolusový kalkulátor nastavuje lékař; po jeho nastavení systém doporučuje dávku inzulínu; možnost stahování hodnot z glukometru do univerzálních počítačových programů umožňujících vyhodnocení dat	DIA	diabetes mellitus při léčbě intenzifikovanou inzulínovou terapií (léčba inzulínovými pery); při flexibilním dávkování inzulínu	1 ks / 6 let	870,00 Kč / 1 ks	ne
05.02.02	diagnostické proužky pro testování krve						
05.02.02.01	diagnostické proužky pro stanovení glukózy z krve	dle platné harmonizované technické normy	DIA; PRL	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	2.500 ks / 1 rok		
05.02.02.02	diagnostické proužky pro stanovení ketoláték z krve	dle platné harmonizované technické normy	DIA	diabetes mellitus do 18 let včetně; diabetes mellitus v těhotenství; léčba inzulinovou pumpou	50 ks / 1 rok	5,20 Kč / 1 ks	ne
05.02.03	diagnostické proužky pro testování moči						
05.02.03.01	diagnostické proužky pro vizuální testování moči	dle platné harmonizované technické normy	DIA; PRL	diabetický pacient léčený inzulinem	50 ks / 1 rok	1,70 Kč / 1 ks	ne
05.02.04	přístroje pro okamžitou monitoraci glukózy (FGM = Flash Glucose Monitoring)						

05.02.04.01	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 inzulínovou terapií (inzulínové 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 ketolátek	1 ks / 4 roky	1.391,00 Kč / 1 ks	ne
-------------	---	--	-----	---	---------------	--------------------	----

05.02.04.02	senzory pro okamžité monitorování glukózy (FGM = Flash Glucose Monitoring)	<p>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) &lt; 15%</p>	DIA	<p>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 stanovení ketolátek</p>	26 ks / 1 rok	1.391,00 Kč / 1 ks	ne
05.02.05	přístroje pro kontinuální monitoraci glukózy (CGM = Continuous Glucose Monitoring)			-			

05.02.05.01	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 revizním lékařem	diabetes mellitus I. typu; léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií se syndromem porušeného vnímání hypoglykémie (Clarkova metoda nebo Gold score $\geq 4$ ) a/nebo s frekventními hypoglykémiami ( $\geq 10$ % času stráveného v hypoglykemickém rozmezí při předchozí monitoraci u dospělých pacientů a $\geq 5$ % 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 hypoglykemií 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 nesplňují jiná indikační kritéria a po 3 a/nebo 6 měsících od zahájení monitorace prokáží objektivizovatelné zlepšení kompenzace	–	52.174,00 Kč / 1 rok	ne
05.03	ZP pro aplikaci léčiva						

05.03.01	aplikační pera						
05.03.01.01	inzulínová pera	-	DIA	diabetes mellitus (1 a/nebo 2 dávky inzulínu)	1 ks / 3 roky	870,00 Kč / 1 ks	ne
				diabetes mellitus; léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více dávek inzulínu denně); při souběžné aplikaci 2 druhů inzulínu	2 ks / 3 roky		
05.03.02	injekční inzulínové stříkačky						
05.03.02.01	injekční inzulínové stříkačky	-	DIA; PRL	aplikace inzulínu	200 ks / 1 rok	2,00 Kč / 1 ks	ne
05.03.03	inzulínové pumpy						
05.03.03.01	inzulínové pumpy bez možnosti kontinuální monitorace	-	DIA; po schválení revizním lékařem S5	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

05.03.03.02	inzulínové pumpy s možností kontinuální monitorace	-	DIA; po schválení revizním lékařem S5	diabetes mellitus (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) léčený intenzifikovaným inzulinovým režimem, s frekventními hypoglykémiami a/nebo labilním diabetem a dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci Langerhansových ostrůvků	1 ks / 4 roky	73.043,00 Kč / 1 ks	ne
05.03.03.03	inzulínové pumpy – s napojením na kontinuální monitoraci glukózy a automatickou odezvou na blížící se hypoglykémii a/nebo hyperglykémii	-	DIA; po schválení revizním lékařem	diabetes mellitus (včetně těhotných diabetiček, žen v prekeopeci a diabetických dětí do 18 let včetně) se syndromem nerozpoznané hypoglykémie a/nebo závažnými hypoglykémiami a dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci; děti s prokázaným zvýšeným rizikem nerozpoznaných hypoglykémii	1 ks / 4 roky	79.130,00 Kč / 1 ks	ne
05.03.03.04	náplast'ové inzulínové pumpy	-	DIA; po schválení revizním lékařem S5	diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulinovou terapií a neuspokojivou kompenzací diabetu a dobrou spoluprací včetně; dále	1 ks ( pro pacienty, kteří systém použijí "krátkodobě" – do 1 roku (např.gestační diabetes))	71.304,00 Kč / 1 rok (včetně veškerého příslušenství a baterií na 1 rok provozu)	ne

				prekoncepční péče a těhotenství; předpoklad kratší doby využití pumpy; není možný souběh s jiným typem inzulínové pumpy	1 ks / 4 roky	1. rok 71.304,00 Kč; 2. – 4. rok 65.217,00 Kč (včetně veškerého příslušenství a baterií)	
05.03.04	ZP pro subkutánní 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 imunodeficience	150 ks / 1 rok	215,00 Kč / 1 ks	ne
				facilitovaná subkutánní infúze v souladu s indikačním omezením léčivého přípravku u syndromu primární imunodeficience	48 ks / 1 rok		
05.03.05	příslušenství pro ZP pro aplikaci léčiva						
05.03.05.01	jehly k neinzulínovým perům	-	DIA	-	100 ks / 1 rok	1,70 Kč / 1 ks	ne
05.03.05.02	jehly k inzulínovým perům	-	DIA	diabetes mellitus; léčba inzulínem	500 ks / 1 rok	1,70 Kč / 1 ks	ne
05.03.05.03	sady baterií k inzulínové pumpě	-	DIA	diabetes mellitus; diabetes mellitus léčený intenzifikovanou inzulínovou terapií (inzulínová pumpa)	-	1.113,00 Kč / 1 rok	ne

05.03.05.04	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
05.03.05.05	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
05.03.05.06	infuzní sety s kovovou jehlou	–	DIA	diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa)	180 setů / 1 rok	139,00 Kč / 1 set	ne
05.03.05.07	infuzní sety s teflonovou jehlou	–	DIA	diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa)	130 setů / 1 rok	261,00 Kč / 1 set	ne
<b>06</b>	<b>ZP pro kompresivní terapii</b>						
<b>06.01</b>	<b>ZP pro kompresivní terapii – sériově vyrobené</b>						
06.01.01	kompresivní obinadla						
06.01.01.01	kompresivní elastická obinadla – krátkotažná	tažnost 40% – 100%	DER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; DIA	–	–	0,0086 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
06.01.01.02	kompresivní elastická obinadla – středně, dlouhotažná	tažnost 101% – 200%	DER; CHI; INT; PRL; REH; ANG; DIA	–	–	0,0086 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne
06.01.01.03	kompresivní elastická obinadla – krátkotažná, vysoký tlak pod bandáží		DER; ANG	lymfedém; flebolymfedém; kontaktní přecitlivělost	–	0,0260 Kč / 1 cm <sup>2</sup>	ne

06.01.01.04	mobilizační bandáže		J16; po schválení revizním lékařem	lymfedém; flebolymfedém	1 ks / 3 měsíce	0,1391 Kč / 1 cm2	ne
06.01.02	kompresivní punčochy – lýtkové						
06.01.02.01	kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – II. kompresní třída	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH; DIA	–	2 páry / 1 rok	357,00 Kč / 1 pár	ne
06.01.02.02	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
06.01.02.03	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
06.01.02.04	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						
06.01.03.01	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
06.01.03.02	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						
06.01.04.01	kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – II. kompresní třída	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH	–	2 páry / 1 rok	522,00 Kč / 1 pár	ne
06.01.04.02	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

06.01.04.03	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
06.01.04.04	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
06.01.04.05	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						
06.01.05.01	kompresivní punčochové kalhoty – dámské, zdravotní – II. kompresní třída	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH	–	2 ks / 1 rok	783,00 Kč / 1 ks	ne
06.01.05.02	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						
06.01.06.01	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
06.01.06.02	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						

06.01.07.01	kompresivní punčochové kalhoty – pánské, zdravotní – II. kompresní třída	II. K.T. 23 – 32 mmHg	DER; GER; CHI; INT; ANG; PRL; REH	–	2 ks / 1 rok	783,00 Kč / 1 ks	ne
06.01.07.02	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						
06.01.08.01	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
06.01.08.02	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						
06.01.09.01	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
06.01.09.02	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
06.01.09.03	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
06.01.09.04	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						
06.01.10.01	kompresivní podprsenky	–	GYN; CHI; J16; ONK	lymfatický otok	1 ks / 1 rok	870,00 Kč / 1 ks	ne
<b>06.02</b>	<b>ZP pro přístrojovou lymfodrenáž</b>						

06.02.01	přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž + příslušenství						
06.02.01.01	přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž	-	J16; po schválení revizním lékařem	lymfatický otok; vrozené postižení mízního systému vyžadující 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	1 ks / 5 let	12.609,00 Kč / 1 ks	ano

06.02.01.02	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
06.02.01.03	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
06.02.01.04	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
06.02.01.05	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
06.02.01.06	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
06.02.01.07	masážní návleky – speciální	masážní návleky – pro hlavu, trup, genitál – atypické	J16; pouze za podmínky předchozího schválení tlakovou lymfodrenáž; po schválení revizním lékařem	lymfatický otok	1 ks / 2 roky	75 %	ne
<b>06.03</b>	<b>ZP pro kompresivní terapii – popáleninové</b>						
06.03.01	návleky na popáleniny						

06.03.01.01	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
06.03.01.02	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
06.03.01.03	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
06.03.01.04	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
06.03.01.05	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
06.03.01.06	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
06.03.01.07	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
06.03.01.08	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
<b>06.04</b>	<b>kompresní systémy na suchý zip</b>						
06.04.01	horní končetiny						

06.04.01.01	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.739,00 Kč / 1 ks	ne
06.04.01.02	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	783,00 Kč / 1 ks	ne
06.04.01.03	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 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						
06.04.02.01	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1,043,00 Kč / 1 ks	ne
06.04.02.02	kompresní systémy na suchý zip – lýtková 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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.522,00 Kč / 1 ks	ne

06.04.02.03	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.565,00 Kč / 1 ks	ne
06.04.02.04	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.087,00 Kč / 1 ks	ne
06.04.02.05	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 revizním lékařem	pokud nelze použít jiný způsob komprese	2 ks / 1 rok / 1 končetina	3.739,00 Kč / 1 ks	ne
<b>07</b>	<b>ZP pro pacienty s poruchou mobility</b>			zdravotní stav, který limituje mobilitu při každodenních činnostech			
<b>07.01</b>	<b>vozíky + příslušenství</b>						

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 pojištění samostatnou lokomoci při zachované funkční schopnosti horních končetin			
07.01.01.01	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 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
07.01.01.02	mechanické vozíky – základní, variabilní	nosnost minimálně 120 kg; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací osy; volba bočnic; možnost doplnit příslušenstvím	DIA; GER; INT; NEU; ORT; PED; REH; PRL; po schválení 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

07.01.01.03	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 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
07.01.01.04	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 výšky sedu; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení	INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení 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 zdravotnického prostředku	1 ks / 5 let	12.174,00 Kč / 1 ks	ano

07.01.01.05	mechanické vozíky – odlehčené, variabilní	konstrukce z lehkých slitin; nosnost minimálně 120 kg; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově 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 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
07.01.01.06	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 revizním lékařem	zachovaná funkce horní končetiny a pro vysoce aktivního uživatele	1 ks / 5 let	39.130,00 Kč / 1 ks	ne

07.01.01.07	mechanické vozíky – dětské, odlehčené, variabilní	nastavitelná hloubka sedu; nastavitelné područky nebo blatníčky; bezpečnostní kolečka a kryty kol v základní výbavě	NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	osoby malého vzrůstu; zachovaná funkce horních končetin; dostatečné fyzické a mentální schopnosti pro bezpečné užití zdravotnického prostředku nebo pro zajištění těchto schopností druhou osobou	1 ks / 5 let	19.130,00 Kč / 1 ks	ano
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 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 výškově nastavitelné podnožky; možnost doplnit příslušenstvím, hmotnost vozíku do 20 kg v základním provedení	NEU; ORT; REH; po schválení 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 výškově nastavitelné podnožky	NEU; ORT; REH; po schválení 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, dvouobručové	nosnost min. 120 kg, odnímatelné či odklopné bočnice, odnímatelné výškově nastavitelné podnožky	NEU; ORT; REH; po schválení 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 – speciální, vertikalizační	konstrukce z lehkých slitin, nosnost min. 110 kg, vertikalizační funkce do úplného stoje	NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky z předchozích úhradových skupin a současně k zajištění potřebné osově zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinálního a uropoetického traktu, nelze předepsat současně s vertikalizačním stojanem	1 ks / 5 let	52.174,00 Kč / 1 ks	ne
07.01.01.13	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 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

07.01.01.14	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 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			
07.01.02.01	elektrické vozíky – převážně interiérové, základní	nosnost minimálně 100 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 300 nabíjecích cyklů; bez možnosti příslušenství	INT; NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	–	1 ks / 7 let	65.217,00 Kč / 1 ks	ano

07.01.02.02	elektrické vozíky – převážně interiérové, variabilní	nosnost 120 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s minimálně 300 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed; odklopný držák elektroniky; bezpečnostní pás	NEU; ORT; REH; po schválení 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
07.01.02.03	elektrické vozíky – převážně exteriérové, variabilní	nosnost 130 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo 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	NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin, možnost předepsat současně s mechanickým invalidním vozíkem do finančního limitu 14.000 Kč / 7 let včetně příslušenství při indikaci udržení zbytkového svalového potenciálu a mobilizaci funkčních rezerv	1 ks / 7 let	108.696,00 Kč / 1 ks	ano

07.01.02.04	elektrické vozíky – převážně exteriérové, variabilní s anatomickým sedem	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 odklopitelné 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 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	NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	funkční pohybový deficit nelze řešit pomocí elektrického invalidního vozíku z předchozích úhradových skupin, možnost předepsat současně s mechanickým invalidním vozíkem do finančního limitu 14.000 Kč / 7 let včetně příslušenství při indikaci udržení zbytkového svalového potenciálu a mobilizaci funkčních rezerv	1 ks / 7 let	123.478,00 Kč / 1 ks	ano
-------------	--	---	--	---	--------------	----------------------	-----

07.01.02.05	elektrické vozíky – speciální, vertikalizační	nosnost 120 kg; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné 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 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, 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							
07.01.03.01	příslušenství k mechanickým vozíkům	medicínsky zdůvodnitelné	–	INT; NEU; ORT; PED; REH; po schválení revizním lékařem	–	1 ks / dle limitu vozíku	90 %	ano – dle vozíku
07.01.03.02	příslušenství k elektrickým vozíkům	medicínsky zdůvodnitelné	–	REH; ORT; NEU po schválení revizním lékařem	–	1 ks / 7 let	90 %	ano – dle vozíku

07.01.03.03	přídavné elektropohony k mechanickým vozíkům	přídavný elektropohon lze použít ke každému vozíku ze skupiny částečně variabilních, variabilních a aktivních	NEU; ORT; PED; REH; po schválení 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
<b>07.02</b>	<b>zdravotní kočárky + příslušenství</b>						
07.02.01	zdravotní kočárky – nepolohovací						
07.02.01.01	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 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						
07.02.02.01	zdravotní kočárky – částečně polohovací	pro krátkodobé použití, nastavitelná podnožka, nastavitelná zádožová opěrka v rozsahu minimálně 45 stupňů, případně nastavitelná hloubka sedu, bezpečnostní pás a kolečka v minimální výbavě; hmotnost kočárku do 16 kg	NEU; ORT; REH; po schválení 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

		v minimální výbavě, možno doplnit příslušenstvím					
07.02.03	zdravotní kočárky – plně polohovací						
07.02.03.01	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 příslušenstvím	NEU; ORT; REH; po schválení 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						
07.02.04.01	podvozky pro sedací ortézy	–	ORP; NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	v kombinaci s ortézou trupu individuálně zhotovené 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						

07.02.05.01	příslušenství zdůvodnitelné	medicínsky	–	NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	od 2 let, bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku	1 ks / 3 roky	90 %	ne
07.02.05.02	příslušenství zdůvodnitelné k podvozkům pro sedací ortézy	medicínsky	–	ORP; REH; ORT; NEU; po schválení revizním lékařem	po přidělení ortézy trupu individuálně zhotovené pro sed; stavy, které nelze kompenzovat kočárkem nebo vozíkem	1 ks / 5 let	90 %	ne
<b>07.03</b>	<b>podpůrné ZP pro lokomoci</b>							
07.03.01	berle							
07.03.01.01	berle – podpažní		opěrka pevná či vyměnitelná, nastavitelná výška rukojeti a délka berle	DIA; INT; TRA; GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV	omezený pohyb dolních končetin	1 pár / 2 roky	348,00 Kč / 1 pár	ne
07.03.01.02	berle – předloketní		pevná, neměkčená rukojeť, nastavitelná délka berle a nenastavitelná opěra předloktí	DIA; INT; TRA; GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV	omezený pohyb dolních končetin	2 ks / 2 roky	157,00 Kč / 1 ks	ne
07.03.01.03	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; 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			

07.03.02.01	chodítka – 2kolová	pevný nebo skládací rám s možností výškového nastavení úchopových madel v rozsahu alespoň 10 cm, použití převážně v interiéru, nosnost minimálně 100 kg	GER; CHI; NEU; ORP; ORT; PRL; REH; REV	–	1 ks / 5 let	1.739,00 Kč / 1 ks	ne
07.03.02.02	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
07.03.02.03	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
07.03.02.04	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
07.03.02.05	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

07.03.02.06	chodítka – s podpůrnými prvky, kolová	předloketní opěrky, podpažní opěrky nebo předloketní deska s možností výškového nastavení minimálně 20 cm. Nastavitelné úchopová madla, použití převážně v interiéru, nosnost minimálně 120 kg	GER; NEU; ORP; ORT; REH; REV;	–	1 ks / 5 let	4.522,00 Kč / 1 ks	ne
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
<b>07.04</b>	<b>prostředky pro zvýšení soběstačnosti při vlastní hygieně</b>						
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 revizním lékařem	výrazně omezený pohyb dolních končetin a omezená funkce horních končetin	1 ks / 5 let	14.783,00 Kč / 1 ks	ano
07.04.02.02	příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k vanovým zvedákům – elektrickým	přesouvací, fixační, stabilizační příslušenství	GER; NEU; ORT; PRL; REH; po schválení revizním lékařem	výrazně omezený pohyb dolních končetin a omezená funkce horních končetin	1 ks / 5 let	90 %	ano
<b>07.05</b>	<b>ZP pro ležící pacienty</b>						
07.05.01	polohovací lůžka						
07.05.01.01	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 polohovatelnými), elektricky nastavitelná výška ložné plochy v rozsahu minimálně 30 cm, nosnost minimálně 130 kg; součástí hrazda s madlem; patientské ovládání; bočnice s možností	GER; NEU; INT; ORT; PRL; REH; po schválení 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 bezpečně ovládat ovládací jednotku a sám se polohovat, anebo je toho schopna pečující osoba	1 ks / 10 let	23.478,00 Kč / 1 ks	ano

		spuštění a nebo odejmutí					
07.05.01.02	polohovací lůžka elektrická – dětská	lůžko pro potřeby péče o dítě s ložnou plochou úměrnou věku dítěte; možnost polohování mechanického či elektrického, možnost nastavení výšky ložné plochy, zábrany proti pádu	NEU; PED; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	dlouhodobé až trvalé stavy s těžkými obtížemi v mobilitě – změna základní pozice těla vleže a sedě, přemisťování – 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 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 zádové opěry; individuálně nastavitelná délka zavěšení polohovatelné podnožky, opěry rukou (područky); hlavová opěra; interiérový podvozek	NEU; ORT; REH; po schválení 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 funkční až strukturální deformity (těžké skoliózy, těžké asymetrie pánve a dolních končetin); nelze předepsat současně s trupovou ortézou pro sed	1 ks / 7 let	60.870,00 Kč / 1 ks	ano

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 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 osově 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 k medicínsky odůvodněné polohovacím zařízením	–	NEU; ORT; REH; po schválení 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 závěsem i ze země; nosnost minimálně 120 kg	GER; NEU; ORT; REH; INT; po schválení 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 chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž	1 ks / 10 let	24.348,00 Kč / 1 ks	ano
07.05.03.02	závěsy k pojízdným zvedákům	závěsy k použití s pojízdnými zvedáky; nosnost minimálně 120 kg; různá provedení	PRL; GER; NEU; ORT; REH; INT; po schválení 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						

07.05.04.01	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 přemisťování – přesun vleže a vsedě; nelze předepsat současně s polohovacím lůžkem	1 ks / 10 let	2.609,00 Kč / 1 ks	ne
<b>07.06</b>	<b>ZP antidekubitní</b>						
07.06.01	antidekubitní matrace + příslušenství						
07.06.01.01	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; po schválení revizním lékařem	ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19 – 16 (modifikovaná škála) nebo těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti amobilita na vozíku	1 ks / 3 roky	870,00 Kč / 1 ks	ne
07.06.01.02	antidekubitní matrace s potahem – při středním riziku vzniku dekubitů	prořezávaný povrch nebo vzduchové komory, výška minimálně 14 cm, vyměkčené části nebo vrstvy, hygienický potah, nosnost minimálně 100 kg	GER; CHI; NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16 – 14 (modifikovaná škála) nebo funkční změny vedoucí k asymetrii pánve a těžká porucha hybnosti dolních končetin a mobilita na vozíku	1 ks / 3 roky	2.609,00 Kč / 1 ks	ne

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; po schválení 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 hybnosti 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; po schválení 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	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; po schválení revizním lékařem	ekvivalent klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16 – 14 (modifikovaná škála) nebo funkční změny vedoucí k asymetrii pánve a těžká porucha hybnosti dolních končetin a mobilita na vozíku	1 ks / 3 roky	1.913,00 Kč / 1 ks	ne
07.06.02.03	antidekubitní podložky – sedací, při vysokém riziku vzniku dekubitů	materiál a provedení efektivně snižující a rozkládající tlak, hygienický potah, výška minimálně 6 cm, různé rozměry, nosnost minimálně 100 kg,	GER; NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	ekvivalent klasifikace rizika 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	1 ks / 3 roky	6.522,00 Kč / 1 ks	ne
07.06.02.04	antidekubitní podložky – zádové, při vysokém riziku vzniku dekubitů	–	GER; NEU; ORT; REH; po schválení 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 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 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
<b>08</b>	<b>ZP pro pacienty s poruchou sluchu</b>						
<b>08.01</b>	<b>sluchadla</b>						
08.01.01	sluchadla pro vzdušné vedení						

08.01.01.01	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
08.01.01.02	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	2 ks / 5 let	8.696,00 Kč / 1 ks	ne
			FON	od 7 do 18 let včetně			
08.01.01.03	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 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

08.01.01.04	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 kanálech; b) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty; c) manažer zpětné vazby	FON; ORL	od 19 let a hluchoslepí	2 ks / 5 let	6.087,00 Kč / 1 ks	ne
08.01.02	sluchadla na kostní vedení						
08.01.02.01	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 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			
08.01.02.02	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 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			
08.01.02.03	vibrační sluchadlo na softbandu – neimplantabilní systém	sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) vibrační sluchadlo; b) digitální zpracování signálu 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

08.01.02.04	zvní části implantabilního systému kostního sluchadla	sluchadlo na kostní vedení musí splňovat tyto základní podmínky: a) vibrační modul sluchadla; b) digitální zpracování signálu ve 3 kanálech; c) softwarové nastavení parametrů sluchadla dle sluchové ztráty d) v kompletu se softbandem – odstranit (ne každý implantabilní systém nabízí softband)	FON; po schválení revizním lékařem	od 11 let; ztráta sluchu při: anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických a neurochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení; při jednostranné hluchotě	1 ks / 10 let	86.957,00 Kč / 1 ks	ne
<b>08.02</b>	<b>řečové procesory</b>						
08.02.01	řečové procesory						
08.02.01.01	řečové procesory – zevní část implantabilního systému	plná kompatibilita s vnitřním implantátem, funkce zpracování signálu pro optimalizaci rozumění řeči v šumu	FON; po schválení revizním lékařem	implantace kochleárního implantátu	1 ks / 7 let	156.522,00 Kč / 1 ks	ne
<b>09</b>	<b>ZP pro pacienty s poruchou zraku</b>						
<b>09.01</b>	<b>ZP pro léčbu šilhavosti dětí</b>						
09.01.01	okluzory						
09.01.01.01	okluzory – náplast'ové	–	OPH	do 14 let včetně	400 ks / 1 rok	3,04 Kč / 1 ks	ne
<b>09.02</b>	<b>ZP pro korekci zraku</b>						
09.02.01	kontaktní čočky						

09.02.01.01	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 DPT; anisotropie 3 DPT a více	–	1.218,00 Kč / 1 rok / 1 oko	ne
09.02.01.02	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 DPT; anisotropie 3 DPT a více	–	1.739,00 Kč / 1 rok / 1 oko	ne
09.02.01.03	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 DPT sfér., do 2,75 DPT cyl., astigmatismus, anisotropie 3 DPT a více	–	1.739,00 Kč / 1 rok / 1 oko	ne
09.02.01.04	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 DPT sfér., od 3,00 DPT cyl., astigmatismus, větší než 2,75; anisotropie 3 DPT a více	–	3.043,00 Kč / 1 rok / 1 oko	ne
09.02.01.05	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 oko	ne
09.02.02	brýlové čočky						
09.02.02.01	brýlové čočky – tvrzené, sférické	–	OPH	do 5 let včetně	1 pár / 1 rok	261,00 Kč / 1 pár	ne

09.02.02.02	brýlové čočky – tvrzené, tórické	–	OPH	do 5 let včetně	3 páry / 1 rok	522,00 Kč / 1 pár	ne
				od 6 do 14 let včetně	1 pár / 1 rok		
09.02.02.03	brýlové čočky – lentikulární	–	OPH	do 5 let včetně, nad + – 10 DPT; afakie	3 páry / 1 rok	870,00 Kč / 1 pár	ne
				od 6 do 14 let včetně, nad + – 10 DPT	1 pár / 1 rok		
				od 15 let, nad + – 10 DPT	1 pár / 3 roky		
09.02.02.04	brýlové čočky – vysokoindexové	–	OPH; po schválení revizním lékařem	do 5 let včetně; myopie nad – 10 DPT; poruchy centrálního zorného pole	3 páry / 1 rok	1.739,00 Kč / 1 pár	ne
				od 6 do 14 let včetně, myopie nad – 10 DPT; poruchy centrálního zorného pole	1 pár / 1 rok		
				od 15 let, myopie nad – 10 DPT; 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 DPT	3 páry / 1 rok	435,00 Kč / 1 pár	ne

				od 6 do 14 let včetně; nad + – 3 DPT	1 pár / 1 rok		
09.02.02.08	brýlové čočky – plastové, tórické		OPH	do 5 let včetně, nad + – 3 DPT	2 páry / 1 rok	609,00 Kč / 1 pár	ne
		–		od 6 do 14 let včetně, nad + – 3 DPT	1 pár / 1 rok		
				od 15 let, nad + – 10 DPT	1 pár / 3 roky		
09.02.02.09	brýlové čočky – plastové, hyperokulární		OPH; po schválení revizním lékařem	do 17 let včetně	2 páry / 1 rok	1.739,00 Kč / 1 pár	ne
				od 18 let	1 pár / 3 roky		
09.02.03	brýlové obruby						
09.02.03.01	brýlové obruby		OPH	do 5 let včetně	3 ks / 1 rok	261,00 Kč / 1 ks	ne
		–		od 6 do 14 let včetně	1 ks / 1 rok		
09.02.04	prizmatické folie						
09.02.04.01	prizmatické folie		OPH	do 5 let včetně, diplopie; strabismus	3 ks / 1 rok / 1 oko	452,00 Kč / 1 ks	ne
		–		od 6 do 14 let včetně, diplopie; strabismus	2 ks / 1 rok / 1 oko		
				od 15 let, diplopie; strabismus	1 ks / 3 roky / 1 oko		
09.02.05	absorbční vrstvy na brýlové čočky						
09.02.05.01	absorbční vrstvy na brýlové čočky		OPH	do 5 let včetně, afakie; pseudoafakie; choroby a vady provázené světloplachostí	3 pár / 1 rok	130,00 Kč / 1 pár	ne

				do 6 let do 14 let včetně, pseudoafakie; choroby a vady provázené světloplachostí	1 pár / 1 rok		
<b>09.03</b>	<b>ZP pro slabozraké</b>						
09.03.01	dalekohledové systémy + příslušenství						
09.03.01.01	dalekohledové systémy – do dálky + příslušenství	–	OPH; po schválení revizním lékařem	–	1 ks / 7 let	4.348,00 Kč / 1 systém	ne
09.03.01.02	dalekohledové systémy – na blízko + příslušenství	–	OPH; po schválení revizním lékařem	–	1 ks / 7 let	4.348,00 Kč / 1 systém	ne
09.03.02	asferické lupy						
09.03.02.01	asferické lupy – zvětšující 4x a více	–	OPH; po schválení revizním lékařem	–	1 ks / 5 let	1.218,00 Kč / 1 ks	ne
<b>09.04</b>	<b>ZP kompenzační pro zrakově postižené</b>						
09.04.01	lékařské mluvicí teploměry – pro nevidomé						
09.04.01.01	lékařské mluvicí 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						
09.04.02.01	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						
09.04.03.01	bílé hole – opěrné	–	OPH; PED; PRL	těžce slabozrací a nevidomí pacienti	2 ks / 1 rok	174,00 Kč / 1 ks	ne

09.04.03.02	bílé hole – signalizační a orientační	–	OPH; PED; PRL	slabozrací a nevidomí pacienti	2 ks / 1 rok	609,00 Kč / 1 ks	ne
09.04.04	červenobílé hole						
09.04.04.01	červenobílé hole – pro hluchoslepé	–	OPH; PED; PRL	hluchoslepí	2 ks / 1 rok	609,00 Kč / 1 ks	ne
<b>10</b>	<b>ZP respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy</b>						
<b>10.01</b>	<b>ZP pro prevenci a léčbu inhalací</b>						
10.01.01	inhalátory + příslušenství						
10.01.01.01	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
10.01.01.02	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 revizním lékařem	primární ciliární dyskineza (PCD) či jiné formy bronchiektazií; do 2 let včetně cystická fibróza	1 ks / 5 let	6.000,00 Kč / 1 ks	ne
10.01.01.03	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 revizním lékařem	od 3 let cystická fibróza	1 ks / 5 let	21.217,40 Kč / 1 ks	ne
10.01.01.04	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
10.01.01.05	nebulizátory k vysokovýkonným inhalátorům	–	PNE	cystická fibróza; primární ciliární dyskineza (PCD) či jiné formy	1 ks / 2 roky	435,00 Kč / 1 ks	ne

				bronchiektazií			
10.01.01.06	nebulizátory s membránou k vysoce výkonným inhalátorům	–	PNE	cystická fibróza; primární ciliární dyskineza (PCD)	1 ks / 2 roky	435,00 Kč / 1 ks	ne
10.01.01.07	membrány k vysoce výkonným inhalátorům	–	–	cystická fibróza	4 ks / 1 rok	1.530,43 Kč / 1 ks	ne
10.01.02	objemové nástavce k dávkovacím aerosolům						
10.01.02.01	objemové nástavce k dávkovacím aerosolům – spacers, včetně náustku nebo masky	–	ALG; ORL; PED; PNE	–	1 ks / 2 roky	435,00 Kč / 1 ks	ne
<b>10.02</b>	<b>rehabilitační respirační ZP</b>						
10.02.01	PIP zdravotnické prostředky						
10.02.01.01	nádechové rehabilitační ventily	–	ALG; PED; PNE; NEU; REH	astma; CHOPN; bronchiektazie; 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						
10.02.02.01	výdechové rehabilitační ventily	–	ALG; PED; PNE; NEU; REH	astma; CHOPN; bronchiektazie; stavy po pneumoniích; intersticiální plicní procesy; neuromuskulární onemocnění; cystická fibróza	1 ks / 1 rok	522,00 Kč / 1 ks	ne

10.02.02.02	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
<b>10.03</b>	<b>ZP pro dlouhodobou domácí oxygenoterapii</b>						
10.03.01	koncentrátory			<p>1) PaO<sub>2</sub> 7,3 – 8,0 kPa + prokazatelná hypertrofie pravé komory a plicní hypertenze a/nebo sekundární polyglobulie (Htk &gt; 55%), a/nebo desaturace v průběhu spánku, prokázané neinvazivním nočním monitorováním SpO<sub>2</sub>, při minimálně 30% doby spánku pod 90% a/nebo zátěžové desaturace při standardní spiroergometrii (rampovým protokolem) na úrovni 60% vrcholové spotřeby kyslíku (peakVO<sub>2</sub>) nebo 0,5 W/kg, prokázaná odběrem arterializované krve z ušního boltce s poklesem PO<sub>2</sub> pod 7,3 kPa oproti výchozí hodnotě a zároveň alespoň o 0,7 kPa</p> <p>2) PaO<sub>2</sub> &lt;7,3kPa</p>			

10.03.01.01	koncentrátory kyslíku – stacionární	koncentrace kyslíku 87 – 96% v rozsahu nastavení průtoku 0,5 – 5 l/min; max. hlučnost 43 dBA.	PNE; po schválení revizním lékařem	pacient málo mobilní	–	49,59 Kč / 1 den	ne
10.03.01.02	koncentrátory kyslíku – mobilní	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)	PNE; po schválení revizním lékařem	výdej do 2 l/min při zátěži – pacient na elektrickém vozíku nebo pacient mobilní – 6 minutový 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	–	123,97 Kč / 1 den	ne
10.03.01.03	koncentrátory kyslíku – vysokoprůtokový	–	PNE; po schválení revizním lékařem	při potřebě průtoku kyslíku od 5 do 10 litrů	–	54,55 Kč / 1 den	ne
10.03.02	systémy k aplikaci kapalného kyslíku						

10.03.02.01	systémy k aplikaci kapalného kyslíku			<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%; 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 &lt; 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 <sub>2</sub> 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 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
10.04.01.02	přístroje CPAP s poklesem tlaku ve výdechu, sledující zbytkový AHI a telemetrické připojení	tlakový rozsah 4 až 20 cm H <sub>2</sub> 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 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 <sub>2</sub> 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 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 revizním lékařem	AHI ≥ 15 jen u léčby obstruktivní 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 <sub>2</sub> O s režimem odezvy na spontánní dýchání pacienta a propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, s možností dálkového přenosu dat, zvlhčovač, včetně základního příslušenství	INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení revizním lékařem	AHI ≥ 15 jen u léčby obstruktivní spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP + zbytkový nález AHI při titraci s nutností pravidelných kontrol AHI a compliance	1 ks / 7 let	39.130,00 Kč / 1 ks	ano
			-				
10.04.02.04	přístroje BPAP ST sledující zbytkový AHI s možností telemetrie	tlakový rozsah 4 až 25 cm H <sub>2</sub> 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	ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení revizním lékařem	AHI ≥ 15 jen u léčby obstruktivní 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

		příslušenství					
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 <sub>2</sub> 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 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 <sub>2</sub> O s automatickým nastavením terapeutických tlaků, propojení se SW sledujícím účinnost léčby, hlučnost do 27 db, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního příslušenství	INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení revizním lékařem	AHI ≥ 15 a prokázaný nedostatečný efekt léčby CPAP a BPAP	1 ks / 7 let	49.565,00 Kč / 1 ks	ano

10.04.03.03	přístroje ABPAP s proměnlivou objemovou podporou	tlakový rozsah 4 až 25 cm H <sub>2</sub> O s automatickým nastavením požadovaného 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 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 <sub>2</sub> O s automatickým sledováním dechového vzorce a automatickým nastavením terapeutického 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 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 <sub>2</sub> O s automatickým nastavením terapeutického 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 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

10.04.03.06	přístroje ABPAP sledující zbytkový AHI s možností telemetrie	tlakový rozsah 4 až 25 cm H <sub>2</sub> O s automatickým nastavením požadovaného 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 revizním lékařem	AHI ≥ 15; prokázaný nedostatečný efekt léčby CPAP a BPAP	1 ks / 7 let	49.565,00 Kč / 1 ks	ano
10.04.03.07	přístroje ABPAP s proměnlivou objemovou podporou s možností telemetrie	tlakový rozsah 4 až 25 cm H <sub>2</sub> O s automatickým nastavením požadovaného 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 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
10.04.03.08	autoadaptivní servoventilátory s proměnnou tlakovou podporou s možností telemetrie	tlakový rozsah 4 až 25 cm H <sub>2</sub> O s automatickým sledováním dechového vzorce a automatickým nastavením terapeutického tlaku, propojení se SW sledujícím účinnost léčby s možností dálkového přenosu dat, hlučnost do 29±2 dB, kompenzace úniku tlaku, zvlhčovač, včetně základního	INT; KAR; NEU; PNE; po schválení 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

		příslušenství					
10.04.04	příslušenství k CPAP, BPAP, APAP, autoadaptivním přístrojům						
10.04.04.01	masky nosní ventilované silikonové	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> )	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
10.04.04.02	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
10.04.04.03	masky nosní ventilované gelové	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> )	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
10.04.04.04	masky celoobličejové ventilované silikonové	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> ) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém	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

		přístroji)					
10.04.04.05	masky celobličejevé ventilované silikonové odlehčené	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> ) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém přístroji)	ANS do 18 let včetně; ANS; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY	<p>pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při nočním použití</p> <p>pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při celodenním použití</p>	1 ks / 1 rok  2 ks / 1 rok	90 %; maximálně 3.478,00 Kč / 1 ks	ne
10.04.04.06	masky celobličejevé ventilované gelové	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> ) a bezpečnostní klapkou (zajištění přívodu vzduchu při vypnutém přístroji)	ANS do 18 let včetně; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY	<p>pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při nočním použití</p> <p>pokud nelze použít masku z předchozí úhradové skupiny; syndrom spánkové apnoe: dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky, při celodenním použití</p>	1 ks / 1 rok  2 ks / 1 rok	90 %; maximálně 3.913,00 Kč / 1 ks	ne
10.04.04.07	masky nízkokontaktní ventilované – nosní polštářky	zdravotně nezávadné materiály, bez latexu, s integrovaným výdechovým portem (zajištění odvětrání CO <sub>2</sub> )	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

10.04.04.08	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
10.04.04.09	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
10.04.04.10	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
10.04.04.11	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
10.04.04.12	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
<b>10.05</b>	<b>ZP tracheostomické</b>						
10.05.01	tracheostomické kanyly + příslušenství						
10.05.01.01	tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem ≤ 6 mm	–	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie	2 ks / 1 měsíc	522,00 Kč / 1 ks	ne
10.05.01.02	tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem > 6 mm	–	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie	2 ks / 1 měsíc	391,00 Kč / 1 ks	ne
10.05.01.03	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
10.05.01.04	tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s vnitřním	–	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie	6 ks / 1 rok	609,00 Kč / 1 ks	ne

	průměrem > 6 mm						
10.05.01.05	laryngektomické kanyly – pro opakované použití	–	FON; ORL; PNE	totální laryngektomie	6 ks / 1 rok	609,00 Kč / 1 ks	ne
10.05.01.06	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		
10.05.01.07	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
10.05.01.08	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
10.05.01.09	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
10.05.01.10	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
10.05.01.11	sady ke kanylám tracheostomickým pro trvalé kanylonosiče	365 roušek a 25 fixačních pásek; sprchový chránič, sada na čištění kanyl (kartáček, dezinfekční prášek, dóza), tracheostomický fix	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie; trvalí kanylonosiči	1 sada / 1 rok	1.739,00 Kč / 1 kompletní sada	ne

10.05.01.12	příslušenství k tracheostomickým 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
10.05.01.13	příslušenství k tracheostomickým kanylám – molitanové roušky pro ochranu stomatu, lepící	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
<b>10.06</b>	<b>ZP pro odsávání z dýchacích cest</b>						
10.06.01	odsávačky + příslušenství						
10.06.01.01	odsávačky	–	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie; obtížná toileta dolních dýchacích cest; stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie	1 ks / 5 let	2.174,00 Kč / 1 ks	ne
10.06.01.02	odsávací cévky	–	FON; ORL; PNE	provedená tracheostomie a obtížná toileta dolních dýchacích cest a stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie	400 ks / 1 rok	2,40 Kč / 1 ks	ne
<b>10.07</b>	<b>ZP k rehabilitaci hlasu (náhradní hlasové mechanismy)</b>						
10.07.01	hlasové protézy						
10.07.01.01	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						

10.07.02.01	elektrolaryngy	včetně akumulátorů na 2 roky provozu	FON; ORL; po schválení revizním lékařem	onkologičtí pacienti a totální laryngektomie nebo rekonstrukční operace hltanu a spodiny ústní a nelze použít náhradní jícnovou řeč	1 ks / 10 let	12.609,00 Kč / 1 ks	ne
10.07.02.02	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
<b>10.08</b>	<b>ZP pro domácí umělou plicní ventilaci</b>						
10.08.01	domácí plicní ventilace						
10.08.01.01	přístrojové vybavení pro domácí umělou plicní ventilaci (ventilátor, odsávačka, oxymetr prstový, manometr, ambuvak)	včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení	ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení revizním lékařem	potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí pro mobilního pacienta	–	566,12 Kč / 1 den	ne
10.08.01.02	přístrojové vybavení pro domácí umělou plicní ventilaci (ventilátor, odsávačky, pulzní oxymetr, manometr, ambuvak)	včetně základního příslušenství, spotřebního materiálu, pravidelných prohlídek, servisních činností, helpdesk a školení	ANS, INT; KAR; NEU; PNE; po schválení revizním lékařem	potřeba dlouhodobé umělé plicní ventilace realizovatelné v domácím prostředí pro imobilního pacienta	–	648,76 Kč / 1 den	ne
<b>10.09</b>	<b>mechanický insuflátor / exsuflátor</b>						
10.09.01	mechanický insuflátor / exsuflátor						

10.09.01.01	mechanický insuflátor / exsuflátor			zdravotnický prostředek pro respirační fyzioterapie včetně technik zaměřených na hygienu dýchacích cest a podporu expektorace, zabránění stagnace hlenů	ANS; INT; ALG; PED; PNE; NEU; REH; po schválení revizním lékařem	základní PCF < 160 l/min, spinální svalová atrofie, muskulární dystrofie, myopatie, dětská mozková obrna, transversální skleróza, ostatní vzácná onemocnění spojená s poruchou expektorace (např. poruchy metabolismu, Charcot Marie Tooth, Huntingtonova choroba)	-	86,78 Kč / 1 den	ne
11	nekategorizované zdravotnické prostředky							75 %	ne

Tabulka č. 2

Kategorizační strom		Popis	Preskripční omezení	Indikační omezení	Množstevní limit	Úhradový limit bez DPH
1.	Individuálně zhotovené ZP					
2.	ZP ortopedicko protetické – pro hlavu a krk – individuálně zhotovené					
3.	ortézy pro hlavu a krk – individuálně zhotovené					
4.	ortézy pro hlavu a krk – od 19 let – individuálně zhotovené	ortéza (CTLO, CTO, CO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení 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.	ortézy pro hlavu a krk – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	ortéza (CTLO, CTO, CO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení 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.	ortézy kraniální remodelační – individuálně zhotovené	ortéza kraniální remodelační navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace	polohové deformity dětské lebky; děti do 1 roku včetně	1 ks	95 %
7.	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 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 %
8.	<b>ZP ortopedicko protetické – pro trup – individuálně zhotovené</b>					
9.	ortézy trupu – individuálně zhotovené					
10.	ortézy trupu – od 19 let – individuálně zhotovené	ortéza (CTLSO, DTLSO, TLSO, DLSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORT; REH; po schválení revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci	1 ks / 1 rok	99 %
11.	ortézy trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	ortéza (CTLSO, DTLSO, TLSO, DLSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORT; REH; po schválení 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.	ortézy trupu – 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	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 %
13.	ortézy trupu – kompenzační – individuálně zhotovené – pro sed					
14.	ortézy trupu – kompenzační – individuálně zhotovené – pro sed	ortéza (CTLSO, TLSO, LSO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, anatomického otisku, 3D skenu nebo dalších metod dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení 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
15.	bandáže trupu – individuálně zhotovené					
16.	bandáže trupu – od 19 let – individuálně zhotovené	bandáž (TLSO, LSO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení 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.	bandáže trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	bandáž (TLSO, LSO, SO) navržená a vyrobená na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky, deformity trupu; neuromuskulární postižení; oslabení břišní stěny	2 ks / 1 rok	100 %

18.	<b>ZP ortopedicko protetické – pro horní končetiny – individuálně zhotovené</b>					
19.	ortézy horních končetin – individuálně zhotovené					
20.	ortézy horních končetin – od 19 let – individuálně zhotovené	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 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.	ortézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	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 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.	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 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 %
23.	protézy horních končetin – individuálně zhotovené					
24.	protézy horních končetin – prvovybavení – individuálně zhotovené	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.	protézy horních končetin – od 19 let – pasivní – individuálně zhotovené	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.	protézy horních končetin – od 19 let – ovládané vlastní silou – individuálně zhotovené	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 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.	protézy horních končetin – myoelektrické – individuálně zhotovené	protézy HK využívající pro svoji funkci autonomní zdroj energie, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení 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
28.	protézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	protézy HK zaměřené na motorický rozvoj dítěte, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	CHI; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	pacienti s vrozenou nebo získanou ztrátou nebo deformitou horní končetiny	1 ks / 1 rok	100 %
29.	<b>ZP ortopedicko protetické – pro dolní končetiny – individuálně zhotovené</b>					
30.	ortézy dolních končetin – individuálně zhotovené					
31.	ortézy dolních končetin – od 19 let – individuálně zhotovené	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 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);	1 ks / 1 rok	99 %

				syndrom diabetické nohy		
32.	ortézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	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 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.	ortézy dolních končetin – 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	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace	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)	1 ks / 1 rok	95 %
34.	protézy dolních končetin – individuálně zhotovené					
35.	protézy pro transtibiální amputace a níže – prvovybavení – individuálně zhotovené	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 individuálního zdravotního stavu	CHI; ORP; ORT; REH; po schválení 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

36.	protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené	protézy DK pro amputace a deformity distálně od kolenního kloubu, vhodné pro STA IV, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení 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
40.	protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – prvovybavení – individuálně zhotovené	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 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.	protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity I – individuálně zhotovené	protézy DK pro exartikulace v kolenním kloubu, vhodné pro STA I, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení 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.	protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity II – individuálně zhotovené	protézy DK pro exartikulace v kolenním kloubu, vhodné pro STA II, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení 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.	protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity III – individuálně zhotovené	protézy DK pro exartikulace v kolenním kloubu, vhodné pro STA III, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	exartikulace nebo deformita v kolenním kloubu; aktivita odpovídající stupni III	1 ks / 2 roky	99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks
44.	protézy pro exartikulaci v kolenním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity IV – individuálně zhotovené	protézy DK pro exartikulace v kolenním kloubu, vhodné pro STA IV, navržené a vyrobené na základě měrných podkladů, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení 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.	protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – prvovybavení – individuálně zhotovené	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 revizním lékařem; možnost předepsání v době hospitalizace	po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku, k základnímu nácviku chůze	1 ks / po amputaci	99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks
46.	protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené	protézy transfemorální, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů vhodných pro STA II, dle individuálního zdravotního stavu	ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	amputace nebo deformita v oblasti stehna; aktivita odpovídající stupni II	1 ks / 2 roky	99 %; maximální doplatek 2.609 Kč / 1 ks
48.	protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – prvovybavení – individuálně zhotovené	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 zdravotního stavu.	CHI; ORP; ORT; REH; po schválení 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
51.	protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené	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 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.	protézy dolních končetin – bionický kloub – stupeň aktivity III. a IV. – individuálně zhotovené	protézy DK s využitím bionického 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	ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	1. Exartikulace v kyčelním kloubu (aktivita odpovídající stupni III až IV) 2. Stehenní amputace s dosaženým stupni III a s předpokladem dosažení stupni IV a zároveň splnění alespoň jedné z následujících podmínek: a) postižení horní končetiny – amputace, postižení neurologické znemožňující úchop a využití berlí b) amputace kontralaterální končetiny v bérce až v Chopartově kloubu c) motorické postižení pažy prakticky znemožňující stabilní stojnou fázi	1 ks / 5 let	100 %; maximální úhrada 626.087 Kč
56.	protézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené	protézy DK vyrobené na základě individuálního návrhu a specifických potřeb pacienta	ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	pacienti s vrozenou nebo získanou ztrátou nebo deformitou dolní končetiny	1 ks / 1 rok	100 %
57.	<b>ortopedická obuv – individuálně zhotovená</b>					
58.	obuv ortopedická – individuálně zhotovená					
59.	obuv ortopedická – jednoduchá – individuálně zhotovená	obuv vyžadující výběr tvaru obuvnického kopyta podle	DIA; CHI; ORP; ORT; REH; REV	lehčí kombinovaná postižení tří a více uvedených vad	2 páry / 1 rok do 18 let včetně	50 %

60.		objemových poměrů nohy pacienta; nevyžaduje korekce		(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 / 3 roky od 19 let	
61.	obuv ortopedická – středně složitá – individuálně zhotovená	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 %
62.	obuv ortopedická – velmi složitá – individuálně zhotovená	obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortopedického kopyta, popřípadě přestavba obuvnického kopyta na individuální ortopedické	DIA; CHI; ORP; ORT; REH; REV; POP	velmi složité 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	2 páry / 3 roky od 19 let	90 %

				končetiny od 4 do 6 cm); syndrom diabetické nohy; Charcotovy osteoartropatie	2 páry / 3 roky od 19 let	
63.	obuv ortopedická – přímá součást protetického zdravotnického prostředku nebo obuv nahrazující přístroj – individuálně zhotovená					
64.	obuv ortopedická – přímá součást protetického zdravotnického prostředku nebo obuv nahrazující přístroj – individuálně zhotovená	obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortop. kopyta podle modelu nohy; se zapracováním výztuh, popř. dalších komponent sloužících k napojení ortézy dolní končetiny; obuv přes vnitřní sandál, přes štitovou 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 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.	vložky ortopedické – individuálně zhotovené					
66.	vložky ortopedické – speciální – individuálně zhotovované	vložky dle sejmutých měrných podkladů ev. s korekcí pro složité vady, lodičkové, jazýčkové, s klínky, se zarážkami, plastické, regulační, extenční a další technická řešení	DIA; ORP; ORT; REH; TRA; REV	pro složité vady nebo kombinaci více deformit; syndrom diabetické nohy	2 páry / 1 rok	80 %

67.	vložky ortopedické – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovované	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
<b>68.</b>	<b>ZP kompenzační – individuálně zhotovené</b>					
69.	epitézy – individuálně zhotovené					
70.	epitézy končetinové – individuálně zhotovené	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 revizním lékařem	ztráta horní končetiny nebo dolní končetiny, parciální amputace ruky nebo chodidla, devastující postižení kožního krytu	1 ks / 2 rok	95 %
71.	epitézy obličejové – individuálně zhotovené	epitézy obličeje, vyrobené na základě individuálních měrných podkladů s využitím dalších metod, materiálů a dílů, dle individuálního postižení	CHI; ORP; ORL; PLA; POP; po schválení revizním lékařem	ztrátové postižení části tváře nos, ušní boltec, ocnice, oko, vlasatá část hlavy a tvář	1 ks / 1 rok	99 %
<b>72.</b>	<b>ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené</b>					
73.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie kruhového pletení					
74.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	435,00 Kč / 1 pár
75.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	870,00 Kč / 1 pár
76.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída –	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	DER; CHI; INT; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	957,00 Kč / 1 pár

	technologie kruhového pletení					
77.	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 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.	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 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.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – technologie kruhového pletení					
80.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	870,00 Kč / 1 pár
81.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	870,00 Kč / 1 pár
82.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	1.043,00 Kč / 1 pár
83.	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 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.	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 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.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – technologie kruhového pletení					
86.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	870,00 Kč / 1 pár
87.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	957,00 Kč / 1 pár
88.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 páry / 1 rok	1.130,00 Kč / 1 pár
89.	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 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.	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 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.	kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – technologie kruhového pletení					
92.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	453,00 Kč / 1 ks
93.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	870,00 Kč / 1 ks

94.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	957,00 Kč / 1 ks
95.	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 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.	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 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.	kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – technologie kruhového pletení					
98.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	870,00 Kč / 1 ks
99.	kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	1.043,00 Kč / 1 ks
100.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	1.130,00 Kč / 1 ks
101.	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 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.	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 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.	kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – technologie kruhové pletení					
104.	kompresivní pažní návleky – II. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	435,00 Kč / 1 ks
105.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	870,00 Kč / 1 ks
106.	kompresivní pažní návleky – III. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	DER; CHI; INT; ANG; ONK; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	435,00 Kč / 1 ks
107.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	870,00 Kč / 1 ks
<b>108.</b>	<b>ZP pro kompresivní terapii – atypické rozměry – technologie plochého pletení</b>					
109.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie plochého pletení					
110.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.522,00 Kč / 1 ks
111.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.652,00 Kč / 1 ks
112.	kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.652,00 Kč / 1 ks
113.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení					

114.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.870,00 Kč / 1 ks
115.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.087,00 Kč / 1 ks
116.	kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.087,00 Kč / 1 ks
117.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení					
118.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.087,00 Kč / 1 ks
119.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.348,00 Kč / 1 ks
120.	kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.348,00 Kč / 1 ks
121.	kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – technologie plochého pletení					
122.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.957,00 Kč / 1 ks
123.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	3.043,00 Kč / 1 ks

124.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	3.130,00 Kč / 1 ks
125.	kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – technologie plochého pletení					
126.	kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	5.565,00 Kč / 1 ks
127.	kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	5.652,00 Kč / 1 ks
128.	kompresivní elastické punčochové kalhoty dámské – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	5.913,00 Kč / 1 ks
129.	kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	6.087,00 Kč / 1 ks
130.	kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	5.913,00 Kč / 1 ks
131.	kompresivní elastické punčochové kalhoty pánské – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení	IV. kompresní třída 49 mmHg a více	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	6.087,00 Kč / 1 ks
132.	kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – technologie plochého pletení					
133.	kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.522,00 Kč / 1 ks

134.	kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.522,00 Kč / 1 ks
135.	kompresivní rukavice – atypické rozměry – technologie plochého pletení					
136.	kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	783,00 Kč / 1 ks
137.	kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.435,00 Kč / 1 ks
138.	kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	870,00 Kč / 1 ks
139.	kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.261,00 Kč / 1 ks
140.	kompresivní prodloužená rukavice AE k lokti, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	–	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.565,00 Kč / 1 ks
141.	kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – technologie plochého pletení					
142.	kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.739,00 Kč / 1 ks
143.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.435,00 Kč / 1 ks

144.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	4.174,00 Kč / 1 ks
145.	kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení	III. kompresní třída 34 – 46 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	1.913,00 Kč / 1 ks
146.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	2.957,00 Kč / 1 ks
147.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	4.435,00 Kč / 1 ks
148.	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 revizním lékařem	–	2 ks / 1 rok / 1 končetina	4.130,00 Kč / 1 ks
149.	kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – technologie plochého pletení					
150.	kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	3.739,00 Kč / 1 ks
151.	kompresivní hrudní návleky – včetně ramen, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	4.783,00 Kč / 1 ks
152.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	6.087,00 Kč / 1 ks
153.	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 revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	6.522,00 Kč / 1 ks

154.	kompresivní body – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení	II. kompresní třída 23 – 32 mmHg	J16; ANG; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok	6.522,00 Kč / 1 ks
155.	návleky na popáleniny – individuálně zhotovené					
156.	elastické návleky na popáleniny – individuálně zhotovené	elastické návleky pro popálené pacienty vyrobené na základě individuálních měrných podkladů.	POP; CHI, PCH; ORT; DER; po schválení 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.	<b>ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené – technologie kruhového pletení</b>					
158.	návleky a punčochy – individuálně zhotovené – technologie kruhového pletení	detaillní položková kalkulace použitého materiálu a prováděných úkonů	J16; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	99 %
159.	<b>ZP pro kompresní terapii – individuálně zhotovené – technologie plochého pletení</b>					
160.	návleky a punčochy – individuálně zhotovené – technologie plochého pletení	detaillní položková kalkulace použitého materiálu a prováděných úkonů	J16; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	2 ks / 1 rok / 1 končetina	99 %
161.	<b>ZP pro přístrojovou lymfodrenáž – individuálně zhotovené – masážní návleky</b>					
162.	masážní návleky – individuálně zhotovené	detaillní položková kalkulace použitého materiálu a prováděných úkonů	J16; REH; ORT; po schválení revizním lékařem	pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky	1 ks / 2 roky	99 %
163.	<b>příslušenství ke sluchadlům – individuálně zhotovené</b>					
164.	tvarovky ušní a skořepiny – individuálně zhotovené					
165.	skořepiny ke sluchadlům se sluchátkem ve	individuálně vyrobená koncovka či šálka na základě individuálně	FON; ORL	do 18 let včetně	2 ks / 1 rok	435,00 Kč / 1 ks

166.	zvukovodu – individuálně zhotovené	provedeného otisku zvukovodu		od 19 let, hluchoslepi pacienti	2 ks / 5 let	
167.	tvarovky ušní k závěsným sluchadlům – tvrdé – individuálně zhotovené	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
				od 19 let, hluchoslepi pacienti	2 ks / 5 let	
168.	tvarovky 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.	tvarovky ušní – ochranné (ochrana před vniknutím vody do středouší) – individuálně zhotovené	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
<b>170.</b>	<b>ZP pro korekci zraku – individuálně zhotovené</b>					
171.	kontaktní čočky – individuálně zhotovené					
172.	kontaktní čočky sférické pevné – tvrdé plynopropustné (RGP)	korneální či sklerální čočky z plynopropustného 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 plynopropustné (RGP)	korneální či sklerální čočky z plynopropustného 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
<b>174.</b>	<b>ZP kompenzační pro zrakově postižené – individuálně zhotovené</b>					
175.	oční protézy – individuálně zhotovené					

176.	oční protézy – skleněné – individuálně zhotovené	–	OPH	–	2 ks / 1 rok	696,00 Kč / 1 ks
177.	oční protézy – akrylátové – individuálně zhotovené	–	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 protetikých a ortopedické obuvi					
2.	úpravy a opravy ZP ortopedickoprotetikých – individuálně zhotovených					
3.	úpravy a opravy ortéz – individuálně zhotovených					
4.	úpravy ortéz – individuálně zhotovených	přizpůsobení již zhotoveného zdravotnického prostředku novým okolnostem vyvolanými změnami na těle pacienta, výměna součástí, které svou životností nedosahují frekvenčního limitu zdravotnického prostředku	DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; ONK; po schválení revizním lékařem	výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech	–	100 %

5.	opravy ortéz – individuálně zhotovených	uvedení ortézy do bezpečného funkčního stavu.	DIA; CHI; NEU; ORP; ORT; REH; ONK; po schválení revizním lékařem	výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání	–	75 %
6.	úpravy a opravy protéz – individuálně zhotovených					
7.	úpravy protéz – individuálně zhotovených	přizpůsobení již zhotovené pomůcky novým okolnostem vyvolanými změnami na těle pacienta, výměna součástí, které svou životností nedosahují frekvenčního limitu zdravotnického prostředku	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech	maximálně 2x za rok	100 %
8.	opravy protéz – individuálně zhotovených	uvedení protézy do bezpečného funkčního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání	maximálně 2x za rok	75 %
9.	opravy myoelektrických protéz – individuálně zhotovených	uvedení protézy do bezpečného; funkčního stavu	CHI; NEU; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání	maximálně 2x za rok	99 %
10.	úpravy a opravy obuvi ortopedické – individuálně zhotovená					

11.	úpravy ortopedické obuvi – individuálně zhotovené	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 revizním lékařem	výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech	maximálně 2x za rok	100 %
12.	opravy terapeutické části ortopedické obuvi – individuálně zhotovené	opravy terapeutických částí obuvi; uvedení ortopedické obuvi do funkčního stavu	DIA; CHI; ORP; ORT; REH; po schválení revizním lékařem	výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání	–	75 %
13.	<b>úpravy a opravy ZP pro pacienty s poruchou mobility</b>					
14.	úpravy a opravy ZP pro pacienty s poruchou mobility					
15.	úpravy a opravy vozíků					
16.	opravy vozíků – mechanických	úhrada pouze u vozíků ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného vozíku 95 % při poskytnutí cirkulovaného vozíku
17.	opravy vozíků – elektrických	úhrada pouze u vozíků ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného vozíku 95 % při poskytnutí cirkulovaného

						vozíku
18.	úpravy vozíků – mechanických	–	po schválení revizním lékařem	–	–	99 %
19.	úpravy vozíků – elektrických	–	po schválení revizním lékařem	–	–	99 %
20.	úpravy zdravotních kočárků					
21.	úpravy zdravotních kočárků	–	po schválení revizním lékařem	–	–	99 %
22.	opravy vanových zvedáků					
23.	oprava vanových zvedáků	úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného zvedáku
24.	opravy a úpravy nebo úpravy polohovacích lůžek					
25.	opravy polohovacích lůžek	úhrada pouze u lůžek ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného lůžka 95 % při poskytnutí cirkulovaného

						lůžka
26.	úpravy polohovacích lůžek – prodloužení	–	po schválení revizním lékařem	–	–	99 %
27.	opravy polohovacích zařízení					
28.	opravy polohovacích zařízení – pro sezení	úhrada pouze u polohovacích zařízení ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zařízení 95 % při poskytnutí cirkulovaného zařízení
29.	opravy polohovacích zařízení – vertikalizačních	úhrada pouze u polohovacích zařízení ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zařízení 95 % při poskytnutí cirkulovaného zařízení
30.	opravy pojízdných zvedáků					
31.	opravy pojízdných zvedáků – mechanických	úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	–	–	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného

						zvedáku
32.	opravy pojízdných zvedáků – elektrických	úhrada pouze u zvedáků ve vlastnictví pojišťovny	po schválení revizním lékařem	-	-	90 % při poskytnutí nového cirkulovatelného zvedáku 95 % při poskytnutí cirkulovaného zvedáku
33.	<b>opravy ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku</b>					
34.	opravy ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku					
35.	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 revizním lékařem od 19 let; INT; KAR; NEU; ORL; PNE; PSY; po schválení revizním lékařem	-	-	90 %
36.	<b>opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž</b>					
37.	opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž					

38.	opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž	-	J16; PRL; po schválení revizním lékařem	lymfatický edem	-	90 %
-----	---	---	--	-----------------	---	------

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.“.

## Čl. II

### Přechodná ustanovení

1. Zdravotnické prostředky předepsané na poukaz hrazené k 31. prosinci 2017, s výjimkou individuálně zhotovovaných zdravotnických prostředků, jsou hrazeny ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona ve výši, v jaké byly hrazeny k 31. prosinci 2017, a to až do okamžiku zveřejnění výše jejich nové úhrady podle zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona.

2. Zdravotnické prostředky předepsané na poukaz hrazené k 31. prosinci 2018, avšak nehrazené k 31. prosinci 2017, s výjimkou individuálně zhotovovaných zdravotnických prostředků, jsou hrazeny ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona ve výši, v jaké byly hrazeny k 31. prosinci 2018, a to až do okamžiku zveřejnění výše jejich nové úhrady podle zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona.

3. Pokud výrobce zdravotnického prostředku, zplnomocněný zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, anebo osoba písemně pověřená výrobcem zdravotnického prostředku nebo zplnomocněným zástupcem výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, avšak vždy pouze jedna z těchto osob, (dále jen „ohlašovatel“) elektronicky nepodá do 30. června 2019 ohlášení zdravotnického prostředku uvedeného v bodech 1 nebo 2 podle § 39r zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona, přestávají být tyto zdravotnické prostředky hrazeny dnem 1. srpna 2019. Třetí zemí se rozumí jakýkoliv stát kromě České republiky, členských států Evropské unie, smluvních států Dohody o Evropském hospodářském prostoru a Švýcarské konfederace. Ohlášení podle § 39r zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona, lze podat nejdříve 1. dubna 2019. Pokud ohlašovatel vezme ohlášení podle věty první zpět, nebo Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) pravomocně rozhodne, že zdravotnický prostředek nenáleží do úhradové skupiny uvedené v ohlášení, přestávají být tyto zdravotnické prostředky hrazeny od prvního dne druhého kalendářního měsíce následujícího po zpětvzetí ohlášení nebo po nabytí právní moci rozhodnutí Ústavu.

4. Nezahájí-li Ústav do 1. listopadu 2019 řízení o tom, že zdravotnický prostředek ohlášený podle bodů 1 nebo 2 do příslušné úhradové skupiny nenáleží, je zdravotnický prostředek zařazen do úhradové skupiny odpovídající ohlášení od 1. prosince 2019. Zahájí-li Ústav do 1. listopadu 2019 řízení o tom, že zdravotnický prostředek ohlášený podle bodů 1 nebo 2 do příslušné úhradové skupiny nenáleží, avšak takové řízení zastaví, je zdravotnický prostředek zařazen do úhradové skupiny odpovídající ohlášení od prvního dne druhého kalendářního měsíce následujícího po zastavení řízení.

5. U zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz a zapůjčených pojištěncům podle § 32 odst. 3 zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona, se postupuje podle zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona.

6. U zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz a vydaných pojištěncům přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona se postupuje podle zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona.

7. Nejpozději do 6 měsíců ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona zveřejní zdravotní pojišťovny smlouvy o výdeji hrazených zdravotnických prostředků předepisovaných na poukaz, a to včetně jejich změn a dodatků, uzavřené přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona podle § 17 odst. 7 písm. a) bodů 2 a 3 zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona, nebyly-li již tyto smlouvy zveřejněny podle § 17 odst. 9 zákona č. 48/1997 Sb. nebo podle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů.

8. Podle smlouvy o výdeji hrazených zdravotnických prostředků, kterou zdravotní pojišťovna uzavřela přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona s jinou osobou podle § 17 odst. 7 písm. a) bodů 2 a 3 zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona, a která není v souladu s § 17 odst. 7 písm. a) body 2 a 3 zákona č. 48/1997 Sb., ve znění účinném ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona, lze v této smlouvě uvedené zdravotnické prostředky předepisované na poukaz hradit nejdéle do 31. prosince 2019.

### Čl. III

#### Účinnost

Tento zákon nabývá účinnosti dnem 1. ledna 2019.

## Důvodová zpráva

### I. Obecná část

#### A. Vysvětlení nezbytnosti navrhované právní úpravy, odůvodnění hlavních principů, zhodnocení platného právního stavu

Zákon reaguje na nález Ústavního soudu sp. zn. Pl. ÚS 3/15, kterým byla zrušena ta ustanovení zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, (dále jen „zákon č. 48/1997 Sb.“), která určovala, že nárok pojištěnce na úhradu zdravotnických prostředků je realizován v provedení ekonomicky nejméně náročném, které zjišťuje průzkumem trhu zdravotní pojišťovna.

V důsledku toho dojde s účinností k 1. lednu 2019 k faktickému vyprázdnění oddílu C přílohy č. 3 zákona č. 48/1997 Sb. a drtivá většina zdravotnických prostředků bude vydávána jen se spoluúčastí pojištěnce ve výši 25 % z ceny zdravotnického prostředku.

Cílem zákona je proto zajistit širokou dostupnost plně hrazených zdravotnických prostředků a zároveň minimalizovat ekonomické dopady do systému veřejného zdravotního pojištění.

Návrh zákona se nikterak nedotýká rovnosti mužů a žen a nedotýká se zákazu diskriminace. Právní úprava se pojištěnců dotýká bez rozdílu pohlaví.

#### B. Zhodnocení souladu navrhované právní úpravy s ústavním pořádkem, s mezinárodními smlouvami a s právem Evropské unie

##### 1. Soulad s ústavním pořádkem České republiky

Při zkoumání souladu navrhované změny s ústavním pořádkem bylo přihlíženo především k nálezu Ústavního soudu sp. zn. Pl. ÚS 3/15, kterým byla s účinností od 1. 1. 2019 zrušena současná podoba úhradové regulace zdravotnických prostředků.

Nová právní úprava musí především odpovídat druhé větě čl. 31 Listiny základních práv a svobod, podle které: „*Občané mají na základě veřejného pojištění právo na bezplatnou zdravotní péči a na zdravotní pomůcky za podmínek, které stanoví zákon.*“ Návrh přitom zakotvuje přímou zákonnou limitaci nároku pojištěnce včetně stanovení maximální úhrady z veřejného zdravotního pojištění. Pojištěnec bude navíc vždy seznámen prostřednictvím zveřejňovaného seznamu hrazených

zdravotnických prostředků s těmi, které byly řádně zařazeny do úhradových skupin včetně výše jejich úhrady ze zdravotního pojištění, jakož i se zdravotnickými prostředky, které jsou za obvyklých podmínek preferovány pro předepsání na základě cenové soutěže nebo schválené dohody o nejvyšší ceně. Nárok pojištěnce je tak určen v souladu s výhradou zákona podle čl. 31 Listiny a pojištěnec je s obsahem jeho práva dostatečně seznámen.

Zdravotnické prostředky vstupují do systému transparentním způsobem, který je založen na principu ohlášení a následném přezkoumání správnosti zařazení do úhradové skupiny. Tento postup přitom nenarušuje nijak obsah práva na podnikání, což bylo rovněž předmětem kritiky Ústavního soudu v uvedeném nálezu.

Lze mít za to, že návrh nové právní úpravy dostatečně reaguje na problematické pasáže současné právní úpravy a zakotvuje plně ústavně konformní úpravu.

## **2. Soulad s právem EU a mezinárodními smlouvami**

Navrhovaná právní úprava není v rozporu s mezinárodními smlouvami, jimiž je Česká republika vázána. Obsah předkládaného návrhu není předmětem žádné mezinárodní smlouvy, kterou je Česká republika vázána. Návrhem není do právního řádu České republiky implementováno právo Evropské unie a návrh není s právem Evropské unie v rozporu.

Způsob zpracování údajů ohlašovatelů je v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES (obecné nařízení o ochraně osobních údajů). Předkladatel posoudil činnosti související se zpracováním údajů podle nové části sedmé a konstatuje, že k veškerému zpracování osobních údajů bude docházet pouze na základě příslušných ustanovení navržené novely zákona.

## **C. Předpokládaný hospodářský a finanční dosah navrhované právní úpravy**

Dopad právní úpravy lze identifikovat na straně téměř všech dotčených subjektů, nicméně s ohledem na celkovou změnu koncepce úhrady zdravotnických prostředků jej lze definovat pouze obecně. Celkový dopad na systém veřejného zdravotního pojištění by měl být v první fázi zavádění právní úpravy do praxe neutrální a následně by prostřednictvím širšího využívání úhradových nástrojů

(dohoda o nejvyšší ceně a cenová soutěž) mělo být dosaženo i úspor. K tomu dále předkladatel uvádí následující skutečnosti.

Zpřesněním právní úpravy bude umožněna plná úhrada většího spektra zdravotnických prostředků, tedy i těch, které byly dosud hrazeny se spoluúčastí 25 % z ceny skutečně uplatněné vůči pojištěnci. Kvalifikovaným odhadem lze očekávat, že tím klesne úhrnná spoluúčast na straně pojištěnců až o několik stovek milionů Kč. Tato částka bude nově součástí výdajů veřejného zdravotního pojištění, nicméně s ohledem na výsledky projednávání návrhu členění úhradových skupin a nastavení limitu úhrady dojde k úsporám systému v přibližně shodné výši.

Ke snižování nákladů systému veřejného zdravotního pojištění bude možné následně dospět využíváním cenové soutěže a uzavíráním dohod o nejvyšší ceně. Pakliže se podaří uskutečnit soutěž v objemově a cenově nejvýznamnějších úhradových skupinách, může dle odhadu předkladatele úspora činit desítky až stovky milionů Kč. Reálná čísla budou s ohledem na nepředvídatelnost vývoje v této oblasti ovšem známa až na základě *ex post* vyhodnocení dopadů. Obdobně tomu bude v případě dohod o nejvyšší ceně, i když zde lze očekávat v jednotlivých skupinách úspory řádově nižší.

Státní rozpočet bude zatížen administrativními, personálními a materiálními náklady souvisejícími s novými agendami Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“) a Ministerstva zdravotnictví jako odvolacího orgánu.

Návrh novely zákona č.48/1997 Sb. – stanovení úhrad pro zdravotnické prostředky na poukaz přináší rozšíření dosavadních kompetencí SÚKL vymezených zákonem č.48/1999 Sb.

Ve výhledu tyto nové kompetence přinesou i určité dopady na personální a technické zajištění procesů, které novela přináší. Z pohledu SÚKL tak bude nutno počítat se změnou systemizace SÚKL, navýšení o 25 pracovních míst pro zajištění nových agend, a to v rozsahu 3 místa zařazená ve 14. platové třídě, 8 míst ve 13. platové třídě (odborný hodnotitel specialista, IT specialista, právník), 12 míst zařazených ve 12. platové třídě (odborný hodnotitel, IT pracovník, právník) a 2 místa zařazená v 10. platové třídě pro zajištění administrativních činností. Personální zajištění výkonu nových kompetencí si tak vyžádá částku 17.056.734,- Kč (v podrobnostech viz příložená tabulka) každoročně. Rovněž bude nutné zajistit technické vybavení pracovníků, a umístění pracovníků, což předpokládá jednorázové náklady ve výši cca 1.000.000,- Kč. Finanční dopady lze předpokládat i v nutnosti zajištění prostoru (kancelářské plochy) pro nové zaměstnance.

Zajištění zpracování nových institutů přinese i náklady na jejich technické zajištění, zejména tam, kde novela počítá se systémem ohlašování, dále se správními řízeními a s cenovou soutěží. Tyto instituty budou muset být zajištěny novými SW aplikacemi. Vzhledem k tomu je nutné počítat jednak s náklady na pořízení těchto SW aplikací, jednak následně rovněž s náklady na zajištění jejich provozu. Náklady lze odhadovat cca v rozsahu 6 000 000,- Kč jednorázově, pro zajištění jejich provozu pak lze odhadnout náklady ve výši cca 20% z pořizovací ceny každoročně, tj. cca 1.200.000,- Kč. Celkem lze tedy náklady na zajištění SW aplikací za první rok vyčíslit ve výši 7.200.000,- Kč.

V součtu je tedy nutno počítat s „pořizovacími,“ náklady v celkové výši 7.000.000,- Kč a dále se mzdovými náklady včetně zákonných odvodů a náklady na zajištění provozu SW aplikací, tj. s náklady každoročně se opakujícími, ve výši 18.256.734,- Kč.

Uvedené náklady představují zatížení státního rozpočtu. SÚKL nemá k dispozici žádné finanční prostředky, které by bylo možné použít na úhradu nákladů zajištění kompetencí svěřených SÚKL tímto navrhovaným zákonem

#### **Jednorázové náklady**

Náklady na pořízení SW aplikací	6.000.000,- Kč
Technické vybavení pracovníků	1.000.000,- Kč

**Součet jednorázových nákladů: 7.000.000,-Kč**

#### **Každoroční náklady**

Personální zajištění (viz tabulka)	17.056.734,- Kč
Zajištění provozu SW aplikací	1.200.000,- Kč

**Součet každoročních nákladů: 18.256.734,- Kč**

**Součet jednorázových a každoročních nákladů: 25.256.734 Kč**

Platová třída	Počet pozic	Příplatek za vedení	Pod ZoSS	Tarif	Osobní příplatek (počítáno s 30%)	Příplatek vedení	Celkem za tarifní třídu za měsíc	Celkem za tarifní třídu za rok	Odvody (34%)	FKSP (2%)	Náklady celkem (ROK)
14	1	35%	A	35 900	12 954	15 113	63 967	<b>767 604</b>	260 985	15 352	1 043 941
14	2	20%	A	35 900	12 954	8 636	114 980	<b>1 379 760</b>	469 118	27 595	1 876 474
13	8		A	31 500	11 367	0	342 936	<b>4 115 232</b>	1 399 179	82 305	5 596 716
12	12		A	28 120	10 149	0	459 228	<b>5 510 736</b>	1 873 650	110 215	7 494 601
10	2		N	23 520	8 496	0	64 032	<b>768 384</b>	261 251	15 368	1 045 002
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
				0	0	0	0	<b>0</b>	0	0	0
	<b>25</b>			<b>154 940</b>	<b>55 920</b>	<b>23 749</b>	<b>1 045 143</b>	<b>12 541 716</b>	<b>4 264 183</b>	<b>250 834</b>	<b>17 056 734</b>

V Ministerstvu zdravotnictví bude nezbytné pokrýt agendu vedení odvolacího řízení přibližně ve čtvrtinovém rozsahu oproti prvoinstančnímu orgánu. Předkladatel vychází zejména ze zkušenosti s agendou léčivých přípravků, která je s oblastí zdravotnických prostředků porovnatelná. Lze tedy předpokládat, že bude nezbytné vytvořit 1 místo ve 14. platové třídě (vedoucí útvaru cenové regulace zdravotnických prostředků s celkovými ročními náklady cca 1 mil. Kč), 5 míst ve 13. platové třídě (právníci, vysokoškolští odborníci na problematiku zdravotnických prostředků s celkovými ročními náklady cca 3,5 mil. Kč) a 1 místo v 10. platové třídě (administrativní činnosti související s agendou s celkovými ročními náklady cca 0,5 mil. Kč). Celkové roční náklady včetně odvodů v tomto případě činí cca 5 mil. Kč ročně.

Roční náklady na vznik celé agendy a její následné vedení včetně vstupního technického vybavení SÚKL budou činit cca 30 mil. Kč, o které je nezbytné navýšit v příštím roce rozpočtovou kapitolu Ministerstva zdravotnictví.

#### **D. Zhodnocení dopadů navrhovaného řešení ve vztahu k ochraně soukromí a osobních údajů**

V souvislosti s návrhem není nikterak dotčeno soukromí pojištěnců. To se týká zejména vztahu mezi poskytovatelem zdravotních služeb a pojištěncem (pacientem), kde nedochází k žádným změnám. Návrh proto nemá žádný dopad do oblasti ochrany soukromí ani osobních údajů pojištěnců.

#### **E. Zhodnocení korupčních rizik navrhovaného řešení (CIA)**

Současná právní úprava přináší vysoké rizika netransparentnosti a tím i korupčního potenciálu. Tyto nedostatky se v rámci novelizace předkladatel snaží co nejvhodnějšími nástroji odstranit.

##### 1) Vstup zdravotnických prostředků do systému veřejného zdravotního pojištění

I nálezem Ústavního soudu sp. zn. Pl. ÚS 3/15 byl silně kritizován současný způsob vstupu zdravotnických prostředků do systému veřejného zdravotního pojištění. Realizace zařazení do úhrad závisela na nijak neregulovaném zařazení do číselníku Všeobecné zdravotní pojišťovny ČR (resp. číselníku jiné zdravotní pojišťovny). Vzhledem k důsledkům takového kroku (garantovaná úhrada a tím i častější předepisování poukazů na takový zdravotnický prostředek) vzniká vysoký zájem výrobce či jiné osoby dodávající zdravotnický prostředek, aby byl do číselníku zařazen. Tím je založen korupční potenciál na straně zaměstnanců zdravotních pojišťoven, kteří o takovém kroku rozhodují. Naproti tomu navržená právní úprava zakotvuje transparentní řešení v podobě ohlašování zařazení zdravotnického prostředku do kategorizace zákonem stanoveným způsobem. V případě podezření na nesprávné zařazení je možné v třicetidenní lhůtě zahájit správní řízení o nezařazení zdravotnického prostředku do kategorizace, případně jej vyřadit i po uplynutí této lhůty. Lze mít za to, že takový systém vysoce snižuje korupční rizika.

Z hlediska požadavků metodiky CIA je přitom toto řešení přiměřené závažnosti problému – jako nepřiměřené by se např. jevilo povinné přezkoumávání vstupu každého zdravotnického prostředku do systému veřejného zdravotního pojištění, neboť by s sebou neslo zásadní dopady na státní rozpočet a snížilo by efektivitu celého systému. Zároveň jej lze považovat za efektivní, na kontrole se podílí jak ostatní dotčené subjekty (zdravotní pojišťovny, výrobci zdravotnických prostředků, pacientské organizace), které mají možnost podat podnět na zahájení příslušného řízení, tak orgány veřejné správy (SÚKL), který v řízení rozhoduje. Vzhledem k tomu, že následný proces je veden v běžném správním řízení, lze jednoznačně určit odpovědnost za případné excesy a jsou zajištěny řádné opravné prostředky.

## 2) Předepisování konkrétních zdravotnických prostředků jednoho výrobce

V rámci této problematiky je nutné poukázat na korupční riziko při předepisování poukazů na zdravotnické prostředky. V praxi se může stát, že ošetřující lékař může na základě pobídek od výrobce či jiné ekonomicky zainteresované osoby předepisovat výrobek či výrobky od jediného výrobce. Tím dochází nejen k ovlivňování trhu se zdravotnickými prostředky, ale často i k ohrožení pacienta (pojištěnce), kterému je „vnucen“ zdravotnický prostředek neodpovídající jeho zdravotnímu stavu.

Primárním cílem navržené právní úpravy není tato rizika eliminovat, neboť to by mělo být především úkolem kontrolních orgánů dohlížejících nad poskytováním zdravotních služeb v obecné rovině. Nicméně prostřednictvím některých institutů dochází k jejich snížení. Především jasně stanoveným a zveřejněným zařazením zdravotnického prostředku do úhradové skupiny nebo skupiny v zásadě zaměnitelných zdravotnických prostředků je každý srozuměn, zda je mu předepsán takový, který odpovídá jeho skutečnému zdravotnímu stavu. Prostřednictvím cenové soutěže nebo schválení dohody o nejvyšší ceně poté dochází transparentním způsobem ke stanovení preferovaných zdravotnických prostředků, které by měly být při obvyklé diagnóze pojištěnci předepsány. Případný korupční potenciál je tím dále omezen. Vzhledem k tomu, že se jedná pouze o „vedlejší efekt“ navržené právní úpravy, předkladatel na něj pouze upozorňuje. Lze mít nicméně za to, že navržený postup z hlediska snižování korupčních rizik přiměřený a efektivní.

## **F. Dopady na bezpečnost státu**

Navrhovaná právní úprava nemá vliv na bezpečnost České republiky.

## **G. ODŮVODNĚNÍ NÁVRHU POSLANECKÉ SNĚMOVNĚ PARLAMENTU ČR NA SCHVÁLENÍ NAVRHOVANÉHO ZÁKONA V 1. ČTENÍ**

**Navrhuje se, aby Poslanecká sněmovna Parlamentu ČR vyslovila s návrhem zákona souhlas v prvním čtení podle ustanovení § 90 odst. 2 zákona č. 90/1995 Sb., o jednacím řádu Poslanecké sněmovny, ve znění pozdějších předpisů.**

Pakliže nedojde ke schválení zákona s účinností od 1. ledna 2019, většina zdravotnických prostředků bude zatížena 25% spoluúčastí pojištěnce z jejich skutečné ceny. Zároveň dojde k naprosté

deregulaci výše úhrad, což bude představovat vážný ekonomický dopad do systému veřejného zdravotního pojištění. Předložený návrh tyto nežádoucí dopady řeší, je však žádoucí umožnit co nejdelší možnou legisvakanci dobu před nabytím účinnosti zákona tak, aby se dotčení adresáti mohli na jeho aplikaci řádně připravit. Vzhledem k předpokládané době projednávání návrhu zákona v Parlamentu ČR je tedy nezbytné přijmout novelizaci v prvním čtení.

## II. Zvláštní část

### K čl. I

#### **K novelizačnímu bodu 1 [§ 1 odst. 1 písm. d)]**

V úvodním ustanovení se doplňuje nové písm. d), které uvozuje novou právní úpravu regulace úhrad zdravotnických prostředků předpisovaných na poukaz.

#### **K novelizačnímu bodu 2 [§ 11 písm. e)]**

Navržená změna precizuje dosavadní znění tohoto ustanovení, které výslovně nezmiňovalo právo na výdej zdravotnických prostředků. Zároveň dochází terminologickému sjednocení se zněním ustanovení § 11 odst. 1 písm. d). Ustanovení se nedotýká samotného práva na zdravotnické prostředky nebo léčivé přípravky, které lze subsumovat pod § 11 odst. 1 písm. d), ale na jejich výdej, tedy jednání, kterým dochází k jejich předání do dispozice pojištěnce.

#### **K novelizačnímu bodu 3 (§ 15 odst. 11 a 12)**

S ohledem na koncepční změnu v úhradové regulaci zdravotnických prostředků dochází k novému zakotvení nároku pojištěnce v této oblasti. V prvé řadě se v § 15 odst. 11 definuje obecný účel, který musí zdravotnický prostředek naplnit, aby mohl být uhrazen ze zdravotního pojištění. *A contrario* lze z textu dovodit, že bude-li použit zdravotnický prostředek, který nebude sloužit některému z účelů uvedených pod písm. a) až d) § 15 odst. 11, nelze jej ze zdravotního pojištění hradit.

Odstavec 11 zároveň výslovně stanoví, že nelze hradit zdravotnický prostředek v režimu tzv. off label, tedy kdy je jeho použití v rozporu s účelem, k němuž má zdravotnický prostředek v případě postupu *lege artis* sloužit.

Navržené ustanovení § 15 odst. 12 následně odkazuje na novou část sedmou a přílohu č. 3, které obsahují určení konkrétních podmínek a rozsahu hrazených zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz. V souladu s aktualizovaným obsahem přílohy č. 3 zákona se tedy dává na jisto, že se hradí zdravotnické prostředky a jejich úpravy a opravy. Nové znění tak plně nahrazuje

dosavadní odstavce 11 a 12, neboť i nekategorizované zdravotnické prostředky jsou řešeny v revidované příloze č. 3 zákona.

Rozdílná textace u jednotlivých písmen § 15 odst. 12 tohoto ustanovení je dána jejich rozdílným režimem. U zdravotnických prostředků lze rozsah a podmínky úhrady stanovit na základě nové části sedmé, která následně odkazuje na přílohu 3. Na opravy a úpravy zdravotnických prostředků se poté část sedmá vztahovat vůbec nebude a rozsah a podmínky budou určeny přímo přílohou č. 3.

#### **K novelizačnímu bodu 4 (§ 15 odst. 13)**

V závislosti na rozšíření kompetencí SÚKL se uvádí jejich výčet podle nové části sedmé zákona. Na tomto místě se také zakotvují některé legislativní zkratky, které jsou dále uváděny v části sedmé.

#### **K novelizačnímu bodu 5 [§ 17 odst. 7 písm. a) bod 2 a 3]**

Zde se nově přesně specifikují okruhy zdravotnických prostředků, které mohou vydávat smluvní výdejci. Eliminuje se tak riziko, že by byla uzavřena smlouva na výdej a úhradu zdravotnických prostředků napříč veškerým sortimentem s odkazem na neurčitost pojmu „pomůcky pro zdravotně postižené“, jako se v některých případech děje za současného právního stavu. Zdravotnické prostředky, které nepatří do zde uvedených skupin, budou moci vydávat pouze poskytovatelé lékařské péče registrovaní příslušným krajským úřadem. Současně se sjednocuje terminologie s novým označením předmětných kategorií a typů zdravotnických prostředků v příloze č. 3 zákona a s ohledem na zákon o zdravotnických prostředcích (z toho plyne vynětí očních optik, resp. prostředků pro pacienty s poruchou zraku s výjimkou kompenzačních do samostatného bodu).

Hrazeny přitom podle tohoto ustanovení mohou být opět pouze zdravotnické prostředky uvedené v příloze č. 3. Výčet skupin zdravotnických prostředků uvedených v § 17 odst. 7 písm. a) bodech 2 a 3, pro které lze uzavřít smlouvu o výdeji zdravotnických prostředků, odpovídá názvům jednotlivých úhradových skupin uvedených v příloze č. 3. Nezakotvuje se tedy možnost na základě tohoto ustanovení uhradit „smluvním výdejcem“ i jiné zdravotnické prostředky, než které v souladu s dalšími částmi této právní úpravy vstoupí do systému veřejného zdravotního pojištění.

### **K novelizačnímu bodu 6 (§ 17 odst. 9)**

Povinnost zveřejňování smluv se rozšiřuje na dosud opomenutou skupinu tzv. smluvních výdejců. Lze mít za to, že tyto smlouvy musí z hlediska transparentnosti podléhat shodným pravidlům jako ostatní smlouvy s poskytovateli zdravotních služeb.

### **K novelizačnímu bodu 7 (§ 32 odst. 3)**

Toto ustanovení reaguje na současnou praxi i zjevné potřeby terénu (zdravotních pojišťoven, pacientů i dodavatelů). Účelem navrženého ustanovení je zakotvení různých režimů, kterými může být nárok pojištěnce naplněn. Možnost jejich použití u konkrétních úhradových skupin zdravotnických prostředků bude vycházet z přílohy č. 3.

Alternativní možnosti podle písm. b) a c) by měly být doplněny soukromoprávní úpravou vztahů mezi zdravotní pojišťovnou a pojištěncem, případně i třetí osobou jako vlastníkem konkrétního zdravotnického prostředku.

### **K novelizačnímu bodu 8 (§ 32a)**

Dosavadní právní úprava možnosti půjčování zdravotnických prostředků, u nichž je předpoklad jejich dalšího využití jiným pojištěncem, je značně vágní a ani zdaleka neřeší veškeré situace, které mohou v praxi nastat. Cílem návrhu je eliminovat nežádoucí případy, kdy si dnes pojištěnec uhradí značný doplatek a poté, co se změní jeho zdravotní stav (nebo dokonce zemře), je mu zdravotnický prostředek v rámci cirkulace odebrán bez jakékoli náhrady (např. v podobě vrácení doplatku poníženého o amortizaci).

Navržené písmeno b) v § 32 odst. 3 týkající se poskytnutí zdravotnického prostředku v rámci tzv. cirkulace cílí k efektivnímu využívání prostředků veřejného zdravotního pojištění v případech, kdy není nutné převádět zdravotnický prostředek do vlastnictví pojištěnce (tzv. cirkulovatelné zdravotnické prostředky). V případech, kdy bude mít pojištěnec nárok na zdravotnický prostředek hrazený plně ze zdravotního pojištění, případně když jeho spoluúčast nad rámec úhrady nepřekročí v případě prvního vypůjčení 2 tisíce Kč, bude zdravotní pojišťovna oprávněna (nikoliv povinna) u vybraných skupin zdravotnických prostředků (označeny v příloze č. 3) naplnit nárok pojištěnce jejich vypůjčením. Zdravotnický prostředek bude v takovém případě celou dobu ve vlastnictví zdravotní

pojišťovny (kupuje jej od výrobce), přičemž po jeho vrácení pojištěncem může být dále ve stejném režimu vypůjčen dalšímu pojištěnci, který ovšem již nedoplácí ani 2 tisíce Kč.

V případě, kdy je zdravotnický prostředek pojištěnci poskytnut v režimu cirkulace a je tedy ve vlastnictví zdravotní pojišťovny, hradí veškeré náklady na opravy takového zdravotnického prostředku zdravotní pojišťovna. Ustanovení v závislosti na tom zároveň umožňuje, pokud to bude na základě konsensu obou smluvních stran, uzavřít dohodu o cirkulaci u zdravotnických prostředků, u nichž spoluúčast pojištěnce přesahuje 2 000 Kč. V takovém případě doplatí pojištěnec celý rozdíl, nicméně s ohledem na to, že zdravotnický prostředek zůstává ve vlastnictví zdravotní pojišťovny, hradí jeho opravy zdravotní pojišťovna. Ani v případě, kdy by byl v režimu cirkulace poskytnut dalšímu pojištěnci zdravotnický prostředek se spoluúčastí prvního pojištěnce vyšší než 2 000 Kč, by další pojištěnec již nic nedoplácel.

### **K novelizačnímu bodu 9 (část sedmá)**

Nová část sedmá představuje komplexní, převážně procesní úpravu reagující na nález Ústavního soudu sp. zn. Pl. ÚS 3/15 z června 2017. Ústavní soud se vymezil především proti absenci transparentního a předvídatelného procesního režimu úhradové regulace zdravotnických prostředků. Při výběru nejvhodnější varianty nového systému se předkladatel řídil následujícími hlavními tezemi. Naplnění požadavků Ústavního soudu na zakotvení konkrétního nároku pacienta přímo v zákoně. Je nutné dosáhnout přijatelné úrovně transparentnosti, zapojení všech stran a zavedení opravných prostředků u procesů, kdy je rozhodováno o právech a povinnostech dotčených osob. Při zohlednění předchozích neúspěšných legislativních pokusů o nápravu je nutné zajistit aplikovatelnost nové právní úpravy ve smyslu reálné proveditelnosti dané agendy při zachování přiměřené administrativní zátěže, a to jak pro administrující instituci, tak pro regulované subjekty. Dále je třeba zabránit zcela rigidnímu modelu, který neumožní pružné reakce na změny cenové hladiny na trhu. V neposlední řadě neměl vést nový procesní režim k navýšení nákladů systému veřejného zdravotního pojištění.

Základem nového procesu je rozdělení zdravotnických prostředků hrazených na poukaz do úhradových skupin obsažených v příloze č. 3 zákona. Úhradovou skupinou se rozumí nejnižší úroveň kategorizačního stromu uvedeného v příloze č. 3 zákona, která je charakterizována obecně obdobnými funkčními vlastnostmi a určeným účelem použití zdravotnických prostředků do ní zařazených. To se projeví zejména tak, že budou vyžadovat shodné stanovené podmínky úhrady (např. indikační a preskripční omezení). Ideálem by bylo ještě podrobnější členění až na úroveň v zásadě zaměnitelných produktů podle funkčních vlastností a určeného účelu použití (skupina

zaměnitelných prostředků) rovněž v úrovni zákona. Takových skupin by však bylo několik tisíc a realizace takového odborného úkolu napříč celým kategorizačním stromem přímo v zákoně je v daném čase nemožná a rámci některých úhradových skupin i neúčelná. Proto budou skupiny zaměnitelných prostředků vytvářeny SÚKL ve správním řízení před uzavřením dohody o nejvyšší ceně obsahující závazek pokrytí alespoň poloviny trhu nebo na základě plánované cenové soutěže. Do skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků jsou zařazovány všechny produkty, které svými konkrétními funkčními vlastnostmi a určeným účelem použití směřují shodným způsobem k řešení zdravotního stavu pojištěnců se shodnou indikací.

Samotné začlenění zdravotnických prostředků do konkrétních úhradových skupin, případně do skupin zaměnitelných zdravotnických prostředků je založeno na ohlašovacím principu, což významně snižuje administrativní zátěž SÚKL i regulovaných subjektů. Ve formalizovaném správním řízení se tak budou řešit pouze excesy, na které upozorní zdravotní pojišťovny, konkurence, nebo které SÚKL sám objeví. Na základě dosavadních zkušeností zdravotních pojišťoven lze odhadovat, že takových případů budou jen jednotky procent z celkového počtu všech zdravotnických prostředků.

Výsledná podoba úhrad konkrétních variant zdravotnických prostředků bude každý měsíc publikována SÚKL v rámci Seznamu zdravotnických prostředků hrazených na poukaz. Z tohoto Seznamu bude jasně seznatelný nárok pojištěnce na úhradu konkrétního zdravotnického prostředku. Seznam však sám o sobě nebude mít právní závaznost. Úhrady individuálně zhotovovaných zdravotnických prostředků, úprav a oprav zdravotnických prostředků budou stanoveny procentně přímo v příloze č. 3 zákona.

## **K § 39r**

Základem pro úhradu zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz bude zařazení do úhradové skupiny uvedené v příloze č. 3 zákona, a to prostřednictvím ohlášení. Ohlášení je podáním ve smyslu ustanovení § 37 správního řádu, nicméně nemá povahu žádosti ve smyslu § 45 správního řádu.

Principem úhradových skupin je to, že v obecné rovině sdružují zdravotnické prostředky s obdobným určeným účelem použití a s podobnými funkčními vlastnostmi. S ohledem na široké spektrum parametrů (např. velikost) nepředstavují úhradové skupiny automaticky skupiny zaměnitelných prostředků. Ty může vytvořit až SÚKL v rámci správního řízení před cenovou soutěží nebo v případě, že lze očekávat předložení dohody o nejvyšší ceně (DNC). Pakliže bude skupina zaměnitelných zdravotnických prostředků vytvořena, bude se nově vstupující zdravotnický prostředek

zařazovat i do ní. Tato skupina musí sdružovat zdravotnické prostředky se stejnými funkčními vlastnostmi a stejným určeným účelem použití, tedy se musí jednat zdravotnické prostředky vzájemně porovnatelné, přičemž na zaměnitelnost nebude mít vliv např. jejich barva, výrobce či dílčí rozdíly v materiálu.

Ve vztahu ke každému zdravotnickému prostředku může být z pohledu systému veřejného zdravotního pojištění jen jeden ohlašovatel (výrobce nebo jím zmocněná osoba), aby nedocházelo k protichůdným požadavkům více distributorů. Je to i paralela se současným stavem, kdy zdravotní pojišťovny musí mít u každého zdravotnického prostředku jen jednoho „styčného důstojníka“ = ohlašovatele.

Ohlašovatelům bude umožněno požádat SÚKL o předběžné stanovisko ohledně správného zařazení zdravotnické prostředku do úhradové skupiny nebo skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků. Toto stanovisko bude mít charakter odborného úkonu SÚKL podle zákona o zdravotnických prostředcích.

Individuálně zhotovované zdravotnické prostředky budou hrazeny procentní sazbou z ceny, která je u každého výrobku odlišná. Tím, že je daný zdravotnický prostředek zhotovován na míru konkrétnímu pacientovi podle jeho aktuálního zdravotního stavu, není možné úhradu stanovit jinak než procentně (ceny se mohou lišit i násobně).

V rámci náležitostí jsou požadovány především nezbytné údaje sloužící k plnohodnotné identifikaci ohlašovatele a výrobce. Dále je cílem zajištění možnosti budoucího propojení agendy úhrad zdravotnických prostředků s registracemi osob a notifikacemi zdravotnických prostředků v rámci Registru zdravotnických prostředků. Každá varianta zdravotnického prostředku v rámci jednoho ohlášení musí být specifikovaná zvlášť, protože není zájem na tom, aby byla v Seznamu zdravotnických prostředků hrazených na poukaz uvedena identická výše úhrady za balení o 10 ks i za balení o 100 ks.

Předmětné ustanovení také umožňuje přiznat úhradu i takovému zdravotnickému prostředku, který nelze zařadit do žádné úhradové skupiny. Pro tento mimořádný případ však bude třeba souhlasu Ministerstva zdravotnictví. To bude o vydání souhlasu rozhodovat na základě posouzení hodnocení nákladové efektivity a vyjádření pracovní skupiny pro zdravotnické prostředky, která byla v souvislosti s předkládaným návrhem zákona interními předpisy zřízena. V ní je zastoupeno široké spektrum dotčených subjektů, mimo jiné zdravotní pojišťovny, výrobci zdravotnických prostředků, odborné společnosti i zástupci pacientů prostřednictvím Pacientské rady. Zároveň je nezbytné, aby případné

zařazení zdravotnického prostředku bylo v souladu s veřejným zájmem v oblasti veřejného zdravotního pojištění.

K ohlášení bude nutné doložit i několik povinných příloh, přičemž tyto však nebudou duplicitně požadovány, pokud je ohlašovatel SÚKL již předložil v rámci notifikace zdravotnického prostředku v Registru zdravotnických prostředků nebo předmětná příloha nebyla předána v souladu se zákonnou právní úpravou obecné regulace zdravotnických prostředků. Tím opět dojde ke snížení současné míry administrativní zátěže, kdy jsou identické dokumenty požadovány SÚKL a následně i zdravotními pojišťovnami.

V případě nekategorizovaného zdravotnického prostředku bude dále požadován a analýza dopadu na prostředky zdravotního pojištění. Nejde o žádné komplexní hodnocení zdravotnických prostředků (HTA). Smyslem je disponovat analýzou dopadu u položek, které budou generovat zcela nové náklady a musí být zohledněny např. ve zdravotně pojistných plánech zdravotních pojišťoven.

V neposlední řadě bude požadován platný podepsaný ceník výrobce. Tato náležitost umožní efektivní cílení cenové kontroly ze strany SÚKL, aniž by docházelo k nadbytečnému zatěžování regulovaných subjektů velkým počtem zbytečných kontrol.

V případech, kdy dojde ke změně údajů, které mají vliv na obsah Seznamu podle § 39t odst. 1 je ohlašovatel povinen takovou změnu do 30 dnů ohlásit.

### **K § 39s**

Předmětné ustanovení upravuje proceduru zařazování zdravotnických prostředků do úhradových skupin a skupin zaměnitelných zdravotnických prostředků, resp. jejich následné vyřazování, pokud se zjistí chyba, anebo dojde ke změně (např. v důsledku novelizace přílohy č. 3).

Smyslem zvoleného pojetí je snížení administrativní zátěže a současně vytvoření prostoru pro zdravotní pojišťovny, odborné společnosti, konkurenci atd. k zasílání podnětů v případě nesprávného zařazení ze strany ohlašovatele. Všechny subjekty mohou vycházet z údajů zveřejněných SÚKL ke konkrétnímu zdravotnickému prostředku. Pokud se ohlašovatel splete nebo se úmyslně snaží zařadit svůj produkt do úhradové skupiny, do které nepatří, SÚKL mu v tom zabrání vydáním správního rozhodnutí. Zde je přípustné standardní odvolání s přiznáním běžného odkladného účinku. Práva ohlašovatele jsou tak zachována a současně nehrozí v této fázi vznik škody na straně systému veřejného zdravotního pojištění, neboť v této fázi není protizákonně čerpána úhrada, pokud je řízení zahájeno do 45 dnů ode dne ohlášení zdravotnického prostředku.

Po uplynutí lhůty pro zpochybnění správnosti zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny dochází k automatickému zařazení ex lege. To však nebrání SÚKL, aby kdykoli v budoucnu rozhodl o vyřazení zdravotnického prostředku z dané úhradové skupiny (buď v případě dodatečného odhalení chyby, nebo v důsledku novely přílohy č. 3). Lhůta 45 dnů na zpochybnění se netýká prvního rozčlenění všech produktů po 1. 1. 2019. Zde je lhůta 120 dnů – viz bod 3 přechodných ustanovení.

Důvodem vyřazení ze skupiny „nekategorizovaných“ zdravotnických prostředků je i odvolání souhlasu, který byl udělen Ministerstvem zdravotnictví. V případě, kdy se bude vyřazovat zdravotnický prostředek, který nebyl dlouhodobě předepsán, je zároveň nutné, aby nebyla ohlašovatelem deklarována jeho přítomnost na trhu. Předejde se tak k situacím, kdy přestanou být hrazeny zdravotnické prostředky potřebné, ale málo předepisované. V neposlední řadě mohou být důvodem vyřazení následky vyplývající ze zákona o zdravotnických prostředcích (uplynutí platnosti notifikace nebo platnosti certifikátu zdravotnického prostředku).

Účastníkem uvedených řízení je vždy pouze ohlašovatel. Právní účinky rozhodnutí nastávají tak, aby docházelo k co nejkratším prodlevám v úhradách zdravotnických prostředků a zároveň, aby všechny dotčené subjekty měly možnost seznámit se s nově zařazenými i hrazenými zdravotnickými prostředky.

### **K § 39t**

Ustanovením se upravuje pravidelné měsíční vydávání seznamu zdravotnických prostředků hrazených na poukaz. Tento institut by měl představovat jakýsi celosystémový číselník, který prakticky nahradil význam dosavadních číselníků Všeobecné zdravotní pojišťovny ČR a Svazu zdravotních pojišťoven ČR. Součástí daného seznamu by byly všechny hrazené sériově vyráběné zdravotnické prostředky včetně palety údajů identifikujících dané produkty a limitací vyplývajících ze zákona (preskripční, indikační a množství omezení nebo výši úhrady balení). Současně je SÚKL stanovena kompetence k provedení nápravy případné chyby (v zásadě v počtech a psaní) prostřednictvím opravného Seznamu vydaného nejpozději do 10 dnů od zjištění takové chyby.

Zákonné zakotvení vydávání a zveřejňování seznamu hrazených zdravotnických prostředků umožňuje transparentní seznámení všech dotčených subjektů včetně pojištěnců s aktuálním stavem v oblasti úhrad zdravotnických prostředků. Pojištěnec se tak bude i sám moci seznámit s případnými alternativami plně či částečně hrazených zdravotnických prostředků, což posiluje jeho srozumění s rozsahem nároku na úhradu z veřejného zdravotního pojištění.

## **K § 39u**

Před samotnou realizací některého z úhradových nástrojů, kterými jsou dohoda o nejvyšší ceně se závazkem dodávání na trh alespoň polovina úhrnné spotřeby a cenová soutěž, je nezbytné vytvořit skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků. Bez tohoto kroku by ohlašovatelé nemohli být srozuměni s tím, na jaké spektrum zdravotnických prostředků se vlastně dohoda o nejvyšší ceně a jejich případný závazek vztahuje, případně v jakém rozsahu je prováděna cenová soutěž. SÚKL bude v řízení o vytvoření skupin vzájemně zaměnitelných zdravotnických prostředků především zkoumat, zda všechny potenciálně zařaditelné zdravotnické prostředky jsou zaměnitelné co do svých konkrétních funkčních vlastností a určeného způsobu použití, tedy že mohou v konkrétní indikaci obdobným způsobem zlepšit nebo zachovat zdravotní stav pojištěnce. Skupinou zaměnitelných zdravotnických prostředků může být i samotná úhradová skupina obsažená v kategoriečním stromě, pakliže funkční vlastnosti a určený účel použití v ní zařazených produktů budou pro použití u pacientů srovnatelné.

Aktivně legitimovaná k podání návrhu na vytvoření skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků (nebo k zařazení či změně zařazení zdravotnického prostředku do takové skupiny) bude zdravotní pojišťovna. Účastníky řízení jsou zdravotní pojišťovny a ohlašovatelé zdravotnických prostředků, jichž se rozčlenění týká. SÚKL v řízení vychází primárně z návrhu zdravotních pojišťoven, který již musí obsahovat předpokládané rozčlenění včetně technických parametrů, na jejichž základě se dá konstatovat zaměnitelnost jednotlivých zdravotnických prostředků. Výrok rozhodnutí poté musí obsahovat označení skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků a výčet všech zdravotnických prostředků do ní zařazených.

Stanoví se odchylka od správního řádu spočívající ve lhůtě pro vydání rozhodnutí, která v tomto případě činí 90 dnů. Proces rozčlenění do skupin vzájemně zaměnitelných zdravotnických prostředků může být velmi komplikovaný a vedený s velkým počtem účastníků. V mnoha skupinách bude docházet k velmi podrobnému rozčlenění, přičemž SÚKL bude nucen se vypořádat s mnoha návrhy na odchylky od navrženého členění. Dle názoru předkladatele a s ohledem na zkušenosti s vedením správních řízení v oblasti léčivých přípravků je lhůta 90 dnů pro vydání rozhodnutí přiměřená.

## **K § 39v**

Jeden ze dvou hlavních nástrojů zajišťující flexibilní reakce na průběžné změny cenové hladiny

na trhu a generování případných úspor systému veřejného zdravotního pojištění představuje dohoda o nejvyšší ceně (DNC). Tu lze zařadit do palety smluvních nástrojů mezi zdravotními pojišťovnami a ohlašovatelem, přičemž může mít dvě různé podoby. V jednom případě bude cílem ohlašovatele pouze snížení ceny vedoucí k zajištění formální plné úhrady jeho zdravotnických prostředků. Druhým případem je dohoda o nejvyšší ceně, která jde pod úroveň úhradového limitu uvedeného v příloze č. 3 zákona u předmětné úhradové skupiny, obsahující dále závazek ohlašovatele pokrýt alespoň polovinu spotřeby celého trhu v ČR ve skupině zaměnitelných zdravotnických prostředků. Samotné smluvní ujednání mezi zdravotní pojišťovnou a ohlašovatelem má pro účely řízení o snížení úhrady povahu podkladu pro vydání rozhodnutí (není veřejnoprávní smlouvou).

Primárním předpokladem vydání rozhodnutí o schválení dohody o nejvyšší ceně je existence skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků podle § 39u. V návaznosti na to a předložený závazek ohlašovatele dodávat alespoň v úrovni poloviny spotřeby trhu může vydat SÚKL rozhodnutí, jímž dočasně sníží úhradu na úroveň dohody mezi zdravotní pojišťovnou a ohlašovatelem. Vzhledem k tomu, že zároveň může dojít k uzavření více dohod o nejvyšší ceně (různí ohlašovatelé s různými zdravotními pojišťovnami), musí SÚKL po přijetí jedné dohody o nejvyšší ceně stanovit zdravotním pojišťovnám i přiměřenou lhůtu (s přihlédnutím k rozsahu úhradové skupiny) k dodání jiných dohod. Doba následného snížení úhrady je limitována platností dohody o nejvyšší ceně (1 rok), pakliže je následně předložen návrh s nižší cenou, rozhodne pro další období SÚKL o snížení limitu na úroveň tohoto návrhu. Nižší nabídnutá cena je pro určení limitu úhrady rozhodující i v případě, kdy se sejde více návrhů ve skupině zaměnitelných zdravotnických prostředků.

Všem zaměnitelným produktům pak přepočte úhrady podle úrovně ceny uvedené v dohodě o nejvyšší ceně. Na zdravotnické prostředky uvedené v takovéto kvalifikované formě DNC se pak ex lege neuplatňují regulační omezení podle úhradové vyhlášky, resp. úhradových (cenových) dodatků. Takové produkty jsou následně předepisujícími lékaři logicky preferovány, pokud není jejich použití u konkrétního pacienta medicínsky vyloučeno.

Vzhledem k tomu, že dohody se závazkem mají vliv na výši hrazených zdravotních služeb ze zdravotního pojištění a zároveň se dotýkají aplikace regulačních omezení, je žádoucí je zveřejňovat obdobně jako smlouvy o poskytování a úhradě hrazených služeb podle § 17 odst. 9 zákona č. 48/1997 Sb.

Vzhledem k tomu, že právní moc takto důležitého rozhodnutí může nastat na konci měsíce, je z titulu právní jistoty odložen okamžik právních účinků takového rozhodnutí na první den druhého následujícího kalendářního měsíce.

Ke sledování naplňování závazku ohlašovatele mohou zdravotní pojišťovny využít data obsažená v Národním registru hrazených zdravotních služeb. V případě pravomocného rozhodnutí o porušení závazku je nezbytné vrátit výši úhrady na úroveň zákonného limitu. Stane se tak prvním dnem druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí právní moci rozhodnutí o spáchání přestupku.

V případě, že dojde k pravomocnému rozhodnutí o tom, že ohlašovatel porušil svůj závazek (přestupek podle § 39z) dochází ke dni nabytí jeho právní moci k pozbytí platnosti rozhodnutí, kterým byla snížena úhrada pro příslušnou skupinu vzájemně zaměnitelných zdravotnických prostředků.

### **K § 39u**

Smyslem cenové soutěže, jejíž průběh se ve věcech neupravených zákonem o veřejném zdravotním pojištění řídí obecnou právní úpravou správního řízení, je kombinace dosažení alespoň pětiprocentní a zároveň minimálně pětimilionové úspory v rámci celé úhradové skupiny. Současně by mělo dojít ke zvýšení podílu plně hrazených zdravotnických prostředků v úhradové skupině. Soutěž organizuje SÚKL na základě iniciativy zdravotních pojišťoven. Zdravotní pojišťovny podávající žádost o vypsání cenové soutěže musí reprezentovat alespoň 30 % všech pojištěnců.

Ministerstvo zdravotnictví přezkoumá kalkulaci předpokládané úspory, závazek zdravotních pojišťoven podporovat preskripci zdravotnických prostředků výherců a rozhodne při zohlednění veřejného zájmu dle § 17 odst. 2 zákona, zda vydá svůj souhlas s vypsáním soutěže.

SÚKL prostřednictvím elektronické úřední desky zveřejňuje oznámení o zahájení soutěže, kde nad rámec náležitostí žádosti o vypsání soutěže uvede rozdělení prostředků do skupin zaměnitelných prostředků, lhůtu pro přihlášení se do soutěže, informace o způsobu přihlášení do soutěže a náležitosti přihlášky a poučení o průběhu soutěže.

Soutěž má podobu jednokolové elektronické aukce v rámci každé skupiny zaměnitelných prostředků. Podmínkou účasti v soutěži je závazek účastníka soutěže nepřekročit cenu odpovídající přijaté aukční hodnotě (druhé nejnižší podání) a dodávat zdravotnické prostředky v rozsahu alespoň třetiny trhu po dobu 12 kalendářních měsíců. Shodně jako u dohody o nejvyšší ceně mohou zdravotní pojišťovny za účelem plnění tohoto závazku požádat ÚZIS o data z Národního registru hrazených zdravotních služeb.

## **K § 39x**

S ohledem na základní pravidla cenové soutěže platí, že pokud se nepřihlásí v žádné skupině zaměnitelných prostředků alespoň tři účastníci soutěže, předmětná soutěž postrádá smysl a musí být usnesením zastavena. Pokud je přihlášen dostatek účastníků, pak musí SÚKL alespoň s týdenním předstihem oznámit datum a přesný čas konání elektronické aukce. Součástí takového oznámení musí být shodné náležitosti, jaké jsou vyžadovány v oznámení o zahájení soutěže a dále pak informace o počtu přihlášených účastníků, zahajovací aukční hodnotu, technické a organizační informace. SÚKL je povinen v průběhu soutěže chránit anonymitu účastníků soutěže.

Systém reflektuje pravidlo opakovaného prodlužování doby trvání elektronické aukce vždy o jednu minutu, pokud dojde v průběhu poslední minuty k jakémukoli odhozu (snížení aukční hodnoty). Pokud se v soutěži nedosáhne alespoň minimální = deseti procentní úspory ve skupině vzájemně zaměnitelných zdravotnických prostředků, cenová soutěž je usnesením zastavena, a to bez možnosti podání odvolání. Každá úspěšná cenová soutěž (v každé vytvořené skupině zaměnitelných zdravotnických prostředků v rámci úhradové skupiny) má dva výherce, neboť finální úhrady vychází k přijaté aukční hodnoty (druhý nejnižší návrh). Může dojít k situaci, kdy v jedné skupině zaměnitelných zdravotnických prostředků v rámci úhradové skupiny bude aukce úspěšná a v druhé ne. V takovém případě dojde ke snížení limitu úhrady pouze u jedné, zatímco v druhé bude zachován limit úhrady obsažený v zákoně.

O výsledku soutěže vydává SÚKL rozhodnutí, přičemž po nabytí jeho právní moci je SÚKL povinen promítnout výsledky soutěže v rámci Seznamu zdravotnických prostředků hrazených na poukaz.

## **K § 39y**

Toto ustanovení zajišťuje faktickou realizaci úspory na straně systému veřejného zdravotního pojištění v důsledku snížení výše úhrady u všech zaměnitelných zdravotnických prostředků na základě provedené soutěže. I v tomto případě, stejně jako tomu je u dohod o nejvyšší ceně, jsou zdravotnické prostředky výherců vyňaty z možnosti jednotlivých zdravotních pojišťoven uplatňovat regulační omezení ve vztahu k předepisování zdravotnických prostředků.

V případě pravomocného rozhodnutí o porušení závazku je nezbytné vrátit výši úhrady na úroveň zákonného limitu. Stane se tak prvním dnem druhého kalendářního měsíce následujícího po nabytí právní moci rozhodnutí o spáchání přestupku, čímž zároveň dochází k pozbytí platnosti rozhodnutí o snížení úhrady.

### **K § 39z**

Zakotvuje se zvláštní způsob doručování v řízeních podle části sedmé. Jedná se přitom o období systému, který je zaveden v řízeních o stanovení cen a úhrad léčivých přípravků.

Doručování bude prováděno výhradně veřejnou vyhláškou způsobem umožňujícím dálkový přístup, a to na stránce <http://www.sukl.cz/sukl/uredni-deska>.

### **K § 39za**

Porušování závazků ze strany výherce cenové soutěže nebo ohlašovatele, který uzavřel dohodu o nejvyšší ceně se zdravotní pojišťovnou, je klasifikováno jako přestupek s maximální možnou sankcí ve formě pokuty do dvaceti milionů korun. Dané přestupky projednává SÚKL, který vybírá též případné pokuty.

Výše sankce (její rozpětí) je nastavena s přihlédnutím k celkovému potenciálnímu objemu výše úhrady v rámci úhradové skupiny, resp. skupiny zaměnitelných zdravotnických prostředků. Při případném uložení sankce by SÚKL měl přihlížet právě především k potenciálním finančním dopadům, které mohou být s ohledem na rozmanitost skupin velmi rozdílné a rovněž také k dopadům na pojištěnce. Významně negativní dopad bude mít např. porušení závazku v oblasti inkontinenčních pomůcek, naopak u jiných okrajových skupin spíše kompenzačních zdravotnických prostředků nebude závažnost jednání škůdce až tak vysoká.

### **K novelizačnímu bodu 10**

Legislativně-technická úprava rušící dosavadní legislativní zkratku pro Ústav zdravotnických informací a statistiky České republiky, neboť návrh tuto zkratku zavádí již v ustanovení § 39v odst. 4.

### **K novelizačnímu bodu 11**

Obdobně jako v případě léčivých přípravků, i v případě zdravotnických prostředků zákon nově zakotvuje odpovědnost předpisujícího poskytovatele zdravotních služeb tehdy, pokud je předepíše v rozporu se zákonnými podmínkami.

## **K novelizačnímu bodu 12**

Vzhledem k rozšíření povinnosti zveřejňování smluv na dosud opomenutou skupinu tzv. smluvních výdejců se doplňuje také příslušné sankční ustanovení.

## **K novelizačnímu bodu 13 (příloha č. 3)**

Obsahem přílohy jsou úhradové skupiny zdravotnických prostředků včetně podmínek úhrady (indikační a preskripční omezení, kvalitativní podmínky, množstevní limity, základní limit úhrady).

## **K čl. II (přechodná ustanovení)**

### **K bodům 1 a 2**

Zdravotnické prostředky, které byly hrazeny již na konci roku 2017, budou od 1. ledna 2019 hrazeny ve stejné výši, v jaké byly hrazeny k 31. prosinci 2017. Zdravotnické prostředky zařazené do systému úhrad nově v průběhu roku 2018 pak budou od 1. ledna 2019 hrazeny ve výši, v jaké budou hrazeny k 31. prosinci 2018. Cílem daných bodů je zachovat po nezbytně nutnou dobu původní výši úhrady podle staré právní úpravy, aby nedošlo k nárazovému kolapsu celého systému. Současně předkladatel usiluje o eliminaci případných účelových změn úhrad ze strany zdravotních pojišťoven v průběhu roku 2018.

### **K bodu 3**

Pokud příslušní ohlašovatelé neohlásí své produkty do konce června 2018, přestanou být jejich zdravotnické prostředky hrazeny od 1. srpna 2019. Stejně tak přestanou být hrazeny tehdy, vezmou-li své ohlášení zpět, nebo je pravomocně rozhodnuto o nesprávném zařazení.

#### **K bodu 4**

Čtvrtý bod reflektuje skutečnost, že první kolo zařazování bude velmi náročný administrativní proces, a proto se v rámci přechodného ustanovení stanovuje speciální lhůta pro zpochybnění správnosti ohlášení v délce trvání do 1. listopadu 2019.

#### **K bodu 5**

Pátý bod stanoví, že cirkulované zdravotnické prostředky, které byly pojištěnci vypůjčeny za doby platnosti předchozí právní úpravy, se i nadále cirkulují podle dosavadních předpisů. Identické řešení je zvoleno v pátém bodu u výdeje zdravotnických prostředků.

#### **K bodu 6**

Šestý bod zakotvuje, že rozhodnou skutečností, od níž se bude odvíjet příslušná právní regulace úhrady zdravotnických prostředků předepsaných na poukaz, je okamžik jejich výdeje pojištěnci.

#### **K bodu 7**

Sedmý bod přechodných ustanovení stanoví zdravotním pojišťovnám 6měsíční lhůtu pro zveřejnění dosud nezveřejněných smluv o výdeji hrazených zdravotnických prostředků předepisovaných na poukaz.

#### **K bodu 8**

Vzhledem k tomu, že dochází ke změně vymezení zdravotnických prostředků, které mohou vydávat tzv. „smluvní výdejci“, je nezbytné stanovit přiměřenou lhůtu k revizi stávajících smluvních ujednání. Lhůta se stanovuje přiměřeně tak, aby nebyla dotčena legitimní očekávání obou smluvních stran.

### **K čl. III**

Z důvodu nálezu Ústavního soudu Pl. ÚS 3/15, který uplynutím 31. prosince 2018 ruší podstatnou část regulace úhrady zdravotnických prostředků předepisovaných na poukaz, se navrhuje nabytí účinnosti zákona dnem 1. ledna 2019.

V Praze dne 6. června 2018

Předseda vlády:

Ing. Andrej Babiš v. r.

Ministr zdravotnictví:

Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch v. r.