



Vyvěšeno dne 15. 4. 2025

Sejmuto dne

Dne: 15. 4. 2025
Sp. zn.: SUKLS97765/2025

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10 (dále jen „Ústav“) jako správní orgán příslušný podle ustanovení § 15 odst. 5 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o veřejném zdravotním pojištění“) v souladu s ustanovením § 171 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) vydává

návrh opatření obecné povahy **05–25**,
kterým se navrhuje změna výše a podmínek úhrady
skupiny transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků

a to tak, že opatření obecné povahy 03–25 s účinností ode dne 1. 3. 2025 se navrhuje změnit v části výše úhrady.

I.
Navrhované změny:

Článek 1
Předmět úpravy

Ústav tímto navrhuje vydání opatření obecné povahy, jímž mění opatření obecné povahy 03–25 ze dne 28. 2. 2025 s účinností od 1. 3. 2025 tak, že *mění výši úhrady* přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky), jak je uvedeno v článku 2.

Článek 2

Ústav níže uvádí seznam přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) hrazených z prostředků veřejného zdravotního pojištění, u kterých je úhrada stanovována v souladu s ustanovením § 15 odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Tabulka 1: Navrhovaná výše úhrady

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR1	UHR2	LEG_UHR	LIM	OME	IND	ATC
0007955	Erytrocyty deleukotizované		INF	12	T.U.	3 170,68	-	S	B			B05AX01
0007957	Erytrocyty deleukotizované	pediatrické	INF	12	ks	2 105,04	-	S	B			B05AX01
0007961	Erytrocyty deleukotizované	pro výměnnou transfuzi	INF	12	ks	5 419,19	-	S	S		P	B05AX01
0007962	Erytrocyty deleukotizované	pro intrauterinní transfuzi	INF	12	ks	5 419,19	-	S	S		P	B05AX01
0007964	Erytrocyty z aferézy deleukotizované		INF	12	T.U.	3 170,68	-	S	B			B05AX01
0007965	Erytrocyty deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 672,82	-	S	B		P	B05AX01
0007966	Erytrocyty z aferézy deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 672,82	-	S	B		P	B05AX01
0007967	Plná krev deleukotizovaná pro univerzální podání	krevní skupiny 0 s nízkým titrem anti-A a anti-B	INF	12	T.U.	9 246,48	-	S	B		P	B05AX01
0107936	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 466,02	-	S	B			B05AX02
0107937	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 128,61	-	S	B			B05AX02
0107952	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 159,57	-	S	B			B05AX02
0107958	Trombocyty z odběru plné krve - deleukotizované		INF	12	T.U.	2 853,16	-	S	B			B05AX02
0107959	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 510,34	-	S	B			B05AX02
0107960	Trombocyty z aferézy deleukotizované	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 380,78	-	S	B			B05AX02
0107961	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 510,34	16 247,71	S	B		P	B05AX02
0107962	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 159,57	19 562,15	S	B		P	B05AX02
0107963	Trombocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	20 710,50	-	S	B		P	B05AX01
0107964	Trombocyty z buffy-coatu směsné deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	14 960,02	-	S	B		P	B05AX01
0207921	Plazma čerstvá zmrazená	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 537,37	-	S	B		P	B05AX03
0207922	Plazma patogen-inaktivovaná	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 537,37	2 857,01	S	B		P	B05XA03
0207925	K-plazma	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 537,37	-	S	B		P	B05AX03
0207926	Kryoprotein		INF	12	T.U.	3 299,08	-	S	B			B05AX
0207927	Kryoprotein z 1 lt plazmy		INF	12	T.D.	7 990,76	-	S	B			B05AX
0207928	Plazma rekonvalescentní		INF	12	T.U.	2 825,37	-	S	B		P	B05AX03
0207929	Plazma rekonvalescentní patogen-inaktivovaná		INF	12	T.U.	3 633,32	-	S	B		P	B05XA03
0307934	Granulocyty z aferézy		INF	12	T.D.	16 294,14	-	S	S		P	B05AX
0307953	Granulocyty z plné krve		INF	12	T.U.	2 572,93	-	S	S		P	B05AX
0407942	Příplatek za ozáření			12	ks	424,39	-	S	B		P	
0407949	Příplatek za promytí			12	ks	1 491,33	-	S	B		P	
0407950	Příplatek za výběr dárce podle HLA I.třídy			12	ks	1 941,51	-	S	B		P	
0507946	Krev pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	1 234,97	-	S	A			B05AX01
0507951	Erytrocyty pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	1 642,71	-	S	A			B05AX01

Výše úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:

Ústav mění výši úhrady pro přípravky podskupiny 12 a 15 transfuzních přípravků tak, jak je uvedeno v tabulce č. 1 tohoto návrhu opatření obecné povahy.

Podmínky úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 03-25, sp. zn. SUKLS23991/2025, zůstávají beze změny.

Úhrada transfuzních přípravků podléhá následujícím indikačním kritériím:

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

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

IND: P

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

		c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
HLA typizované	i. v.	Jsou hrazeny v případě: a) prevalence HLA imunizace u nemocných zařazených do transplantačního programu nebo odkázaných na dlouhodobou substituční léčbu trombocyty, b) vyhledávání přípravků pro nemocné refrakterní na náhodně vybírané trombocyty.
Plazma pro klinické použití	i. v.	Podání plazmy v doporučené úvodní dávce je 10–20 ml/kg tělesné hmotnosti příjemce (jedna transfuzní jednotka 1 T.U. odpovídá 220 ml ± 40 ml plazmy) je hrazeno pacientovi v případě: 1) krvácení nebo kombinované koagulační poruchy potvrzené screeningovými laboratorními testy při: a) diseminované intravaskulární koagulaci (DIC), pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, b) získaných nedostacích koagulačních faktorů z poruch jejich tvorby (např. při hepatopatii), pokud není indikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, c) těžkém, život ohrožujícím krvácení při deficitu vitamínu K, event. při působení antagonistů vitamínu K, pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, d) masivních transfuzích nebo při hrazení masivních krevních ztrát koloidními a krystaloidními roztoky jako náhrada koagulačních faktorů, e) nemoci z popálení na přechodu do 2. fáze. 2) krvácení nebo přípravy na chirurgický výkon u nemocných s vrozeným deficitem koagulačních faktorů v případě, že není dostupná léčba koncentráty příslušného koagulačního faktoru, 3) mikroangiopatické trombocytopenie (trombotická trombocytopenická purpura, hemolyticko-uremický syndrom, HELP syndrom a další podobné stavy), a to přímo nebo jako substitute při výměnné plazmaferéze, 4) hemolytické choroby novorozence, a to pro suspenzi erytrocytů v rámci výměnné transfuze.
Přípravky z plazmy ošetřené ozářením	i. v.	Ozářené transfuzní přípravky z plazmy jsou předepisovány pacientovi z důvodů snížení rizika

		potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVHD) a jsou hrazeny: a) u imunosuprimovaných pacientů a příjemců před a po transplantaci, b) u novorozenců a nedonošených dětí, c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
Trombocyty patogen-inaktivované	i. v.	V základní úhradě platí pro patogen-inaktivované trombocyty podmínky úhrady shodné s použitím pro deleukotizované trombocyty. Další zvýšenou úhradu lze uplatnit pouze na specializovaných pracovištích u imunosuprimovaných pacientů před alogenní transplantací a po alogenní transplantaci krvetvorných buněk.
Plazma patogen-inaktivovaná	i. v.	V základní úhradě platí pro patogen-inaktivovanou plazmu podmínky úhrady shodné s použitím plazmy pro klinické použití. Další zvýšenou úhradu lze uplatnit pouze na specializovaných pracovištích u imunosuprimovaných pacientů před alogenní transplantací a po alogenní transplantaci krvetvorných buněk a v případě léčebné plazmaferézy u: a) pacientů s vrozenou formou trombotické trombocytopenické purpury (TTP), b) dětských pacientů do věku 18 let se získanou formou TTP.
Erytrocyty deleukotizované kryokonzervované	i. v.	Jsou hrazeny u nemocných s výskytem aloprotilátek proti erytrocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku. Dále jsou hrazeny u nemocných, jejichž erytrocyty nenesou antigeny s vysokou frekvencí výskytu a u nichž je vysoké riziko tvorby protilátek proti erytrocytům, jejichž specifita by znemožnila následné použití běžného transfuzního přípravku.
Erytrocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované	i. v.	Jsou hrazeny u nemocných s výskytem aloprotilátek proti erytrocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku. Dále jsou hrazeny u nemocných, jejichž erytrocyty nenesou antigeny s vysokou frekvencí výskytu a u nichž je vysoké riziko tvorby protilátek proti erytrocytům, jejichž specifita by znemožnila následné použití běžného transfuzního přípravku.
Trombocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované	i. v.	Jsou hrazeny u masivních krvácení a polytraumat v případech, kdy není dostupný běžný transfuzní přípravek, a dále u nemocných s výskytem aloprotilátek proti trombocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku.

Trombocyty z buffy-coatu směsné deleukotizované kryokonzervované	i. v.	Jsou hrazeny u masivních krvácení a polytraumat v případech, kdy není dostupný běžný transfuzní přípravek, a dále u nemocných s výskytem aloprotilátek proti trombocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku.
Plná krev deleukotizovaná pro univerzální podání (krevní skupiny 0 s nízkým titrem anti-A a anti-B)	i. v.	Je hrazena při léčbě akutního krvácení a masivního krvácení.
Rekonvalescentní plazma	i. v.	Je hrazena u pacientů se středním a závažným průběhem onemocnění covid-19 v souladu s Doporučeným postupem „COVID-19“ pro použití rekonvalescentní plazmy v léčbě dospělých pacientů s covid-19 hospitalizovaných na pracovištích intermediární a intenzivní péče vydaným Klinickou skupinou COVID MZ.
Rekonvalescentní plazma patogen-inaktivovaná	i. v.	Je hrazena u pacientů se středním a závažným průběhem onemocnění covid-19 v souladu s Doporučeným postupem „COVID-19“ pro použití rekonvalescentní plazmy v léčbě dospělých pacientů s covid-19 hospitalizovaných na pracovištích intermediární a intenzivní péče vydaným Klinickou skupinou COVID MZ.

II. Odůvodnění

Ústav v souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu vyvěšuje na úřední desce návrh opatření obecné povahy k určení výše a podmínek úhrady léčivých přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky). Návrh je zpracován na základě níže uvedeného podnětu založeného do spisové dokumentace (sp. zn. SUKLS97765/2025):

Dne 10. 3. 2025 obdržel Ústav podnět výboru Společnosti pro transfuzní lékařství ČLS JEP s žádostí o stanovení nové výše úhrady transfuzních přípravků. Součástí předloženého podnětu je žádost o doplnění zkumavky pro odběr krve a dále kódu vyšetření 97111 – separace séra (plazmy) do kalkulace vyšetření metodou přímé detekce nukleové kyseliny virů HIV, HBV a HBC, v souladu s vyhláškou č. 195/2023 Sb., kterou se mění vyhláška č. 143/2008 Sb., o stanovení bližších požadavků pro zajištění jakosti a bezpečnosti lidské krve a jejích složek (vyhláška o lidské krvi), ve znění pozdějších předpisů. Dále je součástí podnětu návrh úpravy cen v podkladech pro kalkulaci zohledňující pořizovací ceny přístrojů a vybavení transfuzních oddělení v posledních 2 letech.

Ústav shledal podnět jako relevantní a přistoupil k úpravě podkladů pro kalkulaci úhrad.

K návrhu výše úhrady Ústav uvádí:

Návrh opatření obecné povahy je zpracován v souladu s čl. IV – Cenová regulace věcným usměrňováním ceny Cenového předpisu Ministerstva zdravotnictví č. 2/2024/OLP ze dne 29. listopadu 2023, o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely a v souladu s platnou Metodikou stanovení úhrady individuálně vyráběných transfuzních přípravků SP-CAU-005 dostupnou na <https://sukl.gov.cz/>.

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

V předmětném návrhu opatření obecné povahy jsou zohledněny změny navrhované v podnětu výborem Společnosti pro transfuzní lékařství ČLS JEP.

V tabulce č. 2 Ústav uvádí porovnání úhrady platné k 31. 12. 2024 a úhrady navržené tímto návrhem opatření obecné povahy. Z důvodu přehlednosti tabulky jsou pro identifikaci transfuzních přípravků uvedeny pouze kódy dle Seznamu individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 12 a 15 bez uvedení názvů transfuzních přípravků, resp. autologních transfuzních přípravků a bez doplňků názvů.

Tabulka 2: Porovnání výše úhrad dané k 31. 12. 2024 a Návrhem OOP 05-25

Kód	UHR1 k 31. 12. 2024	UHR2 k 31. 12. 2024	UHR1 návrh 05-25	UHR2 návrh 05-25	index UHR1	index UHR2
0007955	3 151,10		3 170,68	-	1,006	-
0007957	2 092,94		2 105,04	-	1,006	-
0007961	5 341,97		5 419,19	-	1,014	-
0007962	5 341,97		5 419,19	-	1,014	-
0007964	3 151,10		3 170,68	-	1,006	-
0007965	14 613,20		14 672,82	-	1,004	-
0007966	14 613,20		14 672,82	-	1,004	-
0007967	9 267,04		9 246,48	-	0,998	-
0107936	10 412,33		10 466,02	-	1,005	-
0107937	5 103,64		5 128,61	-	1,005	-
0107952	16 102,26		16 159,57	-	1,004	-
0107958	2 834,22		2 853,16	-	1,007	-
0107959	11 067,63		11 510,34	-	1,040	-
0107960	5 173,83		5 380,78	-	1,040	-
0107961	11 067,63	15 622,80	11 510,34	16 247,71	1,040	1,040
0107962	16 102,26	19 492,04	16 159,57	19 562,15	1,004	1,004
0107963	20 615,77		20 710,50	-	1,005	-
0107964	14 868,94		14 960,02	-	1,006	-
0207921	1 523,23		1 537,37	-	1,009	-
0207922	1 523,23	2 842,39	1 537,37	2 857,01	1,009	1,005
0207925	1 523,23		1 537,37	-	1,009	-
0207926	3 264,39		3 299,08	-	1,011	-
0207927	7 913,91		7 990,76	-	1,010	-
0207928	2 887,75		2 825,37	-	0,978	-
0207929	3 693,03		3 633,32	-	0,984	-
0307934	16 281,50		16 294,14	-	1,001	-
0307953	2 556,88		2 572,93	-	1,006	-
0407942	421,20		424,39	-	1,008	-
0407949	1 452,83		1 491,33	-	1,027	-
0407950	2 007,41		1 941,51	-	0,967	-
0507946	1 187,47		1 234,97	-	1,040	-
0507951	1 579,53		1 642,71	-	1,040	-

Ekonomické dopady

Ústav pro kalkulaci předpokládaných ročních výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění použil údaje o spotřebě transfuzních a autologních transfuzních přípravků za rok 2024, jejichž zdrojem jsou statistická data převzatá z Ústavu zdravotnických informací a statistiky ČR a která představují hodnotu spotřeby DJ za celé roční období. Pro stanovení odhadu nárůstu výdajů byly dále použity platné úhrady stanovené opatřením obecné povahy 03-25 s účinností od 1. 3. 2025 a úhrady dle tohoto návrhu opatření obecné povahy, viz tabulka č. 1.

Z důvodu přehlednosti tabulky jsou opět pro identifikaci transfuzních přípravků uvedeny pouze kódy individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 12 a 15 bez uvedení názvů transfuzních přípravků, autologních transfuzních přípravků a doplňků názvů.

Za předpokladu stejné spotřeby DJ transfuzních přípravků a na základě změn zohledněných v předmětném opatření obecné povahy dojde ke zvýšení výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění o 3,80 % oproti roku 2024, což odpovídá částce 62 982 358,58 Kč.

Uvedené předpokládané dopady jsou ovlivněny změnou vstupních hodnot některých materiálů, pořizovacích cen některého vybavení a doplněním nového výkonu a materiálu pro NAT vyšetření.

Tabulka 3: Předpokládaný dopad na výdaje z prostředků veřejného zdravotního pojištění

Kód	Spotřeba 2024 v DJ	UHR1 OOP 03-25	UHR1 OOP 05-25	předpokládané roční náklady dle OOP 03-25 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 05-25 v Kč	index UHR1
0007955	359 620,59	3 058,15	3 170,68	1 099 773 707,31	1 140 241 812,30	1,037
0007957	1 515,49	2 048,37	2 105,04	3 104 284,25	3 190 167,07	1,028
0007961	17,00	5 303,66	5 419,19	90 162,22	92 126,23	1,022
0007962	57,00	5 303,66	5 419,19	302 308,62	308 893,83	1,022
0007964	1 151,00	3 058,15	3 170,68	3 519 930,65	3 649 452,68	1,037
0007965	29,00	14 559,16	14 672,82	422 215,64	425 511,78	1,008
0007966	2,00	14 559,16	14 672,82	29 118,32	29 345,64	1,008
0007967	618,20	9 044,65	9 246,48	5 591 402,63	5 716 173,94	1,022
0107936	18 043,20	10 102,04	10 466,02	182 273 128,13	188 840 492,06	1,036
0107937	109,00	4 961,92	5 128,61	540 849,28	559 018,49	1,034
0107952	1 376,00	15 899,55	16 159,57	21 877 780,80	22 235 568,32	1,016
0107958	27,00	2 761,99	2 853,16	74 573,73	77 035,32	1,033
0107959	19 742,20	10 927,51	11 510,34	215 733 087,92	227 239 434,35	1,053
0107960	325,00	5 100,39	5 380,78	1 657 626,75	1 748 753,50	1,055
0107961	84,00	10 927,51	11 510,34	917 910,84	966 868,56	1,053
0107962	1,00	15 899,55	16 159,57	15 899,55	16 159,57	1,016
0107963	181,00	20 389,17	20 710,50	3 690 439,77	3 748 600,50	1,016
0107964	308,00	14 533,69	14 960,02	4 476 376,52	4 607 686,16	1,029
0207921	56 481,37	1 479,24	1 537,37	83 549 501,76	86 832 763,80	1,039
0207922	418,00	1 479,24	1 537,37	618 322,32	642 620,66	1,039
0207925	130,10	1 479,24	1 537,37	192 449,12	200 011,84	1,039
0207926	0,00	3 182,62	3 299,08	0,00	0,00	-
0207927	3,00	7 708,11	7 990,76	23 124,33	23 972,28	1,037
0207928	41,00	2 803,65	2 825,37	114 949,65	115 840,17	1,008
0207929	16,00	3 614,03	3 633,32	57 824,48	58 133,12	1,005
0307934	10,00	16 092,42	16 294,14	160 924,20	162 941,40	1,013
0307953	845,00	2 500,89	2 572,93	2 113 252,05	2 174 125,85	1,029
0407942	49 087,70	424,39	424,39	20 832 329,00	20 832 329,00	1,000
0407949	110,00	1 491,33	1 491,33	164 046,30	164 046,30	1,000
0407950	533,00	1 941,51	1 941,51	1 034 824,83	1 034 824,83	1,000
0507946	751,00	1 234,97	1 234,97	927 462,47	927 462,47	1,000
0507951	1 528,00	1 642,71	1 642,71	2 510 060,88	2 510 060,88	1,000

Celkem	1 656 389 874,32	1 719 372 232,90	1,0380
Dopad	62 982 358,58		

K návrhu podmínek úhrady Ústav uvádí:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 03-25, sp. zn. SUKLS23991/2025, zůstávají beze změny.

Na základě výše uvedených skutečností Ústav navrhl výši a podmínky úhrady tak, jak je uvedeno v článku 2 tohoto návrhu opatření obecné povahy.

Součástí tohoto opatření jsou:

Příloha č. 1 – Kalkulační listy

Příloha č. 2 – Podnět STL ČLS JEP – Žádost o stanovení úhrady TP

III.

Forma řízení

Řízení o tomto návrhu opatření obecné povahy je písemné.

IV.

Uplatnění připomínek

Dle ustanovení § 172 odst. 4 správního řádu může k návrhu opatření obecné povahy kdokoli, jehož práva, povinnosti nebo zájmy mohou být opatřením obecné povahy přímo dotčeny, uplatnit u správního orgánu písemné připomínky. Ústav stanovuje pro podávání připomínek lhůtu 15 dnů ode dne doručení tohoto návrhu opatření obecné povahy dle ustanovení § 172 odst. 1 správního řádu.

Vyřizuje: Bc. Eva Vysekalová

Otisk úředního razítka

Mgr. Ing. Ondřej Němeček

ředitel Sekce cenové a úhradové regulace
Státního ústavu pro kontrolu léčiv

**Mgr. Ing.
Ondřej
Němeček**

Digitálně podepsal
Mgr. Ing. Ondřej
Němeček
Datum: 2025.04.15
14:55:20 +02'00'