



Vyvěšeno dne 1. 3. 2026

Sejmuto dne

Dne: 27. 2. 2026

Sp. zn.: SUKLS33681/2026

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 řádu, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) vydává

opatření obecné povahy **02–26**,

kterým mění výši a podmínky úhrady

skupiny transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků a stanovuje výši a podmínky úhrady pro nově zařazené kódy

Článek 1

Předmět úpravy

Ústav tímto opatřením obecné povahy 02–26, vydaným pod sp. zn. SUKLS33681/2026 (dále jen „opatření obecné povahy“) mění výši úhrady stávajícím přípravkům, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazeným kódům individuálně připravovaným léčivým přípravkům podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) a mění číselné označení některých stávajících kódů předmětných podskupin tak, jak je uvedeno v článku 2.

Článek 2

Výše a podmínky úhrady individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky)

Ústav mění výši úhrady stávajícím přípravkům, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazeným přípravkům a mění číselné označení některým kódům individuálně připravovaných přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) stanovené opatřením obecné povahy 05-25 ze dne 16. 5. 2025 s účinností od 1. 6. 2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 07-25 ze dne 29. 8. 2025 s účinností od 1. 9. 2025 tak, že nově zní:

Tabulka 1: Výše úhrad

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR1	UHR2	LEG_UHR	LIM	OME	IND	ATC
0007955	Erytrocyty deleukotizované		INF	12	T.U.	3 231,98	-	S	B			B05AX01
0007957	Erytrocyty deleukotizované	pediatrické	INF	12	ks	2 135,87	-	S	B			B05AX01
0007961	Erytrocyty deleukotizované	pro výměnnou transfuzi	INF	12	ks	5 481,27	-	S	S		P	B05AX01
0007962	Erytrocyty deleukotizované	pro intrauterinní transfuzi	INF	12	ks	5 481,27	-	S	S		P	B05AX01
0007964	Erytrocyty z aferézy deleukotizované		INF	12	T.U.	3 231,98	-	S	B			B05AX01
0007965	Erytrocyty deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 734,73	-	S	B		P	B05AX01
0007966	Erytrocyty z aferézy deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 734,73	-	S	B		P	B05AX01
0007967	Plná krev deleukotizovaná pro univerzální podání	krvní skupiny 0 s nízkým titrem anti-A a anti-B	INF	12	T.U.	9 482,11	-	S	B		P	B05AX01
0107936	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 662,21	-	S	B			B05AX02
5107965*	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 662,21	-	S	B			B05AX02
5107966*	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 662,21	-	S	B			B05AX02
0107937	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 218,43	-	S	B			B05AX02
5107967*	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 218,43	-	S	B			B05AX02
5107968*	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 218,43	-	S	B			B05AX02
0107952	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 296,64	-	S	B			B05AX02
5107969*	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 296,64	-	S	B			B05AX02
5107970*	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 296,64	-	S	B			B05AX02
0107958	Trombocyty z odběru plné krve – deleukotizované		INF	12	T.U.	2 902,23	-	S	B			B05AX02
5107971*	Trombocyty z odběru plné krve – deleukotizované chlazené		INF	12	T.U.	2 902,23	-	S	B			B05AX02
5107972*	Trombocyty z odběru plné krve – deleukotizované pozdně chlazené		INF	12	T.U.	2 902,23	-	S	B			B05AX02
0107959	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 784,14	-	S	B			B05AX02
5107973*	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 784,14	-	S	B			B05AX02
5107974*	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 784,14	-	S	B			B05AX02
0107960	Trombocyty z aferézy deleukotizované	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 503,62	-	S	B			B05AX02
5107975*	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 503,62	-	S	B			B05AX02
5107976*	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 503,62	-	S	B			B05AX02
0107961	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 784,14	16 365,34	S	B		P	B05AX02
0107962	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 296,64	19 688,87	S	B		P	B05AX02
0107963	Trombocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	20 879,01	-	S	B		P	B05AX01
0107964	Trombocyty z buffy-coatu směsné deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	15 188,24	-	S	B		P	B05AX01
0207921	Plazma čerstvá zmrazená	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 567,14	-	S	B		P	B05AX03
0207922	Plazma patogen-inaktivovaná	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 567,14	2 885,93	S	B		P	B05AX03
0207925	K-plazma	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 567,14	-	S	B		P	B05AX03
5207926**	Kryoprotein		INF	12	T.U.	3 358,65	-	S	B			B05AX
0207927	Kryoprotein z 1 lt plazmy		INF	12	T.D.	8 134,48	-	S	B			B05AX

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR1	UHR2	LEG_UHR	LIM	OME	IND	ATC
0207928	Plazma rekonvalescentní		INF	12	T.U.	2 874,50	-	S	B		P	B05AX03
5207929**	Plazma rekonvalescentní patogen-inaktivovaná		INF	12	T.U.	3 681,04	-	S	B		P	B05XA03
0307934	Granulocyty z aferézy		INF	12	T.D.	16 429,52	-	S	S		P	B05AX
0307953	Granulocyty z plné krve		INF	12	T.U.	2 611,67	-	S	S		P	B05AX
0407942	Příplatek za ozáření			12	ks	424,39	-	S	B		P	
0407949	Příplatek za promytí			12	ks	1 492,21	-	S	B		P	
0407950	Příplatek za výběr dárce podle HLA I.třídy			12	ks	2 002,84	-	S	B		P	
0407951	Příplatek za vyšetření metodou přímé detekce nukleové kys. viru WNV			12	ks	255,18	-	S	B		P	
0507946	Krev pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	1 284,37	-	S	A			B05AX01
0507951	Erytrocyty pro autotransfuzi		INF	15	T.U.	1 708,42	-	S	A			B05AX01

*nově zařazené kódy trombocytových přípravků

**změna kódu na základě duplicity

Výše úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:

Ústav mění výši úhrady pro stávající přípravky a stanovuje výši úhrady pro nově zařazené přípravky podskupiny 12 a 15 tak, jak je uvedeno v tabulce č. 1 tohoto opatření obecné povahy.

Ústav dále mění kód 0207926 na nový kód 5207926 a kód 0207929 na kód 5207929 z důvodu duplicity s jinými registrovanými hromadně vyráběnými léčivými přípravky (HVL P).

Podmínky úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 05-25, sp. zn. SUKLS97765/2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 07-25, sp. zn. SUKLS249464/2025, zůstávají (i pro přečíslené kódy) 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 de leukotizované pro výměnnou či intrauterinní transfuzi	i. v.	Jsou hrazeny pacientům pouze na pracovištích s oprávněním poskytovat specializovanou perinatologickou péči podle kódů OD 00080 a OD 00082 uvedených v platném Metodickém opatření Ministerstva zdravotnictví ČR.
Granulocyty z aferézy, Granulocyty z plné krve	i. v.	Jsou hrazeny pacientům pouze v centrech specializované hematologické péče uvedených v platném Metodickém opatření Ministerstva zdravotnictví ČR.
Erytrocyty zpracované promytím	i. v.	Jsou indikovány a hrazeny u pacientů v případě: a) deficitu IgA, b) přecitlivělosti na plazmatické bílkoviny.
Erytrocyty zpracované ozářením	i. v.	Jsou indikovány z důvodu snížení rizika potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVDH) a hrazeny: a) u imunosuprimovaných pacientů včetně pacientů před a po transplantaci, b) u novorozenců a nedonošených dětí, c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
Trombocyty zpracované promytím	i. v.	Jsou hrazeny v případě: a) feto-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: - u imunosuprimovaných pacientů a příjemců před a po transplantaci, - u novorozenců a nedonošených dětí, - u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.
HLA typizované	i. v.	Jsou hrazeny v případě: - prevalence HLA imunizace u nemocných zařazených do transplantačního programu nebo odkázaných na dlouhodobou substituční léčbu trombocyty, - 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: - krvácení nebo kombinované koagulační poruchy potvrzené screeningovými laboratorními testy při: - diseminované intravaskulární koagulaci (DIC), pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, - získaných nedostacích koagulačních faktorů z poruch jejich tvorby (např. při hepatopatii), pokud není indikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, - těžkém, život ohrožujícím krvácení při deficitu vitamínu K, event. při působení antagonistů vitamínu K, pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů, - masivních transfuzích nebo při hrazení masivních krevních ztrát koloidními a krystaloidními roztoky jako náhrada koagulačních faktorů, - nemoci z popálení na přechodu do 2. fáze. - krvácení nebo přípravy na chirurgický výkon u nemocných s vrozeným deficitem koagulačních faktorů v případě, že není dostupná léčba koncentráty příslušného koagulačního faktoru, - mikroangiopatické trombocytopenie (trombotická trombocytopenická purpura, hemolyticko-uremický syndrom, HELP syndrom a další podobné stavy), a to přímo nebo jako substituce 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 Klinikou 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 Klinikou skupinou COVID MZ.
Příplatek za vyšetření metodou přímé detekce nukleové kyseliny viru WNV		Indikační omezení (P) podmínek úhrady: dle opatření Ministerstva zdravotnictví pro předcházení vzniku rizika ohrožení veřejného zdraví v souvislosti s použitím lidské krve nebo lidské plazmy v návaznosti na aktuální epidemiologickou situaci.

Článek 3 Odůvodnění

Ústav v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 správního řádu vyvěšuje na své úřední desce opatření obecné povahy 02–26, kterým mění výši úhrady stávajících přípravků, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazeným individuálně připravovaným přípravkům podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) a mění číselné označení některých stávajících kódů předmětných podskupin. Opatření obecné povahy zohledňuje výsledky připomínkového řízení k návrhu opatření obecné povahy 02–26 vyvěšeného na úřední desce Ústavu v souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu dne 5. 2. 2026. K návrhu opatření obecné povahy Ústav neobdržel připomínky.

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

Dne 16. 1. 2026 obdržel Ústav podnět Společnosti pro transfuzní lékařství ČLS JEP (STL) s žádostí o rozšíření seznamu trombocytových přípravků o dvě alternativy: *chlazené trombocyty*, které se bezprostředně po přípravě uloží do chladničky a skladují se při teplotě 2-6 °C bez nutnosti promíchávání po dobu 14-21 dnů, a *pozdně chlazené trombocyty*, které se po přípravě skladují krátkodobě (max. 5 dnů) v termostatu při teplotě 20-24 °C za stálého promíchávání a následně se po úpravě značení skladují při teplotě 2-6 °C bez nutnosti promíchávání po dobu 14 dnů. Navrhované rozšíření se týká přípravků 0107936, 0107937, 0107952, 0107958, 0107959 a 0107960, kdy původní kód zůstane vyhrazen pro dosud nadále vyráběné trombocyty skladované v termostatu při teplotě 20-24 °C za stálého promíchávání po dobu max. 5-7 dnů. Důvodem pro zařazení dalších alternativ k výše zmíněným kódům je rozšíření možnosti skladování některých trombocytových přípravků a také zvýšená potřeba přesné evidence podaných léčiv pacientovi. Zařízení transfuzní služby, která zavedla výrobu a výdej chlazených a pozdně chlazených trombocytových přípravků, je aktuálně vykazují pod původními kódy přípravků, z tohoto důvodu navrhuje STL stanovit shodnou úhradu, jakou mají původní kódy trombocytových přípravků. Rozšířením seznamu dojde k přesnější evidenci a vykazování konkrétních přípravků s přihlédnutím k elektronizaci zdravotnictví.

K tomu Ústav uvádí, že shledal podnět STL jako relevantní a rozšiřuje kódovou řadu trombocytů o 12 nových kódů (5107965 až 5107976) a současně stanovuje výši a podmínky úhrady novým přípravkům dle původního kódu přípravku, který bude pro přesnější evidenci a vykazování rozšířen o variantu chlazenou a pozdně chlazenou. Rozšíření kódové řady trombocytových přípravků Ústav uvádí v tomto znění:

KÓD	Název a doplněk
5107965	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené minim. 200 miliard TRC
5107966	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené minim. 200 miliard TRC
5107967	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené pediatriká jednotka
5107968	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené pediatriká jednotka
5107969	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené minim.300 miliard TRC
5107970	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené minim.300 miliard TRC
5107971	Trombocyty z odběru plné krve – deleukotizované chlazené
5107972	Trombocyty z odběru plné krve – deleukotizované pozdně chlazené
5107973	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené minim. 200 miliard TRC
5107974	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené minim. 200 miliard TRC
5107975	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené méně než 200 miliard TRC
5107976	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené méně než 200 miliard TRC

K výši úhrady Ústav uvádí:

Opatření obecné povahy je zpracováno v souladu s čl. IV – Cenového výměru Ministerstva zdravotnictví č. 1/2026/OLZP ze dne 24. října 2025, o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely – Cenová regulace věcným usměrňováním ceny (dále jen „Cenový výměr“) a v souladu s platnou Metodikou stanovení úhrady individuálně vyráběných transfuzních přípravků SP-CAU-005 dostupnou na <https://sukl.gov.cz/>.

V opatření obecné povahy jsou respektovány podmínky dané zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů. Předmětné 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.

Opatření obecné povahy je vydáváno v návaznosti na změnu minutové režijní sazby z hodnoty 4,47 bodu za jednu minutu časového výkonu na novou hodnotu ve výši 4,58 bodu za jednu minutu časového výkonu odpovídající vyhlášce č. 424/2025 Sb., kterou se mění vyhláška č. 134/1998 Sb., kterou se vydává seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami, ve znění pozdějších předpisů. Dále v návaznosti na vyhlášku č. 432/2025 Sb., o stanovení hodnot bodu, výše úhrad hrazených služeb, výše záloh na úhradu hrazených služeb a regulačních omezení pro rok 2026 dochází ke změně hodnoty bodu z původní výše 0,96 Kč za bod na novou hodnotu 0,98 Kč za bod (příloha č. 3 „*Hodnota bodu, výše úhrad a regulační omezení podle § 7*“ této vyhlášky).

V předmětném opatření obecné povahy jsou zohledněny změny navrhované v podnětu výborem STL, kdy dochází k rozšíření kódové řady trombocytových přípravků o přípravky chlazené a pozdně chlazené.

Na základě zjištění z úřední činnosti Ústav přistupuje ke změně dvou kódů podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky), které aktuálně vykazují duplicitu s jinými registrovanými HVLP. Důvodem je skutečnost, že dva stávající kódy, přidělené transfuzním přípravkům, nesou stejné identifikační označení (kódy SÚKL) jako již dva registrované a používané HVLP. Tato duplicita by mohla vést k chybám v evidenci a vykazování, a proto je nutné kódy transfuzních přípravků upravit, aby byla zajištěna jedinečnost každého kódu v návaznosti na využívané systémy. Ústav jedná v souladu se svými kompetencemi, které zahrnují mimo jiné i aktualizaci Seznamu individuálně připravovaných léčivých přípravků a zajištění správnosti a jednoznačnosti údajů. V návaznosti na tyto úpravy Ústav přistupuje zároveň ke změně metodiky přidělování kódů podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky), kdy uvozující „0“ v kódu bude nahrazena číslem „5“. Tato změna se v předmětném opatření obecné povahy dotkne 12 nově zařazovaných kódů trombocytových přípravků a dvou duplicitních kódů.

Úprava duplicitních kódů:

Duplicitní KÓD	Nově přidělený KÓD	Název a doplněk
0207926	5207926	Kryoprotein
0207929	5207929	Plazma rekonvalescentní patogen-inaktivovaná

V tabulce č. 2 Ústav uvádí porovnání úhrady platné k 31. 12. 2025 a úhrady stanovené tímto opatřením 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. 2025 a OOP 02-26

Kód	UHR1 k 31. 12. 2025	UHR2 k 31. 12. 2025	UHR1 OOP 02-26	UHR2 OOP 02-26	index UHR1	index UHR2
0007955	3 170,68		3 231,98	-	1,019	-
0007957	2 105,04		2 135,87	-	1,015	-
0007961	5 419,19		5 481,27	-	1,011	-
0007962	5 419,19		5 481,27	-	1,011	-
0007964	3 170,68		3 231,98	-	1,019	-
0007965	14 672,82		14 734,73	-	1,004	-

Kód	UHR1 k 31. 12. 2025	UHR2 k 31. 12. 2025	UHR1 OOP 02-26	UHR2 OOP 02-26	index UHR1	index UHR2
0007966	14 672,82		14 734,73	-	1,004	-
0007967	9 246,48		9 482,11	-	1,025	-
0107936	10 466,02		10 662,21	-	1,019	-
5107965*	-		10 662,21	-	-	-
5107966*	-		10 662,21	-	-	-
0107937	5 128,61		5 218,43	-	1,018	-
5107967*	-		5 218,43	-	-	-
5107968*	-		5 218,43	-	-	-
0107952	16 159,57		16 296,64	-	1,008	-
5107969*	-		16 296,64	-	-	-
5107970*	-		16 296,64	-	-	-
0107958	2 853,16		2 902,23	-	1,017	-
5107971*	-		2 902,23	-	-	-
5107972*	-		2 902,23	-	-	-
0107959	11 510,34		11 784,14	-	1,024	-
5107973*	-		11 784,14	-	-	-
5107974*	-		11 784,14	-	-	-
0107960	5 380,78		5 503,62	-	1,023	-
5107975*	-		5 503,62	-	-	-
5107976*	-		5 503,62	-	-	-
0107961	11 510,34	16 247,71	11 784,14	16 365,34	1,024	1,007
0107962	16 159,57	19 562,15	16 296,64	19 688,87	1,008	1,006
0107963	20 710,50		20 879,01	-	1,008	-
0107964	14 960,02		15 188,24	-	1,015	-
0207921	1 537,37		1 567,14	-	1,019	-
0207922	1 537,37	2 857,01	1 567,14	2 885,93	1,019	1,010
0207925	1 537,37		1 567,14	-	1,019	-
5207926**	3 299,08		3 358,65	-	1,018	-
0207927	7 990,76		8 134,48	-	1,018	-
0207928	2 825,37		2 874,50	-	1,017	-
5207929**	3 633,32		3 681,04	-	1,013	-
0307934	16 294,14		16 429,52	-	1,008	-
0307953	2 572,93		2 611,67	-	1,015	-
0407942	424,39		424,39	-	1,000	-
0407949	1 491,33		1 492,21	-	1,001	-
0407950	1 941,51		2 002,84	-	1,032	-
0407951	249,17		255,18	-	1,024	-
0507946	1 234,97		1 284,37	-	1,040	-
0507951	1 642,71		1 708,42	-	1,040	-

*Nově zařazené kódy, jež nebyly k 31. 12. 2025 v seznamu IPLP

** Změna kódu na základě duplicity

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 změny výdajů byly dále použity platné úhrady stanovené opatřením obecné povahy 05-25 s účinností od 1. 6. 2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 07-24 s účinností od 1. 9. 2025 a úhrady dle tohoto 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 tomto opatření obecné povahy je předpoklad ročního nárůstu výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění o 1,10 % oproti roku 2025, což odpovídá částce 30 615 583,04 Kč.

Uvedené předpokládané dopady jsou ovlivněny změnou výše bodu a korunové hodnoty bodu. Rozšířením řady trombocytových přípravků dle předpokladu neovlivní výši nárůstu výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění, jelikož chlazené a pozdně chlazené trombocytové přípravky jsou v současnosti transfuzními zařízeními vykazovány pod společným kódem pro původní kódy nejběžněji používaných trombocytových přípravků. Jejich zařazením dojde pouze k přesunutí části spotřeb dle typu zpracování a uchování trombocytových přípravků.

Tabulka 2: Předpokládaný dopad na výdaje z prostředků veřejného zdravotního pojištění

Kód	Spotřeba 2024 v DJ	UHR1 OOP 05-25 a 07-25	UHR1 OOP 02-26	předpokládané roční náklady dle OOP 05-25 a 07-25 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 02-26 v Kč	index UHR1
0007955	154,00	3 170,68	3 231,98	488 284,72	497 724,92	1,019
0007957	93,15	2 105,04	2 135,87	196 084,48	198 956,29	1,015
0007961	20 759,70	5 419,19	5 481,27	112 500 758,64	113 789 520,82	1,011
0007962	392 611,33	5 419,19	5 481,27	2 127 635 393,42	2 152 008 704,79	1,011
0007964	3 238,00	3 170,68	3 231,98	10 266 661,84	10 465 151,24	1,019
0007965	1 759,64	14 672,82	14 734,73	25 818 880,98	25 927 820,30	1,004
0007966	18,00	14 672,82	14 734,73	264 110,76	265 225,14	1,004
0007967	57,00	9 246,48	9 482,11	527 049,36	540 480,27	1,025
0107936	41,00	10 466,02	10 662,21	429 106,82	437 150,61	1,019
5107965*	0,00	0,00	10 662,21	0,00	-	-
5107966*	0,00	0,00	10 662,21	0,00	-	-
0107937	1 192,00	5 128,61	5 218,43	6 113 303,12	6 220 368,56	1,018
5107967*	0,00	0,00	5 218,43	0,00	-	-
5107968*	0,00	0,00	5 218,43	0,00	-	-
0107952	31,00	16 159,57	16 296,64	500 946,67	505 195,84	1,008
5107969*	0,00	0,00	16 296,64	0,00	-	-
5107970*	0,00	0,00	16 296,64	0,00	-	-
0107958	4,00	2 853,16	2 902,23	11 412,64	11 608,92	1,017
5107971*	0,00	0,00	2 902,23	0,00	-	-
5107972*	0,00	0,00	2 902,23	0,00	-	-
0107959	624,20	11 510,34	11 784,14	7 184 754,23	7 355 660,19	1,024
5107973*	0,00	0,00	11 784,14	0,00	-	-
5107974*	0,00	0,00	11 784,14	0,00	-	-
0107960	51,00	5 380,78	5 503,62	274 419,78	280 684,62	1,023
5107975*	0,00	0,00	5 503,62	0,00	-	-
5107976*	0,00	0,00	5 503,62	0,00	-	-
0107961	164,00	11 510,34	11 784,14	1 887 695,76	1 932 598,96	1,024
0107962	127,00	16 159,57	16 296,64	2 052 265,39	2 069 673,28	1,008
0107963	20 241,20	20 710,50	20 879,01	419 205 372,60	422 616 217,21	1,008
0107964	127,00	14 960,02	15 188,24	1 899 922,54	1 928 906,48	1,015
0207921	1 528,00	1 537,37	1 567,14	2 349 101,36	2 394 589,92	1,019
0207922	27,00	1 537,37	1 567,14	41 508,99	42 312,78	1,019
0207925	22 218,20	1 537,37	1 567,14	34 157 594,13	34 819 029,95	1,019
5207926**	-	3 299,08	3 358,65	0,00	-	-
0207927	344,00	7 990,76	8 134,48	2 748 821,44	2 798 261,12	1,018
0207928	91,00	2 825,37	2 874,50	257 108,67	261 579,50	1,017
5207929**	1,00	3 633,32	3 681,04	3 633,32	3 681,04	1,013
0307934	247,00	16 294,14	16 429,52	4 024 652,58	4 058 091,44	1,008
0307953	347,00	2 572,93	2 611,67	892 806,71	906 249,49	1,015
0407942	63 369,07	424,39	424,39	26 893 199,62	26 893 199,62	1,000

Kód	Spotřeba 2024 v DJ	UHR1 OOP 05-25 a 07-25	UHR1 OOP 02-26	předpokládané roční náklady dle OOP 05-25 a 07-25 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 02-26 v Kč	index UHR1
0407949	444,00	1 491,33	1 492,21	662 150,52	662 541,24	1,001
0407950	133,10	1 941,51	2 002,84	258 414,98	266 578,00	1,032
0407951	0,00	249,17	255,18	0,00	-	-
0507946	3,00	1 234,97	1 284,37	3 704,91	3 853,11	1,040
0507951	47,00	1 642,71	1 708,42	77 207,37	80 295,74	1,040

Celkem	2 789 626 328,35	2 820 241 911,39	1,0110
Dopad	30 615 583,04		

* nově zařazené kódy bez predikované spotřeby – jejich spotřeba je nyní zahrnuta v původních kódech 0107936, 0107937, 0107952, 0107958, 0707959 a 0107960, rozšířením kódové řady dojde k pouze k realokaci spotřeby v rámci kódů

** změna kódu na základě duplicity

K podmínkám úhrady Ústav uvádí:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 05-25, sp. zn. SUKLS97765/2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 07-25, sp. zn. SUKLS249464/2025, zůstávají beze změny.

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

Součástí tohoto opatření jsou:

Příloha č. 1 – Kalkulační listy

Příloha č. 2 – Podnět STL ČLS JEP – Žádost o doplnění seznamu TP

Článek 4

Účinnost

Toto opatření obecné povahy z důvodu hrozby vážné újmy veřejnému zájmu nabývá v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění účinnosti dnem vyvěšení na úřední desce Ústavu, tj. 1. 3. 2026.

Nabytím účinnosti tohoto opatření obecné povahy pozbývá účinnosti opatření obecné povahy 05-25, sp. zn. SUKLS97765/2025, ze dne 16. 5. 2025 s datem účinnosti od 1. 6. 2025 a doplňující opatření obecné povahy 07-25, sp. zn. SUKLS249464/2025, ze dne 29. 8. 2025 s datem účinnosti od 1. 9. 2025.

Článek 5

Poučení

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

Vyřizuje: Bc. Eva Vysekalová

Otisk úředního razítka

Mgr. Ing.
Ondřej
Němeček

Digitálně podepsal
Mgr. Ing. Ondřej
Němeček
Datum: 2026.02.27
12:35:32 +01'00'

Mgr. Ing. Ondřej Němeček

ředitel Sekce cenové a úhradové regulace
Státního ústavu pro kontrolu léčiv