



Vyvěšeno dne: 1. 3. 2026

Sejmuto dne

Dne: 27. 2. 2026

Sp. zn.: SUKLS518579/2025

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

opatření obecné povahy **03–26**,

kterým mění výši a podmínky úhrady

individuálně připravovaných radiofarmak a stanovuje výši a podmínky úhrady pro nově zařazený kód

Článek 1

Předmět úpravy

Ústav tímto opatřením obecné povahy 03–26, vydaným pod sp. zn. SUKLS518579/2025 (dále jen „opatření obecné povahy“) mění výši a podmínky úhrady stávajícím kódům, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazenému kódu a mění číselné označení stávajícímu kódu individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 13 (*individuálně připravovaná radiofarmaka*) tak, jak je uvedeno v článku 2.

Článek 2

Výše a podmínky úhrady individuálně připravovaných léčivých přípravků podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka)

Ústav mění výši a podmínky úhrady stávajícím kódům, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazenému kódu a mění číselné označení stávajícího kódu individuálně připravovaných přípravků podskupiny 13 (*individuálně připravovaná radiofarmaka*) stanovené opatřením obecné povahy 04-25 ze dne 16. 5. 2025, s účinností od 1. 6. 2025, doplňujícím opatřením obecné povahy 06-25 ze dne 29. 5. 2025, s účinností od 1. 6. 2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 08-25 ze dne 17. 10. 2025, s účinností od 1. 11. 2025 tak, že nově zní:

Tabulka 1: Výše úhrad

KOD	NAZ	DOP	CESTA	TYP	MJD	UHR 03-26	LEG_UHR1	LIM1	OME1	IND1	ATC
0002009	67Ga Citronan gallitý inj.		INJ	13	MBq	55,61	S	D	NM	P	V09HX01
0002013	90Y Citronan yttritý inj.		INJ	13	MBq	41,52	S	B	NM	P	V10AA01
0002015	99mTc Technecistan sodný inj.		INJ	13	MBq	3,01	S	D	NM	P	V09
0002018	99mTc Macroalbin inj.		INJ	13	MBq	8,50	S	D	NM	P	V09EB01
0002021	99mTc Nanokoloid albuminu inj.		INJ	13	MBq	12,69	S	D	NM	P	V09DB01
0002024	99mTc Mebrofenin inj.		INJ	13	MBq	14,43	S	D	NM	P	V09DA04
0002025	99mTc HM PAO inj.		INJ	13	MBq	9,22	S	D	NM	P	V09AA01
0002027	99mTc MIBI inj.		INJ	13	MBq	6,13	S	D	NM	P	V09GA01
0002028	99mTc DMSA inj.		INJ	13	MBq	11,31	S	D	NM	P	V09CA02
0002030	99mTc Sír koloidní inj.		INJ	13	MBq	9,83	S	D	NM	P	V09DB05
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.		INJ	13	MBq	7,30	S	D	NM	P	V09GA06
0002034	99mTc DTPA inj.		INJ	13	MBq	11,36	S	D	NM	P	V09CA01
0002035	99mTc MAG3 inj.		INJ	13	MBq	12,36	S	D	NM	P	V09CA03
0002039	99mTc Besileosomab inj.		INJ	13	MBq	27,63	S	D	NM	P	V09HA03
0002042	111In DTPA inj.		INJ	13	MBq	617,44	S	D	NM	P	V09AX01
0002057	201Tl Chlorid thallný inj.		INJ	13	MBq	56,99	S	D	NM	P	V09GX01
0002058	99mTc Erytrocyty alterované		INJ	13	MBq	84,03	S	D	NM	P	V09GA06
0002059	99mTc Erytrocyty vitální		INJ	13	MBq	7,77	S	D	NM	P	V09
5002060**	99mTc Erytrocyty in vivo		INJ	13	MBq	8,68	S	D	NM	P	V09GA06
0002061	99mTc Leukocyty značené HM PAO		INJ	13	MBq	23,67	S	D	NM	P	V09HA02
0002063	111In Leukocyty		INJ	13	MBq	1 909,26	S	D	NM	P	V09HB01
0002067	81m Krypton plyn k inh.		INHAL	13	vyš.	2 717,22	S	D	NM	P	V09EX01
0002070	123I Jodid sodný inj., p.o.		INJ.p.o	13	MBq	186,68	S	D	NM	P	V09FX02
0002072	123I MIBG inj.		INJ	13	MBq	225,01	S	D	NM	P	V09IX01
0002073	99mTc Oxidronát disodný inj.		INJ	13	MBq	4,43	S	D	NM	P	V09BA01
0002074	99mTc Tetrofosmin inj.		INJ	13	MBq	6,94	S	D	NM	P	V09GA02
0002075	131I Jodid sodný diag.peror.		p.o.	13	MBq	16,05	S	D	NM	P	V09FX03
0002076	131I Jodid sodný terap.peror.		p.o.	13	MBq	1,85	S	S	NM	P	V10XA01
0002077	111In Pentetreotid inj.		INJ	13	MBq	269,17	S	D	NM	P	V09IB01
0002078	99mTc Trombocyty značené HM-PAO		INJ	13	MBq	15,89	S	D	NM	P	V09HA02
0002079	131I Norcholesterol inj.		INJ	13	MBq	1 612,86	S	D	NM	P	V09XA01
0002081	153Sm EDTMP inj.		INJ	13	MBq	16,31	S	B	NM	P	V10BX02
0002082	111In Trombocyty		INJ	13	MBq	3 813,61	S	D	NM	P	V09
0002083	99mTc DTPA aer.		INHAL	13	MBq	4,77	S	D	NM	P	V09EA01
0002087	18F FDG inj.		INJ	13	MBq	44,83	S	D	NM	P	V09IX04
0002090	186Re Koloidní rhenium sulfid inj.		INJ	13	MBq	132,89	S	B	NM	P	V10AX05
0002092	123I Joflupan inj.		INJ	13	MBq	146,86	S	D	NM	P	V09AB03
0002094	169Er Citronan erbný inj.		INJ	13	MBq	218,61	S	B	NM	P	V10AX04
0002095	99mTc Nanokoloid alb. inj.jiné než i.v. apl.		INJ	13	MBq	26,44	S	D	NM	P	V09DB01
0002096	131I MIBG terap. inj.		INJ	13	MBq	12,63	S	S	NM	P	V10XA02
0002097	90Y Ibritumomab tiuxetan inj.		INJ	13	vyš.	509 642,36	S	S	NM	P	V10XX02
0002098	18F NaF inj.		INJ	13	MBq	47,70	S	D	NM	P	V09IX06
0002099	18F FLT inj.		INJ	13	MBq	241,98	S	D	NM	P	V09
0002100	99mTc-HYNIC-TOC inj.		INJ	13	MBq	21,73	S	D	NM	P	V09IA07
0002101	18F -Fluoromethylcholin inj.		INJ	13	MBq	102,86	S	D	NM	P	V09IX07
0002102	223Ra radium-dichlolid inj.		INJ	13	vyš.	112 420,40	S	S	NM	P	V10XX03
0002103	18F Flortetaben inj.		INJ	13	vyš.	58 878,84	S	D	NM	P	V09AX06
0002104	18F Flutemetamol inj.		INJ	13	vyš.	47 152,38	S	D	NM	P	V09AX04
0002105	18F Fluciklovin inj.		INJ	13	vyš.	30 512,03	S	D	NM	P	V09IX12
0002106	99mTc-butadronate inj. roztok		INJ	13	MBq	7,96	S	D	NM	P	V09BA04
0002107	18F Fluoromisonidazolium		INJ	13	MBq	220,61	S	D	NM	P	V09
0002108	68Ga Edotreotid inj.		INJ	13	MBq	246,64	S	D	NM	P	V09IX09
0002109	177Lu oxodotreotid inj.		INJ	13	vyš.	554 768,61	S	S	NM	P	V10XX04
0002111	11C methionin		INJ	13	MBq	368,97	S	D	NM	P	V09IX13
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)		INJ	13	MBq	119,70	S	D	NM	P	V09CA01
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.		p.o.	13	vyš.	16 485,85	S	D	NM	P	V09DX01
0002115	18F Fluorodopa		INJ	13	MBq	181,12	S	D	NM	P	V09IX05
0002116	68Ga gozetotid inj.		INJ	13	MBq	210,11	S	D	NM	P	V09IX14
0002117	18F-fluorestradiol		INJ	13	MBq	256,43	S	D	NM	P	V09IX11
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan		INJ	13	vyš.	554 768,61	S	S	NM	P	V10XX05
0002119	18F Fluorodopa (ÚJV)		INJ	13	MBq	181,12	S	D	NM	P	V09IX05

KOD	NAZ	DOP	CESTA	TYP	MJD	UHR 03-26	LEG_UHR1	LIM1	OME1	IND1	ATC
0002120	18F-PSMA inj.		INJ	13	vyš.	41 003,09	S	D	NM	P	V09IX16
5002121*	Technecium-(99mTc)Technegas		INHAL	13	MBq	10,44	S	D	NM	P	V09EA02

*nově zařazené RF

** změna kódu na základě duplicity

Tabulka 2: Platnost specifických léčebných programů

Kód RF	Název RF	Název LP	Číslo OOP	Sp. Zn.	Platnost do*
0002115	F18 Fluordopa	IASOdopa	06-24	SUKLS83706/2023	31.08.2026
0002117	18F-fluorestradiol	18F-FES	02-25	SUKLS23993/2025	31.12.2026
0002106	99mTc-butedronate inj. roztok	TECEOS	02-25	SUKLS23993/2025	31.12.2026
0002079	131I Norcholesterol inj.	NORCHOL-131	06-25	SUKLS163841/2025	31.10.2026
0002024	99mTc-mebrofenin	BROMO-BILIARON	03-26	SUKLS518579/2025	31.12.2027
0002107	18F Fluoromisonidazolium	18F-FMISO	03-26	SUKLS518579/2025	30.06.2027

*Ukončení platnosti úhrady v případě, že nedojde k prodloužení specifického léčebného programu

Výše úhrady individuálně připravovaných radiofarmak:

Ústav mění výši úhrady pro stávající přípravky a stanovuje výši úhrady pro nově zařazený přípravek podskupiny 13 tak, jak je uvedeno v tabulce č. 1 tohoto opatření obecné povahy. Ústav dále mění kód 0002060 na nový kód 5002060 z důvodu duplicity s jinými registrovanými hromadně vyráběnými léčivými přípravky (HVLp).

Podmínky úhrady individuálně připravovaných radiofarmak:

Ústav stanovuje pro nově zařazené radiofarmakum Technecium-(99mTc)Technegas následující podmínky:

LIM „D“

OME „NM“

IND „P“

Technecium-(99mTc)Technegas	Inhal.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro scintigrafii alveolárních prostorů, zejména v kontextu s diagnostikou plicní embolie. Vykazuje pouze pracoviště nukleární medicína (odb.407).
-----------------------------	--------	--

Na základě odborného stanoviska Sekce kognitivní neurologie České neurologické společnosti ČSL JEP
Ústav upravuje znění indikačního omezení radiofarmak ¹⁸F Florbetaben inj. a ¹⁸F Flutemetamol inj.

¹⁸ F Florbetaben inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro diagnostiku prováděnou pouze na pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, resp. PET/CT skenerů k detekci depozit beta amyloidu (amyloidních plaků) v mozkové tkáni u dospělých pacientů s neurodegenerativním onemocněním, především Alzheimerovy nemoci (AD). Diagnostiku navrhuje neurolog odbornosti 209 se zkušeností s biomarkery a diagnostikou kognitivních poruch a demencí zajišťující super konziliární činnost pro komplikované případy a atypické formy demencí. Indikace: - AD jako možné diagnózy - přetrvávající nebo postupující nevysvětlitelná mírná kognitivní porucha, - postupující demence s atypickým počátečním
----------------------------------	-------	---

		stádiem, • diferenciální diagnostiky především frontotemporální lobární degenerace (FTLD), • určení etiologie demence ve sporných případech, kdy nelze jednoznačně interpretovat výsledek dosud provedených vyšetření (např. krevních biomarkerů nebo mozkomíšního moku), • indikace a zhodnocení efektu léčby cílené na amyloidové plaky Vylučující kritéria pro PET vyšetření: • potvrzená AD dle platných diagnostických kritérií NIA-AA, s výjimkou indikace hodnocení efektu léčby cílené na amyloidové plaky • určení tíže demence, • klinicky asymptomatictí pacienti bez kognitivního deficitu (screeningové vyšetření nebo podezření na možnost AD vysloveno pouze na základě pozitivní rodinné anamnézy nebo genotypu ApoE)
¹⁸ F Flutemetamol inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro diagnostiku prováděnou pouze na pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, resp. PET/CT skenerů k detekci depozit beta amyloidu (amyloidních plaků) v mozkové tkáni u dospělých pacientů s neurodegenerativním onemocněním, především Alzheimerovy nemoci (AD). Diagnostiku navrhuje neurolog odbornosti 209 se zkušeností s biomarkery a diagnostikou kognitivních poruch a demencí zajišťující super konziliární činnost pro komplikované případy a atypické formy demencí. Indikace: • AD jako možné diagnózy • přetrvávající nebo postupující nevysvětlitelná mírná kognitivní porucha, • postupující demence s atypickým počátečním stádiem, • diferenciální diagnostiky především frontotemporální lobární degenerace (FTLD), • určení etiologie demence ve sporných případech, kdy nelze jednoznačně interpretovat výsledek dosud provedených vyšetření (např. krevních biomarkerů nebo mozkomíšního moku), • indikace a zhodnocení efektu léčby cílené na amyloidové plaky, Vylučující kritéria pro PET vyšetření: • potvrzená AD dle platných diagnostických kritérií NIA-AA, s výjimkou indikace hodnocení efektu léčby cílené na amyloidové plaky • určení tíže demence, • klinicky asymptomatictí pacienti bez kognitivního deficitu (screeningové vyšetření nebo podezření na možnost AD vysloveno pouze na základě pozitivní rodinné anamnézy nebo genotypu ApoE)

Ostatní podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 04-25, doplňujícím opatřením obecné povahy 06-25 a doplňujícím opatřením obecné povahy 08-25, zůstávají (i pro přečíslený kód) beze změny.

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

Individuálně připravovaná radiofarmaka smí vykazovat pouze pracoviště odbornosti 407 nukleární medicína jako zvlášť účtované léčivé přípravky ve vazbě k výkonům dle platného Seznamu výkonů.

LIM „B“ – takto označená radiofarmaka vykazuje a účtuje smluvní zařízení zdravotní pojišťovně vždy jako zvlášť účtované léčivé přípravky. Příslušnému zdravotnickému zařízení jsou hrazeny na základě smlouvy se zdravotní pojišťovnou o poskytování předmětné zdravotní služby.

„P“

Léčivá látka	Forma	Indikační omezení
¹⁸ F NaF inj. Fluorid – ¹⁸ F sodný inj. roztok	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum pro diagnostiku na specializovaných pracovištích pomocí PET, resp. PET/CT skenerů při potřebě s vysokou přesností vyhodnotit možný ložiskový kostní proces se zvýšenou osteoblastickou aktivitou, který běžnými metodami nelze zachytit.
¹⁸ F FLT inj. Fludeoxythymidin ¹⁸ F inj. roztok	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum pro diagnostiku pouze na specializovaných pracovištích pomocí PET, resp. PET/CT skenerů určené: 1) k diagnostice mozkových nádorů, 2) k vyšetření jiných maligních nádorů s vyšší mitotickou aktivitou v případech, kdy je nebezpečí chybné interpretace výsledků z důvodu nespecifičnosti akumulace ¹⁸ F FDG.
¹³¹ I MIBG terap. inj. Jobenguan- ¹³¹ I terap. inj. roztok	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené k terapii nádorů neuroektodermálního původu, endokrinních tumorů.
⁹⁰ Y Ibritumomab tiuxetan inj. Ibritumomab tiuxetan- ⁹⁰ Y inj. roztok	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum ⁹⁰ Y Ibritumomab tiuxetan inj. indikuje hematolog – hematonekolog specializovaného centra u dospělých pacientů s fungující krvetvorbou, k léčbě CD20 pozitivního folikulárního B non Hodgkinského lymfomu. Terapii provádí specializované pracoviště nukleární medicíny v návaznosti na hematonekologické centrum.
¹⁸ F Fluoromethylcholin inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum pro diagnostiku pouze na specializovaných pracovištích pomocí PET, resp. PET/CT skenerů určené: 1) k diagnostice metastáz v případě karcinomu prostaty, kdy je diagnostikován lokální rozsah nádoru a není prokázáno uzlinové postižení a nelze s dostatečnou přesností určit přítomnost metastáz scintigrafickým vyšetřením skeletu, 2) k lokalizaci metastatických lézí dobře diferencovaného hepatocelulárního karcinomu nebo k diagnostice hepatocelulárního karcinomu, 3) k charakteristice jaterních uzlíků anebo zjišťování stádia změn při detekci lézí hepatocelulárního karcinomu, neposkytuje-li metoda PET s fludeoxyglukozou (¹⁸ F FDG) dostatečnou průkaznost anebo je-li plánována chirurgická léčba či

		transplantace, 4) k lokalizaci adenomu či hyperplázie přštítných tělísek při podezření na primární hyperparatyreózu s výhledem chirurgického řešení při nekonkluzivním závěru ultrasonografie a jedné další zobrazovací metody (scintigrafie, CT, popř. MR).
²²³ Ra Radium-dichlorid inj.	i. v.	Terapii individuálně připravovaným radiofarmakem ²²³Ra radium-dichlorid inj. indikuje onkolog specializovaného centra*) ve spolupráci s urologem a lékařem odbornosti nukleární medicíny na základě výsledků vhodné radionuklidové zobrazovací metody prokazující přítomnost aktivní osteoplazie v metastázách skeletu. Přípravek je určen k léčbě pacientů s kastročně rezistentním karcinomem prostaty (CRPC), symptomatickými metastázami v kostech a bez známých viscerálních metastáz či maligní lymfadenopatií větší než 3 cm, ve výkonnostním stavu ECOG 0-2, u kterých byla předchozí léčba docetaxelem neúčinná nebo nevhodná. Vlastní terapii provádí lékař odbornosti nukleární medicíny. Léčba je hrazena do progresu onemocnění, maximálně 6 podaných injekcí. *) pozn. Seznam center vysoce specializované onkologické péče v ČR dostupný na webových stránkách MZ
¹⁸ F Fluciklovin	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum pro diagnostiku pouze na specializovaných pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, PET/CT, resp. PET/MRI skenerů, určené ke specifické diagnostice metastáz karcinomu prostaty v měkkých tkáních u pacientů po proběhlé předchozí primární kurativní léčbě, kdy dochází ke zvýšení hladiny prostatického specifického antigenu (PSA) nebo významně průběžně stoupající hodnoty PSA stanovené po předchozí léčbě a nelze s dostatečnou přesností určit přítomnost kostních metastáz scintigrafickým nebo PET vyšetřením skeletu.
⁶⁸ Ga Edotreotid	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro diagnostiku pouze na pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, resp. PET/CT, PET/MRI skenerů k zobrazení nadměrné exprese somatostatinových receptorů u dospělých pacientů s potvrzenými nebo suspektními dobře diferencovanými GEP-NET pro lokalizaci primárních nádorů a jejich metastáz.
¹⁷⁷ Lu Oxodotreotid	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum je hrazeno u inoperabilního či metastatického dobře diferencovaného (grade 1 nebo grade 2) neuroendokrinního tumoru gastropankreatického origa (GEP-NET) s progresí na léčbě analogy somatostatinu, který před podáním ¹⁷⁷Lu oxodotreotidu vykazuje přítomnost somatostatinových receptorů potvrzenou příslušným radioizotopovým vyšetřením. Úhrada je omezena na pacienty s dobrým stavem výkonnosti (Karnofského skóre nad 60 nebo ECOG 0-2) se zachovalou funkcí ledvin s hodnotou kreatininu nepřevyšující dvojnásobek horní hranice normy odpovídající věku pacienta, s počtem leukocytů ne méně než 2,0 x 10 na devátou/l a počtem trombocytů ne méně než 75 x 10 na devátou/l. Léčba je hrazena do progresu onemocnění či vyčerpání maximálního počtu 6 podaných infuzí, podle toho,

		co nastane dříve.
⁶⁸ Ga-PSMA-11	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro zobrazení nádorů prostaty pomocí PET/CT a PET/MRI s využitím ligandu prostatického membránového antigenu ⁶⁸ Ga-PSMA-11. Léčivý přípravek je určen mužům starším 18 let s podezřením na karcinom prostaty z klinického nebo laboratorního vyšetření (staging karcinomu prostaty s hodnotami nad 20 nmol/l a/nebo Gleason skóre 3+4 a vyšší) nebo s již prokázaným karcinomem prostaty.
¹¹ C methionin	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené k detekci gliomů a dalších maligních tumorů CNS pro pacienty od 5 do 90 let věku. U žen ve fertilním věku musí být před podáním proveden těhotenský test s negativním výsledkem.
¹⁸ F fluordopa (IASOdopa)	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro použití pomocí PET/CT nebo PET/MR zobrazení. PET s fluordopou-(¹⁸ F) je indikována k detekci funkčních ztrát dopaminergních neuronů ve striatu. Přípravek může být použit ke stanovení diagnózy parkinsonismu a k rozlišení esenciálního třesu a Parkinsonova syndromu. Přípravek lze v rámci SpLP použít, pokud je vyšetření pomocí SPECT presynaptických transportérů dopaminu nekonkluzivní, popř. negativní při přetrvávající vysoké klinické suspekci a očekávaný výsledek PET s fluordopou-(¹⁸ F) by ovlivnil následnou volbu léčebného postupu. Dále jej lze použít u onemocnění, u nichž je diagnostickým cílem zvýšený intracelulární transport a dekarboxylace aminokyseliny dihydroxyfenylalaninu ve specifických orgánech a tkáních.
⁶⁸ Ga-gozetotid inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro diagnostiku pouze na specializovaných pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, PET/CT, resp. PET/MR skenerů je hrazeno v následujících klinických stavech: • Primární staging u pacientů s vysoce rizikovým karcinomem prostaty před primární kurativní terapií. • Podezření na recidivu karcinomu prostaty u pacientů se zvyšující se hladinou prostatického specifického antigenu (PSA, prostate-specific antigen) v séru po primární kurativní terapii. • Identifikace pacientů s PSMA pozitivním progresivním metastazujícím kastročně rezistentním karcinomem prostaty (mCRPC, metastatic castration-resistant prostate cancer), pro které je indikována cílená terapie PSMA.
¹⁸ F-fluorestradiol	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum, které se používá při diagnostických zobrazovacích metodách na klinice (oddělení) nukleární medicíny poskytovatelů zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče pomocí PET, PET/CT nebo PET/MRI zobrazení. Léčivý přípravek je určen pacientům starších 18 let, pro které je stanovení míry exprese a vazebných vlastností estrogenových receptorů pomocí ¹⁸ F-FES PET opodstatněné z důvodu potřeby přesné cílené diagnostiky a personalizovaného designu léčby. Vyšetření pomocí ¹⁸ F-FES PET je možno provést u karcinomu prsu: • pro staging a restaging ER pozitivního karcinomu

		prsu, • k predikci odpovědi pacienta na endokrinní léčbu, • ke stanovení heterogenity exprese estrogenových receptorů u primárního nádoru a jeho metastáz. Indikace vyšetření musí být schválena multidisciplinárním týmem zaměřeným na karcinom prsu v rámci Komplexního onkologického centra. Je nutné zohlednit eventuální nutnost vysazení antiestrogenní léčby.
¹⁷⁷ Lu vipivotid tetraxetan inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum Lutecium-(¹⁷⁷Lu) vipivotid tetraxetan je hrazeno v kombinaci s androgen deprivační terapií s nebo bez inhibice dráhy androgenního receptoru (AR) k léčbě dospělých pacientů s progresivním metastazujícím kastročně rezistentním karcinomem prostaty pozitivním na prostatický specifický membránový antigen (PSMA), kteří byli léčeni inhibicí dráhy AR a chemoterapií na bázi taxanů. Pacienti mohou být předlčeni inhibicí dráhy AR i v rámci terapie dosud nemetastatického karcinomu prostaty. Pro úhradu musí být splněny následující podmínky: a) Pacient má stav výkonnosti (ECOG) 0-2; b) Pacient podstoupil pozitronovou emisní tomografii (PET) s použitím PSMA-ligandu k vyhodnocení exprese PSMA v lézích a má alespoň jednu PSMA pozitivní lézi s vychytáváním PSMA-ligandem větším než v normálních játrech. Zároveň nemá žádnou lézi větší než 1 cm (v případě lymfatické uzliny větší než 2,5 cm) s vychytáváním PSMA-ligandem menším než v normálních játrech. Léčba je hrazena do klinicky nebo radiologicky potvrzené progresy onemocnění nebo do nepřijatelné toxicity, maximálně v délce 6 cyklů léčby.
¹⁸ F fluordopa (FLUORODOPA (18F) UJV)	i. v.	Léčivý přípravek je diagnostické radiofarmakum určené v onkologii k diagnostice a lokalizaci fokální hyperplazie buněk beta ostrůvků v případě hyperinzulinismu u kojenců a dětí, k diagnostice a lokalizaci paragangliomů u pacientů s mutací genu sukcinátdehydrogenázy podjednotky D, lokalizaci feochromocytomů, staging feochromocytomů, paragangliomů a dobře diferencovaných neuroendokrinních nádorů středního střeva, detekci v případě důvodného podezření na recidivu či zbytkové onemocnění u primárních mozkových nádorů všech stupňů diferenciace, dále feochromocytomů, paragangliomů a medulárního karcinomu štítné žlázy se zvýšenými sérovými hladinami kalcitoninu, dobře diferencovaných neuroendokrinních nádorů středního střeva a jiných endokrinních nádorů trávicího ústrojí, pokud je scintigrafie somatostatinných receptorů negativní. V neurologii pro diagnostiku Parkinsonovy nemoci a rozlišení mezi esenciálním třesem a parkinsonskými syndromy.
¹⁸ F-PSMA inj.	i.v.	Diagnostické radiofarmakum indikováno k detekci lézí pozitivních na prostatický specifický membránový antigen (PSMA) pomocí pozitronové emisní tomografie (PET) u dospělých s karcinomem prostaty (PCa) v následujících klinických podmínkách: - primární staging pacientů s vysoce rizikovým PCa před

		počáteční kurativní terapií, - k lokalizaci recidivy PCa u pacientů s podezřením na recidivu na základě zvýšení sérových hladin prostatického specifického antigenu (PSA) po primární léčbě s léčebným záměrem.
--	--	--

Článek 3 Odůvodnění

Ústav v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 správního řádu vyvěšuje na své úřední desce opatření obecné povahy 03–26, kterým mění výši a podmínky úhrady stávajícím kódům, stanovuje výši a podmínky úhrady nově zařazenému kódu a mění číselné označení stávajícího kódu individuálně připravovaných přípravků podskupiny 13 (*individuálně připravovaná radiofarmaka*). Opatření obecné povahy zohledňuje výsledky připomínkového řízení k návrhu opatření obecné povahy 03–26 vyvěšeného na úřední desce Ústavu v souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu dne 5. 2. 2026.

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

Dne 11. 12. 2025 obdržel Ústav odborné stanovisko Sekce kognitivní neurologie České neurologické společnosti ČSL JEP s návrhem úpravy znění indikační omezení radiofarmak ¹⁸F Florbetaben inj. a ¹⁸F Flutemetamol inj. Důvodem k úpravě indikačního znění je potřeba reflektovat aktuální vývoj v oblasti diagnostiky a léčby Alzheimerovy nemoci (AD), zejména v souvislosti s nástupem chorobu modifikujících terapií zaměřených proti beta amyloid (AAT) a s potřebou objektivního posouzení jejich účinnosti pomocí amyloidového PET.

K tomu Ústav uvádí, že vzal odborné stanovisko s návrhem na úpravu znění indikačního omezení na vědomí a přistoupil k požadované úpravě podmínek úhrady u radiofarmak ¹⁸F Florbetaben inj. a ¹⁸F Flutemetamol inj.

Dne 12. 12. 2025 Ústav obdržel od společnosti THP Medical Products Vertriebs GmbH, se sídlem Shuttleworthstraße 19, 1210 Vídeň, Rakousko (dále jen „THP“) podnět ke stanovení výše a podmínek úhrady přípravku PULFUNVU opatřením obecné povahy.

K tomu Ústav uvádí, že vzal výše uvedený podnět a předložené podklady na vědomí a současně požádal předkladatele THP a Radiofarmaceutickou sekci České společnosti nukleární medicíny ČSL JEP (dále jen „RF sekce ČSNM“) o doplnění části podkladů a vyjádření tak, aby mohla být přípravku PULFUNVU stanovena úhrada a podmínky úhrady v souladu s platnou Metodikou stanovení úhrad individuálně připravovaných radiofarmak a současně aby mohl Ústav zařadit přípravek PULFUNVU do Seznamu individuálně připravovaných léčivých přípravků (Seznam IPLP).

Dne 19. 1. 2025 obdržel Ústav od společnosti THP doplňující informace k podnětu pro stanovení výše a podmínek úhrady přípravku PULFUNVU.

Dne 28. 1. 2025 obdržel Ústav vyjádření RF sekce ČSNM ke kalkulaci přímých materiálových nákladů spojených s využitím argonu při vyšetření přípravkem PULFUNVU.

K tomu Ústav uvádí, že vzal doplňující informace k podnětu na vědomí a zohlednil je ve výpočtu výše úhrady přípravku PULFUNVU.

Dne 5. 2. 2026 obdržel Ústav souhlasné stanovisko RF sekce ČSNM k zařazení radiofarmaka Technecium-(99mTc)Technegas [přípravek PULFUNVU RAD KIT 50x135MCL (kód SÚKL 0277656) a PULFUNVU RAD KIT 50x300MCL (kód SÚKL 0277657)] do Seznamu IPLP opatřením obecné povahy.

K tomu Ústav dodává, že vzal doplnění společnosti THP a stanovisko RS sekce ČSNM na vědomí a zařazuje radiofarmakum Technecium-(99mTc)Technegas do Seznamu IPLP.

Dne 5. 2. 2026 Ústav vyvěsil na úřední desku návrh opatření obecné povahy 03-26. Ústav obdržel níže uvedené informace.

Dne 6. 2. 2026 obdržel Ústav informaci o navazujícím specifickém léčebném programu BROMO-BILIARON 5MG kit pro radiofarmakum (99mTc-mebrofenin inj., kód 0002024) od společnosti G and G MEDICAL ENGINEERING spol. s r.o., Trojmezí 1538/44, Praha 9. Přípravek BROMO-BILIARON 5MG kit pro radiofarmakum je uváděn na trh v režimu specifického léčebného programu na základě rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví č. j. MZDR 29630/2025-2/OLZP vydaného dne 19. 12. 2025 s platností do 31. 12. 2027.

Dne 20. 2. 2026 obdržel Ústav informaci o navazujícím specifickém léčebném programu přípravku 18F-FMISO (18F-fluormisonidazol, kód 0002107) od společnosti RadioMedic s.r.o., Husinec-Řež 289, 250 68 Řež. Přípravek 18F-FMISO je uváděn na trh v režimu specifického léčebného programu na základě rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví č. j. MZDR 11016/2025-2/OLZP vydaného 6. 6. 2025 s platností do 30. 6. 2027.

K tomu Ústav uvádí, že zohlednil uvedené informace o navazujících specifických léčebných programech v předmětném opatření obecné povahy.

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 a v souladu s platnou Metodikou stanovení úhrad individuálně připravovaných radiofarmak SP-CAU-004 dostupnou na www.sukl.gov.cz.

Stanovení úhrady individuálně připravovaných radiofarmak je činěno rovněž v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, zejména s ohledem na ustanovení § 25 odst. 2 písm. h), § 79 odst. 2 písm. b) a § 82 odst. 2 písm. e) tohoto zákona a dále 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, konkrétně pak části třetí této vyhlášky – Příprava radiofarmak a bližší podmínky provozu na pracovištích nukleární medicíny (ustanovení § 23 – 28 této vyhlášky).

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 a 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, kterou 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).

Součástí podkladů je stanovisko RS sekce ČSNM doplňující podnět dodaný společností THP k zařazení radiofarmaka Technecium-(99mTc)Technegas do seznamu IPLP podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka), ve kterém RS sekce ČSNM doporučuje zařazení přípravků PULFUNVU RAD KIT 50x135MCL (kód SÚKL 0277656) a PULFUNVU RAD KIT 50x300MCL (kód SÚKL 0277657) do Seznamu IPLP opatřením obecné povahy.

Na základě zjištění z úřední činnosti Ústav přistupuje ke změně jednoho kódu podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka), který aktuálně vykazuje duplicitu s jiným registrovaným

HVLP. Důvodem je skutečnost, že stávající kód přidělený radiofarmaku nese stejné identifikační označení (kód SÚKL) jako již dříve registrovaný a používaný HVLP. Tato duplicita by mohla do budoucna vést k chybám v evidenci a vykazování, a proto je nutné kód radiofarmaku 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 IPLP a zajištění správnosti a jednoznačnosti údajů. V návaznosti na tyto úpravy Ústav přistupuje zároveň ke změně metodiky přidělování kódů podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka), kdy uvozující „0“ v kódu bude nahrazena číslem „5“. Tato změna se v předmětném opatření obecné povahy dotkne jednoho nově zařazeného kódu a jednoho duplicitního kódu.

Úprava duplicitního kódu:

Duplicitní KÓD	Nově přidělený KÓD	Název a doplněk
0002060	5002060	99mTc-erythrocyty in vivo

V tabulce č. 3 Ústav uvádí porovnání výší úhrad dle tohoto opatření obecné povahy a původních hodnot úhrad platných k 31. 12. 2025.

Tabulka 3: Porovnání výše UHR dle tohoto opatření obecné povahy a původních hodnot úhrad platných k 31. 12. 2025

Kód RF	Název radiofarmaka	Úhrada k 31.12.2025 Kč/1 DJ	Úhrada 03-26 v Kč/1 DJ	Index 31.12.2025 /03-26
0002009	67Ga Citronan gallitý inj.	55,60	55,61	1,000
0002013	90Y Citronan yttritý inj.	41,51	41,52	1,000
0002015	99mTc Technecistan sodný inj.	3,01	3,01	1,000
0002018	99mTc Macrosalb inj.	8,49	8,50	1,001
0002021	99mTc Nanokoloid albuminu inj.	12,67	12,69	1,002
0002024	99mTc Mebrofenin inj.	14,41	14,43	1,001
0002025	99mTc HM PAO inj.	9,21	9,22	1,001
0002027	99mTc MIBI inj.	6,12	6,13	1,002
0002028	99mTc DMSA inj.	11,29	11,31	1,002
0002030	99mTc Síra koloidní inj.	9,81	9,83	1,002
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.	7,29	7,30	1,001
0002034	99mTc DTPA inj.	11,34	11,36	1,002
0002035	99mTc MAG3 inj.	12,33	12,36	1,002
0002039	99mTc Besilesomab inj.	27,62	27,63	1,000
0002042	111In DTPA inj.	617,39	617,44	1,000
0002057	201Tl Chlorid thallný inj.	56,98	56,99	1,000
0002058	99mTc Erythrocyty alterované	84,03	84,03	1,000
0002059	99mTc Erythrocyty vitální	7,76	7,77	1,001
5002060*	99mTc Erythrocyty in vivo	8,67	8,68	1,001
0002061	99mTc Leukocyty značené HM PAO	23,67	23,67	1,000
0002063	111In Leukocyty	1 909,01	1 909,26	1,000
0002067	81m Krypton plyn k inh.	2 717,22	2 717,22	1,000
0002070	123I Jodid sodný inj., p.o.	186,68	186,68	1,000
0002072	123I MIBG inj.	225,00	225,01	1,000
0002073	99mTc Oxidronát disodný inj.	4,43	4,43	1,000
0002074	99mTc Tetrofosmin inj.	6,94	6,94	1,000
0002075	131I Jodid sodný diag.peror.	16,05	16,05	1,000
0002076	131I Jodid sodný terap.peror.	1,85	1,85	1,000
0002077	111In Pentetreotid inj.	269,11	269,17	1,000
0002078	99mTc Trombocyty značené HM-PAO	15,89	15,89	1,000
0002079	131I Norcholesterol inj.	1 425,70	1 612,86	1,131
0002081	153Sm EDTMP inj.	16,31	16,31	1,000
0002082	111In Trombocyty	3 813,10	3 813,61	1,000
0002083	99mTc DTPA aer.	4,76	4,77	1,002
0002087	18F FDG inj.	44,82	44,83	1,000
0002090	186Re Koloidní rhenium sulfid inj.	132,88	132,89	1,000
0002092	123I Joflupan inj.	146,85	146,86	1,000
0002094	169Er Citronan erbný inj.	218,59	218,61	1,000

Kód RF	Název radiofarmaka	Úhrada k 31.12.2025 Kč/1 DJ	Úhrada 03-26 v Kč/1 DJ	Index 31.12.2025 /03-26
0002095	99mTc Nanokoloid alb. inj.jiné než i.v. apl.	26,40	26,44	1,002
0002096	131I MIBG terap. inj.	12,63	12,63	1,000
0002097	90Y Ibritumomab tiuxetan inj.	509 634,81	509 642,36	1,000
0002098	18F NaF inj.	47,69	47,70	1,000
0002099	18F FLT inj.	241,98	241,98	1,000
0002100	99mTc-HYNIC-TOC inj.	21,72	21,73	1,000
0002101	18F -Fluoromethylcholin inj.	102,86	102,86	1,000
0002102	223Ra radium-dichlodid inj.	112 420,40	112 420,40	1,000
0002103	18F Florbetaben inj.	58 878,84	58 878,84	1,000
0002104	18F Flutemetamol inj.	47 152,38	47 152,38	1,000
0002105	18F Fluciklovin inj.	30 512,03	30 512,03	1,000
0002106	99mTc-butredronate inj. roztok	7,95	7,96	1,001
0002107	18F Fluoromisonidazolium	220,61	220,61	1,000
0002108	68Ga Edotreotid inj.	246,60	246,64	1,000
0002109	177Lu oxodotreotid inj.	554 768,61	554 768,61	1,000
0002111	11C methionin	368,97	368,97	1,000
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)	119,32	119,70	1,003
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.	16 485,85	16 485,85	1,000
0002115	18F Fluordopa	181,12	181,12	1,000
0002116	68Ga gozetotid inj.	210,10	210,11	1,000
0002117	18F-fluorestradiol	256,43	256,43	1,000
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan	554 768,61	554 768,61	1,000
0002119	18F Fluordopa (ÚJV)	181,12	181,12	1,000
0002120	18F-PSMA inj.	41 003,09	41 003,09	1,000

*změna kódu na základě duplicity

Ekonomické dopady

Ústav pro kalkulaci předpokládaných ročních výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění použil do opatření obecné povahy údaje o spotřebě individuálně připravovaných radiofarmak za rok 2024, jejichž zdrojem jsou statistická data převzatá z Ústavu zdravotnických informací a statistiky ČR a která představují hodnotu spotřeby v MBq za celé roční období. Pro stanovení odhadu nárůstu výdajů byly použity aktuálně platné úhrady stanovené opatřením obecné povahy 04-25 s účinností od 1. 6. 2025, doplňujícím opatřením obecné povahy 06-25 s účinností od 1. 6. 2025 a doplňujícím opatřením obecné povahy 08-25 s účinností od 1. 11. 2025 a úhrady dle tohoto opatření obecné povahy.

Za předpokladu stejné spotřeby DJ připravovaných radiofarmak a na základě změn předkládaných v tomto opatření obecné povahy dojde k navýšení výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění již hrazených radiofarmak o 0,57 % oproti roku 2025, což odpovídá částce 8 176 852,50 Kč, jak Ústav uvádí v příložené tabulce č. 4. Předpokládané navýšení výdajů je dáno změnou výše bodu, která se projeví zvýšením celkových bodů za daný výkon, změnou korunové hodnoty bodu, kdy došlo ke zvýšení korunové hodnoty za 1 bod výkonu a zařazením nového radiofarmaka Technecium-(99mTc)Technegas (přípravek PULFUNVU).

Výši předpokládaných ročních nákladů pro nově zařazené radiofarmakum Ústav vypočetl následovně:
10,44 Kč/1 MBq

průměrná aplikovaná dávka na vyšetření: 700 MBq

$10,44 \cdot 700 = 7\,308$ Kč za 1 vyšetření v Kč

předpokládaný roční objem vyšetření je 1000 (700 000 MBq/rok)

$7\,308 \cdot 1\,000 = \underline{7\,308\,000,00}$ Kč

Zařazením nového radiofarmaka 5002121 v opatření obecné povahy Ústav předpokládá maximální navýšení výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění o 7 308 000,00 Kč, ve většině případů však dle podkladů půjde o realokaci nákladů z vyšetření jinými radiofarmaky (0002083, 99mTc DTPA aer. a 0002067, 81m krypton plyn k inhal.).

Tabulka 4: Předpokládaný dopad na výdaje z prostředků veřejného zdravotního pojištění

Kód	Název	Doplňek	Spotřeba 2024 v DJ	UHR1 OOP 04-25, OOP 06-25 a OOP 08-25	UHR1 OOP 03-26	předpokládané roční náklady dle OOP 04-25, OOP 06-25 a OOP 08- 25 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 03-26 v Kč	index UHR1
0002009	67Ga citronan gallitý inj.	67 Ga	95,00	55,60	55,61	5 282,00	5 282,95	1,000
0002013	90Y citronan yttritý inj.	90Y	90 039,90	41,51	41,52	3 737 556,25	3 738 456,65	1,000
0002015	99mTc technecistan sodný inj.	99mTc	322 219,07	3,01	3,01	969 879,40	969 879,40	1,000
0002018	99mTc makrosalb inj.	99mTc	3 584 135,08	8,49	8,50	30 429 306,83	30 465 148,18	1,001
0002021	99mTc nanokoloid albuminu inj.	99mTc	83 840,80	12,67	12,69	1 062 262,94	1 063 939,75	1,002
0002024	99mTc mebrofenin inj.	99mTc	40 147,00	14,41	14,43	578 518,27	579 321,21	1,001
0002025	99mTc-HM PAO inj.	99mTc	406 708,20	9,21	9,22	3 745 782,52	3 749 849,60	1,001
0002027	99mTc-MIBI inj.	99mTc	18 090 071,85	6,12	6,13	110 711 239,72	110 892 140,44	1,002
0002028	99mTc-DMSA inj.	99mTc	165 914,81	11,29	11,31	1 873 178,20	1 876 496,50	1,002
0002030	99mTc síra koloidní inj.	99mTc	2 187,00	9,81	9,83	21 454,47	21 498,21	1,002
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.	99mTc	0,00	7,29	7,30	0,00	0,00	-
0002034	99mTc-DTPA inj.	99mTc	168 360,14	11,34	11,36	1 909 203,99	1 912 571,19	1,002
0002035	99mTc-MAG3 inj.	99mTc	1 193 243,03	12,33	12,36	14 712 686,56	14 748 483,85	1,002
0002039	99mTc-besílesomab inj.	99mTc	244 168,20	27,62	27,63	6 743 925,68	6 746 367,37	1,000
0002042	111In-DTPA inj.	111In	0,00	617,39	617,44	0,00	0,00	-
0002057	201Tl chlorid thallný inj.	201Tl	174 090,50	56,98	56,99	9 919 676,69	9 921 417,60	1,000
0002058	99mTc erytrocyty alterované	99mTc alter.Ery-vit.	318,00	84,03	84,03	26 721,54	26 721,54	1,000
0002059	99mTc erytrocyty vitální	99mTc vital.Ery-vit.	31 771,00	7,76	7,77	246 542,96	246 860,67	1,001
5002060	99mTc erytrocyty in vivo	99mTc Ery/in vivo/	79 756,00	8,67	8,68	691 484,52	692 282,08	1,001
0002061	99mTc leukocyty značené HM PAO	99mTc	453 178,63	23,67	23,67	10 726 738,17	10 726 738,17	1,000
0002063	111In leukocyty	111In	2 747,70	1 909,01	1 909,26	5 245 386,78	5 246 073,70	1,000
0002067	81m krypton plyn k inhal.	81m	9 111,00	2 717,22	2 717,22	24 756 591,42	24 756 591,42	1,000
0002070	123I jodid sodný inj., p.o.	123I	773,84	186,68	186,68	144 460,45	144 460,45	1,000
0002072	123I MIBG inj.	123I	35 668,05	225,00	225,01	8 025 311,25	8 025 667,93	1,000
0002073	99mTc oxidronát disodný inj.	99mTc	25 262 562,14	4,43	4,43	111 913 150,28	111 913 150,28	1,000
0002074	99mTc tetrofosmin inj.	99mTc	2 313 525,00	6,94	6,94	16 055 863,50	16 055 863,50	1,000
0002075	131I jodid sodný diagn.perorální	131I Diagn.	114 775,92	16,05	16,05	1 842 153,52	1 842 153,52	1,000
0002076	131I jodid sodný terap.perorální	131I Terap.	4 716 834,10	1,85	1,85	8 726 143,09	8 726 143,09	1,000
0002077	111In pentetretotid inj.	111In	31 325,00	269,11	269,17	8 429 870,75	8 431 750,25	1,000
0002078	99mTc trombocyty značené HM PAO	99mTc	0,00	15,89	15,89	0,00	0,00	-
0002079*	131I Norcholesterol inj.	131I	2 000,00	1 425,70	1 612,86	2 851 400,00	3 225 720,00	1,131
0002081	153Sm EDTMP inj.	153Sm	43 368,00	16,31	16,31	707 332,08	707 332,08	1,000
0002082	111In trombocyty	111In	16,00	3 813,10	3 813,61	61 009,60	61 017,76	1,000

Kód	Název	Doplňek	Spotřeba 2024 v DJ	UHR1 OOP 04-25, OOP 06-25 a OOP 08-25	UHR1 OOP 03-26	předpokládané roční náklady dle OOP 04-25, OOP 06-25 a OOP 08- 25 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 03-26 v Kč	index UHR1
0002083	99mTc DTPA aer.	99mTc	320 562,50	4,76	4,77	1 525 877,50	1 529 083,13	1,002
0002087	18F FDG	18F	12 900 157,15	44,82	44,83	578 185 043,46	578 314 045,03	1,000
0002090	186Re koloidní rhenium sulfid inj.	186Re	1 027,00	132,88	132,89	136 467,76	136 478,03	1,000
0002092	123I joflupan inj.	123I	308 320,70	146,85	146,86	45 276 894,80	45 279 978,00	1,000
0002094	169Er citronan erbný inj.	169Er	289,60	218,59	218,61	63 303,66	63 309,46	1,000
0002095	99mTc nanokoloid alb.inj.	99mTc pro jiné než i.v. aplikace	1 538 261,71	26,40	26,44	40 610 109,14	40 671 639,61	1,002
0002096	131I MIBG terap.inj.	131I Terap.	179 450,00	12,63	12,63	2 266 453,50	2 266 453,50	1,000
0002097	90Y-ibritumomab tiuxetan inj.	90Y	0,00	509 634,81	509 642,36	0,00	0,00	-
0002098	18F NaF inj.	18F	59 292,40	47,69	47,70	2 827 654,56	2 828 247,48	1,000
0002099	18 F FLT inj.	18F	4 432,00	241,98	241,98	1 072 455,36	1 072 455,36	1,000
0002100	99mTc HYNIC	99mTc	383 715,50	21,72	21,73	8 334 300,66	8 338 137,82	1,000
0002101	18F fluoromethylcholin inj.	18F	661 475,19	102,86	102,86	68 039 338,04	68 039 338,04	1,000
0002102	223Ra radium-dichlorid inj.	223Ra	103,00	112 420,40	112 420,40	11 579 301,20	11 579 301,20	1,000
0002103	18F Florbetaben inj.	18F	1,00	58 878,84	58 878,84	58 878,84	58 878,84	1,000
0002104	18F Flutemetamol inj.	18F	243,00	47 152,38	47 152,38	11 458 028,34	11 458 028,34	1,000
0002105	18F Fluciklovin inj.	18F	380,40	30 512,03	30 512,03	11 606 776,21	11 606 776,21	1,000
0002106	99mTc-butedronate inj. roztok	Tc-99m	629 376,53	7,95	7,96	5 003 543,41	5 009 837,18	1,001
0002107	18F Fluoromisonidazolum	F-18	24 970,30	220,61	220,61	5 508 697,88	5 508 697,88	1,000
0002108	68Ga Edotreotid inj.	68Ga	170 420,50	246,60	246,64	42 025 695,30	42 032 512,12	1,000
0002109	177Lu oxodotreotid inj.	177Lu	139,00	554 768,61	554 768,61	77 112 836,79	77 112 836,79	1,000
0002111	11C methionin	11C	1 971,00	368,97	368,97	727 239,87	727 239,87	1,000
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)	Tc-99m	1 444,39	119,32	119,70	172 344,61	172 893,48	1,003
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.	75Se	40,86	16 485,85	16 485,85	673 611,83	673 611,83	1,000
0002115	18F Fluordopa	18F	18 518,00	181,12	181,12	3 353 980,16	3 353 980,16	1,000
0002116	68Ga gozetotid inj.	68Ga	466 012,36	210,10	210,11	97 909 196,84	97 913 856,96	1,000
0002117	18F-fluorestradiol	18F	28 347,00	256,43	256,43	7 269 021,21	7 269 021,21	1,000
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan	177Lu	2,00	554 768,61	554 768,61	1 109 537,22	1 109 537,22	1,000
0002119	18F Fluordopa (ÚJV)	18F	1 878,70	181,12	181,12	340 270,14	340 270,14	1,000
0002120*	18F-PSMA inj.	18F	500,00	41 003,09	41 003,09	20 501 545,00	20 501 545,00	1,000
5002121*	Technecium-(99mTc)Technegas	Tc-99m	700 000,00	-	10,44	-	7 308 000,00	-

1 431 618 516,74 1 439 795 369,24 1,0057

Rozdíl: 8 176 852,50 Kč

* predikovaná spotřeba odbornou společností

K podmínkám úhrady Ústav uvádí:

V předmětném opatření obecné povahy jsou zohledněny změny znění indikačního omezení radiofarmak ^{18}F Florbetaben inj. a ^{18}F Flutemetamol inj., dle podnětu Sekce kognitivní neurologie České neurologické společnosti ČSL JEP.

Pro nově zařazené radiofarmakum Technecium-(99mTc)Technegas stanovuje Ústav následující podmínky úhrady:

LIM „D“

OME „NM“

IND „P“

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 – Cenové podklady

Příloha č. 3 – Podnět k úpravě indikačního znění RF flutemetamol a florbetaben

Příloha č. 4 – Podnět THP – RF PULFUNVU

Příloha č. 5 – Doplnění podnětu THP

Příloha č. 6 – Stanovisko ČSNM

Příloha č. 7 – SpLP BROMO-BILIARON

Příloha č. 8 – SpLP 18F-FMISO

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 04-25 ze dne 16. 5. 2025, s účinností od 1. 6. 2025, doplňující opatření obecné povahy 06-25 ze dne 29. 5. 2025, s účinností od 1. 6. 2025 a doplňující opatření obecné povahy 08-25 ze dne 17. 10. 2025, s účinností od 1. 11. 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
12:36:39 +01'00'

Mgr. Ing. Ondřej Němeček

ředitel Sekce cenové a úhradové regulace
Státního ústavu pro kontrolu léčiv