



Vyvěšeno dne 16. 4. 2026

Sejmuto dne

Dne: 16. 4. 2026
Sp. zn.: SUKLS80867/2026

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

**návrh opatření obecné povahy 06–26,
kterým se navrhuje změna výše a podmínek úhrady
individuálně připravovaných radiofarmak**

a to tak, že opatření obecné povahy 03–26 ze dne 27. 2. 2026 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 03–26 ze dne 27. 2. 2026 s účinností od 1. 3. 2026 tak, že *mění výši úhrady* přípravků podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka), jak je uvedeno v článku 2.

Článek 2

Ústav níže uvádí seznam přípravků podskupiny 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka) 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

KOD	NAZ	DOP	CESTA	TYP	MJD	UHR 06-26	LEG_UHR1	LIM1	OME1	IND1	ATC
0002009	67Ga Citronan gallitý inj.		INJ	13	MBq	57,82	S	D	NM	P	V09HX01
0002013	90Y Citronan yttritý inj.		INJ	13	MBq	43,95	S	B	NM	P	V10AA01
0002015	99mTc Technecistan sodný inj.		INJ	13	MBq	3,09	S	D	NM	P	V09
0002018	99mTc Macroalbin inj.		INJ	13	MBq	8,61	S	D	NM	P	V09EB01
0002021	99mTc Nanokoloid albuminu inj.		INJ	13	MBq	13,18	S	D	NM	P	V09DB01
0002024	99mTc Mebrofenin inj.		INJ	13	MBq	14,42	S	D	NM	P	V09DA04
0002025	99mTc HM PAO inj.		INJ	13	MBq	9,49	S	D	NM	P	V09AA01
0002027	99mTc MIBI inj.		INJ	13	MBq	6,19	S	D	NM	P	V09GA01
0002028	99mTc DMSA inj.		INJ	13	MBq	11,60	S	D	NM	P	V09CA02
0002030	99mTc Síra koloidní inj.		INJ	13	MBq	9,95	S	D	NM	P	V09DB05
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.		INJ	13	MBq	7,58	S	D	NM	P	V09GA06
0002034	99mTc DTPA inj.		INJ	13	MBq	11,64	S	D	NM	P	V09CA01
0002035	99mTc MAG3 inj.		INJ	13	MBq	12,55	S	D	NM	P	V09CA03
0002039	99mTc Besilesomab inj.		INJ	13	MBq	28,33	S	D	NM	P	V09HA03
0002042	111In DTPA inj.		INJ	13	MBq	642,09	S	D	NM	P	V09AX01
0002057	201TI Chlorid thallný inj.		INJ	13	MBq	59,24	S	D	NM	P	V09GX01
0002058	99mTc Erytrocyty alterované		INJ	13	MBq	87,39	S	D	NM	P	V09GA06
0002059	99mTc Erytrocyty vitální		INJ	13	MBq	7,85	S	D	NM	P	V09
5002060	99mTc Erytrocyty in vivo		INJ	13	MBq	8,72	S	D	NM	P	V09GA06
0002061	99mTc Leukocyty značené HM PAO		INJ	13	MBq	23,95	S	D	NM	P	V09HA02
0002063	111In Leukocyty		INJ	13	MBq	1 985,37	S	D	NM	P	V09HB01
0002067	81m Krypton plyn k inh.		INHAL	13	vyš.	2 572,92	S	D	NM	P	V09EX01
0002070	123I Jodid sodný inj., p.o.		INJ.p.o	13	MBq	194,15	S	D	NM	P	V09FX02
0002072	123I MIBG inj.		INJ	13	MBq	234,00	S	D	NM	P	V09IX01
0002073	99mTc Oxidronát disodný inj.		INJ	13	MBq	4,56	S	D	NM	P	V09BA01
0002074	99mTc Tetrofosmin inj.		INJ	13	MBq	7,07	S	D	NM	P	V09GA02
0002075	131I Jodid sodný diag.peror.		p.o.	13	MBq	16,69	S	D	NM	P	V09FX03
0002076	131I Jodid sodný terap.peror.		p.o.	13	MBq	1,92	S	S	NM	P	V10XA01
0002077	111In Pentetreotid inj.		INJ	13	MBq	275,03	S	D	NM	P	V09IB01
0002078	99mTc Trombocyty značené HM-PAO		INJ	13	MBq	16,09	S	D	NM	P	V09HA02
0002079	131I Norcholesterol inj.		INJ	13	MBq	1 482,73	S	D	NM	P	V09XA01
0002081	153Sm EDTMP inj.		INJ	13	MBq	16,96	S	B	NM	P	V10BX02
0002082	111In Trombocyty		INJ	13	MBq	3 965,62	S	D	NM	P	V09
0002083	99mTc DTPA aer.		INHAL	13	MBq	4,88	S	D	NM	P	V09EA01
0002087	18F FDG inj.		INJ	13	MBq	46,04	S	D	NM	P	V09IX04
0002090	186Re Koloidní rhenium sulfid inj.		INJ	13	MBq	140,75	S	B	NM	P	V10AX05
0002092	123I Joflupan inj.		INJ	13	MBq	152,72	S	D	NM	P	V09AB03
0002094	169Er Citronan erbný inj.		INJ	13	MBq	165,69	S	B	NM	P	V10AX04
0002095	99mTc Nanokoloid alb. inj.jiné než i.v. apl.		INJ	13	MBq	27,46	S	D	NM	P	V09DB01
0002096	131I MIBG terap. inj.		INJ	13	MBq	13,14	S	S	NM	P	V10XA02
0002098	18F NaF inj.		INJ	13	MBq	49,60	S	D	NM	P	V09IX06
0002099	18F FLT inj.		INJ	13	MBq	248,29	S	D	NM	P	V09
0002100	99mTc-HYNIC-TOC inj.		INJ	13	MBq	22,59	S	D	NM	P	V09IA07
0002101	18F -Fluoromethylcholin inj.		INJ	13	MBq	105,38	S	D	NM	P	V09IX07
0002102	223Ra radium-dichlolid inj.		INJ	13	vyš.	112 431,40	S	S	NM	P	V10XX03
0002103	18F Florbetaben inj.		INJ	13	vyš.	60 963,44	S	D	NM	P	V09AX06
0002104	18F Flutemetamol inj.		INJ	13	vyš.	47 988,60	S	D	NM	P	V09AX04
0002105	18F Fluciklovin inj.		INJ	13	vyš.	31 732,51	S	D	NM	P	V09IX12
0002106	99mTc-butadronate inj. roztok		INJ	13	MBq	8,08	S	D	NM	P	V09BA04
0002107	18F Fluoromisonidazolom		INJ	13	MBq	226,54	S	D	NM	P	V09
0002108	68Ga Edotreotid inj.		INJ	13	MBq	251,04	S	D	NM	P	V09IX09
0002109	177Lu oxodotreotid inj.		INJ	13	vyš.	554 780,57	S	S	NM	P	V10XX04
0002111	11C methionin		INJ	13	MBq	378,16	S	D	NM	P	V09IX13
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)		INJ	13	MBq	122,83	S	D	NM	P	V09CA01
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.		p.o.	13	vyš.	17 145,28	S	D	NM	P	V09DX01
0002115	18F Fluordopa		INJ	13	MBq	178,16	S	D	NM	P	V09IX05
0002116	68Ga gozetotid inj.		INJ	13	MBq	215,99	S	D	NM	P	V09IX14
0002117	18F-fluorestradiol		INJ	13	MBq	262,77	S	D	NM	P	V09IX11
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan		INJ	13	vyš.	554 780,57	S	S	NM	P	V10XX05
0002119	18F Fluordopa (ÚJV)		INJ	13	MBq	178,16	S	D	NM	P	V09IX05
0002120	18F-PSMA inj.		INJ	13	vyš.	40 340,31	S	D	NM	P	V09IX16

KOD	NAZ	DOP	CESTA	TYP	MJD	UHR 06-26	LEG_UHR1	LIM1	OME1	IND1	ATC
5002121	Technecium-(99mTc)Technegas		INHAL	13	MBq	10,43	S	D	NM	P	V09EA02

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 připravených radiofarmak:

Ústav navrhuje změnit výši úhrady pro přípravky podskupiny 13 tak, jak je uvedeno v tabulce č. 1 tohoto návrhu opatření obecné povahy.

Podmínky úhrady individuálně připravených radiofarmak:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 03-26, sp. zn. SUKLS518579/2025, zůstávají 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 vyžaduje 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. Jobeguan- 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 – hematooonkolog specializovaného centra u dospělých pacientů s fungující krevetvorbou, k léčbě CD20 pozitivního folikulárního B non Hodgkinského lymfomu.

		Terapii provádí specializované pracoviště nukleární medicíny v návaznosti na hematoonkologické 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 přístitných 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 ²²³ Ra 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 Florbetaben inj.	i. v.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro diagnostiku prováděnou pouze na pracovištích nukleární medicíny pomocí PET, resp. PET/CT skenerů k detekci deposit 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: <ul style="list-style-type: none"> • AD jako možné diagnózy • přetrvávající nebo postupující nevysvětlitelná mírná

		<p>kognitivní porucha,</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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 <p>Vylučující kritéria pro PET vyšetření:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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.	<p>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.</p> <p>Indikace:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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, <p>Vylučující kritéria pro PET vyšetření:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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 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 ¹⁷⁷ Lu 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 progresse 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

		<p>transportérů dopaminu nekonkluzivní, popř. negativní při přetrvávající vysoké klinické suspekci a očekávaný výsledek PET s fluordopou-(18F) by ovlivnil následnou volbu léčebného postupu.</p> <p>Dále jej lze použít u onemocnění, u nichž je diagnostickým cílem zvýšený intracelulární transport a dekarboxylace aminokyseliny dihydroxyfenylalaninu ve specifických orgánech a tkáních.</p>
⁶⁸ Ga-gozetotid inj.	i. v.	<p>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:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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.	<p>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.</p> <p>Léčivý přípravek je určen pacientům starších 18 let, pro které je stanovení míry exprese a vazebných vlastností estrogenových receptorů pomocí 18F-FES PET opodstatněné z důvodu potřeby přesné cílené diagnostiky a personalizovaného designu léčby. Vyšetření pomocí 18F-FES PET je možno provést u karcinomu prsu:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. <p>Indikace vyšetření musí být schválena multidisciplinárním týmem zaměřeným na karcinom prsu v rámci Komplexního onkologického centra. Je nutné zohlednit eventuální nutnost vysazení antiestrogenní léčby.</p>
¹⁷⁷ Lu vipivotid tetraxetan inj.	i. v.	<p>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 můžou být předléčeni inhibicí dráhy AR i v rámci terapie dosud nemetastatického karcinomu prostaty.</p> <p>Pro úhradu musí být splněny následující podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 progresse 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 somatostatinových 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.
Technecium-(99mTc)Technegas	Inhal.	Individuálně připravované radiofarmakum určené pro scintigrafii alveolárních prostorů, zejména v kontextu s diagnostikou plicní embolie.

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 13 (individuálně připravovaná radiofarmaka). Návrh je zpracován na základě níže uvedených podnětů založených do spisové dokumentace (sp. zn. SUKLS80867/2026):

Dne 19. 12. 2025, dne 29. 1. 2026 a dne 11. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti THP Medical Products Vertriebs GmbH, se sídlem Shuttleworthstraße 19, 1210 Vídeň, Rakousko.

Dne 6. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti ÚJV Řež, a.s., IČO: 46356088, se sídlem Hlavní 130, 250 68 Husinec – Řež.

Dne 18. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti Novartis, s.r.o., IČO: 64575977, Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4.

Dne 19. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti Bracco Imaging Czech s.r.o., IČO: 24119393, Novodvorská 994/138, 142 00 Praha 4 – Braník.

Dne 20. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti RadioMedic s.r.o., IČO: 28389638, se sídlem Husinec-Řež 289, 250 68 Řež.

Dne 20. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady pro radiofarmaka od společnosti G and G MEDICAL ENGINEERING spol. s r.o., IČO: 45241961, se sídlem Trojmezí 1538/44, 190 00 Praha.

Dne 27. 2. 2026 a dne 28. 2. 2026 obdržel Ústav cenové podklady a dílčí spotřeby pro radiofarmaka od společnosti LACOMED spol. s.r.o., IČO: 46348875, se sídlem Vodárenská 699, Lobeček, 278 01 Kralupy nad Vltavou.

Dne 6. 3. 2026 a 9. 4. 2026 obdržel Ústav cenové podklady a dílčí spotřeby pro radiofarmaka od společnosti KC SOLID, spol. s r. o., IČO: 61168840, se sídlem ul. Míru 16, 337 01 Rokycany.

Dne 30. 3 .2026 a 10. 4. 2026 obdržel Ústav cenové podklady a dílčí spotřeby pro radiofarmaka od společnosti M.G.P., spol. s r.o., IČO: 42340586, se sídlem Kvítková 1575, 760 01 Zlín.

K tomu Ústav uvádí, že vzal výše uvedené podklady na vědomí a zohlednil je v předmětném návrhu opatření obecné povahy.

K návrhu výše úhrady Ústav uvádí:

Návrh opatření obecné povahy je zpracován 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 předpis“) 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).

V předmětném návrhu opatření obecné povahy je zohledněno nařízení vlády č. 16/2026 Sb., kterým se mění nařízení vlády č. 304/2014 Sb., o platových poměrech státních zaměstnanců, ve znění pozdějších předpisů, a nařízení vlády č. 341/2017 Sb., o platových poměrech zaměstnanců ve veřejných službách a správě, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „nařízení vlády č. 16/2026 Sb.“), díky němuž dochází k navýšení platů pracovníků ve zdravotnictví, a to u pomocného zdravotnického

pracovníka („Příloha č. 2 k nařízení vlády č. 16/2026 Sb.“), středního zdravotnického pracovníka („Příloha č. 2 k nařízení vlády č. 16/2026 Sb.“) a vysokoškolského zdravotnického pracovníka („Příloha č. 2 k nařízení vlády č. 16/2026 Sb.“) o 5 % v základním tarifu.

Ústav jednotně přepočtl zasláné cenové podklady uvedené v měně EUR průměrným kurzem vydávaným Českou národní bankou za rok 2025, a to ve výši 24,693 Kč/€.

Oproti opatření obecné povahy 04-25 ze dne 16. 5. 2025 s účinností od 1. 6. 2025, kde byl zohledněn kurz 25,119 Kč/€, tak dochází ke snížení úrovně kurzu.

Ústav uvádí, že vzhledem ke zrušení registrace přípravku ZEVALIN 1,6MG/ML INF RAD KIT 1X2ML+2ML OCT+10ML PUF (kód 0027100) a YTRACIS 1,85GBQ/ML RAD PRE SOL 1X2ML (kód 0027033), kdy se jednalo o jediné přípravky ve skupině radiofarmak pod kódem RF 0002097, byl tento kód z podskupiny 13 vyřazen.

V případech, kdy při zohlednění nově ohlášených cen došlo u některých kódů k navýšení úhrady o více než 4 % proti úhradě platné k 31. 12. 2025, a současně tato radiofarmaka nesplňují výjimku dle čl. IV bodu 4 Cenového výměru, aplikoval Ústav zastropení úhrady tak, aby dostál regulacím daným Cenovým výměrem. V případech, kdy je radiofarmakum zařazeno mezi výjimky dle čl. IV bodu 4 Cenového výměru, Ústav stanovil konečnou úhradu maximálně do takové výše, aby procento meziročního navýšení nepřesáhlo hodnotu průměrného procentuálního navýšení ohlášených cen dodaných distributorem.

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

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

Kód RF	Název radiofarmaka	Úhrada 04-25, 06-25 a 08-25 v Kč/1 DJ	Úhrada 06-26 v Kč/1 DJ	Index 04-25, 06-25 a 08-25 a 06-26
0002009	67Ga Citronan gallitý inj.	55,60	57,82	1,040
0002013	90Y Citronan yttritý inj.	41,51	43,95	1,059
0002015	99mTc Technecistan sodný inj.	3,01	3,09	1,027
0002018	99mTc Macrosalb inj.	8,49	8,61	1,014
0002021	99mTc Nanokoloid albuminu inj.	12,67	13,18	1,040
0002024	99mTc Mebrofenin inj.	14,41	14,42	1,001
0002025	99mTc HM PAO inj.	9,21	9,49	1,030
0002027	99mTc MIBI inj.	6,12	6,19	1,011
0002028	99mTc DMSA inj.	11,29	11,60	1,027
0002030	99mTc Síra koloidní inj.	9,81	9,95	1,014
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.	7,29	7,58	1,040
0002034	99mTc DTPA inj.	11,34	11,64	1,026
0002035	99mTc MAG3 inj.	12,33	12,55	1,018
0002039	99mTc Besilesomab inj.	27,62	28,33	1,026
0002042	111In DTPA inj.	617,39	642,09	1,040
0002057	201Tl Chlorid thallný inj.	56,98	59,24	1,040
0002058	99mTc Erytrocyty alterované	84,03	87,39	1,040
0002059	99mTc Erytrocyty vitální	7,76	7,85	1,012
5002060	99mTc Erytrocyty in vivo	8,67	8,72	1,006
0002061	99mTc Leukocyty značené HM PAO	23,67	23,95	1,012
0002063	111In Leukocyty	1 909,01	1 985,37	1,040
0002067	81m Krypton plyn k inh.	2 717,22	2 572,92	0,947
0002070	123I Jodid sodný inj., p.o.	186,68	194,15	1,040
0002072	123I MIBG inj.	225,00	234,00	1,040
0002073	99mTc Oxidronát disodný inj.	4,43	4,56	1,029
0002074	99mTc Tetrofosmin inj.	6,94	7,07	1,019
0002075	131I Jodid sodný diag.peror.	16,05	16,69	1,040
0002076	131I Jodid sodný terap.peror.	1,85	1,92	1,038

Kód RF	Název radiofarmaka	Úhrada 04-25, 06-25 a 08-25 v Kč/1 DJ	Úhrada 06-26 v Kč/1 DJ	Index 04-25, 06-25 a 08- 25 a 06-26
0002077	111In Pentetreotid inj.	269,11	275,03	1,022
0002078	99mTc Trombocyty značené HM-PAO	15,89	16,09	1,013
0002079	131I Norcholesterol inj.	1 425,70	1 482,73	1,040
0002081	153Sm EDTMP inj.	16,31	16,96	1,040
0002082	111In Trombocyty	3 813,10	3 965,62	1,040
0002083	99mTc DTPA aer.	4,76	4,88	1,025
0002087	18F FDG inj.	44,82	46,04	1,027
0002090	186Re Koloidní rhenium sulfid inj.	132,88	140,75	1,059
0002092	123I Joflupan inj.	146,85	152,72	1,040
0002094	169Er Citronan erbný inj.	218,59	165,69	0,758
0002095	99mTc Nanokoloid alb. inj.jiné než i.v. apl.	26,40	27,46	1,040
0002096	131I MIBG terap. inj.	12,63	13,14	1,040
0002098	18F NaF inj.	47,69	49,60	1,040
0002099	18F FLT inj.	241,98	248,29	1,026
0002100	99mTc-HYNIC-TOC inj.	21,72	22,59	1,040
0002101	18F -Fluoromethylcholin inj.	102,86	105,38	1,024
0002102	223Ra radium-dichlolid inj.	112 420,40	112 431,40	1,000
0002103	18F Florbetaben inj.	58 878,84	60 963,44	1,035
0002104	18F Flutemetamol inj.	47 152,38	47 988,60	1,018
0002105	18F Fluciklovin inj.	30 512,03	31 732,51	1,040
0002106	99mTc-butedronate inj. roztok	7,95	8,08	1,016
0002107	18F Fluoromisonidazolom	220,61	226,54	1,027
0002108	68Ga Edotreotid inj.	246,60	251,04	1,018
0002109	177Lu oxodotreotid inj.	554 768,61	554 780,57	1,000
0002111	11C methionin	368,97	378,16	1,025
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)	119,32	122,83	1,029
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.	16 485,85	17 145,28	1,040
0002115	18F Fluordopa	181,12	178,16	0,984
0002116	68Ga gozetotid inj.	210,10	215,99	1,028
0002117	18F-fluorestradiol	256,43	262,77	1,025
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan	554 768,61	554 780,57	1,000
0002119	18F Fluordopa (ÚJV)	181,12	178,16	0,984
0002120	18F-PSMA inj.	41 003,09	40 340,31	0,984

U některých skupin dochází ke snížení úhrady proti stávající úhradě stanovené v opatření obecné povahy 03-26 v důsledku snížení směnného kurzu při zachování stejné výše či snížení ohlášené ceny oproti ceně v předcházejícím období a dále v důsledku změny rozložení spotřeb u jednotlivých balení obchodovaných přípravků.

Ekonomické dopady

Ústav pro kalkulaci předpokládaných ročních výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění použil do návrhu opatření obecné povahy údaje o spotřebě individuálně připravovaných radiofarmak za rok 2025, 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 03-26 s účinností od 1. 3. 2026 a úhrady dle tohoto návrhu opatření obecné povahy.

Za předpokladu stejné spotřeby DJ připravovaných radiofarmak a na základě změn předkládaných v tomto návrhu opatření obecné povahy dojde k navýšení výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění již hrazených radiofarmak o 2,22 % oproti roku 2025, což odpovídá částce 34 678 052,28 Kč, jak Ústav uvádí v příložené tabulce č. 4. Předpokládané navýšení výdajů je dáno zejména navýšením mezd, kdy došlo k navýšení platů pracovníků ve zdravotnictví a navýšením ohlášených cen (vstupních cen) RF.

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

Kód	Název	Doplněk	Spotřeba 2025 v DJ	UHR1 OOP 03-26	UHR1 OOP 06-26	předpokládané roční náklady dle OOP 03-26 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 06-26 v Kč	index UHR1
0002009	67Ga citrnan gallitý inj.	67 Ga	364,00	55,61	57,82	20 242,04	21 046,48	1,040
0002013	90Y citrnan yttritý inj.	90Y	105 335,60	41,52	43,95	4 373 534,11	4 629 499,62	1,059
0002015	99mTc technecistan sodný inj.	99mTc	340 303,55	3,01	3,09	1 024 313,69	1 051 537,97	1,027
0002018	99mTc makrosalb inj.	99mTc	3 381 455,75	8,50	8,61	28 742 373,88	29 114 334,01	1,013
0002021	99mTc nanokoloid albuminu inj.	99mTc	78 725,30	12,69	13,18	999 024,06	1 037 599,45	1,039
0002024	99mTc mebifenin inj.	99mTc	55 426,00	14,43	14,42	799 797,18	799 242,92	0,999
0002025	99mTc-HM PAO inj.	99mTc	475 783,10	9,22	9,49	4 386 720,18	4 515 181,62	1,029
0002027	99mTc-MIBI inj.	99mTc	20 271 775,24	6,13	6,19	124 265 982,22	125 482 288,74	1,010
0002028	99mTc-DMSA inj.	99mTc	159 832,33	11,31	11,60	1 807 703,65	1 854 055,03	1,026
0002030	99mTc síra koloidní inj.	99mTc	1 854,00	9,83	9,95	18 224,82	18 447,30	1,012
0002033	99mTc Difosforečnan cínatý inj.	99mTc	0,00	7,30	7,58	0,00	0,00	-
0002034	99mTc-DTPA inj.	99mTc	174 717,09	11,36	11,64	1 984 786,14	2 033 706,93	1,025
0002035	99mTc-MAG3 inj.	99mTc	1 106 123,84	12,36	12,55	13 671 690,66	13 881 854,19	1,015
0002039	99mTc-besilesomab inj.	99mTc	443 427,10	27,63	28,33	12 251 890,77	12 562 289,74	1,025
0002042	111In-DTPA inj.	111In	0,00	617,44	642,09	0,00	0,00	-
0002057	201Tl chlorid thallný inj.	201Tl	208 125,00	56,99	59,24	11 861 043,75	12 329 325,00	1,039
0002058	99mTc erythrocyty alterované	99mTc alter.Ery-vit.	1 626,30	84,03	87,39	136 657,99	142 122,36	1,040
0002059	99mTc erythrocyty vitální	99mTc vital.Ery-vit.	16 940,00	7,77	7,85	131 623,80	132 979,00	1,010
5002060	99mTc erythrocyty in vivo	99mTc Ery/in vivo/	78 714,00	8,68	8,72	683 237,52	686 386,08	1,005
0002061	99mTc leukocyty značené HM PAO	99mTc	399 827,70	23,67	23,95	9 463 921,66	9 575 873,42	1,012
0002063	111In leukocyty	111In	2 415,00	1 909,26	1 985,37	4 610 862,90	4 794 668,55	1,040
0002067	81m krypton plyn k inhal.	81m	8 526,00	2 717,22	2 572,92	23 167 017,72	21 936 715,92	0,947
0002070	123I jodid sodný inj., p.o.	123I	594,22	186,68	194,15	110 928,99	115 367,81	1,040
0002072	123I MIBG inj.	123I	39 864,35	225,01	234,00	8 969 877,39	9 328 257,90	1,040
0002073	99mTc oxidronát disodný inj.	99mTc	24 541 598,56	4,43	4,56	108 719 281,62	111 909 689,43	1,029
0002074	99mTc tetrofosmin inj.	99mTc	2 156 211,00	6,94	7,07	14 964 104,34	15 244 411,77	1,019
0002075	131I jodid sodný diagn.perorální	131I Diagn.	143 310,11	16,05	16,69	2 300 127,27	2 391 845,74	1,040
0002076	131I jodid sodný terap.perorální	131I Terap.	4 413 050,20	1,85	1,92	8 164 142,87	8 473 056,38	1,038
0002077	111In pentetreotid inj.	111In	24 366,00	269,17	275,03	6 558 596,22	6 701 380,98	1,022
0002078	99mTc trombocyty značené HM PAO	99mTc	0,00	15,89	16,09	0,00	0,00	-
0002079	131I Norcholesterol inj.	131I	111,00	1 612,86	1 482,73	179 027,46	164 583,03	0,919
0002081	153Sm EDTMP inj.	153Sm	46 501,00	16,31	16,96	758 431,31	788 656,96	1,040
0002082	111In trombocyty	111In	0,00	3 813,61	3 965,62	0,00	0,00	-
0002083	99mTc DTPA aer.	99mTc	287 205,00	4,77	4,88	1 369 967,85	1 401 560,40	1,023

Kód	Název	Doplňek	Spotřeba 2025 v DJ	UHR1 OOP 03-26	UHR1 OOP 06-26	předpokládané roční náklady dle OOP 03-26 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 06-26 v Kč	index UHR1
0002087	18F FDG	18F	13 901 422,75	44,83	46,04	623 200 781,88	640 021 503,41	1,027
0002090	186Re koloidní rhenium sulfid inj.	186Re	4 648,00	132,89	140,75	617 672,72	654 206,00	1,059
0002092	123I joflupan inj.	123I	327 047,60	146,86	152,72	48 030 210,54	49 946 709,47	1,040
0002094	169Er citronan erbný inj.	169Er	2 692,00	218,61	165,69	588 498,12	446 037,48	0,758
0002095	99mTc nanokoloid alb.inj.	99mTc pro jiné než i.v. aplikace	1 447 908,31	26,44	27,46	38 282 695,72	39 759 562,19	1,039
0002096	131I MIBG terap.inj.	131I Terap.	220 850,00	12,63	13,14	2 789 335,50	2 901 969,00	1,040
0002097**	90Y-ibritumomab tiuxetan inj.	90Y		509 642,36	0,00	0,00	0,00	-
0002098	18F NaF inj.	18F	50 798,60	47,70	49,60	2 423 093,22	2 519 610,56	1,040
0002099	18 F FLT inj.	18F	12 139,00	241,98	248,29	2 937 395,22	3 013 992,31	1,026
0002100	99mTc HYNIC	99mTc	398 630,60	21,73	22,59	8 662 242,94	9 005 065,25	1,040
0002101	18F fluoromethylcholin inj.	18F	696 598,14	102,86	105,38	71 652 084,68	73 407 511,99	1,024
0002102	223Ra radium-dichlorid inj.	223Ra	93,00	112 420,40	112 431,40	10 455 097,20	10 456 120,20	1,000
0002103	18F Florbetaben inj.	18F	0,00	58 878,84	60 963,44	0,00	0,00	-
0002104	18F Flutemetamol inj.	18F	897,00	47 152,38	47 988,60	42 295 684,86	43 045 774,20	1,018
0002105	18F Fluciklovin inj.	18F	281,20	30 512,03	31 732,51	8 579 982,84	8 923 181,81	1,040
0002106	99mTc-butredronate inj. roztok	Tc-99m	837 999,30	7,96	8,08	6 670 474,43	6 771 034,34	1,015
0002107	18F Fluoromisonidazolom	F-18	5 876,50	220,61	226,54	1 296 414,67	1 331 262,31	1,027
0002108	68Ga Edotreotid inj.	68Ga	184 962,82	246,64	251,04	45 619 229,92	46 433 066,33	1,018
0002109	177Lu oxodotreotid inj.	177Lu	112,00	554 768,61	554 780,57	62 134 084,32	62 135 423,84	1,000
0002111	11C methionin	11C	8 325,00	368,97	378,16	3 071 675,25	3 148 182,00	1,025
0002112	99mTc DTPA inj. (výkon 47197)	Tc-99m	1 179,45	119,70	122,83	141 180,17	144 871,84	1,026
0002114	75Se kyselina tauroselcholová cps.	75Se	39,10	16 485,85	17 145,28	644 596,74	670 380,45	1,040
0002115	18F Fluordopa	18F	16 949,00	181,12	178,16	3 069 802,88	3 019 633,84	0,984
0002116	68Ga gozetotid inj.	68Ga	574 904,65	210,11	215,99	120 793 216,01	124 173 655,35	1,028
0002117	18F-fluorestradiol	18F	48 311,50	256,43	262,77	12 388 517,95	12 694 812,86	1,025
0002118	177Lu vipivotid tetraxetan	177Lu	54,00	554 768,61	554 780,57	29 957 504,94	29 958 150,78	1,000
0002119	18F Fluordopa (ÚJV)	18F	62 684,90	181,12	178,16	11 353 489,09	11 167 941,78	0,984
0002120	18F-PSMA inj.	18F	49,00	41 003,09	40 340,31	2 009 151,41	1 976 675,19	0,984
5002121*	Technecium-(99mTc)Technegas	Tc-99m	700 000,00	10,44	10,43	7 308 000,00	7 301 000,00	0,999

1 563 467 247,25 1 598 145 299,53 1,0222

Rozdíl: 34 678 052,28 Kč

* predikovaná spotřeba odbornou společností

** zrušená registrace HVLP RF

K návrhu podmínek úhrady Ústav uvádí:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 03-26, sp. zn. SUKLS518579/2025, 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 návrhu jsou:

Příloha č. 1 – Kalkulační listy

Příloha č. 2 – Cenové podklady

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

**Mgr. Ing.
Ondřej
Němeček** Digitálně podepsal
Mgr. Ing. Ondřej
Němeček
Datum: 2026.04.16
11:39:57 +02'00'

Mgr. Ing. Ondřej Němeček
ředitel Sekce cenové a úhradové regulace
Státního ústavu pro kontrolu léčiv