



Sp. zn.: SUKLS134702/2026  
Č. jedn.: suk1155167/2026

Vyřizuje/linka: Bc. Eva Vysekalová

Datum: 01.05.2026

Vyvěšeno dne: 01.05.2026

Sejmuto dne:

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 **05–26**,  
**kterým mění výši a podmínky úhrady**  
**skupiny transfuzních přípravků a autologních transfuzních přípravků**

Článek 1  
**Předmět úpravy**

Ústav tímto opatřením obecné povahy 05–26, vydaným pod sp. zn. SUKLS134702/2026 (dále jen „opatření obecné povahy“) stanovuje výši úhrady individuálně připravovaným léčivým přípravkům podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) 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 individuálně připravovaných přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky) stanovené opatřením obecné povahy 02–26 ze dne 27. 2. 2026 s účinností od 1. 3. 2026 tak, že nově zní:

**Tabulka 1: Výše úhrad**

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR1	UHR2	LEG_UH R	LIM	OME	IND	ATC
0007955	Erytrocyty deleukotizované		INF	12	T.U.	3 245,80	-	S	B			B05AX01
0007957	Erytrocyty deleukotizované	pediatrické	INF	12	ks	2 145,56	-	S	B			B05AX01
0007961	Erytrocyty deleukotizované	pro výměnnou transfuzi	INF	12	ks	5 555,88	-	S	S		P	B05AX01
0007962	Erytrocyty deleukotizované	pro intrauterinní transfuzi	INF	12	ks	5 555,88	-	S	S		P	B05AX01
0007964	Erytrocyty z aferézy deleukotizované		INF	12	T.U.	3 245,80	-	S	B			B05AX01
0007965	Erytrocyty deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 793,23	-	S	B		P	B05AX01
0007966	Erytrocyty z aferézy deleukotizované kryokonzerované		INF	12	T.U.	14 793,23	-	S	B		P	B05AX01
0007967	Plná krev deleukotizovaná pro univerzální podání	krevní skupiny 0 s nízkým titrem anti-A a anti-B	INF	12	T.U.	9 497,50	-	S	B		P	B05AX01
0107936	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 693,36	-	S	B			B05AX02
5107965	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 693,36	-	S	B			B05AX02
5107966	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	10 693,36	-	S	B			B05AX02
0107937	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 233,32	-	S	B			B05AX02
5107967	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované chlazené	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 233,32	-	S	B			B05AX02
5107968	Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované pozdně chlazené	pediatrická jednotka	INF	12	ks	5 233,32	-	S	B			B05AX02
0107952	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 314,59	-	S	B			B05AX02
5107969	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 314,59	-	S	B			B05AX02
5107970	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	minim.300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 314,59	-	S	B			B05AX02
0107958	Trombocyty z odběru plné krve - deleukotizované		INF	12	T.U.	2 916,60	-	S	B			B05AX02
5107971	Trombocyty z odběru plné krve - deleukotizované chlazené		INF	12	T.U.	2 916,60	-	S	B			B05AX02
5107972	Trombocyty z odběru plné krve - deleukotizované pozdně chlazené		INF	12	T.U.	2 916,60	-	S	B			B05AX02
0107959	Trombocyty z aferézy deleukotizované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 799,89	-	S	B			B05AX02
5107973	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 799,89	-	S	B			B05AX02
5107974	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 799,89	-	S	B			B05AX02
0107960	Trombocyty z aferézy deleukotizované	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 502,22	-	S	B			B05AX02
5107975	Trombocyty z aferézy deleukotizované chlazené	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 502,22	-	S	B			B05AX02
5107976	Trombocyty z aferézy deleukotizované pozdně chlazené	méně než 200 miliard TRC	INF	12	ks	5 502,22	-	S	B			B05AX02
0107961	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 200 miliard TRC	INF	12	T.D.	11 799,89	16 401,87	S	B		P	B05AX02
0107962	Trombocyty patogen-inaktivované	minim. 300 miliard TRC	INF	12	T.D.	16 314,59	19 727,94	S	B		P	B05AX02
0107963	Trombocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	20 930,65	-	S	B		P	B05AX01
0107964	Trombocyty z buffy-coatu směsné deleukotizované kryokonzervované		INF	12	T.D.	15 253,21	-	S	B		P	B05AX01
0207921	Plazma čerstvá zmrazená	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 576,02	-	S	B		P	B05AX03
0207922	Plazma patogen-inaktivovaná	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 576,02	2 899,50	S	B		P	B05AX03
0207925	K-plazma	pro klinické použití	INF	12	T.U.	1 576,02	-	S	B		P	B05AX03
5207926	Kryoprotein		INF	12	T.U.	3 384,27	-	S	B			B05AX
0207927	Kryoprotein z 1 lt plazmy		INF	12	T.D.	8 186,15	-	S	B			B05AX
0207928	Plazma rekonvalescentní		INF	12	T.U.	2 889,16	-	S	B		P	B05AX03

Kód	NAZ	DOP	CES	TYP	MJD	UHR1	UHR2	LEG_UH R	LIM	OME	IND	ATC
5207929	Plazma rekonvalescentní patogen-inaktivovaná		INF	12	T.U.	3 700,23	-	S	B		P	B05XA03
0307934	Granulocyty z aferézy		INF	12	T.D.	16 445,79	-	S	S		P	B05AX
0307953	Granulocyty z plné krve		INF	12	T.U.	2 623,94	-	S	S		P	B05AX
0407942	Příplatek za ozáření			12	ks	428,35	-	S	B		P	
0407949	Příplatek za promytí			12	ks	1 530,49	-	S	B		P	
0407950	Příplatek za výběr dárce podle HLA I.třídy			12	ks	2 004,92	-	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

**Výše úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:**

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

**Podmínky úhrady pro transfuzní přípravky a autologní transfuzní přípravky:**

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 02-26, sp. zn. SUKLS33681/2026, zůstávají beze změny.

**Úhrada transfuzních přípravků podléhá následujícím indikačním kritériím:**

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

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

IND: P

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

		<ul style="list-style-type: none"> <li>b) u novorozenců a nedonošených dětí,</li> <li>c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.</li> </ul>
HLA typizované	i. v.	<p>Jsou hrazeny v případě:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prevalence HLA imunizace u nemocných zařazených do transplantačního programu nebo odkázaných na dlouhodobou substituční léčbu trombocyty,</li> <li>b) vyhledávání přípravků pro nemocné refrakterní na náhodně vybírané trombocyty.</li> </ul>
Plazma pro klinické použití	i. v.	<p>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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>1) krvácení nebo kombinované koagulační poruchy potvrzené screeningovými laboratorními testy při: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) diseminované intravaskulární koagulaci (DIC), pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů,</li> <li>b) získaných nedostatků koagulačních faktorů z poruch jejich tvorby (např. při hepatopatii), pokud není indikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů,</li> <li>c) těžkém, život ohrožujícím krvácení při deficitu vitamínu K, event. při působení antagonistů vitamínu K, pokud je kontraindikováno podání koncentrátů izolovaných koagulačních faktorů,</li> <li>d) masivních transfuzích nebo při hrazení masivních krevních ztrát koloidními a krystaloidními roztoky jako náhrada koagulačních faktorů,</li> <li>e) nemoci z popálení na přechodu do 2. fáze.</li> </ul> </li> <li>2) krvácení nebo přípravy na chirurgický výkon u nemocných s vrozeným deficitem koagulačních faktorů v případě, že není dostupná léčba koncentráty příslušného koagulačního faktoru,</li> <li>3) mikroangiopatické trombocytopenie (trombotická trombocytopenická purpura, hemolyticko-uremický syndrom, HELP syndrom a další podobné stavy), a to přímo nebo jako substituce při výměnné plazmaferéze,</li> <li>4) hemolytické choroby novorozence, a to pro suspenzi erytrocytů v rámci výměnné transfuze.</li> </ul>

Přípravky z plazmy ošetřené ozářením	i. v.	<p>Ozářené transfuzní přípravky z plazmy jsou předepisovány pacientovi z důvodů snížení rizika potransfuzní reakce štěpu proti hostiteli (TA-GVHD) a jsou hrazeny:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) u imunosuprimovaných pacientů a příjemců před a po transplantaci,</li> <li>b) u novorozenců a nedonošených dětí,</li> <li>c) u příjemců transfuzního přípravku od geneticky příbuzného dárce.</li> </ul>
Trombocyty patogen-inaktivované	i. v.	<p>V základní úhradě platí pro patogen-inaktivované trombocyty podmínky úhrady shodné s použitím pro deleukotizované trombocyty.</p> <p>Další zvýšenou úhradu lze uplatnit pouze na specializovaných pracovištích u imunosuprimovaných pacientů před alogenní transplantací a po alogenní transplantaci krvetvorných buněk.</p>
Plazma patogen-inaktivovaná	i. v.	<p>V základní úhradě platí pro patogen-inaktivovanou plazmu podmínky úhrady shodné s použitím plazmy pro klinické použití.</p> <p>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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pacientů s vrozenou formou trombotické trombocytopenické purpury (TTP),</li> <li>b) dětských pacientů do věku 18 let se získanou formou TTP.</li> </ul>
Erytrocyty deleukotizované kryokonzervované	i. v.	<p>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.</p>
Erytrocyty z aferézy deleukotizované kryokonzervované	i. v.	<p>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.</p>
Trombocyty z aferézy deleukotizované	i. v.	<p>Jsou hrazeny u masivních krvácení a polytraumat v případech, kdy není dostupný běžný transfuzní</p>

kryokonzervované		přípravek, a dále u nemocných s výskytem aloprotilátek proti trombocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku.
Trombocyty z buffy-coatu směsné deleukotizované kryokonzervované	i. v.	Jsou hrazeny u masivních krvácení a polytraumat v případech, kdy není dostupný běžný transfuzní přípravek, a dále u nemocných s výskytem aloprotilátek proti trombocytům, jejichž specifita znemožňuje použití běžného transfuzního přípravku.
Plná krev deleukotizovaná pro univerzální podání (krevní skupiny 0 s nízkým titrem anti-A a anti-B)	i. v.	Je hrazena při léčbě akutního krvácení a masivního krvácení.
Rekonvalescentní plazma	i. v.	Je hrazena u pacientů se středním a závažným průběhem onemocnění covid-19 v souladu s Doporučeným postupem „COVID-19“ pro použití rekonvalescentní plazmy v léčbě dospělých pacientů s covid-19 hospitalizovaných na pracovištích intermediární a intenzivní péče vydaným Klinickou skupinou COVID MZ.
Rekonvalescentní plazma patogen-inaktivovaná	i. v.	Je hrazena u pacientů se středním a závažným průběhem onemocnění covid-19 v souladu s Doporučeným postupem „COVID-19“ pro použití rekonvalescentní plazmy v léčbě dospělých pacientů s covid-19 hospitalizovaných na pracovištích intermediární a intenzivní péče vydaným Klinickou skupinou COVID MZ.
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 05–26, kterým mění výši úhrady individuálně připravovaných přípravků podskupiny 12 (transfuzní přípravky) a podskupiny 15 (autologní transfuzní přípravky). Opatření obecné povahy zohledňuje výsledky připomínkového řízení k návrhu opatření obecné povahy 05–26 vyvěšeného na úřední desce Ústavu v souladu s ustanovením § 172 odst. 1 správního řádu dne 8. 4. 2026. K návrhu opatření obecné povahy Ústav neobdržel připomínky.

#### 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 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.

V předmětném 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 a k navýšení platů u lékaře („Příloha č. 3 k nařízení vlády č. 16/2026 Sb.“) o 2 % v základním tarifu.

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 05-26**

Kód	UHR1 k 31. 12. 2025	UHR2 k 31. 12. 2025	UHR1 05-26	UHR2 05-26	index UHR1	index UHR2
0007955	3 170,68		3 245,80	-	1,024	-
0007957	2 105,04		2 145,56	-	1,019	-
0007961	5 419,19		5 555,88	-	1,025	-
0007962	5 419,19		5 555,88	-	1,025	-
0007964	3 170,68		3 245,80	-	1,024	-
0007965	14 672,82		14 793,23	-	1,008	-
0007966	14 672,82		14 793,23	-	1,008	-
0007967	9 246,48		9 497,50	-	1,027	-
0107936	10 466,02		10 693,36	-	1,022	-
5107965*	-		10 693,36	-	-	-
5107966*	-		10 693,36	-	-	-
0107937	5 128,61		5 233,32	-	1,020	-
5107967*	-		5 233,32	-	-	-
5107968*	-		5 233,32	-	-	-
0107952	16 159,57		16 314,59	-	1,010	-
5107969*	-		16 314,59	-	-	-
5107970*	-		16 314,59	-	-	-
0107958	2 853,16		2 916,60	-	1,022	-
5107971*	-		2 916,60	-	-	-
5107972*	-		2 916,60	-	-	-
0107959	11 510,34		11 799,89	-	1,025	-
5107973*	-		11 799,89	-	-	-
5107974*	-		11 799,89	-	-	-
0107960	5 380,78		5 502,22	-	1,023	-
5107975*	-		5 502,22	-	-	-
5107976*	-		5 502,22	-	-	-
0107961	11 510,34	16 247,71	11 799,89	16 401,87	1,025	1,009
0107962	16 159,57	19 562,15	16 314,59	19 727,94	1,010	1,008
0107963	20 710,50		20 930,65	-	1,011	-
0107964	14 960,02		15 253,21	-	1,020	-
0207921	1 537,37		1 576,02	-	1,025	-

Kód	UHR1 k 31. 12. 2025	UHR2 k 31. 12. 2025	UHR1 05-26	UHR2 05-26	index UHR1	index UHR2
0207922	1 537,37	2 857,01	1 576,02	2 899,50	1,025	1,015
0207925	1 537,37		1 576,02	-	1,025	-
5207926	3 299,08		3 384,27	-	1,026	-
0207927	7 990,76		8 186,15	-	1,024	-
0207928	2 825,37		2 889,16	-	1,023	-
5207929	3 633,32		3 700,23	-	1,018	-
0307934	16 294,14		16 445,79	-	1,009	-
0307953	2 572,93		2 623,94	-	1,020	-
0407942	424,39		428,35	-	1,009	-
0407949	1 491,33		1 530,49	-	1,026	-
0407950	1 941,51		2 004,92	-	1,033	-
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	-

\*Kódy, jež nebyly k 31. 12. 2025 v seznamu IPLP

### Ekonomické dopady

Ústav pro kalkulaci předpokládaných ročních výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění použil údaje o spotřebě transfuzních a autologních transfuzních přípravků za rok 2025, 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 02-26 s účinností od 1. 3. 2026 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 nárůstu výdajů z prostředků veřejného zdravotního pojištění o 0,38 % oproti předchozímu OOP 02-26, což odpovídá částce 6 919 577,29 Kč.

Uvedené předpokládané dopady jsou ovlivněny především navýšením mezd zdravotnických pracovníků v základním tarifu.

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

Kód	Spotřeba 2025 v DJ	UHR1 OOP 02-26	UHR1 OOP 05-26	předpokládané roční náklady dle OOP 02- 26 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 05- 26 v Kč	index UHR1
0007955	381 846,92	3 231,98	3 245,80	1 234 121 608,50	1 239 398 732,94	1,004
0007957	1 601,98	2 135,87	2 145,56	3 421 621,02	3 437 144,21	1,005
0007961	103,20	5 481,27	5 555,88	565 667,06	573 366,82	1,014
0007962	42,00	5 481,27	5 555,88	230 213,34	233 346,96	1,014
0007964	683,00	3 231,98	3 245,80	2 207 442,34	2 216 881,40	1,004
0007965	63,00	14 734,73	14 793,23	928 287,99	931 973,49	1,004
0007966	9,00	14 734,73	14 793,23	132 612,57	133 139,07	1,004
0007967	578,00	9 482,11	9 497,50	5 480 659,58	5 489 555,00	1,002
0107936	18 997,00	10 662,21	10 693,36	202 550 003,37	203 141 759,92	1,003
0107965 *	0,00	10 662,21	10 693,36	0,00	-	-
0107966 *	0,00	10 662,21	10 693,36	0,00	-	-
0107937	81,50	5 218,43	5 233,32	425 302,05	426 515,58	1,003
0107967 *	0,00	5 218,43	5 233,32	0,00	-	-
0107968	0,00	5 218,43	5 233,32	0,00	-	-

Kód	Spotřeba 2025 v DJ	UHR1 OOP 02-26	UHR1 OOP 05-26	předpokládané roční náklady dle OOP 02-26 v Kč	předpokládané roční náklady dle OOP 05-26 v Kč	index UHR1
*						
0107952	1 275,00	16 296,64	16 314,59	20 778 216,00	20 801 102,25	1,001
0107969						
*	0,00	16 296,64	16 314,59	0,00	-	-
0107970						
*	0,00	16 296,64	16 314,59	0,00	-	-
0107958	61,00	2 902,23	2 916,60	177 036,03	177 912,60	1,005
0107971						
*	0,00	2 902,23	2 916,60	0,00	-	-
0107972						
*	0,00	2 902,23	2 916,60	0,00	-	-
0107959	19 039,00	11 784,14	11 799,89	224 358 241,46	224 658 105,71	1,001
0107973						
*	0,00	11 784,14	11 799,89	0,00	-	-
0107974						
*	0,00	11 784,14	11 799,89	0,00	-	-
0107960	296,00	5 503,62	5 502,22	1 629 071,52	1 628 657,12	1,000
0107975						
*	0,00	5 503,62	5 502,22	0,00	-	-
0107976						
*	0,00	5 503,62	5 502,22	0,00	-	-
0107961	119,00	11 784,14	11 799,89	1 402 312,66	1 404 186,91	1,001
0107962	6,00	16 296,64	16 314,59	97 779,84	97 887,54	1,001
0107963	296,00	20 879,01	20 930,65	6 180 186,96	6 195 472,40	1,002
0107964	491,00	15 188,24	15 253,21	7 457 425,84	7 489 326,11	1,004
0207921	46 844,05	1 567,14	1 576,02	73 411 184,52	73 827 159,68	1,006
0207922	66,00	1 567,14	1 576,02	103 431,24	104 017,32	1,006
0207925	97,00	1 567,14	1 576,02	152 012,58	152 873,94	1,006
5207926	0,00	3 358,65	3 384,27	0,00	-	-
0207927	1,00	8 134,48	8 186,15	8 134,48	8 186,15	1,006
0207928	9,00	2 874,50	2 889,16	25 870,50	26 002,44	1,005
5207929	3,00	3 681,04	3 700,23	11 043,12	11 100,69	1,005
0307934	10,00	16 429,52	16 445,79	164 295,20	164 457,90	1,001
0307953	393,00	2 611,67	2 623,94	1 026 386,31	1 031 208,42	1,005
0407942	50 351,00	424,39	428,35	21 368 460,89	21 567 850,85	1,009
0407949	141,00	1 492,21	1 530,49	210 401,61	215 799,09	1,026
0407950	367,00	2 002,84	2 004,92	735 042,28	735 805,64	1,001
0407951	0,00	255,18	255,18	0,00	-	-
0507946	502,00	1 284,37	1 284,37	644 753,74	644 753,74	1,000
0507951	1 185,40	1 708,42	1 708,42	2 025 161,07	2 025 161,07	1,000

Celkem	1 812 029 865,67	1 818 949 442,96	1,0038
Dopad	6 919 577,29		

\* kódy zařazené v OOP 02-26 bez predikované spotřeby – jejich spotřeba je nyní zahrnuta v původních kódech 0107936, 0107937, 0107952, 0107958, 0107959 a 0107960, rozšířením kódové řady dojde k pouze k realokaci spotřeby v rámci kódů

#### K podmínkám úhrady Ústav uvádí:

Podmínky úhrady dané opatřením obecné povahy 02-26, sp. zn. SUKLS33681/2026, 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 obecné povahy jsou:

Příloha č. 1 – Kalkulační listy

**Článek 4**  
**Účinnost**

Toto opatření obecné povahy z důvodu hrozby vážné újmy veřejného zájmu nabývá v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění účinnosti dnem vyvěšení na úřední desce Ústavu, tj. dne 1. 5. 2026.

**Článek 5**  
**Poučení**

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

Vyřizuje: Bc. Eva Vysekalová

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