

# Věstník

Ročník **2022**

MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ

ČESKÉ REPUBLIKY

Částka 4

Vydáno: 29. dubna 2022

Cena: 89 Kč

## OBSAH:

1. Aktualizovaný seznam poskytovatelů intenzivní péče v perinatologii ..... 2
2. Metodický pokyn MZ ČR k činnosti konziliárních týmů paliativní péče  
v rámci poskytovatele lůžkové zdravotní péče ..... 4
3. SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY (SLP)  
ODSOUHLAŠENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ V OBDOBÍ LEDEN – BŘEZEN 2022 ..... 10

## Aktualizovaný seznam poskytovatelů intenzivní péče v perinatologii

**Seznam Center vysoce specializované intenzivní zdravotní péče v perinatologii (podle § 112 odst. 5 zákona č. 372/2011Sb.)**

Centra vysoce specializované intenzivní zdravotní péče v perinatologii	Statut PCIP udělen do:
Fakultní nemocnice v Motole, V Úvalu 84, 150 06 Praha 5, IČ: 00064203,	31. 12. 2024
Fakultní nemocnice Plzeň, Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň, IČ: 00669806	31. 12. 2024
Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08, Praha 2 IČ:0064165	31. 12. 2024
Ústav pro péči o matku a dítě, Podolské nábřeží 157, 147 00 Praha 4 – Podolí, IČ: 00023698	31. 12. 2024
Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava – Poruba, IČ: 00843989	31. 12. 2024
Krajská nemocnice T. Bati, a.s., Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín, IČ: 27661989	31. 12. 2024
Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 340/20, 625 00 Brno, IČ: 65269705	31. 12. 2024
Krajská zdravotní, a.s. - Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., Sociální péče 3316/12A, 401 13, Ústí nad Labem, IČ: 25488627	31. 12. 2024
Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové, IČ: 00179906	31. 12. 2024
Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc, IČ: 00098892	31. 12. 2024
Nemocnice České Budějovice, a.s., Boženy Němcové 585/54, 370 01 České Budějovice, IČ: 26068877	31. 12. 2024
Krajská zdravotní, a.s. - Nemocnice Most, o.z., J. E. Purkyně 270/5, 434 64 Most, IČ: 25488627	31. 12. 2024

Z důvodu přehlednosti a komplexnosti systému perinatologické péče uvádíme seznam perinatologická centra intermediární péče

**Seznam Center intermediární péče v perinatologii**

Thomayerova nemocnice, Vídeňská 800, 140 59 Praha 4 – Krč, IČ: 00064190
Nemocnice Na Bulovce, Budínova 67/2, 180 81 Praha 8, IČ: 00064211
Nemocnice Pardubického kraje, a.s., Pardubická nemocnice, Kyjevská 44, 532 03 Pardubice, IČ: 27520536
Městská nemocnice Ostrava, Nemocniční 898/20A, 728 80 Ostrava – Moravská Ostrava, IČ: 00635162
Krajská nemocnice Liberec, a.s., Husova 357/10, 460 63 Liberec, IČ: 27283933

Oblastní nemocnice Mladá Boleslav, a.s., V. Klementa 147, 293 50 Mladá Boleslav, IČ: 27256456
Oblastní nemocnice Kolín, a.s., Žižkova 146, 280 02 Kolín 3, IČ: 27256391
Karlovarská krajská nemocnice a.s., Bezručova 1190/19, 360 01 Karlovy Vary, IČ: 26365804
Oblastní nemocnice Kladno, a.s., Vančurova 1548, 272 59 Kladno, IČ: 27256537
Nemocnice Hořovice, NH Hospital, a.s., K Nemocnici 1106 268 31 Hořovice, IČ: 27872963
Nemocnice Havlíčkův Brod, Husova 2624, 580 22 Havlíčkův Brod, IČ: 00179540
Nemocnice Písek, a.s., Karla Čapka 589, 397 01 Písek, IČ: 26095190
Nemocnice Jihlava, příspěvková organizace, Vrchlického 59, 586 33 Jihlava, IČ: 00090638
Uherskohradištská nemocnice a.s., J. E. Purkyně 365, 686 06 Uherské Hradiště, IČ: 27660915

# Metodický pokyn MZ ČR k činnosti konziliárních týmů paliativní péče v rámci poskytovatele lůžkové zdravotní péče.

## Kontext

### Účel

Účelem metodického pokynu je popsat charakter činnosti konziliárních týmů paliativní péče v rámci poskytovatele lůžkové zdravotní péče (dále KTHP). Tato zdravotní služba byla popsána a ověřena v pilotním projektu Ministerstva zdravotnictví ČR<sup>1</sup>, přesně definována v dokumentu Standardy poskytování specializované paliativní péče ve formě konziliárního týmu paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče v ČR (dále Standardy KTHP) a její úhrada z veřejného zdravotního pojištění byla odůvodněna ve vyhlášce č.396/2021 Sb., o stanovení hodnot bodu, výše úhrad za hrazené služby a regulačních omezení pro rok 2022 (dále úhradová vyhláška) a v odůvodnění k této vyhlášce<sup>2</sup>.

### Vymezení pojmů

Pro účely tohoto metodického pokynu jsou vymezeny následující pojmy:

- **Paliativní péče** – je podle zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (zákon o zdravotních službách), ve znění pozdějších předpisů, (dále jen „zákon č. 372/2011 Sb.“) definována jako péče, jejímž účelem je zmírnění utrpení a zachování kvality života pacienta, který trpí nevyлéčitelnou nemocí.
- **Paliativní péče obecná** – souhrn léčebných a podpůrných postupů péče o pacienty s pokročilým onemocněním, které se věnují somatickým, psychickým, spirituálním a sociálním potřebám pacienta a jeho blízkých. Jsou poskytovány v rámci rutinní činnosti u poskytovatelů zdravotních služeb, kteří jsou držiteli oprávnění pro poskytování zdravotních služeb i v jiných oborech, než je paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti.
- **Paliativní péče specializovaná** – multidisciplinární péče poskytovaná týmem zdravotnických pracovníků a jiných pracovníků s vysokou erudicí v oblasti paliativní péče. Odborným garantem specializované paliativní péče je lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína

---

1 Podpora paliativní péče – zvýšení dostupnosti zdravotních služeb v oblasti paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče (reg. č. CZ.03.2.63/0.0/0.00/15\_039/0007277). Projekt realizovaný Ministerstvem zdravotnictví ČR v rámci Operačního programu Zaměstnanost spolufinancovaného z Evropského sociálního fondu.

2 Vyhláška č. 396/2021 Sb., o stanovení hodnot bodu, výše úhrad za hrazené služby a regulačních omezení pro rok 2022, dostupné na: [https://aplikace.mvcr.cz/sbirka-zakonu/SearchResult.aspx?q=396/2021&typeLaw=zakon&what=Cislo\\_zakona\\_smlouvy](https://aplikace.mvcr.cz/sbirka-zakonu/SearchResult.aspx?q=396/2021&typeLaw=zakon&what=Cislo_zakona_smlouvy).

nebo paliativní medicína a léčba bolesti. Specializovaná paliativní péče je určena pacientům, kteří komplexností svých potřeb (somatických, psychických, sociálních, spirituálních) přesahují možnosti, případně kompetence poskytovatelů obecné paliativní péče, kteří jsou držiteli oprávnění pro poskytování zdravotních služeb v jiných oborech, než je paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti.

- **Paliativní péče terminální** – péče o pacienty v závěru života, typicky o pacienty s dominantně symptomaticky orientovanou terapií u terminálních stádií závažných onemocnění, obvykle v posledních dnech až týdnech či jednotkách měsíců předpokládaného dožití pacientů.
- **Paliativní péče časná** – péče o pacienty se závažným nebo život ohrožujícím onemocněním s významným rizikem limitované doby dožití, která je poskytována současně s probíhající terapií zaměřenou na prodloužení života pacienta.
- **Konziliární tým paliativní péče** – multiprofesní tým poskytující specializovanou paliativní péči v prostředí poskytovatele lůžkových zdravotních služeb. KTPP tvoří lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti, všeobecná sestra, zdravotně-sociální pracovník a klinický psycholog nebo psycholog ve zdravotnictví nebo psychoterapeut. KTPP je podle podmínek pracoviště rozšířen o další odborníky – nemocničního kaplana, klinického farmaceuta, nutričního terapeuta, fyzioterapeuta, logopeda ve zdravotnictví, popř. další profese. KTPP úzce spolupracuje s primárním ošetřujícím týmem. Intervence KTPP mají charakter konzilia nebo přímé péče poskytované pacientovi a jeho blízkým osobám.
- **Primární ošetřující tým** – ošetřující lékař a další zdravotničtí pracovníci v rámci poskytovatele zdravotních služeb, kde je pacient hospitalizován.

## Charakter činnosti KTPP

S ohledem na skutečnost, že činnost KTPP není v jiných legislativních dokumentech popsána a k jejímu vymezení a klinickému ověření došlo v rámci pilotního projektu, přináší tento metodický pokyn základní popis činnosti KTPP. Popis vychází z dokumentu Standardy poskytování specializované paliativní péče ve formě konziliárního týmu paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče v ČR.

KTPP poskytuje časnou a terminální specializovanou paliativní péči formou konziliární podpory primárního ošetřujícího týmu a přímou péči poskytovanou pacientům a jejich blízkým ve spolupráci s primárním týmem. Dle charakteru problému, který je předmětem intervence KTPP, jsou možné následující formy spolupráce KTPP a primárního ošetřujícího týmu:

- jednorázová intervence KTPP; další péči zajišťuje výhradně primární zdravotnický tým,

- opakované intervence KTPP; další péče je zajišťována primárním týmem ve spolupráci s KTPP.

Intervenci KTPP indikuje jako žádost o konzilium ošetřující lékař hospitalizovaného pacienta, dle zvyklostí příslušného oddělení a poskytovatele zdravotních služeb. Podnět ke konziliu/intervenci KTPP může ošetřujícímu lékaři dát i jiný člen primárního ošetřujícího týmu (např. sestra, psycholog, zdravotně-sociální pracovník). O intervenci KTPP může ošetřujícího lékaře požádat také sám pacient a jeho blízcí nebo zákonný zástupce pacienta.

První intervenci KTPP obvykle provádí lékař týmu, případně ve spolupráci s dalším členem týmu podle povahy klinické situace a řešeného problému. Zapojení dalších členů multiprofesního KTPP probíhá v závislosti na požadavku primárního týmu, konkrétní klinické situaci a potřebách pacienta a jeho blízkých.

O intervenci KTPP je průběžně vedena dokumentace, která odpovídá standardům a požadavkům daného poskytovatele zdravotních služeb. Struktura záznamu reflektuje komplexní multiprofesní charakter paliativní intervence.

Charakter činnosti KTPP a jeho začlenění do činnosti poskytovatele zdravotních služeb je upraven ve Standardech poskytování specializované paliativní péče ve formě konziliárního týmu paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče v ČR<sup>3</sup>.

## Oblasti intervence a kompetence KTPP

Intervence KTPP vychází z požadavků a potřeb primárního ošetřujícího týmu a potřeb pacienta. KTPP přináší expertní znalosti a dovednosti v následujících oblastech:

- zhodnocení a podpora porozumění klinické situaci a očekávání na straně pacienta a jeho blízkých
- podpora primárního týmu při komunikaci závažných a emočně náročných témat
- komunikace prognostické rozvahy a alternativ vývoje onemocnění a léčebných postupů
- zjištění a zohlednění hodnot a preferencí pacienta a jeho blízkých
- formulace cíle a plánu péče včetně plánu budoucí péče a případných limitací péče
- komplexní zhodnocení a léčba symptomů
- hodnocení psychologických a spirituálních potřeb a poskytnutí komplexní podpory
- komplexní zhodnocení sociálních potřeb a plán sociální podpory

---

<sup>3</sup> Standardy poskytování specializované paliativní péče ve formě konziliárního týmu paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče v ČR, Věstník MZ ČR 1/2022.

- podpora koordinace a návaznosti péče
- podpora zdravotníků primárního ošetřujícího týmu i neformálních pečujících/pacientových blízkých
- pomoc při identifikaci a řešení etických dilemat
- podpora a péče o pozůstalé

## Minimální personální zabezpečení KTPP

Minimální personální zabezpečení poskytovatelů zdravotních služeb ve formě KTPP pro rok 2022 je stanoveno v úhradové vyhlášce a v příslušném odůvodnění a je reflektováno ve Standardech KTPP.

Tabulka č. 1 Minimální personální zabezpečení 2 typů KTPP v roce 2022

Typ paliativního týmu	Personální zabezpečení <sup>4</sup>	Minimální úvazek
Typ 1	Lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti	0,5
	Lékař se specializovanou způsobilostí v oboru, který je základním oborem pro nastavbový obor paliativní medicína, nebo lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti	0,5
	Všeobecná sestra (z toho minimálně 0,2 dětská sestra v případě paliativního týmu pro děti)	1

4 Při dodržení pravidla, že úvazek zdravotnického pracovníka v rámci jednoho poskytovatele zdravotních služeb může činit maximálně 1,0 a při souběhu úvazku u různých poskytovatelů zdravotních služeb maximálně 1,2.

	Zdravotně-sociální pracovník	0,5
	Klinický psycholog nebo psycholog ve zdravotnictví, pokud je zajištěna dostupnost a odborný dohled klinického psychologa	0,5
<b>Typ 2</b>	Lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti	0,3
	Lékař se specializovanou způsobilostí v oboru, který je základním oborem pro nastavbový obor paliativní medicína, nebo lékař se zvláštní odbornou způsobilostí nebo se zvláštní specializovanou způsobilostí v oboru paliativní medicína nebo paliativní medicína a léčba bolesti	0,2
	Všeobecná sestra (z toho minimálně 0,2 dětská sestra v případě paliativního týmu pro děti)	0,5
	Zdravotně-sociální pracovník	0,25
	Klinický psycholog nebo psycholog ve zdravotnictví, pokud je zajištěna dostupnost a odborný dohled klinického psychologa	0,25

## Vykazování činnosti KTPP zdravotním pojišťovnám v roce 2022

K vykazování budou využity výkony zavedené v rámci pilotního projektu MZ ČR<sup>5</sup>.

<sup>5</sup> Podpora paliativní péče – zvýšení dostupnosti zdravotních služeb v oblasti paliativní péče v nemocnicích akutní a následné péče (reg. č. CZ.03.2.63/0.0/0.00/15\_039/0007277). Projekt realizovaný Ministerstvem zdravotnictví ČR v rámci Operačního programu Zaměstnanost spolufinancovaného z Evropského sociálního fondu.



Tabulka č.2 Signální výkony pro vykazování činnosti KTHP v roce 2022

92990	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – TERMINÁLNÍ PALIATIVNÍ PÉČE
92991	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – TERMINÁLNÍ PALIATIVNÍ PÉČE U DÍTĚTE/ NEZLETILÉHO PACIENTA
92992	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – ČASNÁ PALIATIVNÍ PÉČE
92993	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – ČASNÁ PALIATIVNÍ PÉČE U DÍTĚTE / NEZLETILÉHO PACIENTA
92994	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – PODPŮRNÁ INTERVENCE PRO BLÍZKÉ A PEČUJÍCÍ OSOBY ZÁVAŽNĚ NEMOCNÉHO PACIENTA
92995	(VZP) SIGNÁLNÍ VÝKON – PODPŮRNÁ INTERVENCE PRO BLÍZKÉ A PEČUJÍCÍ U DĚTSKÉHO / NEZLETILÉHO PACIENTA

## Úhrada činnosti KTHP v roce 2022 z veřejného zdravotního pojištění

Dle úhradové vyhlášky pro rok 2022 bude činnost KTHP hrazena formou bonifikace pro nemocnice, ve kterých poskytuje zdravotní služby KTHP.

Pro nemocnice s KTHP typu 1 byla stanovena bonifikace ve výši 1 374 000 Kč.

Pro nemocnice s KTHP typu 2 byla stanovena bonifikace ve výši 2 747 000 Kč.

**SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY (SLP)  
ODSOUHLASENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ  
V OBDOBÍ LEDEN – BŘEZEN 2022**

Odbor léčiv a zdravotnických prostředků (OLZP) – 4. 4. 2022

Ref: Mgr. Miroslava Linhartová tel: 224 972 396

Ministerstvo zdravotnictví, ve smyslu § 2 odst. 3 vyhlášky č. 228/2008 Sb., o registraci léčivých přípravků, ve znění pozdějších předpisů, zveřejňuje odsouhlasené specifické léčebné programy humánních léčivých přípravků.

**LEDEN 2022**

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PHENYLEPHRINE AGUETTANT 50 MICROGRAMS/ML</b> , solutio injectable, roztok pro injekce, ampule, 10x10ml (fenylefrin hydrochlorid)
<b>Počet balení LP</b>	400
<b>Výrobce LP</b>	Laboratoire Aguettant, Francie
<b>Distributor LP</b>	ARDEZ Pharma, spol. s r.o., Kosoř, V Borovičkách 278, okres Praha-západ, PSČ 252 26
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	ARDEZ Pharma, spol. s r.o., Kosoř, V Borovičkách 278, okres Praha-západ, PSČ 252 26
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba hypotenze během celkové anestezie a lokoregionální anestezie, ať již páteřní nebo epidurální, při chirurgických nebo porodnických výkonech. Preventivní léčba hypotenze při spinální anestezii při chirurgických nebo porodnických výkonech. Léčivý přípravek je určen pro dospělé pacienty. Pracoviště: Poskytovatelé zdravotních služeb formou lůžkové a jednodenní péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. prosince 2023</b> .

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>FOSCAVIR 24 MG/ML SOLUTION FOR INFUSION</b> , infuzní roztok, lahvička 1X250ML (foscarnet trisodium hexahydrate)
<b>Počet balení LP</b>	2 000
<b>Výrobce LP</b>	Fresenius Kabi Austria GmbH, Hafnerstrasse 36, A-8055 Graz, Rakousko
<b>Distributor LP</b>	Komtur Pharmaceuticals Czech s. r. o., Za Poříčskou bránou 365/21, Karlín, 186 00 Praha 8
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Komtur Pharmaceuticals Czech s. r. o., Za Poříčskou bránou 365/21, Karlín, 186 00 Praha 8
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění léčivého přípravku s léčivou látkou foscarnet pro použití v následujících indikacích: <b>A. Indikace v souladu s platným souhrnem údajů o přípravku (SPC):</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• k indukční a udržovací léčbě cytomegalovirové (CMV) retinitidy u dospělých pacientů s AIDS,</li> <li>• k léčbě mukokutánních infekcí vyvolaných virem Herpes Simplex (HSV), které klinicky nereagují na aciklovir u dospělých pacientů s oslabenou imunitou.</li> </ul> <b>B. Indikace dle doporučení (guidelines) <i>European Conference on Infections in Leukaemia</i> pro léčbu dospělých pacientů a ve výjimečných případech u dětí</b> (léčba v následujících indikacích může být zahájena až po podepsání informovaného souhlasu pacientem, resp. zákonným zástupcem pacienta):

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• léčba závažných cytomegalovirových infekcí u pacientů s hematologickou malignitou a po transplantaci hematopoetických buněk (Guidelines for the management of cytomegalovirus infection in patients with haematological malignancies and after stem cell transplantation from the 2017 European Conference on Infections in Leukaemia - ECIL 7), a to zejména:       <ul style="list-style-type: none"> <li>– preemptivní antivirová terapie cytomegalovirových infekcí u pacientů po transplantaci hematopoetických buněk (stupeň doporučení A I.; foscarnet je upřednostňován u pacientů, kde není dosaženo engraftmentu, je porušena funkce ledvin, je postižení gastrointestinálního traktu, a je rezistence na ganciklovir – mimo virové mutace UL54),</li> <li>– léčba cytomegalovirové infekce u pacientů po transplantaci hematopoetických kmenových buněk (stupeň doporučení A III.; foscarnet je upřednostňován u pacientů, kde není dosaženo engraftmentu, je porušena funkce ledvin, je postižení gastrointestinálního traktu a je rezistence na ganciklovir – mimo virové mutace UL54; foscarnet je podáván též v případech toxicity v důsledku předchozí aplikace gancikloviru),</li> <li>– léčba cytomegalovirové infekce u hematologických pacientů po imunosupresivní terapii (stupeň doporučení A III.; foscarnet je upřednostňován u pacientů, kde není dosaženo engraftmentu, je porušena funkce ledvin, je postižení gastrointestinálního traktu a je rezistence na ganciklovir – mimo virové mutace UL54; foscarnet je podáván též v případech toxicity v důsledku předchozí aplikace gancikloviru).</li> </ul> </li> </ul> <p><u>Pracoviště:</u></p> <p><b>I. Pro indikace uvedené v bodě 4 písm. A</b> tohoto rozhodnutí - poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.</p> <p><b>II. Pro indikace uvedené v bodě 4 písm. B</b> tohoto rozhodnutí - centra vysoce specializované hematoonkologické péče.</p> <p><i>Centra vysoce specializované hematoonkologické péče pro dospělé:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ústav hematologie a krevní transfuze, U nemocnice 2094/1, 128 20 Praha 2,</li> <li>• Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2,</li> <li>• Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 340/20, 625 00 Brno,</li> <li>• Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10,</li> <li>• Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc,</li> <li>• Fakultní nemocnice Plzeň, Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň,</li> <li>• Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové,</li> <li>• Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava.</li> </ul> <p><i>Centra vysoce specializované hematoonkologické péče pro děti</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fakultní nemocnice v Motole, V Úvalu 84/1, 150 06 Praha 5,</li> <li>• Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 340/20, 625 00 Brno.</li> </ul>
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. ledna 2024</b> .

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>DIPHThERIA ANTITOXIN 10 000 IU B.P.</b> , injekční roztok, ampule, 1X10ML (1 ml injekčního roztoku obsahuje minimálně 1 000 IU difterického antitoxinu z fragmentů koňského imunoglobulinu)
<b>Počet balení LP</b>	100
<b>Výrobce LP</b>	Vins Bioproducts Ltd., Sy. No. 117, Thimmapur Village, Kothur Mandal, Ranga Reddy Dist., Telangana - 509325, Indie
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., K pérovně 945/7, Hostivař, 102 00 Praha 10
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2,
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění pohotovostní zásoby léčivého přípravku (antiséra) k pasivní imunizaci proti záškrtu. V rámci posouzení žádosti o specifický léčebný program nebyla předložena farmaceutická dokumentace. Ošetřující lékař musí před podáním léčivého přípravku u konkrétního pacienta zvážit poměr risk benefit. <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče (koordinace léčebného programu: Toxikologické informační středisko Kliniky pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze).
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. prosince 2023.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>Capmatinib (INC280)</b> 200 MG, potahované tablety, 30x200MG
<b>Počet balení LP</b>	1 440
<b>Výrobce LP</b>	Novartis Pharma Produktions GmbH, Offlinger strasse 44, 79664 Wehr, Německo; Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, CH-4002 Basel, Švýcarsko
<b>Distributor LP</b>	Novartis s.r.o., Na Pankráci 1724/129, Nusle, 140 00 Praha 4
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Novartis s.r.o., Na Pankráci 1724/129, Nusle, 140 00 Praha 4
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zpřístupnění neregistrovaného léčivého přípravku Capmatinib pro léčbu dospělých pacientů (mužů a žen) s pokročilým nemalobuněčným karcinomem plic (non-small cell lung cancer, NSCLC), u kterých je prokázána aktivace MET dráhy (mutace v exonu 14 způsobující tzv. exon skipping s následkem delece MET $\Delta$ ex14 nebo MET genová amplifikace). <u>Pracoviště:</u> <b>Centra vysoce specializované onkologické péče - Komplexní onkologická centra (KOC):</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10;</li> <li>• Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové;</li> <li>• Fakultní nemocnice Plzeň, Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň;</li> <li>• Nemocnice České Budějovice, a.s., Boženy Němcové 585/54, 370 01 České Budějovice;</li> <li>• Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc;</li> <li>• Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790, 708 52 Ostrava – Poruba;</li> <li>• Nemocnice Nový Jičín, a.s., Purkyňova 2138/16, 741 01 Nový Jičín;</li> <li>• Krajská nemocnice Liberec, a.s., Husova 357/10, 460 01 Liberec I - Staré město;</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Krajská zdravotní, a.s., Sociální péče 3316/12A, 401 13 Ústí nad Labem; s místem poskytování zdravotních služeb: V Podhájí 21, 401 13 Ústí nad Labem a Nemocnice Chomutov, Kochova 1185, 403 12 Chomutov;</li> <li>• Nemocnice Jihlava, příspěvková organizace, Vrchlického 59, 586 01 Jihlava;</li> <li>• Krajská nemocnice T. Bati, a.s., Havlíčkovo nábřeží 600, 762 75 Zlín;</li> <li>• Fakultní Nemocnice Bulovka, Budínova 67/2, 180 81 Praha 8, ve spolupráci s Všeobecnou fakultní nemocnicí v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2 a Fakultní Thomayerovou nemocnicí, Vídeňská 800/5, 140 59 Praha 4;</li> <li>• Fakultní nemocnice v Motole, V Úvalu 84, 150 06 Praha 5 ve spolupráci s Ústřední vojenskou nemocnicí, U Vojenské nemocnice 1200, 162 00 Praha 6, Nemocnicí na Homolce, Roentgenova 2/37, 150 30 Praha 5 a Proton Therapy Center, Budínova 2437/1a, 180 00 Praha 8;</li> <li>• Masarykův onkologický ústav, Žlutý kopec 543/7, 656 53 Brno, ve spolupráci s Fakultní nemocnicí Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno a Fakultní nemocnicí u sv. Anny v Brně, Pekařská 664/53, 656 91 Brno;</li> <li>• Nemocnice Pardubického kraje, a.s., Kyjevská 44, 530 03 Pardubice, ve spolupráci s Radiologickým centrem společnosti Multiscan, s.r.o., Okruhová 1135/44, 155 00 Praha 5.</li> </ul>
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. prosince 2023.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>LAMPRENE 50 MG</b> , měkké tobolky, 100X50MG (clofaziminum)
<b>Počet balení LP</b>	300
<b>Výrobce LP</b>	Catalent Germany Eberbach, Německo
<b>Distributor LP</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., Durychova 101/66, Lhotka, 142 00 Praha 4
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., Durychova 101/66, Lhotka, 142 00 Praha 4
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba tuberkulózy, která není citlivá na antituberkulotika, tzv. multirezistentní tuberkulóza (multidrug-resistant tuberculosis, MDR-TB). Vzhledem k tomu, že v rámci specifického léčebného programu léčivý přípravek LAMPRENE není používán v souladu s odbornou informací pro předepisování (Export prescribing information), tj. je používán v jiné (další) indikaci, ošetřující lékaři by měli při léčbě postupovat v souladu s doporučenými postupy České pneumologické a ftizeologické společnosti České lékařské společnosti J. E. Purkyně a doporučeními (guidelines) Světové zdravotnické organizace (WHO): WHO Consolidated Guidelines on Tuberculosis, Module 4: Treatment - Drug-Resistant Tuberculosis Treatment a WHO Operational Handbook on Tuberculosis, Module 4: Treatment - Drug-Resistant Tuberculosis Treatment ( <a href="https://www.who.int/health-topics/tuberculosis">https://www.who.int/health-topics/tuberculosis</a> ), <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče v oborech infekčního lékařství a pneumologie a ftizeologie.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. ledna 2025.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>FUROLIN 100MG</b> , tablety, 30X100MG (nitrofurantoin)
<b>Počet balení LP</b>	270 000
<b>Výrobce LP</b>	IASIS PHARMA, 137 Filis Ave., 134 51 Kamatero, Atény, Řecko
<b>Distributor LP</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 – Kunratice.
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Euphar s.r.o., Zlíchovská 193/5, 143 00 Praha 4 - Modřany
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba infekcí způsobených citlivými kmeny Klebsiella, Staphylococcus aureus, enterokoky a Escherichia coli. Jedná se o léčbu infekcí močových cest, zánětu močového měchýře (cystitidy), prostatitidy, pooperačních infekcí a po prostatektomii. Přípravek není určen k léčbě malých dětí.  <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	V souladu s tímto rozhodnutím je léčivý přípravek možné <b>distribuovat do 31. prosince 2022</b> . Léčivý přípravek dodaný do lékáren je možné vydávat a používat při poskytování zdravotních služeb po dobu jeho doby použitelnosti.

## ÚNOR 2022

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>BREVACTID 1500 I.E.</b> , prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok, lahvička s práškem + ampule s rozpouštědlem, 3X1500IU+3X1ML (gonadotropinum chorionicum humanum)
<b>Počet balení LP</b>	3 750
<b>Výrobce LP</b>	Ferring GmbH, Wittland 11, D-24109 Kiel, Německo
<b>Distributor LP</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., Jesenice u Prahy, K Rybníku 475, PSČ 25242
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., Jesenice u Prahy, K Rybníku 475, PSČ 25242
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčivý přípravek je indikován u dospělých mužů k léčbě hypogonadotropního hypogonadismu (i v případě idiopatických dysspermií) a k ověření funkční schopnosti varlat při hypogonadotropním hypogonadismu. U dětí je léčivý přípravek indikován při opožděné pubertě chlapců spojené s nedostatečnou hypofyzární sekrecí gonadotropinů; kryptorchismem, který není způsoben anatomickou obstrukcí a k diferenciální diagnóze varlete v dutině břišní a anorchismu.  <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče poskytující péči v oborech sexuologie, andrologie, dětské lékařství, praktické lékařství pro děti a dorost, dětská gynekologie, endokrinologie.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>28. února 2025</b> .

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>LHRH Ferring 0,1mg/1ml</b> injekční roztok, ampule, 1X1ML (gonadorelini acetat)
<b>Počet balení LP</b>	800
<b>Výrobce LP</b>	Ferring GmbH, Wittland 11, D-24109 Kiel, Německo
<b>Distributor LP</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., Jesenice u Prahy, K Rybníku 475, PSČ 25242

<b>Předkladatel léčebného programu</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., Jesenice u Prahy, K Rybníku 475, PSČ 25242
<b>Cíl léčebného programu</b>	Testování funkce reprodukční osy - odlišení poruchy na centrální úrovni (hypotalamická a pituitární úroveň poruchy) od gonadální dysfunkce u dětí, adolescentů a dospělých. Testování se provádí u pacientů v dětském věku s předčasnou pubertou a též při sledování efektu léčby. U adolescentů je léčivý přípravek určen k diagnostice hypogonadismů a obdobně jako u dospělých také při vyšetření hyperandrogenních stavů. U dospělých je léčivý přípravek používán zejména k diagnostice poruch pohlavního vývoje a poruch reprodukce. Vyšetření pomocí tohoto léčivého přípravku je také součástí testování osy hypotalamus-hypofýza u tumorů CNS k časně detekci malfunkce. <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>29. února 2024.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>VITAMINUM A HASCO 12 000 IU</b> , měkká tobolka, 50X12 000 IU (retinoli palmitas)
<b>Počet balení LP</b>	18 000
<b>Výrobce LP</b>	PRZEDSIĘBIORSTWO PRODUKCJI FARMACEUTYCZNEJ HASCOLEK S.A., ul. Żmigrodzka 242 E, 51-131 Wrocław, Polsko
<b>Distributor LP</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba hypovitaminózy A. Pomocná léčba při léčbě kožních nemocí (akné, ichtyóza). <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>28. února 2025.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>SINEPAR (СИНЕПАР) 200 MG/50 MG</b> tablety s prodlouženým uvolňováním, 1X100 (levodopum/carbidopum)
<b>Počet balení LP</b>	9 000
<b>Výrobce LP</b>	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc., 1 G. M. Dimitrov Blvd., 1172 Sofia, Bulharsko
<b>Distributor LP</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění léčivého přípravku obsahujícího kombinaci léčivých látek levodopum a carbidopum monohydricum v perorální lékové formě tablety s prodlouženým uvolňováním pro léčbu dospělých pacientů v těchto terapeutických indikacích: <ul style="list-style-type: none"> <li>• idiopatická Parkinsonova choroba,</li> <li>• postencefalitický parkinsonismus,</li> <li>• symptomatický parkinsonismus (intoxikace oxidem uhelnatým nebo manganem),</li> <li>• u pacientů s Parkinsonovou chorobou nebo parkinsonismem, kteří užívají vitaminové přípravky s obsahem pyridoxinu,</li> <li>• ke snížení fenoménu vyloučení u pacientů v minulosti léčených léčivými přípravky obsahujícími levodopu/inhibitor dekarboxylázy nebo pouze levodopu, kteří měli motorické fluktuace vyznačující se</li> </ul>

	<p>zhoršením spojeným s fenoménem konce dávky, dyskinézy spojené s maximální hladinou po podané dávce, akinéza nebo podobné formy krátkodobých poruch hybnosti.</p> <p>Léčivý přípravek je určen pacientům, u kterých je léková forma tablet s řízeným (prodlouženým) uvolňováním vhodná pro usnadnění kontroly příznaků Parkinsonovy nemoci zejména během noci a v ranních hodinách.</p> <p><u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.</p>
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>28. února 2025.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>TRIMETHOPRIM TABLETS BP 200mg, tablety, 14X200MG</b> (trimethoprimum)
<b>Počet balení LP</b>	79 200
<b>Výrobce LP</b>	Crescent Pharma Limited, Unit 3 & 4, Quidhampton Business Units, Polhampton Lane, Overton, Hampshire, RG25 3ED, Spojené království Velké Británie a Severního Irska
<b>Distributor LP</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba akutních a chronických infekcí močových cest a profylaktická léčba pacientů se sklony k recidivujícím infekcím močovým cest; léčba akutní a chronické bronchitidy, bronchopneumonie a lobární pneumonie.
	<u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>28. února 2025.</b>

**BŘEZEN 2022**

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>DIGOXIN ZENTIVA 0,5 MG/2 ML</b> injekční roztok, lahvička, 5x2ML (digoxinum)
<b>Počet balení LP</b>	18 000
<b>Výrobce LP</b>	ZENTIVA S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Sector 3, 032266 București, Rumunsko
<b>Distributor LP</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění léčivého přípravku s léčivou látkou digoxinum v lékové formě injekčního roztoku k léčbě dětí a dospělých v následujících indikacích: srdeční selhání s malou ejekční frakcí, fibrilace síní, atriální flutter, paroxysmální supraventrikulární tachykardie.
	<u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>29. února 2024.</b>



<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>VIPERATAB</b> , koncentrát pro infuzní roztok, ampulka, 2X100MG (ovčí specifický imunoglobulinový fragment (Fab) proti jedu Vipera berus)
<b>Počet balení LP</b>	100
<b>Výrobce LP</b>	MicroPharm Ltd, Station Road Industrial Estate, Newcastle Emlyn, SA38 9BY, Spojené království Velké Británie a Severního Irsku
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., K pérovně 945/7, Hostivař, 102 00 Praha 10
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění pohotovostní zásoby léčivého přípravku pro léčbu akutní intoxikace jedem zmije obecné a dalších zmijí (jde o hypoalergenní antisérum vhodné pro děti a alergické osoby). <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče (koordinace léčebného programu: Toxikologické informační středisko Kliniky pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze).
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>28. února 2027</b> .

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>DIGIFAB DIGOXIN IMMUNE FAB (OVINE)</b> powder for solution for infusion, prášek pro infuzní roztok, skleněná lahvička, 1X40MG (antitoxinum digitalis ovillum (FAB))
<b>Počet balení LP</b>	120
<b>Výrobce LP</b>	BTG International Inc., West Conshohocken, PA 19428,USA
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., K pérovně 945/7, Hostivař, 102 00 Praha 10
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2,
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění pohotovostní zásoby léčivého přípravku (antidota) pro léčbu těžkých otrav digoxinem nebo digitalisovými alkaloidy. <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče (koordinace léčebného programu: Toxikologické informační středisko Kliniky pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze).
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>30. listopadu 2026</b> .

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>CIDOFOVIR TILLOMED</b> 75MG/ML, koncentrát pro infuzní roztok, injekční lahvička, 1X5ML (cidofovirum)
<b>Počet balení LP</b>	160
<b>Výrobce LP</b>	Emcure Pharma UK Ltd, Basepoint Business Center, 110 Butterfield, Great Marlings, Luton, LU2 8DL, Spojené království; MIAS Pharma Limited, Suite 2, Stafford House, Strand Road, Portmarnock, Co, Dublin, Irsko
<b>Distributor LP</b>	ARDEZ Pharma, spol. s r.o., V Borovičkách 278, 252 26 Kosoř
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	ARDEZ Pharma, spol. s r.o., V Borovičkách 278, 252 26 Kosoř
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění léčivého přípravku s obsahem léčivé látky cidofovirum v lékové formě pro intravenózní podání. Léčivý přípravek je určen k použití v následujících indikacích: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Indikace v souladu s platným souhrnem údajů o přípravku (SPC) léčivého přípravku:</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– léčba cytomegalovirové retinitidy u dospělých se syndromem získané imunodeficiencie (AIDS) a bez renální dysfunkce.</li> <li>• Indikace dle doporučení (guidelines) European Conference on Infections in Leukaemia: <ul style="list-style-type: none"> <li>– léčba závažných cytomegalovirových infekcí u dospělých, v případech selhání standartní léčby (ganciclovir, foscarnet, intravenózní imunoglobuliny (IVIG), kombinace ganciclovir+foscarnet) u pacientů s hematologickou malignitou a po transplantaci hematopoetických buněk v druhé nebo třetí linii léčby (Guidelines for the management of cytomegalovirus infection in patients with haematological malignancies and after stem cell transplantation from the 2017 European Conference on Infections in Leukaemia - ECIL 7);</li> <li>– léčba závažných adenovirových infekcí a infekcí BK virem u dospělých pacientů s hemoragickou cystitidou u hematologických pacientů po transplantaci hematopoetických buněk (Guidelines for the treatment of invasive candidiasis, aspergillosis and mucormycosis in leukemia and hematopoietic stem cell transplant patients – ECIL 6);</li> <li>– léčba rezistentních cytomegalovirových a adenovirových infekcí u dětí do 18 let věku, a to pouze v případech selhání léčby ganciklovirem nebo foscarnetem, kdy nelze použít jinou léčbu.</li> </ul> </li> </ul> <p><u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou lůžkové péče v oboru klinické onkologie, dětské onkologie a hematologie, radiační onkologie a onkogynekologie, specializované pracoviště – transplantační centrum, infekční lékařství, hematologie a transfuzní lékařství.</p>
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. března 2024.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>COLIRCUSÍ CICLOPLÉJICO</b> 10MG/ML, colirio en solución, oční kapky, roztok, 1X10ML (cyclopentolati hydrochloridum)
<b>Počet balení LP</b>	4 000
<b>Výrobce LP</b>	Siegfried El Masnou, S.A., C/Camil Fabra, 58, 08320 El Masnou – Barcelona, Španělsko; Alcon Laboratories Belgium, Lichterveld 3, 2870 Puurs-Sint-Amans, Belgie
<b>Distributor LP</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění léčivého přípravku s léčivou látkou cyklopentolát hydrochlorid pro vyšetření očního fundu a refrakční vyšetření a jakékoliv stavy, kdy je žádoucí mydriatický nebo cykloplegický účinek, nebo v případech, kdy nelze použít atropin (zánětlivé procesy uveálního traktu). <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. března 2024.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>AL101 (Osugacestat, BMS 906024)</b> 6 mg, injekční roztok, lahvička, 1x5ml
<b>Počet balení LP</b>	120
<b>Výrobce LP</b>	Hospira Australia Pty Ltd, 1-39 Lexia Pl, Mulgrave, Victoria 3170, Austrálie
<b>Distributor LP</b>	Eramol Ltd., Northwood, Santry, Block B, The Crescent Building, Dublin, D09 C6X8, Irsko
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Fakultní nemocnice Brno, se sídlem Jihlavská 20, 625 00 Brno
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zajištění neregistrovaného léčivého přípravku AL101 pro léčbu dětského pacienta s onemocněním refrakterní agresivní fibromatóza. <u>Pracoviště:</u> Klinika dětské onkologie, Fakultní nemocnice Brno, Dětská nemocnice, Černopolní 9, 613 00 Brno.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. března 2024.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>BCG - medac</b> prášek a rozpouštědlo pro intravezikální suspenzi 1 injekční lahvička po naředění obsahuje BCG (Bacillus Calmette-Guérin) $2 \times 10^8$ - $3 \times 10^9$ životaschopných jednotek (kultura RIVM odvozená od kultury 1173-P2); 1 balení obsahuje 1 injekční lahvičku s práškem + 50 ml rozpouštědla (disperzního prostředí) v PVC vaku se spojovací částí + katérový adaptér
<b>Počet balení LP</b>	4 000
<b>Výrobce LP</b>	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H., Theaterstr. 6, 22880 Wedel, Spolková republika Německo
<b>Distributor LP</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PHOENIX, lékárenský velkoobchod, s.r.o., K pérovně 945/7, Hostivař, 102 00 Praha 10,</li> <li>• PHARMOS a.s., Těšínská 1349/296, Radvanice, 716 00 Ostrava,</li> <li>• ViaPharma s.r.o., Na Florenci 2116/15, Nové Město, 110 00 Praha 1,</li> <li>• Alliance Healthcare s.r.o., Podle Trati č.p. 624/7, 10 800 Praha 10 – Malešice.</li> </ul>
<b>Předkladatel léčebného programu</b>	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H., Wedel, Spolková republika Německo, prostřednictvím společnosti Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H. - organizační složka, Horní 103/12, Štýřice, 639 00 Brno
<b>Cíl léčebného programu</b>	Léčba dospělých pacientů (mužů a žen) s neinvazivním karcinomem urotelu močového měchýře. <u>Pracoviště:</u> Poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče se specializací v oborech urologie, urogynékoonkologie, klinická onkologie.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. prosince 2022.</b>

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>SeHCAT</b> 370kBq tvrdá tobolka, 1X370kBq (radionuklid [75Se]; vazebná molekula kyselina tauroselcholová)
<b>Počet balení LP</b>	3 000
<b>Výrobce LP</b>	GE Healthcare Buchler GmbH & Co. KG, Gieselweg 1, D-38110 Braunschweig, Německo
<b>Distributor LP</b>	M.G.P. spol. s r.o., Kvítková 1575, 760 01 Zlín

<b>Předkladatel léčebného programu</b>	M.G.P. spol. s r.o., Kvítková 1575, 760 01 Zlín
<b>Cíl léčebného programu</b>	Zabezpečení léčivého přípravku pro radiodiagnostiku malabsorpce žlučových kyselin a měření ztráty žlučových kyselin, dále při hodnocení funkce ilea, při vyšetření zánětlivého onemocnění střev a chronickém průjmu a při studiu enterohepatického oběhu. Vzhledem k tomu, že nejsou žádné klinické zkušenosti s užíváním tohoto léčivého přípravku u dětí, musí ošetřující lékař pečlivě zvážit indikaci tohoto léčivého přípravku u dětí (tj. posoudit poměr rizika a přínosu před jakoukoliv aplikací přípravku u dětí, zejména proto, že aplikace fixní dávky způsobuje zvýšení efektivní dávky u dětí). <u>Pracoviště:</u> Kliniky (oddělení) nukleární medicíny poskytovatelů zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče s přístrojovým vybavením pro scintigrafické zobrazování.
<b>Platnost léčebného programu</b>	souhlas platí do <b>31. března 2024.</b>

### Zvláštní léčebný program (ZLP)

(§ 49 odst. 7 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů)

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>AUTOLOGNÍ SÉROVÉ OČNÍ KAPKY 20%</b> , balení 2-3 ml (složení: autologní sérum 20 %, fyziologický roztok 80 %)
<b>Místo přípravy</b>	Nemocniční lékárna Fakultní nemocnice Hradec Králové
<b>Oznamovatel ZLP</b>	Fakultní nemocnice Hradec Králové, se sídlem Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové – Nový Hradec Králové
<b>Klinické pracoviště indikující LP</b>	Oční klinika Fakultní nemocnice Hradec Králové
<b>Pracoviště pro odběr a testování autologního séra</b>	Transfúzní oddělení Fakultní nemocnice Hradec Králové, identifikační kód zařízení transfúzní služby C 2006.
<b>Cíl ZLP</b>	Léčba syndromu suchého oka a defektů epitelu, zejména po chirurgických a laserových zákrocích u pacientů, pro které není možné použít dostupné registrované léčivé přípravky nebo v případech, kdy použití registrovaných léčivých přípravků nemá pro konkrétního pacienta léčebný efekt.
<b>Platnost ZLP</b>	souhlas platí do <b>31. ledna 2024.</b>







---

**Vydává:** Ministerstvo zdravotnictví ČR – **Redakce:** Palackého nám. 4, 120 00 Praha 2-Nové Město, telefon: 224 972 173. – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354, [www.sevt.cz](http://www.sevt.cz), e-mail: [predplatne@sevt.cz](mailto:predplatne@sevt.cz). Objednávky v Slovenskej republike prijíma a distribuuje Magnet Press Slovakia, s. r. o., P. O. BOX 169, 830 00 Bratislava, tel./fax: 004212 44 45 45 59, 004212 44 45 46 28 – **Předpokládané roční předplatné** se stanovuje za dodávku kompletního ročníku a je od předplatitelů vybíráno formou záloh. – Vychází podle potřeby – Tiskne: SEVT, a.s., Pekařova 4, Praha 8.

---

**Distribuce:** předplatné, jednotlivé částky na objednávku i za hotové – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354; drobný prodej v prodejnách SEVT, a. s. – Brno, Česká 14, tel.: 542 211 427 – České Budějovice, Česká 3, tel.: 387 312 087 a ve vybraných knihkupectvích. **Distribuční podmínky předplatného:** jednotlivé částky jsou expedovány předplatitelům neprodleně po dodání z tiskárny. Objednávky nového předplatného jsou vyřizovány do 15 dnů a pravidelné dodávky jsou zahajovány od nejbližší částky po ověření úhrady předplatného nebo jeho zálohy. Částky vyšlé v době od zaevidování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. Lhůta pro uplatnění reklamaci je stanovena na 15 dnů od data rozeslání, po této lhůtě jsou reklamace vyřizovány jako běžné objednávky za úhradu. V písemném styku vždy uvádějte IČ (právnická osoba), rodné číslo bez lomítka (fyzická osoba) a kmenové číslo předplatitele. **Podávání novinových zásilek** povoleno ŘPP Praha č.j. 1172/93 ze dne 9. dubna 1993. Podávání novinových zásilek v Slovenskej republike povolené RPP Bratislava, pošta 12, č. j. 445/94 zo dňa 27. 12. 1994.

