

Cenový předpis

Ministerstva zdravotnictví

č. 3/2023/OLZP

ze dne 7. prosince 2022

o stanovení obchodní přírážky za distribuci a výdej léčivých přípravků hrazených podle § 32c zákona č. 48/1997 Sb.

Ministerstvo zdravotnictví podle § 2a odst. 1 zákona č. 265/1991 Sb., o působnosti orgánů České republiky v oblasti cen, ve znění pozdějších předpisů, podle § 1 odst. 6 a § 10 zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, a na základě § 32c odst. 4 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“), vydává tento cenový předpis:

Článek I.

Podmínky cenové regulace

Léčivé přípravky hrazené z veřejného zdravotního pojištění na základě opatření obecné povahy vydaného Ministerstvem zdravotnictví¹ podléhají regulaci obchodní přírážky stanovením hodnoty obchodní přírážky za výkon distribuce² a hodnoty obchodní přírážky za výkon výdeje osobou oprávněnou vydávat³.

Článek II.

Vymezení léčivého přípravku

Cenové regulaci obchodní přírážky podle tohoto cenového předpisu podléhá:

- léčivý přípravek PAXLOVID 150MG+100MG TBL FLM 30(20+10), s obsahem léčivých látek 150 mg nirmatrelvir a 100 mg ritonavir, kód SÚKL 0255450,
- léčivý přípravek LAGEVRIO, 200MG CPS DUR 40, s obsahem léčivé látky molnupiravirum, výrobce Merck Sharp & Dohme (UK) Limited, Londýn, Velká Británie.

¹ § 32c zákona o veřejném zdravotním pojištění

² § 5 odst. 5 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

³ § 82 odst. 2 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů.

Článek III.
Regulace obchodní přírážky

- (1) Obchodní přírážka je regulována výší nominální hodnoty, která činí:
- a) 500 Kč u osob provádějících distribuci léčivého přípravku uvedeného v čl. II,
 - b) 600 Kč u osoby provádějící výdej léčivého přípravku uvedeného v čl. II.
- (2) V případě, že se výkonu distribuce účastní více osob, nesmí součet jimi uplatněných nominálních výší obchodních přírážek překročit nominální výši obchodní přírážky dle odstavce 1 písmene a) tohoto článku. Za tímto účelem je osoba distribuující léčivý přípravek povinna informovat svého odběratele o vlastní uplatněné obchodní přírážce a o jí oznámených obchodních přírážkách jiných osob vykonávajících distribuci.

Článek IV.
Účinnost

Tento předpis nabývá účinnosti dnem 1. ledna 2023

Ministr zdravotnictví:

prof. MUDr. Vlastimil Válek CSc., MBA, EBIR