

Cenový předpis

Ministerstva zdravotnictví

č. 4/2023/OLZP

ze dne 26. ledna 2023

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⁾ uvedené v čl. II podléhají regulaci obchodní přírážky stanovením hodnoty obchodní přírážky za výkon distribuce²⁾ a hodnoty obchodní přírážky za výkon výdeje osobou oprávněnou vydávat³⁾ podle čl. III tohoto cenového předpisu.

Článek II

Vymezení léčivého přípravku

Cenové regulaci obchodní přírážky podle tohoto cenového předpisu podléhá

- a) léčivý přípravek V PNC 500, tbl flm 30 s obsahem léčivé látky draselná sůl fenoxymethylpenicilinu 500 mg v jedné potahované tabletě, výrobce G.V.Pharma, a.s., Štúrova 55, 920 01 Hlohovec, Slovenská republika,
- b) léčivý přípravek V PNC 750, tbl flm 20 s obsahem léčivé látky draselná sůl fenoxymethylpenicilinu 750 mg v jedné potahované tabletě, výrobce G.V.Pharma, a.s., Štúrova 55, 920 01 Hlohovec, Slovenská republika.
- c) léčivý přípravek AZITROMICINA BASI 500 MG, tbl flm 3 s obsahem léčivé látky azithromycinum 500 mg ve formě azithromycinum dihydricum v jedné potahované tabletě,

¹⁾ § 32c zákona o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

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.

výrobce Laboratórios Basi – Indústria Farmacêutica, S.A., Parque Industrial Manuel Lourenço Ferreira, lotes 8, 15 e 16, 3450-232 Mortágua, Portugalsko,

d) léčivý přípravek AZITROMICINA BLUEPHARMA 500 MG, tbl flm 3 s obsahem léčivé látky azithromycinum 500 mg ve formě azithromycinum dihydricum v jedné potahované tabletě, výrobce Bluepharma – Indústria Farmacêutica S.A., S. Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra, Portugalsko,

e) léčivý přípravek AZITROMICINA AZEVEDOS 500 MG, tbl flm 3 s obsahem léčivé látky azithromycinum 500 mg ve formě azithromycinum dihydricum v jedné potahované tabletě, výrobce Fabricante Sofarimex – Indústria Química e Farmacêutica, S. A., Avenida das Indústrias Alto de Colaride, Agualva 2735-213 Cacém, Portugalsko,

f) léčivý přípravek TROZAMIL 500MG, tbl flm 3 s obsahem léčivé látky azithromycinum 500 mg ve formě azithromycinum dihydricum v jedné potahované tabletě, výrobce Special Product's Line S.p.A., Via Fratta Rotonda Vado Largo n.1, 03012 Anagni (FR) – Itálie.

Článek III Regulace obchodní příirážky

- (1) Obchodní příirážka je pro léčivé přípravky uvedené v čl. II tohoto cenového předpisu regulována výší nominální hodnoty, která činí
- a) 10 Kč u osob provádějících distribuci léčivého přípravku uvedeného v čl. II písm. a) až d),
 - b) 15 Kč u osob provádějících distribuci léčivého přípravku uvedeného v čl. II písm. e) a f),
 - c) 50 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 příirážek překročit nominální výši obchodní příirážky podle odstavce 1 písm. a) nebo odstavce 1 písm. b) tohoto článku. Za tímto účelem je osoba distribuující léčivý přípravek povinna informovat svého odběratele o vlastní uplatněné obchodní příirážce a o jí oznámených obchodních příirážkách jiných osob vykonávajících distribuci.

Článek IV Účinnost

Tento předpis nabývá účinnosti dnem 1. února 2023

Ministr zdravotnictví:

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