

Věstník

Ročník **2013**

MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ

ČESKÉ REPUBLIKY

Částka 6

Vydáno: 31. ŘÍJNA 2013

Cena: 37 Kč

OBSAH:

1. Specifické léčebné programy odsouhlasené MZ ČR v období červenec – září 2013 2
2. Oznámení o změně obchodního jména státního podniku 6
3. Seznam esenciálních antiinfektiv pro Českou republiku 7

**SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY
ODSOUHLASENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ
V OBDOBÍ ČERVENEC – ZÁŘÍ 2013**

Zn: FAR – 1. 10. 2013

Ref: RNDr. Dan Nekvasil, tel: 224 972 362

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

ČERVENEC 2013 (P – přípravek, V – výrobce, D – distributor, PŘ – předkladatel programu, C – cíl programu a doba platnosti souhlasu)

- P: APO-GO inj. 10mg/ml (apomorphini hydrochloridum) 5 × 2 ml
APO-GO inj. 10mg/ml (apomorphini hydrochloridum) 5 × 5 ml v celkovém počtu 4500 balení
V: držitel rozhodnutí o registraci: Britannia Pharmaceuticals Forum Products Ltd., V.Británie
D: Wiphatex, s.r.o., ČR
PŘ: Fakultní nemocnice Olomouc, doc.MUDr. Roman Havlík, Ph.D., ředitel nemocnice, I. P. Pavlova 6, 775 20 Olomouc
C: léčba pacientů s pokročilou Parkinsonovou nemocí ve fázi pozdních hybných komplikací, u kterých není indikována léčba pomocí hluboké mozkové stimulace.
Pracoviště: Neurologická klinika LF UP / Centrum pro diagnostiku a léčbu neurodegenerativních onemocnění (prof.MUDr.Petr Kaňovský, CSc., přednosta kliniky a vedoucí „Centra“), FN Olomouc, souhlas platí do 30. června 2015;
- P: ROTOP-EHIDA 20mg kit pro radiofarmakum (etifeninum) inj.plv.sol. 5x20mg/lahv. 400 balení
V: Rotop Pharmaka AG, Německo
D: KC Solid, spol. s r.o., ČR
PŘ: KC SOLID, spol. s r.o., ul. Míru 16, 337 01 Rokycany
C: diagnostika funkce hepatobiliárního systému metodami nukleární medicíny.
Pracoviště: kliniky (oddělení) nukleární medicíny poskytovatelů zdravotních služeb formou ambulantní nebo lůžkové péče, souhlas platí do 31. července 2015;
- P: ANTICHOLIUM inj. (physostigmini salicylas) 5 × 5 ml/2 mg 300 balení
V: Dr.F.Köhler Chemie GmbH, Německo
P: DigiFab inj.lyo. (digoxin-reaktivní Fab protein) 1 × 40 mg 50 balení
V: Protheries Inc., Brentwood, TN 37027, USA
P: ViperATAB inj.lyo. (100mg antigen vázajících ovčích fragmentů /Fab/ v amp.) 2 × 100 mg 300 balení
V: MicroPharm Ltd., Station Road Industrial Estate, Newcastle Emllyn, SA38 9BY, Velká Británie
D: PHOENIX, lékárenský velkoobchod a.s., ČR
PŘ: Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 2, 128 08 Praha 2
C: ANTICHOLIUM – léčba akutních otrav doprovázených těžkým centrálním anticholinergním syndromem
DigiFab – léčba těžkých otrav digoxinem nebo digitálovými alkaloidy
ViperATAB – léčba akutní intoxikace jedem zmiže obecné a dalších zmiží (jde o hypoalergenní antisérum vhodné pro děti a alergické osoby).
Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní nebo lůžkové péče (koordinace léčebného programu: Toxikologické informační středisko Kliniky pracovního lékařství VFN, Praha 2), souhlas platí do 31. srpna 2016;
- P: NITROFURANTOIN – RATIOPHARM 100 mg tobolky s prodlouženým uvolňováním cps. ret. (nitrofurantoinum) 50 × 100 mg 300 000 balení

V: Merckle GmbH, Německo
D: PHOENIX lékárenský velkoobchod, a.s., ČR
PŘ: Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Radlická 3185/1c, 150 00 Praha 5
C: léčba infekcí močových cest léčivým přípravkem 1.volby, udržovací léčba nekomplikovaných zánětů močových cest.

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče,
souhlas platí do 31. prosince 2014;

P: CYCLOPHOSPHAMIDE TABLETS 50mg obalené tablety 50 × 50 mg 16 000 balení

V: Baxter Onkology GmbH, Německo

D: BAXTER CZECH spol. s r.o., ČR

PŘ: BAXTER CZECH spol. s r.o., Karla Engliša 3201/6, 150 00 Praha 5

C: léčba maligních onemocnění u dětí a dospělých (samostatně nebo v kombinaci s jinými cytotoxickými léčivými přípravky, radioterapií nebo chirurgií), léčba progresivních autoimunitních onemocnění a imunosupresivní léčba při transplantaci orgánů.

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní nebo lůžkové péče,
souhlas platí do 31. července 2015

(pozn: tento léčebný program byl zrušen v září 2013 a nahrazen léčebným programem s využitím léčivého přípravku ENDOXAN obalené tablety 50 × 50 mg – viz měsíc září 2013);

SRPEN 2013

P: CAMPATH, injection for intravenous use, 30 mg/ml inf. cnc. sol. (alemtuzumab) 3 × 1 ml 1050 balení

V: Genzyme Limited, Velká Británie

D: sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6

PŘ: sanofi-aventis, s. r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6

C: – léčba pacientů s chronickou lymfocytární leukémií (CLL) refrakterních či rezistentních na léčbu standardními přípravky registrovanými v České republice,
– léčba pacientů s T-prolymfocytární leukémií,
– léčba pacientů s CLL indukovanou autoimunní hemolytickou anémií či autoimunitní trombocytopenií, s dalšími lymfoproliferativními onemocněními.

Pracoviště:

Interní hematologická klinika FN Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno,

I. Interní klinika VFN Praha, U nemocnice 2, 128 00 Praha 2,

Ústav hematologie a krevní transfúze, U nemocnice 1, 128 00 Praha 1,

IV. interní hematologická klinika, FN a LF UK Králové,

Odd. klinické hematologie, FN Královské Vinohrady, Šrobárova 50, 100 34 Praha 10,

Hematoonkologické oddělení FN Plzeň, Alej Svobody 80, 304 60 Plzeň-Lochotín,

Hematoonkologická klinika FN Olomouc, I.P. Pavlova 6, 775 20 Olomouc,

FN Ostrava, klinika hematologie, 17. Listopadu 1790, 708 52 Ostrava-Poruba,

souhlas platí do 1. září 2015;

P: POMALYST 2 mg cps. (pomalidomid) 21 × 2 mg 50 balení

POMALYST 4 mg cps. (pomalidomid) 21 × 4 mg 110 balení

V: Celgene International Sarl, Route de Perreux, 1, 2017 Boudry, Švýcarsko

D: Celgene Europe Ltd., 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge, Middlesex, V. Británie

PŘ: Česká myelomová skupina (CMG), Jihlavská 20, 625 00 Brno

C: zajištění 3. linie léčby u pacientů s relabovaným / refrakterním mnohočetným myelomem, tj. u pacientů po minimálně 2 předchozích liniích léčby včetně lenalidomidu a bortezomibu nebo při progresi onemocnění po ukončení terapie těmito přípravky.

Pracoviště:

FNKV, Šrobárova 50, Praha 10,

VFN, U nemocnice 2, Praha 2,

FN Plzeň, Edvarda Beneše 13, Plzeň – Jižní Předměstí,

FN Hradec Králové, Sokolská 581, Hradec Králové,

FN Brno, Jihlavská 20, Brno-Bohunice,

FN Olomouc, I. P. Pavlova 6, Olomouc,
FN Ostrava, 17. listopadu 1790, Ostrava-Poruba,
souhlas platí do 31. srpna 2014;

P: METHYLERGOMETRIN-ROTEXMEDICA 200 µg/ml inj. sol. 100 × 1 ml/200 µg 400 balení
V: Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk, Německo
D: ZZM, spol. s r.o., ČR
PŘ: ZZM, spol. s r.o., U Vlečky 1108, 664 42 Modřice
C: prevence a léčba akutního děložního krvácení po porodu nebo potratu, aktivní vedení 3. doby porodní (pouze v zařízeních lůžkové péče), subinvoluce dělohy v důsledku atonie.
Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče,
souhlas platí do 31. ledna 2015;

P: léčivé přípravky s obsahem léčivé látky
dabrafenib 50 mg tobolky 28 × 50 mg 180 balení
dabrafenib 75 mg tobolky 28 × 75 mg 1548 balení
trametinib 0,5 mg tablety 32 × 0,5 mg 180 balení
trametinib 2 mg tablety 32 × 2 mg 288 balení
V: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Harlow, Velká Británie
D: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Harlow, Velká Británie
PŘ: GlaxoSmithKline, s.r.o., Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4
C: kombinovaná léčba léčivými přípravky obsahujícími léčivé látky *dabrafenib* a *trametinib*, příp. monoterapie těmito přípravky, neresektovatelného nebo metastatického melanomu, s prokázanou mutací BRAF, kteří nebyli předloženi BRAF inhibítorem.

Pracoviště:

Komplexní onkologická centra (KOC):

KOC FN Hradec Králové, Sokolská 581, Hradec Králové ve spolupráci s Radiologickým centrem společnosti Multiscan, s.r.o.,

KOC FN Na Bulovce, Ústav radiační onkologie, Budínova 67/2 ve spolupráci s Onkologickou klinikou VFN, U Nemocnice 2, Praha 2 a Onkologickým oddělením Thomayerovy nemocnice s poliklinikou, Vídeňská 800, Praha 4,

KOC FN Olomouc, I.P.Pavlova 6, Olomouc,

KOC FN Plzeň, Doudlevecká 69, Plzeň,

KOC FN s poliklinikou Ostrava, 17. listopadu 1790, Ostrava,

KOC FN Motol, V Úvalu 84, Praha 5,

KOC Krajské nemocnice Liberec, a.s., Husova 10, Liberec,

KOC Krajské nemocnice T. Bati, a.s., Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín,

KOC MOÚ, Žlutá kopec 7, Brno ve spolupráci s FN Brno, Jihlavská 20, Brno a FN u sv. Anny, Pekařská 53, Brno,

KOC Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, o.z, V Podhájí 21, Ústí nad Labem,

KOC Nemocnice České Budějovice, a.s., Boženy Němcové 585, České Budějovice,

KOC Nemocnice Jihlava, p.o., Vrchlického 59, Jihlava,

KOC Nový Jičín, Onkologické centrum J. G. Mendela, Radioterapie, a.s., Máchova 30, Nový Jičín,

Dermatovenerologická centra:

Dermatovenerologická klinika VFN, U Nemocnice 2, Praha 2,

Dermatovenerologická klinika FNKV, Šrobárova 50, Praha 10,

Kožní oddělení, FN Ostrava, 17. listopadu 1790, Ostrava,

souhlas platí do 31. srpna 2014;

ZÁŘÍ 2013

P: TUBERCULIN PPD RT 23 SSI inj.sol. (1 ml obsahuje: Tuberculin PPD RT 23/tuberculini derivatum proteinosum ad usum humanum z Mycobacterium tuberculosis 0,4 µg; 1 T.U. = 1 Tuberculinová jednotka = 0,02 µg léčivé látky Tuberculinum PPD) 10 × 1,5 ml/0,6 µg
TUBERCULIN PPD RT 23 SSI inj.sol. (1 ml obsahuje: Tuberculin PPD RT 23/tuberculini derivatum proteinosum

ad usum humanum z Mycobacterium tuberculosis 0,4 µg; 1 T.U. = 1 Tuberculinová jednotka = 0,02 µg léčivé látky Tuberculinum PPD) 1 × 1,5 ml/0,6 µg v celkovém množství 50 000 dávek (1 dávka = 0,1 ml)

V: STATENS SERUM INSTITUT, Kodaň, Dánsko

D: PHOENIX lékárenský velkoobchod, a.s., ČR

PŘ: PHOENIX lékárenský velkoobchod, a.s., K Pérovně 9457/7, 102 00 Praha 10 – Hostivař

C: diagnostické účely – Mantouxova zkouška s TUBERCULINEM PPD RT 23 SSI (zjištění, zda byl jedinec infikován Mycobacterium tuberculosis).

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče,
souhlas platí do 30. září 2015;

P: ENDOXAN obalené tablety (cyclophosphamidum) 50 × 50 mg 16 000 balení

V: Baxter Onkology GmbH, Německo

D: BAXTER CZECH spol. s r.o., ČR

PŘ: BAXTER CZECH spol. s r.o., Karla Engliša 3201/6, 150 00 Praha 5

C: kombinovaná chemoterapie nebo monoterapie u

Leukémií:

Akutních nebo chronických lymfatických a myeloidních leukémií.

Maligních lymfomů:

Hodgkinovy choroby, non-hodgkinských lymfomů, plazmocytomů.

Metastazujících a nemetastazujících solidních tumorů:

Nádorů ovarií, testikulárních karcinomů, karcinomů mammy, malobuněčných bronchiálních karcinomů, neuroblastomů, Ewingova sarkomu.

Progresivních autoimunitních onemocnění:

např. revmatoidní artritidy, psoriatické artropatie, systémového lupus erythematodes, sklerodermie, systémových vaskulitid (např. s nefrotickým syndromem), určitých typů glomerulonefritid (např. s nefrotickým syndromem), myasthenie gravis, autoimunní hemolytické anémie, chorob charakterizovaných chladovou aglutinací.

Imunosupresivní farmakoterapie při transplantacích orgánů.

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní nebo lůžkové péče,
souhlas platí do 30. září 2015

(pozn: tento léčebný program nahrazuje léčebný program s využitím léčivého přípravku CYCLOPHOSPHAMIDE TABLETS 50mg obalené tablety 50 × 50mg, který byl odsouhlasen v červenci 2013 a následně zrušen v září 2013).

OZNÁMENÍ O ZMĚNĚ OBCHODNÍHO JMÉNA STÁTNÍHO PODNIKU, JEHOŽ ZAKLADATELEM JE MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ

Ministerstvo zdravotnictví oznamuje, že podle ustanovení § 15 písm. e) zákona č. 77/1997 Sb., o státním podniku, ve znění pozdějších předpisů, rozhodlo o změně obchodního jména státního podniku Státní léčebné lázně Karlova Studánka, s. p., se sídlem Karlova Studánka č. p. 6, 793 24 Karlova Studánka, identifikační číslo 14450216, zapsané Krajským soudem v Ostravě v obchodním rejstříku pod sp. zn. oddíl AXIV, vložka 481.

Rozhodnutím ministra zdravotnictví ze dne 20. září 2013 č.j. MZDR 31415/2013/FIN se mění obchodní jméno státního podniku Státní léčebné lázně Karlova Studánka, s. p. na obchodní jméno Horské lázně Karlova Studánka, s. p. a vydává se úplné znění zakládacích listin Horských lázní Karlova Studánka, s. p. č.j. MZDR 32871/2013/FIN ze dne 20. září 2013.

Obchodní jméno státního podniku Státní léčebné lázně Karlova Studánka, s. p., se sídlem Karlova Studánka č. p. 6, 793 24 Karlova Studánka, identifikační číslo 14450216, jehož zakladatelem je Ministerstvo zdravotnictví, po změně zní:

Horské lázně Karlova Studánka, s. p., Karlova Studánka č. p. 6, 793 24 Karlova Studánka, identifikační číslo 14450216.

Datum změny: dnem zápisu v obchodním rejstříku Krajského soudu v Ostravě.

SEZNAM ESENCIÁLNÍCH ANTIINFJEKTIV PRO ČESKOU REPUBLIKU

Antibiotika spolu s ostatními antiinfektivy tvoří unikátní skupinu kauzálních léčiv, jejichž účinek je zaměřen na inaktivaci mikrobiálních původců infekcí. V České republice však trvale **chybí některá antiinfektiva volby pro léčbu určitých infekcí**. Opakovaně se vyskytuje situace, kdy některá antiinfektiva volby chybí dočasně. **Nahrazování těchto nepostradatelných léčiv alternativami významně snižuje účinnost léčby, zvyšuje výskyt nežádoucí rezistence mikrobů a téměř vždy zvyšuje náklady na léčbu.** Je proto vysoce naléhavé zajistit trvalou dostupnost antiinfektiv volby, která ve srovnání s ostatními mají nejvyšší účinnost na původce infekce a současně co možná nejnižší vliv na stimulaci rezistence mikrobů.

Infekce ohrožující život pacientů se vyskytují v komunitách i v nemocnicích na celém světě. Odpověď mikrobiálních původců infekcí na účinek antiinfektiv je však druhově specifická, mění se v čase a liší se v různých zemích podle stavu rezistence mikrobů k antiinfektivům. Proto v návaznosti na Doporučení Rady EU (2002/77/ES) o obezřetném používání antimikrobiálních látek v lékařství a Doporučení Rady EU ze dne 9. června 2009 o bezpečnosti pacientů včetně prevence a kontroly infekcí spojených se zdravotní péčí (2009/C151/01) ustanovila vláda ČR v roce 2009 Národní antibiotický program (dále jen „NAP“). V roce 2011 pak vláda ČR přijala Akční plán NAP pro roky 2011–2013, který v rámci své priority č. 3 (s názvem „Doporučené postupy pro používání antibiotik a kontrolu antibiotické rezistence“) předpokládá vytvoření seznamu esenciálních antibiotik, zařazených podle zásad národní antibiotické politiky v ČR, které jsou formulované na základě jejich nenahraditelné pozice v léčbě a podle stavu podrobně zmapované rezistence hlavních původců infekčních onemocnění v ČR.¹

Seznam esenciálních antiinfektiv pro ČR vychází ze 17. vydání vzorového seznamu Světové zdravotnické organizace (dále jen „WHO“) s názvem „WHO Model List of Essential Medicines“, který zveřejnila WHO v břenu 2011 a který akceptuje WHO definice pro tzv. základní a speciální esenciální léčiva. **Základní nepostradatelná léčiva zahrnují nejúčinnější, bezpečné a cenově přístupné léky pro minimální potřeby základního zdravotního systému,** která jsou přednostně vybírána podle jejich současného a předpokládaného budoucího významu pro ochranu veřejného zdraví a schopnosti léčit bezpečně a ekonomicky. **Seznam speciálních léčiv obsahuje esenciální léčiva pro nejvýznamnější onemocnění, která vyžadují specializované diagnostické nebo monitorovací vybavení, specializovanou péči nebo specializovanou přípravu.** V určitých případech mohou být do této skupiny zařazena některá léčiva s trvale vyšší cenou nebo s nižší efektivností nákladů. Ostatní antiinfektiva mohou být potřebná pro situace, které nejsou explicitně zahrnuty v definicích pro základní a speciální použití. Jejich nezařazení do esenciálního seznamu neznamena, že jsou zbytečná a jejich registrace či dovoz mohou být ukončeny.

Seznam esenciálních antiinfektiv pro ČR vypracovali členové Poradního sboru Státního ústavu pro kontrolu léčiv pro antiinfektiva (dále jen „POAI SÚKL“) a Subkomise pro antibiotickou politiku České lékařské společnosti Jana Evangelisty Purkyně (dále jen „SKAP“). Zahrnuje antibiotika, antituberkulotika, antimykotika, antivirotika a antiparazitika, tedy antiinfektiva nepostradatelná pro léčbu bakteriálních, mykotických, virových a parazitárních infekcí. Seznam esenciálních antibiotik pro ČR byl upraven členy SKAP podle objektivní situace v antibiotické rezistenci původců bakteriálních komunitních a nozokomiálních infekcí, seznam ostatních antiinfektiv vypracovali příslušní experti POAI SÚKL na danou problematiku. Vzhledem ke specifickým vlastnostem původců infekcí a zejména v důsledku změn stavu jejich rezistence **se předpokládá pravidelná každoroční revize seznamu esenciálních antiinfektiv pro ČR.**

¹ Data o stavu antibiotické rezistence sbírá v ČR od roku 2000 ve spolupráci se 48 zapojenými mikrobiologickými laboratořemi Národní referenční laboratoř pro antibiotika se sídlem v SZÚ. Blíže viz (<http://www.szu.cz/ears-net-4/vysledky-cr-vyplývající-z-earss?highlightWords=EARSnet>).

Essential Medicines, 17th edition. WHO Model List (March 2011)

http://whqlibdoc.who.int/hq/2011/a95053_eng.pdf

DEFINICE ESENCIÁLNÍCH LÉČIV

Základní esenciální léčiva zahrnují nejúčinnější, bezpečné a cenově přístupné léky pro minimální potřeby základního zdravotního systému, které jsou přednostně vybírány podle jejich současného a předpokládaného budoucího významu pro veřejné zdraví a schopnosti léčit bezpečně a ekonomicky.

Speciální esenciální léčiva jsou esenciální léčiva pro nejvýznamnější onemocnění, která vyžadují specializovaná diagnostická nebo monitorovací vybavení, specializovanou péči, nebo specializovanou průpravu. V určitých případech mohou být do této skupiny zařazena některé léčiva s trvale vyšší cenou nebo s nižší efektivností nákladů. Seznam nepostradatelných léčiv může být v jednotlivých zemích upraven podle specifických podmínek (prevalence nemocí, epidemiologická situace ap.).

Předložení esenciálních antiinfektiv pro ČR akceptuje obecné definice WHO, reflektuje epidemiologickou situaci, antimikrobiální rezistenci hlavních původců infekčních onemocnění a potřeby moderní léčby infekcí.

ESENCIÁLNÍ ANTIBIOTIKA		
ZÁKLADNÍ ANTIBIOTIKA		
PRO LÉČBU BAKTERIÁLNÍCH RESPIRAČNÍCH, MOČOVÝCH A LOKÁLNÍCH STAFYLOKOKOVÝCH INFEKČÍ		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
amoxicilin	Tekutá perorální forma: 125 mg (trihydrát)/5 ml; 250 mg (trihydrát)/5 ml [c].	Léčivý přípravek volby (bakteriální respirační infekce v komunitě).
	Pevná perorální forma: 250 mg; 500 mg; 1 g (trihydrát).	
fenoxymetylpenicilin	Tekutá perorální forma: 250 mg (draselná sůl)/5 ml.	Léčivý přípravek volby (akutní tonzilofaryngitida).
	Tablety: 250 mg; 500 mg; 750 mg (draselná sůl).	
Π kloxacilin *	Tekutá perorální forma: 125 mg (sodná sůl)/5 ml.	Lokální stafylokokové infekce v komunitě vyžadující terapii.
	Tobolka: 250 mg, 500 mg; 1 g (sodná sůl).	
doxycyklin [a]	Pevná perorální forma: 50 mg [c] ; 100 mg (hyklát).	Léčivý přípravek volby (mykoplazmata, chlamydie).
	[a] Použití u dětí mladších 8 let jen u život ohrožujících infekcí bez alternativy.	
spiramycin	Tablety: 1,5 milionů J; 3 miliony J.	Léčivý přípravek volby (mykoplazma, chlamydie u dětí, toxoplazmóza těhotných).
nitrofurantoin *	Tekutá perorální forma: 25 mg/5 ml.	Léčivý přípravek volby pro komunitní močové infekce.
	Tablety: 100 mg.	
SPECIÁLNÍ ANTIBIOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
ampicilin	Prášek pro injekce: 500 mg; 1 g (sodná sůl) v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (listerie, enterokoky).
benzatin benzylpenicilin	Prášek pro injekce: 900 mg (= 1,2 milion J); 1,44 (=2,4 miliony) benzylpenicilinu v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (syfilis).
benzylpenicilin	Prášek pro injekce: 600 mg (= 1 milion J), 3 g (=5 milionů) benzylpenicilinu (sodná nebo draselná sůl) v lahvičce	Léčivý přípravek volby (meningokoky, pneumokoky).
cefotaxim [c]	Prášek pro injekce: 250 mg (sodná sůl) v lahvičce.	Úvodní léčba infekcí CNS. Cefalosporin 3 generace volby pro hospitalizované novorozence.
ceftazidim	Prášek pro injekce: 250 mg; 1 g (pentahydrát) v lahvičce.	Rezistentní gramnegativní infekce (včetně <i>P. aeruginosa</i>).
Π kloxacilin *	Prášek pro injekce: 1 g (sodná sůl) v lahvičce.	Léčivý přípravek volby pro stafylokokové infekce (místo oxacilinu)
oxacilin	Prášek pro injekce: 1 g (sodná sůl) v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (stafylokoky).
piperacilin	Prášek pro injekce: 2 g (sodná sůl) v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (<i>P. aeruginosa</i>).
piperacilin/tazobaktam	Prášek pro injekce: 2 g/0,25 g; 4 g/0,5 g (sodná sůl) v lahvičce.	Rezistentní gramnegativní infekce.

SPECIÁLNÍ ANTIBIOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
meropenem	Prášek pro injekce: 500 mg; 1 g (trihydrát a bezv. uhličitán sodný) v lahvičce.	Život ohrožující multirezistentní nozokomiální infekce, včetně meningitidy (na rozdíl od imipenemu).
	[a] věk > 3 měsíce.	
amoxicilin/klav. kys.	Tekutá perorální forma: 125 mg amoxicilinu+31,25 mg klavulanové kyseliny/5 ml;	Alternativa aminopenicilinů (producent beta-laktamázy).
	250 mg amoxicilinu+62,5 mg klavulanové kyseliny/5 ml.	
	Tablety: 875 mg amoxicilinu (trihydrát)+125 mg klavulanové kyseliny (draselná sůl).	
ampicilin/sulbactam	Prášek pro injekce: 1 g ampicilinu (sodná sůl) + 500 mg sulbactamu (sodná sůl) v lahvičce.	Alternativa aminopenicilinů (producent beta-laktamázy).
cefadroxil [c]	Pevná perorální forma: 250, 500 mg (monohydrát).	Alternativa penicilinů (přecitlivělost) v komunitě.
Π cefazolin [a]	Prášek pro injekce: 1 g (sodná sůl) v lahvičce.	Profylaxe v chirurgii.
	[a] věk > 1 měsíc.	
cefepim	Prášek pro injekce 1 g; 2 g (dihydrochlorid monohydrát) v lahvičce.	Rezistentní gramnegativní infekce.
ceftriaxon [a]	Prášek pro injekce: 250 mg; 1 g (sodná sůl) v lahvičce.	Alternativa cefotaximu pro úvodní léčbu infekcí CNS.
	[a] věk > 41 týdnů donošeného kojení	
cefuroxim	Tekutá perorální forma: 125 mg/5 ml; 250 mg/5 ml (axetil).	Alternativa cefadroxilu (při přecitlivělosti k penicilinům u kojenců nebo při rezistenci k I. generaci cefalosporinů).
	Pevná perorální forma: 125 mg; 250 mg; 500 mg (axetil) v tabletě.	
imipenem	Prášek pro injekce: imipenem 250 mg; 500 mg (monohydrát) (+cilastatin) v lahvičce.	Alternativa meropenemu (kromě meningitidy).
prokain benzylpenicilin	Prášek pro injekce: 1 g (=1 milion J); 3 g (=3 miliony J) v lahvičce.	Alternativa p.o. podání fenoxymethylpenicilinu.
Π ciprofloxacin	Tablety: 250 mg; 500 mg (hydrochlorid).	Rezistentní gramnegativní infekce; sekvenční léčba po parenterálním podání.
	Roztok pro IV infuzi: 2 mg/ml (hyklát) [c].	Rezistentní gramnegativní infekce.
Π gentamicin	Injekce: 40 mg; 80 mg (sulfát) ve 2 ml lahvičce.	Léčivý přípravek volby pro gramnegativní infekce; v kombinaci u grampozitivních infekcí.
kolistin	Prášek pro injekce: 1 000 000 J (methát sodný) v lahvičce.	Život ohrožující multirezistentní nozokomiální infekce.
linezolid	Tablety: 600 mg (monohydrát laktózy).	Multirezistentní grampozitivní infekce.
	Infuze: 2 mg/ml.	
Π metronidazol	Infuze: 500 mg ve 100 ml lahvičce.	Anaerobní infekce (včetně C. difficile).
	Tablety: 250 mg.	Anaerobní infekce. Sekvenční léčba po parenterálním podání.
rifampicin	Tobolky: 150 mg; 300 mg.	Kombinovaná léčba stafylokokových infekcí (biofilm, endokarditida).
	Injekce: 600 mg.	
spiramycin	Prášek pro infuzi: 1,5 miliónů J v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (mykoplazma, chlamydie) u dětí, toxoplazmóza těhotných.
azithromycin	Tekutá perorální forma: 200 mg/5 ml.	Léčivý přípravek volby (pertuse, mykoplazma a chlamydie u novorozenců).
	Pevná perorální forma: 250 mg, 500 mg.	Léčivý přípravek volby (pertuse, bacilární angiomatóza s adenopatií, chancroid, legionelová pneumonie).
	Prášek pro infuzi: 500 mg v lahvičce.	Léčivý přípravek volby (legionelová pneumonie u imunokompromitovaných osob).
streptomycin	Injekce: 1 g (sulfát) v lahvičce.	Enterokoková endokarditida (rezistence ke gentamicinu).
sulfa/trimetoprim	Tekutá perorální forma: 200 mg+40 mg/5 ml.	Rezistentní močové, závažné střevní infekce, nokardióza, infekce způsobené NFT **
	Tablety: 100 mg+20 mg; 400 mg+80 mg; 800 mg+160 mg.	
	Injekce: 80 mg+16 mg/ml v 5 ml ampuli; 80 mg+16 mg/ml v 10 ml ampuli.	
vankomycin	Prášek pro injekce: 500 mg (hydrochlorid) v lahvičce.	Rezistentní infekce (MRSA, C. difficile). Endokarditida.
amikacin	Injekce: 100 mg; 500 mg; 1 g (sulfát) v lahvičce.	Alternativa při rezistenci ke gentamicinu.

SPECIÁLNÍ ANTIBIOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
chloramfenikol	Prášek pro injekce: 1 g (sukcinát sodný) v lahvičce.	Infekce CNS (alternativa betalaktamů).
klindamycin	Tobolky: 150 mg, 300 mg (hydrochlorid).	Sekvenční léčba po parenterálním podání.
	Injekce: 150 mg/ml; 600 mg/ml; 900 mg/ml (fosfát).	Závažné strepto- a stafylokokové infekce (s penicilinem, resp. oxacilinem); anaerobní a smíšené infekce.
klaritromycin	Pevná perorální forma: 500 mg.	Kombinovaná eradikační léčba infekce H. pylori u dospělých.
trimetoprim [a]	Tablety: 100 mg; 200 mg.	Alternativa (při rezistenci) pro močové infekce v komunitě.
	[a] věk > 6 měsíců	
Vysvětlivky		
[a] omezení z hlediska věku nebo váhy		
[c] specifická indikace k restrikci u dětí		
Π antibiotikum ze skupiny antibiotik s podobným spektrem účinku na bakterie, u něhož je nejvíce důkazů o efektivitě a bezpečnosti, nebo je nejlevnější.		
* V ČR není registrován.		
** NFT: Stenotrophomonas maltophilia a jiné citlivé gramnegativní nefermentující tyčky		

ESENCIÁLNÍ ANTIMYKOTIKA		
ZÁKLADNÍ ANTIMYKOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
fluconazol	Tablety	Základní antimykotikum pro léčbu dětí i dospělých (ambulantní i hospitalizační) všech forem kandidózy (systémové, slizniční i kožní) u imunokompetentního i imunoalterovaného klinicky stabilizovaného pacienta; velmi dobrá tolerance, nevýznamná toxicita, nevýznamné lékové interakce.
	Perorální suspenze	
	Nitrožilní infuze	
nystatin *	Pevná perorální forma	K profylaxi a léčbě mykózy sliznic GIT - nevstřebává se; široké spektrum.
SPECIÁLNÍ ANTIMYKOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
AMFOTERICINY		
konvenční		Indikace: kvasinkové (kandidy, kryptokoky) i vláknité (aspergily, zygomycózy, fusaria...) houbové infekce u imunoalterovaného pacienta. Indikaci a léčbu určuje a řídí specialista či lékař speciálních oddělení (hematologie, KAR, ARO, JIP...). AmB na tukovém vehikulu mají proti d-AmB pouze 20% nefrotoxicitu a jsou ve vybraných indikacích nenahraditelná.
amfotericin B (d-AmB)	Pouze nitrožilní infuze	
AmB vázané na tukovém vehikulu		
a/ ABLC	Pouze nitrožilní infuze	Aplikace v rámci hospitalizace i ambulantně.
b/ ABCD	Pouze nitrožilní infuze	
TRIAZOLY		
vorikonazol	Nitrožilní infuze	Indikace: léčivý přípravek 1. volby invazivní aspergilózy a kandidózy; léčbu určuje a řídí specialista či lékař speciálních oddělení (hematologie, KAR, ARO, JIP...); aplikace v rámci hospitalizace, ve vybraných případech i ambulantně.
	Tobolky	
	Perorální suspenze	
itrakonazol	Nitrožilní infuze	Účinný na flukonazol rezistentní kandidy; u imunoalterovaných široce užíván v profylaxi; riziko významných lékových interakcí; léčbu určuje a řídí specialista či lékař speciálních oddělení (hematologie, KAR, ARO, JIP...); aplikace v rámci hospitalizace i ambulantně.
	Tobolky	
	Perorální suspenze	
posakonazol	Pouze perorální suspenze	Léčivý přípravek 1. volby v profylaxi při indukční léčbě akutních leukémií a po transplantaci kostní dřeně a GVHD (reakce štěpu proti hostiteli); lék 2. volby v léčbě kvasinkových i vláknitých mykotických infekcí u imunoalterovaného pacienta; léčbu určuje a řídí specialista či lékař speciálních oddělení (hematologie, KAR, ARO, JIP...); aplikace v rámci hospitalizace, i ambulantně.
ECHINOKANDINY		
kaspofungin	Pouze nitrožilní infuze	Indikace: léčivý přípravek 1. volby pro invazivní kandidová onemocnění, v některých případech 2. volby pro invazivní aspergilózy; antimykotická profylaxe a empirická léčba u imunoalterovaných nemocných; léčbu určuje a řídí specialista či lékař speciálních oddělení (hematologie, KAR, ARO, JIP...); aplikace v rámci hospitalizace, ve vybraných případech i ambulantně.
NEBO		
anidulafungin	Pouze nitrožilní infuze	
NEBO		
mikafungin	Pouze nitrožilní infuze	
ALLYLAMINY		
terbinafin	Pouze perorální tablety	Onychomykóza a mykotické infekce kůže; indikuje dermatolog.
Vysvětlivky		
* V ČR není registrován.		

ESENCIÁLNÍ ANTIPARAZITIKA		
ZÁKLADNÍ ANTIPARAZITIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
ANTIPROTOZOÁRNÍ LÉČIVA		
metronidazol	Tablety: 250 mg. Infuze: 500 mg/100 ml. Tekutá orální forma: 250 mg (bezoát)/5 ml. Tablety: vaginální 100-500 mg.	„Indikace: améboza, giardióza, trichomoniáza. Zařazen i mezi antibiotiky. Kombinované přípravky.“
pyrimethamin *	Tablety: 25 mg.	„Indikace: toxoplasmóza. Obor, který indikuje použití: infekce, gynekologie, pediatrie, oční.“
sulfadiazin *	Tablety: 500 mg.	„Indikace: toxoplasmóza. Obor, který indikuje použití: infekce, gynekologie, pediatrie, oční.“
spiramycin	Tablety: 1,5 MIU, 3 MIU.	„Indikace: toxoplasmóza. Obor, který indikuje použití: infekce, gynekologie, pediatrie. Zařazen i mezi antibiotiky.“
trimetoprim / sulfametoxazol	Injekce: 80 mg+16 mg/ml v 5 ml ampuli; 80 mg+16 mg/ml v 10 ml ampuli. Tekutá orální forma: 200 mg + 40 mg/5ml. Tablety: 100 mg+20 mg; 400 mg+80 mg; 800 mg+160 mg.	„Indikace: pneumocystóza, isosporóza, cyklosporóza. Zařazen i mezi antibiotiky.“
doxycyklin	Tablety: 100 mg.	„Indikace: malárie (terapie/profylaxe), améboza. Zařazen i mezi antibiotiky.“
klindamycin	Kapsle: 150 mg, 300 mg. Injekce: 150 mg/ml.	„Indikace: malárie (terapie), toxoplasmóza, pneumocystóza. Zařazen i mezi antibiotiky.“
chlorochin / hydroxychlorochin	Tablety: 150 mg báze.	Indikace: malárie (terapie), améboza.
artemether / lumefantrin **	Tablety: 20 mg + 120 mg.	Indikace: malárie (terapie).
atovakvon / proguanil	Tablety: 200 mg + 100 mg.	Indikace: malárie (terapie/profylaxe).
meflochin	Tablety: 250 mg.	Indikace: malárie (terapie/profylaxe).
chinin (di)hydrochlorid *	Injekce: 125 mg/ml.	Indikace: komplikovaná malárie (terapie).
ANTIHELMINTIKA		
mebendazol	Tablety: 100 mg Suspenze: 100 mg/5 ml.	Indikace: střevní nematodózy (roup, škrkavka,..), trichinelóza.
albendazol **	Tablety: 200 mg, 400 mg. Suspenze: 100 mg/5 ml.	„Indikace: střevní nematoda, echinokokóza, giardióza, larva migrans cutanea. KI v těhotenství.“
prazikvantel *	Tablety: 150 mg, 600 mg.	Indikace: schistosomóza, střevní cestodózy, cysticerkóza, trematodózy.
LÉKY NA EKTOPARAZITY		
permethrin 1)	Šampón, krém, suspenze.	Indikace: ektoparazit (vši, zákožky, ...).
SPECIÁLNÍ ANTIPARAZITIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
ANTIPROTOZOÁRNÍ LÉČIVA		
AmB vázané na lipidovém vehikulu	Infuze: 5 mg/ml.	„Indikace: viscerální, kožní leishmanióza. Zařazen i mezi antitymotiky.“
paromomycin *	Tablety: 250 mg.	„Indikace: améboza, giardióza, kryptosporidióza. Lze použít v těhotenství.“
pentamidin	Prášek pro injekci: 300 mg/amp.	Indikace: pneumocystóza, leishmaniózy, trypanosomiáza.
meglumin antimonát amp. *	Injekce: 405 mg Sb/5 ml amp.	Indikace: kožní leishmanióza.
chinin sulfát *	Tablety: 200 mg.	Indikace: malárie (terapie).
primachin *	Tablety: 15 mg.	Indikace: malárie (antirelapsová terapie).
proguanil *	Tablety: 100 mg.	Indikace: malárie (profylaxe).

NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
ANTIHELMINTIKA		
ivermectin *	Tablety: 3 mg.	Indikace: filariózy, strongyloidóza, ektoparazité.
diethylkarbamazin *	Tablety: 50 mg.	Indikace: larvální toxokaróza, filariózy.
Vysvětlivky		
* V ČR není registrován.		
** V ČR není k dispozici.		
1) či jiný insekticid na ektoparazity. Infectoscab 5% krém, Parasidose 0,2% šampón apod.		

ESENCIÁLNÍ ANTITUBERKULOTIKA		
ZÁKLADNÍ ANTITUBERKULOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
etambutol	Tekutá perorální forma: 25 mg/ml [c]. Tablety: 100 mg - 400 mg (hydrochlorid).	Léčivé přípravky první volby
streptomycin	Prášek pro injekce: 1 g (sulfát) v lahvičce***.	
isoniazid	Tablety: 100 - 250 mg.	
pyrazinamid	Tablety: 500 mg***.	
rifampicin	Pevná perorální forma: 150 mg; 300 mg.	
SPECIÁLNÍ ANTITUBERKULOTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
amikacin	Prášek pro injekce: 100 mg; 500 mg; 1 g (sulfát) v lahvičce.	Alternativní léčivé přípravky pro léčbu multirezistentní tuberkulózy **
clofazimine	Tobolka: 50 mg***.	
ofloxacin *	Tablety: 200 mg.	
p-aminosalicylová kys.	Granule: 4 g v sáčku.	
	Tablety: 500 mg.	
rifabutin	Tobolka: 150 mg.	
rifampicin ***	Prášek pro i.v. injekce (sodná sůl): 300 mg; 600 mg.	
moxifloxacin	Infuzní roztok: 400 mg/250 ml.	
	Tablety: 400 mg.	
NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
tuberkulinový test PPD RT 23 SSI	Injekce 1.5ml/0.4 RG***	Test pro diagnostiku tuberkulózy, indikaci profylaxe a očkování proti tuberkulóze
BCG vakcína SSI	Injekce 0,1 ml***	Očkovací látka proti tuberkulóze
ANTITUBERKULOTIKA, která nejsou v databázi SÚKL		
ZÁKLADNÍ ANTITUBERKULOTIKA		
isoniazid	Perorální tekutá forma: 50 mg/5 ml [c].	Léčivý přípravek první volby
	Tablety: 100 mg***.	
	IV forma: 250 mg; 500 mg.	
pyrazinamid	Tekutá perorální forma: 30 mg/ml [c].	
	Tablety (rozpustné): 150 mg.	
rifampicin	Perorální tekutá forma: 20 mg/ml [c].	
SPECIÁLNÍ ANTITUBERKULOTIKA		
capreomycin	Prášek pro injekce: 1 g (sulfát) v lahvičce.	Alternativní léčivé přípravky pro léčbu multirezistentní tuberkulózy **
cykloserin	Pevná perorální forma: 250 mg.	
dapson	Tablety: 25 mg; 50 mg; 100 mg.	
ethionamid	Tablety: 125 mg; 250 mg.	
kanamycin	Prášek pro injekce: 1 g (sulfát) v lahvičce.	
Vysvětlivky		
[c] specifická indikace k restrikci u dětí		
* pro HIV pacienty léčené inhibitory proteázy		
** aplikace ve specializovaných centrech dodržujících standardy WHO pro léčbu tuberkulózy		
*** specifický léčebný program		

ESENCIÁLNÍ ANTIVIROTIKA		
ZÁKLADNÍ ANTIVIROTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
aciclovir	Tablety: 200 mg, 400 mg	Infekce vyvolané HSV-1 a VZ virem.
	Sirup	
	Injekce: 250 mg	Těžká onemocnění vyvolaná HSV-1 a VZ virem.
oseltamivir	Tablety: 75 mg	Základní antivirotikum léčby těžké a komplikované chřipky.
SPECIÁLNÍ ANTIVIROTIKA		
NÁZEV LÉČIVÉ LÁTKY	LÉKOVÉ FORMY	ZDŮVODNĚNÍ
K LÉČBĚ CHRÍPKY		
peramivir *	Injekce: 200 mg	Jediný parenterální léčivý přípravek proti chřipce, zejména pro léčbu těžké chřipkové pneumonie.
K LÉČBĚ CMV INFEKCE		
ganciclovir	Injekce: 500 mg	Pro léčbu CMV infekce u imunodeficience.
valganciclovir	Tablety: 500 mg	Pro udržovací léčbu a profylaxi CMV infekce u imunodeficience.
foscarnet	Injekce: 6 g/250 mg	Pro rezistentní CMV infekce u imunodeficience (není zkřížená rezistence s ganciclovirem).
K LÉČBĚ VIROVÉ HEPATITIDY B		
lamivudin	Tablety: 100 mg	Základní antivirotikum k léčbě hepatitidy B.
adefovir	Tablety: 10 mg	Účinnější alternativa první volby k léčbě hepatitidy B.
tenofovir	Tablety: 245 mg	Účinnější než lamivudin a adefovir, účinný i na mutanty rezistentní k lamivudinu.
entecavir	Tablety: 0,5 mg a 1,0 mg	Účinnější než lamivudin a adefovir, účinný i na mutanty rezistentní k lamivudinu.
K LÉČBĚ VIROVÉ HEPATITIDY C		
ribavirin	Tablety: 200 mg	Pro léčbu hepatitidy C v kombinaci s interferonem-alfa.
K LÉČBĚ INFEKCE HIV		
abacavir	Tablety: 300 mg	Základní člen trojkombinace, kde nelze podat jiný nukleosidový inhibitor reverzní transkriptázy, popř. jako lék první volby.
darunavir	Tablety: 300 mg, 400 mg	Možná součást trojkombinace první volby, nutný při rezistenci na jiné inhibitory proteinázy a nenukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy nebo při nežádoucích účincích jiných inhibitorů proteinázy.
emtricitabin	Tablety: 200 mg	Nejobvyklejší součást trojkombinace první volby.
efavirenz	Tablety: 600 mg	Základní nenukleosidový inhibitor reverzní transkriptázy – součást trojkombinace první volby, kde nelze podat inhibitory proteinázy.
lamivudin	Tablety: 150 mg	Možná součást trojkombinace první volby, jediný do kombinace se zidovudinem u těhotných, výhodný u dětí a koinfekce s infekcí virem hepatitidy B.
lopinavir/r	Tablety: 200 mg/50 mg	Základní inhibitor proteinázy.
raltegravir	Tablety: 400 mg	Jediný inhibitor integrázy, zejména v kombinacích, kde nelze podat antiretrovirotikum ze skupiny nenukleosidových inhibitorů reverzní transkriptázy a inhibitorů proteinázy, popř. i součást trojkombinace první volby.
ritonavir	Tablety: 100 mg	Prostředek k optimalizaci účinku většiny inhibitorů proteinázy.
tenofovir	Tablety: 245 mg	Nejobvyklejší (téměř pravidelná) součást trojkombinace k léčbě infekce HIV.
zidovudin	Tablety: 100 mg, 250 mg	Základní lék HIV encefalopatie, trombocytopenie asociované s HIV infekcí, profylaxe vertikální infekce HIV podávaná těhotné i novorozenci, jako alternativní součást trojkombinace v ostatních případech.
	Injekce: 200 mg	
	Sirup	
Vysvětlivky		
* V ČR není registrován.		

Vydává: Ministerstvo zdravotnictví ČR – Redakce: Palackého nám. 4, 120 00 Praha 2-Nové Město, telefon: 224 972 672. – Administrace: písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354, fax: 233 553 422, www.sevt.cz, e-mail: 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: SPRINT SERVIS, Lovosická, Praha 9.

Distribuce: předplatné, jednotlivé částky na objednávku i za hotové – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354, fax: 233 553 422; drobný prodej v prodejnách SEVT, a. s. – Praha 4, Jihlavská 405, tel./fax: 261 264 325 – Brno, Česká 14, tel./fax: 542 233 962 – České Budějovice, Česká 3, tel./fax: 387 319 045 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 zaevídování předplatného do jeho úhrady jsou posílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. Lhůta pro uplatnění reklamací 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 (právnícká 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.

