

Věstník

Ročník **2014**

MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ

ČESKÉ REPUBLIKY

Částka 1

Vydáno: 28. ÚNORA 2014

Cena: 46 Kč

OBSAH:

1. Metodika a zásady využívání klasifikačního systému IR-DRG pro vykazování akutní lůžkové zdravotní péče 2
2. Informace pro poskytovatele zdravotních služeb, kteří získali od Ministerstva zdravotnictví ČR „Osvědčení“ k poskytování onkologické, traumatologické, kardiovaskulární a cerebrovaskulární péče 3
3. Specifické léčebné programy odsouhlasené Ministerstvem zdravotnictví v období říjen – prosinec 2013 4
4. Oznámení Ministerstva zdravotnictví ČR o termínu konání zkoušky o odborné způsobilosti k výkonu odborného dohledu nad využíváním a ochranou přírodních léčivých zdrojů a zdrojů přírodních minerálních vod 7
5. Zrušení pokynu 8
6. Národní referenční centrum podpory veřejného zdraví – změna ve vedení 9
7. Metodika vzniku a obnovy zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR ve Všeobecné fakultní nemocnici v Praze 10

METODIKA A ZÁSADY VYUŽÍVÁNÍ KLASIFIKAČNÍHO SYSTÉMU IR-DRG (INTERNATIONAL REFINED DIAGNOSIS RELATED GROUP) PRO VYKAZOVÁNÍ AKUTNÍ LŮŽKOVÉ ZDRAVOTNÍ PÉČE

Metodická opatření

Pro rok 2014 je užití IR-DRG upraveno těmito normami:

- Sdělením ČSÚ 370/2013 Sb. o aktualizaci Klasifikace hospitalizovaných pacientů (IR-DRG).
- Vyhláškou č. 428/2013 Sb., o stanovení hodnot bodu, výše úhrad hrazených služeb a regulačních omezení pro rok 2014 (dále Vyhláška MZ).

Sdělení ČSÚ 370/2013 Sb.

Sdělení ČSÚ definuje platnou verzi klasifikačního systému DRG pro období od 1. 1. 2014 do 31. 12. 2014. Touto verzí je IR-DRG 1.2, revize 010.2013.

Správce této klasifikace je Ministerstvo zdravotnictví ČR, které zajišťuje distribuci Definičního manuálu, Grouperu a dalších materiálů nezbytných pro užívání této klasifikace – viz tabulka Verze materiálů DRG platných od 1. 1. 2014.

Vyhláška MZ č. 428/2013 Sb. pro rok 2014

Tato vyhláška definuje mimo jiné výši úhrad akutní lůžkové péče hrazené z veřejného zdravotního pojištění a regulační omezení objemu této péče. Využívá klasifikace IR-DRG pro výpočet výše úhrady akutní lůžkové péče.

Postup aplikace IR-DRG ve Vyhlášce MZ pro rok 2014

Postup při aplikaci IR-DRG podle Vyhlášky MZ pro rok 2014 najdete na adrese:

http://www.mzcr.cz/Odbornik/dokumenty/metodicke-materialy-2014_8590_3.html

Tabulka: Verze materiálů DRG platné od 1. 1. 2014 a postup jejich získání

Materiály DRG platné od 1. 1. 2014	Odkaz na odpovídající sekci webu MZ ČR
Grouper IR DRG 1.2 revize 010.2013	http://www.mzcr.cz/Odbornik/dokumenty/grouper-a-definicni-material-pro-rok-2014_8591_1068_3.html
Definiční manuál IR DRG 1.2 revize 010.2013	http://www.mzcr.cz/Odbornik/dokumenty/grouper-a-definicni-material-pro-rok-2014_8591_1068_3.html
Metodické materiály verze 010.2013 <ul style="list-style-type: none"> ▪ Číselník Relativních vah ▪ Metodika kódování diagnóz pro využití v IR-DRG ▪ Metodika přiřazení RV k případu hospitalizace ▪ Metodika sestavení případu hospitalizace ▪ Metodika užití DRG markerů v systému IR-DRG ▪ Seznam kritických výkonů ▪ Číselník DRG markerů 	http://www.mzcr.cz/Odbornik/dokumenty/metodicke-materialy-2014_8590_3.html

Poznámka: Grouper a Definiční manuál je distribuován na základě licenční smlouvy.

Ostatní dokumenty jsou volně ke stažení.

V Praze dne 3. 1. 2014

Ing. Helena Rögnerová
náměstkyně pro zdravotní pojištění

**INFORMACE PRO POSKYTOVATELE ZDRAVOTNÍCH SLUŽEB,
KTEŘÍ ZÍSKALI OD MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ ČR „OSVĚDČENÍ“
K POSKYTOVÁNÍ ONKOLOGICKÉ, TRAUMATOLOGICKÉ, KARDIOVASKULÁRNÍ
A CEREBROVASKULÁRNÍ PÉČE**

Vzhledem ke specifické poskytované péči a způsobu její organizace jsou poskytovatelé zdravotních služeb, jejichž seznamy jsou zveřejněny ve Věstnicích MZ:

1. částka 7/2008, 1/2009, 5/2009 a 2/2012 – onkologická péče
2. částka 6/2008 a 5/2009 – traumatologická péče
3. částka 3/2012 a 8/2012 – kardiovaskulární péče
4. částka 8/2010 (KCC), 4/2012, 8/2012 a 4/2013 (IC) – cerebrovaskulární péče,

považování v příslušné oblasti péče za subjekty zajišťující veřejnou službu, resp. službu obecného hospodářského zájmu ve smyslu předpisů Evropské unie (zvláště rozhodnutí Komise č. 2012/21/EU).

Stávající vymezení center dle Věstníků MZ zůstává nadále v platnosti do 31. 12. 2014. Revize jednotlivých center podléhá parametrům uvedeným v daných Věstnicích MZ dle typů specializované péče (onkologická péče částka 7/2008, traumatologická péče částka 6/2008, kardiovaskulární péče – částka 5/2009, cerebrovaskulární péče částka 2/2010), přičemž nebudou nadále na základě těchto parametrů udělovány Ministerstvem zdravotnictví nové statuty center.

*V případě, že poskytovatel zdravotních služeb opakovaně **nesplní nápravné opatření**, které mu bylo Ministerstvem zdravotnictví uloženo, Ministerstvo zdravotnictví takového poskytovatele zdravotních služeb nadále nebude považovat za poskytovatele zajišťujícího veřejnou službu a tuto skutečnost uveřejní ve Věstníku MZ se všemi právními důsledky.*

Centra vysoce specializované péče vzniklá podle zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (zákon o zdravotních službách), ve znění pozdějších předpisů, jsou Ministerstvem zdravotnictví rovněž v příslušné oblasti péče pověřeny jako subjekty zajišťující v daných oborech veřejnou službu, resp. službu obecného hospodářského zájmu ve smyslu předpisů Evropské unie (zvláště rozhodnutí Komise č. 2012/21/EU).

**SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY
ODSOUHLASENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ
V OBDOBÍ ŘÍJEN – PROSINEC 2013**

Zn: FAR – 2. 1. 2014

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.

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

P: CYNOMEL 0,025 mg tbl. (liothyronin, sodná sůl) 30 × 0,025 mg 60 000 balení

V: Patheon France S.A., 40 boulevard de Champaret, 38300 Bourgoin-Jallieu, Francie

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

PŘ: Česká endokrinologická společnost ČLS JEP, předseda prof.MUDr. Josef Marek, DrSc., III. interní klinika VFN a I.LF UK, U Nemocnice 1, 128 08 Praha 2

C: substituční léčba hypotyreózy, léčba některých strum s uzly, usnadnění vyšetřování radioaktivním jodem 131.

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče (pracoviště END, INT, PED), souhlas platí do 31. října 2015;

P: REGORAFENIB 40 mg tablety 30 × 40 mg 1100 balení

V: Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Německo

D: Idis Ltd., Idis House, Churchfield Road, Weybridge KT13 8DB, Velká Británie

PŘ: Idis Ltd., Idis House, Churchfield Road, Weybridge KT13 8DB, Velká Británie

C: léčba pacientů s metastatickými a/nebo neresekeabilními gastrointestinálními stromálními tumory (GIST) po progresi po standardní terapii nebo při intoleranci standardní terapie (imatinib, sunitinib).

Pracoviště: komplexní onkologické centrum se zvláštní smlouvou se zdravotní pojišťovnou na léčbu GIST, jehož lékař má zkušenosti s léčbou GIST tumorů (alespoň 3 noví pacienti/rok), a bude léčit pacienty, kteří již jsou v jeho péči, souhlas platí do 30. listopadu 2014;

LISTOPAD 2013

P: DITRIPENTAT-HEYL (DTPA) inj. (calcium trisodium pentetate) 5 × 5 ml/1g 5 balení

V: Heyl Chem.-pharm.Fabrik GmbH & Co. KG, Berlín, Německo

P: IRENAT TROPFEN gtt. (1 ml obsahuje 344,2mg natrii perchloras monohydricus) 40 ml 3 balení

V: Bayer Vital GmbH & Co.KG, Leverkusen, Německo

P: RADIOGARDASE-CS cps. (ferri hexacyanoferrusas) 30 × 500 mg 10 balení

V: Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG, Berlín, SRN

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

PŘ: MUDr. Pavel Kočvara, praktický lékař, internista, Závodní zdravotní středisko ČEZ, JETE Temelín, 373 05 Temelín – elektrárna

C: Ditripentat-Heyl – léčba otrav těžkými a radioaktivními kovy

Irenat Tropfen – blokáda akumulace radiojodu štítnou žlázou

Radiogardase-Cs – léčba osob kontaminovaných radiocesiumem, rubidiem a thaliem.

Pracoviště: Závodní zdravotní středisko JETE Temelín, souhlas platí do 31. prosince 2016;

PROSINEC 2013

P: trametinib (MEKINIST) prášek pro perorální roztok 5mg v lah. HDPE o objemu 150 cm³ 13 balení

V: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Harlow, Velká Británie

D: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Third Avenue, Harlow, Essex CM19 5 AW, Velká Británie

PŘ: GlaxoSmithKline, s.r.o., Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4

C: léčba gliomu u dětského pacienta s vyčerpanými možnostmi dostupné léčby.

Pracoviště: Klinika dětské onkologie, prof.MUDr. Jaroslav Štěrba, Ph.D., Černopolní 9, Brno,
souhlas platí do 31. prosince 2014;

P: dabrafenib 50 mg tobolky 128 × 50 mg 40 balení

dabrafenib 75 mg tobolky 128 × 75 mg 338 balení

V: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Harlow, Velká Británie

D: GlaxoSmithKline, New Frontiers Science Park, Third Avenue, Harlow, Essex CM19 5 AW, 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 předlčeni BRAF inhibitorem.

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;

P: TETANOL PUR inj. susp. 0,5 ml/dávka (tetanus toxoid, adsorbed min. 40 U.I.)

1× předpl. stříkačka s obsahem 1 dávky, a/nebo

TETANOL PUR inj.susp. 0,5 ml/dávka (tetanus toxoid, adsorbed min. 40 U.I.)

10× předpl. stříkačka s obsahem 1 dávky v celkovém množství 170 000 dávek.

V: Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Německo

D: PHARMOS a.s., Těšínská 1349/296, 716 00 Ostrava – Radvanice

(spolupráce: PHOENIX, lékárenský velkoobchod a.s.; Aliance Helthcare s.r.o.; Avenir, a.s.;

Distribuce CZ s.r.o.; Galmed a.s.; GEHE Pharma Praha spol s r.o.; Jihlavská lékárnická a.s.;

JK – Trading spol. s r.o.; Movianto Česká republika s.r.o.; Novartis s.r.o.; PHARMACY – distribuce léčiv s.r.o.;

Plzeňská lékárna k.s.; Plzeňská lékárnická s.r.o.; Pražská lékárnická s.r.o.; ZENAGEL a.s.)

PŘ: Novartis s.r.o., divize Vaccines and Diagnostics, Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

C: póurazová profylaxe dětí, mladistvých a dospělých proti tetanu.

Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče, pracoviště orgánů ochrany veřejného zdraví provádějící očkování,

souhlas platí do 31. prosince 2015;

P: ENZALUTAMID (MDV3100) tobolky 40 mg (enzalutamid) 120 × 40 mg 240 balení

V: Astellas Pharma Europe B.V., Holandsko

- D: Clinigen Healthcare Ltd., Pitcarn House, Crown Square, Centrum 100, Burton-on-Trent, Staffordshire, DE14 2WW, V.Británie
- PŘ: Astellas Pharma s.r.o., Sokolovská 100/94, 186 00 Praha 8
- C: léčba kastročně rezistentního metastatického karcinomu prostaty.
Pracoviště:
FN Na Bulovce – Ústav radiační onkologie, Praha 8
Thomayerova nemocnice – Onkologické oddělení, Praha 4
FN Motol – Urologická klinika, Praha 5
UROCENTRUM, Praha 2
FN Plzeň – Onkologické a radioterapeutické oddělení, Plzeň
Masarykův onkologický ústav – Klinika komplexní onkologické péče, Brno
FN U sv. Anny – Klinika komplexní onkologické péče – ambulance a stacionář (ambulantní provoz KKOP MOÚ), Brno
Onkologické centrum J. G. Mendela Nový Jičín, Nový Jičín
FN Ostrava – Onkologická klinika, Ostrava,
souhlas platí do 31. prosince 2014;
- P: PEDITRACE koncentrát pro přípravu infuzního roztoku (1 ml obsahuje: zinci chloridum 521 µg, cupri chloridum dihydricum 53,7 µg, mangani chloridum tetrahydricum 3,60µg, natrii selenis anhydricum 4,38 µg, natrii fluoridum 126 µg, kalii iodidum 1,31 µg) 10 × 10ml 20 000 balení
- V: Fresenius Kabi Norge AS, Norsko
- D: Fresenius Kabi s.r.o., ČR
- PŘ: Fresenius Kabi s.r.o., Želetavská 1525/1, 140 00 Praha 4
- C: parenterální výživa u nedonošených a donošených novorozenců, kojenců a dětí, u kterých je vyžadována parenterální výživa k pokrytí základních požadavků na stopové prvky (doporučená dávka je 1 ml přípravku Peditrace/kg tělesné hmotnosti/den pro novorozence, kojence a děti s maximální tělesnou hmotností do 15 kg).
Do tohoto léčebného programu mohou být zařazeny děti do 4 let věku, resp. do hmotnosti 15 kg; u dětí nad 4 roky věku lze použít registrovaný léčivý přípravek ELOTRACE, u dětí nad 15 kg hmotnosti lze použít registrovaný léčivý přípravek ADDAMEL N.
Pracoviště: pracoviště poskytovatelů zdravotních služeb formou lůžkové péče v oboru dětského lékařství; příp. v rámci zdravotní péče poskytované ve vlastním sociálním prostředí pacienta (domácí péče),
souhlas platí do 31. prosince 2015;
- P: STAFAL sol. loc. (Phagi particulae contra staphylococcus polyvalens min. 1×10^7 fágových částic v 1 ml) 1 × 10ml 1400 balení
- V: IMUNA s.r.o., ČR
- D: JK-Trading spol. s r.o., ČR
- PŘ: IMUNA s.r.o., Průmyslová 1472/11, Praha 10
- C: léčba klinicky i laboratorně prokázaných chronických a recidivujících forem stafylokokových infekcí lokalizovaných v horních cestách dýchacích u osob od 18 let věku.
Pracoviště: alergologicko-imunologická a otorhinolaryngologická pracoviště poskytovatelů zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče,
souhlas platí do 31. prosince 2014;
- P: BCG – medac prášek pro přípravu suspenze k instilaci do močového měchýře s rozpouštědlem (1 lékovka po naředění obsahuje Bacillus Calmette-Guérin $2 \times 10^8 - 3 \times 10^9$ životaschopných jednotek/kultura RIVM odvozená od kultury 1173-P2) 1 lékovka + rozp. + adaptér 5300 balení
- V: medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Německo (cestou Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H. – organizační složka, Brno – Štýrice)
- D: PHOENIX lékárenský velkoobchod a.s., ČR; PHARMOS, a.s., ČR
- PŘ: Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate m.b.H., Hamburg, Německo
- C: léčba pacientů s neinvazivním karcinomem urotelu močového měchýře.
Pracoviště: poskytovatelé zdravotních služeb v oborech ONK, URN,
souhlas platí do 30. června 2015.

**OZNÁMENÍ MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ O TERMÍNU KONÁNÍ ZKOUŠKY
O ODBORNÉ ZPŮSOBILOSTI K VÝKONU ODBORNÉHO DOHLEDU NAD VYUŽÍVÁNÍM
A OCHRANOU PŘÍRODNÍCH LÉČIVÝCH ZDROJŮ
A ZDROJŮ PŘÍRODNÍCH MINERÁLNÍCH VOD**

ZN. MZDR 3186/2014-1/OZD-ČIL-V

REF: Mgr. Lucie Valová, tel. 224972816, Lucie.Valova@mzcr.cz

Na základě ust. § 2 odst. 1 vyhlášky č. 370/2001 Sb., o zkoušce o odborné způsobilosti k výkonu odborného dohledu nad využíváním a ochranou přírodních léčivých zdrojů a zdrojů přírodních minerálních vod, oznamuje Ministerstvo zdravotnictví, OZD/2 Český inspektorát lázní a zřídel (dále jen „ČIL“) konání zkoušky v následujícím termínu

14. května a 15. října 2014 od 10.00 hodin

Místo konání zkoušky: Ministerstvo zdravotnictví, Palackého nám. 4, 128 01 Praha 2, Český inspektorát lázní a zřídel.

Žádost o provedení zkoušky, splňující požadavky ust. § 1 odst. 2 písm. a) a písm. b) vyhlášky č. 370/2001 Sb., předloží uchazeči ČIL nejpozději 30 kalendářních dnů před termínem konání zkoušky.

MUDr. Ferdinand Polák, Ph.D.
náměstek pro zdravotní péči

ZRUŠENÍ POKYNU

Vzhledem k neaktuálnosti se ruší pokyn č. 55 z roku 1955 s názvem „Desinfekce sanitních vozidel před předáním do opravy“, který byl uveřejněn ve Věstníku MZ pod č.j. HE-1524-30.6.55. Uvedený pokyn je nahrazen vyhláškou č. 306/2012 Sb., o podmínkách předcházení vzniku a šíření infekčních onemocnění a o hygienických požadavcích na provoz zdravotnických zařízení a ústavů sociální péče.

NÁRODNÍ REFERENČNÍ CENTRUM PODPORY VEŘEJNÉHO ZDRAVÍ ZMĚNA VE VEDENÍ

Ministerstvo zdravotnictví schválilo změnu ve vedení Národního referenčního centra programů podpory zdraví a prevence nemocí ve Státním zdravotním ústavu, vedoucí byla jmenována MUDr. Marie Nejedlá.

METODIKA VZNIKU A OBNOVY ZÁSoby VYBRANÝCH ANTIINFJEKTIV A FOMEPIZOLU PRO ČR VE VŠEOBECNÉ FAKULTNÍ NEMOCNICI V PRAZE

I. Úvod

Česká společnost infekčního lékařství ČLS JEP již od roku 1996 usilovala o zřízení zásoby vybraných antiinfektiv, která jsou nedostupná na našem trhu, pro život ohrožující stavy a k naplnění zákona č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví, v platném znění. Cílem zřízení této zásoby je zajištění včasné léčby nemocných. Proto bylo navrženo vytvoření tzv. „zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu v ČR“ (dále jen „zásoba“) ve Všeobecné fakultní nemocnici v Praze (dále jen „VFN“), kterou Ministerstvo zdravotnictví ČR (dále jen „MZ“) finančně podpořilo.

Výborem České společnosti infekčního lékařství ČLS JEP byly doporučeny konkrétní léčivé přípravky, které budou v zásobě zastoupeny. Dále bylo doporučeno, jak velká by měla být z odborného hlediska pro každý léčivý přípravek zásoba, přičemž se předpokládá vytvoření zásoby dostatečné k zajištění současné léčby dvou až čtyř pacientů se stejnou indikací v rozsahu jedné léčebné kúry. Rovněž byl specifikován odpovídající počet balení léčivých přípravků, nejzazší časový interval pro aplikaci pacientovi a byl rovněž zpracován kvalifikovaný odhad ceny. Součástí zásoby bude i léčivý přípravek obsahující účinnou látku fomepizol, neboť na základě zkušeností z hromadné otravy metanolem v letech 2012–2013 považujeme za potřebné, aby byla v ČR trvale nepodkročitelná zásoba 30 balení tohoto antidota pro léčbu 3–4 pacientů s otravou metanolem nebo etylenglykolem. Konkrétní léčivé přípravky ze zásoby jsou uvedeny v tabulce č. 1 (viz níže). S návrhem na vytvoření zásoby vyslovila též souhlas Česká pneumologická a ftizeologická společnost ČLS JEP.

Vzhledem k tomu, že zásoba je pořizována z účelového příspěvku zřizovatele (tedy MZ), vydává se tato podrobná „Metodika vzniku a obnovy zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu ve Všeobecné fakultní nemocnici v Praze“ (dále jen „metodika“), jejímž cílem je sjednotit postup při nákupu, distribuci, refundaci a vedení evidence vybraných antiinfektiv a fomepizolu, v souladu s platnou legislativou.

II. Legislativa

Vzhledem k tomu, že léčivé přípravky zásoby nejsou v ČR registrovány, byl pro zajištění dostupnosti těchto léčivých přípravků zvolen model **specifických léčebných programů** (dále jen „SLP“), v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“).

Žadatelem o tyto SLP je VFN, která cestou Toxikologického informačního střediska při Klinice pracovního lékařství (dále jen „TIS VFN“) zajistí předložení příslušné dokumentace Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“) a odboru farmacie MZ. Po povolení SLP MZ převede příslušné finanční prostředky jako poskytnutí účelového příspěvku zřizovatele (dále jen „dotace“) VFN, které VFN využije na nákup příslušných léčivých přípravků, uvedených v tabulce č. 1.

Tabulka č. 1 – Seznam léčivých přípravků v zásobě vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR

Skupina	Přípravek, generický název	Obchodní název	Počet balení na 1 léčebnou kúru	Počet pacientů (balení)	Aplikace
Antiséra	antibotulinní sérum	Botulismus Antitoxin	2 ampule à 250 ml	4 (8)	do 6 hodin
	antirabické sérum	Favirab	4 ampule à 2000 IU/5 ml	3 (12)	do 6 hodin
	sérum proti viru varicelly a zosteru	Varitect CP	1 amp à 5 ml (pro novorozence)	3 (3)	do 6 hodin

Skupina	Přípravek, generický název	Obchodní název	Počet balení na 1 léčebnou kúru	Počet pacientů (balení)	Aplikace
Antituberkulotika	rifampicin	Eremfat	20 amp à 600 mg	2 (40)	do 12 hodin
	isoniazid	Tebesium	20 amp à 250 mg	2 (40)	do 12 hodin
	cykloserin	Cykloserin	1 balení à 100 tbl. à 250 mg	2 (2)	do 48 hodin
	capreomycin	Capastat	30 lahv. à 1 g	2 (60)	do 48 hodin
	clofazimin	Lamprene	1 balení à 100 tbl. à 50 mg	2 (2)	do 48 hodin
Antimykotika	pentamidin	Pentacarinat	20 amp. à 300 mg	3 (60)	do 12 hodin
Antiparazitika	chinin	Quinimax	9-15 ampulí à 250 mg/2 ml	3 (30)	do 6 hodin
	meglumin antimoniát	Glucantime	10-14 balení à 5 amp. à 1,5 g/5 ml	3 (30)	do 48 hodin
	primaquin	Primaquine	1 balení à 100 tbl. à 15 mg	3 (3)	do 48 hodin
	praziquantel	Cesol nebo Biltricide	1 balení à 6 tbl à 150 mg	3 (3)	do 48 hodin
Antidota	fomepizol	FOMEPIZOLE EUSA PHARMA 5 MG/ML	7-10 balení à 5 amp. x 20 ml	3 (30)	bezodkladně

MZ a SÚKL vykonávají kontrolu nad průběhem schválených SLP. V případě zjištění nových skutečností o léčivém přípravku či závažném porušení podmínek stanovených SLP je MZ oprávněno svůj souhlas odvolat; SÚKL pozastaví používání léčivého přípravku v případě zjištění nových skutečností či závažném porušení podmínek jeho použití, distribuce či výdeje stanovených SLP.

III. Úhrada

Léčivé přípravky shora uvedené nejsou v ČR registrovány. Mechanismus schvalování úhrady pro léčivé přípravky, které nemají v ČR registraci (případně registraci mají, ale nemají stanovenou výši úhrady), mají zdravotní pojišťovny stanoveny. Postupuje se v souladu s § 16 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů (dále jen „zákon o veřejném zdravotním pojištění“).

Podle ustanovení § 15 odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění se vždy plně hradí v provedení nejméně ekonomicky náročném léčivé přípravky obsahující sérum proti botulismu a sérum proti vzteklině. Pro ostatní léčivé přípravky ze zásoby se využije ustanovení § 16 zákona o veřejném zdravotním pojištění, podle kterého hradí příslušná zdravotní pojišťovna ve výjimečných případech i zdravotní péči jinak zdravotní pojišťovnou nehrázenou, je-li její poskytnutí z hlediska zdravotního stavu pojištěnce jedinou možností zdravotní péče. S výjimkou případů, kdy hrozí nebezpečí z prodlení, je takovéto poskytnutí zdravotní péče vázáno na předchozí souhlas revizního lékaře.

Z výše uvedených ustanovení zákona o veřejném zdravotním pojištění tedy vyplývá, že nehrázené zdravotní služby zdravotní pojišťovny hradí v tom případě, že se jedná o **jedinou možnost z hlediska zdravotního stavu pojištěnce**. V případě hrazené služby, kdy při realizaci hrozí **nebezpečí z prodlení**, proběhne proces schválení revizním lékařem zdravotní pojišťovny až v okamžiku předání podkladů o poskytnuté hrazené službě k vyúčtování, přičemž podklady musí obsahovat všechny potřebné náležitosti.

V případě nejistoty poskytovatele při poskytnutí léčivého přípravku MZ doporučuje konzultovat pracovníky regionální pobočky příslušné zdravotní pojišťovny.

IV. Zajištění dostupnosti léčivých přípravků zásoby

Zásoba vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR se pořizuje z dotace poskytnuté MZ. Seznam dostupných léčivých přípravků bude umístěn na webovém portálu TIS VFN (www.tis-cz.cz) a je uveden v tabulce č. 1 této metodiky.

Léčivé přípravky uvedené v tabulce č. 1 jsou dostupné poskytovateli zdravotních služeb v ČR, který o ně v souladu s příslušným SLP (viz níže) písemně požádá TIS VFN. Jelikož se ale jedná o neregistrované léčivé přípravky podle zákona o léčivech, byly v souladu se zákonem o léčivech zařazeny do SLP, jehož předkladatelem je VFN, cestou TIS VFN. V rámci uděleného SLP je kromě zvláštních podmínek pro evidenci využití těchto přípravků v léčebně preventivní péči ještě omezen jejich nákup, neboť **oprávnění nakupovat** tyto léčivé přípravky v rámci schváleného SLP je svěřeno pouze lékárně VFN. V SLP, vydaných k jednotlivým léčivým přípravkům, je dále výslovně uvedeno, že vyjmenované léčivé přípravky **vydává** pouze lékárna VFN. Nicméně **místem jejich uložení z důvodu zajištění dostupnosti** 24 hodin denně, 7 dní v týdnu, bude TIS VFN – Klinika pracovního lékařství, VFN Praha, Na Bojišti 1, Praha 2, tel.: 224 91 92 93, 224 91 54 02, fax: 224 91 45 70, e-mail: tis@vfn.cz.

V. Návrh plánu nákupu a zajištění obnovy léčivých přípravků zásoby

1. Zásoba vybraných antiinfektiv a fomepizolu pořízená z dotace MZ

MZ poskytne dotaci na nákup vybraných antiinfektiv a fomepizolu na základě Rozhodnutí o poskytnutí účelového příspěvku, určeného pouze k úhradě nákupu uvedených léčivých přípravků.

Z dotace poskytnuté MZ lze uhradit pouze:

- prvotní pořízení léčivých přípravků do zásoby,
- náhradu za nevyužití léčivé přípravky s prošlou dobou použitelnosti tak, aby bylo zachováno nepodkročitelné množství léčivých přípravků v zásobě,
- další prvotně zakoupené léčivé přípravky zásoby, pro které byl VFN nově udělen SLP,
- rozdíl mezi nákupní cenou léčivého přípravku, vyúčtovanou aplikujícímu poskytovateli zdravotních služeb, a novou cenou léčivého přípravku v okamžiku nákupu z důvodu obnovy zásoby.

Poskytovatel zdravotních služeb, který hospitalizuje pacienta, osloví TIS VFN s písemnou žádostí o poskytnutí léčivého přípravku (formulář žádosti bude k dispozici na webových stránkách TIS VFN), zajistí dopravu léčivého přípravku k pacientovi a léčivý přípravek podá. Následně VNF vystaví fakturu, kterou proplatí poskytovatel, jenž léčivý přípravek podal (tyto finanční prostředky pak VFN využije k nákupu nových léčivých přípravků, a tím se zajistí doplnění zásoby za vydané léčivé přípravky). Doprava léčivých přípravků k pacientovi bude hrazena poskytovatelem zdravotních služeb, který pacienta hospitalizoval.

TIS VFN bude v souladu s dlouhodobým plánem v termínu do 15. 6. každoročně podávat MZ návrh na nákup těchto léčivých přípravků na následující kalendářní rok a dále návrh s výhledem na následující dva kalendářní roky ve formátu, který je přílohou č. 1 této metodiky. Při sestavování návrhu se bude vycházet zejména z doby použitelnosti již zakoupených léčivých přípravků s požadavkem na plynulé zajištění jejich adekvátní zásoby na celé období (tj. 3 následující kalendářní roky).

Nákup léčivých přípravků do zásoby prostřednictvím ústavní lékárny VFN bude realizován tak, aby byla **při jejich nákupu zajištěna alespoň 1/2 doba použitelnosti**. V ojedinělých případech může pro zajištění minimální zásoby léčivých přípravků být takto požadovaná doba použitelnosti zkrácena po předchozím projednání s odborem zdravotních služeb MZ.

V souladu s ustanovením § 14 odst. 11 zákona č. 218/2000 Sb., rozpočtová pravidla, je příjemce dotace povinen ji s poskytovatelem vypořádat v rámci finančního vypořádání, a to nejpozději do 15. února následujícího kalendářního roku. K podkladům pro finanční vypořádání připojí komentář a současně převede na účet cizích prostředků poskytovatele č. 6015-2528001/0710, vedený u České národní banky, vratku nevyčerpaných finančních prostředků dotace, tzn., že vrácené finanční prostředky budou na účet MZ připsány nejpozději v tento den. Pokud budou prostředky státní dotace využity neoprávněně nebo zadrženy a jejich nespotebovaná část nebude vypořádána podle § 14 odst. 11 zákona č. 218/2000 Sb. a vrácena ve stanoveném termínu na účet MZ, jedná se o porušení rozpočtové kázně a příjemce podléhá sankcím ve smyslu § 44 a § 44a uvedeného zákona. Vyúčtování zakoupených léčivých přípravků

za celý kalendářní rok předloží MZ, odboru zdravotních služeb, nejpozději do 31. 1. následujícího kalendářního roku včetně kopií dokladů o nákupu (faktur). Současně vždy nejpozději k 15. 2. následujícího kalendářního roku předloží VFN přehled poskytnutých léčivých přípravků poskytovatelům zdravotních služeb v ČR (druh, množství, název poskytovatele zdravotních služeb). Seznam léčivých přípravků zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR bude zveřejněn na webovém portálu TIS VFN (www.tis-cz.cz).

2. Poskytnutí léčivých přípravků ze zásoby podle požadavků poskytovatelů zdravotních služeb za účelem léčebného použití

Poskytovatel zdravotních služeb použije jako žádanku pro vydání léčivých přípravků z tabulky č. 1 formulář uvedený v příloze č. 2 této metodiky. Formulář bude ke stažení rovněž na webovém portálu TIS VFN. Pokud poskytovatel obdrží na svou žádost léčivý přípravek ze zásob TIS VFN, je jeho použití hrazeno z veřejného zdravotního pojištění podle § 15 odst. 4 písm. l) nebo § 16 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Podle postupu uvedeného v příloze č. 3 této metodiky následně vystaví lékárna VFN (která má podle MZ schváleného SLP oprávnění k výdeji těchto léčivých přípravků) fakturu poskytovateli zdravotních služeb, který léčivé přípravky aplikuje. Fakturována bude cena pro konečného spotřebitele (nákupní cena lékárny + marže lékárny). Aplikující poskytovatel zdravotních služeb zaplatí VFN obnos za vydané léčivé přípravky a VFN použije tyto finanční prostředky na nákup nových léčivých přípravků k doplnění zásoby. V případě, že by aktuální nákupní cena léčivých přípravků při obnově zásoby u TIS VFN v době nákupu přesahovala nákupní cenu, která byla účtována poskytovateli, bude rozdíl uhrazen z dotace poskytnuté MZ na obnovu těchto léčivých přípravků.

Protože předkladatel každého SLP je povinen 1x ročně podávat zprávu o počtu pacientů zařazených do programu, vyhodnocení výskytu všech nežádoucích účinků a počtech použitých balení daného léčivého přípravku MZ a SÚKL, budou poskytovatelé zdravotních služeb, kteří léčivé přípravky podávají pacientům, upozorněni na nutnost zasílání těchto informací VFN, případně i kopií propouštěcích zpráv. Upozornění na tuto skutečnost bude součástí formulářů objednávek léčivých přípravků, které jsou uvedeny v přílohách metodiky.

VI. Závěr

Při respektování výše uvedeného postupu bude zajištěna dostupnost vybraných antiinfektiv a fomepizolu, uvedených v tabulce č. 1, pro poskytovatele zdravotních služeb v ČR, který o poskytnutí léčivého přípravku požádá TIS VFN a použije ho v souladu s podmínkami příslušného SLP. Seznam léčivých přípravků této zásoby v TIS VFN bude zveřejněn na webovém portálu TIS VFN. Poskytovatel zdravotních služeb použije jako žádanku pro vydání léčivého přípravku formulář uvedený v příloze č. 2 této metodiky. Formulář bude ke stažení na webovém portálu TIS VFN. Pokud poskytovatel obdrží na svou žádost léčivý přípravek ze zásoby, tj. pro potřeby neodkladné zdravotní péče, jeho použití bude podle platných předpisů následně hrazeno z veřejného zdravotního pojištění. Podle postupu uvedeného v příloze č. 3 této metodiky uhradí poskytovatel zdravotních služeb, který aplikoval léčivý přípravek ze zásoby, VFN náklady za jí vydaný léčivý přípravek. VFN následně použije tyto finanční prostředky na nákup dalších balení léčivých přípravků k doplnění zásoby, v souladu s tabulkou č. 1. Navrženým způsobem bude plně zajištěna dostupnost vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR.

FORMÁT PŘEDKLÁDACÍHO NÁVRHU PLÁNU NÁKUPU VYBRANÝCH ANTIIFEKTIV A FOMEPIZOLU

(na tři následující kalendářní roky, tj. na roky 2014–2016, při zohlednění doby použitelnosti zakoupených antiinfektiv a fomepizolu s požadavkem na plynulé udržení potřebné zásoby těchto léčivých přípravků)

Léčivý přípravek Použitelnost Cena/bal	Doba použitelnosti nynějších zásob	počet balení	počet dávek	Objednat rok /počet balení cena objednávky	Plán rok /počet balení cena objednávky	Plán rok /počet balení cena objednávky
<i>název</i>						
xxx roky	m/rrrr					
	m/rrrr					
cca Kč				cca Kč	cca Kč	cca Kč
<i>název</i>						
xxx roky	m/rrrr					
cca Kč				cca Kč	cca Kč	cca Kč
<i>název</i>						
xxx roky	m/rrrr					
cca Kč				cca Kč	cca Kč	cca Kč

**ŽÁDOST POSKYTOVATELE ZDRAVOTNÍCH SLUŽEB
O POSKYTNUTÍ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU Z TOXIKOLOGICKÉHO INFORMAČNÍHO
STŘEDISKA VŠEOBECNÉ FAKULTNÍ NEMOCNICE V PRAZE (TIS VFN)**

Žádost musí být ve dvojnásobném vyhotovení (jeden tiskopis pro žadatele a jeden pro TIS VFN)

Adresát:

Toxikologické informační středisko
Klinika pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice
Na Bojišti 1
128 00 Praha 2
tel.: 224 91 92 93, 224 91 54 02
fax: 224 91 45 70
e-mail: tis@vfn.cz

Žádost o vydání léčivého přípravku se jménem a podpisem žádajícího lékaře a identifikací poskytovatele zdravotních služeb (razítkem poskytovatele) předložte při předání léčivého přípravku.

Pacient (jméno, příjmení)

Rodné číslo

Zdravotní pojišťovna

DIAGNÓZA (slovně + kód MKN 10)

Název léčivého přípravku

Množství

Předepisující lékař (jméno, příjmení a podpis)

tel. (případně i e-mail):

Razítko poskytovatele zdravotních služeb

POTVRZENÍ O PŘEVZETÍ

Dne

v hodin

jsem převzal/a od službu konajícího lékaře na Toxikologickém informačním středisku Kliniky pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze výše uvedené množství výše specifikovaného léčivého přípravku

.....
předal/a
jméno, příjmení, podpis

.....
převzal/a
jméno, příjmení, podpis

Léčivé přípravky ze zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu se používají v rámci specifických léčebných programů doporučených Státním ústavem pro kontrolu léčiv a schválených Ministerstvem zdravotnictví ČR. Jejich předkladatelem a držitelem souhlasu s jejich uskutečněním je Toxikologické informační středisko při Klinice pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, Na Bojišti 1, Praha 2. Předkladatelé specifických léčebných programů jsou povinni 1x ročně Ministerstvu zdravotnictví ČR a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv podávat zprávy o použití, spotřebě a účincích léčivého přípravku. Z tohoto důvodu je třeba v případě použití léčivého přípravku zaslat výše uvedené informace v rozsahu: počet léčených pacientů, účinnost léčby, počty použitých balení případně další důležité informace na adresu:

Toxikologické informační středisko
KPL VFN a 1.LF UK
Na Bojišti 1
128 00 Praha 2

REFUNDACE POSKYTNUTÉHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Toxikologické informační středisko při Klinice pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, Na Bojišti 1, Praha 2 je předkladatelem specifických léčebných programů na vybraná antiinfektiva a fomepizol (pro otravy metanolem, popřípadě etylenglykolem).

V zájmu neodkladného léčebného podání indikovaného léčivého přípravku pacientovi Toxikologické informační středisko poskytne ze zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu pro ČR (pořízených na náklady Ministerstva zdravotnictví ČR) v naléhavém případě vhodný léčivý přípravek poskytovateli zdravotních služeb, který poskytuje zdravotní péči pacientovi, jehož stav podání tohoto léčivého přípravku vyžaduje.

Ve smyslu specifického léčebného programu, odsouhlaseného Ministerstvem zdravotnictví ČR, vyjmenované léčivé přípravky vydává lékárna Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, ty jsou deponovány v TIS VFN. V případě, že je léčivý přípravek vydán k aplikaci na pracoviště jiného poskytovatele zdravotních služeb, vystaví lékárna Všeobecné fakultní nemocnice v Praze na základě žádanky aplikujícího poskytovatele fakturu s cenou pro konečného spotřebitele pro lékárnu tohoto pracoviště. Aplikující poskytovatel zaplatí Všeobecné fakultní nemocnici v Praze za vydané léčivé přípravky a Všeobecná fakultní nemocnice použije tyto finanční prostředky na nákup dalších balení léčivých přípravků k doplnění zásoby vybraných antiinfektiv a fomepizolu. Tento postup je standardní a mezi lékárnami běžný. Aplikující poskytovatel zdravotních služeb dostane od příslušné zdravotní pojišťovny úhradu podle § 15 odst. 4 písm. l) nebo § 16 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění, ve znění pozdějších předpisů.

Držitel každého specifického léčebného programu je povinen 1x ročně podávat zprávu o počtu pacientů, vyhodnocení výskytu všech nežádoucích účinků a počtech použitých balení daného léčivého přípravku Ministerstvu zdravotnictví ČR a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Z tohoto důvodu je třeba v případě aplikace léčivého přípravku odeslat ošetřujícím lékařem informace v uvedeném rozsahu, případně další důležité informace (kopie propouštěcí zprávy) na adresu:

*Toxikologické informační středisko
KPL VFN a 1. LF UK
Na Bojišti 1
128 00 Praha 2*

Při nejasnostech žádejte bližší informace na
tel.: 224 91 92 93, 224 91 54 02
e-mail: tis@vfn.cz

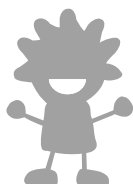
Vyberte si z nabídky věstníků a zpravodajů



Předpokládaná výše předplatného pro rok 2014 a periodicita distribuovaných věstníků a zpravodajů:		
Název věstníku, zpravodaje	Předpokládaná periodicita	Záloha na předplatné
Ústřední věstník ČR	6krát ročně	400 Kč
Věstník Ministerstva zemědělství	3krát ročně	200 Kč
Věstník Ministerstva zdravotnictví	10krát ročně	1500 Kč
Cenový věstník Ministerstva financí	14krát ročně	1400 Kč
Finanční zpravodaj	6krát ročně	600 Kč
Věstník Ministerstva školství, mládeže a tělovýchovy ČR	12krát ročně	500 Kč



Objednávky přijímá a vyřizuje: SEVT, a. s., oddělení předplatného, Pekařova 4, 181 06 Praha 8 – Bohnice
 Tel.: 283 090 354 • Fax: 233 553 422
 e-mail: předplatne@sevt.cz
 Obsahy věstníků a zpravodajů na www.sevt.cz



www.sevt.cz

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 doposílány 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.



76014001