Návrh

ZÁKON

ze dne . . . . . . . . . . .2015,

kterým se mění zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

Parlament se usnesl na tomto zákoně České republiky:

Čl. I

# Změna zákona o veřejném zdravotním pojištění

 Zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 242/1997 Sb., zákona č. 2/1998 Sb., zákona č. 127/1998 Sb., zákona č. 225/1999 Sb., zákona č. 363/1999 Sb., zákona č. 18/2000 Sb., zákona č. 132/2000 Sb., zákona č. 155/2000 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 167/2000 Sb., zákona č. 220/2000 Sb., zákona č. 258/2000 Sb., zákona č. 459/2000 Sb., zákona č. 176/2002 Sb., zákona č. 198/2002 Sb., zákona č. 285/2002 Sb., zákona č. 309/2002 Sb., zákona č. 320/2002 Sb., zákona č. 222/2003 Sb., zákona č. 274/2003 Sb., zákona č. 362/2003 Sb., zákona č. 424/2003 Sb., zákona č. 425/2003 Sb., zákona č. 455/2003 Sb., zákona č. 85/2004 Sb., zákona č. 359/2004 Sb., zákona č. 422/2004 Sb., zákona č. 436/2004 Sb., zákona č. 438/2004 Sb., zákona č. 123/2005 Sb., zákona č. 168/2005 Sb., zákona č. 253/2005 Sb., zákona č. 350/2005 Sb., zákona č. 361/2005 Sb., zákona č. 47/2006 Sb., zákona č. 109/2006 Sb., zákona č. 112/2006 Sb., zákona č. 117/2006 Sb., zákona č. 165/2006 Sb., zákona č. 189/2006 Sb., zákona č. 214/2006 Sb., zákona č. 245/2006 Sb., zákona č. 264/2006 Sb., zákona č. 340/2006 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 57/2007 Sb., zákona č. 181/2007 Sb., zákona č. 261/2007 Sb., zákona č. 296/2007 Sb., zákona č. 129/2008 Sb., zákona č. 137/2008 Sb., zákona č. 270/2008 Sb., zákona č. 274/2008 Sb., zákona č. 306/2008 Sb., zákona č. 59/2009 Sb., zákona č. 158/2009 Sb., zákona č. 227/2009 Sb., zákona č. 281/2009 Sb., zákona č. 362/2009 Sb., zákona č. 298/2011 Sb., zákona č. 365/2011 Sb., zákona č. 369/2011 Sb., zákona č. 458/2011 Sb., zákona č. 1/2012 Sb., zákona č. 275/2012 Sb., zákona č. 401/2012 Sb., zákona č. 403/2012 Sb., zákona č. 44/2013 Sb., nálezu Ústavního soudu, vyhlášeného pod č. 238/2013 Sb., zákona č. 60/2014 Sb., zákona č. 109/2014 Sb., zákona č. 250/2014 Sb., zákona č. 256/2014 Sb., zákona č. 267/2014 Sb. a zákona č. 1/2015 Sb., se mění takto:

1. V § 1 se na konci písmene c) tečka nahrazuje čárkou a doplňuje se písmeno d), které zní:

„d) způsob stanovení úhrad zdravotnických prostředků hrazených ze zdravotního pojištění.“

1. V § 11 odst. 1 písm. f) nově zní: „na zdravotnické prostředky bez přímé úhrady, jde-li o zdravotnické prostředky hrazené ze zdravotního pojištění a předepsané v souladu s tímto zákonem; to platí i v případech, kdy výdejce[[1]](#footnote-1) nemá se zdravotní pojišťovnou pojištěnce dosud uzavřenou smlouvu“
2. V § 11 odst. 1 písm. j) se za slova „lékárenské péče“ před čárku vkládají slova „; nebo na vystavení dokladu o zaplacení doplatku za vydání částečně hrazeného zdravotnického prostředku výdejcem“.

**4.** V § 11 odst. 1 písm. k) se za slova „podle § 16b odst. 2,“ vkládají slova „; nebo zdravotnické prostředky podle § 16c zdravotní pojišťovnou ve lhůtě podle § 16c odst. 2.

**5**.  V § 15 odst. 5 větě první se za slova „při poskytování ambulantní zdravotní péče“ vkládají slova „zdravotnické prostředky,“ a slova „(§ 39h)“ se nahrazují těmito slovy: „a doplatek pro pacienta činí rozdíl mezi skutečně uplatněnou cenou pro konečného spotřebitele a stanovenou výší úhrady po přičtení maximální obchodní přirážky a daně z přidané hodnoty, není-li tento rozdíl záporný.“

**6.** V § 15 odst. 5 se za větu první vkládají věty „V každé skupině zdravotnických prostředků uvedené v oddílu A přílohy č. 4 tohoto zákona se ze zdravotního pojištění vždy plně hradí nejméně jeden zdravotnický prostředek. Opravy, úpravy zdravotnických prostředků a individuálně zhotovené zdravotnické prostředky označené v oddílu B přílohy č. 4 tohoto zákona jako hrazené z veřejného zdravotního pojištění se hradí dle výše skutečně uplatněné ceny pro konečného spotřebitele za podmínek a se spoluúčastí pojištěnce v této příloze uvedených.“

**7.** V § 15 odst. 8 se ve větě první před slova „léčivého přípravku“ vkládají slova „zdravotnického prostředku,“

**8.** V § 15 odst. 9 písm. a) se za slova „výše úhrady“ vkládají slova „zdravotnických prostředků,“. V § 15 odst. 9 písm. b) se za slova „podmínění úhrady“ vkládají slova „zdravotnických prostředků,“.

1. V § 15 odst. 9 písm. c) se za slova „nepřiznání úhrady“ vkládají slova „zdravotnickým prostředkům,“.
2. V § 15 se na konci odstavce 9 tečka nahrazuje čárkou a doplňují se písmena g) a h), která znějí:

„g) zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny,

 h) základní úhradě úhradové skupiny.“.

1. V § 15 odstavec 11 zní:

„(11) Ze zdravotního pojištění se nehradí zdravotnické prostředky uvedené v odstavci 5 větě první, pokud Ústav rozhodnutím úhradu nepřiznal. Ústav nepřizná úhradu, jde-li o zdravotnické prostředky,

1. jejichž používání je z odborného hlediska nevhodné,
2. které nemají dostatečné důkazy o jejich účinnosti nebo funkčnosti,
3. které nesplňují podmínku použití při zachované nákladové efektivitě
4. V § 15 se odstavce 12 a 13 zrušují.

Dosavadní odstavce 14 a 15 se označují jako odstavce 12 a 13.

1. Za § 16b se vkládá nový § 16c, který včetně nadpisu zní:

 „§ 16c

 **Limity doplatků na zdravotnické prostředky**

 (1)Pokud celková částka uhrazená pojištěncem nebo za něj jeho zákonným zástupcem za doplatky za předepsané ze zdravotního pojištění částečně hrazené zdravotnické prostředky, vydané na území České republiky, překročí v kalendářním roce limit ve výši 5 000 Kč, u dětí mladších 18 let, včetně kalendářního roku, ve kterém dovršily 18. rok věku, a u pojištěnců starších 65 let, včetně kalendářního roku, ve kterém dovršili 65. rok věku, ve výši 2 500 Kč, je zdravotní pojišťovna povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku, o kterou je tento limit překročen. Do limitu podle věty první se započítávají doplatky na částečně hrazené zdravotnické prostředky pouze ve výši vypočtené podle doplatku na zdravotnický prostředek ze stejné úhradové skupiny, jehož doplatek na množstevní jednotku je nejnižší a u kterého nebylo zjištěno přerušení nebo ukončení dodávání. Do limitu podle věty první se nezapočítávají doplatky na úpravy, opravy zdravotnických prostředků a na individuálně zhotovené zdravotnické prostředky.

 (2) Zdravotní pojišťovna je povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku, o kterou překračuje součet doplatků započitatelných do limitu, oznámených výdejci zdravotnických prostředků zdravotní pojišťovně podle odstavce 4, limit podle odstavce 1, a to do 60 kalendářních dnů po uplynutí kalendářního čtvrtletí, ve kterém byl limit překročen. V kalendářních čtvrtletích následujících po kalendářním čtvrtletí, ve kterém byl limit podle odstavce 1 již překročen, je zdravotní pojišťovna povinna uhradit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci částku ve výši součtu doplatků započitatelných do limitu za příslušné kalendářní čtvrtletí, a to do 60 kalendářních dnů po uplynutí každého takového kalendářního čtvrtletí. Částku podle věty první nebo druhé, která v kalendářním čtvrtletí nepřesáhla 50 Kč, uhradí zdravotní pojišťovna do 60 kalendářních dnů po uplynutí posledního kalendářního čtvrtletí v kalendářním roce.

 (3) Při změně zdravotní pojišťovny v průběhu kalendářního roku je zdravotní pojišťovna, u které byl pojištěnec pojištěn, povinna oznámit nové zdravotní pojišťovně pojištěnce skutečnosti rozhodné pro výpočet částky podle odstavce 2. Částku podle odstavce 2 uhradí pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci zdravotní pojišťovna, u které je pojištěnec pojištěn k poslednímu dni kalendářního roku, ve kterém byl limit překročen. Zdravotní pojišťovna uvedená ve větě druhé oznámí zdravotním pojišťovnám, u kterých byl pojištěnec v kalendářním roce pojištěn, celkovou částku, o kterou byl limit tohoto pojištěnce překročen, jakož i poměrnou částku vypočtenou podle doby pojištění připadající na pojišťovnu, které je částka oznamována. Zdravotní pojišťovny jsou povinny částku na ně připadající uhradit zdravotní pojišťovně uvedené ve větě druhé do 30 dnů ode dne doručení oznámení o výši této částky.

 (4) Výdejce zdravotnických prostředků je povinen sdělovat zdravotním pojišťovnám současně s vyúčtováním za příslušné období informace o doplatcích, které se započítávají do limitu podle odstavce 1, s uvedením čísla pojištěnce, ke kterému se doplatek váže, výše zaplaceného doplatku a dne vydání částečně hrazeného zdravotnického prostředku.

 (5) Výdejce zdravotnických prostředků je povinen vystavit pojištěnci nebo jeho zákonnému zástupci na jeho žádost doklad o zaplacení doplatku za částečně hrazený zdravotnický prostředek, který se započítává do limitu podle odstavce 1. V dokladu výdejce zdravotnických prostředků uvede název částečně hrazeného zdravotnického prostředku, k němuž se doplatek váže, výši doplatku, číslo pojištěnce a opatří doklad otiskem svého razítka a podpisem osoby, která doplatek přijala.“.

1. V § 17 odst. 7 písm. a) bod 2 zní:

„2. poskytovatelům lékárenské péče a jiným smluvním výdejcům podle zákona o zdravotnických prostředcích v rozsahu a za podmínek dle tohoto zákona.

1. Poznámka pod čarou č. 36 se zrušuje, a to včetně odkazů na poznámku pod čarou.
2. V § 32 odstavec 3 zní:

„(3) Zdravotní pojišťovna zajistí pojištěnci zdravotnický prostředek

1. plným nebo částečným uhrazením zdravotnického prostředku přecházejícího do vlastnictví pojištěnce,
2. vypůjčením zdravotnického prostředku vlastněného zdravotní pojišťovnou nebo třetí osobou.“.
3. V § 32 se doplňuje odstavec 6, který zní:

„(6) Záměnu při výdeji zdravotnického prostředku v souladu se zákonem o zdravotnických prostředcích je možné provést se souhlasem pacienta pouze tehdy, pokud úhrada vydávaného zdravotnického prostředku z veřejného zdravotního pojištění za množstevní jednotku je shodná nebo nižší, než úhrada předepsaného zdravotnického prostředku.“.

1. Za část šestou se vkládá nová část sedmá, která včetně nadpisu a poznámek pod čarou č. 60, 61 a 62 zní:

**„ČÁST SEDMÁ**

**REGULACE CEN A ÚHRAD ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ**

**Zásady stanovení nebo změn výše a podmínek úhrady zdravotnických prostředků**

§ 40

 (1) O výši a podmínkách úhrady zdravotnických prostředků rozhoduje Ústav. Takové rozhodnutí Ústav může vydat v případě, že zdravotnický prostředek byl notifikován[[2]](#footnote-2).

 (2) Při stanovení výše a podmínek úhrady se u zdravotnického prostředku posuzují

a) účel, účinnost a bezpečnost jeho použití, zejména s ohledem na jeho zařazení do tříd bezpečnosti

b) závažnost onemocnění, v souvislosti se kterým je používán,

c) účastníkem řízení předložené hodnocení nákladové efektivity a dopadu na finanční prostředky zdravotního pojištění způsobeného používáním zdravotnického prostředku, s vyjádřením nákladů na 1 pacienta a odhadovaný počet pacientů za rok, a to v případech stanovení nebo změny výše a podmínek úhrady nebo hloubkové nebo zkrácené revize u zdravotnických prostředků, u kterých je požadováno rozšíření podmínek úhrady vedoucí ke zvýšení počtu léčených pacientů,

d) veřejný zájem,

e) přínos pro pacienta,

f) funkční způsobilost,

g) kvalita zpracování a snadnost použití,

h) míra součinnosti osoby, která ho používá,

i) jeho nahraditelnost jiným zdravotnickým prostředkem, hrazeným ze zdravotního pojištění,

j) předpokládaný dopad úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění,

k) doporučené postupy odborných institucí a odborníků, a to vždy z hlediska nákladové efektivity a s ohledem na dopad na finanční prostředky zdravotního pojištění.

 (3) Zdravotnickému prostředku lze i bez návrhu stanovit podmínky úhrady,

a) vyžadují-li to odborná hlediska prokazující míru účinnosti zdravotnického prostředku v klinické praxi nebo hlediska bezpečnosti spojená s použitím tohoto zdravotnického prostředku,

b) jestliže z dosaženého poznání v rámci výzkumu nebo použití zdravotnického prostředku v praxi vyplývá, že zdravotnický prostředek má významnou užitnou hodnotu právě pro určité skupiny pacientů, určité indikace nebo za určitých podmínek klinické praxe,

c) jestliže to je nezbytné k zajištění účelného a hospodárného používání zdravotnického prostředku.

 (4) Je-li pro účelné použití zdravotnického prostředku nutné příslušenství, stanoví Ústav zdravotnickému prostředku úhradu včetně nezbytně nutného příslušenství.

(5) Ministerstvo zdravotnictví stanoví prováděcím právním předpisem

a) pravidla a limity pro zvýšení stanovené základní úhrady nebo úhrady zdravotnického prostředku ve veřejném zájmu,

b) pravidla pro stanovování podmínek úhrady v podobě preskripčních a indikačních omezení a způsobů úhrady,

c) postup při stanovení úhrady zdravotnických prostředků.

 § 40a

 (1) Ústav zařazuje zdravotnický prostředek v rámci řízení podle § 40c do úhradové skupiny, pokud se v průběhu řízení neprokáže, že do dané úhradové skupiny nenáleží. Úhrada zdravotnického prostředku se stanoví na základě základní úhrady úhradové skupiny, do které byl zdravotnický prostředek zařazen. Základní úhrada je úhrada za množstevní jednotku a je shodná pro celou úhradovou skupinu. Úhradovými skupinami jsou skupiny zdravotnických prostředků s obdobným účelem a bezpečností použití. Seznam úhradových skupin stanoví Ministerstvo zdravotnictví prováděcím právním předpisem.

 (2) Základní úhrada se v úhradových skupinách stanoví ve výši

a) nejnižší ceny výrobce připadající na množstevní jednotku zdravotnických prostředků zařazených do úhradové skupiny, zjištěné v kterékoliv zemi Evropské unie pro zdravotnický prostředek dostupný v České republice; zdravotnickým prostředkem dostupným na trhu v České republice se rozumí zdravotnický prostředek, jehož podíl na celkovém objemu prodeje v přepočtu na množstevní jednotku v rámci úhradové skupiny činil v rozhodném období nejméně 3 %, nejde-li o zdravotnický prostředek, o jehož nejvyšší ceně výrobce nebo úhradě bylo uzavřeno písemné ujednání o ceně nebo úhradě; takové zdravotnické prostředky se vždy považují za dostupné na trhu v České republice,

b) 75% nejnižší ohlašované ceny výrobce zdravotnického prostředku zařazeného do úhradové skupiny a dostupného na trhu v České republice za množstevní jednotku, je-li nižší než úhrada vypočtená podle písmene a) nebo není-li možný postup podle písmene a),

c) nejvyšší ceny výrobce obsažené v písemném ujednání uzavřeném ve veřejném zájmu zdravotní pojišťovnou s výrobcem, jeho zplnomocněným zástupcem61), dovozcem nebo distributorem, je-li ujednání uzavřeno na dobu alespoň 1 roku s výpovědní lhůtou nejméně 3 měsíce pro všechny dodávky zdravotnického prostředku na trh České republiky, je-li tato cena nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a) a b), pokud se výrobce, jeho zplnomocněný zástupce nebo dovozce nebo distributor nedopustili v posledních 2 letech správního deliktu podle § 40l odst. 1 písm. a),

d) úhrady obsažené v písemném ujednání uzavřeném ve veřejném zájmu všemi zdravotními pojišťovnami s výrobcem, jeho zplnomocněným zástupcem, dovozcem nebo distributorem zdravotnického prostředku, pokud se nedopustil v posledních 2 letech správního deliktu podle § 40l odst. 1 písm. b), je-li tato úhrada nižší, než je úhrada vypočtená podle písmen a), b) a c), je-li ujednání uzavřeno na dobu alespoň 1 roku s výpovědní lhůtou nejméně 3 měsíce pro všechny dodávky zdravotnického prostředku na trh České republiky, a je-li jeho součástí závazek, že zdravotnický prostředek bude po dobu platnosti tohoto ujednání dostupný na trhu České republiky a cena pro konečného spotřebitele takového zdravotnického prostředku nepřekročí nejvyšší možnou úhradu pro konečného spotřebitele.

 (3) Zdravotnickým prostředkem se pro účely stanovení výše a podmínek úhrady a posouzení podmínek dle tohoto zákona rozumí i jeho jednotlivá varianta, nestanoví-li zákon jinak.

 (4) Ustanovení o úhradových skupinách se na zdravotnický prostředek, který nelze zařadit do úhradové skupiny podle odstavce 1, použijí obdobně a Ústav zdravotnický prostředek zařadí do úhradové skupiny dosud vyhláškou nestanovené. Jde-li o zdravotnický prostředek, jež nemá s jiným zdravotnickým prostředkem obdobný účel a bezpečnost použití, Ústav tento zdravotnický prostředek do úhradové skupiny nezařadí a ustanovení o úhradových skupinách se na zdravotnický prostředek použijí přiměřeně.

 (5) V případě, že by při stanovení úhrady podle § 40a nebyl ve skupině uvedené v oddílu A přílohy č. 4 tohoto zákona alespoň jeden zdravotnický prostředek plně hrazen, Ústav upraví rozhodnutím úhrady tak, aby alespoň nejméně nákladný posuzovaný zdravotnický prostředek v úhradové skupině byl plně hrazen.

 (6) Základní úhrada úhradové skupiny se stanoví v rámci hloubkové nebo zkrácené revize úhrad a je platná až do změny v následující revizi úhrad.

 (7) Nestanoví-li tento zákon jinak, v řízeních o stanovení nebo změně výše a podmínek úhrady se do změny základní úhrady provedené v následující revizi systému použije pro stanovení nebo změnu výše úhrady všech zdravotnických prostředků zařazených do úhradové skupiny výše základní úhrady této úhradové skupiny stanovená podle odstavce 7.

 (8) Ministerstvo zdravotnictví stanoví prováděcím právním předpisem

a) postup při zjišťování ceny a dostupnosti zdravotnického prostředku pro postup podle odstavce 2,

b) podrobnosti stanovení základní úhrady,

c) rozhodné období pro posouzení dostupnosti a zjištění ceny výrobce,

d) postup pro stanovení množstevní jednotky,

e) postup pro stanovení základní úhrady podle odstavce 5 včetně požadovaných vlastností nejméně nákladného zdravotnického prostředku.

§ 40b

**Žádost o stanovení výše a podmínek úhrady**

 (1) Žádost o stanovení výše a podmínek úhrady se podává jednotlivě pro každou variantu zdravotnického prostředku. Jednu žádost lze podat pro více variant jednoho zdravotnického prostředku v případě, že je požadováno jejich zařazení do stejné úhradové skupiny.

 (2) Žádost o stanovení výše a podmínek úhrady mohou podat

a) osoba, která podala žádost o notifikaci zdravotnického prostředku podle jiného právního předpisu60) nebo výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce, pokud jsou usazeni na území České republiky, nebo distributor nebo dovozce,

b) zdravotní pojišťovna.

 (3) Žadatel uvedený v odstavci 2 písm. b) přikládá k žádosti pouze podklady uvedené v odstavci 6 písm. b) a f).

 (4) Ústav zahájí řízení o stanovení výše a podmínek úhrady i z moci úřední, pokud je na stanovení výše a podmínek úhrady veřejný zájem.

 (5) Žádost o stanovení výše a podmínek úhrady musí obsahovat

a) název nebo obchodní firmu, registrační číslo, bylo-li Ústavem přiděleno, adresu sídla žadatele,

b) obchodní název zdravotnického prostředku,

c) doplněk názvu označující variantu zdravotnického prostředku, pokud existuje,

d) evidenční číslo zdravotnického prostředku a identifikační kód jeho varianty, byly-li Ústavem přiděleny,

e) určený účel, pro nějž je navrhována úhrada,

f) kód a název generické skupiny zdravotnického prostředku,

g) informaci o tom, zda žadatel žádá o zařazení zdravotnického prostředku do úhradové skupiny či nikoliv,

h) navrhovanou výši úhrady v korunách českých, popřípadě navrhované další podmínky úhrady,

i) ohlášenou cenu výrobce zdravotnického prostředku v korunách českých,

j) katalogové číslo každé varianty zdravotnického prostředku přidělené výrobcem, pokud toto číslo existuje.

 (6) K žádosti žadatel přiloží

a) výsledky dostupných klinických hodnocení nebo hodnocení funkční způsobilosti,

b) analýzy nákladové efektivity a analýzy dopadu na finanční prostředky zdravotního pojištění v souladu s § 40 odst. 2 písm. c),

c) seznam států Evropské unie, ve kterých je příslušný zdravotnický prostředek přítomný, s uvedením příslušných obchodních názvů, výši ceny výrobce, výši a podmínky úhrady z veřejných prostředků a čestné prohlášení žadatele, že je zdravotnický prostředek za uvedených podmínek v jednotlivých zemích obchodován,

d) aktuální verzi návodu k použití v českém jazyce, je-li povinnost ho přiložit k žádosti o notifikaci[[3]](#footnote-3)

e) platné prohlášení o shodě,

f) písemná ujednání se zdravotními pojišťovnami, týkají-li se objemu dodávek, cen nebo úhrad projednávaného zdravotnického prostředku, uzavřená ve veřejném zájmu s výrobcem nebo jeho zplnomocněným zástupcem nebo distributorem nebo dovozcem, je-li k takové dohodě výrobcem zmocněn.

(7) Žadatel o stanovení výše a podmínek úhrady není povinen připojovat k žádosti ty přílohy podle odstavce 6, jež jsou předmětem publikace v jejich platné podobě v Registru zdravotnických prostředků podle jiného právního předpisu62). O jejich platnosti je však žadatel povinen k žádosti přiložit čestné prohlášení.

 (8) Rozsah, strukturu, a náležitosti dokumentace podle odstavců 5 a 6 stanoví Ministerstvo zdravotnictví prováděcím právním předpisem.

 (9) Za předmět obchodního tajemství lze u zdravotnických prostředků označit vybrané části smluvních ujednání uzavřených mezi osobami podle odstavce 2, které upravují limitaci dopadu úhrady na finanční prostředky zdravotního pojištění nebo které mohou mít vliv na nákladovou efektivitu.

§ 40c

**Řízení o stanovení výše a podmínek úhrady**

 (1) Účastníkem řízení o stanovení výše a podmínek úhrady jsou:

a) osoba uvedená v § 40b odst. 2 písm. a), která podala žádost,

b) zdravotní pojišťovny a

c) výrobce nebo jeho zplnomocněný zástupce, pokud jsou usazeni na území České republiky, nebo distributor nebo dovozce, není-li účastníkem podle písmene a).

 (2) Ústav rozhodne o výši a podmínkách úhrady nejpozději do 85 dnů ode dne, kdy bylo řízení zahájeno.

 (3) Ústav žádosti osoby uvedené v § 40b odst. 2 písm. a) při splnění ostatních podmínek podle tohoto zákona vyhoví, pokud je navrhovaná výše úhrady nižší než výše úhrady vypočtená podle § 40a.

 (4) Při rozhodování o výši a podmínkách úhrady Ústav zdravotnickému prostředku stanoví úhradu podle § 40a.

 (5) Účastníci řízení jsou oprávněni navrhovat důkazy a činit jiné návrhy 15 dní od zahájení řízení; tuto lhůtu Ústav může usnesením prodloužit. Účastníci řízení mají právo vyjádřit se k podkladům pro rozhodnutí ve lhůtě 10 dní ode dne doručení sdělení o ukončení zjišťování podkladů pro rozhodnutí; tuto lhůtu Ústav může usnesením prodloužit.

 (6) Dojde-li v průběhu řízení o stanovení výše a podmínek úhrady ke změnám předložených údajů a dokumentace, je žadatel povinen tyto změny neprodleně oznámit Ústavu.

 (7) V řízení o stanovení výše a podmínek úhrady, jakož i v řízení o změně nebo zrušení stanovené výše a podmínek úhrady, se použijí ustanovení o řízení s velkým počtem účastníků podle správního řádu42e).

 (8) Ústavem shromážděné cenové reference zdravotnických prostředků a údaje o jejich dostupnosti a přítomnosti se považují za správné, pokud účastníkem řízení není prokázán opak.

 (9) Jsou-li spolu se žádostí předložena písemná ujednání podle § 40b odst. 6 písm. f) a žadatel v žádosti žádá o rozhodnutí ve zkráceném řízení podle tohoto odstavce, Ústav rozhodne ve lhůtě 30 dnů od zahájení řízení. Nevydá-li rozhodnutí ve lhůtě podle věty první, má se za to, že stanovil výši úhrady v souladu s § 40a se zohledněním písemného ujednání a podmínky úhrady podle podmínek úhrady obsažených v písemném ujednání za předpokladu snížení dopadu do rozpočtu veřejného zdravotního pojištění a není-li jich, tak v souladu se žádostí, pokud se neodchyluje od podmínek úhrady již stanovených jinému zdravotnickému prostředku zařazenému do stejné úhradové skupiny. Rozhodnutí podle věty druhé je vykonatelné v souladu s § 40d odst. 3. V řízení podle věty první se ustanovení odstavců 2 a 5 nepoužijí a účastníkům řízení je dána možnost vyjádřit se k podkladům rozhodnutí ve lhůtě 5 dnů ode dne doručení sdělení o ukončení zjišťování podkladů pro vydání rozhodnutí.

 (10) Nejsou-li spolu se žádostí podanou podle předchozího odstavce předložena písemná ujednání, Ústav řízení do 10 dnů od jeho zahájení zastaví. Dnem následujícím po právní moci usnesení podle věty první Ústav zahájí řízení o žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady postupem podle odstavců 1 až 8.

(11) Na žádost osoby podle § 40b odst. 2 Ústav může přidělit výši a podmínky úhrady z nejbližší varianty stejného zdravotnického prostředku na dosud nehrazenou variantu. Ústav žádosti vyhoví, pokud se tyto varianty zdravotnického prostředku podstatně neliší, v takovém případě se rozhodnutí nevydává a má se za to, že rozhodnutí bylo vydáno uplynutím lhůty 30 dnů od podání žádosti. Rozhodnutí podle věty druhé je vykonatelné v souladu s § 40d odst. 3. V řízení podle věty první se ustanovení odstavců 2 a 5 nepoužijí a účastníkům řízení je dána možnost vyjádřit se k podkladům rozhodnutí ve lhůtě 5 dnů ode dne doručení sdělení o ukončení zjišťování podkladů pro vydání rozhodnutí.

 (12) Podle ujednání uzavřeného ve veřejném zájmu podle § 40a odst. 2 písm. c) nebo d) může nastat odkladný účinek ujednání nejpozději ke dni vykonatelnosti rozhodnutí, kterým se stanoví nebo mění základní úhrada nebo ke dni předběžné vykonatelnosti takového rozhodnutí, pokud tato skutečnost nastane dříve. Pokud na základě takového ujednání došlo ke stanovení základní úhrady referenční skupiny, mají smluvní strany povinnost podmínky ujednání po dobu vykonatelnosti rozhodnutí včetně jeho předběžné vykonatelnosti dodržovat.

 (13) Odvolací orgán není vázán důvody odvolání v případě, že napadené rozhodnutí ruší z důvodu jeho nesouladu s právními předpisy. V takovém případě se odvolací orgán dalšími námitkami účastníků řízení nezabývá.

§ 40d

**Rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady**

 (1) Ústav rozhodnutím stanoví výši a podmínky úhrady, jsou-li splněny podmínky pro jejich stanovení podle tohoto zákona. Zdravotnický prostředek je hrazen ve výši určené součtem stanovené úhrady, maximální výše obchodních přirážek a daně z přidané hodnoty (dále jen „nejvyšší možná úhrada pro konečného spotřebitele“), maximálně však do výše skutečně uplatněné ceny pro konečného spotřebitele.

 (2) Odvolání proti rozhodnutí v hloubkové nebo zkrácené revizi, rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady, jakož i o jejich změně nebo zrušení, a rozklad proti rozhodnutí v přezkumném řízení nemá odkladný účinek. Je-li takové rozhodnutí napadeno odvoláním nebo rozkladem, je předběžně vykonatelné podle odstavce 3 obdobně.

 (3) Pokud rozhodnutí v hloubkové nebo zkrácené revizi, rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady, jakož i o jejich změně nebo zrušení, rozhodnutí o opravném prostředku nebo rozhodnutí v přezkumném řízení nabylo právní moci do posledního dne kalendářního měsíce včetně, je vykonatelné prvním dnem platnosti druhého nejbližšího seznamu podle § 40i odst. 1.

 (4) Účinky rozhodnutí, kterým se zrušuje rozhodnutí podle odstavce 2, nastávají podle odstavce 3 obdobně.

§ 40e

**Změny výše a podmínek úhrady**

 (1) Ústav rozhodne o změně stanovené výše a podmínek úhrady na žádost osoby uvedené v § 40b odst. 2 písm. a) nebo b).

 (2) Ústav neprodleně zahájí řízení z moci úřední o změně stanovené výše a podmínek úhrady zdravotnického prostředku, která neodpovídá základní úhradě stanovené podle § 40a odst. 7, nebo má podmínky úhrady neodpovídající podmínkám úhrady stanoveným v hloubkové nebo zkrácené revizi. Věta první se nepoužije u zdravotnických prostředků, u kterých byla úhrada stanovena podle § 40c odst. 3.

 (3) Ústav rozhodne o snížení úhrady, popřípadě o změně podmínek úhrady též, je-li toto snížení součástí opatření schválených vládou k zajištění finanční stability systému zdravotního pojištění42f). Úhradu zdravotnických prostředků Ústav upraví v nezbytném rozsahu, postupně od úhradových skupin zdravotnických prostředků částečně hrazených, po úhradové skupiny zdravotnických prostředků plně hrazené.

 (4) Při řízení o změně se postupuje podle § 40c odst. 1 až 8 a § 40d obdobně. Na náležitosti žádosti o změnu výše a podmínek úhrady se použije § 40b odst. 1, 3, 5 až 9 přiměřeně. Žadatel, který žádá o snížení úhrady nebo zpřísnění podmínek úhrady, může požádat Ústav o upuštění od předložení náležitostí uvedených v § 40b odst. 6. Ústav žádosti vyhoví, pokud nejsou tyto náležitosti pro posouzení žádosti potřebné.

§ 40f

**Zrušení a zánik výše a podmínek úhrady**

 (1) Jestliže zdravotnický prostředek není dodáván na český trh déle než 12 měsíců po sobě jdoucích, Ústav může rozhodnout o zrušení stanovené výše a podmínek úhrady na žádost osoby uvedené v § 40b odst. 2 písm. a), nebo z moci úřední, a pokud zrušení výše nebo podmínek úhrady není v rozporu se zájmem na zabezpečení dostupnosti účinné a bezpečné zdravotní péče.

 (2) Ústav může rozhodnout o zrušení výše a podmínek úhrady

a) na žádost osoby uvedené v § 40b odst. 2 písm. a),

b) na žádost osoby uvedené v §40b odst. 2 písm. b), pokud stanovená výše a podmínky úhrady nejsou v souladu s tímto zákonem a tohoto souladu nelze dosáhnout změnou výše a podmínek úhrady,

c) z moci úřední, pokud zdravotnický prostředek přestal splňovat podmínky pro stanovení úhrady dle tohoto zákona a osoba uvedená v § 40 odst. 1 písm. a) neprokáže opak.

 (3) Ústav rozhodne o zrušení stanovené výše a podmínek úhrady podle odstavců 1 až 2 nejpozději ve lhůtě 85 dnů ode dne, kdy bylo řízení zahájeno. Při řízení o zrušení stanovené výše a podmínek úhrady se postupuje podle § 40c odst. 1 až 8 a § 40d obdobně. Na náležitosti žádosti o zrušení stanovené výše a podmínek úhrady se použije § 40b odst. 1 a § 40b odst. 5 písm. a) až d), j) obdobně.

 (4) Výše a podmínky úhrady u zdravotnických prostředků zanikají dnem pozbytí platnosti jejich notifikace.

§ 40g

**Hloubková revize systému úhrad**

 (1) Ústav pravidelně hodnotí nejméně jedenkrát za 5 let výši základní úhrady, soulad výší úhrad všech hrazených zdravotnických prostředků se základní úhradou, jednotnost a účelnost stanovených podmínek úhrady a soulad stanovené výše a podmínek úhrad zdravotnických prostředků s tímto zákonem, a to zejména účelnost stanovení úhradových skupin, výši základní úhrady, podmínky úhrady, nákladovou efektivitu a výsledky klinického hodnocení i s ohledem na technologický pokrok.

 (2) Ústav pravidelně vyhodnocuje údaje získané z vlastní činnosti a od třetích osob a zjištěný stav úhrad. Na základě poznatků získaných podle odstavce 1 a předchozí věty provádí Ústav hloubkovou revizi systému úhrad stanovením, změnou nebo zrušením výše a podmínek úhrady zdravotnických prostředků. Hloubková revize systému úhrad se provádí ve společném řízení pro celou úhradovou skupinu ve lhůtě stanovené podle § 40c odst. 2. Hloubkovou revizi systému úhrad lze samostatně zahájit a vést i o těch zdravotnických prostředcích, u kterých je vedeno řízení o stanovení, změně nebo zrušení výše a podmínek úhrady, nebo zkrácená revize systému úhrad.

§ 40h

**Poskytování informací**

 (1) Po nabytí právní moci rozhodnutí o stanovení výše a podmínek úhrady je osoba, na jejíž žádost bylo rozhodnutí vydáno, povinna

a) poskytovat Ústavu informace způsobilé ovlivnit podmínky pro stanovenou výši a podmínky úhrady podle § 40 odst. 2 písm. a), c) a f) až i) a podle § 40a odst. 2 písm. c) a d) do 15 dnů ode dne, kdy se informaci dozví,

b) vyhovovat dožádání Ústavu týkajících se údajů uvedených v písmenu a) do 15 dnů ode dne jejího doručení,

c) informovat Ústav o změně údajů nezbytných pro zajištění součinnosti Ústavu s osobou uvedenou v § 40b odst. 2 .

 (2) Oznamovací povinnost podle odstavce 1 platí pro zdravotní pojišťovny obdobně.

(3) Osoba, která jako první uvádí na trh ČR zboží, u něhož je regulována cena výrobce, s výjimkou zboží zhotoveného individuálně podle lékařského předpisu, je povinna plnit vůči zdravotním pojišťovnám oznamovací povinnosti o ceně výrobce zdravotnického prostředku.

(4) V případě, že zdravotní pojišťovna zjistí při plnění oznamovací povinnosti podle předchozího odstavce jakékoli nesrovnalosti, je oprávněna podat podnět Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv k provedení cenové kontroly podle zvláštního právního předpisu.x

(5) Postup při plnění povinností podle odst. 1 až 3 stanoví Ministerstvo zdravotnictví prováděcím předpisem.

§ 40i

**Zveřejňování informací**

 (1) Ústav vydává Seznam hrazených zdravotnických prostředků, který zveřejňuje na elektronické úřední desce měsíčně, vždy 20. dne příslušného kalendářního měsíce. Seznam nabývá platnosti k prvnímu dni kalendářního měsíce následujícího po měsíci, v němž byl seznam vydán. Seznam obsahuje

a) u zdravotnických prostředků hrazených ze zdravotního pojištění, u kterých Ústav rozhoduje o výši a podmínkách úhrady, jejich úplný výčet spolu s výší ohlášené ceny výrobce, s výší a podmínkami úhrady, s nejvyšší možnou úhradou pro konečného spotřebitele s odůvodněním, jak byla vypočtena, a s výší doplatku započitatelného do limitu podle § 16c odst. 1,

b) základní úhrady úhradových skupin s, spolu s úplným výčtem zdravotnických prostředků zařazených do úhradových skupin.

 (2) Ústav pravidelně zveřejňuje na elektronické úřední desce k 10. dni kalendářního měsíce návrh seznamu podle odstavce 1. Do předposledního dne před zveřejněním seznamu dle odstavce 1 se lze k návrhu seznamu vyjádřit. Ústav vyjádření vyhodnocuje a provádí opravy. O vyhodnocení návrhu na opravu seznamu Ústav toho, kdo návrh podal, neinformuje.

 (3) V případě zjištění chyby ve výši ohlašované ceny nebo nejvyšší možné úhrady pro konečného spotřebitele zdravotnického prostředku v seznamu podle odstavce 1 nebo v jeho aktualizaci Ústav vady neprodleně odstraní.

 (4) Ústav umožní na žádost právnické osoby nebo fyzické osoby nahlížet do dokumentace, která byla předložena s žádostí o stanovení výše a podmínek úhrady a která byla pořízena v průběhu řízení o stanovení výše a podmínek úhrady. Údaje označené při podání žádosti jako předmět obchodního tajemství Ústav neposkytne ani jinak nezveřejní.

 (5) Jestliže žadatel nebo zdravotní pojišťovna dodatečně zveřejní některé informace, které označil podle § 40b odst. 9 za předmět obchodního tajemství, nelze tyto informace nadále za předmět obchodního tajemství považovat; o tom je žadatel povinen Ústav vyrozumět.

 (6) Informace považované za předmět obchodního tajemství podle tohoto zákona může Ústav poskytnout na vyžádání pouze správním orgánům pro potřeby hodnocení cenové regulace, stanovení výše a podmínek úhrady nebo v souvislosti s jejich správní, kontrolní nebo sankční činností, jakož i soudům a orgánům činným v trestním řízení. Na vyžádání poskytne tyto informace také Komisi Evropské unie.

§ 40j

**Doručování v řízeních podle části sedmé**

 V řízení o stanovení, změně nebo zrušení výše a podmínek úhrady, v hloubkové revizi systému úhrad nebo ve zkrácené revizi systému úhrad, v řízení o opravném prostředku nebo v přezkumném řízení se veškeré písemnosti doručují pouze veřejnou vyhláškou, a to způsobem umožňujícím dálkový přístup. Písemnost se považuje za doručenou pátým dnem po vyvěšení.

§ 40k

**Zkrácená revize systému úhrad**

 (1) Ústav provádí neprodleně v řízení z moci úřední anebo na žádost osoby uvedené v § 40b odst. 2 písm. b) zkrácenou revizi systému úhrad v případě, že předpokládaná úspora prostředků zdravotního pojištění v úhradové skupině je vyšší než 15 000 000 Kč ročně.

 (2) Jestliže Ústav zjistí, že v některé ze  skupin zdravotnických prostředků uvedených v oddílu A přílohy č. 4 tohoto zákona není alespoň jeden zdravotnický prostředek plně hrazen, neprodleně zahájí z moci úřední zkrácenou revizi systému úhrad této úhradové skupiny a rozhodnutím upraví úhrady tak, aby v souladu s § 40a odst. 5 byl alespoň jeden zdravotnický prostředek plně hrazen.

 (3) Ústav neprodleně zahájí zkrácenou revizi systému úhrad na základě písemného ujednání podle § 40a odst. 2 písm. c) nebo d) v případě, že předpokládaná úspora prostředků zdravotního pojištění v úhradové skupině je nejméně 10 000 000 Kč ročně.

 (4) Ústav neprodleně zahájí zkrácenou revizi systému úhrad v případě, že došlo k

a) porušení písemného ujednání podle § 40a odst. 2 písm. c) v případě, že základní úhrada úhradové skupiny byla stanovena ve výši takového písemného ujednání nebo

b) porušení písemného ujednání podle § 40a odst. 2 písm. d) v případě, že základní úhrada úhradové skupiny byla stanovena ve výši takového písemného ujednání.

 (5) Rozhodnutí v řízení podle odstavců 1 až 4 Ústav vydá do 50 kalendářních dnů ode dne zahájení řízení. Účastníci řízení jsou oprávněni navrhovat důkazy a činit jiné návrhy 10 kalendářních dnů ode dne zahájení řízení, přičemž tuto lhůtu může Ústav usnesením prodloužit. V řízení ve zkrácené revizi systému úhrad se ustanovení § 40c odst. 5 nepoužije. Zkrácenou revizi systému úhrad podle odstavců 1 až 4 je možné uskutečnit pouze u úhradové skupiny, ve které proběhla první revize systému úhrad; v opačném případě Ústav postupuje podle § 40g.

 (6) Zkrácená revize systému úhrad se provádí ve společném řízení pro celou úhradovou skupinu. Zkrácenou revizi systému úhrad lze samostatně zahájit a vést i o těch zdravotnických prostředcích, u kterých je vedeno řízení o stanovení, změně nebo zrušení výše a podmínek úhrady, nebo hloubková revize systému úhrad.

§ 40l

**Správní delikty**

 (1) Právnická nebo fyzická podnikající osoba se dopustí správního deliktu tím, že poruší

a) písemné ujednání podle § 40a odst. 2 písm. c), na jehož základě byla stanovena základní úhrada úhradové skupiny,

 b) písemné ujednání podle § 40a odst. 2 písm. d), na jehož základě byla stanovena základní úhrada úhradové skupiny,

c) informační povinnost dle §40h odst. 1 písm. a) nebo b),

d) informační povinnost dle §40h odst. 1 písm. c),

e) informační povinnosti dle §40h odst. 2.

 (2) Za správní delikt se uloží pokuta

a) do 10 000 Kč, jde-li o správní delikt podle odstavce 1 písm. d),

b) do 1 000 000, jde-li o správní delikt podle odstavce 1 písm. c) nebo e),

c) do 10 000 000 Kč, jde-li o správní delikt podle odstavce 1 písm. a) a b).

 (3) Právnická nebo fyzická podnikající osoba za správní delikt neodpovídá, jestliže prokáže, že vynaložila veškeré úsilí, které bylo možno požadovat, aby porušení povinnosti zabránila.

 (4) Při určení výměry pokuty se přihlédne k závažnosti správního deliktu, zejména ke způsobu jeho spáchání a jeho následkům a okolnostem, za nichž byl spáchán, a k tomu, zda jde o opakované porušení tohoto zákona.

 (5) Odpovědnost za správní delikt zaniká, jestliže správní orgán o něm nezahájil řízení do 2 let, kdy se o něm dozvěděl, nejpozději však do 5 let ode dne, kdy byl spáchán.

 (6) Správní delikty podle odstavce 1 projednává Ústav. Pokuty vymáhá celní úřad. Příjem z pokut je příjmem státního rozpočtu.

Dosavadní části sedmá až třináctá se označují jako části osmá až čtrnáctá a dosavadní § 40 se označuje jako § 41.

1. V § 42 odst. 3 se v poslední větě za vždy za slova „léčivý přípravek“ vkládají slova „nebo zdravotnický prostředek“.

**\_\_\_**

60) § 31 až 36 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů.

61) § 5 písm. d) zákona č. 268/2014 Sb.

62) § 78 a 79 zákona č. 268/2014 Sb.“.

1. Příloha č. 3 zní:

„Příloha č. 3 k zákonu č. 48/1997 Sb.

**Seznam kategorií zdravotnických prostředků používaných při poskytování zdravotní péče**

01 ZP krycí

02 ZP pro inkontinentní pacienty

03 ZP pro pacienty se stomií

04 ZP ortopedicko protetické a ortopedická obuv

05 ZP pro diabetické pacienty

06 ZP pro kompresivní terapii

07 ZP pro pacienty s poruchou mobility

08 ZP pro sluchově postižené pacienty

09 ZP pro zrakově postižené pacienty

10 ZP respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy

11 ZP stomatologické

41 Implantáty biologické lidského a zvířecího původu

42 Implantáty spinální,spondylochirurgie

43 Systémy hydrocephalní drenážní, monitorovací likvorové, čidla

44 Implantáty pro chirurgii hlavy a krku

53 Kardiostimulátory,defibrilátory,elektrody,chlopně

54 Systémy implantabilní neurostimulační, elektrody epileptologické

55 Cévní protézy

56 Další chirurgický materiál

59 Fixační pomůcky

60 Jehly

62 Kanyly tracheální, tracheostomické

64 Implantáty kostní, urologické, mammární

67 Katétry,dráty,drény,sety,sondy,soupravy,systémy,vodiče,zavaděče

68 Staplery, prostředky pro laparoskopii

69 Prostředky pro infuzi, transfuzi a dialýzu

70 Prostředky pro anesteziologii a resuscitaci

71 Prostř.pro invaz.použití v perif.,intrakran. a neurovask. oblasti

77 Prostředky pro intenzivní a invazivní kardiologii

78 Stenty a stentgrafty

80 Prostředky pro použití v GIT

81 RTG filmy a radiodiagnostické ZP

82 Prostředky k laparoskopickým výkonům ZUM obligatórní (paušál)

83 Porty,katetry implantabilní,katetry centrální žilní

84 Další osteosyntetický materiál

85 Oxygenátory

86 Komponenty pro náhrady kolenního kloubu

87 Komponenty pro náhrady kyčelního kloubu

88 Komponenty pro náhrady ostatních kloubů

89 Cementy kostní

90 ZP pro robotické výkony

91 Komponenty pro osteosyntetickou zevní fixaci

92 Kardiostehy

1. Příloha č. 4 zní:

„Příloha č. 4 k zákonu č. 48/1997 Sb.

Oddíl A

**Seznam zdravotnických prostředků, jejichž úhradu stanoví Státní ústav pro kontrolu léčiv**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Kategorizační strom** | **Popis** | **Indikační omezení** | **Množstevní limit** |  |
| **01** | **ZP krycí** |
| 01.01 | ZP pro klasické hojení ran |
| 01.01.01 | gázy |
| 01.01.01.01 | gázy hydrofilní skládané – sterilní | - | - | - |  |
| 01.01.01.02 | gázy hydrofilní skládané – nesterilní | - | - | - |  |
| 01.01.02 | netkané textilie |
| 01.01.02.01 | kompresy – sterilní | - | - | - |  |
| 01.01.02.02 | kompresy – nesterilní | - | stomický pacient | 1.200 ks / 1 rok; max. 7,5 x 7,5 cm |  |
| - | - |
| 01.01.02.03 | kombinované savé kompresy – bez superabsorbentu | - | - | - |  |
| 01.01.02.04 | kombinované savé kompresy – se superabsorbentem | - | - | - |  |
| 01.01.02.05 | hypoalergenní fixace | - | - | - |  |
| 01.02 | ZP pro vlhké hojení ran |
| 1. 02.01
 | obvazy kontaktní neadherentní |
| 01.02.01.01 | obvazy kontaktní neadherentní | - | - | - |  |
| 01.02.01.02 | obvazy kontaktní neadherentní – se savým jádrem | - | - | - |  |
| 01.02.02 | antiseptické neadherentní krytí |
| 01.02.02.01 | antiseptické neadherentní krytí | - | - | - |  |
| 01.02.03 | krytí s aktivním uhlím |
| 01.02.03.01 | krytí s aktivním uhlím | - | - | - |  |
| 01.02.03.02 | krytí s aktivním uhlím – s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.04 | hydrogelové krytí |
| 01.02.04.01 | hydrogelové krytí – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.04.02 | hydrogelové krytí – amorfní | - | - | - |  |
| 01.02.04.03 | hydrogelové krytí – na textilním nosiči | - | - | - |  |
| 01.02.04.04 | hydrogely amorfní s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.05 | alginátové krytí |
| 01.02.05.01 | alginátové krytí – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.05.02 | alginátové krytí – plošné s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.05.03 | provazce, tampony | - | - | - |  |
| 01.02.05.04 | provazce, tampony – s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.05.05 | alginátová krytí amorfní | - | - | - |  |
| 01.02.05.06 | alginátová krytí amorfní – s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.06 | hydrokoloidní krytí |
| 01.02.06.01 | hydrokoloidy bez okraje | - | - | - |  |
| 01.02.06.02 | hydrokoloidy s okrajem | - | - | - |  |
| 01.02.06.03 | hydrofibery | - | - | - |  |
| 01.02.06.04 | hydrofibery – s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.06.05 | pasty | - | - | - |  |
| 01.02.06.06 | zásypy | - | - | - |  |
| 01.02.07 | hydropolymery, polyuretany a pěny |
| 01.02.07.01 | hydropolymery, polyuretany a pěny – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.07.02 | hydropolymery, polyuretany a pěny – plošné s okrajem | - | - | - |  |
| 01.02.07.03 | hydropolymery, polyuretany a pěny – do dutin | - | - | - |  |
| 01.02.07.04 | hydropolymery, polyuretany a pěny – s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.07.05 | hydropolymery, polyuretany a pěny – s gelem | - | - | - |  |
| 01.02.08 | filmové obvazy |
| 01.02.08.01 | filmové obvazy – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.08.02 | filmové obvazy – tampony | - | - | - |  |
| 01.02.08.03 | filmové obvazy – spreje | - | - | - |  |
| 01.02.09 | bioaktivní obvazy |
| 01.02.09.01 | bioaktivní obvazy – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.09.02 | bioaktivní obvazy – v tubě | - | - | - |  |
| 01.02.09.03 | bioaktivní obvazy – na síťovině | - | - | - |  |
| 01.02.10 | čistící obvazy |
| 01.02.10.01 | čistící obvazy – plošné | - | - | - |  |
| 01.02.10.02 | čistící obvazy – aktivní neaktivované | - | - | - |  |
| 01.02.10.03 | čistící obvazy – aktivní aktivované | - | - | - |  |
| 01.02.11 | čistící roztoky aktivní |
| 01.02.11.01 | čistící roztoky aktivní | - | - | - |  |
| 01.02.11.02 | čistící gely | - | - | - |  |
| 01.02.12 | dermoepidermální náhrady |
| 01.02.12.01 | xenotransplantáty | - | - | - |  |
| 01.02.12.02 | syntetické kožní náhrady | - | - | - |  |
| 01.02.13 | krytí se silikonem |
| 01.02.13.01 | krytí kontaktní neadherentní – měkký silikon | - | - | - |  |
| 01.02.13.02 | krytí kontaktní neadherentní – měkký silikon s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.13.03 | polyuretanové pěny s měkkým silikonem | - | - | - |  |
| 01.02.13.04 | polyuretanové pěny s měkkým silikonem a okrajem | - | - | - |  |
| 01.02.13.05 | polyuretanové pěny s měkkým silikonem a aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.13.06 | polyuretanové pěny s měkkým silikonem a okrajem a s aktivní látkou | - | - | - |  |
| 01.02.13.07 | samolepící silikonové krytí na jizvy | - | - | - |  |
| 01.02.14 | ostatní krytí |
| 01.02.14.01 | kolagenové krytí | - | - | - |  |
| 01.02.14.02 | krytí obsahující hyaluronan | - | - | - |  |
| 01.02.14.03 | krytí obsahující med | - | - | - |  |
| 01.02.14.04 | hydrobalanční krytí | - | - | - |  |
| 01.02.14.05 | nanokrystalické stříbro | - | - | - |  |
| 01.02.14.06 | biokeramické krytí | - | - | - |  |
| 01.02.14.07 | chitosan | - | - | - |  |
| 01.02.14.08 | maltodextrin | - | - | - |  |
| 01.02.14.09 | alginogely | - | - | - |  |
| 01.02.14.10 | kadexomer s jodem – plošný, zásyp, mast | - | - | - |  |
| 01.02.14.11 | superabsorbční krytí | - | - | - |  |
| 01.03 | obinadla a náplasti |
| 01.03.01 | obinadla fixační |
| 01.03.01.01 | obinadla fixační – elastická | - | - | - |  |
| 01.03.01.02 | obinadla fixační – elastická, kohezivní | - | - | - |  |
| 01.03.01.03 | obinadla fixační – neelastická, hydrofilní, sterilní | - | - | - |  |
| 01.03.01.04 | obinadla fixační – neelastická, hydrofilní, nesterilní | - | - | - |  |
| 01.03.02 | obinadla hadicová |
| 01.03.02.01 | obinadla hadicová – podpůrná | - | - | - |  |
| 01.03.02.02 | obinadla hadicová – podkladová | - | - | - |  |
| 01.03.02.03 | obinadla hadicová – fixační | - | - | - |  |
| 01.03.03 | náplasti hypoalergenní |
| 01.03.03.01 | náplasti hypoalergenní – nesterilní | - | diabetický pacient; do 18 let včetně | - |  |
| 01.04 | savé prostředky |
| 01.04.01 | vata buničitá |
| 01.04.01.01 | vata buničitá | pomůcka | - | 500 g / měsíc |  |
| 01.04.01.02 | vata buničitá – dělená | pomůcka | - | 300 ks / měsíc |  |
| **02** | **ZP pro inkontinentní pacienty** |
| 02.01 | ZP absorbční | - | Věk od 3 let, prokázaná inkontinence (mimovolní únik moči nad 100 ml v průběhu 4 hodin, případně únik stolice) | Max. 150 ks ZP absorpčních celkem/měsíc |  |
|  |
|  |
|  |
| 02.01.01 | vložky a kapsy |
| 02.01.01.01 | vložky – dámské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.01.02 | vložky – pánské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.01.03 | kapsy – pánské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.02 | vložné pleny |
| 02.01.02.01 | vložné pleny – dámské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.02.02 | vložné pleny – pánské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04 | plenkové kalhotky |
| 02.01.04.01 | plenkové kalhotky – zalepovací denní | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.02 | plenkové kalhotky – zalepovací noční, extra savé | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.04 | plenkové kalhotky – zalepovací dětské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.05 | plenkové kalhotky – natahovací denní | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.06 | plenkové kalhotky – natahovací noční, extra savé | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.08 | plenkové kalhotky – natahovací dětské | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.04.09 | plenkové kalhotky – s pásem | viz 02.01 | viz 02.01 | viz 02.01 |  |
| 02.01.05 | podložky |   |   |   |  |
| 02.01.05.01 | podložky | - | Věk od 3 let, prokázaná inkontinence (mimovolní únik moči nad 200 ml v průběhu 4 hodin, případně únik stolice) | Max. 30 ks/měsíc |  |
| 02.02 | ZP pro sběr moči |
| 02.02.01 | urinální kondomy |
| 02.02.01.01 | urinální kondomy | - | - | 30 ks / měsíc |  |
| 02.02.02 | sběrné urinální sáčky výpustné |
| 02.02.02.01 | sběrné urinální sáčky – denní, jednokomorové | - | - | 10 ks / měsíc |  |
| 02.02.02.02 | sběrné urinální sáčky – denní, vícekomorové | - | - | 10 ks / měsíc |  |
| 02.02.02.03 | sběrné urinální sáčky – noční | - | - | 10 ks / měsíc |  |
| 02.02.02.04 | sběrné urinální sáčky – dětské | - | - | 10 ks / měsíc |  |
| 02.02.03 | přídržné příslušenství |
| 02.02.03.01 | přídržné pásky | - | - | 2 ks / rok |  |
| 02.02.03.02 | držáky sáčků | - | - | 2 ks / rok |  |
| 02.03 | ZP pro vyprazdňování |
| 02.03.01 | urologické katetry pro intermitentní katetrizaci |
| 02.03.01.01 | katetr sterilní – nepotahovaný | - | - | 150 ks / měsíc |  |
| 02.03.01.02 | katetr sterilní – potahovaný, s nutností aktivace | - | pokud nebyl předepsán set sterilní s potahovaným katetrem – s nutností aktivace | 150 ks / měsíc |  |
| 02.03.01.03 | katetr sterilní – potahovaný, ihned k použití | - | pokud nebyl předepsán set sterilní s potahovaným katetrem – ihned k použití | 150 ks / měsíc |  |
| 02.03.02 | urologické sety pro intermitentní katetrizaci s integrovaným sáčkem |
| 02.03.02.01 | sety sterilní s potahovaným katetrem – s nutností aktivace | - | pokud nebyl předepsán katetr sterilní potahovaný – s nutností aktivace | 150 ks / měsíc |  |
| 02.03.02.02 | sety sterilní s potahovaným katetrem – ihned k použití | - | pokud nebyl předepsán katetr sterilní potahovaný – ihned k použití | 150 ks / měsíc |  |
| 02.03.03 | proplachové systémy pro permanentní urologický katetr |
| 02.03.03.01 | proplachové systémy | - | porucha průchodnosti permanentního močového katetru způsobená patologickou příměsí moči, s frekvencí častější než 1x týdně po dobu 1 měsíce | 15 ks / měsíc |  |
| 02.03.05 | urologické lubrikační gely |
| 02.03.05.01 | urologické lubrikační gely | - | pouze pro nepotahované katetry | 750 ml / 1 měsíc |  |
| **03** | **ZP pro pacienty se stomií** |
| 03.01 | stomické systémy – jednodílné |
| 03.01.01 | sáčky – jednodílné, výpustné |
| 03.01.01.01 | potažené sáčky s plochou podložkou – s výpustí s mechanickou svorkou | - | řídká stolice; nekomplikovaná stomie | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.01.02 | potažené sáčky s plochou podložkou – s integrovanou bezpečnostní výpustí  | - | řídká stolice; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.01.03 | sáčky s konvexní podložkou – s integrovanou bezpečnostní výpustí  | - | řídká stolice; stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie; komplikovaná píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.01.04 | sáčky výpustné velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou | - | řídká stolice; průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže; vícečetné píštěle | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.02 | sáčky – jednodílné, uzavřené |
| 03.01.02.01 | sáčky s plochou podložkou | - | formovaná stolice; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.02.02 | sáčky s konvexní podložkou | - | formovaná stolice; stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.02.03 | sáčky uzavřené velkoobjemové – s velkoplošnou podložkou | - | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.02.04 | krytky | - | formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků |  60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.02.05 | zátky | - | formovaná stolice; pravidelné vyprazdňování; irigující stomici; bez nároku na současné předepsání sáčků |  30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.03 | sáčky – jednodílné, urostomické |
| 03.01.03.01 | sáčky s plochou podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem | - | urostomie; ileostomie s velmi řídkou – vodnatou stolicí; nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.01.03.02 | sáčky s konvexní podložkou – s integrovaným antirefluxním ventilem | - | urostomie; ileostomie s velmi řídkou – vodnatou stolicí; píštěl v komplikovaném terénu; stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.02 | stomické systémy - dvoudílné - adhezivní technologie |
| 03.02.01 | podložky |
| 03.02.01.01 | podložky ploché | - | nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; dobrá jemná motorika rukou (stříhání podložky) | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.02.01.02 | podložky konvexní | - | stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vysoké podkoží a retrahovaná stomie | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.02.01.03 | podložky velkoplošné | - | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.02.02 | sáčky – výpustné |
| 03.02.02.01 | sáčky s výpustí se sponou | - | řídká stolice; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.02.02.02 | sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí | - | řídká stolice; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.02.02.03 | sáčky velkoobjemové | - | průměr stomie nad 50 mm; masivně secernující píštěl; prolaps střeva; velké odpady ze střeva nebo píštěle | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.02.03 | sáčky – uzavřené |
| 03.02.03.01 | sáčky uzavřené | - | formovaná stolice | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.02.04 | sáčky – urostomické |
| 03.02.04.01 | sáčky s integrovaným antirefluxním ventilem | - | urostomie; ileostomie s velmi řídkou – vodnatou stolicí; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.03 | stomické systémy - dvoudílné - mechanické |
| 03.03.01 | podložky |
| 03.03.01.01 | podložky ploché | - | nekomplikovaná stomie; nekomplikovaná píštěl; rovné peristomální okolí; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; dobrá jemná motorika rukou (stříhání podložky) | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.03.01.02 | podložky tvarovatelné | - | nekomplikovaná stomie; rovné peristomální okolí; manžeta stomie nad úrovní kůže; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; problém s jemnou motorikou rukou; tvarování podložky prsty | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.03.01.03 | podložky konvexní | - | stomie v komplikovaném nebo nerovném peristomálním terénu; píštěl v komplikovaném nebo nerovném terénu; retrahovaná stomie v úrovni nebo pod úrovní kůže; stenóza stomie; vícečetné píštěle | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.03.01.04 | podložky velkoplošné | - | průměr stomie nad 50 mm; prolaps střeva; poškozená peristomální kůže; vícečetné píštěle | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.03.02 | sáčky – výpustné |
| 03.03.02.01 | sáčky s výpustí se sponou | - | řídká stolice; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.03.02.02 | sáčky s integrovanou bezpečnostní výpustí | - | řídká stolice; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.03.02.03 | sáčky velkoobjemové | - | průměr stomie nad 50 mm; masivně secernující píštěl; prolaps střeva; velké odpady ze střeva nebo píštěle | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.03.03 | sáčky – uzavřené |
| 03.03.03.01 | sáčky uzavřené | - | formovaná stolice | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.03.04 | sáčky – urostomické |
| 03.03.04.01 | sáčky s integrovaným antirefluxním ventilem | - | urostomie; ileostomie s velmi řídkou – vodnatou stolicí; píštěl | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.04 | stomické systémy – pro dočasnou kontinenci stomie |
| 03.04.01 | systémy pro dočasnou kontinenci stomie |
| 03.04.01.01 | systémy pro dočasnou kontinenci stomie | 10 ks podložek, 60 ks sáčků a 15 ks zařízení pro dočasnou kontinenci stomie | kolostomie s formovanou stolicí | - |  |
| 03.05 | stomické systémy – s malou lepicí plochou |
| 03.05.01 | stomické systémy – s malou lepicí plochou – jednodílné |
| 03.05.01.01 | sáčky výpustné | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.05.01.02 | sáčky uzavřené | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.05.01.03 | sáčky urostomické | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.05.02 | stomické systémy – s malou lepicí plochou - dvoudílné - adhesivní technologie |
| 03.05.02.01 | podložky | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 10 ks / 1 měsíc – kolostomie; trvalá drenáž; píštěl |  |
| 15 ks / 1 měsíc – ileostomie; urostomie |
| 03.05.02.02 | sáčky uzavřené | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 60 ks / 1 měsíc |  |
| 03.05.02.03 | sáčky výpustné | max. velikost adhezní plochy do 7 cm | do 18 let včetně – všechny typy stomie; od 19 let – všechny typy stomie – tělesná konstituce pacienta vyžaduje malý stomický systém s malou adhezní plochou | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.06 | ZP – drenážní systémy |
| 03.06.01 | sáčky drenážní |
| 03.06.01.01 | sáčky drenážní  | - | zavedený drén; píštěl do orgánu nebo tělní dutiny; mnohočetné píštěle | 30 ks / 1 měsíc |  |
| 03.07 | ZP k irigaci do stomie |
| 03.07.01 | irigační soupravy |
| 03.07.01.01 | irigační soupravy | včetně příslušenství | irigace defekační – kolostomie na distální části tlustého střeva; irigace léčebná – opakovaná aplikace léčebné látky do tenkého nebo tlustého střeva |  |  |
| 03.08 | ZP pro pacienty se stomií – doplňkové |
| 03.08.01 | vyplňovací a vyrovnávací ZP | - | komplikovaná stomie nebo píštěl – stenóza, retrakce, prolaps; nevhodně vyústěná stomie nebo píštěl pro ošetřování; stomie nebo píštěl vústěná v komplikovaném peristomálním terénu; více stomií současně; stomie odhojená zvýšenou manžetou; onkologická léčba | maximálně 1.000,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.08.01.01 | kroužky | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 |  |
| 03.08.01.02 | pásky vyrovnávací | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 |  |
| 03.08.01.03 | adhesivní pasty | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 |  |
| 03.08.01.04 | destičky a roušky | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 |  |
| 03.08.01.05 | těsnící manžety | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 | viz 03.08.01 |  |
| 03.08.02 | pásy a přídržné prostředky |
| 03.08.02.01 | stomické pásky – přídržné | - | pacienti s jednodílným nebo dvoudílným stomickým systémem, který má ouška pro uchycení přídržného pásku; potřeba mechanické podpory pásku pro dobrou adhezi pomůcky k tělu; prevence podtékání | 2 ks / 1 rok |  |
| 03.08.02.02 | stomické břišní pásy | - | všechny typy stomie | 2 ks / 1 rok |  |
| 03.08.02.03 | nízkotlaké adaptéry pro dvoudílný systém | - | všechny typy stomie; pacienti používající dvoudílný mechanický systém, kterým onemocnění, stav stomie a peristomálního okolí nedovoluje tlak na břišní stěnu; časné pooperační období – do 3 měsíců od operace | 10 ks / 1 měsíc-uzavřený systém |  |
| 15 ks / 1 měsíc – výpustný systém |
| 03.08.03 | prostředky zahušťovací |
| 03.08.03.01 | prostředky zahušťovací | pomůcka | ileostomie; kolostomie s řídkou nebo vodnatou stolicí (onkologická léčba); vyprazdňování před vyšetřením pomocí projímadel | maximálně 600,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.08.04 | odstraňovače stomické podložky |
| 03.08.04.01 | odstraňovače stomické podložky | pomůcka | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; zdravá nebo mírně poškozená peristomální kůže; onkologická léčba | maximálně 300,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.08.04.02 | odstraňovače stomické podložky silikonové | pomůcka | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; poškozená peristomální kůže; alergická reakce na jiný odstraňovač; alergická anamnéza; kožní choroba v peristomální oblasti; onkologická léčba | maximálně 350,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.09 | ochranné a čistící prostředky pro pacienty se stomií |
| 03.09.01 | ochranné prostředky pro pacienty se stomií |   | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; ochrana a prevence poškození kůže v peristomální oblasti; onkologická léčba | Maximálně 500,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.09.01.01 | zásypové pudry | pomůcka | viz 03.09.01 | viz 03.09.01 |  |
| 03.09.01.02 | ochranné krémy | pomůcka | viz 03.09.01 | viz 03.09.01 |  |
| 03.09.01.03 | ochranné filmy | pomůcka | viz 03.09.01 | viz 03.09.01 |  |
| 03.09.01.04 | ochranné filmy – silikonové | pomůcka | viz 03.09.01 | viz 03.09.01 |  |
| 03.09.01.05 | přídržné proužky | - | viz 03.09.01 | viz 03.09.01 |  |
| 03.09.02 | čistící prostředky pro pacienty se stomií |   | pacienti používající stomický nebo drenážní systém na stomii, píštěl nebo drenáž; dočištění a odmaštění kůže v peristomální oblasti; onkologická léčba | Maximálně 300,00 Kč / 1 měsíc |  |
| 03.09.02.01 | čistící roztoky | pomůcka | viz 03.09.02 | viz 03.09.02 |  |
| 03.09.02.02 | čistící pěny | pomůcka | viz 03.09.02 | viz 03.09.02 |  |
| 03.09.02.03 | tělové čistící ubrousky | pomůcka | viz 03.09.02 | viz 03.09.02 |  |
| **04** | **ZP ortopedicko protetické a ortopedická obuv** |
| 04.01 | ZP ortopedicko protetické – pro hlavu a krk – sériově vyrobené |
| 04.01.01 | krční ortézy |
| 04.01.01.01 | krční ortézy | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.01.02 | fixační límce |
| 04.01.02.01 | fixační límce – zpevněné | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.01.02.02 | fixační límce – měkké | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02 | ZP ortopedicko protetické – pro trup – sériově vyrobené |
| 04.02.01 | rigidní fixace klíční kosti |
| 04.02.01.01 | rigidní fixace klíční kosti | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.02 | žeberní a hrudní pásy pro fixaci |
| 04.02.02.01 | žeberní a hrudní pásy pro fixaci | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.03 | kombinované korzety pro stabilizaci a fixaci páteře |
| 04.02.03.01 | kombinované korzety pro stabilizaci a fixaci páteře | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.04 | bederní ortézy |
| 04.02.04.01 | bederní ortézy | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.05 | bederní pásy |
| 04.02.05.01 | bederní pásy elastické – bez výztuh | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.06 | břišní pásy |
| 04.02.06.01 | břišní pásy elastické – bez výztuh | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.06.02 | břišní pásy elastické – s výztuhami | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.06.03 | břišní pásy elastické – těhotenské s výztuhami |  zhotovené z pružných, textilních materiálů nebo neoprenu; zpevňujícího účinku je dosaženo pomocí pelot, výztuh, tahů nebo šněrování apod**.**  | propadávání dělohy a bolesti zad způsobené posturálními změnami během gravidity | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.07 | kýlní pásy |
| 04.02.07.01 | kýlní pásy – pupeční | kýlní pásy výhradně určené pro kýly v oblasti pupku; zhotoveny z pevných, příp. pružných textilních materiálů; součástí těchto pásů jsou peloty nebo podpínky s umístěním v oblasti kýly  | konzervativní léčba u inoperabilních pacientů a v předoperačním období | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.07.02 | kýlní pásy – ostatní | kýlní pásy výhradně určené pro nejrůznější druhy kýly s výjimkou kýly pupeční; jsou zhotoveny z pevných, příp. pružných textilních materiálů; součástí těchto pásů jsou peloty nebo podpínky s umístěním v oblasti kýly | konzervativní léčba u inoperabilních pacientů a v předoperačním období | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.02.08 | pánevní pásy |
| 04.02.08.01 | pánevní pásy | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03 | ZP ortopedicko protetické – pro horní končetiny – sériově vyrobené |
| 04.03.01 | ortézy prstů horních končetin |
| 04.03.01.01 | ortézy prstů horních končetin – rigidní fixace | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.01.02 | ortézy prstů horních končetin – dynamické | zhotovené z pevných tvrdých materiálů (plast, kov) a vybavené dynamickými prvky (spirály, pružiny, elastické tahy apod.), které umožňují přesně určený dynamický pohyb prstů zejm. pro rehabilitační účely; nepatří sem bandáže s pružnými výztuhami, pelotami, dlahami apod. | pooperační a poúrazové stavy prstů horní končetiny, kde je nezbytná postupná rehabilitace | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.02 | ortézy zápěstní |
| 04.03.02.01 | ortézy zápěstní – rigidní fixace | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.02.02 | ortézy zápěstní – zpevňující | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.03 | ortézy loketní |
| 04.03.03.01 | ortézy loketní s kloubovou dlahou – s limitovaným rozsahem pohybu | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.03.02 | ortézy loketní s kloubovou dlahou – elastické | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.03.03 | ortézy loketní - zpevňující - elastické | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.04 | ortézy ramenní |
| 04.03.04.01 | ortézy ramenní – stavitelná | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.04.02 | ortézy ramenní – nestavitelná | zhotovená z pevného pěnového plastu, nebo nafukovacího válcového vaku, potažená textilním obalem s fixačními a upínacími textilními pásy; tyto pomůcky zajišťují požadovanou fixaci ramenního a loketního kloubu; polohu v těchto kloubech nelze měnit | pooperační a poúrazové stavy pletence ramenního, zlomeniny horního konce kosti pažní a velkého hrbolu humeru, léčení luxace a omezení hybnosti ramenního kloubu | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.04.03 | ortézy ramenní – rigidní | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.04.04 | ortézy ramenní – zpevňující, elastické | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.03.05 | závěsy paže – zpevňující |
| 04.03.05.01 | závěsy paže – zpevňující | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04 | ZP ortopedicko protetické – pro dolní končetiny – sériově vyrobené |
| 04.04.01 | ortézy hlezenní |
| 04.04.01.01 | ortézy hlezenní – stavitelné | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.01.02 | ortézy hlezenní – rigidní | ortézy hlezna s rigidní fixací; tato fixace je plnohodnotnou náhradou sádrové fixace; tyto ortézy umožňují chůzi | pooperační a poúrazové stavy v oblasti hlezna a nohy; poškození Achillovy šlachy; deformity | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.01.03 | ortézy hlezenní – zpevňující | ortézy hlezna bez kloubových dlah; ortéza může být zhotovena z plastu, příp. z pevného nebo elastického textilního materiálu nebo neoprénu; zpevnění je zajištěno pomocí dopínacích tahů, průžných nekloubových dlah (spirál) a výztuh (pelot); ortéza není určena pro chůzi bez opory  | lehká instabilita přednoží a hlezenního kloubu, chronické nebo revmatické bolesti, stavy po distorzi hlezna | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.01.04 | ortézy hlezenní – peroneální | ortéza z pevných materiálů, která má fixovat správné postavení chodidla a hlezna v sagitálním směru v případě poškození peroneálního nervu  | akutní nebo chronické peroneální parézy | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.01.05 | peroneální tahy | peroneální pásky z textilního materiálu, které mají za cíl udržet správné postavení chodidla v případě poškození peroneálního nervu | akutní nebo chronické peroneální parézy | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02 | ortézy kolene |
| 04.04.02.01 | ortézy kolene – pro instability – pevné rámy | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02.02 | ortézy kolene – s limitovaným rozsahem pohybu – pevné materiály | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02.03 | ortézy kolene - s limitovaným rozsahem pohybu - elastické materiály | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02.04 | ortézy kolene – s konstantní flexí | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02.05 | ortézy kolene - elastické - kloubové dlahy | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.02.06 | ortézy kolene - elastické - zpevňující | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.03 | ortézy kyčle |
| 04.04.03.01 | ortézy kyčle – s limitovaným rozsahem pohybu | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.03.02 | ortézy kyčle – zpevňující | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.04.03.03 | ortézy kyčle – abdukční | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.05 | ZP ortopedicko protetické ochranné, korekční a stabilizační – sériově vyrobené |
| 04.05.01 | návleky pahýlové |
| 04.05.01.01 | návleky pahýlové – kompresivní | - | po operaci | 1 ks |  |
| 04.05.01.02 | návleky pahýlové – k protézám horních končetin nebo dolních končetin | - | - | 8 ks / 1 rok |  |
| 04.06 | ZP kompenzační – sériově vyrobené |
| 04.06.01 | epitézy mammární |
| 04.06.01.01 | epitézy mammární – pooperační (dočasné) | - | po operaci | 1 ks |  |
| 04.06.01.02 | epitézy mammární – trvalé | - | onkologická onemocnění; vývojové vady prsu | 1 ks / 2 roky |  |
| 04.06.01.03 | epitézy mammární - trvalé - samolepící, odlehčené | - | lymfatický otok; klinicky zřejmý lymfedén | 1 ks / 2 roky |  |
| 04.07 | terapeutická obuv – sériově vyrobené |
| 04.07.01 | obuv pooperační a odlehčovací |
| 04.07.01.01 | obuv pooperační a odlehčovací | obuv zhotovená z pevných textilních materiálů nebo neoprenu v kombinaci s pevnou podešví různých tvarů a délek; zpevnění a objemová variabilita je zajištěna suchými zipy, sponami, ev. šněrováním | dočasné řešení objemových změn nohy; stabilizace, ev. odlehčení při chůzi po úrazech; chronické nebo pooperační otoky; při použití sekundárního krytí | 1 ks / 1 rok |  |
| 04.13 | ortopedická obuv – individuálně zhotovená |
| 04.13.03 | vložky ortopedické – individuálně zhotovené |
| 04.13.03.02 | vložky ortopedické – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené  | vložky dle sejmutých měrných podkladů  | pro ortopedická lehčí postižení dětské nohy; neurologicky podmíněné deformity nohy  | 2 páry / 1 rok |  |
| **05** | **ZP pro diabetické pacienty** |
| 05.01 | ZP pro odběr kapilární krve |
| 05.01.01 | pera lancetová |
| 05.01.01.01 | pera lancetová | - | - | 1 ks / 5 let |  |
| 05.01.02 | lancety pro lancetová pera |
| 05.01.02.01 | lancety pro lancetová pera | - | - | 100 ks / 1 rok |  |
| 05.02 | ZP pro stanovení glukózy |
| 05.02.01 | glukometry |
| 05.02.01.01 | glukometry | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (3 dávky denně nebo inzulínová pumpa) | 1 ks / 7 let |  |
| 05.02.01.02 | glukometry – pro stanovení ketolátek | - | diabetický pacient do 18 let včetně; těhotné diabetičky | 1 ks / 5 let |  |
| 05.02.01.03 | glukometry s hlasovým výstupem | - | diabetický pacient léčený inzulínem s praktickou slepotou | 1 ks / 5 let |  |
| 05.02.02 | diagnostické proužky pro testování krve |
| 05.02.02.01 | diagnostické proužky pro stanovení glukózy z krve | - | - | 100 ks / 1 rok |  |
| diabetický pacient léčený inzulínem | 400 ks / 1 rok |
| diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (3 dávky denně nebo inzulínová pumpa) | 1.000 ks / 1 rok |
| diabetický pacient do 18 let včetně; těhotné diabetičky | 2.500 ks / 1 rok |
| 05.02.02.02 | diagnostické proužky pro stanovení ketolátek z krve | - | diabetický pacient do 18 let včetně; těhotné diabetičky | 200 ks / 1 rok |  |
| 05.02.03 | diagnostické proužky pro testování moči |
| 05.02.03.01 | diagnostické proužky pro vizuální testování moči  | - | - | 50 ks / 1 rok |  |
| diabetický pacient léčený inzulínem | 300 ks / 1 rok |
| 05.02.04 | přístroje pro kontinuální měření glukózy |
| 05.02.04.02 | senzory pro kontinuální měření glukózy | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem s neuspokojivou kompenzací | 8 ks / 1 rok |  |
| diabetický pacient (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem, s frekventními hypoglykémiemi nebo labilním diabetem nebo syndromem nerozpoznané hypoglykemiea dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci  | 24 ks / 1 rok |
| 05.03 | ZP pro aplikaci léčiva |
| 05.03.01 | aplikační pera |
| 05.03.01.01 | inzulínová pera | - | diabetický pacient léčený jednou dávkou inzulínu | 1 ks / 3 roky |  |
| diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (3 dávky denně); souběžná aplikace 2 druhů inzulínu | 2 ks / 3 roky |
| 05.03.02 | injekční inzulínové stříkačky |
| 05.03.02.01 | injekční inzulínové stříkačky –jednorázové | - | - | 200 ks / 1 rok |  |
| 05.03.02.02 | injekční inzulínové stříkačky – s fixovanou jehlou | - | - | 200 ks / 1 rok |  |
| 05.03.03 | inzulínové pumpy |
| 05.03.03.01 | inzulínové pumpy – bazální | - | diabetický pacient (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem, s neuspokojivou kompenzací a dobrou spoluprací  | 1 ks / 4 roky |  |
| 05.03.03.02 | inzulínové pumpy – s vestavěným kontinuálním monitorem na měření glukózy či napojením na glukometr | - | diabetický pacient (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem, s frekventními hypoglykémiemi a/nebo labilním diabetem a dobrou spoluprací; pacienti po transplantaci  | 1 ks / 4 roky |  |
| 05.03.03.03 | inzulínové pumpy – s vestavěným kontinuálním monitorem a odezvou na měření glukózy (LGS) | - | diabetický pacient (včetně těhotných diabetiček a diabetických dětí do 18 let včetně) se syndromem nerozpoznané hypoglykémie a dobrou spoluprací  | 1 ks / 4 roky |  |
| 05.03.04 | příslušenství pro ZP pro aplikaci léčiva |
| 05.03.04.01 | jehly k neinzulínovým perům | - | - | 200 ks / 1 rok |  |
| 05.03.04.02 | jehly k inzulínovým perům | - | diabetický pacient léčený inzulínem | 200 ks / 1 rok |  |
| diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (3 dávky denně) | 300 ks / 1 rok |
| 05.03.04.03 | jehly k inzulínovým injekčním stříkačkám | - | - | 200 ks / 1 rok |  |
| 05.03.04.04 | sady baterií k inzulínové pumpě | - | diabetický pacient používající inzulínovou pumpu | 4 sady / 1 rok |  |
| 05.03.04.06 | zásobníky inzulínu pro inzulínové pumpy – 2 ml | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa) | 100 ks / 1 rok |  |
| 05.03.04.07 | zásobníky inzulínu pro inzulínové pumpy – 3 ml | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa) | 100 ks / 1 rok |  |
| 05.03.04.08 | infuzní sety s kovovou jehlou | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa), pacient nepoužívající teflonové sety | 180 ks / 1 rok |  |
| 05.03.04.09 | infuzní sety s teflonovou jehlou | - | diabetický pacient léčený intenzifikovaným inzulínovým režimem (inzulínová pumpa), pacient nepoužívající kovové sety | 140 ks / 1 rok |  |
| 05.04 | ZP doplňkové |
| 05.04.01 | obuv pro diabetiky |
| 05.04.01.01 | obuv pro diabetiky – sériově vyrobená | - | - | 1 pár / 2 roky |  |
| **06** | **ZP pro kompresivní terapii** |
| 06.01 | ZP pro kompresivní terapii – sériově vyrobené |
| 06.01.01 | kompresivní obinadla |
| 06.01.01.01 | lehce kompresivní elastická obinadla | - | - | - |  |
| 06.01.01.02 | kompresivní elastická obinadla – krátkotažná | - | - | - |  |
| 06.01.01.03 | kompresivní elastická obinadla – střednětažná | - | - | - |  |
| 06.01.01.04 | kompresivní elastická obinadla – dlouhotažná | - | - | - |  |
| 06.01.01.05 | kompresivní elastická obinadla – krátkotažná, vysoký tlak pod bandáží | - | lymfedém; flebolymfedém; kontaktní přecitlivělost  | - |  |
| 06.01.01.06 | mobilizační bandáže | - | lymfedém; flebolymfedém | 1 ks / 3 měsíce |  |
| 06.01.02 | kompresivní punčochy – lýtkové |
| 06.01.02.01 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.02.02 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.02.03 | kompresivní punčochy – lýtkové, zdravotní – IV. kompresní třída | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.02.04 | systémy komprese pro léčbu UCV - set - III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | bércový vřed žilního původu; bez nároku na kompresivní punčochy  | 2 sety / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.01.03 | kompresivní punčochy – polostehenní |
| 06.01.03.01 | kompresivní punčochy – polostehenní, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.03.02 | kompresivní punčochy – polostehenní, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.04 | kompresivní punčochy – stehenní |
| 06.01.04.01 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.04.02 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.04.03 | kompresivní punčochy – stehenní, zdravotní – IV. kompresní třída | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.01.04.04 | kompresivní punčochy – stehenní s uchycením v pase, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.01.04.05 | kompresivní punčochy – stehenní s uchycením v pase, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.01.05 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské |
| 06.01.05.01 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.05.02 | kompresivní punčochové kalhoty – dámské, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.06 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské |
| 06.01.06.01 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 06.01.06.02 | kompresivní punčochové kalhoty – těhotenské, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 06.01.07 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské |
| 06.01.07.01 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské, zdravotní – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.07.02 | kompresivní punčochové kalhoty – pánské, zdravotní – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.08 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch |
| 06.01.08.01 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch s otevřenou i uzavřenou špičkou – textilní | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 06.01.08.02 | ZP pro navlékání kompresivních punčoch a návleků s uzavřenou i otevřenou špičkou – kovové | - | - | 1 ks / 3 roky |  |
| 06.01.09 | pažní návleky |
| 06.01.09.01 | pažní návleky – II. kompresní třída | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.09.02 | pažní návleky – s rukavicí bez prstů – II. kompresní třída  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.09.03 | pažní návleky – III. kompresní třída | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.09.04 | pažní návleky – s rukavicí bez prstů - III. kompresní třída  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.01.10 | kompresivní podprsenky |
| 06.01.10.01 | kompresivní podprsenky | - | lymfatický otok | 1 ks / 1 rok |  |
| 06.02 | ZP pro kompresivní terapii – atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.01 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.01.01 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.01.02 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.01.03 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.01.04 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.01.05 | kompresivní elastické punčochy-lýtkové, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.02 | kompresivní elastické punčochy-polostehenní, atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.02.01 | kompresivní elastické punčochy-polostehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.02.02 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.02.03 | kompresivní elastické punčochy-polostehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.02.04 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.02.05 | kompresivní elastické punčochy-polostehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.03 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.03.01 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.03.02 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.03.03 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 páry / 1 rok |  |
| 06.02.03.04 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 pár / 1 rok |  |
| 06.02.03.05 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 pár / 1 rok |  |
| 06.02.04 | kompresivní elastické punčochy-stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.04.01 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.02.04.02 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.02.04.03 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.02.04.04 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.02.04.05 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.02.05 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – technologie kruhového pletení |
| 06.02.05.01 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.05.02 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.05.03 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie kruhového pletení  | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.05.04 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – II. kompresní třída – technologie kruhového pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.05.05 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry, materiál min. s 20 % bavlny – III. kompresní třída – technologie kruhového pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; lymfedém; flebolymfedém; kožní komplikace chronické žilní insuficience | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.06 | kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – technologie kruhové pletení |
| 06.02.06.01 | kompresivní pažní návleky – II. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.06.02 | kompresivní pažní návleky s rukavicí bez prstů – II. kompresní třída – atypické rozměry – technologie kruhového pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.06.03 | kompresivní pažní návleky – III. kompresní třída atypické rozměry – technologie kruhového pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.02.06.04 | kompresivní pažní návleky s rukavicí bez prstů – III. kompresní třída – atypické rozměry – technologie kruhového pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03 | ZP pro kompresivní terapii – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.01 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.01.01 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.01.02 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.01.03 | kompresivní elastické punčochy – lýtkové, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.02 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.02.01 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.02.02 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.02.03 | kompresivní elastické punčochy – polostehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.03 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.03.01 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.03.02 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.03.03 | kompresivní elastické punčochy – stehenní, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.04 | kompresivní elastické punčochy – stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.04.01 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.04.02 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.04.03 | kompresivní elastické punčochy stehenní s úchytem v pase, atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.05 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.05.01 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.05.02 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.05.03 | kompresivní elastické punčochové kalhoty – atypické rozměry – IV. kompresní třída – technologie plochého pletení | IV. kompresní třída 49 mmHga více  | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.06 | kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.06.01 | kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.06.02 | kompresivní elastické návleky na chodidlo s prsty – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.07 | kompresivní rukavice – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.07.01 | kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.07.02 | kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.07.03 | kompresivní rukavice – bez prstů, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.07.04 | kompresivní rukavice – s prsty, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08 | kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.08.01 | kompresivní pažní návlek – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08.02 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí bez prstů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08.03 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí s prsty, atypické rozměry – II. kompresivní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08.04 | kompresivní pažní návleky – atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08.05 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí bez prstů, atypické rozměry – III. kompresní třída – technologie plochého pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.08.06 | kompresivní pažní návleky – s rukavicí s prsty, atypické rozměry – III. kompresivní třída – technologie plochého pletení  | III. kompresní třída 34 – 46 mmHg | - | 2 ks / 1 rok / 1 končetina |  |
| 06.03.09 | kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – technologie plochého pletení |
| 06.03.09.01 | kompresivní hrudní návleky – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.09.02 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.09.03 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen a jednoho rukávu, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.09.04 | kompresivní hrudní návleky – včetně ramen a obou rukávů, atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení  | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.03.09.05 | kompresivní body – atypické rozměry – II. kompresní třída – technologie plochého pletení | II. kompresní třída 23 – 32 mmHg | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 06.04 | ZP pro přístrojovou lymfodrenáž |
| 06.04.01 | přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž + příslušenství |
| 06.04.01.01 | přístroje pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | - | lymfatický otok | 1 ks / 5 let |  |
| 06.04.01.02 | masážní návleky – na horní končetinu | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.03 | masážní návleky – na horní končetinu, s axilou | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.04 | masážní návleky – na horní končetinu, atypické | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.05 | masážní návleky – na dolní končetinu | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.06 | masážní návleky – na dolní končetinu, atypické | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.07 | masážní návleky – na dolní končetinu, kalhotové | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky / 1 končetina |  |
| 06.04.01.08 | masážní návleky – na bedra, hýždě | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.04.01.09 | masážní návleky – na bedra, hýždě, atypické | - | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky |  |
| 06.05 | ZP pro kompresivní terapii – popáleninové |
| 06.05.01 | návleky na popáleniny |
| 06.05.01.01 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – kukla plná | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.02 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – na horní končetinu | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.03 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – rukavice | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.04 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – na dolní končetinu | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.05 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – separátor prstů | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.06 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – vesta | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.07 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené – kalhoty | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| 06.05.01.08 | návleky na popáleniny – sériově zhotovené– návlek na chodidlo | - | stav po popálení II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let |  |
| **07** | **ZP pro pacienty s poruchou mobility** |
| 07.01 | vozíky + příslušenství |
| 07.01.01 | mechanické vozíky |
| 07.01.01.01 | mechanické vozíky – základní  | nosnost 120 kg; volba šíře sedu vždy v rozsahu minimálně 40 až 48 cm; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškově nastavitelné podnožky; nelze doplnit o příslušenství | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k převážení v interiéru a v exteriéru | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.02 | mechanické vozíky – základní, variabilní | nosnost 120 kg; volba šíře sedu vždy v rozsahu minimálně 40 až 48 cm; odnímatelné či odklopné bočnice; odnímatelné výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací osy; volba krátkých či dlouhých bočnic; možnost doplnit příslušenstvím (např. adaptér těžiště, polohovací podnožky)  | středně těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru; k převážení v exteriéru; zachovaná funkce horních končetin | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.03 | mechanické vozíky – odlehčené, základní | konstrukce z lehkých slitin; nosnost 120 kg; volba šíře sedu vždy minimálně 40 až 48 cm; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; zachovaná funkce horních končetin | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.04 | mechanické vozíky – odlehčené, částečně variabilní | konstrukce z lehkých slitin; nosnost 120 kg; volba šíře sedu vždy v rozsahu minimálně 40 až 48 cm; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; možnost změny těžiště; nastavení sklonu sedačky; nastavení výšky sedu; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; zachovaná funkce horních končetin; stavy, kdy nelze nastavit správný sed na základním odlehčeném ručně poháněném vozíku (07.01.01.03) | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.05 | mechanické vozíky – odlehčené, variabilní | konstrukce z lehkých slitin; nosnost 120 kg; volba šíře sedu vždy v rozsahu minimálně 38 až 48 cm; odnímatelné nebo odklopné bočnice; výškově nastavitelné podnožky; rychloupínací zadní kola; možnost změny těžiště; nastavení sklonu sedačky; nastavení výšky sedu; hmotnost vozíku do 16 kg v základním provedení; volba délky područek; volba zadním a předních kol; volba výšky zad i hloubky sedu | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; zachovaná funkce horních končetin; stavy, kdy nelze nastavit správný sed na základním (07.01.01.03) ani částečně variabilním (07.01.01.04) odlehčeném ručně poháněném vozíku | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.06 | mechanické vozíky – aktivní | vozík v základním provedení do 12 kg; volba šíře a hloubky sedu; volba výšky zad; volitelný úhel zádové opěry; volitelná výška sedačky vpředu i vzadu; volba typu bočnic; volba úhlu rámu nebo podnožek; volba stupaček, velikosti předních i zadních kol; možnost změny těžiště; rychloupínací osy kol | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti (d 4500); k zajištění samostatné mobility v interiéru a v exteriéru pro vysoce aktivní uživatele (d 465) pro realizaci pracovní a pedagogické rehabilitace; zachovaná funkce horních končetin | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.07 | mechanické vozíky – dětské, odlehčené, variabilní | volba šíře sedačky v rozsahu 28 až 38 cm; nastavitelná hloubka sedu; nastavitelné područky nebo blatníčky; bezpečnostní pás, kolečka a kryty kol v základní výbavě | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru; k převážení v exteriéru u osoby malého vzrůstu, kdy nelze nastavit správný sed na mechanickém odlehčeném základním vozíku (07.01.01.03) | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.08 | mechanické vozíky – dětské, aktivní | volba šíře sedačky v rozsahu 28 až 38 cm; nastavitelná hloubka sedu; nastavitelné područky nebo blatníčky; bezpečnostní pás, kolečka a kryty kol v minimální výbavě; hmotnost vozíku do 11 kg v minimální výbavě | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru u osoby malého vzrůstu, kdy nelze nastavit správný sed na mechanickém odlehčeném základním vozíku (07.01.01.03) | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.09 | mechanické vozíky – speciální, nadměrné | - | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; zachovaná funkce horních končetin; pacienti od 121 do 180 kg nebo pacienti s abnormálními proporcemi | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.10 | mechanické vozíky – speciální, jednopákové, dvouobručové | - | specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.12 | mechanické vozíky – speciální, vertikalizační | - | specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky; k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinálního a uropoetického traktu | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.01.13 | mechanické vozíky – speciální, multifunkční | šíře sedačky minimálně 40 až 46 cm; anatomicky tvarovaný sed i zádová opěrka; výškově nastavitelné bočnice; polohovací podnožky výškově nastavitelné, mechanické (teleskopické) polohování sedačky a zádové opěrky; opěrka hlavy; bezpečnostní kolečka | specifické nejtěžší postižení, kde nelze zajistit medicínské potřeby pacienta ostatními mechanickými vozíky | 1 ks / 5 let |  |
| 07.01.02 | elektrické vozíky  |
| 07.01.02.01 | elektrické vozíky – převážně interiérové, základní | nosnost minimálně 100 kg; šíře sedačky volitelná alespoň v rozsahu 40 až 45 cm; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 300 nabíjecích cyklů; bez možnosti příslušenství | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku k zajištění soběstačnosti v denních činnostech | 1 ks / 7 let |  |
| 07.01.02.02 | elektrické vozíky – převážně interiérové, variabilní | nosnost 120 kg; šíře sedačky volitelná alespoň v rozsahu 40 až 45 cm; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou 40 Ah; minimálně 300 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed; odklopný držák elektroniky; bezpečnostní pás | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility v interiéru a exteriéru; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku k zajištění soběstačnosti v denních činnostech; stavy kdy nelze nastavit správný sed na základním elektrickém vozíku | 1 ks / 7 let |  |
| 07.01.02.03 | elektrické vozíky – exteriérové, variabilní | nosnost 130 kg; šíře sedačky volitelná alespoň v rozsahu 40 až 50 cm; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 400 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních komunikacích; vhodnost jízdy v exteriéru je dána vyšším výkonem motorů nebo velikostí kol a zároveň odpruženým nebo kyvným uložením alespoň jedné nápravy  | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility převážně v exteriéru, ale i v interiéru; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku k zajištění soběstačnosti v denních činnostech | 1 ks / 7 let |  |
| 07.01.02.04 | elektrické vozíky – exteriérové, s elektrickým polohováním a anatomickým sedem | nosnost 130 kg; šíře sedačky volitelná alespoň v rozsahu 40 až 50 cm; ovládání pravou nebo levou rukou; volitelná nebo nastavitelná hloubka sedačky a výška zádové opěrky; nastavitelné anatomické prvky sedu; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou alespoň 60 Ah, minimálně 400 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních komunikacích; vhodnost jízdy v exteriéru je dána vyšším výkonem motorů nebo velikostí kol a zároveň odpruženým nebo kyvným uložením alespoň jedné nápravy | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility převážně v exteriéru, ale i v interiéru; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku k zajištění soběstačnosti v denních činnostech; stavy, kdy nelze nastavit správný sed na variabilním vozíku (07.01.02.03); těžké obtíže v udržení vzpřímené pozice těla vsedě bez opory zad; pacienti s poruchou trofiky tkání (včetně sedací oblasti) s předpokladem tvorby dekubitů, nebo těžkou nebo úplnou poruchou čití v těchto oblastech | 1 ks / 7 let |  |
| 07.01.02.05 | elektrické vozíky – exteriérové, speciální, vertikalizační | nosnost 120 kg; šíře sedačky volitelná alespoň v rozsahu 40 až 50 cm; ovládání pravou nebo levou rukou; podnožky výškově stavitelné; odnímatelné nebo odklopitelné područky; bezúdržbové baterie s kapacitou minimálně 400 nabíjecích cyklů; částečně nastavitelný sed a sklon zádové opěrky; bezpečnostní pás; vozík musí mít osvětlení v rozsahu nezbytném pro provoz na pozemních komunikacích; elektricky ovládaná vertikalizace pacienta | trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění samostatné mobility převážně v exteriéru, ale i v interiéru; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž a plné využití mechanického vozíku k zajištění soběstačnosti v denních činnostech; k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinálního a uropoetického traktu  | 1 ks / 7 let |  |
| 07.02 | zdravotní kočárky a podvozky pro sedací ortézy + příslušenství |
| 07.02.01 | zdravotní kočárky – nepolohovací |
| 07.02.01.01 | zdravotní kočárky – nepolohovací | - | od 2 let; bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.02.02 | zdravotní kočárky – částečně polohovací |
| 07.02.02.01 | zdravotní kočárky – částečně polohovací | - | od 2 let; nutnost částečného polohování a fixace; bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.02.03 | zdravotní kočárky – plně polohovací |
| 07.02.03.01 | zdravotní kočárky – plně polohovací | - | od 2 let; těžce postižení pacienti s nutností plného polohování a fixace; bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.02.04 | podvozky pro sedací ortézy |
| 07.02.04.01 | podvozky pro sedací ortézy | - | po přidělení ortézy trupu individuálně zhotovené pro sed; stavy, které nelze kompenzovat kočárkem nebo vozíkem | 1 ks / 5 let |  |
| 07.02.05 | příslušenství ke zdravotním kočárkům a podvozkům pro sedací ortézy |
| 07.02.05.01 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné ke zdravotním kočárkům | - | od 2 let; bez schopnosti samostatné lokomoce, kterou nelze nahradit prostřednictvím mechanického vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.03 | podpůrné ZP pro lokomoci |
| 07.03.01 | berle |
| 07.03.01.01 | berle – podpažní | - | dlouhodobě omezený pohyb dolních končetin | 1 pár / 2 roky |  |
| 07.03.01.02 | berle – předloketní | - | dlouhodobě omezený pohyb dolních končetin | 1 ks nebo 1 pár / 2 roky |  |
| 07.03.01.03 | berle – předloketní, speciální | berle s vyměkčenou ergonomicky tvarovanou rukojetí nebo dvojitě stavitelné (s nastavitelnou výškou berle i opěrky předloktí) | dlouhodobě omezený pohyb dolních končetin | 1 ks nebo 1 pár / 2 roky |  |
| 07.03.02 | chodítka |
| 07.03.02.01 | chodítka – 2kolová | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; snížená pohybová funkce horních končetin a trupu | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.02.02 | chodítka – 3kolová, 4kolová | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; pro zajištění soběstačnosti v exteriéru; pacient je schopen bezpečně ovládat brzdy | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.02.03 | chodítka – 4bodová  | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; pacient není schopen bezpečně ovládat brzdy | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.02.04 | chodítka – 4bodová kloubová | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; potřeba setrvalé opory při chůzi; lehké obtíže v udržení pozice těla ve stoje | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.02.05 | chodítka – s podpůrnými prvky, kolová | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; pro použití v interiéru; středně těžké obtíže v udržení pozice těla ve stoje a v měnění polohy vsedě | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.02.06 | chodítka – dětská | - | středně těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; pro nácvik chůze | 1 ks / 5 let |  |
| 07.03.03 | opěrné kozičky |
| 07.03.03.01 | opěrné kozičky | - | omezený pohyb dolních končetin a snížená stabilita | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04 | prostředky pro zvýšení soběstačnosti při vlastní hygieně |
| 07.04.01 | sedačky |
| 07.04.01.01 | sedačky – sprchové, do vany, na vanu | pomůcka | obtíže v udržení pozice ve stoje nebo v měnění základních pozic těla – stoj a poloha vsedě | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.02 | sprchová křesla |
| 07.04.02.01 | sprchová křesla – pevná | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice těla ve stoje a v sedě; obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti (cca 20 m) | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.02.02 | sprchová křesla – pojízdná | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice těla ve stoje a v sedě; těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.03 | klozetová křesla  |
| 07.04.03.01 | klozetová křesla – pevná | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice ve stoje nebo v měnění základních pozic těla – stoj a poloha vsedě a obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.03.02 | klozetová křesla – pojízdná | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice ve stoje nebo v měnění základních pozic těla – stoj a poloha vsedě a těžké obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.04 | kombinovaná křesla |
| 07.04.04.01 | kombinovaná křesla | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice ve stoje nebo v měnění základních pozic těla – stoj a poloha v sedě a obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.04.02 | kombinovaná křesla – pojízdná | pomůcka | středně těžké obtíže v udržení pozice ve stoje nebo v měnění základních pozic těla – stoj a poloha vsedě a těžké obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 5 let |  |
| 07.04.05 | nástavce na WC |
| 07.04.05.01 | nástavce na WC | pomůcka | porucha funkce pohybu dolních končetin; obtíže v udržení pozice těla ve stoje v měnění pozice v sedě; stavy po operaci páteře a kyčlí | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.04.06 | vanové zvedáky |
| 07.04.06.01 | vanové zvedáky – elektrické | pomůcka | výrazně omezený pohyb dolních končetin a omezená funkce horních končetin | 1 ks / 7 let |  |
| 07.04.07 | vanová lehátka |
| 07.04.07.01 | vanová lehátka – dětská, polohovací | pomůcka | od 3 do 18 let včetně; těžká porucha funkce pohybu dolních končetin a trupu; případně středně těžká porucha psychomotorických funkcí; vylučuje úhradu vanového zvedáku | 1 ks / 5 let |  |
| 07.05 | ZP pro ležící pacienty |
| 07.05.01 | polohovací lůžka |
| 07.05.01.01 | polohovací lůžka – mechanická, s hrazdou a hrazdičkou, pojízdná | - | dlouhodobé až trvalé stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě a přemisťování – přesun vleže a vsedě; k zajištění dlouhodobé péče v domácím prostředí; s prokazatelně zajištěnou schopností a dostupností obsluhy mechanického polohování pečující osobou | 1 ks / 10 let |  |
| 07.05.01.02 | polohovací lůžka – elektrická, s hrazdou a hrazdičkou, pojízdná | - | dlouhodobé až trvalé stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě a přemisťování-přesun vleže a vsedě; k zajištění dlouhodobé péče v domácím prostředí; pacient schopen bezpečně ovládat ovládací jednotku a sám se polohovat a nebo je toho schopna pečující osoba, která je prokazatelně neschopná obsluhy mechanického polohování z důvodu poruch funkcí neuromuskuloskeletálních a funkcí vztahujících se k pohybu u této pečující osoby | 1 ks / 10 let |  |
| 07.05.02 | polohovací zařízení + příslušenství |
| 07.05.02.01 | polohovací zařízení – pro sezení | - | těžké obtíže v udržení pozice těla vsedě nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin; úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti | 1 ks / 7 let |  |
| 07.05.02.02 | polohovací zařízení – pro sezení, s odděleným polohováním hrudníku, pánve a dolních končetin | v základním vybavení jsou polohovatelné stupačky, pánevní pás, nastavitelná sakrální pelota, nastavitelná zádová opěra; polohování sklonu sedu (náklonu); polohování zádové opěry; individuálně nastavitelná délka zavěšení polohovatelné podnožky, opěry rukou (područky); hlavová opěra; interiérový podvozek | těžké obtíže v udržení pozice těla vsedě nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin; úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti; ke korekci těžké funkční až strukturální deformity (těžké skoliózy, těžké asymetrie pánve a dolních končetin); vylučuje úhradu trupové ortézy pro sed | 1 ks / 7 let |  |
| 07.05.02.03 | polohovací zařízení – vertikalizační, včetně příslušenství | - | těžké obtíže v udržení pozice těla ve stoje nebo těžká porucha psychomotorických funkcí nebo těžká porucha svalového tonu trupu a dolních končetin; úplné obtíže v chůzi na krátké vzdálenosti; k zajištění potřebné osové zátěže dolních končetin a trupu a zlepšení funkce respirační, gastrointestinálního a uropoetického traktu  | 1 ks / 7 let |  |
| 07.05.02.04 | příslušenství medicínsky odůvodněné k polohovacím zařízením pro sezení | - | potřeba polohování a stabilizace v určité poloze | 1 ks / 7 let |  |
| 07.05.03 | pojízdné zvedáky + příslušenství |
| 07.05.03.01 | pojízdné zvedáky | pomůcka | stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě, a přemisťování-přesun vleže a vsedě; trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu, nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž | 1 ks / 10 let |  |
| 07.05.03.02 | závěsy k pojízdným zvedákům | pomůcka | stavy s těžkými obtížemi v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě, a přemisťování – přesun vleže a vsedě; trvalé těžké nebo úplné obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; v kombinaci s těžkou poruchou funkce horních končetin a případně trupu, nebo s chronickým onemocněním, které neumožňuje zvýšit zátěž | 1 ks / 3 roky  |  |
| 07.05.04 | příslušenství k ZP pro ležící pacienty |
| 07.05.04.01 | hrazdy s hrazdičkou – samostatně stojící | pomůcka | těžké obtíže v mobilitě na lůžku – měnění základní pozice těla vleže a vsedě a přemisťování – přesun vleže a vsedě; vylučuje nárok na úhradu polohovacího lůžka | 1 ks / 10 let |  |
| 07.06 | antidekubitní ZP |
| 07.06.01 | antidekubitní matrace + příslušenství |
| 07.06.01.01 | antidekubitní matrace s potahem – aktivní nebo pasivní – při nízkém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19 – 16 | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.01.02 | antidekubitní matrace s potahem – aktivní nebo pasivní, při středním riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16 – 14 | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.01.03 | antidekubitní matrace s potahem – aktivní nebo pasivní, při vysokém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 14 | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.01.04 | kompresory k antidekubitním matracím – aktivním | - | pacienti s rizikem dekubitů s předpokladem dlouhodobého nebo trvalého používání | 1 ks / 7 let |  |
| 07.06.02 | antidekubitní podložky a antidekubitní pomůcky do vozíků |
| 07.06.02.01 | antidekubitní podložky – při vysokém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 14 | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.02.02 | antidekubitní podložky – sedací, při nízkém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 19 – 16 nebo těžké obtíže při chůzi na krátké vzdálenosti; mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.02.03 | antidekubitní podložky – sedací, při středním riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové 16 – 14 nebo funkční změny vedoucí k asymetrii pánve a těžká porucha hybnosti dolních končetin; mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.02.04 | antidekubitní podložky – sedací, při vysokém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 14 nebo těžká až úplná ztráta (porucha) čití v sedací oblasti – hýždě, zadní strana stehen; hráz nebo strukturální změny vedoucí k asymetrii pánve + těžká porucha hybnosti dolních končetin; mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.06.02.05 | antidekubitní podložky – zádové, při vysokém riziku vzniku dekubitů | - | klasifikace rizika dekubitů dle Nortonové méně než 14; dlouhodobá a nebo trvalá mobilita na vozíku | 1 ks / 3 roky |  |
| 07.07 | servisní zákroky |
| 07.07.04 | opravy a úpravy polohovacích lůžek |
| 07.07.04.02 | úpravy polohovacích lůžek – prodloužení | služba | - | - |  |
| **08** | **ZP pro sluchově postižené pacienty** |
| 08.01 | sluchadla |
| 08.01.01 | sluchadla pro vzdušné vedení |
| 08.01.01.01 | sluchadla pro vzdušné vedení pro monoaurální korekci - dětská - jednostranná ztráta sluchu od 30 dB SRT na postiženém uchu | sluchadlo dětské (do 18 let včetně) musí splňovat tyto požadavky: a) digitální zpracování signálu; b) min. 5 kanálů; c) softwarové nastavení pro dětský zvukovod; d) je vybaveno dětským hákem; e) je kompatibilní s FM systémem | do 6 let včetně | 1 ks / 5 let |  |
| od 7 do 18 let včetně |
| 08.01.01.02 | sluchadla pro vzdušné vedení pro binaurální korekci - dětská - ztráty sluchu od 30 dB SRT | sluchadlo dětské (do 18 let včetně) musí splňovat tyto požadavky: a) digitální zpracování signálu; b) min. 5 kanálů; c) softwarové nastavení pro dětský zvukovod; d) je vybaveno dětským hákem; e) je kompatibilní s FM systémem | do 6 let včetně | 1 sada (2 ks sluchadel) / 5 let |  |
| od 7 do 18 let včetně |
| 08.01.01.03 | sluchadlo pro vzdušné vedení pro monoaurální korekci – od 19 let – ztráty sluchu od 30 dB SRT | - | od 19 let | 1 ks / 5 let |  |
| 08.01.01.04 | sluchadla pro vzdušné vedení pro binaurální korekci – od 19 let – ztráty sluchu od 30 dB SRT | - | od 19 let | 1 sada (2 ks sluchadel) / 5 let |  |
| od 19 let; hluchoslepí pacienti  | 2 ks / 5 let |  |
| 08.01.02 | sluchadla na kostní vedení |
| 08.01.02.01 | sluchadla na kostní vedení včetně kompletního příslušenství po dobu životnosti sluchadla | - | ztráta sluchu při: oboustranné anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | 1 ks / 5 let |  |
| 08.01.02.02 | zevní části implantabilního kostního systému sluchadla (na softbandu) – do 10 let včetně | - | do 10 let včetně; ztráta sluchu při: oboustranné anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických a neurochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | 1 ks / 10 let |  |
| 08.01.02.03 | zevní části implantabilního systému kostního sluchadla – od 11 let | - | od 11 let; ztráta sluchu při: oboustranné anomálii zvukovodu a středouší s těžkou převodní nedoslýchavostí; chronickém výtoku ze středouší; stavech po kofochirurgických a neurochirurgických operacích; při neřešitelných alergiích na tvarovku; špatném efektu sluchadla na vzdušné vedení | 1 ks / 10 let |  |
| 08.02 | příslušenství ke sluchadlům |
| 08.02.01 | tvarovky ušní a skořepiny |
| 08.02.01.01 | skořepiny k nitroušním sluchadlům – individuálně zhotovené | - | do 18 let včetně | 2 ks / 1 rok |  |
| od 19 let | 1 ks / 5 let |
| hluchoslepí pacienti | 2 ks / 5 let |
| 08.02.01.02 | tvarovky ušní k závěsným sluchadlům – individuálně zhotovené  | - | do 18 let včetně | 2 ks / 1 rok |  |
| od 19 let | 1 ks / 5 let |
| hluchoslepí pacienti | 2 ks / 5 let |
| 08.02.01.03 | tvarovky ušní – ochranné (ochrana před vniknutím vody do středouší) – individuálně zhotovené | - | do 18 let včetně; stavy s otevřeným středouším | 1 ks / 2 roky / 1 ucho |  |
| 08.02.02 | řečové procesory – náhradní |
| 08.02.02.01 | řečové procesory – náhradní (zevní část implantabilního systému) | - | výměna zevní části sytému při prokazatelné efektivitě (účinku u pacienta) na základě audiologického vyšetření | 1 ks / 10 let |  |
| **09** | **ZP pro zrakově postižené pacienty** |
| 09.01 | ZP pro léčbu šilhavosti dětí |
| 09.01.01 | okluzory |
| 09.01.01.01 | okluzory – náplasťové | - | do 14 let včetně | 400 ks / 1 rok |  |
| 09.02 | ZP pro korekci zraku |
| 09.02.01 | kontaktní čočky |
| 09.02.01.01 | kontaktní čočky – měkké | - | do 14 let včetně; bez změny korekce; refrakce nad +-10 DPT; afakie alespoň u jednoho oka, astigmatismus irregularis, anisometropie 3 DPT a více | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 15 let; bez změny korekce; refrakce nad +-10 DPT; afakie alespoň u jednoho oka, astigmatismus irregularis, anisometropie 3 DPT a více | 1 ks / 1 rok / 1 oko |
| 09.02.01.02 | kontaktní čočky – tvrdé, sférické | - | do 14 let včetně; afakie; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 15 let; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 1 ks / 2 roky / 1 oko |
| 09.02.01.03 | kontaktní čočky – tvrdé, torické | - | do 14 let včetně; afakie; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 15 let; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 1 ks / 2 roky / 1 oko |
| 09.02.01.04 | kontaktní čočky - tvrdé - individuálně zhotovené | - | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; do 14 let včetně; afakie; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; od 15 let; bez změny korekce; keratokonus, astigmatismus irregularis | 1 ks / 2 roky / 1 oko |
| 09.02.01.05 | kontaktní čočky – terapeutické, speciální, stenopeické | - | do 14 let včetně; bez změny korekce; pouze závažné choroby rohovky, duhovky nebo kombinace | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 15 let; bez změny korekce; pouze závažné choroby rohovky, duhovky nebo kombinace | 1 ks / 1 rok / 1 oko |
| 09.02.01.06 | kontaktní čočky – terapeutické, speciální, barevné | - | do 14 let včetně; bez změny korekce; pouze závažné choroby rohovky, duhovky nebo kombinace | 2 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 15 let; bez změny korekce; pouze závažné choroby rohovky, duhovky nebo kombinace | 1 ks / 1 rok / 1 oko |
| 09.02.02 | brýlové čočky |
| 09.02.02.01 | brýlové čočky – tvrzené, sférické | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti | 3 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti;  | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.02 | brýlové čočky – tvrzené, tórické | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti | 3 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; epileptici; jednoocí pacienti | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.03 | brýlové čočky – lentikulární | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; nad +-10 DPT; afakie | 3 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; nad +-10 DPT | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; nad +-10 DPT | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.04 | brýlové čočky – vysokoindexové | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; myopie nad – 10 DPT; poruchy centrálního zorného pole | 3 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; myopie nad – 10 DPT; poruchy centrálního zorného pole | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; myopie nad – 10 DPT; poruchy centrálního zorného pole | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.05 | brýlové čočky – prizmatické | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 3 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.06 | brýlové čočky – bifokální | - | do 17 let včetně; bez změny korekce; strabismus; afakie | 2 páry / 1 rok |  |
| 09.02.02.07 | brýlové čočky – franklinovy | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; strabismus; afakie | 2 páry / 1 rok |  |
| 09.02.02.08 | brýlové čočky – plastové, sférické | - | do 5 let včetně; bez změny korekce | 2 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; nad +-3 DPT | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; nad +-10 DPT | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.09 | brýlové čočky – plastové, tórické | - | do 5 let včetně; bez změny korekce | 2 páry / 1 rok |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; nad +-3 DPT | 1 pár / 1 rok |
| od 15 let; bez změny korekce; nad +-10 DPT | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.02.10 | brýlové čočky – plastové, hyperokulární | - | do 17 let včetně; bez změny korekce | 2 páry / 1 rok |  |
| od 18 let; bez změny korekce | 1 pár / 3 roky |
| 09.02.03 | brýlové obruby |
| 09.02.03.01 | brýlové obruby | - | do 5 let včetně | 3 ks / 1 rok |  |
| od 6 let do 14 let včetně | 1 ks / 1 rok |
| 09.02.04 | prizmatické folie |
| 09.02.04.01 | prizmatické folie – měkké | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 3 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 ks / 1 rok / 1 oko |
| od 15 let; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 ks / 3 roky / 1 oko |
| 09.02.04.02 | prizmatické folie – tvrdé | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 3 ks / 1 rok / 1 oko |  |
| od 6 do 14 let včetně; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 ks / 1 rok / 1 oko |
| od 15 let; bez změny korekce; diplopie; strabismus | 1 ks / 3 roky / 1 oko |
| 09.02.05 | absorbční vrtsvy na brýlové čočky |
| 09.02.05.01 | absorbční vrstvy na brýlové čočky | - | do 5 let včetně; bez změny korekce; afakie; pseudoafakie; choroby a vady provázené světloplachostí | 3 páry / 1 rok |  |
| 09.03 | ZP pro slabozraké |
| 09.03.01 | dalekohledové systémy + příslušenství |
| 09.03.01.01 | dalekohledové systémy – do dálky + příslušenství | - | - | 1 ks / 7 let |  |
| 09.03.01.02 | dalekohledové systémy – na blízko + příslušenství | - | - | 1 ks / 7 let |  |
| 09.03.02 | asferické lupy |
| 09.03.02.01 | asferické lupy – zvětšující 4x a více | - | - | 1 ks / 5 let |  |
| 09.04 | ZP kompenzační pro zrakově postižené |
| 09.04.01 | oční protézy |
| 09.04.01.01 | oční protézy - skleněné - individuálně zhotovené | - | - | 2 ks / 1 rok |  |
| 09.04.01.02 | oční protézy - akrylátové - individuálně zhotovené | - | - | 1 ks / 1 rok |  |
| 09.04.02 | lékařské mluvící teploměry – pro nevidomé |
| 09.04.02.01 | lékařské mluvící teploměry – pro nevidomé | - | - | 1 ks / 7 let |  |
| 09.04.03 | indikátory světla a hladiny |
| 09.04.03.01 | indikátory světla a hladiny | - | těžce slabozrací a nevidomí pacienti | 1 ks / 2 roky |  |
| 09.04.04 | bílé a červenobílé hole |
| 09.04.04.01 | bílé hole – opěrné | - | - | 1 ks / 3 roky |  |
| 09.04.04.02 | bílé hole – signalizační a orientační; neskládací | - | - | 3 ks / 1 rok |  |
| 09.04.04.03 | bílé hole – signalizační a orientační; skládací | - | - | 3 ks / 1 rok |  |
| 09.04.04.04 | červenobílé hole – neskládací | - | - | 3 ks / 1 rok |  |
| 09.04.04.05 | červenobílé hole – skládací | - | - | 3 ks / 1 rok |  |
| **10** | **ZP respirační, inhalační a pro aplikaci enterální výživy** |
| 10.01 | ZP pro prevenci a léčbu inhalací |
| 10.01.01 | inhalátory + příslušenství |
| 10.01.01.01 | inhalátory – nízko výkonné včetně příslušenství | - | recidivující a chronická onemocnění horních a dolních dýchacích cest | 1 ks / 5 let |  |
| 10.01.01.02 | inhalátory – vysoce výkonné (MMD < 4,5 µm, respirabilní frakce > 60 %, výdej > 0,5 ml/min ≤ 0,65 ml/min) | - | cystická fibróza; primární ciliární diskineza (PCD) či jiné formy bronchiektazií | 1 ks / 5 let |  |
| 10.01.01.03 | inhalátory – vysoce výkonné (MMD < 4,5 µm, respirabilní frakce > 60 %, výdej > 0,65 ml/min) | - | cystická fibróza; primární ciliární diskineza (PCD); děti od 7 let a dospělí | 1 ks / 5 let |  |
| 10.01.01.04 | nebulizátory k nízkovýkonným inhalátorům | - | recidivující a chronická onemocnění horních a dolních dýchacích cest | 1 ks / 2 roky |  |
| 10.01.01.05 | nebulizátory k vysokovýkonným inhalátorům | - | cystická fibróza; primární ciliární diskineza (PCD) či jiné formy bronchiektazií | 1 ks / 2 roky |  |
| 10.01.01.06 | nebulizátory s membránou k vysoce výkonným inhalátorům | - | cystická fibróza; primární ciliární diskineza (PCD) | 1 ks / 2 roky |  |
| 10.01.02 | objemové nástavce k dávkovacím aerosolům |
| 10.01.02.01 | objemové nástavce k dávkovacím aerosolům – spacery, včetně náustku nebo masky | - | - | 1 ks / 2 roky |  |
| 10.02 | rehabilitační respirační ZP |
| 10.02.01 | PIP pomůcky |
| 10.02.01.01 | nádechové rehabilitační ventily | - | astma; CHOPN; bronchiektazie; stavy po pneumoniích; intersticiální plicní procesy; neuromuskulární onemocnění; CF | 1 ks / 1 rok |  |
| 10.02.02 | PEP pomůcky |
| 10.02.02.01 | výdechové rehabilitační ventily | - | astma; CHOPN; bronchiektazie; stavy po pneumoniích; intersticiální plicní procesy; neuromuskulární onemocnění; CF | 1 ks / 1 rok |  |
| 10.02.02.02 | expektorační pomůcky | - | chronická postižení dolních dýchacích cest vyžadující trvalou fyzioterapii a dechovou rehabilitaci | 1 ks / 2 roky |  |
| 10.03 | ZP pro dlouhodobou domácí oxygenoterapii |
| 10.03.01 | koncentrátory |
| 10.03.01.01 | koncentrátory kyslíku – stacionární | - | 1) PaO2 7,3 – 8,0 kPa + známky plicní hypertenze a/nebo sekundární polyglobulie a/nebo noční desaturace a/nebo zátěžové desaturace; 2) PaO2 < 7,3 kPa (blíže viz standard ČPFS); pacient málo mobilní | - |  |
| 10.03.01.02 | koncentrátory kyslíku – mobilní | - | 1) PaO2 7,3 – 8,0 kPa + známky plicní hypertenze a/nebo sekundární polyglobulie a/nebo noční desaturace a/nebo zátěžové desaturace; 2) PaO2 < 7,3 kPa (blíže viz standard ČPFS); pacient mobilní | - |  |
| 10.03.01.03 | koncentrátory kyslíku – vysokoprůtokový | - | 1) PaO2 7,3 – 8,0 kPa + známky plicní hypertenze a/nebo sekundární polyglobulie a/nebo noční desaturace a/nebo zátěžové desaturace; 2) PaO2 < 7,3 kPa (blíže viz standard ČPFS); s nutností průtoku O2 > 3 l/min | - |  |
| 10.03.02 | systémy k aplikaci kapalného kyslíku |
| 10.03.02.01 | systémy k aplikaci kapalného kyslíku | - | mobilní pacient; výdej do 2 l/min při zátěži; při bronchopulmonální dysplasii nebo pacient zařazený do programu transplantace plic | - |  |
| 10.04 | ZP pro léčbu poruch dýchání ve spánku |
| 10.04.01 | přístroje CPAP |
| 10.04.01.01 | přístroje CPAP se sledováním doby použití | včetně základního příslušenství | AHI ≥ 15; léčebné tlaky do 8 mbar, ev. při prokázané toleranci do 10 mbar | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.01.02 | přístroje CPAP s poklesem tlaku ve výdechu a sledující zbytkové AHI | včetně základního příslušenství | AHI ≥ 15; léčebné tlaky od 8 mbar; zbytkový nález AHI při titraci s nutností pravidelných kontrol AHI a compliance | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.02 | přístroje BPAP |
| 10.04.02.01 | přístroje BPAP S se sledováním doby použití | včetně základního příslušenství | AHI ≥ 15 jen u léčby obstruktivní spánkové apnoe tam, kde jsou zapotřebí tlaky neumožňující léčbu CPAP | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.02.02 | přístroje BPAP S sledující zbytkový AHI | včetně základního příslušenství | viz 10.04.02.01 + zbytkový nález AHI při titraci s nutností pravidelných kontrol AHI a compliance | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.02.03 | přístroje BPAP ST sledující zbytkový AHI | včetně základního příslušenství | viz 10.04.02.02; tam, kde základní onemocnění vyžaduje nastavení záložní frekvence; u hypoventilace při prokázaném dostatečném efektu léčby  | 1 ks / 7 let |  |
|
| 10.04.03 | přístroje autoadaptivní |
| 10.04.03.01 | přístroje APAP s poklesem tlaku ve výdechu a sledujícím zbytkové AHI | včetně základního příslušenství | AHI ≥ 15; intolerance léčby CPAP, SAS s vazbou na polohu či REM spánek | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.03.02 | přístroje ABPAP sledující zbytkové AHI | včetně základního příslušenství | AHI ≥ 15; prokázaný nedostatečný efekt léčby CPAP a BPAP | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.03.03 | přístroje ABPAP s proměnlivou objemovou podporou | včetně základního příslušenství | hypoventilační syndrom; neinvazivní domácí ventilace či těžký syndrom spánkové apnoe při prokázané nutnosti objemové podpory | 1 ks / 7 let |  |
|
| 10.04.03.04 | autoadaptivní servoventilátory s proměnnou tlakovou podporou | včetně základního příslušenství | centrální a komplexní spánková apnoe; periodické dýchání | 1 ks / 7 let |  |
| 10.04.04 | příslušenství k CPAP, BPAP, APAP, autoadaptivním přístrojům |
| 10.04.04.01 | masky nosní ventilované silikonové | - | SAS; dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.02 | masky nosní ventilované silikonové odlehčené | - | SAS; dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.01; maska druhé volby | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.03 | masky nosní ventilované gelové | - | SAS; dobrá nosní průchodnost; nízké léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.02; maska třetí volby | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.04 | masky celoobličejové ventilované silikonové | - | SAS; špatná tolerance léčby pomocí nosní masky; špatná nosní průchodnost; dýchání ústy úniky okolo masky; vyšší léčebné tlaky | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.05 | masky celoobličejové ventilované silikonové odlehčené | - |  SAS; špatná tolerance léčby pomocí nosní masky; špatná nosní průchodnost; dýchání ústy úniky okolo masky; vyšší léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.04; maska druhé volby; NIV | 1 ks / 1 rok |  |
|
| celodenní použití | 2 ks / 1 rok |
|  SAS; špatná tolerance léčby pomocí nosní masky; špatná nosní průchodnost; dýchání ústy úniky okolo masky; vyšší léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.04; maska druhé volby; NIV | 1 ks / 1 rok |
|
| celodenní použití | 2 ks / 1 rok |
| 10.04.04.06 | masky celoobličejové ventilované gelové | - | SAS; špatná tolerance léčby pomocí nosní masky; špatná nosní průchodnost; dýchání ústy úniky okolo masky; vyšší léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.05; maska třetí volby; NIV | 1 ks / 1 rok |  |
|
| celodenní použití | 2 ks / 1 rok |
| SAS; špatná tolerance léčby pomocí nosní masky; špatná nosní průchodnost; dýchání ústy úniky okolo masky; vyšší léčebné tlaky; špatná tolerance léčby a/nebo úniky vyšší než 20 l/min s maskou 10.04.04.05; maska třetí volby; NIV | 1 ks / 1 rok |
|
| celodenní použití | 2 ks / 1 rok |
| 10.04.04.07 | masky nízkokontaktní ventilované – nosní polštářky | - | SAS; špatná tolerance léčby PAP pomocí nosní masky základní (kožní onemocnění, kontaktní alergie, klaustrofobie) | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.08 | hadice, délka do 60 cm | - | SAS; dobrá tolerance léčby PAP  | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.09 | hadice, délka nad 60 cm | - | SAS; dobrá tolerance léčby PAP  | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.10 | vyhřívané hadice – k výhřevným zvlhčovačům | - | SAS; špatná tolerance léčby PAP bez použití zvlhčovače  | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.04.04.11 | výhřevné zvlhčovače | - | SAS; špatná tolerance léčby PAP bez použití zvlhčovače  | 1 ks / 4 roky |  |
|
| 10.04.04.12 | filtry | - | SAS; dobrá tolerance léčby PAP  | 1 ks / 1 rok |  |
|
| 10.05 | ZP pro tracheostomované a laryngektomované |
| 10.05.01 | tracheostomické kanyly + příslušenství |
| 10.05.01.01 | tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem ≤ 6 mm | - |  provedená tracheostomie | 1 ks / 1 měsíc |  |
| 10.05.01.02 | tracheostomické kanyly – jednorázové, s vnitřním průměrem > 6 mm | - |  provedená tracheostomie | 1 ks / 1 měsíc |  |
| 10.05.01.03 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s vnitřním průměrem ≤ 6 mm | - |  provedená tracheostomie | 3 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.04 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s vnitřním průměrem > 6 mm | - |  provedená tracheostomie | 2 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.05 | laryngektomické kanyly – pro opakované použití | - |  totální laryngektomie | 2 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.06 | tracheostomické kanyly – z kovu, pro dlouhodobě tracheostomované | - | do 14 let včetně; provedená tracheostomie s alergií na PVC nebo silikon; zužující se ústí průdušnice | 3 ks / 2 roky |  |
| od 15 let; provedená tracheostomie s alergií na PVC nebo silikon; zužující se ústí průdušnice | 2 ks / 2 roky |
| 10.05.01.08 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, s měkkou nafukovací manžetou pro krátkodobé utěsnění | - | tracheostomovaní pacienti, kteří při jídle aspirují a vyžadují přechodné utěsnění průdušnice při každém jídle | 2 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.09 | tracheostomické kanyly – pro opakované použití, mluvící, s chlopní | - | trvalí kanylonosiči se zachovalými hlasivkami | 1 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.10 | mluvící adaptéry (mluvící chlopně) – se standardním 15 mm konektorem | - | trvalí kanylonosiči se zachovalými hlasivkami | 1 ks / 1 rok |  |
| 10.05.01.11 | zvlhčovače (umělé nosy) pro kanyly se standardním 15 mm konektorem | - | provedené tracheostomie; trvalé dráždění ke kašli pro tvorbu krust v průdušnici | 50 ks / 2 měsíce |  |
| 10.05.01.12 | sady ke kanylám tracheostomickým pro trvalé kanylonosiče | 365 roušek a 25 fixačních pásek; sprchový chránič, sada na čištění kanyl (kartáček, dezinfekční prášek, dóza), tracheostomický fix  | provedená tracheostomie; trvalí kanylonosiči | 1 sada / 1 rok |  |
| 10.05.01.13 | příslušenství k tracheostomickým kanylám – ochranné roláky | sada 3 ks | provedená tracheostomie; trvalí kanylonosiči se zvýšenou citlivostí kůže krku vyžadující zvýšenou ochranu; tracheostomie déle než 2 měsíce | 1 sada / 1 rok |  |
| 10.05.01.14 | příslušenství k tracheostomickým kanylám – molitanové roušky pro ochranu stomatu, lepící | sada 30 ks | pacienti po totální laryngektomii se zvýšeným rizikem aspirace nečistot | 1 sada / 2 měsíce |  |
| 10.06 | ZP pro odsávání z dýchacích cest |
| 10.06.01 | odsávačky + příslušenství |
| 10.06.01.01 | odsávačky – mechanické | - | provedená tracheostomie; obtížná toileta dolních dýchacích cest; stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie; pro cestování | 1 ks / 5 let |  |
| 10.06.01.02 | odsávačky – elektrické | - | provedená tracheostomie; obtížná toileta dolních dýchacích cest; stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie | 1 ks / 5 let |  |
| 10.06.01.03 | odsávací cévky | - | provedená tracheostomie; obtížná toileta dolních dýchacích cest; stagnace sekretu v dolních dýchacích cestách s nebezpečím bronchopneumonie | 400 ks / 1 rok |  |
| domácí umělá plicní ventilace | 1.800 ks / 1 rok |
| 10.07 | ZP k rehabilitaci hlasu (náhradní hlasové mechanismy) |
| 10.07.01 | hlasové protézy |
| 10.07.01.01 | příslušenství k hlasovým protézám | sada stomafiltru, kazety filtru, kartáček, zátka atd. |  totální laryngektomie; voperováná hlasová protéza | 1 balení / 1 rok |  |
| 10.07.02 | elektrolaryngy + příslušenství |
| 10.07.02.01 | elektrolaryngy | včetně akumulátorů na 2 roky provozu | onkologičtí pacienti; totální laryngektomie nebo rekonstrukční operace hltanu a spodiny ústní; nelze použít náhradní jícnovou řeč | 1 ks / 10 let |  |
| 10.07.02.02 | akumulátory k elektrolaryngům | kompletní sada 2 baterií k elektrolaryngu | totální laryngektomie nebo rekonstrukční operace hltanu a spodiny ústní; pacienti používající elektrolarynx | 1 sada / 2 roky |  |
| 10.08 | ZP pro aplikaci enterální výživy |
| 10.08.01 | nasogastrické sondy |
| 10.08.01.01 | nasogastrické sondy | - | do 18 let včetně; snížený příjem stravy a nutnost dokrmování; porucha polykání; metabolické vady; pneumologické a urologické problémy (odsávání dýchacích cest; cévkování) | 60 ks / 1 měsíc |  |

Oddíl B

**SEZNAM ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ S fixní PROCENTUÁLNÍ ÚHRADOU, hrazených úprav a oprav zdravotnických prostředků a zdravotnických prostředků STOMATOLOGICKých**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Kategorizační strom** | **Popis** | **Indikační omezení** | **Množstevní limit** | **Maximální úhrada** |
| 04.08.01.01 | terapeutické úpravy sériově vyrobené obuvi | služba; ortopedické úpravy a přestavby standardní obuvi; zvýšení podešve; vystavení podešve; zabudování vnitřních korektorů atd.; nepatří sem zabudování vložek | zkrat dolní končetiny; deformity; kombinované vady | 2 páry / 1 rok | 75 % |
| 04.09.01.01 | ortézy pro hlavu a krk – od 19 let – individuálně zhotovené | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; mechanická ochrana, stabilizace, fixace, korekce v daném segmentu těla; ne pro lehká postižení | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 04.09.01.02 | ortézy pro hlavu a krk – dětská do 18 let včetně – individuálně zhotovené  | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; prevence vzniku získaných deformit plynoucích z asymetrického růstu a nerovnoměrného přetěžování | 2 ks / 1 rok | 99 %  |
| 04.10.01.01 | ortézy trupu – od 19 let – individuálně zhotovené | základní materiály (plast, textil, kůže, kov, laminát, kompozitní materiály); podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na stabilizaci, fixaci nebo korekci | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 04.10.01.02 | ortézy trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené  | ortézy trupu odpovídající růstu dítěte, jeho aktivitě a materiálovým možnostem pro daný věk a tělesné parametry pacienta; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; vrozené a získané deformity trupu; neuromuskulární postižení; oslabení břišní stěny | 2 ks / 1 rok | 99 %  |
| 04.10.02.01 | ortézy trupu - kompenzační - individuálně zhotovené – pro sed | základní materiály (plast, textil, kůže, kov); podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; pro těžkou nedostatečnost postury při postižení stability pacienta vsedě; poruchy statiky a rovnováhy u neuromoskulárních postižení | 1 ks / 1 rok | 99 %; maximální úhrada 25.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.10.03.01 | bandáže trupu – od 19 let – individuálně zhotovené | základní materiály (textil, kůže), popř. výztuhy (plastové, kovové); podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; algické syndromy páteře spojené s nestabilitou; oslabení břišní stěny při rozsáhlých kýlách; stomie břišní | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 04.10.03.02 | bandáže trupu – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené | trupová bandáž odpovídající růstu dítěte, jeho aktivitě a materiálovým možnostem pro daný věk a tělesné parametry pacienta; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; deformity trupu; neuromuskulární postižení; oslabení břišní stěny | 2 ks / 1 rok | 99 %  |
| 04.11.01.01 | ortézy horních končetin – od 19 let – individuálně zhotovené | ortéza z odlehčených materiálů, nebo/i s použitím tahových systémů a dlah, které podporují funkci kloubů a svalů; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu ve více segmentech horní končetiny | 1 ks / 1 rok | 95 % |
| 04.11.01.02 | ortézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené | ortotické vybavení odpovídající růstu dítěte, jeho aktivitě a materialovým možnostem pro daný věk a tělesné parametry pacienta; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; funkční požadavek na limitaci, popř. mobilizaci a aktivní podporu pohybu v jednom nebo ve více segmentech horní končetiny | 2 ks / 1 rok |  99 % |
| 04.11.02.01 | protézy horních končetin - prvovybavení - individuálně zhotovené | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aplikace protézy po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální úhrada 45.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.11.02.02 | protézy horních končetin – od 19 let - pasivní - individuálně zhotovené | typy předloketních a pažních protéz s pasivním tahovým ovládáním úchopu; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pacienti neschopni plně zajistit a využít aktivní tahové protézy | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 45.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.11.02.03 | protézy horních končetin – od 19 let – ovládané vlastní silou – individuálně zhotovené | tahové předloketní a pažní protézy s aktivním ovlivněním úchopu a pohybu v loketním kloubu protézy; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pacienti s dostatečnou svalovou silou a morfologickými předpoklady k využití aktivního tahového ovládání protézy | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 125.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.11.02.04 | protézy horních končetin - myoelektrické - individuálně zhotovené | myoelektrické protézy předloketní a pažní, hybridní – kombinace tahového ovládání loketního kloubu a myoelektricky ovládaného úchopu; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pacienti s oboustrannou amputací horní končetiny nebo jednostrannou ztrátou horní končetiny a funkčním postižením úchopu druhostranné končetiny | 1 ks / 5 let |  99 %; maximální úhrada 400.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.11.02.05 | protézy horních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aktivní uživatel s anatomickou ztrátou v různých úrovních horní končetiny | 1 ks / 3 roky | 99 % |
| 04.12.01.01 | ortézy dolních končetin – od 19 let-individuálně zhotovené | základní materiály + odlehčené materiál (titan, karbon) + kloubové systémy ovlivňující švihovou fázi kroku; více než 1 stupeň volnosti; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; nutnost stabilizace a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny (u onemocnění snižující nosnou nebo svalovou funkci dolní končetiny vedoucí k nestabilitě kloubů) | 1 ks / 1 rok |  95 % |
| 04.12.01.02 | ortézy dolních končetin – od 19 let-ovládaná zevní silou – individuálně zhotovené | aplikace kloubových systémů s aktivním ovládáním pohybu ve více segmentech končetiny; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; vrozené a získané míšní léze; plegie dolních končetin | 1 ks / 2 roky | 95 % |
| 04.12.01.03 | ortézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené | provedení ortézy odpovídající růstu dítěte, jeho aktivitě a materiálovým možnostem pro daný věk a tělesné parametry pacienta; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; nutnost stabilizace, fixace, korekce a usměrnění nebo podpory pohybu ve více segmentech dolní končetiny v dětském věku | 2 ks / 1 rok | 99 % |
| 04.12.01.04 | ortézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – ovládané zevní silou – individuálně zhotovené | aplikace kloubových systémů s aktivním ovládáním pohybu ve více segmentech končetiny; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | pokud nelze použít sériově vyrobené zdravotnické prostředky; vrozené a získané míšní léze; plegie dolních končetin v dětském věku | 2 ks / 1 rok | 99 % |
| 04.12.02.01 | protézy pro transtibiální amputace a níže - prvovybavení - individuálně zhotovené | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aplikace protézy po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku; k základnímu nácviku chůze | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální úhrada 55.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.02 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity I. - individuálně zhotovené | protetické chodidlo typu SACH, chodidlo s jednoosým kloubem; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | interiérový typ uživatele; pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 46.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.03 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené | protetické chodidlo typ SAFE (pružný skelet), chodidlo s víceosým kloubem; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | limitovaný exteriérový typ uživatele; schopnost překonání drobných překážek (nerovný povrch, schody apod.); pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 62.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.04 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené | protetické chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů); podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele; střední a vysoká poměrná rychlost chůze; schopnost překonání většiny přírodních nerovností a bariér; schopnost pracovních činností bez nadprůměrného mechanického namáhání | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 170.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.05 | protézy pro transtibiální amputace a níže – od 19 let, stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené | protetické chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů); podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele se zvláštními požadavky; výrazné rázové a mechanické zatížení protézy; předpoklad výrazné pracovní aktivity | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 170.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.06 | protézy pro vysoké amputace (exartikulace v kolenním kloubu) - prvovybavení - individuálně zhotovené | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aplikace protézy po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku; k základnímu nácviku chůze | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální úhrada 70.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.07 | protézy pro vysokou amputaci (exartikulace v kolenním kloubu) – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typu SACH, chodidlo s jednoosým kloubem; kolenní kloub jednoosý s konstantním třením; exartikulační kolenní kloub; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | interiérový typ uživatele; pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 65.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.08 | protézy pro vysokou amputaci (exartikulace v kolenním kloubu) – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typ SAFE (pružný skelet), chodidlo s víceosým kloubem;exartikulační kolenní kloub; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | limitovaný exteriérový typ uživatele; schopnost překonání drobných překážek (nerovný povrch, schody apod.); pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 80.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.09 | protéza pro vysokou amputaci (exartikulace v kolenním kloubu) – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené | komponenty protézy: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů); exartikulační kolenní kloub; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele; střední a vysoká poměrná rychlost chůze; schopnost překonání většiny přírodních nerovností a bariér; schopnost pracovních činností bez nadprůměrného mechanickému namáhání | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 190.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.10 | protézy pro vysokou amputaci (exartikulace v kolenním kloubu) – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené | komponenty: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů) s ohledem na vysoký stupeň aktivity uživatele; exartikulační kolenní kloub; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele se zvláštními požadavky; výrazné rázové a mechanické zatížení protézy; předpoklad výrazné pracovní aktivity | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 190.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.11 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci - prvovybavení - individuálně zhotovené  | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aplikace protézy po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku, k základnímu nácviku chůze | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální úhrada 70.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.12 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity I. – individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typu SACH, chodidlo s jednoosým kloubem; kolenní kloub jednoosý s konstantním třením; kolenní kloub s uzávěrem; kolenní kloub s brzdou; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | interiérový typ uživatele; pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 65.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.13 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typ SAFE (pružný skelet), chodidlo s víceosým kloubem; kolenní kloub jednoosý s konstantním třením; kolenní kloub s brzdou; polycentrický kolenní kloub s mechanickým třením; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | limitovaný exteriérový typ uživatele; schopnost překonání drobných překážek (nerovný povrch, schody apod.); pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 80.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.14 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené  | komponenty protézy: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů); kolenní kloub (jednoosý nebo polycentrický) s hydraulickou nebo pneumatickou jednotkou; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele; střední a vysoká poměrná rychlost chůze; schopnost překonání většiny přírodních nerovností a bariér; schopnost pracovních činností bez nadprůměrného mechanickému namáhání | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 190.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.15 | protézy dolních končetin pro transfemorální amputaci – od 19 let – stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené  | komponenty: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů) s ohledem na vysoký stupeň aktivity uživatele; kolenní kloub jednoosý nebo polycentrický s pneumatickou jednotkou s ohledem na vysoký stupeň aktivity uživatele; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele se zvláštními požadavky; výrazné rázové a mechanické zatížení protézy; předpoklad výrazné pracovní aktivity | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 190.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.16 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu - prvovybavení - individuálně zhotovené  | podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | aplikace protézy po dobu stabilizace objemu měkkých tkání pahýlu a adaptace na pomůcku; k základnímu nácviku chůze | 1 ks / po amputaci | 99 %; maximální úhrada 95.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.17 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let -stupeň aktivity I. - individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typu SACH, chodidlo s jednoosým kloubem; kolenní kloub jednoosý s konstantním třením; kolenní kloub s uzávěrem; kolenní kloub s brzdou; kyčelní kloub mechanický; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | interiérový typ uživatele; pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 70.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.18 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let-stupeň aktivity II. – individuálně zhotovené  | protetické chodidlo typ SAFE (pružný skelet), chodidlo s víceosým kloubem; kolenní kloub jednoosý s konstantním třením; kolenní kloub s brzdou; polycentrický kolenníkloub s mechanickým třením; kyčelní kloub mechanický; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | limitovaný exteriérový typ uživatele; schopnost překonání drobných překážek (nerovný povrch, schody apod.); pomalá konstantní rychlost chůze | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 95.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.19 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let-stupeň aktivity III. – individuálně zhotovené  | komponenty protézy: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů); kolenní kloub (jednoosý nebo polycentrický) s hydraulickou nebo pneumatickou jednotkou; kyčelní kloub řízený hydraulický; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele; střední a vysoká poměrná rychlost chůze; schopnost překonání většiny přírodních nerovností a bariér; schopnost pracovních činností bez nadprůměrného mechanickému namáhání | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 250.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.20 | protézy dolních končetin po exartikulaci v kyčelním kloubu – od 19 let-stupeň aktivity IV. – individuálně zhotovené  | Komponenty: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů) s ohledem na vysoký stupeň aktivityuživatele; kolenní kloub jednoosý nebo polycentrický s pneumatickou jednotkou s ohledem na vysoký stupeň aktivity uživatele; kyčelní kloub řízený hydraulický; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | nelimitovaný exteriérový typ uživatele se zvláštními požadavky; výrazné rázové a mechanické zatížení protézy; předpoklad výrazné pracovní aktivity | 1 ks / 3 roky | 95 %; maximální úhrada 250.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.21 | protézy dolních končetin – bionický kloub – stupeň aktivity III. a IV. – individuálně zhotovené | komponenty: chodidlo se schopností akumulace a uvolňování energie – dynamické typy chodidel (pružný skelet z kompozitních materiálů) s ohledem na vysoký stupeň aktivity uživatele; bionické typy chodidel s využitím prvků umělé inteligence; kolenní kloub jednoosý nebo polycentrický s pneumatickou nebo hydraulickou jednotkou s možností aktivního řízení švihové fáze kroku; doplňkové moduly: rotační adaptéry, tlumiče rázů, torzní tlumiče apod.; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | kontralaterální nestabilita či arthrosa kloubů, kontralateralní transtibiální amputace, neuromuskulární deficity DK, bezpečnost práce, jednostranná exartikulace v kyčelním kloubu) | 1 ks / 5 let | 99 %; maximální úhrada 500.000,00 Kč / 1 ks |
| 04.12.02.22 | protézy dolních končetin – dětské do 18 let včetně – individuálně zhotovené | protetické vybavení odpovídající růstu dítěte, jeho aktivitě a materiálovým možnostem pro daný věk a tělesné parametry pacienta; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů | vysoce aktivní uživatel se ztrátou dolní končetiny v různých úrovních | 1 ks / 3 rok | 99 % |
| 04.13.01.01 | obuv ortopedická - jednoduchá - individuálně zhotovená  | obuv vyžadující výběr tvaru obuvnického kopyta podle objemových poměrů nohy pacienta; nevyžaduje korekce | kombinovanápostižení tří a více uvedených vad (kladívkové prsty, zkřížené prsty, vbočenépalce, ztuhlý palec, podélně a příčně plochá noha při realizovaném vyrovnání DK do 2 cm) | 2 páry / 1 rokdo 18 let včetně | 50 % |
| 2 páry / 3 rokyod 19 let |
| 04.13.01.02 | obuv ortopedická – středně složitá – individuálně zhotovená  | obuv vyžadující úpravu obuvnického kopyta korekcí a výběr vadě odpovídajícího materiálu; podle popisu navrhovaného konstrukčního řešení obsahujícího detailní položkovou kalkulaci použitého materiálu, dílů a prováděných úkonů |  kombinované postižení tří a více uvedených vad (těžké kladívkové deformity prstů, zkřížené prsty velkého rozsahu, vbočené palce nad 45°,ztuhlý deformovaný palec, fixovaná podélně příčná noha; dále pak u pooperačních a poúrazových stavů s větším rozsahem postižení; dále u podstatně porušené funkce a anatomických poměrů nohy; u artritických deformací nohy; u edémů různé etiologie; při realizovaném vyrovnání zkrácení DK od 2,5 do 4 cm) | 2 páry / 1 rokdo 18 let včetně | 90 % |
| 2 páry / 3 rokyod 19 let |
| 04.13.01.03 | obuv ortopedická - velmi složitá – individuálně zhotovená | obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortopedického kopyta  | velmi složité vady (deformovaná noha svislá, kososvislá, svislá a vbočená, hákovitá, lukovitá, kontrahovaná, revmatické deformity velkého rozsahu, rozštěpy a vrozené deformity nohy těžkého charakteru; u amputací všech prstů po hlavičky metatarzů a při realizovaném vyrovnání zkrácení DK od 4,5 do 8 cm) | 2 páry / 1 rokdo 18 let včetně | 90 % |
| 2 páry / 3 rokyod 19 let |
| 04.13.02.01 | obuv ortopedická - přímá součást protetické pomůcky nebo obuv nahrazující přístroj – individuálně zhotovená | obuv, pro kterou je nezbytná vlastní stavba ortop. kopyta podle modelu nohy; se zapracováním výztuh, popř. dalších komponent sloužících k napojení ortézy dolní končetiny; obuv přes vnitřní sandál, přes štítovou protézu; ortopedická obuv jako součást vybavení končetinovými ortézami, při aplikaci vnitřního sandálu nebo třmenu k ortéze; obuv charakteru nosné ortézy a obuvpři realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny nad 8 cm | vrozená malformace nebo amputace nohy v metatarzech a výše; při realizovaném vyrovnání zkrácení dolní končetiny nad 8 cm | 2 páry / 1 rok | 99 % |
| 04.13.03.01 | vložky ortopedické - speciální - individuálně zhotovené  | vložky dle sejmutých měrných podkladů ev. s korekcí pro složité vady, lodičkové, jazýčkové, s klínky, se zarážkami, plastické, regulační, extenční apod.  | pro složité vady nebo kombinaci více deformit | 2 páry / 1 rok | 80 % |
| 04.14.01.01 | úpravy ortéz – individuálně zhotovených | služba | výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | - | 97 % |
| 04.14.01.02 | opravy ortéz – individuálně zhotovených | služba |  výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání  | - | Děti do 18 let včetně 97 % |
| Od 19 let 90% |
| 04.14.02.01 | úpravy protéz – individuálně zhotovených | služba |  výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | - | 97 % |
| 04.14.02.02 | opravy protéz – individuálně zhotovených | služba |  výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání  | - | Děti do 18 let včetně 97 % |
| Od 19 let 90% |
| 04.14.02.03 | opravy myoelektrických protéz – individuálně zhotovených | služba |  výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání  | - | 95 % |
| 04.14.03.01 | úpravy ortopedické obuvi – individuálně zhotovené | služba |  výhradně při změnách zdravotního stavu a v medicínsky zdůvodněných případech | - | 97 % |
| 04.14.03.02 | opravy protetické části ortopedické obuvi – individuálně zhotovené | služba |  výhradně v případě poškození vzniklého běžným opotřebením, nikoliv v případě poškození vinou špatného používání  | - | Děti do 18 let včetně 97 % |
| Od 19 let 90% |
| 04.15.01.01 | epitézy končetinové – individuálně zhotovené | využití silikonových materiálů, 3D prototypingu, a digitálních technologií  | ztráta horní nebo dolní končetiny; parciální amputace ruky nebo chodidla; devastující postižení kožního krytu | 1 ks / 2 roky | 95 % |
| 04.15.01.02 | epitézy obličejové – individuálně zhotovené | využití silikonových materiálů, 3D prototypingu, a digitálních technologií  | ztrátové postižení tváře, nosu, ušního boltce, očnice, oka nebo vlasaté části hlavy | 1 ks / 2 roky | 95 % |
| 06.04.01.10 | masážní návleky – speciální | masážní návleky – pro hlavu, trup, genitál – atypické | lymfatický otok | 1 ks / 2 roky | 75 % |
| 06.04.01.11 | opravy přístrojů pro sekvenční tlakovou lymfodrenáž | služba | lymfatický otok | - | 75 % |
| 06.05.01.09 | návleky na popáleniny – individuálně zhotovené | - | pokud nelze použít návleky sériově vyrobené; stav po popálení kterékoliv části těla II. a III. stupně | 2 kusy / 1 rok; nejdéle po dobu 3 let | 75 % |
| 07.01.03.01 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k mechanickým vozíkům | - | postižení obou dolních končetin, které neumožňuje pacientovi samostatnou lokomoci při zachované funkci horních končetin | 1 ks / 5 let | 90 % |
| 07.01.03.02 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k elektrickým vozíkům | - | indikace pro mechanický vozík v kombinaci a) s postižením horních končetin nebo b) se závažným chronickým onemocněním vylučujícím použití mechanických vozíků | 1 ks / 7 let | 90 % |
| 07.02.05.02 | příslušenství medicínsky zdůvodnitelné k podvozkům pro sedací ortézy | - | po přidělení ortézy trupu individuálně zhotovené pro sed; stavy, které nelze kompenzovat kočárkem nebo vozíkem | 1 ks / 5 let | 90 % |
| 07.07.01.01 | opravy vozíků – mechanických | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.01.02 | opravy vozíků – elektrických | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.01.03 | úpravy vozíků – mechanických | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.01.04 | úpravy vozíků – elektrických | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.02.01 | opravy zdravotních kočárků  | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.02.02 | úpravy zdravotních kočárků | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.03.01 | oprava vanových zvedáků | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.04.01 | opravy polohovacích lůžek | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.05.01 | opravy polohovacích zařízení – pro sezení | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.05.02 | opravy polohovacích zařízení – vertikalizačních | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.06.01 | opravy pojízdných zvedáků – mechanických | služba | - | - | 90 % |
| 07.07.06.02 | opravy pojízdných zvedáků – elektrických | služba | - | - | 90 % |
| 10.04.05.01 | opravy ZP kategorie 10 | služba | - | - | 90 % |
|
| 10.05.01.07 | tracheostomické kanyly – individuálně zhotovené | - |  abnormální anatomie dýchacích cest, u nichž nelze použít standardní tracheostomickou kanylu | 2 ks / 1 rok | 90 %; 2.200,00 Kč / 1 ks |
| 07.02.04.02 | oprava podvozku pro sedací ortézy | služba | - | - | 90 % |
| 11 | ZP stomatologické |  |  |  |  |

Čl. II

 **Přechodné ustanovení**

1. Za výši úhrady zdravotnického prostředku při poskytování ambulantní péče se ode dne nabytí účinnosti tohoto zákona až do vydání opatření obecné povahy podle bodu 4 nebo rozhodnutí o výši a podmínkách úhrady podle tohoto zákona považuje průměr výší úhrad zdravotnického prostředku uplatněných vůči zdravotním pojišťovnám za období čtyř po sobě jdoucích kalendářních čtvrtletí předcházejících nabytí platnosti tohoto zákona. Obdobně se za podmínky úhrady zdravotnického prostředku považuje souhrn podmínek úhrady, za jakých byl zdravotnický prostředek zdravotními pojišťovnami za stejné období hrazen, a to s výjimkou úhrady podle § 16.
2. Zdravotní pojišťovny poskytnou Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv informace podle bodu 1.
3. Ke dni nabytí účinnosti tohoto zákona Státní ústav pro kontrolu léčiv zveřejní výše a podmínky úhrady upravené podle bodu 1 v seznamu vydávaném podle § 40i odst. 1.
4. Nejpozději k prvnímu dni sedmého měsíce po nabytí účinnosti tohoto zákona vydá Státní ústav pro kontrolu léčiv opatřením obecné povahy výše a podmínky úhrady zdravotnických prostředků podle bodu 1. Výše a podmínky úhrady příslušné varianty zdravotnického prostředku stanovené podle věty předchozí budou platné až do okamžiku předběžné vykonatelnosti nebo vykonatelnosti rozhodnutí Ústavu o stanovení, změně nebo zrušení výše a podmínek úhrady podle části sedmé tohoto zákona podle toho, která z uvedených skutečností nastane dříve. Bude-li předběžně vykonatelné rozhodnutí podle věty druhé zrušeno odvolacím orgánem, nabývají opět platnosti výše a podmínky úhrady stanovené dle věty první. Pro následný postup platí obdobně ustanovení věty druhé a třetí.

 Čl. III

 **Účinnost**

 Tento zákon nabývá účinnosti prvním dnem čtvrtého měsíce následujícího po dni jeho vyhlášení s výjimkou bodu 2 Přechodných ustanovení, jež nabývá účinnosti od prvního dne měsíce následujícího po dni jeho vyhlášení.

1. § 5 písm. g) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů [↑](#footnote-ref-1)
2. § 31 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů [↑](#footnote-ref-2)
3. § 32 odst. 2 písm. l) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů [↑](#footnote-ref-3)