



Společná metodika VZP ČR a SZP ČR

k předběžnému projednání úhrady zdravotnického prostředku z veřejného zdravotního pojištění zdravotními pojišťovnami v souvislosti s jeho ohlášením dle § 39r zákona č. 48/1997 Sb., pro zařazení do úhradové skupiny „Nekategorizované zdravotnické prostředky“ s úhradovým limitem 50 %

Platnost od 11. 3. 2021

ZDRAVOTNICKÉ PROSTŘEDKY PŘEDEPISOVANÉ NA POUKAZ (část P)

1. Komise pro zdravotnické prostředky

Za účelem posouzení úhrady z veřejného zdravotního pojištění zřizují zdravotní pojišťovny společnou Komisi pro zdravotnické prostředky (dále jen „Komise“). Komise jedná podle jednacího řádu, který si schválí na svém prvním zasedání.

2. Podání žádosti Ohlašovatelem

Proces projednání žádosti budoucího Ohlašovatele¹ (dále jen Ohlašovatel) o předběžné posouzení zařazení ZP do úhradové skupiny „Nekategorizované zdravotnické prostředky“ s úhradovým limitem 50 % zdravotními pojišťovnami, jehož výsledek bude předložen Ministerstvu zdravotnictví v souvislosti s ohlášením zdravotnického prostředku dle § 39r zákona č. 48/1997 Sb., (dále jen „žádost“) je zahájen jejím doručením.:

- Všeobecné zdravotní pojišťovně ČR (v elektronické podobě na adresu olzp@vzp.cz; popřípadě na základě výzvy Ohlašovatel žádost nebo její část zasílá v listinné podobě na adresu VZP ČR, Úsek zdravotní péče, Orlická 4/2020, Praha 3, 130 00).

a současně

- Svazu zdravotních pojišťoven ČR (elektronicky na e-mail benes@szpcr.cz; popřípadě na základě výzvy Ohlašovatel žádost nebo její část zasílá v listinné podobě na adresu Svaz zdravotních pojišťoven ČR, nám. W. Churchilla 2, 130 00 Praha 3).

Všechny lhůty stanovené touto Metodikou počínají běžet dnem pozdějšího doručení kterékoliv z výše uvedených stran.

3. Obsah žádosti

Ohlašovatel v podané žádosti uvede tyto údaje:

- a) název a adresu sídla ohlašovatele zdravotnického prostředku;
- b) název a adresu sídla výrobce zdravotnického prostředku, pokud není ohlašovatelem;
- c) plnou moc ve věci vyjednávání uzavření smlouvy o nejvyšší ceně v případě, že nejedná svým jménem přímo Ohlašovatel;
- d) delegování od výrobce nebo zplnomocněného zástupce pro trh EU, na základě kterého je Ohlašovatel pověřen k ohlášení ZP podle § 39r zákona č. 48/1997 Sb., ne starší 12 měsíců - úředně ověřený překlad (originálu delegování nebo úředně ověřené kopie delegování) do českého jazyka;
- e) registrační číslo výrobce zdravotnického prostředku nebo zplnomocněného zástupce výrobce zdravotnického prostředku usazeného ve třetí zemi, bylo-li Ústavem přiděleno v Registru zdravotnických prostředků;
- f) obchodní název zdravotnického prostředku;

¹ Zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění, § 39r odst. 2

- g) doplňky názvů označující každou variantu zdravotnického prostředku, pokud existuje více variant;
- h) identifikační kód každé varianty zdravotnického prostředku, pokud se na něj vztahuje povinnost notifikace podle zákona o zdravotnických prostředcích;
- i) nejvyšší cenu, za kterou je zdravotnický prostředek dodáván na trh na území České republiky, bez obchodní přírážky a daně z přidané hodnoty; cenu ohlašovatel uvede pro každou variantu zdravotnického prostředku;
- j) signovaný ceník dováženého sortimentu v zahraniční měně od výrobce, u ZP vyrobených v ČR zpracované signované kalkulační listy – výrobní cena;
- k) počet měrných jednotek v balení zdravotnického prostředku; počet měrných jednotek v balení uvede ohlašovatel pro každou variantu zdravotnického prostředku;
- l) návod k použití zdravotnického prostředku v českém jazyce ve znění aktuálním ke dni podání žádosti, příp. také firemní katalog výrobků, technický produktový list (datasheet), případně další ekvivalentní informační materiál;
- m) platné prohlášení o shodě zdravotnického prostředku a jeho překlad do českého jazyka;
- n) platný CE certifikát vydaný notifikovanou osobou pro zdravotnické prostředky nebo oznámeným subjektem pro zdravotnické prostředky v případě diagnostického zdravotnického prostředku in vitro určeného pro sebetestování, zdravotnického prostředku rizikové třídy IIa, IIb a III nebo zdravotnického prostředku rizikové třídy I sterilního nebo s měřicí funkcí a jeho překlad do českého jazyka;
- o) kopii závěrečné zprávy z klinického hodnocení (dle platného MEDDEV 2.7 / 1) nebo kopii závěrečné zprávy z hodnocení funkční způsobilosti (dle ČSN EN 13612) a její překlad do českého jazyka;
- p) hodnocení nákladové efektivity včetně předpokládaného dopadu do úhrad z veřejného zdravotního pojištění (v případě zaměnitelného terapeutického efektu srovnání dopadu do úhrad) - zvolte zdravotnický prostředek, který je standardně používán při běžné terapeutické praxi a může být plně nebo částečně nahrazen novým zdravotnickým prostředkem a následně porovnejte dopad do úhrad z veřejného zdravotního pojištění; hodnocení nákladové efektivity je vždy požadováno v případě inovativních zdravotnických prostředků, které v minulosti neměly stanovenou úhradu z v.z.p., v ostatních případech dle dodatečného vyžádání zdravotních pojišťoven
- q) závazek Ohlašovatele, že obsah a náležitosti této žádosti budou shodné s ohlášením na Státní ústav pro kontrolu léčiv dle § 39r zákona č. 48/1997 Sb. při zařazení do úhradové skupiny „Nekategorizované zdravotnické prostředky“ s úhradovým limitem 50 %,

4. Formální kontrola Žádosti

VZP ČR a SZP ČR provedou formální kontrolu doručené žádosti. Výsledek formální kontroly bude zaslán Ohlašovateli do 45 dnů ode dne doručení žádosti. V případě

potřeby si mohou zdravotní pojišťovny vyžádat další doplnění žádosti v přiměřené lhůtě, kterou oznámí ohlašovatel. V případě, že nebude žádost ve stanoveném termínu doplněna, proces projednání žádosti bude ukončen a další podání žádosti je možné nejdříve po uplynutí 6 měsíců od zaslání informace o ukončení projednání Ohlašovatel. Informace o ukončení projednání žádosti bude zaslána Ohlašovatel bez zbytečného odkladu.

5. Projednání žádosti Komisí

Pokud jsou údaje v žádosti kompletní, zahájí Komise její projednání. Výsledkem projednání je stanovisko Komise k 50 % úhradě ZP (dále jen Stanovisko Komise). Stanovisko Komise odešle předseda Komise Všeobecné zdravotní pojišťovně ČR a Svazu zdravotních pojišťoven ČR v souladu s odst. 2 této metodiky.

Komise zašle Ohlašovatel bez zbytečných odkladů informaci o ukončení projednání žádosti.