Strukturované podání

**V případě podání návrhu na zařazení srovnatelného systému do ÚK VZP – ZP navrhovatel vyplňuje formulář Strukturovaného podání.**

* + Úhrada je rovna referenční úhradě systému.
  + Doba hodnocení 75 dnů.

**Doplňující informace k vyplnění Strukturovaného podání:**

* **Pokyny uvedené ve sloupcích *Popis* a *Popis komparativního systému* nahraďte Vámi uvedenými informacemi.**
* Všechna tvrzení v *A)* *Popisu systému* a *B)* *Porovnání s komparativním systémem* barevně označte ve všech předkládaných zdrojích a ve sloupci *Zdroj* uveďte číslo stránky, na které je dané tvrzení uvedeno.
  + Příklad: 6\_Návod\_ str2
* Uveďte všechny použité zdroje v *D) Seznamu zdrojů*.
* Shodně označte zdroje napříč Strukturovaným podáním – ve jménu souboru/zdroje; ve sloupci *Zdroj;* v *D)* *Seznamu zdrojů*.
* V části *A) Popisu systému* a *B)* *Porovnání s komparativním systémem* uveďte nejlépe přímé citace z uvedeného zdroje.
* Pokud v části *B) Porovnání s komparativním systémem* nemáte k dispozici relevantní informace/zdroj pro vyplnění některého z bodů *Popis komparativního systému*, *Rozdíl* či *Zdroj komparativního systému*, uveďte v rámci *Vstupního formuláře* čestné prohlášení, že Vámi uvedený systém považujete za komparativní systém.
* V *B) Porovnání s komparativním systémem*do sloupce *Rozdíl*uveďte dle skutečnosti pouze „ANO“ (mezi systémy je rozdíl), či „NE“ (mezi systémy není rozdíl). Blíže se případnému rozdílu věnujte v*C) Zdůvodnění srovnatelnosti.*

1. **Popis systému**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Č.** | **Parametry** | **Popis** | **Zdroj** |
| 1 | Obecný název systému | *Uveďte obecný název systému.* |  |
| 2 | Obchodní název systému | *Uveďte, pod jakým názvem je systém obchodován.* |  |
| 3 | MDD/MDR | *Uveďte, zda systém byl hodnocený dle MDR nebo MDD.* |  |
| 4 | Míra zdravotního rizika | *Uveďte třídu rizika I, IIa, IIb, III, či AI.* |  |
| 5 | Všechna čísla zdravotních výkonů a příslušné kódy a názvy ZUM dle RL | *Uveďte všechna čísla zdravotních výkonů pouze s konkrétním kódem a názvem ZUM pro hodnocený ZP. Viz registrační listy zdravotních výkonů na szv.mzcr.cz/Vykon.* |  |
| 6 | Všechny referenční ZUM v ÚK VZP – ZP | *Navrhovatel předloží kalkulaci komparativních systémů včetně cenové kalkulace. Kalkulace musí obsahovat konkurenční kód VZP, název, doplněk a zkratku výrobce. V předkládané kalkulaci je třeba uvést i hodnocený systém. Požadovanou kalkulaci nám prosím předložte v excelové tabulce – viz Vzor\_Komparativní systémy\_07\_2024* [*https://media.vzpstatic.cz/media/Default/dokumenty/zp/vzor\_komparativni-systemy\_07\_2024.xlsx*](https://media.vzpstatic.cz/media/Default/dokumenty/zp/vzor_komparativni-systemy_07_2024.xlsx) |  |

1. **Porovnání s komparativním systémem**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Č.** | **Parametry** | **Popis hodnoceného systému** | **Popis komparativního systému** | **Rozdíl** | **Zdroj hodnoceného systému** | **Zdroj**  **komparativního**  **systému** |
| 7 | Obchodní název systému | *Uveďte obchodní název systému.* | *Uveďte, pod jakým názvem je systém obchodován.* |  |  |  |
| 8 | Výrobce | *Uveďte název výrobce.* | *Uveďte název výrobce.* |  |  |  |
| **Klinické vlastnosti** | | | | | | |
| 9 | Určený účel použití / indikace | *Uveďte určený účel použití / indikaci dané výrobcem.* | *Uveďte určený účel použití / indikaci dané výrobcem.* |  |  |  |
| 10 | Cílová skupina | *Uveďte skupinu pacientů, která bude využívat daný systém.* | *Uveďte skupinu pacientů, která bude využívat daný systém.* |  |  |  |
| 11 | Uživatel | *Uveďte, kdo bude se systémem zacházet – odbornost lékaře, sestra, biomedicínský inženýr apod.* | *Uveďte, kdo bude se systémem zacházet – odbornost lékaře, sestra, biomedicínský inženýr apod.* |  |  |  |
| 12 | Oblast aplikace na lidském těle | *Uveďte, na jaké části těla je systém použit.* | *Uveďte, na jaké části těla je systém použit.* |  |  |  |
| 13 | Invazivita a implantiabilita | *Uveďte, zda systém proniká do lidského těla a zda se jedná o implantabilní systém.* | *Uveďte, zda systém proniká do lidského těla a zda se jedná o implantabilní systém.* |  |  |  |
| 14 | Doba působení/kontaktu s lidským tělem | *Uveďte např. minuty, hodiny, dny, doba délky života pacienta, během operace, do vstřebání atd.* | *Uveďte např. minuty, hodiny, dny, doba délky života pacienta, během operace, do vstřebání atd.* |  |  |  |
| **Technologické vlastnosti** | | | | | | |
| 15 | Způsob aplikace / použití / dosažení zamýšleného účelu | *Uveďte, jakým způsobem se ZP aplikuje, používá, nebo jakým mechanismem dochází k dosažení jeho zamýšleného účinku.* | *Uveďte, jakým způsobem se ZP aplikuje, používá, nebo jakým mechanismem dochází k dosažení jeho zamýšleného účinku.* |  |  |  |
| 16 | Technická specifikace a vlastnosti | *Uveďte základní technickou specifikaci a vlastnosti systému. Zároveň uveďte, pokud je systém radioaktivní.* | *Uveďte základní technickou specifikaci a vlastnosti systém. Zároveň uveďte, pokud je systém radioaktivní.* |  |  |  |
| 17 | Sterilita a jednorázové/opakované použití | *Uveďte, zda se dodává systém sterilní a zda je určen pro jednorázové či opakované použití (a v jakém počtu).* | *Uveďte, zda se dodává systém sterilní a zda je určen pro jednorázové či opakované použití (a v jakém počtu).* |  |  |  |
| 18 | Nákres/fotografie | *Uveďte název souboru obrázku systému. Obrázek nevkládejte do tabulky.* | *Uveďte název souboru obrázku systému. Obrázek nevkládejte do tabulky.* |  |  |  |
| 19 | Složení/materiál | *Uveďte materiálové složení systému. Pokud je v IFU uvedena ISO norma. (Případně obsahuje-li systém léčivou látku, zvířecí tkáň apod. vypsat a vysvětlit účel této složky)* | *Uveďte materiálové složení systému. Pokud je v IFU uvedena ISO norma. (Případně obsahuje-li systém léčivou látku, zvířecí tkáň apod. vypsat a vysvětlit účel této složky)* |  |  |  |
| **Biologické vlastnosti** | | | | | | |
| 20 | Materiál v kontaktu s lidským tělem | *Uveďte materiály a látky, které přicházejí do kontaktu s lidskými tkáněmi a tekutinami.* | *Uveďte materiály a látky, které přicházejí do kontaktu s lidskými tkáněmi a tekutinami.* |  |  |  |

1. **Zdůvodnění srovnatelnosti**

Stručně zdůvodněte srovnatelnost hodnoceného a komparativního systému, pokud jste v *B)* *Porovnání s komparativním systémem* ve sloupci *Rozdíl* uvedli „ANO“.

Zdůvodnění podložte relevantním zdrojem (např. publikace, zpráva klinického hodnocení, stanovisko OS), pokud je takový zdroj dostupný.

**D) Seznam zdrojů:**

1. Vstupní formulář (označte „1\_VF“).   
2. Šablona pro zařazení/změnu v Úhradovém katalogu VZP – ZP (označte „2\_Šablona“).   
3. Aktuálně platné prohlášení o shodě od výrobce (PoS) (označte „3\_PoS“).   
4. EC certificate (označte „4\_EC“).   
5. Signovaný ceník původce (označte „5\_Ceník“).   
6. Návod k použití (označte „6\_Návod“).   
7. Aktuálně platné písemné pověření zástupce navrhovatele (označte „7\_Pověření“).   
8. Plná moc udělená navrhovateli výrobcem, nebo zplnomocněným zástupcem pro trh (označte „8\_Delegování“).   
9. Firemní katalog výrobků, nebo technický produktový list (datasheet), nebo příbalový leták, nebo operační technika (označte „9\_Katalog“).   
10. Souhrn údajů o bezpečnosti a klinické funkci / závěrečná zpráva o klinickém hodnocení (označte „10\_SSCP/CER“).  
11. Návod k použití pro komparátoru (označte „11\_K\_Návod“) – pokud je zdroj k dispozici.  
12. Firemní katalog výrobků komparátoru, nebo technický produktový list (datasheet), nebo příbalový leták, nebo operační technika.   
 (označte „12\_K\_Katalog“) – pokud je zdroj k dispozici.  
13. Doplňující zdroje dle vlastního uvážení (označte následným pořadovým číslem s textem dle vlastního uvážení) – nepovinné.