

VŠEOBECNÁ ZDRAVOTNÍ POJIŠŤOVNA
ČESKÉ REPUBLIKY
 všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky
 Regionální pobočka Praha
 Pobočka pro Hl. m. Prahu a Středočeský kraj (1651)
 Došlo: - 7. 02. 2022
 Čís.:
 Č.j.: 00720462/22
 Počet l./př.:
 uzavřené mezi smluvními stranami: 1/1



vzpes656B18F4

Dodatek č. 18

Smlouva o poskytování a úhradě hrazených služeb

č. 1601K001 ze dne 7. 11. 2016 (dále jen „Smlouva“)
 (odbornost 816)

Poskytovatel zdravotních služeb:	Endokrinologický ústav
Sídlo (obec):	Praha 1
Ulice, č.p., PSČ:	Národní 8, 116 94
Zápis v obchodním rejstříku:	<ul style="list-style-type: none"> nezapisuje se
Zastoupený (jméno, funkce):	doc. RNDr. Běla Bendlová, CSc., ředitelka
IČ:	00023761
IČZ:	01393000

(dále jen „Poskytovatel“) na straně jedné

a

Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky	
Sídlo:	Orlická 4/2020, Praha 3, 130 00
IČ:	41197518
Regionální pobočka Praha, pobočka pro Hl. m. Prahu a Středočeský kraj	
Zastoupená (jméno a funkce):	PhDr. Mgr. Jan Bodnár, LL.M. ředitel Regionální pobočky Praha, pobočky pro Hlavní město Prahu a Středočeský kraj
Doručovací adresa (obec):	Praha 1
Ulice, č.p., PSČ:	Na Perštýně 359/6, 110 01

(dále jen „Pojišťovna“) na straně druhé

Článek I.

- Smluvní strany se dohodly, že úhrada hrazených služeb poskytnutých pojištěncům Pojišťovny v období od 1. 1. 2022 do 31. 12. 2022 bude prováděna způsobem odpovídajícím vyhlášce č. 396/2021 Sb., o stanovení hodnot bodu, výše úhrad hrazených služeb a regulačních omezení pro rok 2022 (dále jen „vyhláška“) s výjimkou dohodnutou v souladu s § 17 odst. 5 větou šestou zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZVZP“), uvedenou v článku II. odst. 1 – 7 a v článku III. odst. 2. tohoto Dodatku.
- Smluvní strany prohlašují, že dohoda uvedená v článku II. odst. 1 – 7 a v článku III. odst. 2. tohoto Dodatku upravuje způsob úhrady jiným způsobem, než jak pro výše uvedené období stanoví vyhláška. Tímto prohlášením a zveřejněním tohoto Dodatku smluvní strany plní svou povinnost dle § 17 odst. 9 věty čtvrté ZVZP.

Článek II.

- Smluvní strany se dohodly, že hrazené služby poskytnuté pojištěncům s hlavními diagnózami uvedenými v Příloze č. 1 tohoto Dodatku – Číselník metod molekulární genetiky s vyšetřením germinálního genomu odb. 816 – molekulární genetiky (dále jen „Číselník“) v sloupci MKN/ORPHA, je Poskytovatel, při splnění

všech dalších kritérií uvedených v Číselníku oprávněn vykázat Pojišťovně k úhradě pod níže uvedenými kódy výkonů, za předpokladu, že jejich poskytování bylo mezi smluvními stranami sjednáno v Příloze č. 2 Smlouvy:

Kód výkonu VZP ČR	Název metody	Úhrada (Kč)
94946	Def. faktoru V (Leiden)	1 449 Kč
94947	Faktor II 20210G>A	1 449 Kč
94949	Vyšetření 5 trombofilních mutací společně	5 162 Kč
94950	Cystická fibróza	9 690 Kč
94951	Ankylozující spondylitida	1 766 Kč
94952	Delece AZF oblastí na chromozomu Y (sterilita u mužů) a determinace pohlaví (SRY, ZFX, ZFY)	3 834 Kč
94953	Defekt apolipoproteinu E	1 952 Kč
94954	Inhibitor aktivátoru plazminogenu (PAI-1)	976 Kč
94955	Hemochromatóza	2 929 Kč
94956	Familiární hypercholesterolemie typu B, familiární defekt apolipoproteinu B-100 (FDB)	976 Kč
94957	Cytochrom P450, polypeptid 2C9 + VKORC 1	1 952 Kč
94958	Glykoprotein IIIa (trombocytopenie)	1 952 Kč
94959	Angiotenzin konvertující enzym (hypertenze, Alzheimerova choroba)	976 Kč
94960	Celiakální sprue	4 601 Kč
94961	Def. faktoru XIII (koagulace, stabilita fibrinu)	976 Kč
94962	Beta-fibrinogen (FGB)	976 Kč
94963	Laktózová intolerance	1 952 Kč
94964	Def. alfa-1-antitrypsinu	1 952 Kč
94965	Thiopurin S-metyltransferáza	2 929 Kč
94966	Cytochrom P450 2C19	2 929 Kč
94967	Aneuploidie chromozomů 13,18, 21, X a Y metodou QF PCR	7 500 Kč
94968	Hluchota (nesyndromální) - DFNB1	4 790 Kč
94969	Wilsonova choroba (WD)	27 000 Kč
94970	Spinální svalová atrofie	7 425 Kč
94971	Sy. fragilního X (FRAXA) - základní vyš.	1 627 Kč
94972	Sy. fragilního X (FRAXA) - stanovení rozsahu mutace (komplexní diagnostika)	9 000 Kč
94979	Svalová dystrofie typ Duchenne/Becker	14 850 Kč
94980	Myotonická dystrofie typu I (DM1)	11 502 Kč
94981	Hereditární nádorové syndromy	39 600 Kč
94982	Komplexní molekulární analýza 1 (NGS ≤ 20 genů)	27 500 Kč
94983	Komplexní molekulární analýza 2 (NGS 21 - 100 genů)	39 600 Kč
94984	Komplexní molekulární analýza 3 (NGS > 101 genů)	57 200 Kč
94994	Molekulární analýza prenatální s nízkým rozlišením	13 500 Kč

2. V případě vyšetření geneticky příbuzných probanda je vyšetření cílené mutace vždy vykazováno kódy výkonů uvedených ve vyhlášce č. 134/1998 Sb., kterou se vydává seznam zdravotních výkonů s bodovými hodnotami, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Seznam zdravotních výkonů“), a hrazeno dle vyhlášky.
3. Smluvní strany se dohodly, že zdravotní služby odpovídající výkonům uvedeným v odst. 1 tohoto článku je Poskytovatel oprávněn vykázat k úhradě výhradně pod kódy výkonů tam uvedenými. Pokud by Poskytovatel takové služby vykázal pod jinými kódy výkonů, např. pod kódy výkonů uvedenými v Seznamu zdravotních výkonů, nebudou Poskytovateli Pojišťovnou uhrazeny.
4. Smluvní strany se dohodly, že zdravotní služby poskytnuté pojištěncům s hlavní diagnózou neuvedenou v Číselníku, budou Poskytovatelem vykazovány kódy výkonů pro germinální genom uvedené v Seznamu zdravotních výkonů a hrazeny ve výši vyplývající z vyhlášky.

5. Spolu s kódy výkonů VZP ČR č. 94982, 94983 a 94984 (Komplexní molekulární analýza 1 – 3) je Poskytovatel povinen vykazovat signální VZP výkon 94996 – (VZP) Nespecifický ORPHA.
6. V případě, že poskytovatel odb. 208 indikuje další doplňující vyšetření k péči vykázané VZP výkonem uvedeným v odst. 1 na stejné číslo pojištěnce a stejnou hlavní diagnózu, je Poskytovatel povinen vykazat zároveň signální VZP výkon č. 94948 – Signální výkon – dovyšetření pacienta.
7. Celková výše úhrady bude vypočtena podle odst. 3 Části B) Přílohy č. 5 vyhlášky.

Článek III.

1. Základním fakturačním obdobím je kalendářní měsíc. Poskytovatel předkládá Pojišťovně faktury za poskytnuté hrazené služby v termínech dohodnutých ve Smlouvě. Pojišťovna provede úhradu hrazených služeb formou předběžné měsíční úhrady a ročního finančního vypořádání.
2. Pojišťovna poskytne Poskytovateli předběžnou měsíční úhradu, která bude odpovídat fakturované částce, přičemž částka fakturovaná za poskytnuté hrazené služby nesmí za příslušný měsíc překročit maximální limit předběžné měsíční úhrady sjednaný pro rok 2022 ve výši **258 120,- Kč měsíčně**.
3. Předložení faktury na částku převyšující maximální limit předběžné měsíční úhrady opravňuje Pojišťovnu vrátit Poskytovateli příslušnou fakturu k provedení opravy. V takovém případě běží doba splatnosti sjednaná ve Smlouvě až od termínu opětovného převzetí faktury Pojišťovnou.
4. Předběžné měsíční úhrady za rok 2022 se považují za zálohy a budou finančně vypořádány v rámci celkového finančního vypořádání.
5. Pokud vznikne nedoplatek ze strany Pojišťovny, bude Poskytovateli příslušná částka poukázána samostatnou platbou. Přeplatek ze strany Pojišťovny je Pojišťovna oprávněna započíst proti kterékoliv pohledávce Poskytovatele za Pojišťovnou, a to poté, co doručí Poskytovateli vyúčtování, v němž bude přeplatek uveden.
6. Hrazené služby poskytnuté v období před 1. 1. 2022 jsou vykazovány a hrazeny způsobem dohodnutým ve Smlouvě. Pro úhradu těchto hrazených služeb platí úhradová ujednání platná pro příslušné kalendářní období, ve kterém byly hrazené služby poskytnuty.

Článek IV.

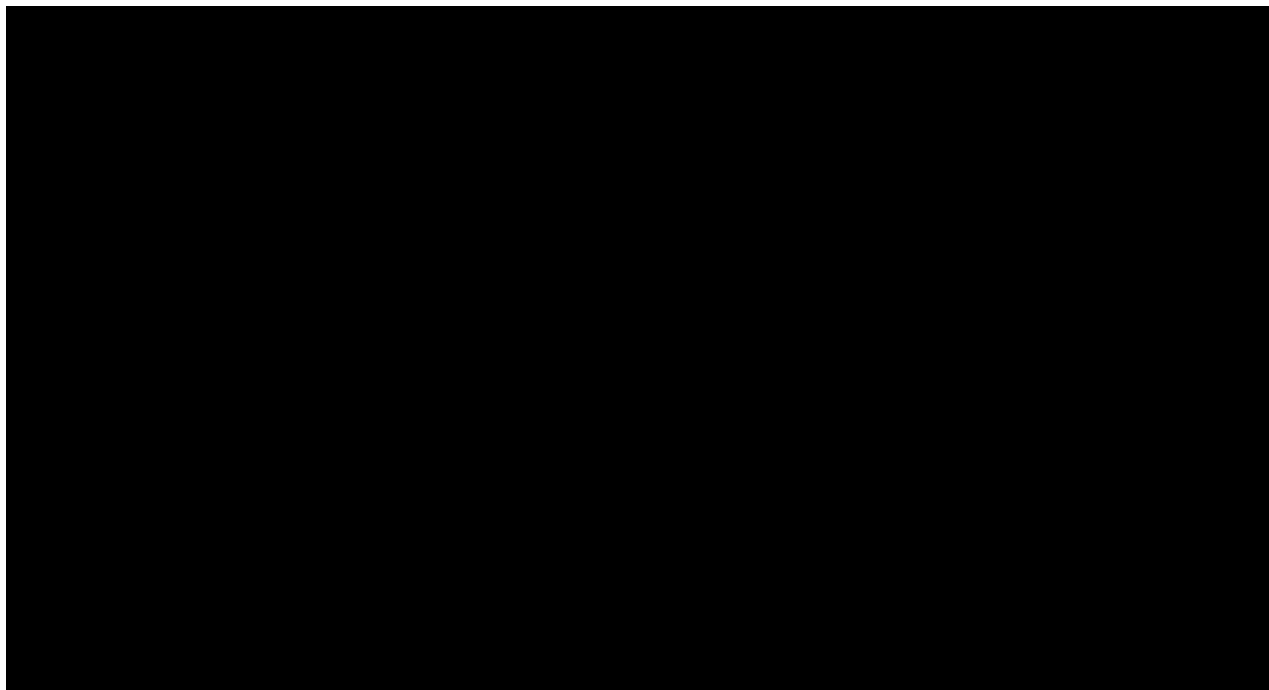
1. Hrazené služby poskytnuté zahraničním pojištěncům vykazuje Poskytovatel podle Seznamu zdravotních výkonů, samostatnou fakturou, doloženou dárkami dokladů.
2. Zahraničním pojištěncem se rozumí pojištěnec definovaný v § 1 vyhlášky

Článek V.

1. Tento Dodatek se stává nedílnou součástí Smlouvy a nabývá platnosti dnem jeho uzavření.
2. Tento Dodatek upravuje práva a povinnosti smluvních stran v období od 1. 1. 2022 do 31. 12. 2022.
3. Tento Dodatek je uzavírán v elektronické nebo listinné podobě. Dodatek v listinné podobě je vyhotoven ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jedno vyhotovení.
4. Smluvní strany svým podpisem stvrzují, že tento Dodatek Smlouvy byl uzavřen podle jejich svobodné vůle a že souhlasí s jeho obsahem.

V Praze dne **02 -02- 2022**

V Praze dne **14 -02- 2022**



Čísleník metod molekulární genetiky s vypsáním germinálního genomu odb. 816 – molekulární genetik, platný pro období od 1. 2022

Kód výkonu	Název	Indikace	MKN/ORPHA	min. věk gen. (dneš)	Rozsah	Frekvence	Cena Kč	Podmínky
1. Frekventní vyšetření jednorázově (identifikační MKN, OMIM/ORPHA)								
94946	Def. faktoru V (aldon)	odb. 208, 101, 202, 603, 209 a 210 v rámci P25 se statuem výsocy specializovaného cerebrovaskulárního a křivého centra, 128 - pracoviště hemodialýzy	D 68 x, 174 x, O 15 x, O 15 O 02, O 02, 1, O 45 x, O 03 x, P 05 x, N 96, N 97		1691G>A	1/život	1 449	před zahájením kombinované perorální hormonální kontracepce a/nebo hormonální substituční léčby estrogenu (HRT) u žen s pozitivní osobní anamnézou prodělané tromboembolické nemoci (TEN), nebo s pozitivní rodinnou anamnézou výskytu TEN u příbuzných první linie (matky, otec, vlastních sourozenců a dětí probandů); po prodělané idiopatické TEN při pětání po vyvolávající příčině a při rozhodování o délce antikogulační léčby; po opakovaných min. třech potratích v 1. trimestru gravidity nebo u každé ztráty plodu po tomto období gravidity; před ovariální stimulací při IVF u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN, nebo s těmito komplikacemi v graviditě, tj. při těžkých formách preeklampsie, růstové retardaci plodu nebo po abrupci placenty; z jiných důvodů může dané vyšetření indikovat (na základě klinického a event. laboratorního vyšetření) pouze lékař trombotického centra nebo ÚHKT Praha.
94947	Faktor II 20210G>A	odb. 208, 101, 202, 603, 209 a 210 v rámci P25 se statuem výsocy specializovaného cerebrovaskulárního a křivého centra, 128 - pracoviště hemodialýzy	D 68 x, 174 x, O 15 x, O 15 O 02, O 02, 1, O 45 x, O 03 x, P 05 x, N 96, N 97	P2	20210G>A	1/život	1 449	před zahájením kombinované perorální hormonální kontracepce a/nebo hormonální substituční léčby estrogenu (HRT) u žen s pozitivní osobní anamnézou prodělané tromboembolické nemoci (TEN), nebo s pozitivní rodinnou anamnézou výskytu TEN u příbuzných první linie (matky, otec, vlastních sourozenců a dětí probandů); po prodělané idiopatické TEN při pětání po vyvolávající příčině a při rozhodování o délce antikogulační léčby; po opakovaných min. třech potratích v 1. trimestru gravidity nebo u každé ztráty plodu po tomto období gravidity; před ovariální stimulací při IVF u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN, nebo s těmito komplikacemi v graviditě, tj. při těžkých formách preeklampsie, růstové retardaci plodu nebo po abrupci placenty; z jiných důvodů může dané vyšetření indikovat (na základě klinického a event. laboratorního vyšetření) pouze lékař trombotického centra nebo ÚHKT Praha.
94949	Vyšetření 5 trombotických mutací společně	trombotická centra: VFN Praha, FN Hradec Králové, FN Plzeň, FN Brno-Bohunice, FN Olomouc, ÚHKT	D 68, 2, D 68, 5, D 68, 8, D 68, 9, E 72, 1, 174 x, O 15 x, O 02, 0, O 02, 1, O 45 x, O 03 x, P 05 x			1/život	5 162	
94950	Cystická fibróza	odb. 208	E 84 x, N 46, 2 81, 5	CFTR	více než 90 % populace specifických mutací	1/život	9 690	u dětí a dospělých pacientů s klinickými a laboratorními příznaky cystické fibrózy genetiky příbuzných osob pacienta s cystickou fibrózou s detekovanými mutacemi v CFTR genu, u partnera přeneslé mutace před plánovaným těhotenstvím/před plánovaným umělým oplodněním; u dospělých mužů v rámci plánované léčby poruchy plodnosti (obstrukční azoospermie, závažná oligospermie). V případě pozitivního novorozeneckého screeningu a pozitivního potního testu (výkon 81221).
94951	Ankylozující spondylitida	odb. 208, 109, 207	M 45 x		HLA B27	1/život	1 766	pouze při řešení symptomů výsledků průtokové cytometrie
94952	Dělece AZF oblasti na chromozomu Y (stanita u mužů) a determinace polhavi (SRV, ZFX, ZFY)	odb. 208, 613, 603, 706	N 46, Q 56, 4	SRV	SRV, ZFX, ZFY, AZFa, AZFb, AZFc	1/život	3 834	
94953	Defekt apolipoproteinu E	odb. 105, 305, 209, 101 v případě P25, který má uzavřenu Zmlouku smlouvu na dg. hypolipidémie. Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, Institut klin. a exper. medicíny v Praze, Fakultní nemocnice v Motole, Nemocnice Na Homolce, Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Nemocnice České Budějovice, a. s., Fakultní nemocnice Plzeň, Krajská nemocnice Liberec, a. s., K2, a. s., Masarykova nemocnice, o. z. Ústí nad Labem, Fakultní nemocnice Hradec Králové, Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně, Fakultní nemocnice Brno, Nemocnice Jihlava, p. o., Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Fakultní nemocnice Olomouc, Fakultní nemocnice Ostrava	E 78, 9	APDE	APD E2/3/4	1/život	1 952	

Kód vyšetření	Název	Indikace	MKN/ChP/A	min. vyř. gen (HBC)	Rozsah	Frekvence	Cena (Kč)	Podmínky
94954	Inhibitor aktivátoru plazminogenu (PAI-1)	trnbočnická centra: FN Piana, FN Hradec Králové, FN Píseň, FN Brno-Bohunice, FN Ostrava, FN Olomouc, UHK1, 209 a 210 v rámci PZS se statutem výsocy specializovaného cerebrovaskulárního a lkového centra	D68.9	SERPINE1	1-67514C/5G	1/život	976	
94955	Nemochromogén	odb. 208, 202, 101	E83.1	HFE	H63D, S65C, C82Y	1/život	2 929	
94956	Familiární hypercholesterolemie typu B, familiární defekt apolipoproteinu B-100 (FDB)	odb. 208, 101, 301, 101 v případě PZS, který má uzavřenu Zdrávní smlouvu na dg. hyperlipidémie. Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, Institut diu.a exper.mediciny v Praze, Fakultní nemocnice v Motole, Nemocnice Na Homolce, Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Nemocnice České Budějovice a. s., Fakultní nemocnice Píseň, Krajská nemocnice Liberec, a. s., KZ, a. s. - Masarykova nemocnice, o. z. Ústí nad Labem, Fakultní nemocnice Hradce Králové, Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně, Fakultní nemocnice Brno, Nemocnice Jihlava, p. o., Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Fakultní nemocnice Olomouc, Fakultní nemocnice Ostrava	E78.9	APOB	R35WQ	1/život	976	
94957	Cytochrom P450, polypeptid 2C9 + VKORC 1	odb. 208, 202, 101, 209 a 210 v rámci PZS se statutem výsocy specializovaného cerebrovaskulárního a lkového centra.	E88.8	CYP2C9	41-6C>T, 1063A>C	1/život	1 952	
94958	Glykoprotein IIIa (nonobstruční)	odb. 208, 202	D68.9	ITGB3	E33P, T393C	1/život	1 952	
94959	Angiotenzin konvertující enzym (hypertenze, Alzheimerova choroba)	odb. 208, 202, 101, 209, 210	E86.7	ACE	/D	1/život	976	
94960	Cellulární spuce	odb. 208, 105, 301, 207	E90.0	HLA alky II. třídy	DQA1*0501, DQB1*0201 v pozici cis (haplotyp DQ2.5B5), DQA1*0505 - DQB1*0303/ DQA1*0201 - DQB1*0202 v pozici trans (haplotyp DQ2.5trans) a DQA1*0301 - DQB1*0302 v pozici cis (haplotyp DQ8.1).	1/život	4 001	u dětí s anagliadnovými profilaktami 10x nad normu
94961	Def. faktoru XIII (koagulační stabilita fibrinu)	odb. 208, 202	D68.9	FGA	VaB34Leu	1/život	976	
94962	Beta-2-mikroglobulin (B2M)	odb. 208, 202	D68.9	FBG	-455G>A	1/život	976	
94963	Laktózová intolerancia	odb. 208, 105, 207	E73.X	LCT	-13910C>T, (- 22018G>A	1/život	1 952	
94964	Def. alfa-1-antitrypsinu	odb. 208, 205, 207	E87.0, E83.6	SERPINA1	E264V, E342K	1/život	1 952	
94965	Thiopurin S-methyltransferaza	odb. 208, 105, 109, 301, 101, 202, 207	E88.8	TPMT	2386>C, 460G>A, 719 A>G	1/život	2 929	
94966	Cytochrom P450 2C19	odb. 208, 101, 209, 305	E88.8	CYP2C19	806C>T	1/život	2 929	
94967	Aneuploidie chromozomů 13,18,21,X a Y metodou QF-PCR	odb. 208	O 35.1	nestanoveno	21, 18, 13, X, Y	1/graviditu	7 500	
94968	Histiocita (nezyndromální) : DFN61	odb. 208	H91.8, E82.2	GIB2	sekv. IVS1	1/život	4 750	
94969	Wilsonova choroba (WD)	odb. 208	E83.0, E82.7	ATP7B	NGS, přímá sekvenace obřížných úseků velkého genu -nikoli NGS. Cena by měla odpovídat úrovni KMA1.	1/život	27 000	balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg., note samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94970	Spindlní svalová atrofie	odb. 208, 209 v případě: FN Motol, FN Ostrava, FN Brno	G12.X, E82.7	SMN1, SMN2	delece exonu 7 a 8	1/život	7 425	

Kód výkonu	Název	Indikace	MIN/ORPHIA	min. výř. gen (HUNG)	Ročník	Frekvence	Cena Kč	Podmínky
94571	Sy. Fragilního X (FRAAX) - základní vyř.	odb. 208	F89, 282.7, Q29.2	FMR1	exp. trnukleotidů	1/život	1 627	
94572	Sy. Fragilního X (FRAAX) - stanovení rozsahu mutace (komplexní diagnostika)	odb. 208	F89, 282.7	FMR1	exp. trnukleotidů	1/život	9 000	
94579	Svalová dystrofie typ Duchenne/Becker	odb. 208, 209 v případě PZS Evropské referenční sítě vzácných onemocnění FN Motol, FN Brno	G71.0, 282.7	DMD/BMD	velké genové přestavby	1/život	14 850	
94580	Myotonická dystrofie typu I (DM1)	odb. 208, 209 v případě PZS Evropské referenční sítě vzácných onemocnění FN Motol, FN Brno	G71.0, 282.7	DMPK	exp. trnukleotidů	1/život	11 502	
2. Komplexní analýza lidského genomu pro monogenní onemocnění - NGS. Smluvně definovaná pracoviště.								
94581	Hereditární nádorové syndromy (NGS do 100 genů)	odb. 208	280.x, 285x, Cxx.x	ATM, APC, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53	NGS nebo jiné ekvivalentní metody v rozsahu tohoto vyšetření	1/život	39 600	Minimální rozsah vyšetření: hereditární karcinomy prsu a ovarií (HBOC), hereditární non-polyposní kolorektální karcinom (HNPCC) a karcinom u familiální adenomatozní polyposis střev (FAP). Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg.; nezávisle samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg. V případě dg. z 80.x je výkon tržben pouze v případě, kdy specifická mutace nebyla možná identifikovat u příbuzného (např. úmrtí, nesouhlas apod.)
94582	Komplexní molekulární analýza 1 (NGS > 20 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPHA/OMN-10		NGS	1/život	27 500	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg., nezávisle samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94583	Komplexní molekulární analýza 2 (NGS 21 - 100 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPHA/OMN-10		NGS	1/život	30 600	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg., nezávisle samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94584	Komplexní molekulární analýza 3 (NGS > 101 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPHA/OMN-10		NGS	1/život	57 200	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg., nezávisle samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94594	Molekulární analýza prenatální s nízkým rozlišením	odb. 208	Q35.4, Q35.2		aCGH/SNP array nebo NGS	1/plod	13 500	Paralelní analýza nebalancovaných změn lidského germinálního genomu z materiálů plodu komparativní hybridizací na pevném nosiči (arrayCGH, SNParray nebo NGS s rozlišením nižším než 100 Kb) navazuje na vyšetření = výkon 94567. Celková max. do 12 % výř. 94567 - bude vyhodnoceno po 6 měsících ode individuálního vykazování jednotlivými poskytovateli ZS).