

ZVLÁŠTNÍ SMLOUVA

o poskytování a úhradě léčivých přípravků předepisovaných pro léčbu lékařem specializovaného pracoviště – centra

Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky
Regionální pobočka Praha
Pobočka pro Hl. m. Prahu a Středočeský kraj [1799]

Došlo:

21. 03. 2017

Čas:

Článek I. Smluvní strany

Poskytovatel zdravotních služeb:

Fakultní nemocnice v Motole

Počet l./př.:

Sídlo (obec):

Praha 5

Ulice, č.p., PSČ:

V Úvalu 84, 150 06

Zápis v obchodním rejstříku:

- nezapisuje se

Zastoupený
(jméno, funkce):

MUDr. Pavel Budinský, Ph.D., MBA, na základě pověření
ze dne 29. 11. 2016

IČ:

00064203

IČZ:

05002000

Bankovní spojení (název banky)
číslo účtu/kód banky:

(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 Hlavní město Prahu a Středočeský kraj

Zastoupená
(jméno a funkce):

Ing. Pavel Pivnec, ředitel RP

Doručovací adresa (obec):

Praha

Ulice, č.p., PSČ:

Na Perštýně 359/6, PSČ 110 01

tel.: 952 223 111

fax: 952 223 042

e-mail: informace19@vzp.cz

Bankovní spojení (název banky),
číslo účtu/kód banky:

Česká národní banka
1114007221/0710

(dále jen „Pojišťovna“) na straně druhé

u z a v í r a j í

v souladu s § 15 odst. 10 a § 39d odst. 7 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZVZP“), a dalšími právními předpisy upravujícími veřejné zdravotní pojištění a poskytování zdravotních služeb tuto Zvláštní smlouvu o poskytování a úhradě léčivých přípravků předepisovaných pro léčbu lékařem specializovaného pracoviště – centra (dále jen „Zvláštní smlouva“).

Článek II. Obecná ustanovení

Účelem této Zvláštní smlouvy je vymezení práv a povinností smluvních stran při poskytování a úhradě léčivých přípravků předepisovaných na specializovaném pracovišti Poskytovatele, a to v návaznosti na zákonem uložené povinnosti Poskytovatele a Pojišťovny ve smyslu § 15 odst. 10 a § 39d odst. 7 ZVZP, a ve smyslu § 39 vyhlášky č. 376/2011 Sb., kterou se provádějí některá ustanovení zákona o veřejném zdravotním pojištění (dále jen „**vyhláška č. 376/2011 Sb.**“).

Uzavření této Zvláštní smlouvy je vázáno na Smlouvu o poskytování a úhradě hrazených služeb uzavřenou mezi Pojišťovnou a Poskytovatelem č. 2A05M003 ze dne 31. 12. 2012 (dále jen **Smlouva**). Existence Smlouvy je podmínkou pro platné uzavření Zvláštní smlouvy.

Článek III. Rozsah a objem hrazených služeb

1. Rozsah hrazených služeb poskytovaných v souvislosti s aplikací léčivých přípravků pojištěncům Pojišťovny je specifikován v **Příloze č. 1** této Zvláštní smlouvy a týká se výhradně léčivých přípravků předepisovaných Poskytovatelem na specializovaném pracovišti (dále jen „**Centrum**“), oprávněném provádět léčbu tímto typem léčivého přípravku (dále jen „**léčivý přípravek**“).
2. „Doplňující informace pro poskytovatele zdravotních služeb s uzavřenou Zvláštní smlouvou“ jsou uvedeny v **Příloze č. 2** Zvláštní smlouvy.
3. Mezi smluvními stranami musí být vždy předem písemně dohodnuto zvýšení nebo snížení rozsahu a objemu poskytovaných léčivých přípravků u konkrétního Centra, a to i v případě, že to bude vyplývat ze změny právního předpisu, upravujícího rozsah a výši úhrady hrazených služeb hrazených dle této Zvláštní smlouvy.

Článek IV. Podmínky úhrady

1. Objem, způsob a výše úhrady poskytovaných hrazených služeb v souvislosti s aplikací léčivých přípravků za podmínek specifikovaných v čl. III této Zvláštní smlouvy a hrazených Pojišťovnou se sjednává samostatným Dodatkem ke Zvláštní smlouvě.
2. Podmínkou pro provedení úhrady poskytnutých hrazených služeb v souvislosti s aplikací vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) je, že Poskytovatel:
 - a) doklady za hrazené služby v souvislosti s aplikací vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) předává Pojišťovně (prostřednictvím k tomu určené osoby – **Kancelář zdravotního pojištění z. s., IČ: 70938393, se sídlem 113 59 Praha 3, náměstí W. Churchilla 1800/2 – dále jen „Kancelář zdravotního pojištění“**) spolu s vyúčtováním nejpozději v termínu do 17. dne měsíce následujícího po uzavření dokladu, forma a způsob předání dokladů se řídí Smlouvou, a
 - b) splní povinnosti ve smyslu čl. V této Zvláštní smlouvy.

Článek V. Způsob a rozsah předání údajů souvisejících s hodnocením (VILP)

1. Poskytovatel je povinen ve smyslu § 39d odst. 7 ZVZP a § 42 a § 43 vyhlášky č. 376/2011 Sb. předávat Pojišťovně ve stanovené frekvenci a formě informace o léčbě vysoce inovativním přípravkem, které slouží ke zhodnocení přínosu léčby a které budou použity pro analýzu nákladové efektivity vysoce inovativního přípravku v podmínkách klinické praxe v České republice.
2. Rozsah, frekvence, forma (včetně datového rozhraní) a způsob předávání údajů souvisejících s hodnocením účinnosti a postavení vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) v klinické praxi se řídí **Metodikou pro sběr a hodnocení dat o VILP**, která je zveřejňována Kanceláří zdravotního pojištění, přičemž zveřejněna bude i způsobem umožňujícím dálkový přístup.
3. Poskytovatel je zároveň povinen svou povinnost ve smyslu odst. 1 tohoto Článku za podmínek specifikovaných v odst. 2 tohoto Článku, realizovat tak, že příslušné údaje bude poskytovat prostřednictvím Kanceláře zdravotního pojištění. Poskytovatel prohlašuje, že má s Kanceláří zdravotního pojištění uzavřenou smlouvu, jejímž předmětem je stanovení podmínek technického zajištění předávání údajů souvisejících s hodnocením účinnosti a postavení vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) v klinické praxi v souvislosti s plněním povinnosti Poskytovatele podle této Zvláštní smlouvy.
4. Povinnosti vyplývající z Čl. IV odst. 2 písm. a) a z Čl. V. se vztahují výlučně k vysoce inovativním přípravkům (VILP), které byly na základě rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv zhodnoceny jako vysoce inovativní léčivé přípravky v období po 1. 12. 2011.

Článek VI.
Úloha Kategorizace pojištěnce (KATPOJ)

1. Od 1. 1. 2017 je ukončeno hlášení do Evidence Nákladných Pojištěnců (ENP).
2. Pojištěnci VZP ČR léčení v centrech zřízených ve smyslu vyhlášky MZ ČR č. 63/2007 Sb., o úhradách léčiv a potravin pro zvláštní lékařské účely budou zařazováni do příslušných diagnostických skupin SW aplikací Kategorizace pojištěnce (KATPOJ). Tato aplikace sestavuje soubory s příslušnými čísly pojištěnců a odpovídajícími diagnostickými skupinami z uznaných primárních dat, vykazovaných v souladu s Metodikou pro pořizování a předávání dokladů VZP ČR, na základě definovaných smluvních podmínek mezi VZP ČR a Poskytovatelem (soubor bude členěn dle diagnóz, resp. dle diagnostických skupin dle přehledu uvedeného v **Příloze č. 1** této Zvláštní smlouvy).
3. Tento základní soubor bude pravidelně zasílán Poskytovateli v časovém intervalu jedenkrát za měsíc ve tvaru:

IČZ	Název IČZ	Číslo pojištěnce	ATC skupina	Název léčivého přípravku	rok_měsíc
					dg. skupina

4. Ve stejném tvaru bude Poskytovateli zasílán soubor zpracovaný z deníku revizního lékaře (tj. léčivé přípravky schválené revizním lékařem pro Pojištěnce VZP ČR) v časovém intervalu jedenkrát za čtvrtletí.
5. Poskytovatel provádí pravidelnou kontrolu zasílaného základního souboru výstupu z KATPOJ, a to formou předávaných námitek Pojišťovně.
6. Smluvní strany zajistí bezpečné předávání dat souvisejících s aktualizací základního souboru výstupu z KATPOJ a námitek Poskytovatele.
7. Pověřenou osobou k předávání základního souboru a námitek Poskytovatele je:
 - a. za Poskytovatele _____, jímž je _____
 - b. za Pojišťovnu _____, náhradníkem je _____

Článek VII.
Ostatní ujednání

1. Pokud není v této Zvláštní smlouvě dohodnuto jinak, řídí se poskytování léčivých přípravků a vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) předepisovaných na specializovaném pracovišti Poskytovatele, rozsah, objem, způsob vykazování a způsob a výše úhrady hrazených služeb souvisejících s poskytováním léčivých přípravků nebo vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) pravidly vyplývajícími ze Smlouvy.
2. V případě změny podstatných okolností (*legislativní, věcné či odborné, aj. podmínky poskytování vysoce inovativních léčivých přípravků*), jež jsou pro plnění předmětu této Zvláštní smlouvy podstatné, se smluvní strany tímto zavazují, že vyvinou maximální úsilí a poskytnou si vzájemnou součinnost za účelem úpravy smluvního vztahu v souvislosti s poskytováním léčivých přípravků včetně vysoce inovativních léčivých přípravků (VILP) předepisovaných na specializovaném pracovišti Poskytovatele podle této Zvláštní smlouvy tak, aby odpovídal těmto novým podmínkám.
3. Nedílnou součástí Zvláštní smlouvy jsou přílohy:

Příloha č. 1 Rozsah zdravotních služeb poskytovaných na základě uzavřené Zvláštní smlouvy

Příloha č. 2 Doplnující informace pro poskytovatele zdravotních služeb s uzavřenou Zvláštní smlouvou

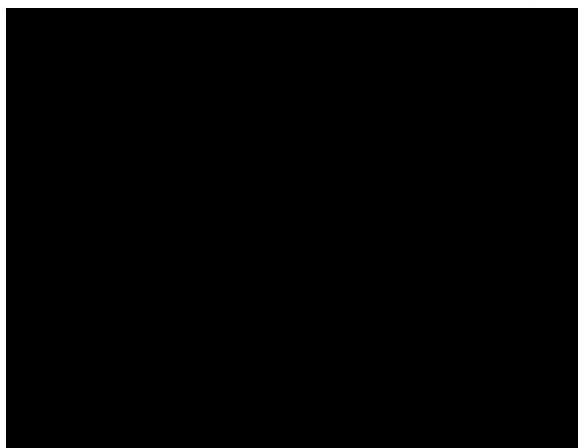
Článek VIII.
Závěrečná ujednání

1. Smluvní strany berou na vědomí, že uzavření této Zvláštní smlouvy je podmíněno existencí smluvního vztahu založeného Smlouvou.
2. Tato Zvláštní smlouva nabývá platnosti dnem jejího uzavření a upravuje práva a povinnosti smluvních stran v období od 1. 1. 2017
3. Zvláštní smlouva se uzavírá na dobu 1 roku, tj. do 31. 12. 2017 a prodlužuje se vždy o další 1 rok, neoznámí-li některá smluvní strana druhé smluvní straně písemně nejpozději 3 měsíce před uplynutím doby trvání

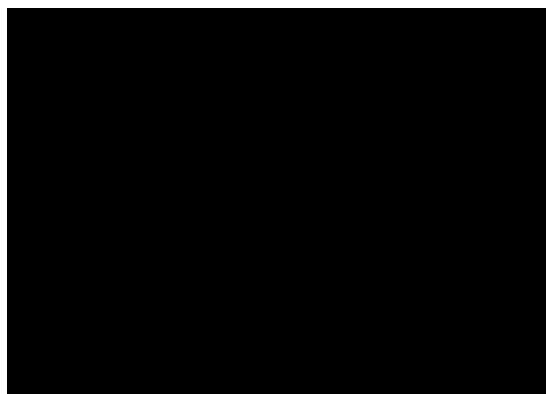
Zvláštní smlouvy, že nemá zájem na dalším pokračování smluvního vztahu, maximálně však na dobu platnosti a účinnosti Smlouvy.

4. Smluvní strany se dohodly, že tato Zvláštní smlouva ruší a nahrazuje stávající Zvláštní smlouvu uzavřenou mezi Poskytovatelem a Pojišťovnou dne 24. 6. 2013.
5. Tato Zvláštní smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jedno vyhotovení.
6. Veškeré změny a doplňky této Zvláštní smlouvy lze provádět výhradně písemnými očíslovanými dodatky, podepsanými na znamení souhlasu oběma smluvními stranami.
7. Smluvní strany svým podpisem stvrzují, že tato Zvláštní smlouva byla uzavřena podle jejich svobodné vůle a že souhlasí s jejím obsahem.

V Praze dne 13. 3. 2017



V Praze dne 21-03-2017



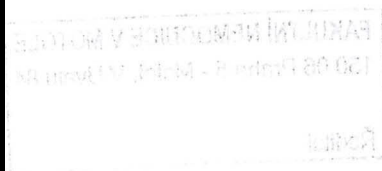
IČZ: 05002000

Název Poskytovatele: Fakultní nemocnice v Motole

IČP	ATC skupina	Léčivo	Indikace	Zodpovědný pracovník Poskytovatele
5002003	J06BB16	SYNAGIS	Synagis - kardio	
5002004	J06BB16	SYNAGIS	Synagis - kardio	
5002011	H01AB01	THYROGEN	Nukleární medicína	
5002011	V10XA02	MIBG-131I	Nukleární medicína	
5002011	V10XX03	XOFIGO	Nukleární medicína	
5002039	L01BA04	ALIMTA	Nádory plic	
5002039	L01BA04	ALIMTA 100mg	Nádory plic	
5002039	L01BA04	PEMETREXED	Nádory plic	
5002039	L01XE02	IRESSA	Nádory plic	
5002039	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic	
5002039	L01XE16	XALKORI	Nádory plic	
5002039	L01XE13	GIOTRIF	Nádory plic	
5002040	L01BA04	ALIMTA	Nádory plic	
5002040	L01BA04	ALIMTA 100mg	Nádory plic	
5002040	L01BA04	PEMETREXED	Nádory plic	
5002040	L01BA04	TRIXID	Nádory plic	
5002040	L01XE02	IRESSA	Nádory plic	
5002040	L01XE16	XALKORI	Nádory plic	
5002040	L01XE13	GIOTRIF	Nádory plic	
5002040	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic	
5002041	L01CX01	YONDELIS	Sarkomy měkké tkáně	
5002041	L01XC02	MABTHERA	KOC-NHL	
5002041	L01XC03	HERCEPTIN	Nádory žaludku	
5002041	L01XC03	HERCEPTIN	Nádory prsu	
5002041	L01XC06	ERBITUX	Nádory kolorecta	
5002041	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku	
5002041	L01XC07	AVASTIN	Nádory kolorecta	
5002041	L01XC07	AVASTIN	Nádory ovarií	
5002041	L01XC07	AVASTIN	Nádory ledvin	
5002041	L01XC07	AVASTIN	Nádory prsu	
5002041	L01XC08	VECTIBIX	Nádory kolorecta	
5002041	L01XE05	NEXAVAR	Nádory ledvin	
5002041	L01XE05	NEXAVAR	Hepatocelulární karcinom	
5002041	L01XE07	TYVERB	Nádory prsu	
5002041	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin	
5002041	L01XE11	VOTRIENT	Nádory ledvin	
5002041	L01XE11	VOTRIENT	Sarkomy měkké tkáně	
5002041	L01XE17	INLYTA	Nádory ledvin	
5002041	L01CD04	JEVTANA	Zhoubný nádor prostaty	
5002041	L01XE15	ZELBORAF	Melanom + jiná kožní onemocnění	
5002041	L02BX03	ZYTIGA	Zhoubný nádor prostaty	
5002041	L01XC11	YERVOY	Melanom + jiná kožní onemocnění	
5002041	L03AX15	MEPACT	Osteosarkom	
5002041	L01XX44	ZALTRAP	Nádory kolorecta	
5002041	L01XX41	HALAVEN	Nádory prsu	
5002041	L01XC13	PERJETA	Nádory prsu	
5002041	L01XE10	AFINITOR	Nádory prsu	
5002041	L01XE10	AFINITOR	Nádory ledvin	
5002041	L01XE01	GLVEC	GIST	
5002041	L01XE04	SUTENT	GIST	
5002041	L01XE04	SUTENT	Nádory ledvin	
5002041	L02BB04	XTANDI	Zhoubný nádor prostaty	
5002041	L01XE23	TAFINLAR	Melanom + jiná kožní onemocnění	
5002041	L01XC14	KADCYLA	Nádory prsu	
5002041	L01XE21	STIVARGA	Nádory kolorecta	
5002041	L01AA09	LEVACT	KOC-NHL	
5002041	L01XE05	NEXAVAR	Nádory štítné žlázy	
5002041	L01XX43	ERIVEDGE	Melanom + jiná kožní onemocnění	
5002041	L01BA04	ALIMTA	Nádory plic	
5002041	L01BA04	ALIMTA 100mg	Nádory plic	
5002041	L01BA04	PEMETREXED	Nádory plic	
5002041	L01BA04	TRIXID	Nádory plic	
5002041	L01XE02	IRESSA	Nádory plic	
5002041	L01XE03	TARCEVA 25 mg.	Nádory plic	
5002041	L01XE03	TARCEVA 100, 150 mg.	Nádory plic	
5002041	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic	
5002041	L01XE16	XALKORI	Nádory plic	
5002041	L01XE13	GIOTRIF	Nádory plic	
5002041	L01CA05	JAVLOR	Nádory močového ústrojí	
5002042	S01BA01	OZURDEX	Centrální venózní okluze	
5002042	S01LA04	LUCENTIS	Oftalmologie - diabetes mellit	
5002042	S01LA04	LUCENTIS	Centrální venózní okluze	
5002042	S01XA22	JETREA	Vitreomakulární trakce	
5002042	S01LA05	EYLEA	Centrální venózní okluze	
5002042	S01LA05	EYLEA	Oftalmologie - diabetes mellitus	
5002090	L01XC02	MABTHERA	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AA24	ORENCIA	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB01	ENBREL	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB01	ENBREL	Psoiatická artritida	
5002090	L04AB01	ENBREL	Juvenilní artritida	
5002090	L04AB01	ENBREL	Bechtěrevova choroba	
5002090	L04AB01	BENEPALI	Bechtěrevova choroba	
5002090	L04AB01	BENEPALI	Psoiatická artritida	
5002090	L04AB01	BENEPALI	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB02	REMICADE	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB02	REMICADE	Bechtěrevova choroba	
5002090	L04AB02	REMICADE	Psoiatická artritida	
5002090	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Bechtěrevova choroba	
5002090	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Psoiatická artritida	
5002090	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB02	REMSIMA 100mg	Bechtěrevova choroba	
5002090	L04AB02	REMSIMA 100mg	Psoiatická artritida	
5002090	L04AB02	REMSIMA 100mg	Revmatoidní artritida	
5002090	L04AB04	HUMIRA	Juvenilní artritida	
5002090	L04AB04	HUMIRA	Revmatoidní artritida	

5002090	L04AB04	HUMIRA	Psoiatická artritida
5002090	L04AB04	HUMIRA	Bechtěrevova choroba
5002090	L04AB05	CIMZIA	Revmatoidní artritida
5002090	L04AB05	CIMZIA	Psoiatická artritida
5002090	L04AB05	CIMZIA	Bechtěrevova choroba
5002090	L04AB06	SIMPONI	Revmatoidní artritida
5002090	L04AB06	SIMPONI	Psoiatická artritida
5002090	L04AB06	SIMPONI	Bechtěrevova choroba
5002090	L04AC07	ROACTEMRA	Revmatoidní artritida
5002090	L04AC07	ROACTEMRA	Juvenilní artritida
5002101	S01BA01	OZURDEX	Centrální venózní okluze
5002101	S01LA04	LUCENTIS	Oftalmologie - diabetes mellitus
5002101	S01LA04	LUCENTIS	Centrální venózní okluze
5002101	S01XA22	JETREA	Vitreomakulární trakce
5002101	S01LA05	EYLEA	Centrální venózní okluze
5002101	S01LA05	EYLEA	Oftalmologie - diabetes mellitus
5002110	L03AB07	AVONEX, REBIF	Roztroušená skleróza
5002110	L03AB08	BETAIFERON, EXTAVIA	Roztroušená skleróza
5002110	L03AB13	PLEGRIDY	Roztroušená skleróza
5002110	L03AX13	COPAXONE	Roztroušená skleróza
5002110	L04AA23	TYSABRI	Roztroušená skleróza
5002110	L04AA27	GILENYA	Roztroušená skleróza
5002110	N07XX09	TECFIDERA	Roztroušená skleróza
5002110	L04AA34	LEMTRADA	Roztroušená skleróza
5002110	L04AA31	AUBAGIO	Roztroušená skleróza
5002144	N02BG08	PRIALT	Léčba bolesti
5002147	B06AC02	FIRAZYR	Léčba hereditárního angioedému
5002147	B06AC04	RUCONEST	Léčba hereditárního angioedému
5002147	R03DX05	XOLAIRE	Asthma
5002147	B06AC01	BERINERT	Léčba hereditárního angioedému
5002161	J06BB16	SYNAGIS	Synagis - kardio
5002162	V10XX03	XOFIGO	Nukleární medicína
5002164	H01CB02	SANDOSTATIN	Endokrinní oftalmopatie
5002164	H01CB03	SOMATULIN	Endokrinní oftalmopatie
5002164	H01AB01	THYROGEN	Nukleární medicína
5002186	L04AB02	REMICADE	Colitis ulcerosa
5002186	L04AB02	REMICADE	Crohnova choroba
5002186	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Colitis ulcerosa
5002186	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Crohnova choroba
5002186	L04AB02	REMSIMA 100mg	Colitis ulcerosa
5002186	L04AB02	REMSIMA 100mg	Crohnova choroba
5002186	L04AB04	HUMIRA	Colitis ulcerosa
5002186	L04AB04	HUMIRA	Crohnova choroba
5002186	L04AB06	SIMPONI	Colitis ulcerosa
5002186	J05AX16	EXVIERA	Chronická hepatitida C
5002186	J05AX67	VIEKIRAX	Chronická hepatitida C
5002186	J05AX65	HARVONI	Chronická hepatitida C
5002186	J05AX14	DAKLINZA	Chronická hepatitida C
5002186	J05AX15	SOVALDI	Chronická hepatitida C
5002205	L01BA04	ALIMTA	Nádory plic
5002205	L01BA04	ALIMTA 100mg	Nádory plic
5002205	L01BA04	PEMETREXED	Nádory plic
5002205	L01BA04	TRIXID	Nádory plic
5002205	L01XE02	IRESSA	Nádory plic
5002205	L01XE03	TARCEVA	Nádory plic
5002205	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic
5002205	L01XE16	XALKORI	Nádory plic
5002205	L01XE13	GIOTRIF	Nádory plic
5002206	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic
5002206	L04AX05	ESBRIET	Idiopatická plicní fibróza
5002206	L01XE31	OFEV	Idiopatická plicní fibróza
5002215	B02BX04	NPLATE	Hematoonkologie
5002215	B02BX05	REVOLADE	Hematoonkologie
5002215	L01XC02	MABTHERA	Hematoonkologie
5002215	V03AC03	EXJADE	Hematologie
5002215	L01XX32	VELCADE	Hematoonkologie
5002215	L01XX32	BORTEGA	Hematoonkologie
5002215	L01XX32	BORTEZOMID	Hematoonkologie
5002215	L01XX32	ZEGOMIB	Hematoonkologie
5002215	L04AX02	MYRIN	Hematoonkologie
5002215	L01AA09	LEVACT	Hematoonkologie
5002215	L01AA09	LYNETORIL	Hematoonkologie
5002215	L01AA09	INFUBEND	Hematoonkologie
5002215	L01AA09	LEDUFAN	Hematoonkologie
5002215	L01AA09	BENDAMUSTIN	Hematoonkologie
5002215	L01XC15	GAZYVARO	Hematoonkologie
5002249	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002271	L04AB02	REMSIMA 100mg	Psoiáza těžká
5002271	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Psoiáza těžká
5002271	L04AB02	REMICADE	Psoiáza těžká
5002271	L04AB01	ENBREL	Psoiáza těžká
5002271	L04AB01	ENBREL	Psoiáza těžká
5002271	L04AB01	BENEPALI	Psoiáza těžká
5002271	L04AB04	HUMIRA	Psoiáza těžká
5002271	L04AC05	STELARA	Psoiáza těžká
5002271	R03DX05	XOLAIRE	Psoiáza těžká
5002271	L01XX43	ERIVEDGE	Melanom + jiná kožní onemocnění
5002271	L04AC10	COSENTYX	Psoiáza těžká
5002279	L01CX01	YONDELIS	Sarkomy měkké tkáně
5002279	L01XC02	MABTHERA	KOC-NHL
5002279	L01XC03	HERCEPTIN	Nádory prsu
5002279	L01XC03	HERCEPTIN	Nádory žaludku
5002279	L01XC06	ERBITUX	Nádory kolorekta
5002279	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002279	L01XC07	AVASTIN	Nádory kolorekta
5002279	L01XC07	AVASTIN	Nádory prsu
5002279	L01XC07	AVASTIN	Nádory ledvin
5002279	L01XC07	AVASTIN	Nádory ovarií
5002279	L01XC08	VECTIBIX	Nádory kolorekta
5002279	L01XE01	GLIVEC	GIST
5002279	L01XE04	SUTENT	GIST
5002279	L01XE04	SUTENT	Nádory ledvin
5002279	L01XE05	NEXAVAR	Nádory ledvin
5002279	L01XE05	NEXAVAR	Hepatocelulární karcinom
5002279	L01XE07	TYVERB	Nádory prsu
5002279	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin
5002279	L01XE10	AFINITOR	Nádory ledvin

5002279	L01XE10	AFINITOR	Nádory prsu
5002279	L01XE11	VOTRIENT	Nádory ledvin
5002279	L01XE11	VOTRIENT	Sarkomy měkké tkáně
5002279	L01XE17	INLYTA	Nádory ledvin
5002279	L01CD04	JEVTANA	Zhoubný nádor prostaty
5002279	L01XE15	ZELBORAF	Melanom + jiná kožní onemocnění
5002279	L02BX03	ZYTIGA	Zhoubný nádor prostaty
5002279	L03AX15	MEPACT	Osteosarkom
5002279	L01XC11	YERVOY	Melanom + jiná kožní onemocnění
5002279	L01XX44	ZALTRAP	Nádory kolorecta
5002279	L01XX41	HALAVEN	Nádory prsu
5002279	L01XC13	PERJETA	Nádory prsu
5002279	L01XE23	TAFINLAR	Melanom + jiná kožní onemocnění
5002279	L01XC14	KADCYLA	Nádory prsu
5002279	L02BB04	XTANDI	Zhoubný nádor prostaty
5002279	L01XX43	ERIVEDGE	Melanom + jiná kožní onemocnění
5002279	L01XE21	STIVARGA	Nádory kolorecta
5002279	L01AA09	LEVACT	KOC-NHL
5002279	L01XE05	NEXAVAR	Nádory štítné žlázy
5002279	L01BA04	ALIMTA	Nádory plic
5002279	L01BA04	ALIMTA 100mg	Nádory plic
5002279	L01BA04	PEMETREXED	Nádory plic
5002279	L01BA04	TRIXID	Nádory plic
5002279	L01XE02	IRESSA	Nádory plic
5002279	L01XE03	TARCEVA 25 mg	Nádory plic
5002279	L01XE03	TARCEVA 100, 150 mg	Nádory plic
5002279	L01XC07	AVASTIN	Nádory plic
5002279	L01XE16	XALKORI	Nádory plic
5002279	L01XE13	GIOTRIF	Nádory plic
5002279	L01CA05	JAVLOR	Nádory močového ústrojí
5002294	J05AX16	EXVIERA	Chronická hepatitida C
5002294	J05AX67	VIEKIRAX	Chronická hepatitida C
5002294	J05AX65	HARVONI	Chronická hepatitida C
5002294	J05AX14	DAKLINZA	Chronická hepatitida C
5002294	J05AX15	SOVALDI	Chronická hepatitida C
5002357	J06BB16	SYNAGIS	Synagis - nedonošenci
5002371	L04AB01	ENBREL	Juvenilní artritida
5002371	L04AB02	REMICADE	Crohnova choroba
5002371	L04AB02	REMICADE	Colitis ulcerosa
5002371	L04AB02	REMSIMA 100mg	Crohnova choroba
5002371	L04AB02	REMSIMA 100mg	Colitis ulcerosa
5002371	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Crohnova choroba
5002371	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Colitis ulcerosa
5002371	L04AB04	HUMIRA	Crohnova choroba
5002371	L04AB04	HUMIRA	Colitis ulcerosa
5002371	L04AB06	SIMPONI	Colitis ulcerosa
5002372	L04AB01	ENBREL	Juvenilní artritida
5002372	L04AB02	REMICADE	Colitis ulcerosa
5002372	L04AB02	REMICADE	Crohnova choroba
5002372	L04AB02	REMSIMA 100mg	Colitis ulcerosa
5002372	L04AB02	REMSIMA 100mg	Crohnova choroba
5002372	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Crohnova choroba
5002372	L04AB02	INFLECTRA 100mg	Colitis ulcerosa
5002372	L04AB04	HUMIRA	Colitis ulcerosa
5002372	L04AB04	HUMIRA	Crohnova choroba
5002372	L04AB06	SIMPONI	Colitis ulcerosa
5002381	J06BB16	SYNAGIS	Synagis - pneumo
5002382	R03DX05	XOLAIRE	Asthma
5002390	L01BB07	ATRIANCE	Hematoonkologie
5002390	L01CX01	YONDELIS	Sarkomy měkké tkáně
5002390	L01XC02	MABTHERA	Hematoonkologie
5002390	L01XC04	MABCAMPATH	Hematoonkologie
5002390	L01XC06	ERBITUX	Nádory kolorecta
5002390	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002390	L01XC07	AVASTIN	Nádory kolorecta
5002390	L01XC07	AVASTIN	Nádory ledvin
5002390	L01XC08	VECTIBIX	Nádory kolorecta
5002390	L01XE01	GLIVEC	Hematoonkologie
5002390	L01XE01	MEAXIN	Hematoonkologie
5002390	L01XE01	IMATINIB	Hematoonkologie
5002390	L01XE05	NEXAVAR	Nádory ledvin
5002390	L01XE08	TASIGNA	Hematoonkologie
5002390	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin
5002390	L01XX27	TRISENOX	Hematoonkologie
5002390	V03AC03	EXJADE	Hematologie
5002390	L03AX15	MEPACT	Osteosarkom
5002390	L01XE11	VOTRIENT	Sarkomy měkké tkáně
5002390	L01AA09	LEVACT	Hematoonkologie
5002390	L01AA09	LYNETORIL	Hematoonkologie
5002390	L01AA09	INFUBEND	Hematoonkologie
5002390	L01AA09	LEDUFAN	Hematoonkologie
5002390	L01XC15	GAZYVARO	Hematoonkologie
5002391	L01XE01	GLIVEC	Hematoonkologie
5002391	L01XE01	MEAXIN	Hematoonkologie
5002391	L01XE01	IMATINIB	Hematoonkologie
5002391	L01BB07	ATRIANCE	Hematoonkologie
5002391	L01CX01	YONDELIS	Sarkomy měkké tkáně
5002391	L01XC02	MABTHERA	Hematoonkologie
5002391	L01XC04	MABCAMPATH	Hematoonkologie
5002391	L01XC06	ERBITUX	Nádory kolorecta
5002391	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002391	L01XC07	AVASTIN	Nádory kolorecta
5002391	L01XC07	AVASTIN	Nádory ledvin
5002391	L01XC08	VECTIBIX	Nádory kolorecta
5002391	L01XE05	NEXAVAR	Nádory ledvin
5002391	L01XE08	TASIGNA	Hematoonkologie
5002391	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin
5002391	L01XX27	TRISENOX	Hematoonkologie
5002391	V03AC03	EXJADE	Hematologie
5002391	L03AX15	MEPACT	Osteosarkom
5002391	L01XE11	VOTRIENT	Sarkomy měkké tkáně
5002391	L01AA09	LEVACT	Hematoonkologie
5002391	L01AA09	LYNETORIL	Hematoonkologie
5002391	L01AA09	INFUBEND	Hematoonkologie
5002391	L01AA09	LEDUFAN	Hematoonkologie
5002391	L01XC15	GAZYVARO	Hematoonkologie
5002392	L01BB07	ATRIANCE	Hematoonkologie



5002392	L01XC02	MABTHERA	Hematoonkologie
5002392	L01XC04	MABCAMPATH	Hematoonkologie
5002392	L01XE01	GLIVEC	Hematoonkologie
5002392	L01XE01	IMATINIB	Hematoonkologie
5002392	L01XE01	MEAXIN	Hematoonkologie
5002392	L01XE08	TASIGNA	Hematoonkologie
5002392	L01XX27	TRISENOX	Hematoonkologie
5002392	V03AC03	EXJADE	Hematologie
5002392	L01AA09	LEVACT	Hematoonkologie
5002392	L01AA09	LYNETORIL	Hematoonkologie
5002392	L01AA09	INFUBEND	Hematoonkologie
5002392	L01AA09	LEDUFAN	Hematoonkologie
5002392	L01XC15	GAZYVARO	Hematoonkologie
5002395	B02BX04	NPLATE	Hematoonkologie
5002395	B02BX05	REVOLADE	Hematoonkologie
5002395	L01BB07	ATRIANCE	Hematoonkologie
5002395	L01XC02	MABTHERA	Hematoonkologie
5002395	L01XE01	GLIVEC	Hematoonkologie
5002395	L01XE01	MEAXIN	Hematoonkologie
5002395	L01XE01	IMATINIB	Hematoonkologie
5002395	L01XE06	SPRYCEL	Hematoonkologie
5002395	L01XE08	TASIGNA	Hematoonkologie
5002395	L01XX27	TRISENOX	Hematoonkologie
5002395	V03AC03	EXJADE	Hematologie
5002395	L01AA09	LEVACT	Hematoonkologie
5002395	L01AA09	LYNETORIL	Hematoonkologie
5002395	L01AA09	INFUBEND	Hematoonkologie
5002395	L01AA09	LEDUFAN	Hematoonkologie
5002395	L01XC15	GAZYVARO	Hematoonkologie
5002396	L01CX01	YONDELIS	Sarkomy měkké tkáně
5002396	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002396	L01XC06	ERBITUX	Nádory kolorecta
5002396	L01XC07	AVASTIN	Nádory kolorecta
5002396	L01XC07	AVASTIN	Nádory ledvin
5002396	L01XC08	VECTIBIX	Nádory kolorecta
5002396	L01XE01	GLIVEC	GIST
5002396	L01XE04	SUTENT	Nádory ledvin
5002396	L01XE04	SUTENT	GIST
5002396	L01XE05	NEXAVAR	Nádory ledvin
5002396	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin
5002396	L03AX15	MEPACT	Osteosarkom
5002396	L01XE11	VOTRIENT	Sarkomy měkké tkáně
5002422	L01XE09	TORISEL	Nádory ledvin
5002423	L01XC06	ERBITUX	Nádory hlavy a krku
5002279	L01XC17	OPDIVO	Maligní melanom
5002041	L01XC17	OPDIVO	Maligní melanom

V Praze dne

13.3.2017

V Praze

13.3.2017

Příloha č. 2 Zvláštní smlouvy

Doplňující informace pro poskytovatele zdravotních služeb s uzavřenou Zvláštní smlouvou.

Od 1. 1. 2017 je ukončeno hlášení do Evidence Nákladných Pojištěnců (ENP).

Pojištěnci VZP ČR léčení v centrech zřízených ve smyslu vyhlášky MZ ČR č. 63/2007 Sb., o úhradách léčiv a potravin pro zvláštní lékařské účely budou zařazováni do příslušných diagnostických skupin SW aplikací Kategorizace pojištěnce (KATPOJ). Tato aplikace sestavuje soubory s příslušnými čísly pojištěnců a odpovídajícími diagnostickými skupinami z uznaných primárních dat, vykazovaných v souladu s Metodikou pro pořizování a předávání dokladů VZP ČR, na základě definovaných smluvních podmínek mezi VZP ČR a Poskytovatelem.

1) Číselník diagnostických skupin:

kód	název
AIO	Autoinflatorní onemocnění
AKR	Akromegalie
AST	Asthma
BEC	Bechtěrevova choroba
BOL	Léčba bolesti
CRO	Crohnova choroba
CUL	Colitis ulcerosa
CVO	Centrální venózní okluze
DON	Dermatoonkologie
DUL	Digitální ulcerace u systémové sklerodermie
DUO	Duodopa
EO	Endokrinní oftalmopatie
FAC	Fabryho choroba
GAC	Gaucherova choroba
GIS	GIST
HAE	Léčba hereditárního angioedému
HEM	Hematologie
HEP	Chronická hepatitida C
HON	Hematoonkologie
IPF	Idiopatická plicní fibróza
JA	Juvenilní artritida
KOC	KOC-NHL
MEL	Melanom + jiná kožní onemocnění
MV	Metabolické vady
NAK	Narkolepsie s kataplexií
NHC	Hepatocelulární karcinom
NHK	Nádory hlavy a krku

NKO	Nádory kolorekta
NLE	Nádory ledvin
NOV	Nádory ovarií
NPA	Pankreatický neuroendokrinní tumor
NPL	Nádory plic
NPR	Nádory prsu
NSZ	Nádory štítné žlázy
NZA	Nádory žaludku
NUK	Nukleární medicína
NUR	Nádory močového ústrojí
OFT	Oftalmologie
ODM	Oftalmologie – diabetes mellitus
OPO	Osteoporosa
OSA	Osteosarkom
PAH	Plicní arteriální hypertenze
PAR	Psoriatická artritida
PIC	Nieman-Pickova choroba
PNE	CHOPN
PSO	Psoriáza těžká + chronická spontánní kopřivka
RA	Revmatoidní artritida
RLP	REVIZNÍ LÉKAŘ - POVOLENÍ
RS	Roztroušená skleróza
SAR	Sarkomy měkké tkáně
SYN	Synagis-nedonošenci
SYK	Synagis-kardio
SYP	Synagis - pneumo
VIR	Antivirotika
VMT	Vitreomakulární trakce
ZNP	Zhoubný nádor prostaty

2) Postup v případě souběhu dvou a více léčivých přípravků ve stejném časovém období – (není nutné žádat povolení RL):

Ve stejném časovém období lze vykazovat léčivé přípravky v uvedených diagnostických skupinách dvojím způsobem:

a) Pevná vazba v kombinaci – viz tabulka:

dg. skupina	Název dg. skupiny	ATC	Název ATC	ATC	Název ATC
HAE	Léčba hereditárního angioedému	B06AC02	FIRAZYR	B06AC04 B06AC01	RUCONEST BERINERT
HON	Hematoonkologie	L01XC02	MABTHERA	L03AX16	MOZOBIL

HON	Hematoonkologie	L01XC02	MABTHERA	L01XE01	GLIVEC
HON	Hematoonkologie	L01XC02	MABTHERA	L01AA09	LEVACT
HON	Hematoonkologie	L01XX32	VELCADE	L04AX02	MYRIN
NPR	Nádory prsu	L01XC13	PERJETA	L01XC03	HERCEPTIN
HEP	Chronická hepatitida C	J05AX16	EXVIERA	J05AX67	VIEKIRAX

- b) **Volná kombinace** 2 a více LP – platí pro dg. skupinu plicní arteriální hypertenze – PAH a antivirotika pro HIV – VIR, kde se kombinují LP různě dle stavu pacienta.

3) Povolení LP - ATC pro poskytovatele, který má s VZP uzavřenou „Zvláštní smlouvu“, revizním lékařem

1) povolení centrového LP ve správné dg. skupině i správné diagnóze, který byl v Číselníku SÚKL a nyní není stanovena úhrada z veřejného zdravotního pojištění

a) **LP není VILP – vysoce inovativní LP**

- LP povolen u rozléčených pacientů
- v případě nového pacienta při splnění podmínek § 16
- do deníku revizního lékaře bude uvedena **příslušná dg. skupina**
- v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do předmětné diagnostické skupiny (vypsát konkrétní dg. skupinu dle diagnózy)
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro danou dg. skupinu

b) **LP je VILP**

- není žádáno o povolení – do doby stanovení úhrady budou rozléčení pacienti léčeni na náklady držitele dle „Smlouvy o zajištění závazků v souvislosti s dočasnou úhradou VILP“

2) povolení centrového LP Mabthera v dg. skupině hematoonkologie – HON v domluvených indikacích nad rámec indikačních omezení

- LP povolen u níže uvedených indikací:
 - AIHA – autoimunní hemolytická anémie *po selhání předchozí léčby*;
 - ITP – idiopatická trombocytopenická purpura *po selhání předchozí léčby*;
 - CD 20 pozitivní lymfoproliferativní onemocnění, nově diagnostikované nebo relabované v kombinaci s chemoterapií nebo monoterapií.
- do deníku revizního lékaře bude uvedena **dg. skupina HON**
- v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do diagnostické skupiny HON
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro danou dg. skupinu

3) povolení centrového LP ve správné dg. skupině i správné diagnóze nad rámec indikačních omezení

a) v případě nového pacienta při splnění podmínek §16

b) v rámci pokračující léčby u pacientů, u kterých byla revizí odmítnuta úhrada

- LP povolen pod vlastním kódem LP
- do deníku revizního lékaře bude uvedena **příslušná dg. skupina**
- v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do předmětné diagnostické skupiny (vypsát konkrétní dg. skupinu dle diagnózy)
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro danou dg. skupinu

- 4) povolení centrového LP mimo standardní diagnostickou skupinu pro ATC (jedná se o jinou dg. pro danou ATC, než je uvedena v diagnostické skupině)
- a) v případě jiné diagnózy, než která je v dg. skupině k dané ATC zavedena, ale v „centrové péči“ (číselník KATDIAGNO) pro danou diagnózu existuje diagnostická skupina:
- LP povolen pod vlastním kódem LP
 - např. LP Mabthera, diagnóza G35 = RS = vlastní kód, dg. skupina RS
 - *v deníku revizního lékaře bude uvedena dg. skupina, která je příslušná pouze diagnóze, nikoli ATC*
 - v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do předmětné diagnostické skupiny (vypsat konkrétní dg. skupinu dle diagnózy)
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro danou dg. skupinu
- b) v případě jiné diagnózy, než která je v dg. skupině k dané ATC zavedena, a v „centrové péči“ (číselník KATDIAGNO) pro danou diagnózu neexistuje diagnostická skupina (např. LP Mabthera, dg. systémový lupus erythematodes + off. label indikace u dětských onkologických pacientů ve FN Motol a FN Brno)
- LP povolen (vykázán) pod vlastním kódem LP
 - *v deníku revizního lékaře bude uvedena diagnostická skupina RLP = revizní lékař povolení*
 - v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do diagnostické skupiny RLP
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro dg. skupinu RLP
- 5) povolení registrovaného LP, nehrazeného, nebo u kterého není stanovena úhrada z v.z.p.
- a) v případě diagnózy, pro kterou v „centrové péči“ (číselník KATDIAGNO) existuje diagnostická skupina:
- LP povolen (vykázán) pod kódem **9999912**
 - *v deníku revizního lékaře bude uvedena dg. skupina, která je příslušná diagnóze*
 - v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do předmětné diagnostické skupiny (vypsat konkrétní dg. skupinu dle diagnózy)
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro danou dg. skupinu
- b) v případě jiné diagnózy, pro kterou v „centrové péči“ (číselník KATDIAGNO) neexistuje diagnostická skupina
- LP povolen (vykázán) pod kódem **9999912**
 - *v deníku revizního lékaře bude uvedena diagnostická skupina RLP = revizní lékař povolení*
 - v doporučení bude uvedeno:
 - pacient bude zařazen do diagnostické skupiny RLP
 - úhrada bude realizována dle pravidel pro dg. skupinu RLP

Číselník KATDIAGNOP:

<https://www.vzp.cz/poskytovatele/informace-pro-praxi/seznamy-center-a-szz/seznam-specializovanych-pracovist-center-se-zvlastni-smlouvou>