



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ  
ČESKÉ REPUBLIKY

Vyvěšeno dne: 28. 3. 2013

V Praze dne 28. 3. 2013  
č. j.: MZDR40376/2012  
sp. zn. FAR: L240/2012  
k sp. zn.: SUKLS166990/2012

## ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „odvolací orgán“ nebo „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán dle ustanovení § 89 odst. 1 zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“), a dále ve spojení s ustanovením § 13 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), v řízení, jehož účastníky jsou:

- **Česká průmyslová zdravotní pojišťovna,**  
se sídlem Jeremenkova 11, 703 00 Ostrava, IČ: 47672234
- **Oborová zdravotní pojišťovna zaměstnanců bank, pojišťoven a stavebnictví,**  
se sídlem Roškotova 1225/1, 140 21 Praha 4, IČ: 47114321
- **Revírní bratrská pokladna, zdravotní pojišťovna,**  
se sídlem Michálkovická 967/108, 710 15 Slezská Ostrava, IČ: 47673036
- **Vojenská zdravotní pojišťovna České republiky,**  
se sídlem Drahobejlova 1404/4, Praha 9, IČ: 47114975
- **Zaměstnanecká pojišťovna Škoda,**  
se sídlem Husova 212, 293 01 Mladá Boleslav, IČ: 46354182
- **Zdravotní pojišťovna ministerstva vnitra České republiky,**  
se sídlem Na Míčánkách 1498/2, 101 00 Praha 10, IČ: 47114304

***všichni společně zastoupeni MUDr. Jarmilou Bohumínskou,***  
datum narození: 3. 6. 1971, bytem: Kloboukova 2227/30, 148 00 Praha 4

- **Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky,**  
se sídlem Orlická 4/2020, 130 00 Praha 3, IČ: 41197518

- **Valeant Czech Pharma s.r.o.,**  
se sídlem Truhlářská 1104/13, 1103/15, 110 00 Praha 1, IČ: 27100651  
zastoupena: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7,  
IČ: 27448169
  
- **Merck Sharp & Dohme B.V.,**  
se sídlem Waarderweg 39, Postbus 581, 2031 BN Haarlem, Nizozemsko  
zastoupena: Merck Sharp & Dohme s.r.o., Evropská 2588/33a, 160 00 Praha 6,  
IČ: 28462564
  
- **AstraZeneca UK Limited,**  
se sídlem Kingdom Street 2, W2 6BD, Londýn, Velká Británie  
zastoupena: AstraZeneca Czech Republic s.r.o., Plzeňská 3217/16, 150 00 Praha 5,  
IČ: 63984482
  
- **Apotex Europe B.V.,**  
se sídlem Darwinweg 20, 2333 CR Leiden, Nizozemsko  
zastoupena: APOTEX (ČR), spol. s.r.o., Na Poříčí 1079/3a, 110 00 Praha 1, IČ: 45314306
  
- **SANDOZ s.r.o.,**  
se sídlem U Nákladového nádraží 10, 130 00 Praha 3, IČ: 41692861
  
- **Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.,**  
se sídlem Szkolna 33, 95-054 Ksawerów, Polsko
  
- **Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.,**  
se sídlem Hvězdova 1716/2b, 140 78 Praha 4, IČ: 46505164
  
- **KRKA, tovarna zdravil, d.d.,**  
se sídlem Šmarješka cesta 6, 8501, Novo mesto, Slovinsko  
zastoupena: Ing. Jiří Frantl, narozen 19. 9. 1956, bytem Pihelská 937/13, 184 00 Praha 8
  
- **STADA Arzneimittel AG,**  
se sídlem Stadastrasse 2-18, 611 18 Bad Vilbel, Německo  
zastoupena: STADA PHARMA CZ s.r.o., Lojovická 13, 142 00 Praha 4, IČ: 61063037
  
- **GENERICON s.r.o.,**  
se sídlem Anny Letenské 1108/15, 120 00 Praha 2, IČ: 25722671  
zastoupena: Ing. Věra Strnadová, narozena 2. 1. 1956, zaměstnankyně společnosti  
Interchemia Praha, spol. s.r.o., se sídlem Any Letenské 1108/15, 120 00 Praha 2, IČO 447 95  
858

▪ **Zentiva, k.s.,**

se sídlem U kabelovny 130, 102 37 Praha 10, IČ: 49240030

zastoupena: sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6, Vokovice, IČ: 44848200

▪ **Bluefish Pharmaceuticals AB,**

se sídlem Torsgatan 11, 8 tr, SE-111 23 Stockholm, Švédsko

zastoupena: Zuzana Nováková, narozena 7. 1. 1989, bytem Pod Kersnerkou 39/2552, 150 00 Praha 5

▪ **Accord Healthcare Limited,**

se sídlem Finchley Road 108/110, NW3 5JJ London, Velká Británie

zastoupena: ARDEZ Pharma, spol. s r.o., V Borovičkách 278, 252 26 Kosof  
IČ: 40612104

▪ **Actavis Group PTC ehf.,**

se sídlem Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Island

zastoupena: Actavis CZ a.s., Radlická 608/2, 150 00 Praha 5, IČ: 26447584

▪ **GlaxoSmithKline, s.r.o.,**

se sídlem Na Pankráci 17/1685, 140 21 Praha 4, IČ: 48114057

▪ **Generics [UK] Ltd,**

se sídlem Station Close, Potters Bar, EN6 1TL Hertfordshire, Velká Británie

zastoupena: MYLAN PHARMACEUTICALS s.r.o., Průběžná 1108/77, 100 00 Praha 10,  
IČ: 28392779

▪ **Orion Corporation,**

se sídlem Orionintie 1, FI-02200 Espoo, Finsko

▪ **Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.,**

se sídlem Radlická 3185/1c, 150 00 Praha 5, IČ: 25629646

rozhodlo o odvolání účastníků řízení společností

- SANDOZ s.r.o., se sídlem U Nákladového nádraží 10, 130 00 Praha 3, IČ: 41692861 (dále jen „**odvolatel SANDOZ**“)
- Zentiva, k.s., se sídlem U kabelovny 130, 102 37 Praha 10, IČ: 49240030. zastoupena: sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6, Vokovice, IČ: 44848200 (dále jen „**odvolatel Zentiva**“)

- STADA Arzneimittel AG, se sídlem Stadastrasse 2-18, 611 18 Bad Vilbel, Německo, zastoupena: STADA PHARMA CZ s.r.o., Lojovická 13, 142 00 Praha 4, IČ: 61063037 (dále jen „**odvolatel STADA**“)
- KRKA, tovarna zdravil, d.d., se sídlem Šmarješka cesta 6, 8501, Novo mesto, Slovinsko, zastoupena: Ing. Jiří Frantl, narozen 19. 9. 1956, bytem Pihelská 937/13, 184 00 Praha 8 (dále jen „**odvolatel KRKA**“)
- Merck Sharp & Dohme B.V., se sídlem Waarderweg 39, Postbus 581, 2031 BN Haarlem, Nizozemsko, zastoupena: Merck Sharp & Dohme s.r.o., Evropská 2588/33a, 160 00 Praha 6, IČ: 28462564 (dále jen „**odvolatel Merck**“)

proti rozhodnutí Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) ze dne 19. 9. 2012, sp. zn.: SUKLS166990/2012, ve správním řízení o zkrácené revizi systému úhrad léčivých přípravků v zásadě terapeuticky zaměnitelných s léčivými přípravky náležejícími do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny (dále jen jako „referenční skupina 93/3“), tj.:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0012330	ACCOLATE 20	POR TBL FLM 56X20MG
0170748	APO-MONTELUKAST 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG
0170747	APO-MONTELUKAST 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
0170740	APO-MONTELUKAST 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG
0170739	APO-MONTELUKAST 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG
0170744	APO-MONTELUKAST 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X5MG
0170743	APO-MONTELUKAST 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG
0140097	CASTISPIR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0140104	CASTISPIR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG
0144691	CASTISPIR 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0144699	CASTISPIR 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG
0144708	CASTISPIR 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

0144716	CASTISPIR 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG
0156196	MIRALUST 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0156194	MIRALUST 4 MG	POR TBL MND 28X4MG
0156192	MIRALUST 5 MG	POR TBL MND 28X5MG
0165631	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0165636	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 84X10MG
0165638	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG
0165601	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 28X4MG
0165606	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 84X4MG
0165608	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 98X4MG
0165616	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 28X5MG
0165621	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 84X5MG
0165623	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 98X5MG
0141896	MONTECON 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
0169710	MONTECON 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG
0141888	MONTECON 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0169695	MONTECON 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG
0141892	MONTECON 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0169702	MONTECON 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG
0153261	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0153260	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0153262	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 56X10MG
0153263	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 56X10MG
0153265	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG
0153264	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG
0153249	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 28X4MG
0153248	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 28X4MG
0153251	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 56X4MG
0153250	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 56X4MG
0153253	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 98X4MG

0153252	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 98X4MG
0153255	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 28X5MG
0153254	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 28X5MG
0153257	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 56X5MG
0153256	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 56X5MG
0153259	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 98X5MG
0153258	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 98X5MG
0175007	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG
0175000	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
0175001	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
0175006	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG
0160749	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 14X4MG
0160757	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 140X4MG
0160751	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0160752	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG
0160754	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 56X4MG
0160747	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 7X4MG
0160755	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG
0160761	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 14X5MG
0160771	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 140X5MG
0160763	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0160764	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG

0160766	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 56X5MG
0160759	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 7X5MG
0160769	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG
0147097	MONTELUKAST ACTAVIS 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0147101	MONTELUKAST ACTAVIS 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG
0145992	MONTELUKAST ACTAVIS 4 MG	POR TBL MND 28X4MG
0145996	MONTELUKAST ACTAVIS 4 MG	POR TBL MND 98X4MG
0147001	MONTELUKAST ACTAVIS 5 MG	POR TBL MND 28X5MG
0147005	MONTELUKAST ACTAVIS 5 MG	POR TBL MND 98X5MG
0191167	MONTELUKAST BLUEFISH 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
0191170	MONTELUKAST BLUEFISH 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG
0191160	MONTELUKAST BLUEFISH 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0191153	MONTELUKAST BLUEFISH 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0180266	MONTELUKAST GSK 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
0180269	MONTELUKAST GSK 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG
0180287	MONTELUKAST GSK 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0180285	MONTELUKAST GSK 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG
0180274	MONTELUKAST GSK 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0180278	MONTELUKAST GSK 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG
0148529	MONTELUKAST MYLAN 10 MG	POR TBL FLM 100X10MG
0148523	MONTELUKAST MYLAN 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG
0165131	MONTELUKAST MYLAN 4 MG	POR TBL MND 100X4MG
0165127	MONTELUKAST MYLAN 4 MG	POR TBL MND 30X4MG
0165149	MONTELUKAST MYLAN 5 MG	POR TBL MND 100X5MG
0165145	MONTELUKAST MYLAN 5 MG	POR TBL MND 30X5MG

0156103	MONTELUKAST ORION 10 MG TABLETY	POR TBL NOB 28X10MG
0156105	MONTELUKAST ORION 10 MG TABLETY	POR TBL NOB 98X10MG
0156106	MONTELUKAST ORION 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0156108	MONTELUKAST ORION 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG
0156109	MONTELUKAST ORION 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0156111	MONTELUKAST ORION 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG
0184126	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG
0184139	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG
0184122	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
0184133	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
0184065	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG
0184055	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG
0184049	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG
0184061	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG
0184078	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X5MG
0184088	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X5MG
0184084	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG
0184072	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG
0119220	MONTELUKAST TEVA 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG
0119226	MONTELUKAST TEVA 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG



0117457	MONTELUKAST TEVA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 28X4MG
0117463	MONTELUKAST TEVA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 98X4MG
0118505	MONTELUKAST TEVA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 28X5MG
0118511	MONTELUKAST TEVA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 98X5MG
0147832	MONTEXAL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
0147818	MONTEXAL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
0147825	MONTEXAL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
0053077	SINGULAIR 10	POR TBL FLM 28X10MG
0125135	SINGULAIR 10	POR TBL FLM 98X10MG
0143372	SINGULAIR 4 MG	GRANULE POR GRA 28X4MG
0058494	SINGULAIR 4 MINI	POR TBL MND 28X4MG
0125134	SINGULAIR 4 MINI	POR TBL MND 98X4MG
0053076	SINGULAIR 5 JUNIOR	POR TBL MND 28X5MG
0125133	SINGULAIR 5 JUNIOR	POR TBL MND 98X5MG
153015	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
153018	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG
153019	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 20X10MG
153020	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG
153022	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG
153023	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 20X4MG
153024	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG
153026	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

153027	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 20X5MG
--------	---------------------------------	--------------------

(dále jen jako „předmětné léčivé přípravky“)

podle ustanovení § 90 odst. 5 správního řádu t a k t o:

### **odvolání se zamítají a napadené rozhodnutí se potvrzuje.**

#### **Odůvodnění:**

Ústav dne 2. 8. 2012 zahájil správní řízení podle ustanovení § 39i odst. 2 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o veřejném zdravotním pojištění“), o změně výše a podmínek úhrady předmětných přípravků v rámci revize systému úhrad ve smyslu ustanovení § 39l zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Ústav vydal dne 19. 9. 2012 rozhodnutí sp. zn.: SUKLS166990/2012, kde ve **výroku**:

#### **1.**

**Stanovuje** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. f) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění pro referenční skupinu 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny, **základní úhradu ve výši 12,4050 Kč za obvyklou denní terapeutickou dávku (dále jen ODTD).**

Tento výrok rozhodnutí je ve smyslu § 140 odst. 2 a 7 správního řádu **podmiňujícím výrokem** ke všem dalším výrokům uvedeným v tomto rozhodnutí, které jsou ve vztahu k tomuto výroku výroky navazujícími.

#### **2.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0012330	ACCOLATE 20	POR TBL FLM 56X20MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. o seznamu referenčních skupin, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „vyhláška o seznamu referenčních skupin“) **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny, a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 173,67 Kč,** a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku mění na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb., kterou se provádějí některá ustanovení zákona o veřejném zdravotním pojištění (dále jen „vyhláška č. 376/2011 Sb.“) tak, že je **stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 3.

**zařazuje léčivý přípravek:**

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0170748	APO-MONTELUKAST 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 4.

**zařazuje léčivý přípravek:**

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
------------	-----------------	--------------

0170747	APO-MONTELUKAST 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG
---------	---	---------------------

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 5.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0170740	APO-MONTELUKAST 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 6.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0170739	APO-MONTELUKAST 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 7.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0170744	APO-MONTELUKAST 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 8.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0170743	APO-MONTELUKAST 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 9.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0140097	CASTISPIR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč**, a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto**:

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 10.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0140104	CASTISPIR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny**,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč**,

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto**:

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 11.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0144691	CASTISPIR 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 12.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0144699	CASTISPIR 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 98X4MG	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.



### 13.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0144708	CASTISPIR 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku mění na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 14.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0144716	CASTISPIR 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku mění na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je **stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 15.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0156196	MIRALUST 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 16.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0156194	MIRALUST 4 MG	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 17.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0156192	MIRALUST 5 MG	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 18.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165631	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 19.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165636	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 84X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1042,02 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 20.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165638	MONKASTA 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 21.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165601	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 22.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňěk názvu
0165606	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 84X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1042,02 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 23.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňěk názvu
0165608	MONKASTA 4 MG	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 24.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0165616	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 25.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0165621	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 84X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1042,02 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 26.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0165623	MONKASTA 5 MG	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení

## 27.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0141896	MONTECON 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED



P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 28.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0169710	MONTECON 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 29.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0141888	MONTECON 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 30.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0169695	MONTECON 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 31.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0141892	MONTECON 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 32.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0169702	MONTECON 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 33.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153261	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 34.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153260	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 35.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153262	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 56X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 36.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153263	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 56X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 37.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153265	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 38.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153264	MONTELAR 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**39.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0153249	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**40.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0153248	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 41.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153251	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 56X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 42.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153250	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 56X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,



a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 43.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0153253	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 44.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0153252	MONTELAR 4 MG	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 45.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0153255	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 46.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153254	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 47.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153257	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 56X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

48.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153256	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 56X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

49.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0153259	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 50.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0153258	MONTELAR 5 MG	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 51.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0175007	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 52.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0175000	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 53.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0175001	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč**,  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

54.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0175006	MONTELUKAST ACCORD 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny**,  
a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč**,

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

55.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160749	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 14X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 173,67 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 56.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160757	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 140X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1736,70 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.



57.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160751	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

58.

zařazuje léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160752	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**59.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160754	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 56X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. nemění a zůstávají stanoveny takto:

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**60.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160747	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 7X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 86,84 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 61.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160755	MONTELUKAST ACCORD 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 62.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160761	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 14X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 173,67 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 63.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160771	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 140X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1736,70 Kč,**

a **podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**64.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160763	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**65.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0160764	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 66.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160766	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 56X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 694,68 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 67.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160759	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 7X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 86,84 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**68.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0160769	MONTELUKAST ACCORD 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**69.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0147097	MONTELUKAST ACTAVIS 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 70.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0147101	MONTELUKAST ACTAVIS 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 71.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0145992	MONTELUKAST ACTAVIS 4 MG	POR TBL MND 28X4MG



na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 72.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0145996	MONTELUKAST ACTAVIS 4 MG	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 73.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0147001	MONTELUKAST ACTAVIS 5 MG	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 74.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0147005	MONTELUKAST ACTAVIS 5 MG	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**75.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0191167	MONTELUKAST BLUEFISH 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivé přípravky MONTELUKAST HELM 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 28X10MG a MONTELUKAST HELM 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 28X10MG, označené kódy SUKL 0147769 a 0187242.

**76.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0191170	MONTELUKAST BLUEFISH 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivé přípravky MONTELUCAST HELM 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 98X10MG a MONTELUCAST HELM 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 98X10MG, označené kódy SUKL 0147772 a 0187245.

## 77.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0191160	MONTELUKAST BLUEFISH 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivé přípravky MONTELUCAST HELM 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X4MG a MONTELUCAST HELM 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X4MG, označené kódy SUKL 0147755 a 0187228.

## 78.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
------------	-----------------	---------------

0191153	MONTELUKAST BLUEFISH 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG
---------	--	--------------------

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

Toto platí i pro léčivé přípravky MONTELUKAST HELM 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X5MG a MONTELUKAST HELM 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X5MG, označené kódy SUKL 0187235 a 0147762.

## 79.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0180266	MONTELUKAST GSK 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 10 MG, POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 28X10MG, označený kódem SUKL 0135569.

## 80.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0180269	MONTELUKAST GSK 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 10 MG, POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 98X10MG kód, označený kódem SUKL 0135572.

## 81.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0180287	MONTELUKAST GSK 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 4 MG, ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X4MG, označený kódem SUKL 0135537.

## 82.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0180285	MONTELUKAST GSK 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 4 MG, ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 98X4MG, označený kódem SUKL 0135540.

83.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0180274	MONTELUKAST GSK 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 5 MG, ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 28X5MG, označený kódem SUKL 0135545.

84.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0180278	MONTELUKAST GSK 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**



L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována. Toto platí i pro léčivý přípravek MONTELUKAST SYNTHON 5 MG, ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 98X5MG, označený kódem SUKL 0135549.

## 85.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0148529	MONTELUKAST MYLAN 10 MG	POR TBL FLM 100X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 86.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0148523	MONTELUKAST MYLAN 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 87.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165131	MONTELUKAST MYLAN 4 MG	POR TBL MND 100X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 88.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165127	MONTELUKAST MYLAN 4 MG	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 89.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0165149	MONTELUKAST MYLAN 5 MG	POR TBL MND 100X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 90.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0165145	MONTELUKAST MYLAN 5 MG	POR TBL MND 30X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 91.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0156103	MONTELUKAST ORION 10 MG TABLETY	POR TBL NOB 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 92.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0156105	MONTELUKAST ORION 10 MG TABLETY	POR TBL NOB 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 93.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0156106	MONTELUKAST ORION 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 94.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0156108	MONTELUKAST ORION 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 95.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0156109	MONTELUKAST ORION 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 96.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0156111	MONTELUKAST ORION 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 97.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
------------	-----------------	---------------

0184126	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG
---------	---	----------------------

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 100X10MG a MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 100X10MG, označené kódy SUKL 0176326 a 0153246.**

## 98.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184139	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 100X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED



P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.  
**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 100X10MG a MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 100X10MG, označené kódy SUKL 0176339 a 0153236.**

## 99.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0184122	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**  
a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.  
**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 30X10MG a MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 30X10MG, označené kódy SUKL 0153242 a 0176322.**

## 100.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0184133	MONTELUKAST STADA 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 30X10MG a MONLUCARE 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY POR TBL FLM 30X10MG,** označené kódy SUKL 0176333 a 0153230.

#### 101.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184065	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X4MG a MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X4MG, označené kódy SUKL 0176295 a 0153200.**

## 102.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184055	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X4MG a MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X4MG, označené kódy SUKL 0153190 a 0176285.**

## 103.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184049	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X4MG a MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X4MG, označené kódy SUKL 0153184 a 0176279.**

#### 104.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184061	MONTELUKAST STADA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X4MG a MONLUCARE 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X4MG, označené kódy SUKL 0153196 a 0176291.**

**105.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0184078	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 100X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X5MG a MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X5MG, označené kódy SUKL 0176308 a 0153213.**

**106.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0184088	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X5MG	

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona

o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1240,50 Kč,** a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X5MG a MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 100X5MG, označené kódy SUKL 0176318 a 0153223.**

## 107.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0184084	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X5MG a MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X5MG, označené kódy SUKL 0176314 a 0153219.**

**108.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0184072	MONTELUKAST STADA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**Toto platí i pro léčivé přípravky** MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X5MG a MONLUCARE 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY POR TBL MND 30X5MG, označené kódy SUKL 0153207 a 0176302.

**109.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0119220	MONTELUKAST TEVA 10 MG	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**110.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0119226	MONTELUKAST TEVA 10 MG	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**111.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0117457	MONTELUKAST TEVA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**



**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 112.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0117463	MONTELUKAST TEVA 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 113.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0118505	MONTELUKAST TEVA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku mění na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že je stanovuje takto:

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 114.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
0118511	MONTELUKAST TEVA 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETA	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**115.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0147832	MONTEXAL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**116.****zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0147818	MONTEXAL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**117.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0147825	MONTEXAL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

**118.**

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
0053077	SINGULAIR 10	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 119.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0125135	SINGULAIR 10	POR TBL FLM 98X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 120.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0143372	SINGULAIR 4 MG GRANULE	POR GRA 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 121.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0058494	SINGULAIR 4 MINI	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 122.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0125134	SINGULAIR 4 MINI	POR TBL MND 98X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**  
a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 123.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0053076	SINGULAIR 5 JUNIOR	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**  
a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**  
**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 124.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
0125133	SINGULAIR 5 JUNIOR	POR TBL MND 98X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 1215,69 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku **mění** na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **tak, že je stanovuje takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 125.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
153015	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 30X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě



neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 126.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
153018	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 28X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

#### 127.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňek názvu
153019	MOKATEL 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	POR TBL FLM 20X10MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 248,10 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona

o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 128.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
153020	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

## 129.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
153022	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 130.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
153023	MOKATEL 4 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 20X4MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,**

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 248,10 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 131.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
------------	-----------------	--------------

153024	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 30X5MG
--------	---------------------------------	--------------------

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 372,15 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 132.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplňk názvu
153026	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 28X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. **do referenční skupiny 93/3** – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 347,34 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě

neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

### 133.

**zařazuje** léčivý přípravek:

kód Ústavu	název přípravku	doplněk názvu
153027	MOKATEL 5 MG ŽVÝKACÍ TABLETY	POR TBL MND 20X5MG

na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. e) a v souladu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a dle vyhlášky č. 384/2007 Sb. do referenční skupiny 93/3 – Preventivní antiastmatika, p.o. – antileukotrieny,

a mění výši a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. a) a v souladu s ustanovením § 39g odst. 4 zákona o veřejném zdravotním pojištění ve spojení s ustanovením § 18 vyhlášky č. 376/2011 Sb. tak, že **dosavadní úhradu ze zdravotního pojištění mění tak, že činí 248,10 Kč,**

**a podmínky úhrady** ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku na základě ustanovení § 15 odst. 9 písm. b) a v souladu s ustanovením § 39b odst. 10 písm. b) zákona o veřejném zdravotním pojištění a ustanovením § 33 odst. 1 a § 34 odst. 1 a 2 vyhlášky č. 376/2011 Sb. **nemění a zůstávají stanoveny takto:**

L/ALG, PNE, PED

P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.

Odvolatel **SANDOZ** podal dne 7. 10. 2012 elektronicky se zaručeným elektronickým podpisem odvolání proti rozhodnutí Ústavu. Odvolání bylo podáno včas.

Odvolatel SANDOZ napadá rozhodnutí Ústavu v rozsahu výroků 1, 9, 10, 11, 12, 13 a 14 a uvádí následující námítky:

1. Odvolatel SANDOZ je přesvědčen, že řízení, které předcházelo vydání napadeného rozhodnutí, bylo zahájeno nezákonně, když ze spisového materiálu není zřejmé, na základě jakých konkrétních důkazů dospěl Ústav k závěru, že po celou dobu řízení byly splněny zákonné předpoklady uvedené v ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění pro zahájení a vedení řízení o zkrácené revizi.

Odvolatel SANDOZ upozorňuje na skutečnost, že je zcela nepřezkoumatelné, na základě jakých úvah dospěl Ústav k závěru, že byly splněny zákonné předpoklady uvedené v ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění

pro zahájení zkrácené revize. Odvolatel SANDOZ dále dodává, že Ústav nesjednotil v minulosti výše úhrad jednotlivých léčivých přípravků. Stávající výše úhrady za obvyklou denní terapeutickou dávku (dále jen jako „ODTD“) se u jednotlivých léčivých přípravků významně odlišují.

Odvolatel SANDOZ dále ve svém odvolání cituje následující ustanovení ze zákona o veřejném zdravotním pojištění: § 39c odst. 7, § 39c odst. 8 a § 39p odst. 1. Dle názoru odvolatele SANDOZ je zřejmé, že ke zkrácené revizi lze přistoupit, pokud by nově stanovená výše základní úhrady znamenala, že předpokládaná úspora prostředků veřejného zdravotního pojištění v referenční skupině je vyšší než 30 000 000 Kč ročně.

Odvolatel SANDOZ uvádí, že je tedy zřejmé, že je třeba nejprve stanovit všem přípravkům výši úhrady v souladu s ustanoveními § 39c odst. 7 a 8 zákona o veřejném zdravotním pojištění (tedy tak, aby tyto výše odpovídaly příslušné základní úhradě), a poté vypočítat novou výši základní úhrady a výše úhrady všech léčivých přípravků náležejících do dané referenční skupiny. Teprve v případě, že tato nově stanovená výše základní úhrady je od výše základní úhrady podle ustanovení § 39c odst. 7 a 8 zákona o veřejném zdravotním pojištění (tj. výše základní úhrady stanovená v poslední revizi systému úhrad) natolik rozdílná, že v důsledku tohoto rozdílu existuje odůvodněný předpoklad úspory prostředků o zdravotního pojištění v referenční skupině vyšší než 30 000 000 Kč ročně, lze zkrácenou revizi zahájit.

Z výše uvedeného vyplývá, že tato úspora (vyšší než 30 000 000 Kč ročně) musí být dána rozdílnou výší základních úhrad, tj rozdílem mezi výší základní úhrady stanovené v předchozí (poslední) revizi systému úhrad podle ustanovení § 39c odst. 7 zákona o veřejném zdravotním pojištění a mezi výší základní úhrady nově stanovené podle ustanovení § 39c odst. 8 téhož zákona.

Odvolatel SANDOZ zdůrazňuje, že z údajů uvedených ve spisu vyplývá, že Ústav takovýto výpočet neprovedl. Z tohoto důvodu není zřejmé, na základě jakých konkrétních kalkulací dospěl Ústav k závěru, že byly splněny zákonné předpoklady uvedené v ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

2. Odvolatel SANDOZ také upozorňuje na skutečnost, že Ústav zahájení předmětného správního řízení odůvodnil odkazem na změnu ceny léčivého přípravku MONKASTA 5MG, kód 0165616, přičemž tento důvod pro zahájení řízení odpadl, když řízení o této změně bylo zastaveno. Ústav měl v souladu s ustanovením § 66 odst. 2 správního řádu řízení zastavit, neboť odpadl důvod, pro který toto řízení zahájil.
3. Odvolatel SANDOZ dále zdůrazňuje, že Ústav nesprávně zařadil do téže referenční skupiny léčivé přípravky, které nejsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné. To přímo

vyplývá i ze skutečnosti, že Ústav uvádí, že léčivé přípravky v jedné konkrétní síle jsou určeny pouze pro jednu určitou věkovou skupinu pacientů. Tyto léčivé přípravky tedy vůbec nelze použít pro jinou věkovou skupinu pacientů, kterými jsou určeny léčivé přípravky v jiné konkrétní síle.

Odvolatel SANDOZ ve svém odvolání cituje ustanovení § 39c odst. 1 věty čtvrté zákona o veřejném zdravotním pojištění a uvádí, že z tohoto ustanovení vyplývá, že jedním ze základních kritérií, aby léčivé přípravky bylo možno zařadit do téže referenční skupiny, je skutečnost, že tyto léčivé přípravky jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné.

Odvolatel SANDOZ k tomu zdůrazňuje, že z argumentace Ústavu, že „z údajů uvedených v platných SPC vyplývá rovněž skutečnost, že léčivé přípravky v jedné konkrétní síle jsou určeny pouze pro jednu určitou věkovou skupinu pacientů“ je zřejmé, že tyto léčivé přípravky nejsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné, když jsou určeny každý pouze pro jinou určitou věkovou skupinu pacientů a nelze je použít pro jinou věkovou skupinu pacientů. Přípravek v jedné konkrétní síle vůbec nelze použít pro jinou věkovou skupinu pacientů, pro kterou jsou určeny přípravky v jiné konkrétní síle.

Je zřejmé, že léčivé přípravky, které nelze v terapii zaměnit, když jsou určeny pouze pro odlišné skupiny pacientů, jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné a je třeba je proto posuzovat pro účely stanovení základní úhrady samostatně.

4. Další vadu řízení odvolatel SANDOZ shledává v postupu Ústavu při stanovení ODTD. V napadeném rozhodnutí dle názoru odvolatele SANDOZ Ústav postupoval v přímém rozporu se svojí rozhodovací praxí v jiných řízeních, když stanovil odlišné ODTD pro různé léčivé přípravky obsahující tutéž léčivou látku.

Ústav v napadeném rozhodnutí stanovil pro léčivé přípravky obsahující tutéž léčivou látku montelukast tři odlišné výše ODTD. Odvolatel SANDOZ ve svém odvolání cituje pasáž z napadeného rozhodnutí, kde Ústav odůvodňuje postup při stanovení ODTD léčivé látky montelukast.

Odvolatel SANDOZ uvádí, že zcela obdobná situace, kdy z údajů uvedených v platných souhrnech údajů o přípravcích (dále jen jako „SPC“) vyplývá odlišné dávkování dané věkem pacientů, existuje v celé řadě dalších skupin léčivých přípravků. Přesto tento postup při stanovení ODTD Ústav v těchto případech neuplatnil a tím tak vznikají zcela nedůvodné rozdíly při posuzování skutkově podobných případů.

Není vůbec zřejmé, proč v dané skupině Ústav zohlednil odlišné dávkování dané věkem pacientů podle SPC, zatímco v jiných referenčních skupinách toto odlišné dávkování dané věkem pacientů nezohlednil stanovením odlišných ODTD.

Nadto v důsledku této vady, tedy zcela odlišné výše ODTD léčivých přípravků s obsahem těžé léčivé látky, vzniká i zcela odlišná výše základní úhrady připadající na léčivé přípravky různých konkrétních sil.

5. V návaznosti na chybně stanovené ODTD se odvolatel SANDOZ domnívá, že i stanovená výše základní úhrady je chybná.
6. Odvolatel SANDOZ se dále domnívá, že napadené rozhodnutí je vnitřně rozporné, když Ústav na jedné straně uvádí, že léčivé přípravky v jedné konkrétní síle jsou určeny pouze pro jednu určitou věkovou skupinu pacientů (čímž přiznává, že tyto přípravky nelze v terapii zaměnit, a právě proto je rozdělil do tří skupin s odlišnou ODTD) a současně uvádí, že tyto přípravky jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné.
7. Odvolatel SANDOZ dále zdůrazňuje, že léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG není pro potřeby pacientů v České republice dostupný.

Ústav stanovil výši základní úhrady podle ceny léčivého přípravku MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG. Odvolatel upozorňuje, že spotřeba léčivého přípravku MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG za celý rok 2011 činila pouhých 747 balení. Léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG proto není pro potřeby pacientů v České republice dostupný, resp. v praxi fakticky dosažitelný, když například pouze léčivý přípravek SINGULAIR 10 POR TBL FLM 28X10MG měl v daném období spotřebu 41 824 balení, tj. 1 171 072 ODTD a léčivý přípravek SINGULAIR 10 POR TBL FLM 98X10MG měl spotřebu 40.705 balení, tj. 3 989 090 ODTD.

Tato skutečnost je o to významnější, když léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG byl zvolen jako referenční přípravek právě s ohledem na splnění požadavku uvedeného v ustanovení § 15 odst. 5 a § 39c odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Odvolatel SANDOZ k tomu dodává, že požadavek ustanovení § 15 odst. 5 a § 39c odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění na zajištění plné úhrady ve skupinách léčivých látek podle přílohy č. 2 má svůj ústavní základ v ustanovení článku 31, věty druhé Listiny základních práv a svobod. Odvolatel zdůrazňuje, že shora uvedená ustanovení § 15 odst. 5 a § 39c odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění je proto nutno interpretovat s ohledem na jejich smysl a účel a v souladu se smyslem a



účelem přípravku, který je pro potřeby pacientů v České republice dostupný, resp. v praxi fakticky dosažitelný.

V návaznosti na skutečnosti uvedené v námitce č. 1 (řízení, v rámci něhož bylo vydáno napadené rozhodnutí, bylo zahájeno a vedeno nezákonně) odvolatel SANDOZ navrhuje, aby odvolací orgán podle ustanovení § 90 odst. 1 písm. a) správního řádu napadené výroky zrušil a řízení zastavil.

Odvolatel **Zentiva** podal dne 8. 10. 2012 elektronicky se zaručeným elektronickým podpisem odvolání proti rozhodnutí Ústavu. Odvolání bylo podáno včas. Odvolatel Zentiva napadá rozhodnutí Ústavu v rozsahu výroků 1, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49 a 50 a uvádí shodné námitky jako odvolatel SANDOZ.

V návaznosti na skutečnosti uvedené v námitce č. 1 (řízení, v rámci něhož bylo vydáno napadené rozhodnutí, bylo zahájeno a vedeno nezákonně) odvolatel Zentiva navrhuje, aby odvolací orgán podle ustanovení § 90 odst. 1 písm. a) správního řádu napadené výroky zrušil a řízení zastavil.

Odvolatel **STADA** podal dne 8. 10. 2012 elektronicky se zaručeným elektronickým podpisem odvolání proti rozhodnutí Ústavu. Odvolání bylo podáno včas. Odvolatel STADA napadá rozhodnutí Ústavu v rozsahu výroků 1, 97, 98, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107 a 108 a uvádí následující námitky.

1. Odvolatel STADA má za to, že ze založených podkladů pro zahájení řízení nevyplývá oprávněnost zahájení řízení, neboť není zřejmé, zda jsou dány předpoklady pro zahájení zkrácené revize ve smyslu ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Toto tvrzení dle názoru odvolatele STADA vyplývá ze skutečnosti, že ze spisové dokumentace je zřejmé, že předmětné správní řízení bylo zahájeno z důvodu předpokládaných úspor ve výši 160 000 000,- Kč. Předmětná výše úspor má být generována na základě změny úhrady vypočítané ze změny ceny výrobce u přípravku MONKASTA 5MG, kód 0165616, který má dle seznamu hrazených přípravků ke dni 1. 7. 2012 předběžně vykonatelnou cenu ve výši 261,34 Kč. K uvedenému datu bylo předběžně vykonatelné rozhodnutí vydané ve správním řízení o snížení maximální ceny, zahájeném na základě žádosti držitele rozhodnutí o registraci výše uvedeného léčivého přípravku.

Z výše uvedeného tak vyplývá, že předmětné řízení bylo zahájeno na základě předběžně vykonatelné ceny a nikoli ceny pravomocné. Odvolatel STADA má za to, že nelze řízení zahájit na základě předběžně vykonatelné ceny. Pokud by tomu tak bylo, jedná se o rozpor s principem transparentnosti a právní jistoty účastníků řízení.

Nad rámec výše uvedeného odvolatel STADA dále podotýká, že v tomto konkrétním případě, bylo ke dni 1. 7. 2012, tj. ke dni předběžné vykonatelnosti rozhodnutí, ve věci podáno odvolání a současně již bylo ve spise MONKASTA 5 MG založeno zpětvzetí žádosti o zahájení řízení. Ústavu tak mělo být zřejmé, že předběžně vykonatelná cena nemůže být cenou, která bude mít dopad na výši úspor, neboť tato cena nemůže být cenou referenční.

Odvolatel STADA se tak domnívá, že Ústav neprokázal existenci důvodů pro zahájení zkrácené revize z důvodu úspor nad 30 000 000,- Kč ve smyslu ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

2. Odvolatel STADA dále napadá postup Ústavu, kterým zařadil léčivý přípravek MONTELUKAST STADA v silách 4 mg, 5 mg a 10 mg do jedné referenční skupiny. Odvolatel STADA je přesvědčen, že léčivé přípravky nejsou terapeuticky zaměnitelné, což vyplývá ze skutečnosti, že každá síla je určena pro jinou věkovou skupinu pacientů.

Zařazení léčivého přípravku MONTELUKAST STADA v silách 4 mg, 5 mg a 10 mg do jedné referenční skupiny je tak v přímém rozporu s ustanovením § 39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Jelikož léčivé přípravky v rozdílných silách nejsou terapeuticky zaměnitelné je nutno je posuzovat samostatně, nikoliv stanovovat jednu základní úhradu v rámci jedné referenční skupiny.

Odvolatel STADA navrhuje, aby odvolací orgán napadené rozhodnutí v souladu s ustanovením § 90 odst. 1 písm. a) správního řádu zrušil a řízení zastavil, protože toto bylo zahájeno a vedeno nezákonně.

Odvolatel **KRKA** podal dne 9. 10. 2012 elektronicky se zaručeným elektronickým podpisem odvolání proti rozhodnutí Ústavu. Odvolání bylo podáno včas. Odvolatel KRKA napadá rozhodnutí Ústavu v rozsahu výroků 1, 18, 20, 21, 22, 23, 24, 25 a 26 a uvádí následující námitky.

1. Odvolatel KRKA v předchozí fázi předmětného správního řízení rozporoval postup, jakým Ústav toto řízení zahájil dle ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění a následně i vedl.

Odvolatel KRKA trvá na skutečnosti, že Ústav postupoval nezákonně, když poté, co vydal oznámení o zahájení řízení, změnil přípravky a výši úspory, kterými původně odůvodnil zahájení předmětného správního řízení. V důsledku toho nebyl zachován důvod zahájení řízení, kterým bylo zahájení řízení odůvodněno. Dle názoru odvolatele KRKA mělo být takové řízení před vydáním napadeného rozhodnutí zastaveno.

Odvolatel KRKA ve svém odvolání cituje část napadeného rozhodnutí, kde se Ústav věnuje otázce důvodu pro zahájení řízení. Odvolatel KRKA s odůvodněním postupu, které Ústav uvedl v napadeném rozhodnutí, zásadně nesouhlasí. Ačkoli předpoklad pro zahájení řízení dle ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění (předpokládaná úspora musí dosahovat částky alespoň 30 mil. Kč ročně) nemusí být co do výše dosažené úspory konstantní, musí jít o odůvodněný a jednoznačný předpoklad a nelze jej jako takový v průběhu řízení jakkoli měnit či nahrazovat jiným důvodem, jenž nebyl primárním důvodem pro zahájení předmětného řízení.

Odvolatel KRKA v předchozích vyjádřeních uváděl, že odůvodnění zahájení řízení je vnitřně rozporné a nepřezkoumatelné. Ústav zcela zásadně změnil okolnosti a důvody, pro které bylo předmětné řízení zahájeno. Takový postup považuje odvolatel KRKA za nezákonný a jdoucí proti principu právní jistoty. V opačném případě by mohl Ústav zahajovat řízení zkrácené revize donekonečna dle odhadovaných úspor, které by však materiálně byly podloženy s tím, že v řízení se zpravidla dostatečná úspora následně objeví, ačkoli původně bylo řízení zahájeno na základě jiného důvodu.

Odvolatel tak trvá na svém názoru, že odůvodnění podmínek zahájení řízení musí být dostatečně konkrétní a takové vymezení důvodu pro zahájení řízení je nezbytné po celou dobu řízení dodržovat, což však nebylo v případě tohoto řízení dodrženo, když důvod pro zahájení řízení označený Ústavem následně odpadl. Jestliže Ústav v předchozí fázi řízení nezastavil dle ustanovení § 66 odst. 2 správního řádu a vydal napadené rozhodnutí, považuje odvolatel KRKA takové rozhodnutí za nezákonné a žádá, aby bylo odvolacím orgánem zrušeno.

2. Odvolatel KRKA dále napadá způsob stanovení ODTD. Dle odvolatele KRKA je napadené rozhodnutí vnitřně rozporné, když Ústav na jedné straně uvádí, že léčivé přípravky v jedné konkrétní síle jsou určeny pouze pro jednu konkrétní věkovou skupinu pacientů, čímž přiznává, že tyto přípravky nelze v terapii zaměnit, a právě proto je rozdělil do tří skupin s odlišnou ODTD, avšak současně uvádí, že tyto léčivé přípravky jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné.

Nadto odvolatel KRKA poznamenává, že mu není vůbec zřejmé, proč Ústav při stanovení ODTD vzal v potaz odlišné dávkování dle věku pacientů dle SPC, zatímco běžná praxe Ústavu odlišné dávkování dané věkem pacientů při stanovení ODTD nezohledňuje. Na základě postupu Ústavu, jenž je v rozporu s rozhodovací praxí Ústavu, byla stanovena odlišná výše základní úhrady u léčivých přípravků v závislosti na jeho konkrétní síle. Odvolatel KRKA uvádí, že standardně Ústav přípravkům ve stejné lékové formě a stejné léčivé látce stanovuje ODTD ve stejné výši. Jestliže Ústav postupoval v předmětném řízení rozdílně, je takový postup

v rozporu se zásadou legitimního očekávání stanovenou v ustanovení § 2 odst. 4 správního řádu.

3. Odvolatel KRKA dále konstatuje, že léčivé přípravky, u kterých je držitelem rozhodnutí o registraci, nejsou terapeuticky zaměnitelné s léčivým přípravkem, dle kterého byla stanovena základní úhrada. Odvolatel uvádí, že pokud je léčivý přípravek v jedné konkrétní síle určen pouze pro jednu určitou věkovou kategorii pacientů, nelze tento přípravek použít pro jinou věkovou skupinu pacientů, kterým je určen jiným léčivým přípravkem v konkrétní síle.

Z ustanovení § 39c odst. 1 věty čtvrté zákona o veřejném zdravotním pojištění vyplývá, že jedním ze základních kritérií, aby léčivé přípravky bylo možno zařadit do téže referenční skupiny, je skutečnost, že tyto léčivé přípravky jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné. Dle odvolatele KRKA se však Ústav výše uvedenými rozdíly dostatečně nezabýval, když pouze konstatuje, že rozdílný věk pacientů není překážkou terapeutické zaměnitelnosti, a považuje posuzované přípravky za vzájemně terapeuticky zaměnitelné.

Odvolatel KRKA navrhuje, aby odvolací orgán v souladu s ustanovením § 90 odst. 1 písm. b) správního řádu napadené rozhodnutí zrušil a věc vrátil k novému projednání správnímu orgánu, který napadené rozhodnutí vydal.

Odvolatel **Merck** podal dne 9. 10. 2012 elektronicky se zaručeným elektronickým podpisem odvolání proti rozhodnutí Ústavu. Odvolání bylo podáno včas. Odvolatel Merck napadá rozhodnutí Ústavu v rozsahu výroků 1, 118, 119, 120, 121, 122, 123 a 124 a uvádí následující námitky:

1. Odvolatel Merck již v průběhu řízení uváděl argumentaci proti způsobu, jakým bylo předmětné správní řízení zahájeno a následně vedeno, když Ústav několikrát měnil důvody pro zahájení řízení dle ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Odvolatel Merck již v předchozích fázích předmětného správního řízení kritizoval skutečnost, že Ústav po oznámení o zahájení správního řízení měnil přípravky a výši úspory, kterými odůvodnil zahájení předmětného správního řízení, díky čemuž nebyl zachován důvod pro zahájení správního řízení a to by tak mělo být zastaveno.

Ústav dle názoru odvolatele nakonec od původního důvodu pro zahájení řízení zcela ustoupil a nahradil jej jiným důvodem, který zjistil až dodatečně po zahájení řízení. Podle odvolatele Merck je tato praxe nepřipustná, neboť by prakticky znamenala, že Ústav si může zahajovat řízení zkrácené revize z důvodu předpokládané úspory kdykoli, aniž by se skutečně zabýval tím, zda jsou materiálně naplněny požadavky takového předpokladu (což byla mimochodem situace v předmětném řízení).

Při extrémním výkladu takového postupu by pak Ústav mohl řízení zahajovat prakticky kdykoli, aniž by skutečně předpoklad jeho zahájení byl dán, a pouze čekat na to, zda některý z přípravků v budoucnu náhodou nenaplní podmínky zákona k vedení daného řízení.

Tento postup je samozřejmě nepřipustný a je třeba trvat na tom, že řízení může být zahájeno až v tom okamžiku, kdy je předpoklad pro jeho zahájení skutečně odůvodněný. V předmětném případě však přehodnocením důvodů pro zahájení řízení samotný Ústav potvrzuje, že řízení zahajoval z důvodu, který následně odpadl. Odvolatel je přesvědčen, že v takovém případě by mělo být řízení bez dalšího zastaveno postupem dle § 66 odst. 2 správního řádu. Jestliže však Ústav v řízení nadále pokračoval a vydal rozhodnutí, je řízení a rozhodnutí na tomto základě vydané nezákonné a mělo být zrušeno a řízení zastaveno.

2. Odvolatel Merck nadále trvá na svém argumentu, který uvedl již v průběhu správního řízení, že předmětné léčivé přípravky nejsou terapeuticky zaměnitelné s léčivým přípravkem, který byl použit pro stanovení základní úhrady. V předmětném správním řízení jsou zahrnuty léčivé přípravky, které jsou určeny výlučně pro terapii dětských pacientů spolu s přípravky, které jsou určeny pro dospělé.

Odvolatel Merck trvá na tom, že posouzení terapeutické zaměnitelnosti ze strany Ústavu bylo provedeno nedostatečně a navíc i nesprávně. Odvolatel je nucen trvat na tom, že jestliže SPC jednotlivých přípravků hovoří o jejich použití pouze pro děti, či pouze pro dospělé pacienty, není možné považovat takové přípravky za zaměnitelné, neboť jsou používány pro jinou skupinu pacientů. Odvolatel Merck ve svém odvolání cituje pasáž napadeného rozhodnutí, kde se Ústav zabývá terapeutickou zaměnitelností a dále odvolatel Merck cituje vybrané části SPC léčivých přípravků Singulair.

Odvolatel Merck je přesvědčen, že uvedené rozdíly mezi léčivými přípravky s obsahem léčivé látky montelukast jsou takového charakteru, že je není možné používat zaměnitelně a není je možné zařadit ani do stejné skupiny terapeuticky zaměnitelných přípravků. Léčivým přípravkům chybí podstatný společný rys, kterým je obdobné klinické využití.

Navíc Ústav sám pro jednotlivé „verze“ léčivé látky montelukast stanovuje rozdílné ODTD, což je naprosto nestandardní a v rozporu s ustálenou praxí Ústavu, který přípravkům ve stejné lékové formě a stejné léčivé látce stanovuje prakticky vždy ODTD ve stejné výši.

3. Odvolatel Merck dále namítá, že nově stanovené podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků jsou nesprávné, vnitřně rozporné a není zřejmé, v jakém rozsahu jsou jednotliví specialisté oprávněni předmětné léčivé přípravky předepisovat.

Odvolatel Merck uvádí, že z formulace indikačního a preskripčního omezení není zřejmé, jaká je pozice pediatra – zda může léčbu přípravky rovněž zahajovat (čemuž by odpovídal text preskripčního omezení „L/ALG,PNE,PED“) a nebo zda může být na pediatra pouze přenesena preskripce v případě, že léčba byla zahájena alergologem nebo pneumologem (čemuž by spíše odpovídal text v indikačním omezení). Z takto stanovených podmínek úhrady není jasné, jaké je přesně postavení pediatra a jde tak o podmínky úhrady, které nemohou při přezkumu odvolacím orgánem obstát.

Dle Ústavu nejde o nové stanovení podmínek úhrady, ale pouze o jejich textovou reformulaci napříč skupinou přípravků tak, aby byly podmínky úhrady u všech přípravků jednotné. Odvolatel Merck však s tímto tvrzením Ústavu nesouhlasí, neboť mezi dosavadními podmínkami úhrady byly významové rozdíly a v napadeném rozhodnutí není dostatečně odůvodněno, proč Ústav zvolil napadeným rozhodnutím stanovené podmínky úhrady.

Další nedostatek v uvedeném indikačním omezení vyplývá dle názoru odvolatele Merck ze spojení: *Léčbu ... indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog...“*. Použití slučovací spojky „a“ vyvolává dojem, že indikace musí být provedena alergologem a pneumologem současně, což je jednak v rozporu s preskripčním omezením, jednak je to logický nesmysl a není zřejmě pochyb, že takovouto podmínku úhrady nezamýšlel stanovit ani samotný Ústav.

Odvolatel Merck je přesvědčen, že v daném případě je na místě stanovit podmínky úhrady zcela jednoznačně tak, aby nedocházelo ke zbytečným nejasnostem, a to například následovně:

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčba antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky je indikována u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

Výše uvedený text ostatně odpovídá podmínkám úhrady, které již byly stanoveny pro některé léčivé přípravky z posuzované skupiny terapeuticky zaměnitelných přípravků a je na místě sjednotit podmínky pro všechny přípravky ve skupině stejně a zároveň tak, aby o tom vymezení jednotlivých kompetencí nevznikal rozpor.

Odvolatel Merck navrhuje, aby odvolací orgán na základě ustanovení § 90 odst. 1 písm. a) správního řádu napadené rozhodnutí ve výše uvedeném rozsahu zrušil a správní řízení v této části zastavil, nebo aby v souladu s ustanovení § 90 odst. 1 písm. b) správního řádu napadené rozhodnutí ve výše uvedeném rozsahu zrušil a věc vrátil Ústavu k novému projednání.

Po přezkoumání předcházejícího správního řízení a vydaného rozhodnutí v souladu s ustanovením § 89 odst. 2 správního řádu dospěl odvolací orgán k následujícím skutkovým zjištěním a právním závěrům.

#### I.

Odvolací orgán na základě příslušné spisové dokumentace primárně zkoumal, zda napadené rozhodnutí splňuje požadavky vyplývající z ustanovení § 89 odst. 2 správního řádu, tedy soulad rozhodnutí včetně řízení, které mu předcházelo, s právními předpisy. Při svém postupu se odvolací orgán především zaměřoval na postup Ústavu a posuzoval, jestli se Ústav nedopustil takových pochybení, která by následně zapříčinila nezákonné rozhodnutí ve věci samé.

Odvolací orgán však na rozdíl od přezkoumávání správnosti napadeného rozhodnutí, kdy se řídí rozsahem daným námitkami odvolatele, zkoumá soulad předmětného rozhodnutí s právními předpisy a se základními zásadami činnosti správních orgánů v celém rozsahu bez ohledu na skutečnost, zda byla nezákonnost rozhodnutí účastníky správního řízení namítána či nikoliv. Zároveň je odvolací orgán povinen rozšířit přezkum zákonnosti i na správní řízení, které vedlo k vydání předmětného rozhodnutí. V tomto případě však již není povinen přihlížet k těm vadám řízení, o nichž nelze mít důvodně za to, že mohly mít vliv na soulad napadeného rozhodnutí s právními předpisy. Tato zásada vychází z ustanovení § 6 odst. 1 správního řádu, která vyjadřuje zásadu procesní ekonomie.

Odvolací orgán v této souvislosti konstatuje, že při zkoumání, zda-li je napadené rozhodnutí a jemu předcházející správní řízení v souladu s právními předpisy a se zásadami zákonně vedeného řízení, dodržel všechny výše popsané zásady, a shledává, že se Ústav v předmětném správním řízení nedopustil žádných pochybení, která by způsobila nezákonnost napadeného rozhodnutí.

#### II.

Odvolací orgán považuje za vhodné na úvod krátce shrnout způsob stanovení výše a podmínek úhrady předmětných léčivých přípravků v napadeném rozhodnutí.

Ústav dne 2. 8. 2012 z moci úřední zahájil zkrácenou revizi systému úhrad léčivých přípravků v zásadě terapeuticky zaměnitelných s léčivými přípravky náležejícími do referenční skupiny č. 93/3 v souladu s ustanovením § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění, protože předpokládal úsporu z prostředků veřejného zdravotního pojištění v referenční skupině č. 93/3 vyšší než 30 milionů Kč.

Dle ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění Ústav provádí zkrácenou revizi systému maximálních cen nebo úhrad v případě, že předpokládaná úspora prostředků zdravotního pojištění v referenční skupině je vyšší než 30 000 000 Kč ročně, nebo 5 000 000 Kč ročně v případě výše úhrady vysoce inovativního přípravku. Ustanovení § 39p odst. 5 pak upravuje průběh zkrácené revize systému maximálních cen nebo úhrad a stanovuje Ústavu povinnost vydat rozhodnutí do 50 kalendářních dnů ode dne zahájení řízení. Ve srovnání s periodickou revizí systému úhrad je tedy u zkrácené revize výrazně zkrácena lhůta pro vydání rozhodnutí Ústavu, obdobně je rovněž zkrácena i lhůta pro navrhování důkazů a činění jiných návrhů stanovená pro účastníky zkrácené revize. Zkrácenou revizi je možné uskutečnit pouze u skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, ve které již proběhla první revize systému úhrad.

**Důvody vedení zkráceného správního řízení se pak odvolací orgán blíže zabývá v bodech III., IV. a V. odůvodnění tohoto rozhodnutí.**

Ve vyhlášce o seznamu referenčních skupin jsou do referenční skupiny č. 93/3 zařazeny léčivé látky zafirlukast a montelukast. Předmětné léčivé přípravky obsahují právě léčivé látky montelukast a zafirlukast a Ústav všechny předmětné léčivé přípravky do referenční skupiny č. 93/3 napadeným rozhodnutím zařadil.

**Příslušností předmětných léčivých přípravků k referenční skupině č. 93/3 se odvolací orgán blíže zabývá v bodě VI. odůvodnění tohoto rozhodnutí.**

V předcházejícím revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 s léčivými přípravky náležejícími do referenční skupiny č. 93/3 bylo vydáno rozhodnutí dne 28. 12. 2009, které pak nabylo právní moci dne 7. 5. 2010. Předcházející revizní správní řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 bylo vedeno s léčivými přípravky ACCOLATE 20, SINGULAIR 10, SINGULAIR 4 MINI, SINGULAIR 5 JUNIOR. Léčivý přípravek ACCOLATE 20 obsahuje léčivou látku zafirlukast v lékové formě potahované tablety a síle 20 mg. Léčivé přípravky SINGULAIR obsahují léčivou látku montelukast a to v lékové formě potahovaných tablet a síle 10 mg (SINGULAIR 10), žvýkacích tablet a síle 4 mg (SINGULAIR 4 MINI) či 5 mg (SINGULAIR 5 JUNIOR).

Pro léčivé přípravky náležící do referenční skupiny č. 93/3 byla v rámci předcházejícího revizního správního řízení vedeného pod sp. zn. SUKLS98073/2009 stanovena základní



úhrada ve výši **29,1061 Kč**. Tato základní úhrada vychází z posouzení v rámci vnější cenové reference, byla tedy stanovena v souladu s ustanovením § 39c odst. 2 písm. a) zákona o veřejném zdravotním pojištění (ve znění platném k rozhodnému dni).

V napadeném rozhodnutí pak byla pro léčivé přípravky náležící do referenční skupiny č. 93/3 stanovena základní ve výši **12,405 Kč** v souladu se zněním zákona o veřejném zdravotním pojištění ve znění platném od 1. 12. 2011.

**Způsobem stanovení základní úhrady v napadeném rozhodnutí se odvolací orgán blíže zabývá v bodě VIII. odůvodnění tohoto rozhodnutí.**

V předmětném zkráceném revizním správním řízení pak byly kromě léčivých přípravků SINGULAIR posuzovány i další léčivé přípravky s obsahem léčivé látky montelukast ve stejných lékových formách i silách (potahované či žvýkací tablety o síle 4 mg, 5 mg či 10 mg) jaké mají léčivé přípravky SINGULAIR 10, SINGULAIR 4 MINI a SINGULAIR 5 JUNIOR, a navíc i montelukast v lékové formě granulí (sáček obsahuje 4 mg montelukastu). Léčivý přípravek ACCOLATE 20 zde pak zůstává jediným léčivým přípravkem s obsahem léčivé látky zafirlukast.

Jediným léčivým přípravkem, který je předmětem napadeného rozhodnutí, s obsahem léčivé látky montelukast ve formě granulí, je předmětný léčivý přípravek SINGULAIR 4 MG GRANULE, kód 0143372 (4 mg montelukastu na 1 sáček), přičemž v SPC léčivého přípravku SINGULAIR 4 MG GRANULE, kód 0143372 je uvedeno následující: „*Granule 4mg jsou při podání dospělým na lačno bioekvivalentní 4mg žvýkací tabletě*“.

Základní úhrada stanovená v napadeném rozhodnutí (12,405 Kč za ODTD) vychází z ceny výrobce léčivého přípravku MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG (cena výrobce = DNCV = 347,34 Kč) obchodovaného v České republice, protože tento byl Ústavem zvolen jako nejméně nákladný ve skupině č. 171 – Antileukotrieny, perorální podání, přílohy č. 2 zákona o veřejném zdravotním pojištění.

V napadeném rozhodnutí je zároveň uvedeno, že cena výrobce (347,34 Kč) je shodná pro balení (28 tablet) léčivých přípravků MONTELUKAST TEVA 10 MG, MONTELUKAST TEVA 4 MG a MONTELUKAST TEVA 5MG.

Dokument založený v předmětném elektronickém spise pod názvem „*příloha2-SK\_171\_2q2012\_16082012.pdf*“ zároveň dokazuje, že Ústav napadeným rozhodnutím zajistil plnou úhradu hned pro celou řadu (nikoliv pro všechny) předmětných léčivých přípravků, respektive také pro všechny lékové formy a síly léčivé látky montelukast. Odvolací orgán níže uvádí několik příkladů. Odvolací orgán přitom porovná dopočtenou výši maximální úhrady za balení konkrétního léčivého přípravku plynoucí z napadeného rozhodnutí (str. 112 až 121) a výši jeho ceny pro konečného spotřebitele uvedenou v seznamu hrazených léčivých přípravků

ke dni 4. 9. 2012, který je veřejně přístupný na internetových stránkách Ústavu „[http://www.sukl.cz/file/72776\\_1\\_1](http://www.sukl.cz/file/72776_1_1)“.

Léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG, kód SÚKL 0119220, s obsahem léčivé látky montelukast v lékové formě potahované tablety a síle 10 mg, má v napadeném rozhodnutí na str. 120 dopočtenou maximální úhradu za balení ve výši 528,62 Kč. Tento léčivý přípravek měl přitom k datu vydání napadeného rozhodnutí uváděnu cenu pro konečného spotřebitele ve výši 528,62 Kč.

Léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 4 MG, ŽVÝKACÍ TABLETA POR TBL MND 28X4MG, kód SÚKL 0117457, s obsahem léčivé látky montelukast v lékové formě žvýkáci tablety a síle 4 mg, má v napadeném rozhodnutí na str. 120 dopočtenou maximální úhradu za balení ve výši 528,62 Kč. Tento léčivý přípravek měl přitom k datu vydání napadeného rozhodnutí uváděnu cenu pro konečného spotřebitele ve výši 528,62 Kč.

Léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 5 MG, ŽVÝKACÍ TABLETA POR TBL MND 28X5MG, kód SÚKL 0118505, s obsahem léčivé látky montelukast v lékové formě žvýkáci tablety a síle 5 mg, má v napadeném rozhodnutí na str. 120 dopočtenou maximální úhradu za balení ve výši 528,62 Kč. Tento léčivý přípravek měl přitom k datu vydání napadeného rozhodnutí uváděnu cenu pro konečného spotřebitele ve výši 528,62 Kč.

Napadeným rozhodnutím tedy byla zajištěna plná úhrada pro všechny síly (4 mg, 5 mg a 10 mg) léčivé látky montelukast.

**Odvolací orgán přitom zdůrazňuje, že účelem tohoto správního řízení není stanovovat výše úhrad předmětných léčivých přípravků nad úroveň jejich plné úhrady. Takové navyšování by bylo v rozporu s veřejným zájmem. Proto není účelné, aby pro léčivé přípravky, kterým byla z napadeného rozhodnutí zajištěna plná úhrada, byla dále navyšována úhrada za jednotku jejich lékové formy. Zároveň ani není důvod, aby jiné léčivé přípravky, které nejsou z napadeného rozhodnutí plně hrazené, avšak se stejnou léčivou látkou (zde montelukast), lékovou formou a silou jako plně hrazené léčivé přípravky, měly vyšší úhradu na jednotku lékové formy.**

Odvolací orgán k tomu dodává, že držitel rozhodnutí o registraci společnost AstraZenec UK Ltd. léčivého přípravku ACCOLATE 20 obsahující léčivou látku zafirlukast, tedy jediného předmětného léčivého přípravku s obsahem léčivé látky zafirlukast, se proti napadenému rozhodnutí neodvolal.

Co se týče podmínek úhrady, stanovil Ústav v předcházejícím revizním správním řízení SUKLS98073/2009 pro léčivé přípravky ACCOLATE 20, SINGULAIR 10, SINGULAIR 4 MINI,

SINGULAIR 5 JUNIOR, tedy léčivé přípravky zařazené do referenční skupiny 93/3, následující jednotné podmínky úhrady:

*„P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog (ALG) a pneumoftizeolog (PFT) a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

V napadeném rozhodnutí pak Ústav pro předmětné léčivé přípravky zařazené do referenční skupiny 93/3 stanovil následující jednotné podmínky úhrady:

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

**Podmínkami úhrady předmětných léčivých přípravků se odvolací orgán blíže zabývá v bodě XI. odůvodnění tohoto rozhodnutí.**

### III.

**Odvolatel SANDOZ a Zentiva v námitce č. 1** uvádějí, že řízení, které předcházelo vydání napadeného rozhodnutí, bylo zahájeno nezákonně, když ze spisového materiálu není zřejmé, na základě jakých konkrétních důkazů dospěl Ústav k závěru, že po celou dobu řízení byly splněny zákonné předpoklady uvedené v ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění pro zahájení a vedení řízení o zkrácené revizi. K této námitce odvolací orgán uvádí následující.

Dne 17. 7. 2012 Ústav vydal oznámení o zahájení zkrácené revize systému úhrad (dále jen jako „oznámení o zahájení řízení“). Předmětné správní řízení bylo zahájeno dne 2. 8. 2012. V oznámení o zahájení řízení na str. 12 a 13 Ústav uvádí k důvodům pro zahájení řízení následující: „V uvedeném případě Ústav zjistil, že v referenční skupině č. 93/3 činí předpokládaná výše úspor částku ve výši 165 000 000 Kč, tj. nad 30 mil. Kč ročně. Tuto skutečnost Ústav zjistil ve správním řízení o stanovení výše a podmínek úhrady léčivého přípravku MONTECON vedeném pod sp. zn. SUKLS193801/2010. Předpokládané úspory jsou vyčísleny jako rozdíl úhrad pro konečného spotřebitele na základě revize (SUKLS98073/2009) a předběžného výpočtu výše úhrad pro konečného spotřebitele léčivých přípravků zařazených do referenční skupiny č. 93/3, jež by byly stanoveny ke dni vydání

oznámení o zahájení tohoto správního řízení na základě ceny výrobce přípravku MONKASTA 5 MG, doplněk názvu POR TBL MND 28X5MG, kód SÚKL 0165616, který je nejméně nákladným přípravkem ve skupině č. 171 přílohy č. 2 zákona o veřejném zdravotním pojištění (Antileukotrieny, perorální podání). Předběžný výpočet úspor z veřejného zdravotního pojištění bude součástí spisové dokumentace. První revize systému úhrad v rámci dané skupiny terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků proběhla pod sp. zn. SUKLS98073/2009. Ve věci bylo vydáno rozhodnutí dne 29.12.2009, které nabylo právní moci dne 7.5.2010. Z výše uvedených skutečností vyplývá, že jsou naplněny důvody pro zahájení předmětného správního řízení z moci úřední dané ustanovením § 39p odst. 1, postupem podle ustanovení § 39p odst. 5 a 6.“

Odvolací orgán dále uvádí, že odhad úspor je např. uveden v dokumentu s názvem „Odhad úspor\_RS\_93\_3\_Zkrácená revize.pdf“, který byl do předmětného elektronického spisu vložen dne 17. 7. 2012 ve složce podklady pro NHZ.

Ústav zahájil předmětné správní řízení na základě ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění, které stanovuje následující: „Ústav provádí v řízení z moci úřední anebo na žádost osoby uvedené v § 39f odst. 2 písm. c) zkrácenou revizi systému maximálních cen nebo úhrad (dále jen „zkrácená revize“) v případě, že předpokládaná úspora prostředků zdravotního pojištění v referenční skupině je vyšší než 30 000 000 Kč ročně, nebo 5 000 000 Kč ročně v případě výše úhrady vysoce inovativního přípravku.“

Ustanovení § 39p zákona o veřejném zdravotním pojištění ani v jednom ze svých odstavců nestanovuje postup výpočtu předpokládané úspory prostředků veřejného zdravotního pojištění, která následně může založit důvod pro zahájení zkráceného revizního řízení. Můžeme si ovšem dovodit, že je nutné při analogickém použití ustanovení § 68 odst. 3 správního řádu, aby Ústav v oznámení o zahájení řízení uvedl, jakým způsobem došel k výši předpokládané úspory prostředků veřejného zdravotního pojištění. V praxi by nemělo docházet k situacím, že bude zahájena zkrácená revize a Ústav pouze oznámí, že v dané referenční skupině je předpokládaná úspora prostředků veřejného pojištění, bez toho aniž by uvedl postup, kterým tuto předpokládanou úsporu vypočítal. V konkrétním případě ale Ústav daný postup výpočtu výše předpokládané úspory uvedl, tak jak plyne z citace uvedené výše.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

#### IV.

V **námítce č. 2 odvolatel SANDOZ a odvolatel Zentiva** namítají, že Ústav byl povinen zastavit předmětné správní řízení v případě, že zjistil, že odpadl důvod pro zahájení předmětného správního řízení.

**Odvolatel KRKA v námitce č. 1** uvádí, že trvá na skutečnosti, že Ústav postupoval nezákonně, když poté, co vydal oznámení o zahájení řízení, změnil přípravky a výši úspory, kterými původně odůvodnil zahájení předmětného správního řízení. V důsledku toho nebyl zachován důvod zahájení řízení, kterým bylo zahájení řízení odůvodněno. Dle názoru odvolatele KRKA mělo být takové řízení před vydáním napadeného rozhodnutí zastaveno.

**Odvolatel Merck v námitce č. 1** uvádí, že již v předchozích fázích předmětného správního řízení kritizoval skutečnost, že Ústav po oznámení o zahájení správního řízení měnil přípravky a výši úspory, kterými odůvodnil zahájení předmětného správního řízení, díky čemuž nebyl zachován důvod pro zahájení správního řízení a to by tak mělo být zastaveno.

K těmto námitkám odvolací orgán uvádí následující.

Odvolatelé SANDOZ, Zentiva, KRKA a Merck namítají, že důvod pro zahájení zkrácené revize – změna ceny léčivého přípravku MONKASTA 5 MG, kód 0165616 – odpadl a tak měl Ústav v souladu s ustanovením § 66 odst. 2 správního řádu předmětné správní řízení zastavit. Odvolací orgán se s názorem odvolatelů SANDOZ, Zentiva, KRKA a Merck nemůže ztotožnit. Odvolací orgán s vypořádáním této námítky navazuje na vypořádání uvedené v předchozím bodě odůvodnění tohoto rozhodnutí. Důvod pro zahájení řízení je dán zákonem mimo jiné jako předpokládaná úspora 30 000 000 Kč ročně. Ústav předpokládanou úsporu odůvodnil změnou ceny výše uvedeného léčivého přípravku. V této věci poté došlo ke změně stavu a to tak, že řízení o změně ceny výše uvedeného léčivého přípravku bylo zastaveno. Ústav pak ověřil, zda důvod pro zahájení řízení, kterým je předpokládaná úspora prostředků veřejného zdravotního pojištění, trvá. Ústav dospěl k závěru, že přes zastavení řízení o změně ceny léčivého přípravku MONKASTA 5 MG, kód 0165616 výše předpokládané úspory trvá a není tak důvod předmětné správní řízení zastavovat.

Odvolací orgán dále uvádí, že jako důvod pro zahájení zkrácené revize stačí předpoklad výše úspor. Ústav v době zahájení řízení pouze může přepokládat výchozí skutečnosti pro výpočet ceny a úhrady a tak výše úspor prostředků veřejného zdravotního pojištění nemůže být závazná, nýbrž je pouze předpokládaná. Až z průběhu řízení vyjde najevo, zda výše předpokládaných úspor je rovna reálné úspoře nebo se od ní liší. V případě, že by Ústav v průběhu správního řízení zjistil, že reálná, na základě závazných skutečností vypočítaná, výše úspor neodpovídá zákonem stanovené hranici, tj. úspora prostředků veřejného zdravotního pojištění je nižší než 30 000 000 Kč, byl by povinen správní řízení zastavit.

V napadeném rozhodnutí Ústav na str. 121 uvádí odhad dopadu na prostředky veřejného zdravotního pojištění: *„Na základě výše úhrady předmětné skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků odhaduje Ústav dopad na prostředky veřejného zdravotního pojištění následovně: úspora úhrady o cca 91,5 mil. Kč ročně. Odhad byl zpracován na základě spotřeb přípravků rok předcházející počátku správního řízení (tj. 3q2011 – 2q2012) rozdílem úhrad za balení ke dni 1.8.2012 a úhrad na základě odhadu základní úhrady uvedeného výše*

(přepočteno se 14% DPH).“ Z výše uvedené citace je zřejmé, že Ústav zákonem stanovenou hranici úspor více jak 30 000 000 Kč splnil.

V případě, že Ústav v průběhu řízení zjistí, že výše úspory bude dosaženo pomocí jiných výchozích skutečností, než předpokládal, ale zároveň na základě nových skutečností Ústav dospěje k závěru, že i nadále bude splněna zákonem stanovená hranice výše úspor, není Ústav povinen řízení zastavovat a toto řízení může zcela v souladu se zákonem pokračovat, protože důvod pro zahájení řízení je stále dán. Důvodem pro zahájení řízení není výpočet nebo postup stanovení předpokládané úspory prostředků veřejného zdravotního pojištění, ale je jím výše předpokládané úspory prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tyto námitky jako **nedůvodné**.

V.

**Odvolatel STADA v námitce č. 1** uvádí, že ze založených podkladů pro zahájení řízení nevyplývá oprávněnost zahájení řízení, neboť není zřejmé, zda jsou dány předpoklady pro zahájení zkrácené revize ve smyslu ustanovení § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Tento názor vyplývá zejména ze skutečnosti, že ze spisové dokumentace je zřejmé, že předmětné správní řízení bylo zahájeno z důvodu předpokládaných úspor ve výši 160 000 000,- Kč. Předmětná výše úspor byla generována na základě změny úhrady vypočítané ze změny ceny výrobce u přípravku MONKASTA 5MG, kód 0165616, který má dle seznamu hrazených přípravků ke dni 1. 7. 2012 předběžně vykonatelnou cenu ve výši 261,34 Kč. K této námitce odvolací orgán uvádí následující

Odvolací orgán především odkazuje na své vyjádření uvedené v bodě III. a IV. odůvodnění tohoto rozhodnutí. Odvolací orgán v těchto bodech uvedl, že zkrácená revize zahájená v souladu s ustanovením § 39p odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění, je zahájena na základě důvodu pro zahájení řízení, který je zákonem specifikován, jako existence předpokládané úspory prostředků veřejného zdravotního pojištění ve výši nejméně 30 000 000 Kč ročně. Důvod pro zahájení řízení není zákonem dán jako postup výpočtu, kterým se předběžná úspora zjišťuje, ani tento důvod není omezen tím, že by se skutečnosti rozhodné pro výpočet předpokládaných úspor v průběhu řízení nemohly měnit.

K otázce předběžné vykonatelnosti ceny léčivého přípravku MONKASTA 5 MG, kód 0165616 odvolací orgán uvádí, že Ústav tuto cenu mohl použít, protože takto stanovená cena zakládala důvod pro zahájení řízení, když na základě ní Ústav mohl předpokládat úsporu prostředků veřejného zdravotního pojištění vyšší než 30 000 000 Kč ročně. Zákon o veřejném zdravotním pojištění vyžaduje předpokládanou výši úspor, proto by nebylo v souladu se zákonem po Ústavu vyžadovat výpočty založené jen a pouze na neměnných skutečnostech. V návaznosti na skutečnost, že po zastavení řízení o ceně léčivého přípravku

MONKASTA 5 MG, kód 0165616 Ústav dospěl k závěru, že je i nadále splněna podmínka pro zahájení zkrácené revize, Ústav pokračoval v řízení v souladu se zákonem o veřejném zdravotním pojištění.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

## VI.

**Všichni výše uvedení odvolatelé** shodně napadají terapeutickou zaměnitelnost předmětných léčivých přípravků. Odvolací orgán k této námitce uvádí následující.

Odvolatelé svou domněnku o tom, že předmětné léčivé přípravky nelze zařadit do společné referenční skupiny 93/3 ve svých odvoláních zakládají na faktu, že různé síly předmětných léčivých přípravků jsou určeny pro různé věkové kategorie pacientů. **Odvolatelé zejména narážejí na to, že dle SPC předmětných léčivých přípravků jsou žvýkácí tablety montelukastu v síle 4 mg určeny pro děti ve věku 2 – 5 let, montelukast granule v síle 4 mg/sáček pro děti ve věku 0,5 až 5 let, žvýkácí tablety montelukastu v síle 5 mg pro děti 6 – 14 let, potahované tablety montelukastu v síle 10 mg pro pacienty starší 15 let a potahované tablety zafirlukastu v síle 20 mg pro pacienty starší 12 let.**

Odvolací orgán k tomu opakuje, že léčivé přípravky s obsahem léčivé látky montelukast jsou dostupné v silách 4 mg, 5 mg a 10 mg. Léčivý přípravek s obsahem léčivé látky zafirlukast (ACCOLATE 20) je dostupný v síle 20 mg.

Odvolatelé Merck, Zentiva a STADA určení různých sil předmětných léčivých přípravků pro různé věkové kategorie pacientů namítali již ve svých vyjádřeních v rámci správního řízení v prvním stupni. Odvolatel KRKA pak tuto námitku uplatnil až v rámci svého odvolání.

Ústav na str. 97 a 98 napadeného rozhodnutí uvedl následující: „*K tomu Ústav uvádí, že posoudil terapeutickou zaměnitelnost, bezpečnost a klinické využití předmětných léčivých přípravků v souladu s ustanovením §39c odst. 1 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Ústav konstatuje, že přípravky splňují podmínku obdobné nebo blízké účinnosti a bezpečnosti a obdobného klinického využití (referenční indikací byla stanovena profylaxe a v dlouhodobá léčba asthma bronchiale) proto předmětné přípravky posoudil jako v zásadě terapeuticky zaměnitelné. Uvedené ustanovení hovoří o obdobném, nikoli naprosto shodném, postavení přípravků v terapeutické praxi. Fakt, že se přípravky s nižšími silami podávají dětem a přípravky s vyššími silami dospělým, není důvodem pro posouzení předmětných přípravků jako nezaměnitelných. Podobně se postupuje i v jiných skupinách, kdy se dávkování (tj. vhodnost podání určité síly konkrétnímu pacientovi) liší např. v závislosti na stupni postižení ledvin nebo jater nebo jinými komorbiditami. Ústav poukazuje na fakt, že oproti první revizi, která byla vedena pod sp.zn. SUKLS98073/2009 a ve které byly přípravky s obsahem*

*zafirlukastu a montelukastu posouzeny jako zaměnitelné bez ohledu na sílu přípravků, nedodal nikdo z účastníků tohoto řízení žádné nové důkazy, které by svědčily pro nezaměnitelnost posuzovaných přípravků.“*

Odvolací orgán k tomu opakuje, že v předcházejícím revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 byly zastoupeny stejné lékové formy (žvýkáci tablety či potahované tablety) i stejné síly (4 mg, 5 mg a 10 mg) léčivé látky montelukast, jako tomu je i v tomto zkráceném revizním správním řízení (zde jsou navíc zastoupeny pouze granule montelukastu), přičemž žádné jiné síly montelukastu nejsou v této zkrácené revizi zastoupeny. Obdobná situace je i v případě léčivých přípravků s obsahem léčivé látky zafirlukast, protože ty jsou stále zastoupeny pouze léčivým přípravkem ACCOLATE 20 (potahovaná tableta v síle 20 mg).

V předcházejícím revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 pak byly léčivé přípravky s obsahem léčivé látky montelukast (všechny výše uvedené lékové formy, kromě granulí a všechny výše uvedené síly) a zafirlukast (ACCOLATE 20) posouzeny jako v zásadě terapeuticky zaměnitelné a zařazeny do společné referenční skupiny č. 93/3.

Ze všech odvolatelů (účastník řízení společnost AstraZeneca UK Ltd. se proti napadenému rozhodnutí neodvolal) pak byl účastníkem revizního správního řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 pouze odvolatel Merck.

Odvolatel Merck je držitelem rozhodnutí o registraci předmětných léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (SINGULAIR 10, SINGULAIR 4 MINI a SINGULAIR 5 JUNIOR) a v průběhu revizního správního řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 přímo nenamítal nemožnost zařazení léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (všechny výše uvedené lékové formy a síly) a zafirlukast (ACCOLATE 20) do společné referenční skupiny č. 93/3.

Odvolatel Merck je navíc i držitelem rozhodnutí o registraci předmětných léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast v lékové formě granulí (SINGULAIR 4 MG GRANULE).

Předmětný léčivý přípravek SINGULAIR 4 MG GRANULE (4 mg montelukastu na sáček) nebyl posuzován v rámci předcházejícího revizního správního řízení sp. zn. SUKLS98073/2009.

O výši a podmínkách úhrady předmětného léčivého přípravků SINGULAIR 4 MG GRANULE bylo pravomocně rozhodnuto (nabytí právní moci dne 19. 6. 2010) v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS55546/2010. Ústav pak v rámci tohoto individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS55546/2010 zařadil léčivý přípravek SINGULAIR 4 MG GRANULE (síla 4 mg) do referenční skupiny č. 93/3.



Odvolatel Merck v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS55546/2010 zařazení léčivého přípravku SINGULAIR 4 MG GRANULE (síla 4 mg) do referenční skupiny č. 93/3 ve své žádosti ze dne 16. 3. 2010 po Ústavu dokonce požadoval.

Odvolatel KRKA je držitelem rozhodnutí o registraci léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (MONKASTA 4 MG, MONKASTA 5 MG, MONKASTA 10 MG).

O výši a podmínkách úhrady předmětných léčivých přípravků MONKASTA bylo pravomocně rozhodnuto (nabytí právní moci dne 4. 10. 2011) v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS16524/2011. Ústav pak v rámci tohoto individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS16524/2011 zařadil léčivé přípravky MONKASTA (síly 4 mg, 5 mg i 10 mg) do společné referenční skupiny č. 93/3.

Odvolatel KRKA v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS16524/2011 zařazení všech sil léčivého přípravku MONKASTA (4 mg, 5 mg a 10 mg) do jedné společné referenční skupiny č. 93/3 ve své žádosti ze dne 25. 1. 2011 po Ústavu dokonce požadoval.

Odvolatel STADA je držitelem rozhodnutí o registraci předmětných léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (MONTELUKAST STADA 4 MG, MONTELUKAST STADA 5 MG, MONTELUKAST STADA 10 MG).

O výši a podmínkách úhrady předmětných léčivých přípravků MONTELUKAST STADA bylo pravomocně rozhodnuto (nabytí právní moci dne 21.10.2011) v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS34362/2011. Ústav pak v rámci tohoto individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS34362/2011 zařadil léčivé přípravky MONTELUKAST STADA (síly 4 mg, 5 mg i 10 mg) do společné referenční skupiny č. 93/3.

Odvolatel STADA v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS34362/2011 zařazení všech sil léčivého přípravku MONTELUKAST STADA, které se původně jmenovaly MONLUCARE (4 mg, 5 mg a 10 mg) do jedné společné referenční skupiny č. 93/3 ve své žádosti ze dne 23. 2. 2011 po Ústavu dokonce požadoval.

Odvolatel ZENTIVA je držitelem rozhodnutí o registraci předmětných léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (MONTELAR 4 MG, MONTELAR 5 MG, MONTELAR 10 MG).

O výši a podmínkách úhrady předmětných léčivých přípravků MONTELAR bylo pravomocně rozhodnuto (nabytí právní moci dne 29.9.2011) v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS210420/2010. Ústav pak v rámci tohoto individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS210420/2010 zařadil léčivé přípravky MONTELAR (síly 4 mg, 5 mg i 10 mg) do společné referenční skupiny č. 93/3.

Odvolatel ZENTIVA v rámci individuálního správního řízení sp. zn. SUKLS210420/2010 zařazení všech sil léčivého přípravku MONTELAR (4 mg, 5 mg a 10 mg) do jedné společné referenční skupiny 93/3 ve své žádosti ze dne 27. 10. 2010 po Ústavu dokonce požadoval.

Z výše uvedeného je zřejmé, že odvolatelé ZENTIVA, STADA a KRKA v rámci příslušných individuálních správních řízení požadovali po Ústavu zařazení léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (všechny výše uvedené lékové formy, kromě granulí a síly) do společné referenční skupiny č. 93/3 a Ústav těmto žádostem ve svých rozhodnutích vyhověl. Odvolatel Merck pak v rámci předcházející revize pro referenční skupinu č. 93/3 zařazení léčivých přípravků s obsahem léčivé látky montelukast (všechny výše uvedené lékové formy, kromě granulí a síly) a léčivého přípravku ACCOLATE 20 do společné referenční skupiny 93/3 konkrétně nenamítal a pro lékovou formu montelukastu v granulích takové zařazení v rámci individuálního správního řízení dokonce požadoval.

**Odvolací orgán je pak toho názoru, že Ústav posoudil terapeutickou zaměnitelnost předmětných léčivých přípravků v souladu s předcházejícím pravomocným revizním správním řízením sp. zn. SUKLS98073/2009 a to platí i o montelukastu v lékové formě granulí (SINGULAIR 4 MG GRANULE; sáček se 4 mg montelukastu), který sice nebyl posuzován v rámci odkazované pravomocné revize, avšak je dle svého SPC bioekvivalentní se žvýkácí tabletou obsahující 4 mg montelukastu (bližší viz bod II. odůvodnění tohoto rozhodnutí).**

Ostatně Ústav v napadeném rozhodnutí rozhodl o zařazení všech předmětných léčivých přípravků do referenční skupiny č. 93/3 i v souladu s výše uvedenými individuálními správními řízeními.

Odvolací orgán se nad rámec výše uvedeného dále vyjádří k vedení zkrácené revize. Ze znění ustanovení § 39p zákona o veřejném zdravotním pojištění je zřejmé, že hlavním účelem zkrácené revize systému úhrad vedené dle tohoto ustanovení je **sjednocení výší úhrad** v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely, a to tak, aby nevznikaly nedůvodné rozdíly mezi jednotlivými v zásadě terapeuticky zaměnitelnými léčivými přípravky resp. potravinami pro zvláštní lékařské účely a zároveň, aby nově stanovená výše úhrady co nejvíce reflektovala současný skutkový a právní stav. Ve zkrácené revizi je dle názoru odvolacího orgánu úkolem Ústavu především **stanovení nové základní úhrady** podle ustanovení § 39c odst. 2 zákona o veřejném zdravotním pojištění, příp. dle ustanovení § 39c odst. 5 téhož zákona, a přepočítání výše úhrady předmětných přípravků. Předmětem zkráceného řízení byl tedy přepočet základní úhrady a úhrad konkrétních léčivých přípravků. V návaznosti na skutečnost, že předmětné správní řízení bylo zahájeno jako revizní správní řízení, které především slouží ke sjednocení úhrad v rámci jedné referenční skupiny (resp. skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků), nebyl Ústav povinen posuzovat terapeutickou zaměnitelnost. **Zákon o veřejném zdravotním pojištění předpokládá, že v rámci zkrácené revize se bude vycházet**

**z předchozí pravomocně ukončené revize či pravomocně skončeného individuálního správního řízení, v rámci kterých byly hodnoceny aspekty jako terapeutická zaměnitelnost, ODTD apod.** Z výše uvedeného je zřejmé, že předmětná zkrácená revize vycházela z již pravomocně ukončených řízení. Proto je také stanovena podmínka již proběhlé revize v ustanovení § 39p odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění, která byla v tomto případě splněna.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán považuje tuto námitku za účelovou a **nedůvodnou**.

## VII.

**Odvolatelé SANDOZ a Zentiva v námitce č. 4 a odvolatel KRKA v námitce č. 2** napadají způsob stanovení ODTD pro předmětné léčivé přípravky. Odvolací orgán k této námitce uvádí následující.

Odvolatelé SANDOZ, Zentiva a KRKA zejména narážejí na to, že Ústav stanovil pro tutéž léčivou látku (montelukast) různé výše ODTD (4 mg, 5 mg a 10 mg).

V tomto zkráceném revizním správním řízení Ústav stanovil také vyšší ODTD pro zafirlukast (80 mg), nicméně odvolací orgán má za to, že odvolatelé svými odvoláními tuto vyšší ODTD nenamítají.

Odvolatelé SANDOZ a Zentiva způsob stanovení výše ODTD již namítali ve svých vyjádřeních v rámci správního řízení v prvním stupni. Odvolatel KRKA pak tuto námitku uplatnil až v rámci svého odvolání.

Ústav ke stanovení ODTD v předmětném správním řízení na str. 89 napadeného rozhodnutí uvedl následující: *„Ústav k tomu uvádí, že ODTD byly stanoveny v předchozím revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 podle doporučeného dávkování v klinické praxi (1,5) a podle doporučeného dávkování uvedeného v platných SPC registrovaných přípravků v ČR (6) pro dlouhodobou léčbu astmatu. Ústav dále uvádí, že v případě léčivé látky montelukast byly stanoveny pro léčivé přípravky obsahující montelukast tři výše ODTD, protože nejen že z údajů uvedených v platných SPC vyplývá odlišné dávkování dané věkem pacientů, ale z údajů uvedených v platných SPC vyplývá rovněž skutečnost, že léčivé přípravky v jedné konkrétní síle jsou určeny pouze pro jednu určitou věkovou skupinu pacientů. (Pokud by tedy Ústav stanovil ODTD pro všechny léčivé přípravky shodně ve vyšší DDD, tj. 10 mg, překračovala by takto stanovená výše ODTD doporučené dávkování uvedené v SPC přípravků o síle 4 a 5 mg. Při stanovení jednotné společné ODTD v nižší výši než 10 mg by u přípravků v síle 10 mg nebyla zajištěna řádná farmakoterapie.)“*

Ústav pak stanovené výše ODTD montelukastu vysvětluje na str. 102 napadeného rozhodnutí následujícím způsobem:

*„Doporučená denní udržovací dávka montelukastu pro dospělé a děti starší 15 let je dle platných SPC jako součásti integrované léčby astmatu 10,00 mg podaných v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku Ústav stanovuje na 10,00 mg.*

*Doporučená denní udržovací dávka montelukastu pro děti od 6 do 14 let je dle platných SPC 5,00 mg podaných v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovujeme na 5,00 mg/den.*

*Doporučená denní udržovací dávka montelukastu pro děti od 2 do 5 let (v případě granulí již od 6 měsíců) je dle platného SPC 4,00 mg podané v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovujeme na 4,00 mg/den.*

*U montelukastu v silách určených pro děti, tj. montelukastu pro děti od 6 do 14 let a montelukastu pro děti od 2 do 5 let (v případě granulí již od 6 měsíců) jsou ODTD stanoveny pod vyšší DDD dle WHO, protože DDD stanovená WHO ve výši 10 mg je určena pro léčbu dospělých pacientů. Vzhledem k tomu, že přípravky s obsahem montelukastu ve žvýkacích tabletách a případně granulích (na trhu v silách 5 mg a 4 mg) jsou určeny pro dětskou populaci, stanovil Ústav ODTD pro tyto věkové skupiny odděleně a pod vyšší DDD dle WHO.“*

V předcházejícím pravomocném revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 byly stanovené výše ODTD montelukastu vysvětleny následujícím způsobem:

*„Doporučená denní udržovací dávka montelukastu pro dospělé a děti starší 15 let je dle platného SPC jako součásti integrované léčby astmatu 10,00 mg podané v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovujeme na 10,00 mg/den.*

*Doporučená denní udržovací dávka montelukastu (Singulair junior) děti od 6 do 14 let je dle platného SPC 5,00 mg podané v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovujeme na 5,00 mg/den.*

*Doporučená denní udržovací dávka montelukastu (Singulair mini) děti od 2 do 5 let je dle platného SPC 4,00 mg podané v jedné dávce. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovujeme na 4,00 mg/den.“*

**Odvolací orgán pak k tomu uvádí, že Ústav v napadeném rozhodnutí zvolil pro předmětné léčivé přípravky s obsahem léčivé látky montelukast výše ODTD v souladu s předcházejícím pravomocným revizním správním řízením sp. zn. SUKLS98073/2009 a to platí i o montelukastu v lékové formě granulí (SINGULAIR 4 MG GRANULE; sáček se 4 mg montelukastu), který sice nebyl posuzován v rámci**

**odkazované pravomocné revize, avšak je dle svého SPC bioekvivalentní se žvýkácí tabletou obsahující 4 mg montelukastu (blíže viz bod II. odůvodnění tohoto rozhodnutí).**

Odvolací orgán k tomu navíc dodává, že i v případě nenamítané stanovené výše ODTD pro zafirlukast, byla tato ODTD v zkrácené revizi i v předcházející pravomocné revizi sp. zn. SUKLS98073/2009 stanovena ve stejné výši (80 mg).

Odvolací orgán dále odkazuje na své vyjádření uvedené v bodě VI. odůvodnění tohoto rozhodnutí, kde se odvolací orgán vyjadřuje k postupu vedení zkrácené revize a také k rozsahu hodnocení, které je Ústav povinen provádět v rámci zkráceného revizního řízení.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

#### VIII.

**Odvolatelé SANDOZ a Zentiva v námitce č. 5** uvádějí, že v návaznosti na chybně stanovené ODTD (tři rozdílné výše ODTD pro léčivou látku montelukast), vzniká i zcela odlišná výše základní úhrady připadající na léčivé přípravky různých sil. Odvolací orgán k této námitce uvádí následující.

Odvolatelé SANDOZ a Zentiva tuto svou námitku (odlišné výše základní úhrady) uplatnili až v rámci svých odvolání.

Odvolací orgán se ke stanovení úhrady všeobecně vyjádřil v bodě II. odůvodnění tohoto rozhodnutí. Vyjádření k postupu stanovení ODTD odvolací orgán uvádí v bodě VII. odůvodnění tohoto rozhodnutí.

Ústav stanovil základní úhradu v napadeném rozhodnutí ve výroku č. I ve výši 12,4050 Kč v souladu s ustanovením § 15 odst. 9 písm. f) a § 39c odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Na str. 111 a 112 napadeného rozhodnutí je pak uveden následující přehled přiřazení základní úhrady pro různé ODTD montelukastu:

*„Základní úhrada za jednotku lékové formy – montelukast (ODTD 10 mg)*

*Frekvence dávkování: 1 x denně*

*Interval: od 5 do 20 mg*

*10 mg (ODTD) 12,4050 Kč (347,34 Kč/28,0000)*

*Základní úhrada za jednotku lékové formy – montelukast - mini (ODTD 4 mg)*

*Frekvence dávkování: 1 x denně*

*Interval: od 2 do 8 mg*

*4 mg (ODTD) 12,4050 Kč*

*Základní úhrada za jednotku lékové formy – montelukast - junior (ODTD 5 mg)*

*Frekvence dávkování: 1 x denně*

*Interval: od 2,5 do 10 mg*

*5 mg (ODTD) 12,4050 Kč“*

**Pro všechny tři různé ODTD montelukastu (4 mg, 5 mg a 10 mg) tak byla přiznána stejná výše základní úhrady (12,405 Kč), není tedy pravdou tvrzení odvolatelů SANDOZ a Zentiva z jejich odvolání, že vzniká zcela odlišná výše základní úhrady připadající na léčivé přípravky různých sil.**

Odvolací orgán v návaznosti na skutečnost, že nenalezl v postupu Ústavu při stanovení výše ODTD (viz bod VII. odůvodnění tohoto rozhodnutí) a základní úhrady pochybení, hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

## IX.

**Odvolatelé SANDOZ a Zentiva v námitce č. 6** dále namítají, že napadené rozhodnutí je vnitřně rozporné, když Ústav přiznává nezaměnitelnost různých sil montelukastu z důvodu jejich použití u různých věkových skupin a přesto tyto léčivé přípravky zařadil do společné referenční skupiny č. 93/3. Odvolací orgán k této námitce uvádí následující.

Odvolatelé SANDOZ a Zentiva tuto svou námitku (vnitřní rozpornost) uplatnili až v rámci svých odvolání.

Odvolací orgán se způsobem zařazení předmětných léčivých přípravků do referenční skupiny č. 93/3 blíže zabývá v bodě VI. odůvodnění tohoto rozhodnutí a opakuje, že Ústav tento způsob zařazení léčivých přípravků do referenční skupině č. 93/3 zvolil i v pravomocném revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009.

Odvolací orgán opět odkazuje na své vyjádření v bodě VI. odůvodnění tohoto rozhodnutí. Zkrácená revize je správním řízením, které je zahájeno za účelem sjednocení výše úhrad pro léčivé přípravky a potraviny pro zvláštní lékařské účely. Skutkový stav pro zkrácenou revizi vychází z již pravomocně ukončené revize (v tomto případě revizní řízení vedené pod sp. zn. SUKLS98073/2009) a v rámci zkrácené revize pouze dochází k matematickému přepočtu výše úhrady pro posuzované léčivé přípravky.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

X.

**Odvolatelé SANDOZ a Zentiva v námitce č. 7** zdůrazňují, že léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG není pro potřeby pacientů v České republice dostupný. Odvolací orgán k této námitce uvádí následující.

Ústav v napadeném rozhodnutí při stanovení základní úhrady vycházel z ceny výrobce léčivého přípravku MONTELUKAST TEVA 10 MG POR TBL FLM 28X10MG, kód 0119220 (dále jen jako „MONTELUKAST TEVA 10 MG“) tak, jak uvedl na str. 112 napadeného rozhodnutí.

Odvolatelé SANDOZ a Zentiva v rámci svých odvolání vznesli námitku, že léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG není pro potřeby pacientů v České republice dostupný, resp. v praxi fakticky dosažitelný, když jeho podíl na trhu je zcela zanedbatelný ve srovnání s jinými léčivými přípravky obsahujícími tutéž léčivou látku.

Definice léčivých přípravků, které je nutné považovat za dostupné na trhu ČR, je uvedena v ustanovení § 39c odst. 2 písm a) zákona o veřejném zdravotním pojištění: „...léčivým přípravkem nebo potravinou pro zvláštní lékařské účely dostupnou na trhu v České republice se rozumí léčivý přípravek nebo potravina pro zvláštní lékařské účely, jejichž podíl na celkovém objemu prodeje v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků nebo potravin pro zvláštní lékařské účely, obsahujících tutéž léčivou látku, činil v rozhodném období nejméně 3 %, nejde-li o první až třetí podobný přípravek v léčivé látce v pořadí podle okamžiku podání žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady, nebo léčivý přípravek, o jehož nejvyšší ceně výrobce nebo úhradě bylo uzavřeno písemné ujednání; takové léčivé přípravky se vždy považují za dostupné na trhu v České republice.“

Odvolací orgán uvádí, že léčivé přípravky MONTELUKAST TEVA, včetně léčivého přípravku MONTELUKAST TEVA 10 MG byly pravomocně označeny jako druhé generikum k léčivým přípravkům SINGULAIR. Tuto skutečnost Ústav stanovil v rozhodnutí vydaném v rámci správního řízení vedeném pod sp. zn. SUKLS185011/2010 ze dne 12. 7. 2011, které nabylo právní moci dne 12. 8. 2011. Dále je také rozhodná skutečnost, že léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG má uzavřenou dohodu o nejvyšší ceně. Tato skutečnost vyplývá ze spisových podkladů založených v předmětném elektronickém spise dne 17. 8. 2012 pod názvem „00000012.pdf“ a „00000013.pdf“. V návaznosti na skutečnosti uvedené v tomto odstavci a na citaci ze zákona o veřejném zdravotním pojištění uvednou výše je nutné považovat léčivý přípravek MONTELUKAST TEVA 10 MG za dostupný na trhu v ČR bez ohledu na celkový objem prodeje v rozhodném období.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

## XI.

**Odvolatel Merck v námitce č. 3** namítá, že nově stanovené podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků jsou nesprávné, vnitřně rozporné a není zřejmé, v jakém rozsahu jsou jednotliví specialisté oprávněni předmětné léčivé přípravky předepisovat. K této námitce odvolací orgán uvádí následující.

Odvolatel Merck tuto svou námitku uplatnil až v rámci svého odvolání.

Ústav stanovil v této zkrácené revizi pro předmětné léčivé přípravky následující podmínky úhrady:

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

Stanovení těchto podmínek úhrady Ústav vysvětluje na str. 108 napadeného rozhodnutí následujícím způsobem: *„Ústav sjednotil znění podmínek úhrady pro všechny předmětné léčivé přípravky, vzhledem k tomu, že význam indikačních omezení jednotlivých předmětných přípravků spolu s jejich preskripčním omezením je zcela identický. Ve všech případech se jedná o významově totožné podmínky úhrady, při nichž nedojde k rozšíření počtu léčených pacientů ani k rozšíření pravomoci preskripce a tím zvýšení nákladů z veřejného zdravotního pojištění. Podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků Ústav stanovuje v souladu se zněním, v jakém byly stanoveny v rámci pravidelné revize systému úhrad.“*

Ústav se pak na str. 103 až 107 zabývá rozdílnou úpravou stávajících podmínek úhrady předmětných léčivých přípravků, které byly napříč předmětnými léčivými přípravky následující:

*„P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog (ALG) a pneumoftizeolog (PFT) a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

Odvolací orgán k tomu upřesňuje, že výše uvedená úprava podmínek úhrady byla stanovena v předcházejícím pravomocně skončeném revizním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009 a následující znění podmínek úhrady pak pocházejí z individuálních správních řízení.



*„P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčba antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky je indikována u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

**Ústav tedy oproti předcházející pravomocné revizi sp. zn. SUKLS98073/2009 v napadeném rozhodnutí zpřesnil podmínky úhrady o znění preskripčního omezení „L/ALG, PNE, PED“ a v samotném textu indikačního omezení místo odbornosti pneuftizeolog uvedl odbornost pneumolog, v ostatních aspektech je forma stanovených podmínek úhrady v napadeném rozhodnutí shodná s podmínkami úhrady stanovenými v rámci předcházející pravomocné revize sp. zn. SUKLS98073/2009.**

Odvolatel pak až v rámci svého odvolání zdůrazňuje, že v upřesněných podmínkách úhrady není zřejmá pozice pediatra a požaduje pro předmětné léčivé přípravky stanovit následující znění podmínek úhrady:

*„L/ALG, PNE, PED*

*P: Léčba antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky je indikována u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

Odvolací orgán k tomu uvádí, že role specialisty se symbolem „PED“ (dětské lékařství, praktické lékařství pro děti a dorost) je v napadeném preskripčním omezení jasně dána.

Lékař se specializací „PED“ má dle napadeného zpřesněného preskripčního omezení stejné postavení v klinické praxi při indikování předmětných léčivých přípravků, jako lékaři se specializací „ALG“ a „PNE“.

V napadených podmínkách úhrady stanovené spojení „L/ALG, PNE, PED“, které mimochodem zcela odpovídá požadavku odvolatele Merck na znění preskripčního omezení, tak umožňuje lékařům se specializacemi ALG, PNE či PED indikovat (k úhradě) předmětné léčivé přípravky za podmínek daných jejich indikačním omezení, případně pak dále preskripci předmětných léčivých přípravků delegovat (písemné pověření) na lékaře jiných specializací.

V rámci stanoveního indikačního omezení je pak uvedena i následující formulace „*indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost*“, kterou odvolatel Merck Ústavu evidentně vytýká.

Ke spojení „*alergolog/klinický imunolog a pneumolog*“ odvolatel Merck namítá, že takové spojení evokuje dojem, že indikace předmětných léčivých přípravků musí být provedena současně alergologem a pneumologem. **Odvolací orgán takový dojem s odvolatelem nesdílí.** Pakliže by měly být předmětné léčivé přípravky indikovány pouze na základě společného konsensu lékařů alergolog/klinický imunolog a pneumolog (což je zcela nepodložená situace), potom by bylo v podmínkách úhrady předmětných léčivých přípravků nejspíše uvedeno „*alergolog/klinický imunolog ve vzájemné spolupráci s pneumologem*“.

Odvolatel Merck si zde pouze spekulativně pohrává se spojkou „a“. Odvolací orgán však dopad uvedení této spojky mezi lékaři alergolog/klinický imunolog a pneumolog považuje za irelevantní. Navíc použití spojky „a“ mezi lékaři (*indikuje alergolog/klinický imunolog (ALG) a pneumoftizeolog (PFT)*) bylo již použito i v rámci podmínek úhrady vycházejících z předcházející pravomocné revize sp. zn. SUKLS98073/2009 (viz výše).

Ke spojení „*a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost*“ spolu s částí preskripčního omezení „L/ALG, PNE, PED“ odvolatel Merck namítá, že není jasné, zda pediatr může léčbu předmětnými léčivými přípravky zahajovat (indikovat) nebo zda může být na pediatra pouze přenesena preskripce v případě, že léčba byla zahájena alergologem nebo pneumologem.

Odvolací orgán k tomu uvádí, že právě upřesnění Ústavu (formulace samostatného preskripčního omezení jako „L/ALG, PNE, PED“), které pro podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků oproti předcházející revizi v této zkrácené revizi Ústav zvolil, spíše adresně reaguje na stav, kdy v předcházející revizi bohužel nebylo stanoveno samostatné preskripční omezení a přitom bylo nevhodně zastoupeno formulací v indikačním omezení.

**Ze stanovených podmínek úhrady jasně plyne, že lékaři se specializací PED, stejně jako lékaři se specializací „ALG“ či „PNE“, mohou předmětné léčivé přípravky k úhradě indikovat (tedy zahájit léčbu).**

**Z namítané formulace „*indikuje alergolog/klinický imunolog a pneumolog a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost*“ je pak zřejmé, že pro pacienty indikované k léčbě předmětnými léčivými přípravky vystavují k úhradě lékařský předpis s předmětnými léčivými přípravky alergolog/klinický imunolog, pneumolog a pediatr a praktický lékař pro děti a dorost. Tato formulace lékaři se specializací „PED“ nijak neznemožňuje indikování (zahájení léčby) předmětných léčivých přípravků v rámci úhrad ze zdravotního pojištění.**

Odvolací orgán konstatuje, že do běžné klinické praxe mají Ústavem stanovené podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků stejný dopad, jako odvolatelem požadovaná formulace podmínek úhrady předmětných léčivých přípravků.

**Upřesněním podmínek úhrady předmětných léčivých přípravků oproti předcházející revizi v této zkrácené revizi nedojde ke změně používání předmětných léčivých přípravků v běžné klinické praxi.**

Odvolací orgán na tomto místě připomíná společné stanovisko České společnosti alergologie a klinické imunologie ČLS JEP a České pneumologické a ftizeologické společnosti ČLS JEP ze dne 12. 6. 2009, které bylo předloženo v rámci předcházejícího revizního správního řízení sp. zn. SUKLS98073/2009.

V tomto společném stanovisku byly odbornými společnostmi navrhovány následující podmínky úhrady:

*„L/ALG, PED, PFT (pneumoftizeolog)*

*P: Léčbu antileukotrieny v monoterapii nebo jako součást kombinace s ostatními kontrolujícími antiastmatiky indikuje alergolog/klinický imunolog (ALG) a pneumoftizeolog (PFT) a předepisuje i pediatr a praktický lékař pro děti a dorost u perzistujících forem bronchiálního astmatu. V případě neúspěchu terapie s antileukotrieny u dospělých do třech měsíců po jejím zahájení, u dětí do 7 let věku do 6 měsíců po jejím zahájení, není další preskripce antileukotrienů indikována.“*

Odvolací orgán k tomu upřesňuje, že pneuftizeolog, respektive pneumolog je dle současných pravidel zastoupen symbolem „PNE“.

Ústav se pak při stanovení podmínek úhrady léčivých přípravků v rámci předcházející revize sp. zn. SUKLS98073/2009 odkazoval na stanoviska odborných společností, avšak s neaktuálností symbolu „PFT“ dle současných pravidel v předcházejícím revizním správním

řízení se Ústav bohužel vypořádal tak, že nestanovil samostatné preskripční omezení, ačkoliv mohl jednoduše symbol „PFT“ navržený odbornými společnostmi nahradit symbolem „PNE“ (viz např. str. 8 hodnotící zprávy ze dne 2. 12. 2009 v revizním správním řízení sp. zn. SUKLS98073/2009).

Nicméně je zřejmé, odborné společnosti v průběhu předcházejícího revizního správního řízení navrhovaly obdobnou formulaci podmínek úhrady, jakou Ústav zvolil v napadeném rozhodnutí a odvolací orgán vítá snahu Ústavu, že ten neexistenci symbolu „PFT“ na rozdíl od předcházejícího revizního správního řízení SUKLS98073/2009 vyřešil záměnou za aktuální symbol „PNE“ a nikoliv vypuštěním celého samostatného preskripčního omezení.

**Odvolací orgán pak souhlasí s Ústavem, že napadené podmínky úhrady předmětných léčivých přípravků jsou stanoveny v souladu s podmínkami úhrady, které byly stanoveny v předcházející revizi sp. zn. SUKLS98073/2009.**

Ve zkrácené revizi je dle názoru odvolacího orgánu úkolem Ústavu především **stanovení nové základní úhrady** podle ustanovení § 39c odst. 2 zákona o veřejném zdravotním pojištění a tedy přepočítání výše úhrady předmětných přípravků. Předmětem zkráceného řízení byl přepočet základní úhrady a následně přepočet úhrad konkrétních léčivých přípravků. Napadeným rozhodnutím dále došlo ke zpřesnění a přizpůsobení podmínek úhrady předmětných léčivých přípravků novelizovanému znění dotčených právních předpisů.

Na základě výše uvedených skutečností odvolací orgán hodnotí tuto námitku jako **nedůvodnou**.

Na základě všech výše uvedených skutečností bylo rozhodnuto tak, jak je uvedeno ve výroku tohoto rozhodnutí.

### **Poučení**

Proti tomuto rozhodnutí se nelze podle ustanovení § 91 odst. 1 správního řádu dále odvolat.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

Mgr. Daniela Rrahmaniová, v.r.  
pověřena řízením odboru farmacie