

# Věstník

Ročník **2020**

MINISTERSTVA ZDRAVOTNICTVÍ

ČESKÉ REPUBLIKY

Částka **1**

Vydáno: 29. ledna 2020

Cena: 119 Kč

## OBSAH:

1. Vzdělávací program specializačního vzdělávání v oboru  
Psycholog ve zdravotnictví – PSYCHOTERAPIE ..... 2
2. Specifické léčebné programy (SLP) odsouhlasené  
Ministerstvem zdravotnictví v období říjen – prosinec 2019 ..... 16
3. Cenový předpis Ministerstva zdravotnictví č. 4/2020/CAU ze dne 21. ledna 2020  
o regulaci cen individuálně připravovaných léčivých přípravků s obsahem konopí  
pro léčebné použití ..... 24
4. Cenové rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví č. 5/2020/CAU ze dne 21. ledna 2020,  
kterým se stanoví seznam ATC skupin s příslušnou cestou podání,  
jejichž cena původce nepodléhá cenové regulaci ..... 33

MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ

**VZDĚLÁVACÍ PROGRAM  
SPECIALIZAČNÍHO VZDĚLÁVÁNÍ**

**PSYCHOLOG VE ZDRAVOTNICTVÍ  
PSYCHOTERAPIE**

**LEDEN 2020**

---

**Obsah**

---

Obsah.....	3
1. Cíl specializačního vzdělávání .....	4
2. Minimální požadavky na specializační vzdělávání .....	4
3. Rozsah požadovaných teoretických znalostí, praktických dovedností a seznam výkonů ....	5
3.1 Teoretické znalosti (získávají se vlastním studiem literatury, povinnou účastí na kazuistických seminářích a absolvováním povinného specializačního kurzu):.....	5
3.2 Seznam požadovaných výkonů (logbook) .....	8
3.3 Účast na vzdělávacích aktivitách.....	9
3.4 Učební osnova praktické části .....	10
4. Hodnocení specializačního vzdělávání .....	10
5. Profil absolventa .....	11
5.1 Charakteristika činností, pro které absolvent specializačního vzdělávání získal způsobilost.....	11
6. Charakteristika akreditovaných zařízení a pracovišť.....	12
6.1 Akreditovaná zařízení a pracoviště.....	12
7. Programy povinných kurzů, stáží, seminářů .....	13
7.1 Charakteristika vzdělávacích aktivit.....	13
7.1.1 Program specializačního kurzu v psychoterapii .....	13
7.1.2 Program specializačních seminářů v psychoterapii.....	14
8. Seznam doporučené literatury .....	15

## 1. Cíl specializačního vzdělávání

Specializační vzdělávání v oboru **Psychoterapie** je určeno pro psychology ve zdravotnictví a klinické psychology. Jeho cílem je získání specializované způsobilosti osvojením specifických teoretických znalostí a praktických dovedností v oblasti psychoterapie, umožňující samostatnou činnost specialisty – **Psychoterapeuta**.

Za výkon povolání se považuje systematická psychoterapie, rehabilitace psychických funkcí u pacientů všech skupin se zdravotními nebo psychickými onemocněními, poruchami a riziky, školení ostatních zdravotnických pracovníků v oblasti psychoterapie a metodické řízení a organizace psychoterapeutické péče

## 2. Minimální požadavky na specializační vzdělávání

Podmínkou pro zařazení do specializačního vzdělávání v oboru je splnění základního kmene v oboru klinická psychologie a absolvovaných 200 hodin komplexního psychoterapeutického výcviku schváleného pro zdravotnictví. Psychoterapeutické výcviky schvaluje komise, která je navržena Institutem postgraduálního vzdělávání ve zdravotnictví (dále jen „IPVZ“) jako pověřenou organizací ministerstva ve spolupráci s odbornými společnostmi. Seznam schválených psychoterapeutických výcviků je zveřejněn na stránkách IPVZ a pravidelně (nejméně 1x ročně) aktualizován.

Specializační vzdělávání se uskutečňuje při výkonu povolání

- a) formou celodenní průpravy v rozsahu odpovídajícím stanovené týdenní pracovní doby podle ustanovení vyplývajícího ze zákona č. 96/2004 Sb., o podmínkách získávání a uznávání způsobilosti k výkonu nelékařských zdravotnických povolání a k výkonu činnosti souvisejících s poskytováním zdravotní péče a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o nelékařských zdravotnických povoláních), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 96/2004 Sb.“) pod odborným dohledem klinického psychologa s kvalifikací v psychoterapii (psychoterapeuta) nebo lékaře s kvalifikací v psychoterapii, školitele, formou celodenní průpravy.
- b) nebo formou externí průpravy, která se liší od celodenní průpravy tím, že doba určená na praktické zdravotnické činnosti může být zkrácena nejvýše na polovinu doby stanovené pro celodenní průpravu. Úroveň a celková doba této průpravy nesmí být v součtu nižší než u celodenní průpravy. Za kvalitu a dodržení celkové délky externí průpravy, která nemůže být kratší než u celodenní průpravy, odpovídá akreditované zařízení.

Specializační vzdělávání sestává z praktické části, tedy z vlastní psychoterapeutické práce ve zdravotnictví a z části teoretické, která se skládá ze samostatného studia a z absolvování povinných vzdělávacích akcí.

Praktická část je tedy vlastní psychoterapeutická práce s pacienty a požadované minimální penzum konkrétních výkonů je popsáno dále ve vzdělávacím programu a jejich

uskutečnění se zaznamenává do logbooku.

Teoretická část navazuje na pregraduální studium, specializační vzdělávání v klinické psychologii i na znalosti získané v průběhu psychoterapeutického výcviku. Požadované znalosti získá frekventant jednak vlastním studiem literatury, jednak povinnou účastí na kazuistických seminářích, kde jsou prezentované kazuistiky zasazovány do teoretického rámce, a jednak absolvováním povinného specializačního kurzu (popsaného dále v textu).

V rámci plnění podmínek specializačního vzdělávání probíhá hodina teoretické výuky v rozsahu 45 minut a praktická část v rozsahu 60 minut.

Celková délka specializačního vzdělávání **je minimálně 24 měsíců.**

### **3. Rozsah požadovaných teoretických znalostí, praktických dovedností a seznam výkonů**

Nedílnou součástí vzdělávacího programu je vedení záznamu o provedených výkonech (logbook) v rámci celé odborné praxe. Seznam výkonů a jejich četnost je stanoven jako minimální, aby účastník specializačního vzdělávání zvládl danou problematiku nejen po teoretické, ale i po praktické stránce.

Specializační vzdělávání v psychoterapii navazuje na základní kmen v klinické psychologii, nicméně do doby složení základní atestace z klinické psychologie musí účastník pracovat pod odborným dohledem klinického psychologa.

#### **3.1 Teoretické znalosti (získávají se vlastním studiem literatury, povinnou účastí na kazuistických seminářích a absolvováním povinného specializačního kurzu):**

Vedle znalostí a dovedností, získaných během základního specializačního vzdělávání v klinické psychologii, musí psycholog ve zdravotnictví (nebo klinický psycholog) v rámci přípravy na výkon praxe psychoterapeuta rozšířit a prohloubit, případně nově získat, tyto teoretické znalosti:

#### **Z oboru psychoterapie**

##### *Obecná psychoterapie*

1. Definice, předmět, cíle, metody, základní předpoklady a charakteristiky psychoterapie
2. Historie a současné směry v psychoterapii
3. Indikace pro psychoterapii v klinické praxi
4. Účinné faktory individuální a skupinové psychoterapie
5. Psychoterapeutický vztah a pracovní aliance, přenos a protipřenos
6. Motivace, náhled a změna v psychoterapii
7. Psychoterapeutický proces, iniciace, propracování a ukončení léčby

8. Individuální psychoterapie
9. Skupinová psychoterapie
10. Terapeutická komunita
11. Rodinná terapie
12. Párová terapie
13. Etické principy v psychoterapii
14. Výzkum v psychoterapii
15. Výcvik v psychoterapii
16. Vztah psychoterapie a farmakoterapie
17. Negativní efekty psychoterapie a psychogenní iatrogenie
18. Motivační rozhovor

□ *Specifické přístupy v psychoterapii*

1. Psychoanalýza a psychoanalytická psychoterapie
2. Dynamická a interpersonální psychoterapie
3. Katatymně-imaginativní psychoterapie
4. Rogersovská (na osobu zaměřená) psychoterapie, psychoterapie zaměřené na emoce
5. Humanistická a existenciální psychoterapie, logoterapie
6. Gestalt terapie
7. Transakční analýza
8. Hypnotická psychoterapie
9. Kognitivně behaviorální terapie, dialekticko behaviorální terapie, schematerapie,
10. Relaxační terapie a na všímavost zaměřené terapie
11. Strategická komunikační terapie a rodinná terapie
12. Systemická a rodinná terapie, narativní psychoterapie
13. Integrativní psychoterapie
14. Psychodrama a dramaterapie
15. Arteterapie, muzikoterapie a psychogymnastika
16. Psychoterapeutická práce se sny a imaginací
17. Psychoterapeutické poradenství

□ *Speciální psychoterapie*

1. Psychoterapie u psychotických poruch

2. Psychoterapie u afektivních poruch
3. Psychoterapie u poruch adaptace
4. Psychoterapie u fobických a úzkostných poruch
5. Psychoterapie u obsedantně-kompulsivní poruchy
6. Psychoterapie posttraumatické stresové poruchy
7. Psychoterapie disociativních a konverzních poruch
8. Psychoterapie somatoformních poruch
9. Psychoterapie poruch příjmu potravy
10. Psychoterapie závislostí na návykových látkách
11. Psychoterapie sexuálních dysfunkcí
12. Psychoterapie u poruch sexuálního vývoje
13. Psychoterapie specifických poruch osobnosti
14. Psychoterapie u psychosomatických onemocnění
15. Psychoterapie u závažných a psychosociálně zatěžujících onemocnění, psychotherapeutické poradenství a psychoterapie u závažných tělesných onemocnění
16. Psychoterapie u pervazivních poruch v dětském věku
17. Psychoterapie emočních poruch v dětství
18. Psychoterapie poruch chování v dětství a adolescenci
19. Psychoterapie v případě suicidálního rizika
20. Psychoterapie traumatizovaného dítěte
21. Psychoterapie psychosomatického onemocnění v dětství a dospívání
22. Psychoterapie dítěte se závažným tělesným onemocněním nebo handicapem
23. Psychoterapie seniorů
24. Psychoterapie u umírajících

### **Z ostatních oborů**

- Základní znalost psychofarmakologie a jejího specifického a nespecifického vlivu na psychoterapii, výhody a nevýhody kombinace
- Základní znalost biologických nefarmakologických terapeutických postupů v psychiatrii a jejich možného vlivu na psychoterapii
- Základní přehled principů a postupů psychosociální rehabilitace lidí s duševními Poruchami

**Odborné praktické znalosti a dovednosti:**□ *Psychodiagnostika:*

- Schopnost samostatné volby specifických diagnostických nástrojů a určení strategie vyšetření, dovednost administrace a interpretace psychodiagnostických technik a stanovení závěru relevantního pro vytvoření terapeutického a rehabilitačního plánu.

□ *Psychoterapie:*

- Praktická znalost psychoterapeutického vedení pacientů všech věkových skupin. Schopnost navázat kontakt s pacienty a jejich rodinnými příslušníky, s personálem zdravotnických zařízení.
- Schopnost (obecně) diagnostikovat osobnost a psychopatologii, formulovat psychoterapeutickou hypotézu a jako její důsledek navrhnout léčebný postup a tento následně realizovat nebo indikovat. Schopnost hodnotit a měřit výsledky psychoterapie.
- Schopnost provádět systematickou psychoterapeutickou péči a dlouhodobé psychoterapeutické vedení pacientů všech skupin.
- Znalost etiky v psychoterapii.

**Všeobecné požadavky:**□ *Právní problematika ve zdravotnictví:*

- Právní problematika, organizace systému zdravotní péče. Zdravotnická legislativa, základní právní předpisy vztahující se k posudkové činnosti.
- Schopnost organizačně vést a plánovat provoz některého typu psychoterapeutického zařízení a koordinovat jeho práci s ostatními zdravotnickými pracovišti a poskytovat jim konsiliární služby. Zvládat spolupráci s odborníky jiných zdravotnických oborů, se zařízeními sociální péče a veřejnými institucemi. Má osvojeny základní pedagogické dovednosti a dokáže se aktivně podílet na výuce klinických psychologů, lékařů a ošetrovatelského personálu a školit v oboru psychoterapie.

**3.2 Seznam požadovaných výkonů (logbook)**

Uchazeč o atestační zkoušku z oboru psychoterapie musí předložit seznam pacientů, u nichž byly provedeny tyto výkony:

Výkony	Počet případů
Komplexní či cílené vyšetření se závěrem relevantním pro plánování a vedení psychoterapie (Psychoterapeutická diagnostika zaměřená na formulování případu a z toho odvozeného plánování terapie, diagnostika fungování pacienta (emoce, kognice, chování, vztahy, systémy), porozumění individuálním maladaptivním vzorcům a opakujícím se souvislostem pacienta, stabilizační, podpůrné	5



intervence, budování pracovní aliance, konceptualizace problému pacienta, vytvoření základních hypotéz v daných oblastech, diagnostika opakujícího se maladaptivního vzorce, hypotéza o vzniku obtíží, cíl terapie, metoda terapie, její očekávaný účinek).	
Systematická individuální psychoterapie u pacienta s potížemi z oblasti úzkostných poruch v rozsahu alespoň deseti sezení.	3
Systematická individuální psychoterapie u pacienta s potížemi z oblasti afektivních poruch v rozsahu alespoň deseti sezení.	3
Systematická individuální psychoterapie u pacienta s potížemi z oblasti psychotických poruch v rozsahu alespoň pěti sezení v rozsahu minimálně šesti týdnů.	3
Systematická individuální psychoterapie u pacienta s potížemi z oblasti závislostí v rozsahu alespoň deseti sezení.	3
Psychoterapie individuální, event. krizová intervence nebo individuální klinické poradenství u dětí a dospívajících (věk 0-19 let).	5 pacientů
Psychoterapeutická práce s rodinou.	10 sezení
Aktivní účast minimálně na 20 skupinových a/nebo komunitních sezeních vedených kvalifikovaným psychoterapeutem v kontinuitě – systematická účast.	20 sezení

### 3.3 Účast na vzdělávacích aktivitách

Kurzy, semináře	Počet dní
povinný specializační kurz před atestační zkouškou	5 dní
minimálně 1x za semestr povinná účast na teoretickém kazuisticky orientovaném semináři pořádaném pracovištěm akreditovaným pro teoretickou část VP. Alespoň jednou povinně s aktivní účastí.	Minimálně 4x 1 den
komplexní psychoterapeutický výcvik schválený pro zdravotnictví (Psychoterapeutické výcviky schvaluje komise, která je navržena pověřenou organizací ministerstva (IPVZ) ve spolupráci s odbornými společnostmi. Seznam schválených psychoterapeutických výcviků je zveřejněný na stránkách IPVZ a pravidelně (nejméně 1x ročně) aktualizován.).	
další odborné akce relevantní pro psychoterapii, pořádané IPVZ, AKP ČR, ČMPS, ČSL JEP, ČAP a jinými odbornými společnostmi.	

### 3.4 Učební osnova praktické části

Celková doba	Počet měsíců
Psychoterapie – povinná praxe (do dosažení specializované způsobilosti pod odborným dohledem kvalifikovaného psychoterapeuta) na psychoterapeutickém pracovišti, z toho nejméně 6 měsíců na akreditovaném pracovišti. Z těchto šesti měsíců musí být alespoň jeden měsíc na specializovaném psychoterapeutickém pracovišti.	<b>24 měsíců</b>
Charakteristika specializovaného psychoterapeutického pracoviště - jde o pracoviště s lůžkovou či ambulanti formou péče, kde psychoterapeutické činnosti převažují nad ostatními léčebnými postupy. Takovým pracovištěm se rozumí nemocniční klinika, oddělení, denní či frakcionovaný stacionář s alespoň 2 odborníky s kvalifikací v psychoterapii. Na takovém pracovišti probíhá psychoterapeutická diagnostika a indikace vhodné psychoterapeutické léčby. Tato léčba probíhá v rámci psychoterapeutického programu, který sestává z individuálních a skupinových forem systematické psychoterapie a případně rodinné terapie.	<b>1 měsíc</b>

Povinnou praxi na akreditovaném pracovišti lze vykonat ve kterékoli fázi specializačního vzdělávání též formou odborných stáží.

### 4. Hodnocení specializačního vzdělávání

a) Průběžné hodnocení školitelem - do průkazu odbornosti průběžné dokumentování praxe během přípravy a záznam všech absolvovaných školících akcí, zejména povinných; záznamy a hodnocení školitelem jsou prováděny pravidelně v šestiměsíčních intervalech.

b) Předpoklad přístupu k atestační zkoušce:

- absolvování povinných školících akcí – záznam v průkazu odbornosti,
- splnění požadovaných výkonů (logbook potvrzený školitelem), obhájení předepsaných diagnostických a psychoterapeutických případů,
- vypracování kazuistiky,
- složení atestační zkoušky v oboru klinická psychologie

c) Vlastní atestační zkouška - probíhá dle § 6-7 vyhlášky č. 337/2017 Sb., o zkouškách nelékařských zdravotnických pracovníků,

- část *teoretická* – 3 odborné otázky:
  - Obecná psychoterapie

- Specifické přístupy v psychoterapii
- Speciální
- *část praktická* – obhajoba písemně vypracované kazuistiky.

Atestační zkoušku lze vykonat nejpozději do 5 let od splnění všech požadavků daných vzdělávacím programem. Při neúspěšném absolvování lze zkoušku opakovat nejdříve za 6 měsíců ode dne neúspěšně vykonané zkoušky. Atestační zkoušku lze opakovat nejvýše dvakrát.

## 5. Profil absolventa

Klinický psycholog - psychoterapeut po absolvování specializačního vzdělávání má odborné schopnosti, znalosti a dovednosti, které jej opravňují poskytovat specializovanou psychoterapeutickou péči pacientům všech věkových kategorií ve všech typech zdravotnických zařízení, ve státním i nestátním sektoru. Pracuje na samostatném pracovišti klinické psychologie nebo ve zdravotnickém týmu určitého lékařského oboru, je připraven organizačně řídit a plánovat provoz klinicko-psychologického zařízení. Je seznámen se zásadami poskytování zdravotní péče. Ve své činnosti vychází ze svých odborných znalostí a dovedností a z etických zásad klinicko-psychologické a psychoterapeutické péče.

### 5.1 Charakteristika činností, pro které absolvent specializačního vzdělávání získal způsobilost

Kromě odborných činností klinického psychologa s dětmi i dospělými (*podle § 22 zákona č. 96/2004 Sb., resp. §§ 122 – 123 vyhlášky č. 55/2011Sb., o činnostech zdravotnických pracovníků a jiných odborných pracovníků*) je způsobilý samostatně poskytovat i specializované psychoterapeutické výkony ve zdravotní péči, zejména:

- Kvalifikovaná individuální systematická psychoterapie některým z obecně uznaných psychoterapeutických postupů.
- Kvalifikovaná skupinová systematická psychoterapie některým z obecně uznaných psychoterapeutických postupů.
- Kvalifikovaná komunitní systematická psychoterapie některým z obecně uznaných psychoterapeutických postupů.
- Kvalifikovaná psychoterapie v malé skupině členů rodiny některým z obecně uznaných postupů.
- Terapie indikovaných poruch a nemocí dětí do 8 let psychologickými prostředky prováděná ve skupině maximálně 5 osob.
- Emergentní psychoterapie.

Do doby získání specializované způsobilosti (atestační zkoušky) vykonává psycholog ve zdravotnictví uvedené specializované činnosti pouze **pod odborným dohledem školitele**.

Dále je oprávněn k provádění činností zdravotnického pracovníka (v souladu s § 3, odst. 1, 2 a § 22 zákona č. 96/2004 Sb.).

## 6. Charakteristika akreditovaných zařízení a pracovišť

Vzdělávací instituce a zdravotnická zařízení zajišťující výuku účastníků specializačního vzdělávání musí být akreditována dle ustanovení § 45 zákona č. 96/2004 Sb. Tato zařízení musí účastníkovi zajistit absolvování specializačního vzdělávání dle příslušného vzdělávacího programu. Minimální kritéria akreditovaných zařízení jsou dána splněním odborných, provozních, technických a personálních předpokladů.

### 6.1 Akreditovaná zařízení a pracoviště

<b>Personální požadavky</b>	<p><b>Odborná kvalifikace školitele:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Atestace v oboru klinická psychologie či klinickém lékařském oboru, komplexní výcvik v psychoterapii a kvalifikační zkouška v psychoterapii (funkční specializace, certifikovaný kurz, atestace či ekvivalent), praxe alespoň pět let v úvazku 1,0 po získání kvalifikace v psychoterapii.</li> <li>• Zdravotnický pracovník</li> <li>• Nejméně pět let praxe na klinickém pracovišti poskytujícím psychoterapii</li> </ul> <p>Doklady o odborné a specializované způsobilosti.</p> <p><b>Personální zajištění:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pokud je na pracovišti zaměstnán pouze odborník ve funkci školitele, uvede pracoviště v žádosti jméno osoby, která přebírá funkci školitele a vykonává odborný dohled po dobu nepřítomnosti školitele na pracovišti, přesáhne-li tato doba 1 měsíc.</li> </ul>
<b>Materiální a technické vybavení</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Prostorové podmínky splňují běžné požadavky na pracoviště vhodné k provádění psychoterapie.</li> </ul>
<b>Organizační a provozní požadavky</b>	<p><b>Charakter pracoviště</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Klinicko-psychologické pracoviště (samostatné ZZ nebo jako součást lůžkového nebo ambulantního zdravotnického zařízení), které provádí systematickou psychoterapii.</li> </ul>
<b>Bezpečnost a ochrana zdraví</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Součástí teoretické i praktické výuky je problematika bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, hygieny práce a požární ochrany včetně ochrany před ionizujícím zářením.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Výuka k bezpečné a zdraví neohrožující práci vychází z požadavků platných právních a ostatních předpisů k zajištění bezpečnosti a ochrany zdraví při práci.</li> <li>• Požadavky jsou doplněny informacemi o rizicích možných ohrožení v souvislosti s vykonáváním praktické výuky, včetně informací vztahujících se k opatřením na ochranu před působením zdrojů rizik</li> </ul>
--	---

## 7. Programy povinných kurzů, stáží, seminářů

### 7.1 Charakteristika vzdělávacích aktivit

#### 7.1.1 Program specializačního kurzu v psychoterapii

Předmět	Minimální počet hodin
Psychoterapeutický proces. Etika v psychoterapii <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kontrakt a terapeutické uspořádání</li> <li>• Průběh psychoterapie, jednotlivé fáze</li> <li>• Přenos a protipřenos</li> <li>• Etické aspekty psychoterapie</li> </ul>	4
Farmakoterapie a psychoterapie <ul style="list-style-type: none"> <li>• Biologická, sociální, filozofická a psychologická východiska</li> <li>• Principy a význam psychoterapie založené na důkazech a vědecky ověřené psychoterapeutické postupy</li> <li>• Psychoterapie a farmakoterapie v klinické praxi (předpoklady integrace, přínosy, rizika)</li> </ul>	4
Psychodynamický pohled na neurotická a psychotická onemocnění <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vznik a vývoj psychoanalýzy a od ní odštěpených škol</li> <li>• Pojem psychická realita</li> <li>• Ukázka klinické práce s neurotickým, hraničním a psychotickým pacientem</li> </ul>	4
Kognitivně behaviorální terapie <ul style="list-style-type: none"> <li>• Obecná charakteristika behaviorálních terapií</li> <li>• Kognitivně behaviorální terapie, třetí vlna KBT</li> <li>• Neobehaviorální model a úzkostné poruchy</li> </ul>	4
Systemická a rodinná terapie <ul style="list-style-type: none"> <li>• Modely systemické a rodinné terapie</li> </ul>	4

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Terapie jako změna významů - milánská škola a pokračovatelé</li> <li>• Sociální konstrukce a narativní přístupy</li> </ul>	
<b>Psychoterapie dětí a adolescentů</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Specifika psychoterapie u dětí</li> <li>• Uspořádání psychotherapeutické situace, vliv rodičů</li> <li>• Psychoterapie u specifických klinických problémů</li> </ul>	4
<b>Psychoterapie u psychosomatických poruch</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Teoretická východiska</li> <li>• Specifika a rizika</li> <li>• Metody</li> </ul>	4
<b>Psychoterapie u psychotických poruch</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Specifika</li> <li>• Možné cíle</li> <li>• Terapeutický vztah.</li> </ul>	4
<b>Celkem</b>	<b>32</b>

### Personální a technické zabezpečení kurzu

<b>Personální zabezpečení</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lektoři – zkušení odborníci v oblasti psychoterapie, s minimálně 10 lety praxe (v úvazku 1,0) v oboru po získání kvalifikace v psychoterapii.</li> </ul>
<b>Technické zabezpečení</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Učebna pro teoretickou výuku s příslušným vybavením; poskytnutí studijních textů</li> </ul>

#### 7.1.2 Program specializačních seminářů v psychoterapii

<b>Předmět</b>	<b>Minimální počet hodin</b>
Rozbor kasuistických příkladů	6
Aktuální téma z oblasti psychoterapie	2
<b>Celkem</b>	<b>8</b>

## 8. Seznam doporučené literatury

<b>Doporučená literatura</b>
Kratochvíl S. (2012). Základy psychoterapie. Praha: Portál
Prochaska J.O., Norcross, J.C. (1999). Psychoterapeutické systémy. Praha: Portál, 1995.
J.Raboch, P.Uhlíková, P.Hellerová, M.Anders, M. Šusta (eds.) (2014). Psychiatrie: Doporučené postupy psychiatrické péče IV. Praha: Psychiatrická společnost ČLS JEP, 2014
Vymětal J. (2004). Obecná psychoterapie. Praha: Grada
Vymětal J. (2007). Speciální psychoterapie 2. Praha: Grada
Vymětal J. (2010). Úvod do psychoterapie
VYBÍRAL, Z., ROUBAL, J.: SOUČASNÁ PSYCHOTERAPIE, PORTÁL, 2010
VYBÍRAL, Z., ROUBAL, J. : SOUČASNÁ PSYCHOTERAPIE. PORTÁL, PRAHA 2010.
MCWILLIAMS, N. : PSYCHOANALYTICKÁ DIAGNÓZA. PRAHA, PORTÁL 2015
PRAŠKO, J., MOŽNÝ, P., ŠLEPECKÝ, M. A KOL.: KOGNITIVNĚ BEHAVIORÁLNÍ PSYCHOTERAPIE PSYCHICKÝCH PORUCH. TRITON, PRAHA 2007
WEISS, P. A KOL.: ETICKÉ OTÁZKY V PSYCHOLOGII. PRAHA, PORTÁL 2011.

SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY (SLP)  
ODSOUHLAŠENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ  
V OBDOBÍ ŘÍJEN – PROSINEC 2019

OLZP–8. 1. 2020

Ref: RNDr. Dan Nekvasil, tel: 224 972 362

Ministerstvo zdravotnictví, ve smyslu ustanovení § 2 odst. 3 vyhlášky č. 228/2008 Sb., o registraci léčivých přípravků, ve znění pozdějších předpisů, zveřejňuje odsouhlasené specifické léčebné programy humánních léčivých přípravků.

### ŘÍJEN 2019

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>Oxacilinā Atb 1000mg</b> (oxacillinum 1000mg v 1 inj. lahvičce jako oxacillinum natricum monohydricum) prášek pro injekční/infuzní roztok 50 inj.lahviček x 1000mg
<b>Počet balení LP</b>	6600
<b>Výrobce LP</b>	Antibiotice SA, Rumunsko
<b>Distributor LP</b>	AV Medical Consulting s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	AV Medical Consulting s.r.o., Svojsíkova 1591/5, 708 00 Ostrava – Poruba
<b>Cíl SLP</b>	zabezpečení dostupnosti léčivého přípravku s obsahem léčivé látky <i>oxacilin</i> v lékové formě injekčního/infuzního roztoku po dobu nedostupnosti registrovaného léčivého přípravku. Přípravek je indikován k léčbě (dětí i dospělých bez omezení věku) infekcí horních a dolních cest dýchacích, ORL infekcí, ledvin a urogenitálních infekcí, endokarditidy, meningitidy, onemocnění kostí, septikémie, infekcí kůže vyvolaných stafylokoky nebo streptokoky citlivými na <i>oxacilin</i> .  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	léčivý přípravek je možné distribuovat do 31. března 2020. Léčivý přípravek dodaný do lékáren je možné vydávat a používat při poskytování zdravotních služeb po dobu jeho použitelnosti.

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>VASOSAN P</b> por.plv.sus. (colestyraminum) 50x4g
<b>Počet balení LP</b>	13500
<b>Výrobce LP</b>	Agraria Pharma GmbH Dresden, Německo
<b>Distributor LP</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4 - Lhotka
<b>Cíl SLP</b>	léčba primární poruchy metabolismu cholesterolu, léčba chologenní diarrhoe, léčba pruritu nebo ikteru u parciální neprůchodnosti žlučových cest.  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. října 2022 (pozn.: tento léčebný program nahrazuje léčebný program s využitím daného přípravku výrobce Dr. Felgenträger & Co., Öko.- chem. und Pharma GmbH, Německo, vydaný Ministerstvem zdravotnictví v dubnu 2017)



<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>VASOSAN P</b> por.plv.sus. ( <i>colestyraminum</i> ) 50x4g
<b>Počet balení LP</b>	3000
<b>Výrobce LP</b>	Agraria Pharma GmbH Dresden, Německo
<b>Distributor LP</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	BIOTIKA BOHEMIA spol. s r.o., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4,
<b>Cíl SLP</b>	zrychlená eliminace teriflunomidu u dospělých pacientů (mužů i žen), v situacích, kdy je potřeba teriflunomid z organismu co nejdříve odstranit, např. u závažných život ohrožujících infekcí (včetně sepse), v případě závažných nežádoucích účinků (zejména hematologických, hepatologických, kožních a slizničních) a rovněž v případě těhotenství (plánovaného či neplánovaného).  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb - specializovaná pracoviště pro léčbu roztroušené sklerózy, která mají se zdravotní pojišťovnou uzavřenu smlouvu na léčbu léčivým přípravkem AUBAGIO.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. října 2022 (pozn.: tento léčebný program nahrazuje léčebný program s využitím daného přípravku výrobce Dr. Felgenträger & Co., Öko.- chem. und Pharma GmbH, Německo, vydaný Ministerstvem zdravotnictví v lednu 2019)

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>VELBIENNE 2MG/1MG</b> potahované tablety, 3x28 (1 potahovaná tableta obsahuje estradioli valeras 1mg a dienogestum 2 mg)
<b>Počet balení LP</b>	10000
<b>Výrobce LP</b>	Laboratorios León Farma, S.A., Španělsko
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	Exeltis Czech s.r.o., Želetavská 1449/9, 14000 Praha 4 - Michle
<b>Cíl SLP</b>	hormonální substituční terapie - léčba příznaků nedostatku estrogenu u postmenopauzálních žen, které jsou minimálně 1 rok po poslední menstruaci.  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb v oboru gynekologie formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. října 2021

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PIPERACILLIN/TAZOBACTAM 4G/0,5G</b> , prášek pro infuzní roztok (1balení = 1 injekční lahvička obsahuje 4 g piperacillinum natricum a 0,5 g tazobactamum natricum)
<b>Počet balení LP</b>	5000
<b>Výrobce LP</b>	Mitim S.r.l., Itálie
<b>Distributor LP</b>	HEATON k.s., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	HEATON k.s., Na Pankráci 332/14, 14000 Praha 4
<b>Cíl SLP</b>	zabezpečení dostupnosti léčivého přípravku obsahujícího kombinaci léčivých látek <i>piperacillinum natricum</i> a <i>tazobactamum natricum</i> v lékové formě prášku pro infuzní roztok po dobu nedostupnosti registrovaného léčivého přípravku. Přípravek je indikován k terapii následujících infekcí:  <b>Dospělí a dospívající pacienti:</b>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– závažné pneumonie zahrnující nozokomiální a ventilátorovou pneumonii,</li> <li>– komplikované infekce močového ústrojí (včetně pyelonefritidy),</li> <li>– komplikované nitrobřišní infekce,</li> <li>– komplikované infekce kůže a měkkých tkání (včetně infekcí diabetické nohy).</li> </ul> <p>Léčba pacientů s bakteriemií, která se vyskytne ve spojení s, nebo u níž existuje podezření, že je spojená s některou s výše uvedených infekcí.</p> <p>Přípravek je možné užívat při léčbě neutropenických pacientů s horečkou, u níž existuje podezření, že je způsobena bakteriální infekcí.</p> <p><b>Děti ve věku od 2 do 12 let:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– komplikované nitrobřišní infekce.</li> </ul> <p>Přípravek je možné užívat při léčbě neutropenických pacientů s horečkou, u níž existuje podezření, že je způsobena bakteriální infekcí.</p> <p>Je potřeba dbát na oficiální pokyny týkající se náležitého používání antibakteriálních přípravků.</p> <p><u>Pracoviště:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ústav hematologie a krevní transfuze, U Nemocnice 2094/1, 128 00 Praha 2,</li> <li>• Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba,</li> <li>• Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc,</li> <li>• Krajská zdravotní, a.s., Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o.z., Sociální péče 3316 /12A, 400 11 Ústí nad Labem.</li> </ul>
<b>Platnost</b>	léčivý přípravek je možné distribuovat do 31. března 2020. Léčivý přípravek dodaný do lékáren je možné vydávat a používat při poskytování zdravotních služeb po dobu jeho použitelnosti.

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>DORMICUM 7,5 MG</b> comprimidos recubiertos con película (midazolamum) potahované tablety, 20 x 7,5mg
<b>Počet balení LP</b>	6000
<b>Výrobce LP</b>	Roche Pharma S.A., Španělsko
<b>Distributor LP</b>	CZ Pharma s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Cíl SLP</b>	krátkodobá léčba nespavosti dospělých a dětí od 12 let (benzodiazepiny jsou indikovány pouze v případě, že porucha je závažná, zneschopňující nebo způsobuje jedinci výraznou nepohodu). Sedace při premedikaci před chirurgickými nebo diagnostickými výkony.
<b>Platnost</b>	<u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče. souhlas platí do 30. června 2020

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>MYRIN 50</b> potahované tablety (thalidomid) 30x50mg <b>MYRIN 100</b> potahované tablety (thalidomid) 30x100mg
<b>Počet balení LP</b>	Myrin 50 mg - 150 Myrin 100 mg - 4500
<b>Výrobce LP</b>	Lipomed AG, Švýcarsko propouštění pro EU: CAESARO MED Gesundheitsprodukte Handels GmbH, Rakousko
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	Česká myelomová skupina, z.s., prof. MUDr. Roman Hájek, CSc., předseda, Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 340/20, 625 00 Brno - Bohunice
<b>Cíl SLP</b>	léčba pacientů starších 18 let s nově diagnostikovaným a relabovaným/refrakterním mnohočetným myelomem ve vstupní indukční a konsolidační části indukční fáze léčby.  <u>Pracoviště:</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, 625 00 Brno</li> <li>• Nemocnice České Budějovice, a. s., B. Němcové 585/54, 370 01 České Budějovice</li> <li>• Nemocnice s poliklinikou Havířov, p. o, Dělnická 1132/24, 736 01 Havířov</li> <li>• Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové</li> <li>• Krajská nemocnice Liberec, a. s., Husova 357/10, 460 63 Liberec</li> <li>• Oblastní nemocnice Mladá Boleslav, a. s., nemocnice Středočeského kraje (Klaudiánova), třída Václava Klementa 147, 293 01 Mladá Boleslav</li> <li>• Komplexní onkologické centrum Nový Jičín, Purkyňova 2138/16, 741 01 Nový Jičín</li> <li>• Fakultní nemocnice Olomouc, I. P. Pavlova 185/6, 779 00 Olomouc</li> <li>• Slezská nemocnice v Opavě, p. o., Olomoucká 470/86, 746 01 Opava</li> <li>• Fakultní nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba</li> <li>• Nemocnice Pelhřimov, Slovanského bratrství 710, 393 38 Pelhřimov</li> <li>• Fakultní nemocnice Plzeň, alej Svobody 80, 304 60 Plzeň-Lochotín</li> <li>• Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10</li> <li>• Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2</li> <li>• Krajská zdravotní, a.s. – Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, o. z., Sociální péče 3316 /12A, 400 11 Ústí nad Labem</li> <li>• Fakultní nemocnice v Motole, V Úvalu 84, 150 06 Praha 5</li> </ul>
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. října 2021

## LISTOPAD 2019

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PIPERACILINA+TAZOBACTAM GENERIS 4000 MG + 500 MG</b> , prášek pro infuzní roztok (1balení = 1 injekční lahvička obsahuje 4000 mg piperacillinum natricum a 500 mg tazobactamum natricum)
<b>Počet balení LP</b>	35000
<b>Výrobce LP</b>	Laboratorio Reig Jofré, S.A., Španělsko
<b>Distributor LP</b>	CZ Pharma s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Cíl SLP</b>	<p>zabezpečení dostupnosti léčivého přípravku obsahujícího kombinaci léčivých látek <i>piperacillinum natricum</i> a <i>tazobactamum natricum</i> v lékové formě prášku pro infuzní roztok po dobu nedostupnosti registrovaného léčivého přípravku. Přípravek je indikován k terapii následujících infekcí:</p> <p><b>Dospělí a dospívající:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– závažné pneumonie zahrnující nozokomiální a ventilátorovou pneumonii,</li> <li>– komplikované infekce močového cest (včetně pyelonefritidy),</li> <li>– komplikované intraabdominální infekce,</li> <li>– komplikované infekce kůže a měkkých tkání (včetně infekcí diabetické nohy).</li> </ul> <p>Léčba pacientů s bakteriemií, která se vyskytuje ve spojení s některou z výše uvedených infekcí nebo u níž existuje podezření na takovou souvislost. Přípravek je možné používat při léčbě pacientů s febrilní neutropenií, u níž existuje podezření, že je způsobena bakteriální infekcí.</p> <p><b>Děti ve věku od 2 do 12 let:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– komplikované intraabdominální infekce.</li> </ul> <p>Přípravek je možné používat při léčbě dětí s febrilní neutropenií, u níž existuje podezření, že je způsobena bakteriální infekcí.</p> <p>Je třeba dbát oficiálních pokynů týkajících se náležitého používání antibakteriálních agens.</p> <p><u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.</p>
<b>Platnost</b>	léčivý přípravek je možné distribuovat do 30. června 2020. Léčivý přípravek dodaný do lékáren je možné vydávat a používat při poskytování zdravotních služeb po dobu jeho použitelnosti.

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>CLENBUTEROL SOPHARMA 0,02mg</b> tablety [КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА 0,02 mg таблетки] ( <i>clenbuteroli hydrochloridum</i> ) tbl. 50x0,02mg
<b>Počet balení LP</b>	18000
<b>Výrobce LP</b>	SOPHARMA AD, Bulharsko
<b>Distributor LP</b>	AV Medical Consulting s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	AV Medical Consulting s.r.o., Svojsíkova 1591/5, 708 00 Ostrava – Poruba
<b>Cíl SLP</b>	dlouhodobá léčba bronchiálního astmatu a dalších stavů reverzibilní bronchiální obstrukce (např. chronické bronchiální obstrukce) dospělých a dětí od 6 let věku.

	<u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. prosince 2022
<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<sup>68</sup> Ga-PSMA-11 radiofarmakum pro jehož individuální přípravu bude používán: neregistrovaný léčivý přípravek Galli Ad, 0.74 -1.85 GBq, radionuklidový generátor; <b>Souprava PSMA-11 Sterile Cold Kit</b> (souprava obsahuje: sterilní injekční lahvičku s PSMA-11 - injekční lahvička s 25 µg účinné látky PSMA-11; sterilní injekční lahvičku s acetátovým pufrem - konfigurace A nebo B; sterilní injekční lahvičku s pod tlakem; bezjehlový transportní prostředek; 10ml injekční stříkačku; otíratelnou hadičku; otíratelný adaptér injekční lahvičky)
<b>Počet balení LP</b>	Galli Ad, 0.74 – 1,85 GBq, radionuklidový generátor – 1 Souprava PSMA-11 Sterile Cod Kit - 200
<b>Výrobce LP</b>	Galli Ad, 0.74 – 1.85 GBq: IRE-Elit, Belgie Souprava PSMA-11 Sterile Cold Kit: ANMI, Belgie
<b>Distributor LP</b>	THP Medical Products Vertriebs-GmbH, Wien, Rakousko (Galli Ad, 0.74 - 1.85 GBq, radionuklidový generátor a Souprava PSMA-11 Sterile Cold Kit)
<b>Předkladatel SLP</b>	prof. MUDr. Jiří Ferda, Ph.D., Klinika zobrazovacích metod, Fakultní nemocnice Plzeň, Alej Svobody 80, 30640 Plzeň
<b>Cíl SLP</b>	Zobrazení nádorů prostaty pomocí PET/CT a PET/MRI s využitím ligandu prostatického membránového antigenu <sup>68</sup> Ga-PSMA-11. Léčivý přípravek je určen mužům starším 18 let s podezřením na karcinom prostaty z klinického nebo laboratorního vyšetření nebo s již prokázaným karcinomem prostaty.  <u>Pracoviště:</u> Klinika zobrazovacích metod, Fakultní nemocnice Plzeň, Alej Svobody 80, 306 40 Plzeň.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. prosince 2020

## PROSINEC 2019

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PROTAMIN ME 1000 I.U./ml</b> inj.sol. ( <i>protamini hydrochloridum 1000 I.U./ml</i> ) 5x5ml/5KU
<b>Počet balení LP</b>	40000
<b>Výrobce LP</b>	Legacy Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Švýcarsko; propouštění na území EU: MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Německo
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod, s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	MEDA Pharma s.r.o., Evropská 2590/33c, Dejvice, 160 00 Praha 6
<b>Cíl SLP</b>	zastavení/ukončení účinku heparinu u pacientů při operacích a jiných terapeutických nebo diagnostických výkonech.  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. prosince 2021

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>DITRIPENTAT-HEYL (DTPA)</b> injekční roztok 1000mg/5ml, ampulky 5x5ml/1000mg (calcium trisodium pentetate) <b>IRENAT TROPFEN 300mg/ml</b> , perorální kapky (roztok) 40 ml (1ml obsahuje 344,2mg natrii perchloras monohydricus) <b>RADIOGARDASE-Cs</b> , tvrdé tobolky 36x500mg, (ferri hexacyanoferrusas)
--------------------------------------	--

<b>Počet balení LP</b>	DITRIPENTAT-HEYL (DTPA) - 5 IRENAT TROPFEN 300mg/ml - 3 RADIOGARDASE-Cs - 10
<b>Výrobce LP</b>	DITRIPENTAT-HEYL (DTPA) - EVER Pharma Jena GmbH, Německo IRENAT TROPFEN 300mg/ml - KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Německo RADIOGARDASE-Cs - Haupt Pharma Berlin GmbH, Německo
<b>Distributor LP</b>	PHOENIX lékárenský velkoobchod s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	MUDr. Pavel Kočvara, praktický lékař pro dospělé, Závodní zdravotní středisko Jaderná elektrárna Temelín, 373 05 Temelín - elektrárna
<b>Cíl SLP</b>	zabezpečení léčivých přípravků v rámci traumatologického plánu JE Temelín:  DITRIPENTAT-HEYL (DTPA) – léčba intoxikace radionuklidy (americium, plutonium, curium, kalifornium, berkelium). Možné použití k léčbě intoxikace radionuklidy těžkých kovů - transurany, izotopy olova, železa, zinku, manganu, chromu;  IRENAT TROPFEN 300mg/ml – léčba hypertyreózy, pro blokádu štítné žlázy při scintigrafickém vyšetření jiných orgánů radioaktivním jodem nebo při imunitní scintigrafii pro detekci nádorů s radiojódem značenými protilátkami; pro detekci vrozené vady vychytávání jódu ve štítné žláze (chloristanový test). V případě radiační nehody jako antidotum při intoxikaci radioaktivním jodem, detoxikans;  RADIOGARDASE-Cs – odstraňování nebo zamezení absorpce radiocesia (např. Cs <sup>134</sup> , Cs <sup>137</sup> ). Lze použít i jako antidotum pro intoxikaci radioaktivním thalliem či rubidiem.  <u>Pracoviště:</u> Závodní zdravotní středisko Jaderná elektrárna Temelín.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. prosince 2022

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>BREVACTID 5000 IU</b> ( <i>gonadotropinum chorionicum humanum</i> ) INJ PSO LQF 1x5000 IU+1x1ml
<b>Počet balení LP</b>	700
<b>Výrobce LP</b>	Ferring GmbH, Německo
<b>Distributor LP</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	FERRING Pharmaceuticals CZ s.r.o., K Rybníku 475, 252 42 Jesenice u Prahy
<b>Cíl SLP</b>	léčivý přípravek je indikován: <u>u dospělých mužů</u> k ověření funkční schopnosti varlat při hypogonadotropním hypogonadismu; <u>u dětí</u> opožděná puberta chlapců spojené s nedostatečnou hypofyzární sekrecí gonadotropinů; kryptorchismus, který není způsoben anatomickou obstrukcí.  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče poskytující péči v oborech sexuologie, andrologie, dětské lékařství, praktické lékařství pro děti a dorost, dětská gynekologie, endokrinologie.
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 28. února 2022

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PEDITRACE</b> koncentrát pro přípravu infuzního roztoku, 10x10ml (1ml roztoku obsahuje: zinci chloridum 521 µg; cupri chloridum dihydricum 53,7 µg; mangani chloridum tetrahydricum 3,60 µg; natrii selenis anhydricum 4,38 µg; natrii fluoridum 126 µg; kalii iodidum 1,31 µg)
<b>Počet balení LP</b>	2250
<b>Výrobce LP</b>	Fresenius Kabi Norge AS, Norsko
<b>Distributor LP</b>	Fresenius Kabi s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	Fresenius Kabi s.r.o., Na Strži 1702/65, 140 00 Praha 4 - Nusle
<b>Cíl SLP</b>	parenterální výživa u nedonošených a donošených novorozenců, kojenců a dětí, u kterých je vyžadována parenterální výživa k pokrytí základních požadavků na stopové prvky (doporučená dávka je 1ml přípravku PEDITRACE na kg tělesné hmotnosti a den pro novorozence, kojence a děti s maximální tělesnou hmotností do 15 kg). Do tohoto léčebného programu mohou být zařazeny děti do 4 let věku, resp. do hmotnosti 15kg (pro děti nad 4 roky věku, resp. s tělesnou hmotností větší než 15 kg lze použít registrované léčivé přípravky).  <u>Pracoviště:</u> pracoviště poskytovatelů zdravotních služeb formou lůžkové péče v oboru dětského lékařství; příp. v rámci zdravotní péče poskytované ve vlastním sociálním prostředí pacienta (domácí péče).
<b>Platnost</b>	souhlas platí do 31. prosince 2021

<b>Název léčivého přípravku (LP)</b>	<b>PENTILIN (ПЕНТИЛИН) 20mg/1ml</b> (pentoxifyllinum) injekční roztok, 5x5ml
<b>Počet balení LP</b>	15000
<b>Výrobce LP</b>	KRKA d.d., Slovinsko
<b>Distributor LP</b>	CZ Pharma s.r.o., ČR
<b>Předkladatel SLP</b>	CZ Pharma s.r.o., náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy
<b>Cíl SLP</b>	léčba onemocnění periferní arteriální cirkulace (makro- a mikrocirkulace) způsobené arteriosklerózou, diabetem a vaskulárními křečemi (claudicatio intermittens, diabetická makro- a mikroangiopatie, Reynaldův syndrom).  <u>Pracoviště:</u> poskytovatelé zdravotních služeb formou ambulantní a lůžkové péče.
<b>Platnost</b>	léčivý přípravek možné distribuovat do 30. června 2020. Léčivý přípravek dodaný do lékáren je možné vydávat a používat při poskytování zdravotních služeb po dobu jeho použitelnosti.

**Cenový předpis****Ministerstva zdravotnictví****č. 4/2020/CAU**

ze dne 21. ledna 2020

**o regulaci cen individuálně připravovaných léčivých přípravků  
s obsahem konopí pro léčebné použití**

Ministerstvo zdravotnictví podle § 2a odst. 1 zákona č. 265/1991 Sb., o působnosti orgánů České republiky v oblasti cen, ve znění pozdějších předpisů, podle § 1 odst. 6 a § 10 zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, a podle § 32b odst. 2 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, vydává tento cenový předpis:

**Článek I.****Podmínky cenové regulace**

- (1) Podle tohoto cenového předpisu podléhají cenové regulaci individuálně připravované léčivé přípravky s obsahem konopí pro léčebné použití (dále jen „přípravek“), jehož druhy jsou uvedeny v příloze tohoto cenového předpisu. Podmínky pro předepisování, přípravu, distribuci, výdej a používání přípravků, včetně přípustných hodnot účinných látek, stanoví zvláštní právní předpisy<sup>1</sup>.
- (2) Přípravky podléhají cenové regulaci bez ohledu na to, zda jsou v konkrétním případě skutečně hrazeny z prostředků veřejného zdravotního pojištění nebo zda si je plně hradí pacient.
- (3) Tímto cenovým předpisem se u přípravků stanovuje konečná maximální cena původce bez daně z přidané hodnoty (dále jen „DPH“). Skutečně uplatněná cena pro konečného spotřebitele přípravku je tvořena součtem skutečně uplatněné konečné ceny původce a DPH. Uplatnění obchodní přírážky je zakázáno.

**Článek II.****Regulace ceny původce typizovaných přípravků**

- (1) Maximální cena typizovaných přípravků v lékové formě tobolek se stanovuje ve výších, které jsou uvedeny v následující tabulce.

Kód Y	Počet tobolek v balení přípravku	Navážka konopí pro léčebné použití na 1 toboleku v gramech	Konečná maximální cena bez DPH
101	30	0,01	431,64 Kč
102	30	0,02	476,26 Kč
103	30	0,03	520,89 Kč

<sup>1</sup> Zejména vyhláška č. 236/2015 Sb., o stanovení podmínek pro předepisování, přípravu, distribuci, výdej a používání individuálně připravovaných léčivých přípravků s obsahem konopí pro léčebné použití.



104	30	0,04	565,51 Kč
105	30	0,05	610,14 Kč
106	30	0,06	654,76 Kč
107	30	0,07	699,39 Kč
108	30	0,08	744,01 Kč
109	30	0,09	788,64 Kč
110	30	0,10	833,26 Kč
111	30	0,11	877,89 Kč
112	30	0,12	922,51 Kč
113	30	0,13	967,14 Kč
114	30	0,14	1 011,76 Kč
115	30	0,15	1 056,39 Kč
201	60	0,01	545,71 Kč
202	60	0,02	634,96 Kč
203	60	0,03	724,21 Kč
204	60	0,04	813,46 Kč
205	60	0,05	902,71 Kč
206	60	0,06	991,96 Kč
207	60	0,07	1 081,21 Kč
208	60	0,08	1 170,46 Kč
209	60	0,09	1 259,71 Kč
210	60	0,10	1 348,96 Kč
211	60	0,11	1 438,21 Kč
212	60	0,12	1 527,46 Kč
213	60	0,13	1 616,71 Kč
214	60	0,14	1 705,96 Kč
215	60	0,15	1 795,21 Kč
301	90	0,01	656,25 Kč
302	90	0,02	790,12 Kč
303	90	0,03	924,00 Kč
304	90	0,04	1 057,87 Kč
305	90	0,05	1 191,75 Kč
306	90	0,06	1 325,62 Kč
307	90	0,07	1 459,50 Kč
308	90	0,08	1 593,37 Kč
309	90	0,09	1 727,25 Kč
310	90	0,10	1 861,12 Kč
311	90	0,11	1 995,00 Kč
312	90	0,12	2 128,87 Kč
313	90	0,13	2 262,75 Kč
314	90	0,14	2 396,62 Kč
315	90	0,15	2 530,50 Kč

- (2) Maximální cena typizovaných přípravků ve formě rostlinné drogy flos Cannabis sativa L. nebo Cannabis indica L. k inhalaci se stanovuje ve výších, které jsou uvedeny v následující tabulce.

Kód Y	Navážka konopí pro léčebné použití k inhalaci v gramech	Konečná maximální cena bez DPH
401	1,00	177,19 Kč
402	2,00	325,94 Kč
403	3,00	474,69 Kč
404	4,00	623,44 Kč
405	5,00	772,19 Kč
406	6,00	920,94 Kč
407	7,00	1 069,69 Kč
408	8,00	1 218,44 Kč
409	9,00	1 367,19 Kč
410	10,00	1 515,94 Kč
411	11,00	1 664,69 Kč
412	12,00	1 813,44 Kč
413	13,00	1 962,19 Kč
414	14,00	2 110,94 Kč
415	15,00	2 259,69 Kč
416	16,00	2 408,44 Kč
417	17,00	2 557,19 Kč
418	18,00	2 705,94 Kč
419	19,00	2 854,69 Kč
420	20,00	3 003,44 Kč
421	21,00	3 152,36 Kč
422	22,00	3 301,11 Kč
423	23,00	3 449,86 Kč
424	24,00	3 598,61 Kč
425	25,00	3 747,36 Kč
426	26,00	3 896,11 Kč
427	27,00	4 044,86 Kč
428	28,00	4 193,61 Kč
429	29,00	4 342,36 Kč
430	30,00	4 491,11 Kč
431	31,00	4 639,86 Kč
432	32,00	4 788,61 Kč
433	33,00	4 937,36 Kč
434	34,00	5 086,11 Kč
435	35,00	5 234,86 Kč
436	36,00	5 383,61 Kč
437	37,00	5 532,36 Kč
438	38,00	5 681,11 Kč

439	39,00	5 829,86 Kč
440	40,00	5 978,61 Kč
441	41,00	6 128,48 Kč
442	42,00	6 277,23 Kč
443	43,00	6 425,98 Kč
444	44,00	6 574,73 Kč
445	45,00	6 723,48 Kč
446	46,00	6 872,23 Kč
447	47,00	7 020,98 Kč
448	48,00	7 169,73 Kč
449	49,00	7 318,48 Kč
450	50,00	7 467,23 Kč
451	51,00	7 615,98 Kč
452	52,00	7 764,73 Kč
453	53,00	7 913,48 Kč
454	54,00	8 062,23 Kč
455	55,00	8 210,98 Kč
456	56,00	8 359,73 Kč
457	57,00	8 508,48 Kč
458	58,00	8 657,23 Kč
459	59,00	8 805,98 Kč
460	60,00	8 954,73 Kč
461	61,00	9 103,48 Kč
462	62,00	9 252,23 Kč
463	63,00	9 400,98 Kč
464	64,00	9 549,73 Kč
465	65,00	9 698,48 Kč
466	66,00	9 847,23 Kč
467	67,00	9 995,98 Kč
468	68,00	10 144,73 Kč
469	69,00	10 293,48 Kč
470	70,00	10 442,23 Kč
471	71,00	10 591,82 Kč
472	72,00	10 740,57 Kč
473	73,00	10 889,32 Kč
474	74,00	11 038,07 Kč
475	75,00	11 186,82 Kč
476	76,00	11 335,57 Kč
477	77,00	11 484,32 Kč
478	78,00	11 633,07 Kč
479	79,00	11 781,82 Kč
480	80,00	11 930,57 Kč
481	81,00	12 079,32 Kč
482	82,00	12 228,07 Kč

483	83,00	12 376,82 Kč
484	84,00	12 525,57 Kč
485	85,00	12 674,32 Kč
486	86,00	12 823,07 Kč
487	87,00	12 971,82 Kč
488	88,00	13 120,57 Kč
489	89,00	13 269,32 Kč
490	90,00	13 418,07 Kč
491	91,00	13 566,82 Kč
492	92,00	13 715,57 Kč
493	93,00	13 864,32 Kč
494	94,00	14 013,07 Kč
495	95,00	14 161,82 Kč
496	96,00	14 310,57 Kč
497	97,00	14 459,32 Kč
498	98,00	14 608,07 Kč
499	99,00	14 756,82 Kč
500	100,00	14 905,57 Kč
501	101,00	15 054,32 Kč
502	102,00	15 203,07 Kč
503	103,00	15 351,82 Kč
504	104,00	15 500,57 Kč
505	105,00	15 649,32 Kč
506	106,00	15 798,07 Kč
507	107,00	15 946,82 Kč
508	108,00	16 095,57 Kč
509	109,00	16 244,32 Kč
510	110,00	16 393,07 Kč
511	111,00	16 543,38 Kč
512	112,00	16 692,13 Kč
513	113,00	16 840,88 Kč
514	114,00	16 989,63 Kč
515	115,00	17 138,38 Kč
516	116,00	17 287,13 Kč
517	117,00	17 435,88 Kč
518	118,00	17 584,63 Kč
519	119,00	17 733,38 Kč
520	120,00	17 882,13 Kč
521	121,00	18 030,88 Kč
522	122,00	18 179,63 Kč
523	123,00	18 328,38 Kč
524	124,00	18 477,13 Kč
525	125,00	18 625,88 Kč
526	126,00	18 774,63 Kč

527	127,00	18 923,38 Kč
528	128,00	19 072,13 Kč
529	129,00	19 220,88 Kč
530	130,00	19 369,63 Kč
531	131,00	19 518,38 Kč
532	132,00	19 667,13 Kč
533	133,00	19 815,88 Kč
534	134,00	19 964,63 Kč
535	135,00	20 113,38 Kč
536	136,00	20 262,13 Kč
537	137,00	20 410,88 Kč
538	138,00	20 559,63 Kč
539	139,00	20 708,38 Kč
540	140,00	20 857,13 Kč
541	141,00	21 005,88 Kč
542	142,00	21 154,63 Kč
543	143,00	21 303,38 Kč
544	144,00	21 452,13 Kč
545	145,00	21 600,88 Kč
546	146,00	21 749,63 Kč
547	147,00	21 898,38 Kč
548	148,00	22 047,13 Kč
549	149,00	22 195,88 Kč
550	150,00	22 344,63 Kč
551	151,00	22 493,38 Kč
552	152,00	22 642,13 Kč
553	153,00	22 790,88 Kč
554	154,00	22 939,63 Kč
555	155,00	23 088,38 Kč
556	156,00	23 237,13 Kč
557	157,00	23 385,88 Kč
558	158,00	23 534,63 Kč
559	159,00	23 683,38 Kč
560	160,00	23 832,13 Kč
561	161,00	23 980,88 Kč
562	162,00	24 129,63 Kč
563	163,00	24 278,38 Kč
564	164,00	24 427,13 Kč
565	165,00	24 575,88 Kč
566	166,00	24 724,63 Kč
567	167,00	24 873,38 Kč
568	168,00	25 022,13 Kč
569	169,00	25 170,88 Kč
570	170,00	25 319,63 Kč

571	171,00	25 468,38 Kč
572	172,00	25 617,13 Kč
573	173,00	25 765,88 Kč
574	174,00	25 914,63 Kč
575	175,00	26 063,38 Kč
576	176,00	26 212,13 Kč
577	177,00	26 360,88 Kč
578	178,00	26 509,63 Kč
579	179,00	26 658,38 Kč
580	180,00	26 807,13 Kč

### **Článek III. Regulace ceny původce netypizovaných přípravků**

- (1) Do konečné maximální ceny původce bez DPH u přípravků neuvedených v článku II. odst. 1 a 2 tohoto cenového předpisu lze zahrnout jen:
- a) pořizovací cenu konopí pro léčebné použití maximálně však ve výši odpovídající maximální ceně 148,75 Kč za 1 gram navážky konopí pro léčebné použití,
  - b) cenu použitých pomocných látek, obalů a signatur, které byly spotřebovány při přípravě přípravku, maximálně ve výši odpovídající jejich pořizovací ceně,
  - c) taxu laborum v souladu s článkem IV. odst. 5 písm. d), e) a f) cenového předpisu Ministerstva zdravotnictví o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely,
  - d) sazbu za dekarboxylaci maximálně ve výši 141,75 Kč za jeden technologický cyklus.
- (2) Jedná-li se při výpočtu výše ceny původce podle odstavce 1 o přípravky, které ve svém balení obsahují 30, 60 nebo 90 tobolek, činí součet cen všech položek uvedených v odstavci 1 písm. b) tohoto článku maximálně částku 40,20 Kč za balení s 30 tobočkami, 62,40 Kč za balení s 60 tobočkami a 84,60 Kč za balení s 90 tobočkami.

### **Článek IV. Zrušovací ustanovení**

Cenový předpis Ministerstva zdravotnictví č. 3/2020/CAU ze dne 10. prosince 2019 o regulaci cen individuálně připravovaných léčivých přípravků s obsahem konopí pro léčebné použití se zrušuje.

### **Článek V. Účinnost**

Tento cenový předpis nabývá účinnosti dnem jeho zveřejnění ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví.

Ministr zdravotnictví:

Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch, MHA

## Příloha

Kód X	Kód e-recept	Druh konopí pro léčebné použití	Obsah THC (tetrahydrokanabinol)	Obsah CBD (kanabidiol)
9111_Y	9111000	Cannabis Sativa L	THC >21 %	CBD <1 %
9112_Y	9112000	Cannabis Sativa L	THC >21 %	1 % ≤ CBD <5 %
9113_Y	9113000	Cannabis Sativa L	THC >21 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9114_Y	9114000	Cannabis Sativa L	THC >21 %	CBD ≥ 7,5 %
9121_Y	9121000	Cannabis Sativa L	21 % ≥ THC >18 %	CBD <1 %
9122_Y	9122000	Cannabis Sativa L	21 % ≥ THC >18 %	1 % ≤ CBD <5 %
9123_Y	9123000	Cannabis Sativa L	21 % ≥ THC >18 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9124_Y	9124000	Cannabis Sativa L	21 % ≥ THC >18 %	CBD ≥ 7,5 %
9131_Y	9131000	Cannabis Sativa L	18 % ≥ THC >15 %	CBD <1 %
9132_Y	9132000	Cannabis Sativa L	18 % ≥ THC >15 %	1 % ≤ CBD <5 %
9133_Y	9133000	Cannabis Sativa L	18 % ≥ THC >15 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9134_Y	9134000	Cannabis Sativa L	18 % ≥ THC >15 %	CBD ≥ 7,5 %
9141_Y	9141000	Cannabis Sativa L	15 % ≥ THC >12 %	CBD <1 %
9142_Y	9142000	Cannabis Sativa L	15 % ≥ THC >12 %	1 % ≤ CBD <5 %
9143_Y	9143000	Cannabis Sativa L	15 % ≥ THC >12 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9144_Y	9144000	Cannabis Sativa L	15 % ≥ THC >12 %	CBD ≥ 7,5 %
9151_Y	9151000	Cannabis Sativa L	12 % ≥ THC >9 %	CBD <1 %
9152_Y	9152000	Cannabis Sativa L	12 % ≥ THC >9 %	1 % ≤ CBD <5 %
9153_Y	9153000	Cannabis Sativa L	12 % ≥ THC >9 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9154_Y	9154000	Cannabis Sativa L	12 % ≥ THC >9 %	CBD ≥ 7,5 %
9161_Y	9161000	Cannabis Sativa L	9 % ≥ THC >7 %	CBD <1 %
9162_Y	9162000	Cannabis Sativa L	9 % ≥ THC >7 %	1 % ≤ CBD <5 %
9163_Y	9163000	Cannabis Sativa L	9 % ≥ THC >7 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9164_Y	9164000	Cannabis Sativa L	9 % ≥ THC >7 %	CBD ≥ 7,5 %
9171_Y	9171000	Cannabis Sativa L	7 % ≥ THC >4 %	CBD <1 %
9172_Y	9172000	Cannabis Sativa L	7 % ≥ THC >4 %	1 % ≤ CBD <5 %
9173_Y	9173000	Cannabis Sativa L	7 % ≥ THC >4 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9174_Y	9174000	Cannabis Sativa L	7 % ≥ THC >4 %	CBD ≥ 7,5 %
9181_Y	9181000	Cannabis Sativa L	THC ≤4 %	CBD <1 %
9182_Y	9182000	Cannabis Sativa L	THC ≤4 %	1 % ≤ CBD <5 %
9183_Y	9183000	Cannabis Sativa L	THC ≤4 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9184_Y	9184000	Cannabis Sativa L	THC ≤4 %	CBD ≥ 7,5 %
9211_Y	9211000	Cannabis Indica L	THC >21 %	CBD <1 %
9212_Y	9212000	Cannabis Indica L	THC >21 %	1 % ≤ CBD <5 %
9213_Y	9213000	Cannabis Indica L	THC >21 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9214_Y	9214000	Cannabis Indica L	THC >21 %	CBD ≥ 7,5 %
9221_Y	9221000	Cannabis Indica L	21 % ≥ THC >18 %	CBD <1 %
9222_Y	9222000	Cannabis Indica L	21 % ≥ THC >18 %	1 % ≤ CBD <5 %
9223_Y	9223000	Cannabis Indica L	21 % ≥ THC >18 %	5 % ≤ CBD <7,5 %

9224_Y	9224000	Cannabis Indica L	21 % ≥ THC >18 %	CBD ≥ 7,5 %
9231_Y	9231000	Cannabis Indica L	18 % ≥ THC >15 %	CBD <1 %
9232_Y	9232000	Cannabis Indica L	18 % ≥ THC >15 %	1 % ≤ CBD <5 %
9233_Y	9233000	Cannabis Indica L	18 % ≥ THC >15 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9234_Y	9234000	Cannabis Indica L	18 % ≥ THC >15 %	CBD ≥ 7,5 %
9241_Y	9241000	Cannabis Indica L	15 % ≥ THC >12 %	CBD <1 %
9242_Y	9242000	Cannabis Indica L	15 % ≥ THC >12 %	1 % ≤ CBD <5 %
9243_Y	9243000	Cannabis Indica L	15 % ≥ THC >12 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9244_Y	9244000	Cannabis Indica L	15 % ≥ THC >12 %	CBD ≥ 7,5 %
9251_Y	9251000	Cannabis Indica L	12 % ≥ THC >9 %	CBD <1 %
9252_Y	9252000	Cannabis Indica L	12 % ≥ THC >9 %	1 % ≤ CBD <5 %
9253_Y	9253000	Cannabis Indica L	12 % ≥ THC >9 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9254_Y	9254000	Cannabis Indica L	12 % ≥ THC >9 %	CBD ≥ 7,5 %
9261_Y	9261000	Cannabis Indica L	9 % ≥ THC >7 %	CBD <1 %
9262_Y	9262000	Cannabis Indica L	9 % ≥ THC >7 %	1 % ≤ CBD <5 %
9263_Y	9263000	Cannabis Indica L	9 % ≥ THC >7 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9264_Y	9264000	Cannabis Indica L	9 % ≥ THC >7 %	CBD ≥ 7,5 %
9271_Y	9271000	Cannabis Indica L	7 % ≥ THC >4 %	CBD <1 %
9272_Y	9272000	Cannabis Indica L	7 % ≥ THC >4 %	1 % ≤ CBD <5 %
9273_Y	9273000	Cannabis Indica L	7 % ≥ THC >4 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9274_Y	9274000	Cannabis Indica L	7 % ≥ THC >4 %	CBD ≥ 7,5 %
9281_Y	9281000	Cannabis Indica L	THC ≤4 %	CBD <1 %
9282_Y	9282000	Cannabis Indica L	THC ≤4 %	1 % ≤ CBD <5 %
9283_Y	9283000	Cannabis Indica L	THC ≤4 %	5 % ≤ CBD <7,5 %
9284_Y	9284000	Cannabis Indica L	THC ≤4 %	CBD ≥ 7,5 %



**Cenové rozhodnutí****Ministerstva zdravotnictví****č. 5/2020/CAU**

ze dne 21. ledna 2020,

**kterým se stanoví seznam ATC skupin s příslušnou cestou podání, jejichž cena původce nepodléhá cenové regulaci**

Ministerstvo zdravotnictví podle § 2a odst. 1 zákona č. 265/1991 Sb., o působnosti orgánů České republiky v oblasti cen, ve znění pozdějších předpisů, podle § 1 odst. 6 a § 10 zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů, podle § 39a odst. 1 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, a na základě článku II. odst. 8 cenového předpisu Ministerstva zdravotnictví č. 1/2020/CAU o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely vydává toto cenové rozhodnutí:

**Článek I.****Seznam ATC skupin s příslušnou cestou podání, jejichž cena původce nepodléhá cenové regulaci**

<b>ATC</b>	<b>Název ATC skupiny</b>	<b>Cesta podání</b>
A02BC01	Omeprazol	parent.
A02BC02	Pantoprazol	parent.
A02BC02	Pantoprazol	p.o.
A03FA07	Itopridum	p.o.
A04AA01	Ondansetron	parent.
A04AA01	Ondansetron	p.o.
A04AA02	Granisetron	p.o.
A04AA05	Palonosetron	parent.
A10BB09	Gliklazid	p.o.
A10BB12	Glimepirid	p.o.
A10BG03	Pioglitazon	p.o.
A10BX02	Repaglinid	p.o.
A12AX	Vápník, kombinace s vitamínem D a/nebo jinými léčivy	p.o.
B01AB01	Heparin	parent.
B01AB02	Antithrombin III	parent.
B01AB04	Dalteparin	parent.
B01AB05	Enoxaparin	parent.
B01AB06	Nadroparin	parent.
B01AB08	Reviparin	parent.
B01AB12	Bemiparin	parent.
B01AC06	Kyselina Acetylsalicylová	p.o.
B01AC23	Cilostazol	p.o.
B02BD02	Koagulační faktor VIII	parent.
B02BD06	Koagulační faktor VIII a von Willebrandův faktor v kombinaci	parent.

B05AA01	Albumin	parent.
B05BB01	Elektrolyty	parent.
C01BC03	Propafenon	p.o.
C01BD01	Amiodaron	p.o.
C01DA14	Isosorbid-mononitrát	p.o.
C01EB17	Ivabradin	p.o.
C02AC05	Moxonidin	p.o.
C03BA11	Indapamid	p.o.
C03EA01	Hydrochlorothiazid a kalium šetřící diuretika	p.o.
C07AB02	Metoprolol	p.o.
C07AB03	Atenolol	p.o.
C07AB05	Betaxolol	p.o.
C07AB07	Bisoprolol	p.o.
C07AG02	Karvedilol	p.o.
C09AA04	Perindopril	p.o.
C09AA05	Ramipril	p.o.
C09BA04	Perindopril a diuretika	p.o.
C09BA05	Ramipril a diuretika	p.o.
C09BB04	Perindopril a amlodipin	p.o.
C09BB07	Ramipril a amlodipin	p.o.
C09CA01	Losartan	p.o.
C09CA04	Irbesartan	p.o.
C09DA07	Telmisartan a diuretika	p.o.
C10AA01	Simvastatin	p.o.
C10AB05	Fenofibrát	p.o.
C10AX09	Ezetimib	p.o.
C10BA06	Rosuvastatin a Ezetimib	p.o.
G03CA03	Estradiol	trans.
G04BD08	Solifenacin	p.o.
G04CA02	Tamsulosin	p.o.
G04CB01	Finasterid	p.o.
G04CB02	Dutasterid	p.o.
H05BX02	Parikalcitol	parent.
J01CR02	Amoxicilin a inhibitor beta-laktamasy	p.o.
J01DC02	Cefuroxim	p.o.
J01DH02	Meropenem	parent.
J01FA09	Klarithromycin	p.o.
J01FA10	Azithromycin	p.o.
J01XD01	Metronidazol	parent.
J01XX08	Linezolid	parent.
J01XX08	Linezolid	p.o.
J02AC03	Vorikonazol	parent.
J02AC03	Vorikonazol	p.o.
J05AB14	Valganciklovir	p.o.
J05AF07	Tenofovir-disoproxil	p.o.
J05AF10	Entekavir	p.o.

J06BA01	Imunoglobuliny, normální lidské, pro extravaskulární aplikaci	parent.
J06BA02	Imunoglobuliny, normální lidské, pro intravaskulární aplikaci	parent.
L01AA09	Bendamustin	parent.
L01AX03	Temozolomid	p.o.
L01BA04	Pemetrexed	parent.
L01BC06	Kapecitabin	p.o.
L01CD01	Paklitaxel	parent.
L01CD02	Docetaxel	parent.
L01XA03	Oxaliplatina	parent.
L01XC03	Trastuzumab	parent.
L01XE01	Imatinib	p.o.
L01XX19	Irinotekan	parent.
L01XX35	Anagrelid	p.o.
L02BG03	Anastrozol	p.o.
L02BG04	Letrozol	p.o.
L02BG06	Exemestan	p.o.
L03AA13	Pegfilgrastim	parent.
L04AA06	Mykofenolová kyselina	p.o.
L04AA13	Leflunomid	p.o.
L04AB02	Infliximab	parent.
L04AB04	Adalimumab	parent.
L04AD02	Takrolimus	p.o.
M01AB05	Diklofenak	p.o.
M01AC06	Meloxikam	p.o.
M01AX17	Nimesulid	p.o.
M03AX01	Botulotoxin	parent.
M04AA01	Alopurinol	p.o.
M05BA04	Kyselina alendronová	p.o.
M05BA08	Kyselina zoledronová	parent.
N02AA01	Morfin	p.o.
N02AA05	Oxykodon	p.o.
N02AB03	Fentanyl	trans.
N02AJ13	Tramadol a paracetamol	p.o.
N02AX02	Tramadol	parent.
N02AX02	Tramadol	p.o.
N02CC01	Sumatriptan	p.o.
N03AF01	Karbamazepin	p.o.
N03AG01	Kyselina valproová	p.o.
N03AX09	Lamotrigin	p.o.
N03AX11	Topiramat	p.o.
N03AX12	Gabapentin	p.o.
N03AX14	Levetiracetam	p.o.
N03AX15	Zonisamid	p.o.
N03AX16	Pregabalin	p.o.
N03AX18	Lakosamid	p.o.
N04BC04	Ropinirol	p.o.
N04BC05	Pramipexol	p.o.

N05AH03	Olanzapin	p.o.
N05AH04	Kvetiapin	p.o.
N05AL05	Amisulprid	p.o.
N05AX12	Aripiprazol	p.o.
N05BA12	Alprazolam	p.o.
N05CD08	Midazolam	parent.
N06AB03	Fluoxetin	p.o.
N06AB04	Citalopram	p.o.
N06AB05	Paroxetin	p.o.
N06AB06	Sertralin	p.o.
N06AB10	Escitalopram	p.o.
N06AX11	Mirtazapin	p.o.
N06AX16	Venlafaxin	p.o.
N06AX21	Duloxetin	p.o.
N06AX22	Agomelatin	p.o.
N06BA09	Atomoxetin	p.o.
N06DA02	Donepezil	p.o.
N06DX01	Memantin	p.o.
R03AC13	Formoterol	inhal.
R03AK06	Salmeterol a flutikason	inhal.
R03AK07	Formoterol a budesonid	inhal.
R03BA02	Budesonid	inhal.
R06AE07	Cetirizin	p.o.
R06AE09	Levocetirizin	p.o.
R06AX13	Loratadin	p.o.
R06AX27	Desloratadin	p.o.
S01ED01	Timolol	lok.
S01ED51	Timolol, kombinace	lok.
S01EE03	Bimatoprost	lok.
S01XA20	Umělé slzy a jiné indiferentní přípravky	lok.

## **Článek II. Zrušovací ustanovení**

Cenové rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví 1/19-FAR ze dne 12. prosince 2018, kterým se stanoví seznam ATC skupin, které v uvedené lékové formě nepodléhají cenové regulaci stanovením maximální ceny, se zrušuje.

## **Článek III. Účinnost**

Toto cenové rozhodnutí nabývá účinnosti dnem 1. března 2020.

Ministr zdravotnictví:

Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch, MHA, v. r.







---

**Vydává:** Ministerstvo zdravotnictví ČR – **Redakce:** Palackého nám. 4, 120 00 Praha 2-Nové Město, telefon: 224 972 173. – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354, [www.sevt.cz](http://www.sevt.cz), e-mail: [predplatne@sevt.cz](mailto:predplatne@sevt.cz). Objednávky v Slovenskej republike prijíma a distribuuje Magnet Press Slovakia, s. r. o., P. O. BOX 169, 830 00 Bratislava, tel./fax: 004212 44 45 45 59, 004212 44 45 46 28 – **Předpokládané roční předplatné** se stanovuje za dodávku kompletního ročníku a je od předplatitelů vybíráno formou záloh. – Vychází podle potřeby – Tiskne: SEVT, a.s., Pekařova 4, Praha 8.

---

**Distribuce:** předplatné, jednotlivé částky na objednávku i za hotové – SEVT, a. s., Pekařova 4, 181 06 Praha 8-Bohnice, telefon: 283 090 354; drobný prodej v prodejnách SEVT, a. s. – Brno, Česká 14, tel.: 542 211 427 – České Budějovice, Česká 3, tel.: 387 312 087 a ve vybraných knihkupectvích. **Distribuční podmínky předplatného:** jednotlivé částky jsou expedovány předplatitelům neprodleně po dodání z tiskárny. Objednávky nového předplatného jsou vyřizovány do 15 dnů a pravidelné dodávky jsou zahajovány od nejbližší částky po ověření úhrady předplatného nebo jeho zálohy. Částky vyšlé v době od zaevidování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. Lhůta pro uplatnění reklamaci je stanovena na 15 dnů od data rozeslání, po této lhůtě jsou reklamace vyřizovány jako běžné objednávky za úhradu. V písemném styku vždy uvádějte IČ (právník osoba), rodné číslo bez lomítka (fyzická osoba) a kmenové číslo předplatitele. **Podávání novinových zásilek** povoleno ŘPP Praha č.j. 1172/93 ze dne 9. dubna 1993. Podávání novinových zásilek v Slovenskej republike povolené RPP Bratislava, pošta 12, č. j. 445/94 zo dňa 27. 12. 1994.

