

**Ministerstvo zdravotníctva  
Slovenskej republiky**

Bratislava, 3.10.2018  
Číslo: S10871-2018-OKC-14078

**R O Z H O D N U T I E**

Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky (ďalej len „ministerstvo“) ako príslušný orgán podľa § 16 zákona č. 363/2011 Z. z. o rozsahu a podmienkach úhrady liekov, zdravotníckych pomôcok a dietetických potravín na základe verejného zdravotného poistenia a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon“) rozhodlo v konaní s týmito účastníkmi konania

**Všeobecná zdravotná poisťovňa, a.s., Panónska cesta 2, Bratislava – mestská časť Petržalka 851 04,  
DÔVERA zdravotná poisťovňa, a.s., Einsteinova 25, 851 01 Bratislava,  
Union zdravotná poisťovňa, a.s., Karadžičova 10, 814 53 Bratislava,  
Roche Registration GmbH, Emil-Barell-Strasse 1, 79639 Grenzach-Wyhlen, Nemecko**

t a k t o :

1. liek **7247C Hemlibra 150 mg/ml injekčný roztok sol inj 1x0,7 ml/105 mg (liek.inj.skl.)** sa podľa § 16 ods. 1 zákona **zaraduje do zoznamu kategorizovaných liekov**,
2. úradne určená cena lieku sa určuje vo výške 8021,55 eura,
3. maximálna cena lieku vo verejnej lekární sa určuje vo výške 9363,5 eura.

Neoddeliteľnou súčasťou tohto rozhodnutia je príloha, v ktorej sú uvedené podrobnosti o zaradení lieku v zozname kategorizovaných liekov.

**O d ô v o d n e n i e**

Ministerstvu bola dňa 29.6.2018 doručená žiadosť držiteľa registrácie Roche Registration GmbH, Emil-Barell-Strasse 1, 79639 Grenzach-Wyhlen, Nemecko (ďalej len „žiadateľ“) o zaradenie lieku **7247C Hemlibra 150 mg/ml injekčný roztok sol inj 1x0,7 ml/105 mg (liek.inj.skl.)** do zoznamu kategorizovaných liekov a úradné určenie ceny lieku (ďalej len „žiadosť“).

Ministerstvo žiadosť spolu s prílohami odborne posúdilo a došlo k záveru, že liek **spĺňa** kritéria kategorizácie liekov podľa § 7 zákona a v súlade s § 16 zákona rozhodlo liek do zoznamu kategorizovaných liekov zaradiť.

Ministerstvo v súlade s § 90 ods. 1 zákona a s prihliadnutím na nákladovú efektívnosť a predpokladaný vplyv na prostriedky verejného zdravotného poistenia určilo maximálnu výšku úhrady zdravotnej poisťovne za štandardnú dávku liečiva 1,5 mg/kg v referenčnej podskupine

B02BX06 Emicizumab parent. (70 ŠDL) vo výške 93,68 € na základe úhrady vykázanej zdravotnej starostlivosti od poskytovateľov zdravotnej starostlivosti.

Podľa § 90 ods.1 zákona sa kategorizácia liekov, kategorizácia zdravotníckych pomôcok, kategorizácia špeciálnych zdravotníckych materiálov a kategorizácia dietetických potravín vykonáva tak, aby verejné prostriedky, s ktorými hospodária zdravotné poisťovne, postačovali na úhradu liekov, zdravotníckych pomôcok, dietetických potravín a zdravotnej starostlivosti uhrádzaných na základe verejného zdravotného poistenia.

Na základe hore uvedeného ministerstvo rozhodlo tak, ako je uvedené vo výroku tohto rozhodnutia.

Poučenie:

Proti tomuto rozhodnutiu možno podľa § 82 ods. 1 zákona podať námietky na Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky do siedmich dní od doručenia rozhodnutia. Rozhodnutie nie je preskúmateľné súdom, pokiaľ nebol vyčerpaný riadny opravný prostriedok.

Podľa § 82 ods. 4 a 5 zákona ten, kto podáva námietky, je povinný zložiť na účet ministerstva kauciu v sume 3000 eur. Kaucia musí byť pripísaná na účet ministerstva najneskôr v nasledujúci pracovný deň po poslednom dni lehoty na podanie námietok, inak sa konanie o námietkach zastaví. Ministerstvo kauciu vráti, ak ministerka námietkam čo aj len čiastočne vyhovel.

Andrea Kalavská

ministerka

Toto rozhodnutie sa považuje za doručené všetkým účastníkom konania dňom nasledujúcim po dni jeho zverejnenia na webovom sídle ministerstva. Elektronický portál Kategorizácia (<http://kategorizacia.mzsr.sk>) je súčasťou webového sídla ministerstva.

**Príloha k rozhodnutiu č. S10871-2018-OKC-14078**

*Podrobnosti o zaradení lieku v zozname kategorizovaných liekov*

**Referenčná skupina (prípadne aj referenčná podskupina \*) a jej charakteristiky**

ATC	Názov	Doplnok	ŠDL	JD	Preskripčné obmedzenie	IO	UZP2
B02BX06	Emicizumab	parent (70 ŠDL)	1,5	mg/kg	HEM	ind. obm.	93,68 €

**Zaradenie lieku v zozname kategorizovaných liekov**

Kód	Názov	Doplnok	CRP	Štát	MCV	Konečná cena	ÚZP	s.ú.	DOP	DOP %	ŠDL v balení
7247C	Hemlibra 150 mg/ml injekčný roztok	sol inj 1x0,7 ml/105 mg (liek.inj.skl.)	HLR	DE	8021,55€	9363,50€	6557,60€	AS	2805,90 €	29,9664 %	70

**Znenie indikačného obmedzenia:**

Hradená liečba sa môže indikovať na rutinnú profylaxiu krvácajúcich epizód u pacientov s hemofiliou A a inhibítorom faktora VIII vo všetkých vekových skupinách.

Hradenú liečbu môže indikovať hematológ na:

1. Európskom hemofilickom centre komplexnej starostlivosti (EHCCC) v Bratislave (Národné hemofilické centrum Klinika hematológie a transfuziológie LFUK, SZU, UNB),
2. Európskom hemofilickom liečebnom centre (EHTC) Hematologického oddelenia vo FNŠP a DFNSP v Banskej Bystrici.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu súhlasu zdravotnej poisťovne.

**Vysvetlivky:** *ATC* – Zatriedenie liečiva obsiahnutého v lieku podľa anatomicko-terapeuticko-chemickej klasifikácie určenej Svetovou zdravotníckou organizáciou, **ŠDL a JD** – Štandardná dávka liečiva a merná jednotka, v ktorej je vyjadrená, **IO** – Indikačné obmedzenie (Ak je v stĺpci IO uvedená skratka ind.obm., ZP - indikačné obmedzenie a súčasne obmedzenie úhrady zdravotnej poisťovne na jej predchádzajúci súhlas.), **ÚZP2** – Maximálna výška úhrady zdravotnej poisťovne za štandardnú dávku liečiva, **Kód** – Kód lieku pridelený Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv, **CRP** – Skratka držiteľa registrácie lieku, **Štát** – Skratka štátu, v ktorom má sídlo držiteľ registrácie lieku, **MCV** – Úradne určená cena lieku (bez dane z pridanej hodnoty), **Konečná cena** - Maximálna cena lieku vo verejnej lekární (vrátane dane z pridanej hodnoty), **ÚZP** – Maximálna výška úhrady zdravotnej poisťovne za liek, **s.ú.** – Spôsob úhrady lieku (A alebo AS - liek, ktorému je určený osobitný spôsob úhrady lieku; I alebo S - liek, ktorému nie je určený osobitný spôsob úhrady lieku), **DOP** – Maximálna výška doplatku poistenca za liek, **DOP %** – Podiel maximálnej výšky doplatku poistenca za liek a maximálnej ceny lieku vo verejnej lekární vyjadrený v percentách, **ŠDL v balení** – Počet štandardných dávok liečiva v jednom balení lieku.

\*) Referenčná skupina sa rozdelí na referenčné podskupiny tak, aby rozdiel v počte štandardných dávok liečiva v jednom balení lieku medzi najmenším a najväčším balením lieku v jednej referenčnej podskupine nebol väčší ako 20% z počtu štandardných dávok liečiva najmenšieho balenia lieku.