

**Ministerstvo zdravotníctva  
Slovenskej republiky**

Bratislava, 14.2.2019  
Číslo: S05542-2019-OKC-14856

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

Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky (ďalej len „ministerstvo“) ako príslušný orgán podľa § 21 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,**

**Ferring Pharmaceuticals A/S, Kay Fiskers Plads 11, DK-2300 Kodan, Dánsko**

t a k t o :

1. liek **4580C REKOVELLE 36 mikrogramov/1,08 ml injekčný roztok v naplnenom pere sol inj 1x1,08 ml/36 µg (pero napl.skl. + 6 x inj.ihla)** sa podľa § 21 ods. 1 zákona **podmienene zaraďuje do zoznamu kategorizovaných liekov,**
2. úradne určená cena lieku sa určuje vo výške 230,7 eura,
3. maximálna cena lieku vo verejnej lekární sa určuje vo výške 276,43 eura,
4. maximálna suma úhrad zdravotných poisťovní za liek na obdobie podmienenej kategorizácie podľa § 21 ods. 6 zákona sa určuje vo výške **118 208,01 eura.**

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

**O d ô v o d n e n i e**

Ministerstvu bola dňa 31.10.2018 doručená žiadosť držiteľa registrácie Ferring Pharmaceuticals A/S, Kay Fiskers Plads 11, DK-2300 Kodan, Dánsko (ďalej len „žadateľ“) o podmienené zaradenie lieku 4580C REKOVELLE 36 mikrogramov/1,08 ml injekčný roztok v naplnenom pere sol inj 1x1,08 ml/36 µg (pero napl.skl. + 6 x inj.ihla) 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.

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. S05542-2019-OKC-14856

Podrobnosti o podmienenom zaradení lieku v zozname kategorizovaných liekov

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

ATC	Názov	Doplnok	ŠDL	JD	Preskripčné obmedzenie	IO	UZP2
G03GA10	Folitropín delta	parent. 33,3 µg/ml	12	µg	END, GYN, RPM	ind. obm.	47,5 €

Podmienené zaradenie lieku v zozname kategorizovaných liekov

Kód	Názov	Doplnok	CRP	Štát	MCV	Konečná cena	ÚZP	s.ú.	DOP	DOP %	ŠDL v balení
4580C	REKOVELLE 36 mikrogramov/1,08 ml injekčný roztok v naplnenom pere	sol inj 1x1,08 ml/36 µg (pero napl.skl. + 6 x inj.ihla)	FEI-DK	DK	230,70 €	276,43 €	142,50 €	S	133,93 €	48,4499 %	3

Znenie indikačného obmedzenia:

Hradená liečba sa môže indikovať na schválenom pracovisku pre in vitro fertilizáciu (IVF) pri zdravotnej indikácii, resp. v prípade

1. chýbania alebo nepriechodnosti vajcovodov na podklade laparoskopického, laparotomického, hysterosalpingografického alebo hysterosonosalpingografického dôkazu,
2. endometriózy malej panvy potvrdenej laparoskopicky alebo laparotomicky,
3. príznakov syndrómu polycystických ovárií (PCOS) potvrdených hormonálne, ultrazvukovo a klinicky,
4. idiopatickej sterility po zlyhaní troch inseminácií,
5. mužskej neplodnosti potvrdenej dvoma spermogramami a overenej urológom alebo andrológom,
6. imunologických príčin sterility, potvrdených imunológom,
7. genetických príčin sterility, potvrdených genetikom, endokrinných príčin sterility, potvrdených endokrinológom.

**Vysvetlivky:** **ATC** – Zatriedenie liečiva obsiahnutého v lieku podľa anatomickeo-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 lekárni (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 lekárni vyjadrený v percentách, **ŠDL v balení** – Počet štandardných dávok liečiva v jednom balení lieku.

\*) Ak referenčná skupina obsahuje lieky, ktoré sa vyznačujú pevnou liekovou formou určenou na perorálne podanie, referenčná skupina sa rozdelí na referenčné podskupiny tak, aby rozdiel v počte kusov liekovej formy medzi najmenším a najväčším balením lieku v jednej referenčnej podskupine nebol väčší ako 20 % z počtu kusov liekovej formy najmenšieho balenia lieku.