

Az emberi erőforrások minisztere

...../2016. (.....) EMMI

rendelete

**egyes, gyógyászati segédeszközökkel és orvostechnikai eszközökkel kapcsolatos
miniszteri rendeletek módosításáról**

Az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (5) bekezdés c) pont ca) alpontjában, és a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 77. § (4) bekezdés c) alpontjában kapott felhatalmazás alapján, a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 48. § 3. pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 90. § 1. pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben -,

a 2. alcím és a 2. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (4) bekezdése u) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 48. § 2. pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva

a 3. alcím, valamint a 3. és 4. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (3) bekezdés a) pontjában és (4) bekezdés n) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 48. § 2. pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 90. § 2. pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben –

a 4. alcím tekintetében az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (2) bekezdés k) pont kk) alpontjában kapott felhatalmazás alapján, a Kormány tagjainak feladat- és hatásköréről szóló 152/2014. (VI. 6.) Korm. rendelet 48. § 3. pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva

a következőket rendelem el:

1. A népjóléti ágazatba tartozó egyes államigazgatási eljárásokért és igazgatási jellegű szolgáltatásokért fizetendő díjakról szóló 50/1996. (XII. 27.) NM rendelet módosítása

1. §

A népjóléti ágazatba tartozó egyes államigazgatási eljárásokért és igazgatási jellegű szolgáltatásokért fizetendő díjakról szóló 50/1996. (XII. 27.) NM rendelet (a továbbiakban: R1.) 1. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

2. A gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet módosítása

2. §

(1) A gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet (a továbbiakban: R2.) 3. §-a a következő (1b) bekezdéssel egészül ki:

„(1b) Egyedi méretvétel alapján gyártott eszköz esetén a méretvétel a fekvőbeteg-gyógyintézetben is történhet, ha a beteg számára az eszköz használata a rehabilitációjához, betanításához, végleges ellátásához, ideiglenes protézissel történő ellátásához már a gyógyintézeti tartózkodása alatt indokolt.”

(2) Az R2. 3. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) Adaptív és egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszközt csak egyedi gyártó műhely háttérrel rendelkező forgalmazó forgalmazhat, a 2. számú melléklet I.1. és I.2. pontjában foglalt feltételeknek megfelelően.”

3. §

Az R2. a következő 9/A. §-sal egészül ki:

„9/A. § A 2. számú melléklet „I. Gyógyászati segédeszközt forgalmazó szaküzlet,, rész 1. pontjának az egyes, gyógyászati segédeszközökkel és orvostechnikai eszközökkel kapcsolatos miniszteri rendeletek módosításáról szóló /2016. (. .) EMMI rendelettel megállapított bb) alpontját 2017. április 1-jétől kell alkalmazni.”

4. §

Az R2. 2. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.

3. A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet módosítása

5. §

(1) A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet (a továbbiakban: R3.) 12. §-a a következő (5a) bekezdéssel egészül ki:

„(5a) Az (5) bekezdés szerinti esetben az azonos rendeltetésű gyógyászati segédeszközök különböző vényen rendelhetőek.”

6. §

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

Az R3. 14. § (8) bekezdés b) és c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A vény alapján akkor számolható el társadalombiztosítási támogatás, amennyiben:)

„b) kiállítása és az eszköz kiadása között, méltányossági kérelem alapján támogatott gyógyászati segédeszköz esetében az engedély jogerőre emelkedése és az eszköz kiadása között legfeljebb 150 nap telt el sorozatgyártású és adaptív gyógyászati segédeszköz esetében;

c) kiállítása és az eszköz kiadása között, méltányossági kérelem alapján támogatott gyógyászati segédeszköz esetében az engedély jogerőre emelkedése és az eszköz kiadása között legfeljebb 180 nap telt el egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz esetében.”

7. §

(1) Az R3. 10. számú melléklete a 3. melléklet szerint módosul.

(2) Az R3. 18. számú melléklete a 4. melléklet szerint módosul.

4. Az orvostechnikai eszközökről szóló 4/2009 (III. 17.) EüM rendelet módosítása

8. §

Az orvostechnikai eszközökről szóló 4/2009. (III. 17.) EüM rendelet 19. § (2) bekezdés b) pontjában a „21. § (10) bekezdésében” szövegrész helyébe a „21/A. § (4) bekezdésében” szöveg lép.

5. Záró rendelkezések

9. §

(1) Ez a rendelet – a (2) és (3) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetését követő 15. napon lép hatályba.

(2) Az 1. § és az 1. melléklet az e rendelet kihirdetését követő 31. napon lép hatályba

(3) A 2-6. § és a 2. melléklet az e rendelet kihirdetést követő második hónap 1. napján lép hatályba.

1. melléklet a .../2016. (..) EMMI rendelethez

1. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat II.1. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„II.1.	Az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök közül a reagensok, reagens származékok, kalibráló és kontroll anyagok, reagens készletek nyilvántartásba vétele eszközcsoportonként, az igazolásban maximum 60 termék (maximum 60 sorban) feltüntetésével	71 900 Ft/regisztráció”
--------	---	-------------------------

2. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat II.2. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„II.2.	Rendelésre készített gyógyászati segédeszközök gyártóinak nyilvántartásba vétele, ha az egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszközök gyártására és kiszolgáltatására előírt követelmények meglétéről szóló igazolás kiállításával egyidőben kéri	6 000 Ft/regisztráció”
--------	---	------------------------

3. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat II.4. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„II.4.	Az egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszközök gyártására és kiszolgáltatására előírt követelmények meglétének igazolása 1-5 fős telephely esetén 6-10 fős telephely esetén 10 fő feletti telephely esetén	140 000 Ft 205 000 Ft 377 000 Ft „
--------	---	--

4. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat II.6. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„II.6.	Orvostechnikai eszközök és az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök közül a készülék, berendezés, gép, rendszer nyilvántartásba vétele, az igazolásban maximum 60 termék (maximum 60 sorban) feltüntetésével	17 000 Ft „
--------	---	-------------

5. Az R1. 1. számú mellékletében foglalt táblázat II.7. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„II.7.	Igazolás kiállítása hazai gyártású orvostechnikai eszköz EU-n kívül történő forgalmazásához angol nyelven, az igazolásban maximum 60 termék (maximum 60 sorban) feltüntetésével	35 000 Ft”
--------	---	------------

2. melléklet a .../2016. (. .) EMMI rendelethez

1. Az R2. 2. számú melléklet I. Gyógyászati segédeszközt forgalmazó szaküzlet rész 1. pont b) alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(Tárgyi feltételek:)

„b) legalább 20 m² alapterületű üzlet, melyből legalább 12 m² a kiszolgáló helyiség, valamint
ba) próbát igénylő eszközök forgalmazása esetén legalább 1,5 m² alapterületű elkülönített próbafülke, vagy

bb) egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz méretvételéhez és próbájához legalább 5 m² alapterületű helyiség vagy helyiség elkülönített része, ahol biztosíthatóak a méretvétel elvégzéséhez szükséges személyes találkozás, illetve a méretvételhez szükséges személyi higiénés feltételek;”

2. Az R2. 2. számú melléklet I. Gyógyászati segédeszközt forgalmazó szaküzlet rész 2. pontja a következő d) alponttal egészül ki:

(Személyi feltételek:)

„d) egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz méretvételéhez, próbájához és kiszolgálásához a gyógyászati segédeszköz jellegének megfelelő szakirányú szakképzettséggel rendelkező személy foglalkoztatása szükséges.”

3. melléklet a 110/2016. (VI. 16.) EMMI rendelethez

1. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 222. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximumánkénti mennyiség	Mennyiség
„222		04 06 06 03	Kompressziós harisnyák alsó végtagra, II. kompressziós fokozat		Varix műtét után kizárólag 6 hónapig, valamint krónikus vénás elégtelenség, kiterjedt alsóvégtagi varicositas, mechanikus trombózis profilaxis, postthromboticus szindróma, gyógyult lábszárfekély fenntartó kezelése, angiodyplasia, veleszületett vagy szerzett krónikus nyiroködéma aktív ödéma-mentesítő kezelése után	A 04 06 06 03 27 és 04 06 06 03 30 ISO-kódú csoportok kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni		sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa”				

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

					fenntartó kezelésre							
--	--	--	--	--	---------------------	--	--	--	--	--	--	--

2. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 233. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximuman rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„233		04 06 06 06	Kompressziós harisnyák alsó végtagra, III. kompressziós fokozat		Postthromboticus szindróma, krónikus vénás elégtelenség dekompenzált stádiuma, krónikus vénás-lymphás elégtelenség, angiolymptahicus szindróma, veleszületett vagy szerzett krónikus nyirokódéma, lipödéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A 04 06 06 06 27 és 04 06 06 06 30 ISO-kódú csoportok kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni		sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa”				

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

3. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 244. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihor-dási idő (hó-nap)	Kihor-dási időre maxi-máli-san rendelkezhető mennyiség	Menn-nyiség-egység]
„244		04 06 06 09	Harisnyák alsó végtagra, IV. kompressziós fokozat		Postthromboticus szindróma, krónikus vénás elégtelenség dekompenzált stádiuma, veleszületett vagy szerzett krónikus nyiroködéma, angiodyplasia, elephantiasis, lipödéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre.	A 04 06 06 09 21 ISO-kódú csoport kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni		sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa”				

4. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 253. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

							Munkahelyre					
--	--	--	--	--	--	--	-------------	--	--	--	--	--

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximuman rendelkezhető mennyiség	Mennyiség
„253		04 06 06 12	Harisnyák felső végtagra, II. kompressziós fokozat		Veleszületett vagy szerzett krónikus nyiroködéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.		sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa”				

5. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 264. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

							Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben		Támo-	Kihor-	Kihor-	Menn-
--	--	--	--	--	--	--	---	--	-------	--------	--------	-------

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	gátás mértéke	dási idő (hónap)	maximálisan rendelkezhető mennyiség	nyiség-egység]
„264		04 06 06 15	Harisnyák felső végtagra, III. kompressziós fokozat		Veleszületett vagy szerzett krónikus nyiroködéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.		sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa”				

6. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 272., 276., 280., 283. és 287. sorában a G oszlop az „ortopédia” szövegrészt követően kiegészül a „fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás” szöveggel.

7. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 345. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

							Munkahelyre vonatkozó				Kihor-	
--	--	--	--	--	--	--	-----------------------	--	--	--	--------	--

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	dási időre maximumánkénti mennyiség	Mennyiség-egység]
„345		04 19 24 03 03	Inzulinpumpák	normatív	- HbA1c-értéke ismételten >7,0%, prekoncepcionális gondozás során >6,5%, vagy - napi vércukor-ingadozása jelentős (>=10,0 mmol/l), vagy - hajnali jelenség igazolható (reggeli éhomi vércukor ismételten >8,0 mmol/l), vagy - havonta legalább 3 alkalommal észlelhető klinikai tünetekkel járó hypoglykaemia, vagy - hypoglykaemiaérzet csökkenése vagy elvesztése dokumentálható, vagy - súlyos hypoglykaemia	1. Kizárólag 18 év feletti, legalább három éve 1. típusú diabetes mellitusban szenvedő betegek számára rendelhető 2. Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető 3. Adott eszköz csak 3 hónapos próbakezelési időszak után rendelhető társadalombiztosítási támogatással	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	48	1	db”

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány állásponyjának.

[illegible]

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

					- a beharangozó tünetek nélküli hypoglykaemiák száma csökkent a pumpakezelés előtti időszakhoz viszonyítva.							
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--

8. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 346. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximuman rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„346		04 19 24 03 03	Inzulinpumpák	emelt	- HbA1c-értéke ismételten >7,0%, prekoncepcionális gondozás során >6,5%, vagy - napi vércukor-ingadozás jelentős (>=10,0 mmol/l), vagy - hajnali jelenség igazolható (reggeli éhomi vércukor ismételten	1. 18 év alatti betegek részére, vagy a nappali tagozaton középiskolai vagy felsőfokú tanulmányokat folytató betegek számára a tanulmányok a befejezéséig, de legfeljebb 24 éves korig rendelhető, ha a beteg legalább egy	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	98%	48	1	db”

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

					>8,0 mmol/l), vagy - havonta legalább 3 alkalommal észlelhető klinikai tünetekkel járó hypoglykaemia, vagy - hypoglykaemia- érzet csökkenése vagy elvesztése dokumentálható, vagy - súlyos hypoglykaemia (vércukor <3,0 mmol/l) jelentkezik legalább 1 ízben 6 hónap alatt Ismétlődő (évi ≥3 alkalommal jelentkező), súlyos (kórházi felvételt igénylő), nem a beteg együtműködési hiánya okozta ketoacidosis esetén a HbA1c-értéktől és diabetes-tartamtól függetlenül is rendelhető 1-es típusú diabetesben.	éve 1. típusú diabetes mellitusban szenved; 2. 1 év alatti betegek esetében a manifestáló diabetes diagnózis felállítása után azonnal rendelhető 3. 3 év alatti betegek esetében a manifestáló diabetes esetén egy év betegségstartamnál korábban is rendelhető, amennyiben a hagyományos napi kétszer adott premix inzulinkezeléssel anyagcsere egyensúly nem érhető el, és a kiszámíthatatlan étkezési szokások és aktivitási szintek miatt hypoglykaemia veszélye áll fenn								
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

9. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 348. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

							<i>Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben</i>		<i>Támo-</i>	<i>Kihor-</i>	<i>Kihor-dási időre</i>	<i>Menn-</i>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--------------	---------------	-------------------------	--------------

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	gátás mértéke	dási idő (hónap)	maximálisan rendelkezhető mennyiség	nyiség-egység]
„348		04 19 24 03 06	Inzulinpumpa tartozékok: infúziós szerelék	emelt	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt inzulinpumpához	1. 18 év alatti betegek részére, vagy a nappali tagozaton középiskolai vagy felsőfokú tanulmányokat folytató betegek számára a tanulmányok a befejezéséig, de legfeljebb 24 éves korig rendelhető, ha a beteg 1. típusú diabetes mellitusban szenved 2. Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	90%	6	100	db”

10. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 350. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hó-	Kihordási időre maximálisan	Mennyiség-egység]
-----	--	---------	------------	------------------	-----------	--	--	----------------------------	-------------------	--------------------	-----------------------------	-------------------

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

						<i>indikációhoz</i>	<i>meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)</i>			<i>nap)</i>	<i>rendelhető mennyiség</i>	
„350		04 19 24 03 09	Inzulinpumpa tartozékok: patron, adapter	emelt	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt inzulinpumpához	1. 18 év alatti betegek részére, vagy a nappali tagozaton középiskolai vagy felsőfokú tanulmányokat folytató betegek számára a tanulmányok a befejezéséig, de legfeljebb 24 éves korig rendelhető, ha a beteg 1. típusú diabetes mellitusban szenved 2. Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	90%	6	60	db”

11. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 456. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		<i>ISO-kód</i>	<i>Megnevezés</i>	<i>Rendelés jogcíme</i>	<i>Indikáció</i>	<i>Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz</i>	<i>Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos</i>	<i>Szakképesítési követelmény</i>	<i>Támogatás mértéke</i>	<i>Kihordási idő (hónap)</i>	<i>Kihordási időre maximumánként rendelhető mennyiség</i>	<i>Mennyiség-egység]</i>
----	--	----------------	-------------------	-------------------------	------------------	--	---	-----------------------------------	--------------------------	------------------------------	---	--------------------------

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

							<i>rendelheti az adott eszközt)</i>					
„456		06 12 03	Lábortézisek			A 06 12 03 18 15 és 06 12 03 18 18 ISO-kódú csoportok kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni”						

12. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 493. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		<i>ISO-kód</i>	<i>Megnevezés</i>	<i>Rendelés jogcíme</i>	<i>Indikáció</i>	<i>Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz</i>	<i>Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)</i>	<i>Szakképesítési követelmény</i>	<i>Támogatás mértéke</i>	<i>Kihordási idő (hónap)</i>	<i>Kihordási időre maximumánkénti mennyiség</i>	<i>Mennyiség-egység]</i>
„493		06 12 15	Csípőortézisek			A 06 12 15 06 03 ISO-kódú csoport kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az						

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

						oldalíságot fel kell tüntetni”						
--	--	--	--	--	--	--------------------------------	--	--	--	--	--	--

13. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 502. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximumán rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„493		06 12 18	Csípő-térd-boka-láb ortézisek			A 06 12 18 03 27 és 06 12 18 03 30 ISO-kódú csoportok kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni”						

14. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 547. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

							Munkahelyre vonatkozó követelmény				Kihordási	
--	--	--	--	--	--	--	-----------------------------------	--	--	--	-----------	--

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]	ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	(amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	időre maximumán rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„547	06 18	FELSŐ VÉGTA GOK PROTÉZIS-RENDSZEREI			1. A 06 18 24 03 03, 06 18 24 03 06, 06 18 24 03 12 és 06 18 24 03 15 ISO-kódú csoportok kivételével a kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik, a rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni. 2. A nettó 300 000 forintot meghaladó közfinanszírozás alapjául elfogadott árú eszközök támogatásához az adott beteg számára történő ismételt rendeléskor az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges”						

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

15. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 848-850. sorai helyébe a következő rendelkezések lépnek:

[1		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihor - dási idő (hó - nap)	Kihor - dási időre maxi - máli - san rendel - hető meny - nyiség	Menn - nyiség - egység]
848		09 03 24 03	Melltartók					sebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, plasztikai sebészet				
849		09 03 24 03 03	Normál melltartók szilikonos emlőprotézish ez	normatív	Emlő teljes vagy részleges eltávolítása után a külső (ideiglenes vagy végleges) protézis viselésére				70%	12	2	db
850		09 03 24 03 06	Extra melltartók szilikonos emlőprotézish ez	normatív	Emlő teljes vagy részleges eltávolítása után a külső (ideiglenes vagy végleges) protézis viselésére				70%	12	2	db”

16. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat a következő 850/a. sorral egészül ki:

						Munkahelyre						
--	--	--	--	--	--	-------------	--	--	--	--	--	--

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihor-dási idő (hónap)	Kihor-dási időre maxi-málisan rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„850/a.		09 03 24 03 09	Kompressziós melltartók		fejlődési rendellenesség vagy rosszindulatú elváltozás miatti emlőműtét után végzett helyreállító (plasztikai) sebészeti beavatkozást követő 12 hónapig				70%	12	2	db”

17. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 1096. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1]		ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihor-dási idő (hónap)	Kihor-dási időre maxi-málisan rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
-----	--	---------	------------	------------------	-----------	---	---	----------------------------	-------------------	------------------------	---	-------------------

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

„1096	18 09 27	Lábszártámaszok, lábzsámolyok és lábtámaszok		Kerekesszékekhez, amennyiben a kerekesszék alapfelszereléséhez tartozó lábtámasz a beteg mérete, tömege, vagy speciális deformitás miatt alkalmatlan			kizárólag a kerekesszéket rendelő szakorvos”				
-------	----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

18. Az R3. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 1102. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[1	ISO-kód	Megnevezés	Rendelés jogcíme	Indikáció	Kiegészítő feltételek, megjegyzések az indikációhoz	Munkahelyre vonatkozó követelmény (amennyiben munkahelyi követelmény nem kerül meghatározásra, a szakképesítési követelményeknek megfelelő orvos rendelheti az adott eszközt)	Szakképesítési követelmény	Támogatás mértéke	Kihordási idő (hónap)	Kihordási időre maximumán rendelkezhető mennyiség	Mennyiség-egység]
„1102	18 09 27	Kartámaszok székekhez		Kerekesszékekhez, amennyiben a kerekesszék alapfelszereléséhez tartozó kartámasz a beteg mérete, tömege, vagy speciális deformitás miatt alkalmatlan			kizárólag a kerekesszéket rendelő szakorvos”				

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

Az előterjesztést a Kormány nem tárgyalta meg, ezért az nem tekinthető a Kormány álláspontjának.

4. melléklet a/2016. (. .) EMMI rendelethez

+

1. Az R3 18. számú mellékletében foglalt 1. táblázat 3. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„3	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Debrecen”
----	---

2. Az R3. 18. számú mellékletében foglalt 2. táblázat 24. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

„24	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Debrecen”
-----	---

3. Az R3. 18. számú mellékletében foglalt 2. táblázat a következő 10/a. sorral egészül ki:

„10/a	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház Gyermekek-Diabetológiai Szakambulanciája, Szombathely”
-------	---