

32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet

Hatályos: 2017.10.01 -

32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet

a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény (a továbbiakban: Ebtv.) 83. §-a (3) bekezdésének c) pontjában, valamint az illetékekről szóló 1990. évi XCIII. törvény (a továbbiakban: Itv.) 67. §-a (2) bekezdésében foglalt felhatalmazás alapján – a pénzügyminiszterrel egyetértésben – a következőket rendelem el:

I.

Általános rendelkezések

1. § (1)¹ E rendelet hatálya kiterjed valamennyi forgalomba hozatalra engedélyezett és az Egészségbiztosítási Alapból (a továbbiakban: E. Alap) támogatott, illetve támogatásra javasolt, a 2. § f) pontjában meghatározott gyógyszerre és a 2. § b) pontjában meghatározott különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerre (a továbbiakban együtt: gyógyszer), a támogatás megállapítására, a támogatás módjának és mértékének meghatározására, valamint a támogatás feltételeinek meghatározása céljából végzett értékelési, döntés-előkészítő és döntéshozatali folyamatokra, az ezekkel kapcsolatos szükséglet-, illetve technológia-értékelésre.

(2) E rendelet hatálya kiterjed mindazon szervezetekre és természetes személyekre, amelyek az egyes gyógyszerek E. Alapból történő támogatását kezdeményezik, illetve amelyek részt vesznek az (1) bekezdésben meghatározott feladatok ellátásában.

II.

Fogalmak

2. § E rendelet alkalmazásában:

a)² *gyógyszer*: az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló 2005. évi XCV. törvény (a továbbiakban: Gytv.) 1. §-ának 1. pontja szerinti anyag, keverék, illetve készítmény;

b) *tápszer*: olyan különleges táplálkozási igényt kielégítő élelmiszer, amelyet az anyatej-helyettesítő és az anyatej-kiegészítő tápszerekről szóló, valamint a speciális gyógyászati célra szánt tápszerekről szóló jogszabály meghatároz;

c)³ *hatóanyag*: a Gytv. 1. § 38. pontjában ekként meghatározott fogalom;

d)⁴ *ATC*: a gyógyszereknek a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény (a továbbiakban: Gyftv.) 3. § 13. pontja szerinti osztályozása;

e)⁵ *gyógyszerforma*: az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerek forgalomba hozataláról szóló 52/2005. (XI. 18.) EüM rendelet (a továbbiakban: Tfr.) 2. §-a (1) bekezdésének 3. pontja szerinti fogalom;

f)⁶ *forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer*: az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (a továbbiakban: OGYÉI), valamint a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet alapján az Európai Unió Bizottsága (a továbbiakban: Bizottság) által forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer;

g)⁷ *forgalomba hozatali engedély*: az f) pont szerinti hatóságok által kibocsátott hatósági határozat;

h)⁸ *befogadási eljárás alatt álló gyógyszer*: olyan forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer, amelyet a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő (a továbbiakban: NEAK) társadalombiztosítási támogatásban még nem részesített, de a befogadás kezdeményezése már megtörtént;

i)⁹ *befogadott gyógyszer*: olyan forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer, amelyet a NEAK jogerős és végrehajtható határozataiban társadalombiztosítási támogatásban részesített;

j) *egészségügyi technológia*: az egészségügyi ellátásban használatos gyógyszer, orvostechnikai eszköz, diagnosztikus, terápiás, rehabilitációs eljárás, eljárássorozat, megelőzési, egészségfejlesztési tevékenység;

k)¹⁰ *egészségügyi technológiaértékelés*: az egészségügyi technológiákat eredményesség, hatékonyság, költséghatékonyság, gazdasági és társadalmi következmények szempontjából értékelő eljárások összessége;

l)¹¹ *formai és tartalmi ellenőrzés*: a kérelmezőtől beérkezett kérelem formai és tartalmi ellenőrzése, értékelése, melyet valamennyi gyógyszer befogadási kérelem esetén el kell végezni;

m) *gyors értékelés*: az egyszerűsített eljárásrendbe sorolt kérelmek tartalmi ellenőrzése, értékelése;

n)–o)¹²

p) *egészség-gazdaságtani elemzés*: a meghatározott alternatívák költségeinek és következményeinek a megjelölése, mérése, értékelése és összehasonlítása¹³;

q)¹⁴

r)¹⁵ *kiszerelés*: az OGYÉI, illetve a Bizottság által forgalomba hozatalra engedélyezett, egy nyilvántartási számmal meghatározott csomagolási egység;

s)¹⁶ *DDD (Defined Daily Dose)*: a WHO által meghatározott, adott hatóanyagra jellemző napi dózis;

t)¹⁷ *DOT (Days of Treatment)*: a terápiás napok száma;

u)¹⁸ *NTK (napi terápiás költség)*:

ua)¹⁹ *forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer esetében*: a bruttó fogyasztói árból WHO DDD alapján számított napi terápiás költség, azonos hatóanyag esetén amennyiben a DDD nem definiálható, az egységnyi hatóanyagra jutó bruttó fogyasztói árat jelenti,

ub) *védőoltások esetén*: az alapvédeltséget biztosító dózis összesített bruttó fogyasztói árat,

uc) *tápszerek esetén*

uca) *csecsemőtápszer esetén*: 1 liter tápszer árat,

ucb) *enterális tápszer esetén*: 1000 kcal átlagárát,

ucc) *PKU tápszer esetén*: 100 gramm fehérje egyenérték bruttó fogyasztói ára tápszerformánként (por, iható, instant),

ucd) *ritka anyagcsere-betegségek gyógyítására szolgáló tápszer esetén*: azonos betegség kezelésére szolgáló tápszer napi szükségletnek megfelelő fehérje egyenérték

v)²⁰ *NTKÁ*: az NTK-ákból számított átlag;

w)²¹ *NTKÁT*: az NTKÁ-hoz rendelt támogatási érték forintban meghatározott összege;

- x)²² *T%*: százalékos formában kifejezett támogatási mérték;
- y)²³ *referencia érték*: a referencia árhoz vagy referencia készítmény árához tartozó bruttó támogatási összeg;
- z)²⁴ *különkeretes gyógyszer*: a Gyftv. 3. § 3. pontja szerinti gyógyszer;
- zs)²⁵

III.

A gyógyszerek befogadásának és támogatásának alapelvei

3. § A gyógyszerek E. Alapból történő támogatásáról és a támogatási feltételek meghatározásáról szóló döntés és a döntés-előkészítés során a következő egészségpolitikai alapelveket kell érvényesíteni:

a) *szakmai megalapozottság*: tudományos bizonyítékokon alapuló döntéshozás, a kérelem szakmai szempontból már kiértékelt, nyilvántartásba vett, külön jogszabályban erre felhatalmazott szervezetek által biztonságosnak és hatásosnak minősített gyógyszerre vonatkozik;

b)²⁶ *költségvetési keretek figyelembevétele, finanszírozhatóság*: a gyógyszerek befogadási döntéseinél figyelembe kell venni a központi költségvetésről szóló törvényben az E. Alapra meghatározott költségvetési keretet. Biztosítani kell, hogy a gyógyszerek befogadásának költségvetési hatásai hosszú távon tervezhetőek, kiszámíthatóak, finanszírozhatóak legyenek;

c) *átláthatóság, ellenőrizhetőség*: a jogszabályban előírt eljárásrend alkalmazása, amelytől az eljárás során eltérni nem lehet. Az egyes döntési fázisokban résztvevő szereplők hatáskörének tisztán elkülönülő, egymáshoz kapcsolódó rendszere, az értékelésre kerülő információk, adatok értelmezésének, illetve a döntéshozatal előre rögzített szabályainak, kritériumainak egyértelműsége; a döntéshozatal alapjának, az értékelésnek és a döntés indoklásának bemutatása;

d) *kiszámíthatóság*: a befogadásról való döntéshozatal és a felülvizsgálat követhető időbeli ütemezéssel kell, hogy rendelkezzen, a meghozott döntések egyértelműen jelölik meg a támogatás, befogadás mértékét;

e) *nyilvánosság*: a döntések indokolása és a döntések megalapozására szolgáló információk nyilvánosak, hozzáférhetők, a nyilvánosságra hozatal módját, tartalmát, időbeliségét jogszabály határozza meg;

f)²⁷ *az érdekviszonyok átláthatósága*: a döntéshozatalban és véleményalakításban résztvevő személyek, intézmények különböző, a döntéshozatal tárgyával kapcsolatos érdekeinek megismerhetősége, nyilvánossága, illetve bemutatása;

g)²⁸

h) *szükséglet alapú megközelítés*: az értékelésnél és a döntésnél figyelembe kell venni, illetve elemezni kell az egészségi probléma jellegét, a betegcsoport jellemzőit, számát, megoszlását, súlyosságát;

i) *költséghatékonyság*: a befogadási döntéseket a költséghatékonyság figyelembevétele alapján kell meghozni; a támogatási szabályok, támogatási egységek, feltételek meghatározásával ösztönözni kell a költség-hatékony, egészségügyi ellátás gyakorlati megvalósítását.

j)²⁹

IV.

Támogatási szabályok

4. §³⁰ (1) A gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásba történő befogadása során a Gyftv. 26. §-ának (1) bekezdése szerinti támogatási összegek számítása az 1. számú melléklet táblázatában

feltüntetett maximálisan adható százalékos mértékeket alapul véve történik. Az E. Alapból támogatott gyógyszerek a (2)–(8) bekezdések szerinti támogatási kategóriákba sorolhatók be.

(2)³¹ 100%-os támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amelyet a NEAK a Gyftv. 28. § (1) bekezdésének *d)* pontja szerinti támogatási módszerrel finanszíroz, és amely

a) kizárólag indikációhoz kötötten súlyos, általában folyamatos vagy élethossziglan tartó kezelést igénylő krónikus betegségek és rendellenességek legeredményesebb és leghatékonyabb kezelésére, illetve megelőzésére (a továbbiakban együtt: kezelés) szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek:

aa) folyamatos gyógyszeres kezelés nélkül az életet közvetlenül veszélyeztetik, vagy

ab) irreverzibilis folyamatokat indítanak el, és a várható élettartamot vagy az életminőséget jelentősen kedvezőtlenül befolyásolják, vagy

b) ritka és/vagy örökletes kórképek ritka megjelenési formái, amelyek súlyos betegségterhet eredményező betegségek kezelésére szolgálnak, vagy

c) a ritka betegségek gyógyszereiről szóló, 1999. december 16-i 141/2000/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet hatálya alá tartozik.

(3) A 6. § (3) bekezdése alapján számított támogatási összegű, kiemelt, indikációhoz kötött támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely

a) kizárólag indikációhoz kötötten súlyos, általában folyamatos vagy élethossziglan tartó kezelést igénylő krónikus betegségek és rendellenességek legeredményesebb és leghatékonyabb kezelésére szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek:

aa) folyamatos gyógyszeres kezelés nélkül az életet közvetlenül veszélyeztetik, vagy

ab) irreverzibilis folyamatokat indítanak el, és a várható élettartamot vagy az életminőséget jelentősen kedvezőtlenül befolyásolják, vagy

b) ritka és/vagy örökletes kórképek ritka megjelenési formái, amelyek súlyos betegségterhet eredményező betegségek kezelésére szolgálnak, vagy

c) a ritka betegségek gyógyszereiről szóló, 1999. december 16-i 141/2000/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet hatálya alá tartozik.

(4) Emelt, indikációhoz kötött – három különböző az *a)*–*c)* pontok szerinti százalékos mértékű – támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely kizárólag indikációhoz kötötten súlyos, általában folyamatos vagy élethossziglan tartó kezelést igénylő krónikus betegségek és rendellenességek, vagy középsúlyos, krónikus betegségek, vagy súlyos, de rövidebb ideig tartó betegségek leghatékonyabb kezelésére szolgál. A különböző százalékos támogatási kategóriák a következők:

a) Eü 90 százalékos támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely

aa) olyan betegségek, illetve rendellenességek kezelésére szolgál, melyek reverzibilis – de kezelés nélkül irreverzibilis – folyamatot indítanak el, melynek következményei élethosszig tartanak, és a várható élettartamot és életminőséget közepesen kedvezőtlenül befolyásolják, vagy

ab) súlyos és nagy betegségterhet jelentő kórképek kiegészítő terápiájának gyógyszere, amely jelentős egészségnyereséget biztosít reális ráfordítással.

b) Eü 70 százalékos támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely súlyos, de nem élethossziglan tartó betegségek, rendellenességek hatékony kezelésére szolgál.

c) Eü 50 százalékos támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely közepesen súlyos, krónikus betegségek és rendellenességek, illetve heveny betegségek hatékony kezelésére szolgál a 3. számú mellékletben meghatározott indikációban.

(5)³² Átlagon felüli (normatív 80%) támogatási kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely népegészségügyi szempontból kiemelkedően fontos súlyos, krónikus betegségek és rendellenességek leghatékonyabb kezelésére szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek

reverzibilis – de kezelés nélkül irreverzibilis – folyamatot indítanak el, melynek következményei élethosszig tartanak, és a várható élettartamot, az életminőséget közepesen és kedvezőtlenül befolyásolják.

(6) Átlagos támogatási kategóriába (normatív 55%) sorolható be az a gyógyszer, amely
a) közepesen súlyos, krónikus betegségek és rendellenességek hatékony kezelésére szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek

aa) számottevő életminőség romlással járnak, vagy

ab) csökkent önellátó képességet eredményeznek,

b) krónikus, jelentős betegségterhet okozó kórképek kiegészítő terápiájának gyógyszere, amely jelentős egészségnyereséget biztosít reális ráfordítással.

(7) Átlag alatti támogatási kategóriába (normatív 25%) sorolható be az a gyógyszer, amely
a) krónikus betegségek és rendellenességek eredményes és hatékony kezelésére szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek az önellátó képességet részlegesen és tartósan rontják,

b) közepesen súlyos, heveny betegségek eredményes kezelésére szolgál, amelyek az életminőséget vagy az önellátó képességet átmenetileg vagy hosszabb ideig hátrányosan befolyásolják,

c) krónikus és heveny betegségek és rendellenességek kiegészítő terápiájának azon gyógyszere, amely bizonyítottan értékelhető mértékű egészségnyereséget biztosít reális ráfordítással.

(8) Támogatási érték nélküli kategóriába (0%) tartoznak

a) a kizárólag az egészségügyi szolgáltatók számára rendelhető, illetve kiadható gyógyszerek,

b)³³ azon gyógyszerek, melyeket – ez irányú kérelemre – a NEAK támogatási érték nélkül fogad be.

5. §³⁴ (1)³⁵ A Gyftv. 27. § (4) bekezdésében foglalt, a kiemelt és emelt indikációhoz kötött támogatási csoportba tartozó betegségrcsoportok és indikációs területek megnevezését, valamint a támogatással történő felírásra jogosultak körét a 2. és 3. számú melléklet tartalmazza. A 2. és 3. számú melléklet szerinti indikációs pontokban foglaltak alapján az ott megjelölt orvosok a NEAK által a társadalombiztosításba befogadott és közleményben közzétett gyógyszereket rendelhetik.

(2)³⁶ (2) Az egyes indikációs pontokhoz tartozó kijelölt intézmények megjelölését a NEAK javaslata alapján a 2. és 3. számú melléklet tartalmazza. A kijelölt intézmények listáját a NEAK is közzéteszi a honlapján.

(3)³⁷ A Gyftv. 27. § (7) bekezdésében foglalt, a különkeretes gyógyszerek körét a hatóanyag és a betegségrcsoport megjelölésével a 4. számú melléklet tartalmazza.

(4)³⁸ A tételes elszámolásba besorolt hatóanyagok körét az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet 1/A. számú melléklete tartalmazza.

5/A. §³⁹ (1) A 2. és 3. számú mellékletekben szereplő indikációs pontokban foglaltak alapján társadalombiztosítási támogatással, szakorvosi javaslatra rendelhető gyógyszer esetén a szakorvos a szakorvosi javaslatot a „Szakorvosi javaslat támogatással történő gyógyszerrendeléshez” című űrlapon a (2) bekezdés szerinti tartalommal adja meg.

(2) A szakorvosi javaslaton az alábbi adatokat kell feltüntetni:

a) a „szakorvosi javaslat támogatással történő gyógyszerrendeléshez” szöveget,

b) a szakorvosi javaslat keltét, időtartamát,

c) a beteg nevét, lakcímét, születési idejét és a TAJ számát, valamint betegségének a betegségek nemzetközi osztályozása szerinti kódját (BNO kód),

d)⁴⁰ az orvos nevét, orvosi bélyegzőjének számát, munkahelyének (rendelőjének) címét, telefonszámát és egészségügyi vállalkozás esetén az egészségügyi tevékenység végzésére jogosító működési engedély számát,

e) a felírási jogosultságot meghatározó indikációs pont sorszámát, a támogatási kategóriát (kiemelt, emelt), és emelt támogatási kategória esetén a támogatás százalékos mértékét,

f) a javasolt gyógyszer hatóanyagát, hatáserősségét, beviteli módját, javasolt adagolását,

g) az orvos saját kezű aláírását és orvosi bélyegzőjének azonosítható lenyomatát.

(3) A szakorvosi javaslaton opcionálisan feltüntethető példaként a szakorvos által javasolt hatóanyag egy konkrét márkanévű készítménye, a javaslat alapján felíró orvos azonban a javasolt hatóanyagon belül bármely márkanévű készítményt rendelheti betege számára.

5/B. §⁴¹ A NEAK a Gyftv. 23. § (7) bekezdés a) pontja szerinti hivatalbóli eljárást folytat le azon készítmények támogatásának felülvizsgálatára, melyek

a) azon terápiás területek közfinanszírozásban részesülő gyógyszerei, melyekre az egyes főbb betegcsoportok finanszírozási eljárásrendjének szerkesztése és szakmai egyeztetése lefolytatásának egységes szabályairól szóló 13/2009. (IV. 22.) EüM rendelet [a továbbiakban: 13/2009. (IV. 22.) EüM rendelet] alapján finanszírozási eljárásrend készül, vagy

b) szerepelnek már kihirdetett finanszírozási eljárásrendben, de a finanszírozási eljárásrend kihirdetése óta eltelt három év és a finanszírozási eljárásrend felülvizsgálatra kerül a 13/2009. (IV. 22.) EüM rendelet 6. § (1) bekezdése alapján.

5/C. §⁴² (1)⁴³ A NEAK az 5/B. § a) pontja szerinti hivatalbóli eljárást köteles megindítani azon terápiás területek közfinanszírozásban részesülő gyógyszereire, melyek a 13/2009. (IV. 22.) EüM rendelet szerinti, a finanszírozási eljárásrendre vonatkozó munkatervben közzétételre kerültek.

(2)⁴⁴ A NEAK az (1) bekezdés szerinti eljárás megindítását megelőzően, a 13/2009. (IV. 22.) EüM rendelet szerint a terápiás területeket tartalmazó munkaterv közzétételét követő 10 napon belül közzéteszi a honlapján a felülvizsgálat tárgyát képező terápiás területeket és az ezekhez tartozó készítményeket, valamint a felülvizsgálat megindításának időpontját.

(3)⁴⁵ A NEAK a közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt ár kialakítása során az eljárás megindítását megelőzően kikéri az OGYÉI és az egészségügyi szakmai kollégium véleményét, és a (2) bekezdés szerinti időponttól számított 90 napon belül meghatározza a közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt árakat.

(4)⁴⁶ A NEAK a honlapján is értesíti a felülvizsgált gyógyszerek forgalomba hozatali engedélyének jogosultjait arról, hogy hivatalból eljárást indított a Gyftv. 23. § (7) bekezdés a) pontja alapján az adott készítmények támogatásának felülvizsgálata érdekében.

(5) A közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló törvényben meghatározottakon túl az eljárás megindításáról szóló értesítés tartalmazza:

a) a felülvizsgálatra kerülő terápiás területek megjelölését,

b) az a) pont szerinti csoportokba tartozó gyógyszereket, azok TTT kódját, az eljárás kezdőnapján érvényes közfinanszírozás alapjául elfogadott árát, napi terápiás költségét,

c)⁴⁷ azon költséghatékonyságra vonatkozó feltételeket, szempontokat, melyek alapján a NEAK – az OGYÉI és az Országos Gyógyszerterápiás Tanács (a továbbiakban: OGYTT) bevonásával – meghatározta a felülvizsgálati eljárás során a b) pont szerinti gyógyszerekre vonatkozó közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt árakat, és az azokhoz kapcsolódó finanszírozási feltételeket,

d) a gyógyszerekre vonatkozó közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt árakat,

e) felhívást arra, hogy az ügyfelek a d) pont szerinti közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt árakra vonatkozóan az eljárás megindítását követő 30 napon belül észrevételeket tehetnek.

(6)⁴⁸ Az (5) bekezdés e) pontja szerinti határidőt követő 10. napon a NEAK a honlapján közzéteszi a végleges közfinanszírozás alapjául elfogadott elvárt árakat, és

a) felhívja az ügyfeleket árcsökkentési ajánlat megtételének lehetőségére, valamint arra, hogy a forgalomba hozatali engedélyek jogosultjai annak tudatában teszik árcsökkentési ajánlatukat, hogy

az a többi forgalmazó árajánlatától függetlenül a c) pont szerinti finanszírozási kezdőnaptól érvényes lesz,

b) megjelöli az árcsökkentési ajánlat beadásának (7) bekezdés szerinti határidejét,

c) megjelöli a tervezett finanszírozási kezdőnapot.

(7)⁴⁹ Ha a forgalomba hozatali engedély jogosultjai a (4) bekezdés szerint megindított eljárás során árcsökkentési ajánlattal kívánnak élni, azt a NEAK által megjelölt határidőben tehetik meg, azzal, hogy az árcsökkentésre megszabott határidőt úgy kell meghatározni, hogy a (6) bekezdés szerinti értesítés és az árcsökkentési ajánlat beadására nyitva álló határidő utolsó napja között el kell telnie 30 napnak.

(8) A felülvizsgálat alapján a támogatásból kizárásra kerülnek azon gyógyszerek, amelyeknek költséghatékonysági mutatói kedvezőtlenebbek az azonos szintű finanszírozási feltételek alapján finanszírozott többi készítményhez képest, és a forgalomba hozatali engedély jogosultja nem csökkentette a készítmény árát a közfinanszírozás alapjául elfogadott elvart árra.

(9)⁵⁰ A (7) bekezdés szerinti határidő lejártát követő nyolc napon belül a NEAK a honlapján – határozatai alapján – közzéteszi az árcsökkentéseket, és megjelöli azokat a gyógyszereket, amelyek a Gyftv. 31. § (1) bekezdés b)–c) és e) pontja alapján a támogatásból kizárásra kerülnek.

(10) A (2)–(9) bekezdés szerinti eljárás lefolytatása nem érinti a 10. § szerinti eljárás menetét.

(11) Az 5/B. § b) pontja szerinti esetben a (2)–(10) bekezdés szerinti eljárást kell alkalmazni.

5/D. §⁵¹ (1) Az 5/C. §-ban foglalt felülvizsgálati eljárás során a közfinanszírozás alapjául elfogadott elvart ár megjelölésekor a fix csoportba tartozó termék esetén elvart referencia ár is megadható.

(2)⁵² Az OGYÉI az adott termék költséghatékonyságának vizsgálatakor vizsgálja a termék költséghatékonyságát a terápiás területen található többi termék költséghatékonyságával összevetve, és figyelembe veszi a termék gyógyszer-támogatás kiadásaira gyakorolt nettó hatását is.

6. §⁵³ (1)⁵⁴ A százalékos mértékű támogatás [Gyftv. 28. § (1) bekezdés a) pont] alapja a NEAK által a közfinanszírozás alapjául elfogadott – általános forgalmi adóval (a továbbiakban: áfa) megnövelt (bruttó) – fogyasztói ár (a továbbiakban: közfinanszírozás alapjául elfogadott ár).

(2) A százalékos támogatás mértéke a 4. § (1) bekezdése szerint ATC csoportonként kategorizált gyógyszerek közfinanszírozás alapjául elfogadott ára az 1. számú melléklet szerint részletezett maximálisan adható százalékos támogatási kulcs alapján számított

a)⁵⁵ 80, 55, 25, 0%-ának,

b) az emelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszerek esetében 90, 70, 50%-ának megfelelő összeg.

(3)⁵⁶ A kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszerek esetében a támogatás összege – a (4) bekezdésben foglaltak kivételével – a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár és 300 forint térítési díj különbözetének megfelelő összeg.

(4)⁵⁷ A 8–10/A. § szerinti, fix összegű támogatási módszerrel finanszírozott kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszerek esetében a támogatás összegére a 8. § (5)–(5c) bekezdése és a 9. § (4) bekezdése irányadó azzal, hogy

a) hatóanyag alapú fix csoportba tartozó készítmények esetén a referenciakészítmény, valamint a referenciaárnál alacsonyabb napi terápiás költségű készítmény a (3) bekezdés szerinti összegű támogatásban részesül,

b) terápiás fix csoportba tartozó készítmények esetén a referenciaárhoz nyújtott támogatás, valamint a referenciaárnál alacsonyabb napi terápiás költségű készítmények támogatása megegyezik a (3) bekezdés szerinti összeggel.

(5)⁵⁸ A különkeretes, valamint a tételes elszámolásba besorolt hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek esetében a százalékos támogatás mértéke a közbeszerzési eljárás során meghatározásra kerülő támogatás alapjául elfogadott ár 100%-a.

7. §⁵⁹

8. §⁶⁰ (1) Hatóanyag alapú fix összegű támogatás [Gyftv. 28. § (1) bekezdés *ba*) pont] esetén az adott termékcsoporthoz meghatározott (fix) összegű támogatás alapja a referencia készítménynek – a referencia státusz megszerzésekor – közfinanszírozás alapjául elfogadott ára.

(2)⁶¹ Hatóanyag alapú fix csoportba vonhatóak az azonos hatóanyagú, azonos alkalmazási módú, azonos hatáserősségű és hatástartamú gyógyszerek. A hatóanyag alapú fix csoport megképezhető minden olyan esetben, amikor

a) a fenti feltételeknek megfelelő legalább két egyenértékű készítmény van, és
b) a (6) bekezdésben foglaltak alapján referenciakészítményi státuszt megszerző gyógyszer nem a legmagasabb NTK-jú termék, és

c)⁶² az utolsó alkalommal meghatározott referencia ár közzétételét megelőző hat hónapot vizsgálva az adott csoport – ideértve a csoportba tartozó, de az időszak alatt támogatásból kizárt, illetve a nyilvántartásból törölt gyógyszerek forgalmát is – féléves

ca) összforgalmi részesedése minden támogatási jogcímet figyelembe véve a 250 000 DOT-ot, vagy

cb) támogatás kiáramlása minden támogatási jogcímet figyelembe véve a 100 millió forintot meghaladja.

(3) A (2) bekezdés alkalmazásában azonos hatástartamúnak minősül a referenciakészítmény hatástartamánál – az adott gyógyszer alkalmazási előírásában szereplő átlagos hatástartamot tekintve – a 100%-ot el nem érő eltérés is.

(4)⁶³ A támogatás (fix) összege a hatóanyag alapú fix csoportban a (2) bekezdés szerinti gyógyszerek közül azon gyógyszerek árai, forgalmi részesedései alapján kerül meghatározásra, melyeknek egyenértékűségét az illetékes hatóság megállapította. A támogatás összege az (5) bekezdés alapján kerül kiszámításra. A meglevő fix csoportoktól eltérő hatáserősségű, azonos alkalmazási módú készítmény a hatáserősségben legközelebb álló fix csoport referencia értékének napi terápiás költségre eső támogatását kapja.

(5)⁶⁴ A referencia készítmény ATC besorolása alapján az 1. számú melléklet szerinti, az adott hatóanyagot tartalmazó ATC-re megállapított százalékos támogatásban részesül. A referencia készítmény – referencia státusz megszerzésekor – közfinanszírozás alapjául elfogadott ára az adott csoportban a referencia ár. A referencia árnál alacsonyabb napi terápiás költségű gyógyszerek támogatásának mértéke megegyezik a referencia árhoz nyújtott százalékos támogatás mértékével.

(5a)⁶⁵ A 10. § szerinti eljárás során képzett támogatási csoportba tartozó, a referencia árnál magasabb napi terápiás költségű gyógyszerek támogatása a referencia árhoz nyújtott támogatás fix összege.

(5b)⁶⁶ A 10/A. § szerinti eljárás során képzett támogatási csoportba tartozó, a referenciagyógyszer napi terápiás költségét legfeljebb 15%-kal meghaladó napi terápiás költségű gyógyszer támogatása a referencia árhoz nyújtott támogatás fix összege.

(5c)⁶⁷ A 10/A. § szerinti eljárás során meghatározott, napi terápiás költségük alapján preferált referencia ársávba nem tartozó készítmények társadalombiztosítási támogatásának számítása a támogatási kategória változatlanul hagyása mellett a 8. § szerinti számítási módszerrel, de a referenciagyógyszer árához nyújtott támogatás összegénél 15%-kal alacsonyabb támogatási összeg alkalmazásával kerül megállapításra.

(6) A referencia készítmény az a meghatározott (fix) támogatási csoportba tartozó gyógyszer, amely

a) nem áll nyilvántartásból való törlés alatt,
b) egyenértékűségét az illetékes hatóság megállapította,

c) az adott csoportba tartozó gyógyszerek közül bruttó fogyasztói áron számolt napi terápiás költsége a legalacsonyabb, illetve megállapíthatósága hiányában az egységnyi hatóanyagra vonatkoztatva (a továbbiakban: napi terápiás költség) legalacsonyabb bruttó fogyasztói árú,

d)⁶⁸ kiszerezési formája a támogatás alapját képező indikációt tekintve nem haladja meg az érvényes alkalmazási előírásában meghatározott egy havi terápiához szükséges, a maximális dózissal számolt mennyiséget vagy ahhoz legközelebb álló csomagolási egységet, kivéve azon csoportok esetében, ahol az egy havi terápiához szükséges mennyiséget meghaladó csomagolási egységek DOT-ban mért forgalma meghaladja a csoport DOT forgalmának 60%-át,

e)⁶⁹ csoporton belüli forgalmi részesedése a 10. § (4) bekezdése és a 10/A. § (2) bekezdése szerint megindult fixesítési eljárás kezdőnapját megelőző hét hónapon belül – ide nem értve a fixesítési eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – a DOT tekintetében legalább két hónapban a 3%-ot, a 10/A. § szerinti eljárásban az 5%-ot elérte.

(7)⁷⁰ A referencia készítmény vagy a referencia ár meghatározásánál, illetve a forgalmi részesedés megállapításánál nem kerülnek beszámításra a nem egyenértékű, illetve a nyilvántartásból törölt készítmények. Amennyiben ezen készítmények napi terápiás költsége a referencia készítmény napi terápiás költségénél magasabb, a referencia készítmény napi terápiás költségéhez rendelt támogatási összeg kerül megállapításra, ellenkező esetben ezen készítmények a referencia készítmény támogatásának százalékos mértékét kapják.

(8)⁷¹ Ha a referencia készítmény forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a megrendeléseket bizonyítottan, egy hónapon keresztül nem tudja teljesíteni, a NEAK a készítményt a társadalombiztosítási támogatásból kizárja, és az adott készítmény a következő referencia ár meghatározását követő kilenc hónapban nem részesíthető társadalombiztosítási támogatásban.

(9)⁷² A NEAK a számításokhoz szükséges közforgalmú gyógyszerári forgalmi adatokat és DOT forgalmi részesedéseket készítményenkénti és támogatási jogcímenkénti, valamint fix csoportonkénti bontásban a tárgyhót követő 2. hónap 15. napjáig honlapján közzéteszi.

9. §⁷³ (1)⁷⁴ Terápiás fix elven működő támogatás [Gyftv. 28. § (1) bekezdés *bb*) pont] állapítható meg az egyes, meghatározott betegségek (kórképek) kezelésére egyaránt alkalmas termékek körére, ha négy szintű ötjegyű ATC csoportban azonos terápiás célra szolgálnak és mely termékeknek van azonos indikációja.

(2) A terápiás fix elven működő támogatás számítási módszereit az 5. számú melléklet tartalmazza.

(3) Az azonos betegségre vagy betegségcsoportra alkalmazandó gyógyszerek esetében az alábbi alcsoportok képezhetők:

a) alkalmazási mód,

b) eltérő hatáserekségek,

c) hatástartam,

d) az életminőséget megközelítéleg azonos módon befolyásoló gyógyszerek,

e) bizonyított klinikai előny,

f) közel azonos mellékhatás profil

alapján.

(4) A terápiás fix elven működő támogatás számítása az alábbiak szerint történik:

a) az 5. számú melléklet 1.1. bekezdés a) pontja alapján meghatározott napi terápiás költség átlagával (NTKÁ) egyenlő vagy alacsonyabb napi terápiás költségű gyógyszerek a csoportra jellemző százalékos támogatást kapják,

b)⁷⁵ a 10. § szerinti eljárás során és a 10/A. § szerinti eljárás során kiemelt és emelt támogatási kategóriában az 5. számú melléklet 1.1. bekezdés a) pontja alapján meghatározott napi terápiás költség átlagánál (NTKÁ) magasabb napi terápiás költségű készítmények az adott csoport átlagos

napi terápiás költségéhez rendelt támogatási értéke (NTKÁT) alapján meghatározott összeget kapják támogatás értékéül az alábbiak szerint:

$$\text{támogatási érték} = \text{NTKÁT} \times \text{adott kiszerezés DOT értéke};$$

c)⁷⁶ a b) pontban foglaltakon túl a 10/A. § szerinti eljárás során az 5. számú melléklet 1.1. bekezdés a) pontja alapján meghatározott napi terápiás költség átlagánál (NTKÁ) legfeljebb 15%-kal magasabb napi terápiás költségű készítmények az adott csoport átlagos napi terápiás költségéhez rendelt támogatási értéke (NTKÁT) alapján meghatározott összeget kapják támogatás értékéül az alábbiak szerint:

$$\text{támogatási érték} = \text{NTKÁT} \times \text{adott kiszerezés DOT értéke};$$

d)⁷⁷ a 10/A. § szerinti eljárás során kialakított, napi terápiás költségük alapján preferált referencia ársávba nem tartozó készítmények társadalombiztosítási támogatásának számítása a támogatási kategória változatlanul hagyása mellett az 5. számú melléklet szerinti számítási módszerrel, de az 5. számú melléklet 1.1. bekezdés a) pontja alapján meghatározott napi terápiás költség átlagával (NTKÁ) egyenlő napi terápiás költségű gyógyszerekhez nyújtott támogatás összegénél 15%-kal alacsonyabb támogatási összeg alkalmazásával kerül megállapításra.

(5)⁷⁸ A terápiás fix elven működő támogatási csoportokra vonatkozóan a NEAK a számításokhoz szükséges közforgalmú gyógyszerári forgalmi adatokat és DOT forgalmi részesedéseket készítményenkénti és támogatási jogcímenkénti, valamint fix csoportonkénti bontásban a tárgyhót követő 2. hónap 15. napjáig, a számítás módját, valamint az alcsoportképzés pontos feltételeit minden naptári negyedév 1. napján honlapján közzéteszi.

(6) A terápiás fix elven működő támogatási csoportokban alkalmazható a csoport arányainak figyelembevételével képzett indexszámmal történő korrekció a különböző hatáserősségű és kiszerezésű készítmények támogatásának kiszámításakor. Az indexszámok terápiás csoportonként kerülnek meghatározásra.

10. §⁷⁹ (1)⁸⁰ A hatóanyag alapú és a terápiás fix csoportok képzése a Gyftv. 24. §-ának (2) bekezdésében foglaltak alapján folyamatosan történik. A NEAK az érvényes referencia árakat és készítményeket, valamint az adott fix csoportban szereplő készítmények érvényes árát és támogatását a Gyftv.-ben és e rendeletben foglaltak szerint honlapján közzéteszi.

(1a)⁸¹ Azon hatóanyag alapú fix csoportok esetén, amelyek az első fixesítési eljárást követően bármilyen jogcímen legalább 3 alkalommal már kialakításra kerültek, a fix csoportok képzésére a 10/A. § szerint félévente kerül sor.

(1b)⁸² Azon terápiás fix csoportok esetén, amelyek az első fixesítési eljárást követően legalább 3 alkalommal már kialakításra kerültek, a fix csoportok képzésére a 10/A. § szerint félévente kerül sor.

(2)⁸³ A NEAK az (1a) és az (1b) bekezdésben foglaltakon túl minden más esetben – a (4)–(6) bekezdésben foglaltak alapján – minden naptári negyedévben kialakítja az adott fix csoportot.

(3)⁸⁴

(4)⁸⁵ A (2) bekezdésben foglalt fix csoport kialakításának keretében a NEAK minden naptári negyedév első napját megelőző második hónap 1. napján értesíti az adott fix csoportban lévő termékek forgalomba hozatali engedélyének jogosultját, forgalmazóját, hogy hivatalból eljárást indított, és felhívja az ügyfeleket, hogy amennyiben az (1) bekezdés szerint közzétett árhoz képest árváltoztatással kívánnak élni, úgy azt minden naptári negyedév első napját megelőző második hónap 20. (február, május, augusztus, november) napjáig van lehetőségük a NEAK honlapján működtetett nyilvántartásba felvezetni. A megtett árajánlatok az árváltoztatásra nyitva álló határidő lejártát követő első munkanapon válnak nyilvánossá. Ezt követően a NEAK öt munkanapon belül honlapján közzéteszi a referencia készítményt – amennyiben a 8. § (6) bekezdés e) pontja szerinti forgalmi részesedést elérő több készítményre azonos NTK-t határoznak meg a forgalomba hozatali

engedélyek jogosultjai, valamennyi azonos NTK-jú készítmény referencia termék lesz –, annak támogatását, a csoportban lévő valamennyi további gyógyszer közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott fix összegű támogatásának összegét.

(5)⁸⁶ Amennyiben a (4) bekezdésben foglalt eljárás keretében valamely, az adott fix csoportba tartozó termék a Gyftv. 31. § (1) bekezdés *h)–i)* pontja alapján kizárásra kerülne, ezen gyógyszerek forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója a naptári negyedév első napját megelőző hónap 10. napjáig további árcsökkentéssel élhet a kizárás elkerülése érdekében azzal, hogy ezen árcsökkentési ajánlat a referencia készítmény státuszát, illetve a referencia árat nem befolyásolja.

(6)⁸⁷ Az (5) bekezdésben foglaltakat követően a NEAK a Gyftv. és e rendelet szabályai szerint – határozataiban – meghatározza a referencia készítményt, annak támogatását, a csoportban lévő valamennyi további gyógyszer közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott fix összegű támogatás mértékét és ezen adatokat ismételten közzéteszi honlapján.

(7)⁸⁸ Fix támogatási csoportba vonható gyógyszer esetében a már benyújtott, de a fixesítési eljárás kezdetéig el nem bírált támogatási kérelemmel rendelkező készítményt a NEAK a fixesítési eljárásba bevonja, és befogadása esetén ára vagy az árváltoztatásra nyitva álló határidőben érvényes árajánlata szerint a megfelelő fix csoportba (csoportokba) besorolja.

(8)⁸⁹

10/A. §⁹⁰ (1)⁹¹ A NEAK – a (2)–(5) bekezdésben foglaltak alapján – minden naptári félévben újraképzí az adott fixesítés kezdőnapjától számítva legalább egy éve már kialakításra került hatóanyag alapú és terápiás fix csoportokat, és meghatározza az április 1-jétől, és október 1-jétől fél éves időszakban érvényes preferált referencia ársávba tartozó készítmények körét.

(2)⁹² Az (1) bekezdésben foglalt fix csoport kialakításának keretében a NEAK február 1-jén és augusztus 1-jén értesíti az adott fix csoportban lévő termékek forgalomba hozatali engedélyének jogosultját, forgalmazóját, hogy hivatalból eljárást indított, és felhívja az ügyfeleket, hogy amennyiben a 10. § (1) bekezdése szerint közzétett árhoz képest árváltoztatással kívánnak élni, úgy azt február és augusztus 20. napjáig van lehetőségük a NEAK honlapján működtetett nyilvántartásba felfezetni. A megtett árajánlatok az árváltoztatásra nyitva álló határidő lejártát követő első munkanapon válnak nyilvánossá. Ezt követően a NEAK öt munkanapon belül honlapján közzéteszi a referencia készítményt – amennyiben a 8. § (6) bekezdés *e)* pontja szerinti forgalmi részesedést elérő több készítményre azonos NTK-t határoznak meg a forgalomba hozatali engedélyek jogosultjai, valamennyi azonos NTK-jú készítmény referencia termék lesz –, annak támogatását, a csoportban lévő valamennyi további gyógyszer közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott fix összegű támogatásának összegét.

(3) A preferált referencia ársáv alapjául

a) hatóanyag alapú fix csoport esetén az (1)–(2) bekezdés szerinti eljárás során kialakult referencia ár,

b) normatív támogatási kategóriájú terápiás fix csoport esetén a referencia ár szolgál.

(4) Amennyiben a (2) bekezdésben foglalt eljárás keretében valamely, az adott fix csoportba tartozó termék a Gyftv. 31. §-a (1) bekezdés *h)–i)* pontja alapján kizárásra kerülne, ezen gyógyszerek forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója március, illetve szeptember 10. napjáig további árcsökkentéssel élhet a kizárás elkerülése érdekében azzal, hogy ezen árcsökkentési ajánlat a referencia készítmény státuszát, a referencia árat, illetve a preferált referencia ársávba tartozó készítmények körét nem befolyásolja.

(5)⁹³ A (4) bekezdésben foglaltakat követően a NEAK a Gyftv. és e rendelet szabályai szerint meghatározza a referencia készítményt, annak támogatását, a csoportban lévő valamennyi további gyógyszer közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott fix összegű támogatás mértékét, a

preferált referencia ársávba tartozó készítmények körét és ezen adatokat közzéteszi honlapján. A preferált referencia ársávba tartozó készítményeket a NEAK a honlapján lévő gyógyszerértékesítésben is megjelöli.

(6)⁹⁴ Hatóanyag fix csoport esetén, ha a gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszertár, egészségügyi szolgáltató, illetve az ezeket ellenőrző hatóság igazolt – NEAK részére megtett – jelzése alapján a folyamatos betegellátás a fixesítési eljárást követően a preferált referencia ársávba tartozó készítményekkel nem biztosítható, betegellátási érdekből a következő fixesítési eljárás lefolytatásig a fix csoportban lévő, de preferált referencia ársávba nem tartozó, legalacsonyabb napi terápiás költséggel rendelkező készítmények közül azon készítmények, melyek forgalmi részesedése együttesen az intézkedést megelőző 4 hónap átlagában DOT tekintetében az 5%-ot eléri, a csoportra jellemző százalékos támogatásban, de legfeljebb a csoport referenciagyógyszeréhez nyújtott támogatási összegben részesülnek.

(7)⁹⁵ A gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a preferált referencia ársávba tartozó készítmények körének (1) bekezdés szerinti meghatározásakor az adott gyógyszer vonatkozásában nyilatkozni köteles a NEAK felé, hogy a gyógyszerrel való folyamatos betegellátást biztosítja.

(8)⁹⁶ Fix támogatási csoportba vonható gyógyszer esetében a már benyújtott, de a fixesítési eljárás kezdetéig el nem bíralt támogatási kérelemmel rendelkező készítményt a NEAK a fixesítési eljárásba bevonja, és befogadása esetén az ára vagy az árváltoztatásra nyitva álló határidőben érvényes árajánlata szerint a megfelelő fix csoportba (csoportokba) besorolja.

10/B. §⁹⁷ A több hatóanyagot is tartalmazó, fix csoportba vonható orális és inhalációs készítmények támogatását a NEAK a 10. § vagy a 10/A. § szerinti eljárás keretében a 14. § (2) bekezdésben lévő szempontok alapján felülvizsgálja. A több hatóanyagot is tartalmazó, fix csoportba nem vonható orális és inhalációs készítmények támogatását a NEAK a 10/A. §-ban szereplő eljárással egyidőben félévente a 14. § (2) bekezdés szempontjai alapján felülvizsgálja. A NEAK a több hatóanyagot is tartalmazó orális és inhalációs készítményeknek a 14. § (2) bekezdése szerint megállapított új támogatását a 10. § (4) bekezdése, illetve a 10/A. § (2) bekezdése szerinti közzététellel egyidőben teszi közzé.

10/C. §⁹⁸ A NEAK minden naptári negyedév 1. napján honlapján közzéteszi a fél évvel később bevezetni tervezett terápiás fix csoportokat (négy szintű ötjegyű ATC csoportokat), az esetlegesen létrehozandó alcsoportokat és a hozzájuk tartozó maximális százalékos mértékeket, mely közleményre az érintett gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója egy alkalommal tíz napon belül észrevételt tehet.

10/D. §⁹⁹ (1) A 10. § (1) bekezdése szerint közzétett árakra bármelyik fix csoportban lévő gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója bármikor tehet árcsökkentési ajánlatot.

(2) Azon árcsökkentési ajánlatok, melyek a tárgyhónap 10. napjáig beérkeznek a következő hónap első napjával érvénybe lépnek azzal, hogy a meglévő referencia árat, a preferált referencia ársávba tartozó készítmények körét a fix csoportképzés 10. § (4)–(6), és a 10/A. § (2)–(4) bekezdés szerinti lefolytatásáig nem befolyásolják.

10/E. §¹⁰⁰ (1)¹⁰¹ Az első, a Tfr. 7. § (8) bekezdése szerinti hasonló biológiai gyógyszer (a továbbiakban: hasonló biológiai gyógyszer) befogadásával egy időben a NEAK kialakítja – a 10/G. §-ban meghatározott indikációs pontok alá befogadott, illetve a 10/G. §-ban meghatározott indikációs pontok szerinti feltételeknek megfelelő gyógyszerek kivételével – a biológiai gyógyszerek csoportját.

(2)¹⁰² A NEAK az OGYTT véleményét figyelembe véve a honlapján folyamatosan közzéteszi az egyes biológiai gyógyszerek szakmai szempontok alapján meghatározott csoportjait, jelöli a csoport

egyes készítményei esetében a preferált biológiai gyógyszereket, valamint a (12)–(14) bekezdés alapján meghatározott kötelező minimális rendelési arányt.

(3) Azonos csoportba kerülnek azok a gyógyszerek, amelyek a finanszírozott indikációs körben orvosszakmai szempontok alapján egyaránt választhatóak a korábban kezelésben nem részesülő beteg részére. A csoportképzés során meghatározásra kerül gyógyszerenként az adott gyógyszer támogatásának alapjául szolgáló terápiás egység, és annak mértéke, hogy az adott gyógyszer hány napra elegendő terápiás egységet tartalmaz. Ezek alapján kerül meghatározásra a készítmény közfinanszírozás alapjául elfogadott bruttó fogyasztói árából számított napi terápiás költség. Ennek során figyelembe kell venni a gyógyszer alkalmazási előírását és a DDD-t.

(4)¹⁰³ A NEAK az (1)–(2) bekezdésben meghatározott csoportok közül azokban, amelyek legalább 3 hónapja kialakításra kerültek, minden naptári év március 1-jével hivatalból eljárást indít, amelynek keretében meghatározza a július 1-jétől egy éven keresztül érvényes preferált biológiai gyógyszerek körét és a csoportba tartozó készítmények támogatását.

(5)¹⁰⁴ Az eljárás során az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója március 20. napjáig teheti meg a NEAK honlapján működtetett nyilvántartásában árcsökkentési ajánlatát.

(6) A megtett ajánlatok az árváltoztatásra nyitva álló határidő lejártát követő első munkanapon válnak nyilvánossá. Az eljárás során az ajánlattevő a nyitva álló határidőben tett utolsó ajánlatához kötve marad.

(7) A preferált biológiai gyógyszer támogatása a (3) bekezdésben foglaltak alapján számolt napi terápiás költség 30 Ft-tal csökkentett összegének és a terápiás egységek számának a szorzata. A támogatás összegét úgy kell meghatározni, hogy a térítési díj kiszerezési egységenként nem lehet kevesebb, mint 300 Ft.

(8) A gyógyszerek forgalomba hozatali engedélyének jogosultja, forgalmazója a Gyftv. 31. § (1) bekezdés *k)–l)* pontja szerinti kizárás elkerülése érdekében április 10. napjáig élhet árcsökkentéssel, illetve teheti meg nyilatkozatát arra vonatkozóan, hogy a különbözetet a Gyftv. 26. § (5) bekezdés *a)* pontja és a (10) bekezdés alapján havonta megtéríti.

(9) Amennyiben a nem preferált biológiai gyógyszer napi terápiás költsége alacsonyabb vagy legfeljebb 10%-kal haladja meg a legalacsonyabb napi terápiás költségű preferált biológiai gyógyszer napi terápiás költségét, a (7) bekezdés szerint meghatározott támogatási összeget kapja terápiás egységenként oly módon, hogy a kiszerezési egységre meghatározott térítési díj nem lehet kevesebb, mint 1500 Ft.

(10)¹⁰⁵ Amennyiben a nem preferált biológiai gyógyszer napi terápiás költsége több mint 10%-kal, de legfeljebb 50%-kal haladja meg a legalacsonyabb napi terápiás költségű preferált biológiai gyógyszer napi terápiás költségét, úgy a kiszerezési egységre meghatározott térítési díja minimálisan 1500 Ft, de legfeljebb a maximált térítési díj, amely 3500 Ft. A forgalomba hozatali engedély jogosultja a Gyftv. 26. § (5) bekezdés *a)* pontja szerint dobozonként, havi összesítésben megtéríti a legalacsonyabb napi terápiás költségű preferált biológiai gyógyszer fogyasztói áránál 10%-kal magasabb árhoz nyújtható támogatás és a maximált térítési díj együttes összegének a fogyasztói árhoz viszonyított különbözetét.

(11) Az a hasonló biológiai gyógyszer, amelynek a befogadására év közben kerül sor, a preferált biológiai gyógyszerek közé kerül besorolásra, kivéve ha a Gyftv. 29. § (4) bekezdés *b)* pontja szerinti bejelentés alapján társadalombiztosítási támogatással nem rendelkező gyógyszerek közé sorolt biológiai gyógyszer egy éven belül ismételt befogadását kéri. Ebben az esetben a gyógyszer nem preferált biológiai gyógyszerre válik és a térítési díjának számításához a (7) bekezdésben foglaltakat kell értelemszerűen alkalmazni.

(12) Az első hasonló biológiai gyógyszer befogadását követően az adott csoportba tartozó minden további hasonló biológiai gyógyszer együttes, a rendelésére jogosult orvosokra vonatkozó biológiai

gyógyszerekre meghatározott terápiás egységben számolt kötelező minimális rendelési aránya a befogadást követő naptári év július 1-jéig legalább 10%.

(13) Egy adott csoportba tartozó preferált biológiai gyógyszerek esetében a terápiás egységben számolt, a rendelésére jogosult orvosokra vonatkozó minimális rendelési arány

a) a preferált biológiai gyógyszer első alkalommal történő meghatározását követő július 1-je és az ezt követő év július 1. napja közötti időszakban legalább 40%,

b) a preferált biológiai gyógyszer első alkalommal történő meghatározását követő második évben és azt követően minden év július 1-je és az azt követő év július 1. napja közötti időszakban legalább 70%.

(14)¹⁰⁶ A (12)–(13) bekezdésben foglaltaktól eltérően a növekedési hormonok esetén az első hasonló biológiai gyógyszer befogadását követően az adott csoportba tartozó minden további hasonló biológiai gyógyszer együttes, a rendelésére jogosult orvosokra vonatkozó biológiai gyógyszerekre meghatározott terápiás egységben számolt kötelező minimális rendelési aránya a befogadást követően legalább 10%.

10/F. §¹⁰⁷ Amennyiben egy preferált készítménnyel kapcsolatosan átmeneti termékhiányt jelentenek be, vagy a preferált készítménnyel történő folyamatos ellátás nem biztosított, vagy a gyógyszerészeti hatóság részéről minőségi kifogással kapcsolatos forgalomból való kivonás történik, az adott gyógyszer esetében a következő fixesítési eljárás során preferált státusz nem biztosítható.

10/G. §¹⁰⁸ (1)¹⁰⁹ A 2. számú melléklet EÜ100 8/h1. és EÜ100 8/h2. indikációs pontja szerinti feltételeknek megfelelő készítmények kiemelt, indikációhoz kötött támogatását, valamint a 3. számú melléklet EÜ90 4/a1., EÜ90 4/a2., EÜ90 4/b1., EÜ90 4/b2., EÜ90 4/c1. indikációs pontja szerinti feltételeknek megfelelő parenterális készítmények emelt, indikációhoz kötött támogatását a NEAK a 10/A. § szerinti eljárással egy időben, a (2)–(8) bekezdés szempontjai alapján félévente felülvizsgálja.

(2)¹¹⁰ Az (1) bekezdésben foglalt felülvizsgálati eljárás keretében a NEAK február 1-jén és augusztus 1-jén értesíti az eljárásban érintett termékek forgalomba hozatali engedélyének jogosultját, forgalmazóját, hogy hivatalból eljárást indított, tájékoztatást ad a (3) bekezdés szerint kialakított csoportokról, és felhívja az ügyfeleket, hogy amennyiben árváltoztatással kívánnak élni, úgy azt február és augusztus 20. napjáig van lehetőségük a NEAK honlapján működtetett nyilvántartásba felfezetni. A megtett árajánlatok az árváltoztatásra nyitva álló határidő lejártát követő első munkanapon válnak nyilvánossá. Ezt követően a NEAK öt munkanapon belül a honlapján közzéteszi a felülvizsgált készítményeknek a felülvizsgálatban megállapított új támogatását és az (1) bekezdés szerinti indikációs pontokba történő besorolását.

(3)¹¹¹ Az (1) bekezdés szerinti felülvizsgálatban azonos csoportba kerülnek azok a készítmények, amelyek a finanszírozott indikációs körben orvosszakmai szempontok alapján – az OGYTT véleményének figyelembe vételével – egyaránt választhatóak a korábban kezelésben nem részesülő beteg részére. A csoportképzés során a NEAK meghatározza indikációs pontonként és készítményenként a támogatás alapjául szolgáló terápiás egységet, és azt, hogy az adott készítmény hány napra elegendő terápiás egységet tartalmaz. Ezek alapján kerül meghatározásra a készítmény közfinanszírozás alapjául elfogadott bruttó fogyasztói árából számított napi terápiás költség. Ennek során figyelembe kell venni a gyógyszer alkalmazási előírását és a DDD-t.

(4) Az EÜ90 4/a1., EÜ90 4/b1. és EÜ90 4/c1. indikációs ponton támogatott készítményeknek a (3) bekezdés szerint meghatározott egy terápiás egységre eső támogatása nem haladhatja meg az adott indikációs pontra besorolt, legalacsonyabb napi terápiás költségű készítmény egy terápiás egységre eső támogatását.

(5)¹¹² A NEAK a készítmények (1) bekezdés szerinti EÜ90 4/a2. és EÜ90 4/b2. indikációs pontba történő besorolását terápiás költség és forgalmi részesedés alapján végzi.

(6)¹¹³ A NEAK az EÜ90 4/a1. indikációs ponton támogatott, a (3) bekezdés szerint kialakított csoportból április 1-jétől és október 1-jétől az EÜ90 4/a2. indikációs pont alá is

a) besorol két különböző márkanevű legalacsonyabb napi terápiás költségű készítményt, amelyek közül legalább az egyiknek a (3) bekezdés szerint kialakított csoporton belüli forgalmi részesedése DOT tekintetében az eljárás kezdőnapját megelőző 4 hónap átlagában – ide nem értve az eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az 5%-ot elérte, valamint

b) besorolja azokat a készítményeket, amelyeknek a napi terápiás költsége az a) pont szerinti készítményekkel azonos vagy annál alacsonyabb.

(7)¹¹⁴ A NEAK az EÜ90 4/b1. indikációs ponton támogatott, a (3) bekezdés szerint kialakított csoportból április 1-jétől és október 1-jétől az EÜ90 4/b2. indikációs pont alá is

a) besorol két különböző márkanevű legalacsonyabb napi terápiás költségű készítményt, amelyek közül legalább az egyiknek a (3) bekezdés szerint kialakított csoporton belüli forgalmi részesedése DOT tekintetében az eljárás kezdőnapját megelőző 4 hónap átlagában – ide nem értve az eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az 5%-ot elérte, valamint

b) besorolja azokat a készítményeket, amelyeknek a terápiás költsége az a) pont szerinti készítményekkel azonos vagy annál alacsonyabb.

(7a)¹¹⁵ A NEAK a 2. számú melléklet EÜ100 8/h1. indikációs pontja alapján támogatott, a (3) bekezdés szerint kialakított csoportból április 1-jétől és október 1-jétől a 2. számú melléklet EÜ100 8/h2. indikációs pont alá is

a) besorolja a két legalacsonyabb napi terápiás költségű, különböző márkanevű készítményt, amelyek közül legalább az egyiknek a (3) bekezdés szerint kialakított csoporton belüli forgalmi részesedése DOT tekintetében az eljárás kezdőnapját megelőző 4 hónap átlagában – ide nem értve az eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az 5%-ot elérte, valamint

b) besorolja azokat a készítményeket, amelyeknek a napi terápiás költsége az a) pont szerinti készítményekkel azonos vagy annál alacsonyabb.

(8)¹¹⁶ A gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a (2) bekezdés szerinti árváltoztatáskor az adott gyógyszer vonatkozásában nyilatkozni köteles a NEAK felé, hogy a gyógyszerrel való folyamatos betegellátást biztosítja.

11. §¹¹⁷ (1) A Gyftv. 26. §-ában foglalt támogatásvolumen szerződések esetén a támogatásvolumen nagysága a betegség prevalenciájából, illetve incidenciájából következő kezelésre alkalmas betegszám egészségügyi szakmai kollégium által javasolt nagyságát figyelembe véve kerül meghatározásra.

(2) A gyógyszerek utánkövetése céljából a forgalomba hozatali engedély jogosultjával történt egyeztetést követően az egészségbiztosító a támogatásvolumen szerződésben meghatározhatja azokat a paramétereket és azok elvárt értékeit, amelyekkel a vizsgált terápia klinikai előnyét monitorozza.

(3) Amennyiben az adott gyógyszer eredményessége elmarad az előre meghatározott, elvárt értéktől, a referenciának választott kezeléshez viszonyított többletkiadásokat a forgalomba hozatali engedély jogosultja köteles megtéríteni.

(4) A forgalomba hozatali engedély jogosultja támogatásvolumen szerződés keretében vállalhatja a kezelés megkezdésekor minimum 3 hónap kezelésének ingyenes biztosítását a terápia eredményességének bizonyítása érdekében.

12. §¹¹⁸ (1)¹¹⁹ A különkeretes gyógyszerek beszerzési árához a NEAK 100%-os társadalombiztosítási támogatást nyújt azzal, hogy egyebekben a gyógyszerek és orvostechnikai eszközök közbeszerzésének sajátos szabályairól szóló 16/2012. (II. 16.) Korm. rendelet rendelkezései irányadóak.

(2)¹²⁰ A NEAK és az országos koordináló funkciót ellátó intézmény között kötött szerződés szerint – az éves keretösszegig – az egészségügyi szakmai kollégium által kidolgozott és közzétett protokollok alapján a 4. számú mellékletben szereplő betegségcsoportok kezelésére szolgáló gyógyszereket lehet rendelni.

13. § (1)¹²¹

(2) Meghatározott (fix) összegű támogatásban már részesülő készítmények esetén kiemelt támogatás akkor adható, ha:

a) a már támogatott azonos hatóanyagú csoport esetében a gyógyszer napi terápiás költsége a referencia készítmény napi terápiás költségénél nem magasabb, vagy

b)¹²²

c)¹²³

(3)¹²⁴

14. §¹²⁵ (1) A gyógyszer befogadásának egyéb feltételei:

a) új csomagolás az előző csomagolással azonos termelői áron vagy import beszerzési áron (a továbbiakban együtt: termelői ár) és azonos támogatási mértékkel fogadható be;

b) új kiszerelés a már támogatott azonos márkanévű készítmény azonos vagy alacsonyabb termelői áron számított egységnyi hatóanyag árán fogadható be;

c) új hatáserősség a már támogatott azonos márkanévű készítmény azonos vagy alacsonyabb termelői áron számított egységnyi hatóanyag árán fogadható be;

d) új gyógyszerforma az azonos alkalmazási módú azonos márkanévű gyógyszerek napi terápiás költségen vagy alacsonyabb áron fogadható be;

e)¹²⁶ biológiai gyógyszer, hasonló biológiai gyógyszer esetén

ea) a Tfr. 2. § (2) bekezdés 15. pontja szerinti generikumnak nem minősülő hasonló biológiai gyógyszer a támogatásba befogadott referencia biológiai gyógyszer termelői áránál legalább 30%-kal alacsonyabb termelői áron, az ez után a támogatási rendszerbe kerülő második hasonló biológiai készítmény ehhez képest további legalább 10%-kal, a harmadik készítmény a másodikként belépő gyógyszerhez képest további legalább 10%-kal alacsonyabb termelői áron, minden további belépő a már befogadott legalacsonyabb termelői árú gyógyszernél alacsonyabb termelői áron kerülhet be a támogatási rendszerbe;

eb) ha a Tfr. szerinti referencia biológiai gyógyszer még nem részesül társadalombiztosítási támogatásban, de a Tfr. 2. § (2) bekezdés 15. pontja szerinti generikumnak nem minősülő hasonló biológiai gyógyszer már támogatott, akkor a már támogatott készítménnyel azonos referencia biológiai gyógyszerrel rendelkező második hasonló biológiai készítmény legalább 10%-kal alacsonyabb termelői áron, minden további belépő a már befogadott legalacsonyabb termelői árú gyógyszernél alacsonyabb termelői áron kerülhet be a támogatási rendszerbe;

f) termelői ára az elsőként a támogatási rendszerbe vont azonos hatóanyagú és azonos alkalmazási módú gyógyszer termelői áránál legalább 40%-kal alacsonyabb legyen; az ez után a támogatási rendszerbe kerülő második készítmény ehhez képest további legalább 20%-kal, a harmadik készítmény a másodikként belépő gyógyszerhez képest további legalább 10%-kal alacsonyabb termelői áron; a további 3 belépő az utolsó belépőhöz képest 5%-kal alacsonyabb termelői áron; ezt követően a már befogadott legalacsonyabb termelői árú gyógyszernél alacsonyabb termelői áron kerülhetnek be a támogatási rendszerbe;

g) több hatóanyagot is tartalmazó orális gyógyszerformájú készítmény a támogatásba akkor fogadható be egyszerűsített eljárással, ha a kombinációs készítmény valamennyi monokomponense támogatott, és

ga) fogyasztói ára nem haladja meg az azonos forgalomba hozatali engedély jogosult által forgalmazott monokomponenseket tartalmazó, a kombinációs készítmény hatáserősségéhez és

kiszerezéséhez legközelebb álló hatásereőségű és kiszerezésű már támogatott formájának fogyasztói áron számolt egységnyi hatóanyagárának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét, vagy

g) amennyiben nincs azonos forgalomba hozatali engedély jogosult által forgalmazott, az adott monokomponens tartalmazó készítmény, fogyasztói ára nem haladja meg a monokomponenseket tartalmazó, a kombinációs készítmény hatásereőségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatásereőségű és kiszerezésű, legalacsonyabb napi terápiás költségű már támogatott formájának fogyasztói áron számolt egységnyi hatóanyagárának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét;

h) ¹²⁷ több hatóanyagot is tartalmazó inhalációs gyógyszerformájú készítmény a támogatásba akkor fogadható be egyszerűsített eljárással, ha a kombinációs készítmény valamennyi monokomponense azonos indikációban támogatott, valamint fogyasztói ára nem haladja meg az azonos hatóanyagú monokomponenseket tartalmazó, a kombinációs készítmény hatásereőségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatásereőségű és kiszerezésű, azonos indikációban már támogatott forma fogyasztói áron számolt egységnyi hatóanyagárának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét;

i) ¹²⁸ az orális és inhalációs kombinációs készítmények támogatása nem haladhatja meg a termék hatásereőségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatásereőségű és kiszerezésű, terápiásan megfelelő mennyiségű, azonos indikációval rendelkező monokomponensek támogatásának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét, amennyiben mindegyik monokomponens támogatott;

j) ¹²⁹ a g) és h) pont szerinti befogadások esetén a NEAK a határozatában megjelöli a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár és a támogatási összeg számítása során figyelembe veendő készítményeket és fix csoportokat;

k) ¹³⁰ ha az e) és f) pont alapján az első generikum, illetve generikumnak nem minősülő hasonló biológiai gyógyszer a már elsőként a támogatási rendszerbe vont azonos hatóanyagú gyógyszer, illetve a támogatásba befogadott referencia biológiai gyógyszer termelői áránál legalább 60%-kal alacsonyabb áron került befogadásra, akkor az ezután a támogatási rendszerbe kerülő további gyógyszerek az első generikumnál, illetve hasonló biológiai gyógyszernél alacsonyabb áron kerülhetnek be a támogatási rendszerbe.

(2) Gyógyszer támogatásának egyéb feltételei:

a) ¹³¹ az orális és inhalációs kombinációs készítmények támogatása nem haladhatja meg a termék hatásereőségéhez és kiszerezéséhez legközelebb álló hatásereőségű és kiszerezésű, terápiásan megfelelő mennyiségű, azonos indikációval rendelkező monokomponensek támogatásának a monokomponens kombinációban lévő hatóanyagmennyiségére számított összegét, amennyiben mindegyik monokomponens támogatott, azzal hogy az inhalációs kombinációs készítmény esetén a kombinációs készítmény és a monokomponensek támogatási összege közötti különbséget a forgalombahozatali engedély jogosultja támogatás-volumen szerződés keretében is megtérítheti;

b) ¹³² a NEAK határozatában megjelöli a támogatási összeg számítása során figyelembe vett készítményeket és fix csoportokat.

14/A. § ¹³³ A 14. § (1) bekezdés e)–f) pontjának alkalmazásában amennyiben párhuzamosan több eljárás van folyamatban, a sorrendiséget a kérelem NEAK-hoz történő megérkezésének időpontja határozza meg.

15. § ¹³⁴ Nem fogadható be 0%-nál magasabb támogatási kategóriába olyan orális készítmény, amelynek a kiszerezési egysége meghaladja az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló miniszteri rendeletben meghatározott, érvényesen rendelhető gyógyszer mennyiségét.

Eljárási szabályok

19. § (1)¹³⁶ A NEAK főigazgatója a forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszerek E. Alapból történő támogatásával, illetve a támogatás megváltoztatásával, vagy megszüntetésével kapcsolatos – a normál eljárásrendbe tartozó kérelmek esetén – feladatok ellátására Egészségügyi Technológia-értékelő Bizottságot hoz létre.

(2)¹³⁷ A NEAK az egyes gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásról és a támogatás mértékéről, alapjáról normál eljárás esetén az OGYÉI és az egészségügyi szakmai kollégium szakvéleményének kikérését követően dönt.

19/A. §¹³⁸ Amennyiben a tételes elszámolásba besorolásra váró hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek támogatásba történő befogadása vagy a tételes elszámolásba már besorolt hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek támogatási feltételeinek módosítása jogszabály módosítását igényli, a NEAK az érintett gyógyszerekkel kapcsolatos javaslatát minden naptári negyedév első munkanapjáig megküldi az egészségbiztosításért felelős miniszternek. Az OEP javaslatának figyelembevételével, a javaslat megérkezését követő 30 napon belül az egészségbiztosításért felelős miniszter által kijelölt 2 fő, az államháztartásért felelős miniszter által kijelölt 1 fő, a NEAK főigazgatója által kijelölt 2 fő, valamint az OGYÉI főigazgatója által kijelölt 2 fő szakértőből álló bizottság javaslatot tesz az egészségbiztosításért felelős miniszter számára az érintett gyógyszerek támogatásával kapcsolatos feltételekre.

20. §¹³⁹ (1)¹⁴⁰ A NEAK-hoz

a)¹⁴¹ a gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a gyógyszerek árához nyújtható támogatás megállapítása, a kedvezményezett státusz megítélése és a támogatás mértékének módosítása iránti kérelmét a 6/a. számú mellékletben,

b) a gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a Gyftv. 29. § (4) bekezdése szerinti bejelentését 6/b. számú mellékletben,

c)¹⁴² a tápszer forgalmazója – az OGYÉI-nél a bejelentést megtevő jogi személy – a tápszerek árához nyújtható támogatás megállapítása, a támogatás mértékének módosítása iránti kérelmét a 7/a. számú mellékletben,

d)¹⁴³ a tápszer forgalmazója – az OGYÉI-nél a bejelentést megtevő jogi személy – a változás bejelentése iránti kérelmét a 7/b. számú mellékletben

meghatározott formanyomtatványon vagy elektronikus úrlapon nyújtja be.

(2)¹⁴⁴ Nem elektronikus kapcsolattartás keretében benyújtott kérelem esetén a mellékletekben meghatározott adatokat CD-n kell benyújtani.

(3) Az (1) bekezdés szerinti kérelemhez másolatban csatolni kell:

a)¹⁴⁵ az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélyét, tápszer esetében az OGYÉI igazolását a tápszer bejelentéséről,

b)¹⁴⁶

c)¹⁴⁷ a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldányát az (5) bekezdésben foglaltak kivételével,

d) amennyiben nem a cégjegyzésre jogosult képviselő jár el, úgy az eljáró személy részére adott írásbeli meghatalmazást,

e) amennyiben nem a forgalomba hozatali engedély jogosultja nyújtja be a kérelmet, úgy az eljáró személy/szerv részére adott írásbeli meghatalmazást,

f) az igazgatási-szolgáltatási díj befizetéséről, illetve átutalásáról szóló igazolást.

(3a)¹⁴⁸ Az (1) bekezdés szerinti kérelemhez – ha az kedvezményezett stáusz megítélésére is irányul – csatolni kell a Gyftv. 31/C. § (2) bekezdése szerinti nyilatkozatot.

(4)¹⁴⁹ Ha az ügyfél a (3) bekezdés a) pontja szerinti dokumentumot nem csatolja, a NEAK a kérelem elbírálása érdekében adatszolgáltatás iránti kérelemmel fordul az adatokról nyilvántartást vezető hatósághoz.

(5)¹⁵⁰ Ha az ügyfél cégjegyzékben nyilvántartott cég, akkor a cégkivonatát, és ha a cég a képviselőjének a közjegyzői aláírás-hitelesítéssel ellátott címpéldányát vagy az ügyvéd által ellenjegyzett aláírás-mintáját a cégbírósághoz benyújtotta és ezt a tényt a cégjegyzék tartalmazza, a NEAK az iratot elektronikus úton, közvetlen lekérdezéssel szerzi meg.

21. § (1)¹⁵¹ Az ügyfél a kérelem benyújtásakor igazgatási-szolgáltatási díjat fizet postai befizetéssel vagy átutalással a NEAK Magyar Államkincstárnál vezetett 10032000-01301005 számú előirányzat-felhasználási keretszámlájára, melynek összege:

a) egyszerűsített eljárásrend esetén

aa) gyógyszer esetén 300 000 Ft,

ab)¹⁵² tápszer és forgalomba hozatalra engedélyezett, a Szabványos Vényminta Gyűjteményben vagy a Gyógyszerkönyvben is szereplő gyógyszer esetén 30 000 Ft,

b) normál eljárásrend esetén 1 500 000 Ft.

(2)¹⁵³

(3)¹⁵⁴ Az e rendeletben megállapított igazgatási-szolgáltatási díjköteles tevékenység az általános forgalmi adóról szóló törvény hatálya alá nem tartozó szolgáltatásnak minősül.

(4)¹⁵⁵ A befizetett díj az eljáró szerv bevétele. A díj a kérelem visszavonása esetén, a felmerült költségek levonásával visszaigényelhető. Az eljáró szerv a bevételeket a nyilvántartásában elkülönítetten vezeti.

(5)¹⁵⁶

(6)¹⁵⁷

(7) Az Itv.

a) 28. §-ának (2)–(3) bekezdésében foglaltakat a díjfizetési kötelezettség tekintetében,

b)¹⁵⁸

c)¹⁵⁹ 32. §-ának (1) bekezdésében, illetve 79. §-ának (1) bekezdésében foglaltakat a díj visszatérítése tekintetében,

d)¹⁶⁰ 86. §-ában foglaltakat az elévülés tekintetében értelemszerűen kell alkalmazni.

(8)¹⁶¹

(9) A díjak nyilvántartására és elszámolására az államháztartás alrendszerébe tartozó, költségvetés alapján gazdálkodó szervek beszámolási és könyvvezetési kötelezettségeiről szóló hatályos jogszabályi előírásokat kell alkalmazni.

(10)¹⁶²

22. §¹⁶³ (1) Egyszerűsített eljárásrend alkalmazandó, amikor a kérelem

a) már támogatott hatóanyagot tartalmazó gyógyszerrel egyenértékű készítmény:

aa) új kiszerelésére,

ab) új hatásereősségére,

ac) új gyógyszerformájára és azonos beviteli formájára,

ad) új generikumára, márkanevű készítményére,

ae)¹⁶⁴ új csomagolására,

b) tápszer vagy forgalomba hozatalra engedélyezett, a Szabványos Vényminta Gyűjteményben vagy a Gyógyszerkönyvben is szereplő gyógyszer támogatására,

c)¹⁶⁵ a 14. § (1) bekezdés g) és h) pontja szerinti kombinációra,

d) már támogatott – a Tfr. 2. § (2) bekezdés 14. pontja szerinti – biológiai gyógyszer valamely hatóanyagával azonos vagy hasonló hatóanyagot tartalmazó, a Tfr. 2. § (2) bekezdés 15. pontja szerinti generikumnak nem minősülő hasonló biológiai gyógyszerre

e)¹⁶⁶ kedvezményezetti státusz megítélésére is érkezett.

(2) Normál eljárásrendet kell alkalmazni, amikor a kérelem

a) új gyógyszerformára és új beviteli formára,

b) új indikációra,

c) új hatóanyagra,

d) új kombinációra, ha az összetételben szereplő valamely hatóanyag nem támogatott,

e) áremelésre,

f) támogatási kategória változására,

g) az (1) bekezdésben foglaltak kivételével már támogatott hatóanyag új gyógyszerére,

h) jelentős terápiás előnnyel rendelkező készítményre, magasabb áron történő befogadásra és a támogatás megállapítására

érkezett.

(3)¹⁶⁷ A (2) bekezdés szerinti kérelmek esetén a kérelemhez benyújtott egészségügyi technológiaértékelés a 2. § l) pontja szerinti formai és tartalmi ellenőrzést követő, szükség esetén az OGYÉI által végzett további technológiaértékelés, mellyel igazolni lehet a technológia megfelelőségét.

23. §¹⁶⁸

VI.

Záró- és átmeneti rendelkezések

24. § (1) E rendelet a Magyar Köztársaságnak az Európai Unióhoz történő csatlakozásáról szóló nemzetközi szerződést kihirdető törvény hatálybalépésének napján lép hatályba.

(2)¹⁶⁹

(3) E rendelet – szabályozási tárgykörében – a Magyar Köztársaság és az Európai Közösségek és azok tagállamai között társulás létesítéséről szóló, Brüsszelben, 1991. december 16-án aláírt Európai Megállapodás tárgykörében, a megállapodást kihirdető 1994. évi I. törvény 3. §-ával összhangban összeegyeztethető szabályozást tartalmaz az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek árának megállapítását, valamint nemzeti egészségbiztosítási rendszerekbe történő felvételüket szabályozó intézkedések átláthatóságáról szóló 89/105/EGK tanácsi irányelvvel.

24/A. §¹⁷⁰ Az egyes egészségügyi tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról szóló 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelettel megállapított 1–3. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a 2011. augusztus 1. napját megelőzően felírt vényekre a gyógyszerek kiválthatóak és az így beváltott vények elszámolhatóak a 2011. július 31-én hatályos szabályok szerint.

25. §¹⁷¹ (1)¹⁷²

(2) Az egyes egészségügyi és gyógyszerészeti tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról szóló 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 1. mellékletével megállapított 2. számú mellékletben és 4. mellékletével megállapított 3. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a hatálybalépést¹⁷³ megelőzően felírt vények 2012. január 31-éig kiválthatóak és az így beváltott vények elszámolhatóak a hatálybalépést megelőző napon hatályos szabályok szerint.

(3) Az egyes egészségügyi és gyógyszerészeti tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról szóló 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 2. mellékletével megállapított 2. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a 2012. január 31-éig felírt vények 2012. január 31-éig válthatók ki.

(4) Az egyes egészségügyi és gyógyszerészeti tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról szóló 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 3. mellékletével megállapított 2. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a 2012. február 29-éig felírt vények 2012. február 29-éig válthatók ki.

(5)¹⁷⁴

(6)¹⁷⁵ A 2. számú mellékletnek az egyes gyógyszerészeti és orvostechikai tárgyú miniszteri rendeletek módosításáról szóló 10/2012. (VII. 19.) EMMI rendelettel megállapított EÜ100 8/a2. pontját 2012. augusztus 1-jétől kell alkalmazni.

(7)¹⁷⁶ A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról szóló 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 2. mellékletével megállapított 2. számú mellékletben és 3. mellékletével megállapított 3. számú mellékletben foglaltakat azzal kell alkalmazni, hogy a 2013. március 1-jét megelőzően felírt vények 2013. március 31-éig kiválthatóak és az így beváltott vények elszámolhatóak a 2013. március 1-jét megelőzően hatályos szabályok szerint.

(8)¹⁷⁷ A 3. számú melléklet 2013. április 1-jét megelőzően hatályos EÜ90 4/a., EÜ90 4/b., EÜ90 4/c., EÜ90 4/d. és EÜ90 4/e. pontja alapján felírt vények 2013. március 31-éig válthatók ki.

(9)¹⁷⁸ A törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról szóló 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 4. mellékletével megállapított EÜ90 4/a1., EÜ90 4/a2., EÜ90 4/b1., EÜ90 4/b2., EÜ90 4/c1. pontra felírt vények 2013. április 1-jétől válthatók ki.

(10)¹⁷⁹ Azok az 1-es típusú cukorbetegségeket, akik a 2. számú melléklet 2013. április 30-án hatályos EÜ100 2. és EÜ100 3. pontja alapján nem jogosultak analóg inzulin készítmény alkalmazására, de kórtörténetük alapján korábban jogosultak voltak ilyen készítmény alkalmazására, a 2. számú mellékletnek a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet módosításáról szóló 31/2013. (IV. 30.) EMMI rendelettel megállapított EÜ100 2. és EÜ100 3. pontjában foglalt indikációk teljesülése esetén jogosultak analóg inzulin készítmény alkalmazására, függetlenül attól, hogy korábban álltak-e legalább 3 hónapig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt.

(11)¹⁸⁰ A 3. számú melléklet EÜ70 21. pontja alapján 2014. február 1-jét megelőzően felírt vények 2014. február 1-jétől az egyes gyógyszerészeti tárgyú és egyéb, a civil szervezetek támogatásával kapcsolatos rendeletek módosításáról szóló 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 3. melléklet 5. pontjával megállapított EÜ90 34. pont alapján válthatók ki és számolhatóak el.

(12)¹⁸¹ A 3. számú mellékletnek az egyes gyógyszerészeti tárgyú és egyéb, a civil szervezetek támogatásával kapcsolatos rendeletek módosításáról szóló 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 10. § b) pontjával hatályon kívül helyezett EÜ90 1/d. pontja alapján felírt vények 2014. április 30-ig válthatók ki és számolhatóak el.

(13)¹⁸² A 3. számú melléklet EÜ90 4/f. pontja alapján felírt vények EÜ 90 százalékos támogatással 2014. április 30-ig válthatók ki és számolhatóak el.

(14)¹⁸³ A 2. számú melléklet EÜ100 24. pontja alapján 2015. április 1-jét megelőzően felírt, dienogest hatóanyagú gyógyszerek vényei kiemelt, indikációhoz kötött támogatással érvényességi idejükig válthatók ki és számolhatóak el.

(15)¹⁸⁴

(16)¹⁸⁵ A 2. számú melléklet MódR.-rel megállapított EÜ100 8/h1. és EÜ100 8/h2. indikációs pontja szerinti feltételeknek megfelelő készítmények kiemelt, indikációhoz kötött támogatással 2015. november 1-jétől rendelkezhetők.

(17)¹⁸⁶ A 2. számú melléklet MódR. 5. §-ával hatályon kívül helyezett EÜ100 8/h. pontja alapján felírt vények 2015. december 1-jéig válthatók ki és számolhatóak el.

(18)¹⁸⁷ A 3. számú melléklet EÜ70 18. pontja alapján 2017. szeptember 30-ig felírt vények 2017. november 30-ig kiválthatók és elszámolhatóak.

26. §¹⁸⁸ (1) A 3. számú mellékletnek a törzskönyvezett gyógyszerek és a különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásának szempontjairól és a befogadás vagy a támogatás megváltoztatásáról szóló 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet és a finanszírozási eljárásrendekről szóló 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet módosításáról szóló 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet (a továbbiakban: MódR.2.) 3. mellékletével hatályon kívül helyezett EÜ90 3/a1., EÜ90 3/a2., EÜ90 3/a3., EÜ90 3/b1., EÜ90 3/b2., EÜ90 3/b3. pontja alapján felírt vények 2016. október 31-éig válthatók ki és számolhatóak el.

(2) A 3. számú mellékletnek a MódR.2. 3. mellékletével hatályon kívül helyezett EÜ90 3/a1., EÜ90 3/a2., EÜ90 3/a3. pontjára vonatkozó szakorvosi javaslatok érvényesek a 3. számú mellékletnek a MódR.2. 3. mellékletével megállapított EÜ90 3/a. pontjára.

(3) A 3. számú mellékletnek a MódR.2. 3. mellékletével hatályon kívül helyezett EÜ90 3/b1., EÜ90 3/b2., EÜ90 3/b3. pontjára vonatkozó szakorvosi javaslatok érvényesek a 3. számú mellékletnek a MódR.2. 3. mellékletével megállapított EÜ90 3/b. pontjára.

1. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez¹⁸⁹

ATC	ATC MEGNEVEZÉS	TÁMOGATÁSI KATEGÓRIA						
		NORMATÍV				EMELT INDIKÁ- CIÓHOZ KÖ- TÖTT	KIE- MELT INDIKÁ- CIÓHOZ KÖ- TÖTT	KÜLÖN KERET
		0%	25%	55%	80%			
		ÉRTÉK NÉLKÜL	ÁTLA- GON ALULI	ÁTLA- GOS	ÁTLA- GON ALULI			
A01A	FOGÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK							
A01AA	fogszuvasodást megelőző szerek	X						
A01AB	antiinfektív szerek a száj lokális kezelésére	X						
A01AD	egyéb szerek a száj lokális kezelésére	X						
A02A	ANTACIDOK							
A02AA	magnézium-vegyületek	X						
A02AD	alumínium-, kalcium- és magnézium- vegyületek kombinációi és komplexe	X						
A02AX	egyéb antacid-kombinációk	X						
A02B	PEPTIKUS FEKÉLY ÉS GASZTRO- OESOPHAGIALIS REFLUX BETEGSÉG KEZELÉSÉNEK GYÓGYSZEREI							
A02BA	H2-receptor blokkolók	X		X				
A02BB	prostaglandinok	X						
A02BC	proton pumpa inhibitorok	X		X				
A02BX	a peptikus fekély kezelésének egyéb gyógyszerei	X						
A02D	Felfúvódás elleni szerek							

A02DA	felfűvódás elleni szerek	X						
A03A	BÉLMŰKÖDÉS FUNKCIONÁLIS ZAVARAIRA HATÓ SZEREK							
A03AA	synthetikus anticholinerg szerek, észterek tertiaer amino-csoporttal	X						
A03AB	synthetikus anticholinerg szerek, quaterner ammónium vegyületek	X						
A03AD	papaverin és származékai	X	X					
A03AX	egyéb syntheticus anticholinerg szerek		X					
A03B	BELLADONNA ÉS SZÁRMAZÉKAI, ÖNMAGUKBAN							
A03BA	belladonna alkaloidok, tertiaer aminok	X						
A03C	GÖRCSOLDÓK ÉS PSYCHO-LEPTICUMOK KOMBINÁCIÓI							
A03CA	syntheticus anticholinerg szerek és pszicholepticumok kombinációi	X						
A03CB	belladonna és származékai pszicholepticumokkal kombinálva	X						
A03D	GÖRCSOLDÓK ÉS FÁJDALOMCSILLAPÍTÓK							
A03DB	Belladonna és származékainak kombinációi analgeticumokkal			X				
A03E	GÖRCSOLDÓK ÉS ANTICHOLINERG SZEREK KOMBINÁCIÓI EGYÉB GYÓGYSZEREKKEL							
A03EA	görcsoldók, psycholepticumok és fájdalomcsillapítók kombinációi	X						
A03F	PROBULSIV SZEREK							
A03FA	propulsiv szerek		X				X	
A04A	HÁNYÁSCSILLAPÍTÓK ÉS ÉMELYGÉS ELLENI SZEREK							
A04AA	serotonin (5HT-3) antagonisták	X					X	
A04AD	Egyéb hányáscsillapítók	X					X	
A05A	EPEBETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI							
A05AA	epesav-készítmények	X				X		
A05AX	az epebetegségek egyéb terápiás készítményei	X						
A05B	MÁJVÉDŐK, ZSÍROSODÁSGÁTLÓK							
A05BA	májvédők	X						

A05C	EPEBETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI ÉS ZSÍROSODÁSGÁTLÓK KOMBINÁCIÓI							
A05CX	epebetegségek gyógyszerei és zsírosodásgátlók kombinációi	X						
A06A	HASHAJTÓK							
A06AB	contact hashajtók		X					
A06AD	ozmotikus hashajtók	X				X		
A06AX	egyéb hashajlók	X						
A07A	BÉLFERTŐTLENÍTŐK							
A07AA	antibiotikumok	X	X				X	
A07AB	szulfonamidok	X						
A07B	BÉLBEN HATÓ ADSZORBENSEK							
A07BA	szén-készítmények	X						
A07C	ELEKTROLITOK SZÉNHIDRÁTOKKAL							
A07CA	orális folyadékpótló sókészítmények		X					
A07DA	bélmotilitást csökkentő szerek	X						
A07E	BÉLRE HATÓ GYULLADÁSGÁTLÓ SZEREK							
A07EA	corticosteroidok helyi használatra	X	X			X		
A07EC	aminosalicylsav és hasonló készítmények		X			X		
A08	FOGYASZTÓSZEREK A DIÉTÁS KÉSZÍTMÉNYEK KIVÉTELÉVEL							
A08AA	központi hatású fogyasztószer	X						
A08AB	perifériásan ható fogyasztószer	X						
A09A	DIGESTIVUMOK BELEÉRTVE AZ ENZIMEKET							
A09AA	enzimkészítmények	X		X		X	X	
A09AB	savkészítmények	X						
A10A	INSULINOK ÉS INSULIN ANALÓGOK							
A10AB	gyors hatású insulinok	X		X			X	
A10AC	intermedier hatástartamú insulinok	X		X			X	
A10AD	intermedier és gyors hatású insulinok keverékei	X		X		X	X	
A10AE	hosszú hatástartamú insulinok	X				X	X	
A10B	ORÁLIS ANTIDIABETIKUMOK							
A10BA	biguanidok			X				

A10BB	sulfonamidok, karbamid-származékok			X				
A10BD	orális vércukorszint csökkentő kombinációk	X				X		
A10BF	alfa-glycosidase inhibitorok	X				X		
A10BG	thiazolidin-dionok	X				X		
A10BH	Dipeptidil peptidáz 4 (DPP-4) gátlók	X				X		
A10BX	egyből orális vércukorszint csökkentők	X				X		
A11A	MULTIVITAMIN, KOMBINÁCIÓK							
A11AA	multivitaminok és ásványi anyagok kombinációi	X						
A11AB	multivitamin, egyéb kombinációk	X						
A11B	MULTIVITAMINOK ÖNMAGUKBAN							
A11BA	multivitaminok önmagukban	X						
A11C	A- ÉS D-VITAMIN, BELEÉRTVE A KETTŐ KOMBINÁCIÓJÁT							
A11CA	A-vitamin önmagában	X						
A11CC	D-vitamin és analógjai	X		X		X	X	
A11D	B1-VITAMIN ÖNMAGÁBAN ÉS KOMBI- NÁCIÓI B6- ÉS B12-VITAMINNAL							
A11DA	B1-vitamin önmagában	X						
A11DB	B1-vitamin kombinációi B6- és/vagy B12- vitaminnal	X						
A11E	VITAMIN-B KOMPLEX BELEÉRTVE A KOMBINÁCIÓKAT							
A11EA	B-vitamin-komplex önmagában	X						
A11G	ASZKORBINSAV C-VITAMIN ÉS KOMBINÁCIÓI							
A11GA	aszcorbinsav C-vitamin önmagában	X		X				
A11H	EGYÉB VITAMINKÉSZÍTMÉNYEK ÖNMAGUKBAN							
A11HA	egyéb vitaminkészítmények önmagukban	X						
A12A	KÁLCIUM							
A12AA	kalcium	X	X	X		X		
A12AX	kalcium kombinációi más gyógyszerekkel	X						
A12B	KÁLIUM							
A12BA	kálium		X					

A12C	EGYÉB ÁSVÁNYI ANYAGOK							
A12CC	magnézium	X		X				
A12CD	fluorid	X						
A14A	ANABOLIKUS SZTEROIDOK							
A14AA	androstan származék	X						
A16A	TÁPCSATORNA ÉS ANYAGCSERE EGYÉB GYÓGYSZEREI							
A16AB	enzimek	X						
A16AX	tápcsatorna és anyagcsere egyéb gyógyszerei	X				X		
B01A	TROMBÓZIS ELLENES SZEREK							
B01AA	K-vitamin antagonisták			X				
B01AB	heparin csoport	X	X			X	X	X
B01AC	thrombocyta aggregatiót gátlók, kivéve heparin	X		X		X	X	
B01AD	enzimek	X						
B01AE	direkt thrombin-inhibitor	X				X		
B01AF	direkt Xa faktor inhibitorok	X				X		
B01AX	Egyéb antithrombotikus szerek	X				X		
B02A	ANTIFIBRINOLYTICUMOK							
B02AA	aminosavak	X	X					
B02AB	proteinase inhibitorok	X						
B02B	K-VITAMIN ÉS EGYÉB VÉRZÉSCSILLAPÍTÓ SZEREK							
B02BA	K-vitamin			X				
B02BB	fibrinogén	X						
B02BD	véralvadási faktorok	X						X
B02BX	egyéb systemás haemostaticumok	X	X				X	
B03A	VASKÉSZÍTMÉNYEK							
B03AA	kétértékű vas, orális készítmények		X					
B03AB	háromértékű vas, orális készítmények		X					
B03AC	háromértékű vas, parenterális készítmények		X			X		
B03AD	vas és folsav kombinációi		X					
B03AE	vas, egyéb kombinációk			X				
B03B	B12-VITAMIN ÉS FOLSAV							
B03BB	folsav és származékai		X					
B03X	EGYÉB VÉRSZEGÉNYSÉG ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK							

B03XA	egyéb vérszegénység elleni készítmények	X					X	
B05A	VÉR ÉS VÉRREL KAPCSOLATOS KÉSZÍTMÉNYEK							
B05AA	vérpótlók és plazmafehérje frakciók	X				X		
B05B	iv. OLDATOK							
B05BA	parenterális táplálásra szolgáló oldatok	X				X		
B05BB	elektrolit-egyensúlyt befolyásoló oldatok	X				X		
B05BC	ozmotikus diurézist okozó szerek	X						
B05CB	sóoldatok	X						
B05D	PERITONEÁLIS DIALÍZIS SZEREI							
B05DA	izotóniás oldatok	X						
B05X	iv. OLDATOK TARTOZÉKAI							
B05XA	elektrolit oldatok	X						
B05XB	aminósavak	X						
B05XC	vitaminok	X						
B05XX	aminósavak	X						
B06A	EGYÉB HEMATOLÓGIAI SZEREK							
B06AA	enzimek		X					
B06AC	hereditár angioödéma gyógyszerei	X					X	
C01A	SZÍVGLYCOSIDOK							
C01AA	digitális glycosidok				X			
C01B	ANTIARRHYTHMIÁS SZEREK, I. ÉS III. CSOPORT							
C01BA	antiarrhythmias szerek, I.a csoport				X			
C01BB	antiarrhythmias szerek, I.b csoport		X					
C01BC	antiarrhythmias szerek, I.c csoport	X			X	X		
C01BD	antiarrhythmias szerek, III. csoport	X			X	X		
C01C	CARDIALIS STIMULÁNSOK, KIVÉVE: SZÍVGLYCOSIDOK							
C01CA	adrenerg és dopaminerg szerek	X						
C01CE	phosphodiesterase gátlók	X						
C01CX	egyéb cardialis stimulánsok	X						
C01D	SZÍVBETEGSÉGEKBEN ALKALMAZOTT ÉRTÁGÍTÓK							
C01DA	szerves nitrátok	X		X	X	X		
C01DX	szívbetegségekben alkalmazott egyéb értágítók				X			

C01E	EGYÉB SZÍVGYÓGYSZEREK							
C01EA	prostaglandinok	X						
C01EB	egyéb szívszerek	X				X		
C02A	KÖZPONTI HATÁSÚ ANTIADRENERG SZEREK							
C02AC	imidazolin receptor agonisták		X	X		X		
C02C	PERIPHERIÁS HATÁSÚ ANTIADRENERG SZEREK							
C02CA	alfa adrenoreceptor blokkolók	X		X	X			
C02CC	guanidin-származékok	X						
C02D	ARTERIOLÁK SIMAIZOMZATÁRA KÖZVETLENÜL HATÓ SZEREK							
C02DB	hydrazino phthalazin-származékok			X				
C02DC	pyrimidin-származékok			X				
C02KX	Egyéb antihypertensívumok	X					X	
C02L	VÉRNYOMÁSCSÖKKENTŐ ÉS VIZELETHAJTÓ KOMBINÁCIÓK							
C02LA	rauwolfia alkaloidák és vizelethajtó kombinációk	X						
C03A	MÉRSÉKELT HATÁSÚ VIZELETHAJTÓK – THIAZIDOK							
C03AA	thiazidok önmagukban		X					
C03B	MÉRSÉKELT HATÁSÚ VIZELETHAJTÓK – THIAZIDOK KIVÉTELEVEL							
C03BA	szulfonamidok önmagukban	X		X				
C03C	CSÚCSHATÁSÚ VIZELETHAJTÓK							
C03CA	szulfonamidok önmagukban	X			X			
C03CC	aryloxy-ecetsav származékok				X			
C03D	KÁLÍUM-VISSZATARTÓ VIZELETHAJTÓK							
C03DA	aldoszteron-antagonisták				X	X		
C03DB	egyéb kálium-visszatartó szerek		X					
C03E	VIZELETHAJTÓK ÉS KÁLÍUM- VISSZATARTÓ SZEREK KOMBINÁCIÓI							
C03EA	mérsékelt hatású vizelethajtók és kálium-visszatartó szerek kombinációi				X			
C04A	PERIPHERIÁS ÉRTÁGÍTÓK							
C04AB	imidazolin-származékok	X						
C04AC	nikotinsav és származékai	X						

C04AD	purin-származékok	X						
C04AE	ergot alkaloidok		X					
C04AX	egyéb perifériás értágítók		X					
C05A	ARANYÉR ELLENI LOKÁLIS KÉSZÍTMÉNYEK							
C05AD	helyi érzéstelenítőt tartalmazó készítmények			X				
C05B	VISSZÉR KEZELÉSE							
C05BA	heparinok és/vagy heparinoidok helyi használatra	X	X					
C05BB	szklerotizáló szerek lokális hatású injekcióhoz	X						
C05BX	Egyéb szklerotizáló szerek							
C05C	CAPILLARIS-STABILIZÁLÓ SZEREK							
C05CA	bioflavonoidok	X						
C07A	BÉTA-BLOKKOLÓK ÖNMAGUKBAN							
C07AA	nem szelektív béta-blokkolók önmagukban		X	X	X	X		
C07AB	szelektív béta-blokkolók önmagukban	X		X	X	X		
C07AG	alfa- és béta-blokkolók	X			X			
C07B	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS THIAZIDOK							
C07BB	béta-blokkoló szerek, szelektívek, és thiazidok			X				
C07C	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS EGYÉB VZELETHAJTÓK							
C07CA	nem szelektív béta-blokkolók és egyéb vizelethajtók				X			
C07CB	szelektív béta-blokkolók és egyéb vizelethajtók				X	X		
C07F	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS EGYÉB VÉRNYOMÁSCSÖKKENTŐK							
C07FB	béta-blokkoló szerek, szelektívek és egyéb vérnyomáscsökkentők			X				
C08C	SZELEKTÍV KÁLCIUMCSATORNA BLOKKOLÓK, FŐKÉNT ÉRHATÁSÚAK							
C08CA	dihydropiridin-származékok	X		X	X	X		
C08D	SZELEKTÍV KÁLCIUMCSATORNA BLOKKOLÓK DIREKT SZÍVHATÁSOKKAL							

C08DA	phenylalkylamin-származékok	X		X	X			
C08DB	benzothiazepin-származékok	X			X			
C08GA	kalciumcsatorna-blokkolók és vizelethajtók	X			X			
C09A	ANGIOTENZIN-KONVERTÁLÓ ENZIM (ACE) GÁTLÓK ÖNMAGUNKBAN							
C09AA	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók önmagunkban	X		X	X	X		
C09B	ANGIOTENZIN-KONVERTÁLÓ ENZIM (ACE) GÁTLÓK, KOMBINÁCIÓK							
C09BA	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók és vizelethajtók		X		X			
C09BB	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók és calcium csatorna blokkolók			X	X			
C09BX	ACE-gátlók, egyéb kombinációk	X			X			
C09C	ANGIOTENZIN II ANTAGONISTÁK ÖNMAGUKBAN							
C09CA	angiotenzin II antagonisták önmagukban			X				
C09D	ANGIOTENZIN II ANTAGONISTÁK KOMBINÁCIÓKBAN							
C09DA	angiotenzin II antagonisták és vizelethajtók			X				
C09DB	Valsartan és amlodipin			X				
C10A	CHOLESTERIN- ÉS TRIGLYCERID-CSÖKKENTŐ SZEREK							
C10AA	Hmg CoA reductase gátlók	X			X			
C10AB	fibrátok				X			
C10AC	epesavkötők			X				
C10AD	nikotinsav és származékaik			X				
C10AX	cholesterin- és triglycerid-csökkentő szerek	X				X		
C10B	LIPIDSZINT-CSÖKKENTŐ SZERE, KOMBINÁCIÓK							
C10BA	Hmg CoA reductase gátlók és egyéb lipidszint-csökkentők kombinációi	X		X		X		
C10BX	Hmg CoA reductase gátlók, egyéb kombinációk	X		X	X			
D01A	GOMBÁSODÁS ELLENI LOKÁLIS KÉSZÍTMÉNYEK							
D01AA	antibiotikumok		X					

D01AC	imidazol- és triazol-származékok	X	X					
D01AE	gombásodás elleni egyéb lokális készítmények	X	X					
D01B	GOMBÁSODÁS ELLENI SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK							
D01BA	gombásodás elleni szisztémás készítmények		X			X		
D02A	BŐRLÁGYÍTÓ- ÉS VÉDŐANYAGOK							
D02A	bőrlágyító- és védőanyagok (FONO)			X				
D02AA	szilikon-készítmények	X						
D02AX	egyéb puhító és védő anyagok	X		X				
D03A	HÁMOSÍTÓK							
D03AX	egyéb hámosítók	X		X		X		
D03B	ENZIMEK							
D03BA	proteolitikus enzimek		X			X		
D04A	VISZKETÉS ELLENI SZEREK, BELEÉRTVE: ANTIHISZTAMINOK, ÉRZÉSTELENÍTŐK STB.							
D04A	viszketés elleni szerek, beleértve: antihisztaminok, érzéstelenítők (FONO)			X				
D04AX	egyéb viszketés elleni szerek			X				
D05A	PSORIASIS ELLENI HELYI SZEREK							
D05AX	egyéb helyi psoriasis elleni szerek		X					
D05B	PSORIASIS ELLENI SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK							
D05BA	psoralenek szisztémás használatra	X						
D05BB	retinoidok a psoriasis kezelésére				X	X		
D06A	ANTIBIOTIKUMOK LOKÁLIS HASZNÁLATRA							
D06AA	tetracyclin és származékai	X						
D06AX	egyéb antibiotikumok lokális használatra		X					
D06B	KEMOTERÁPIÁS SZEREK HELYI HASZNÁLATRA							
D06BB	vírusellenes szerek	X						
D06BX	egyéb kemoterapeutikumok		X					
D07A	CORTICOSTEROIDOK ÖNMAGUKBAN							
D07AA	gyenge hatású corticosteroidok (I. csoport)		X					

D07AB	mérsékelten erős hatású corticosteroidok (II. csoport)		X					
D07AC	erős hatású corticosteroidok (III. csoport)		X					
D07AD	igen erős hatású corticosteroidok (IV. csoport)		X					
D07B	CORTICOSTEROIDOK ÉS ANTISEPTICUMOK KOMBINÁCIÓ							
D07BB	mérsékelten erős hatású corticosteroidok és antisepticumok kombinációi	X				X		
D07C	CORTICOSTEROIDOK ÉS ANTIBIOTIKUMOK KOMBINÁCIÓI							
D07CA	gyenge hatású corticosteroidok és antibiotikumok kombinációi		X					
D07CC	erős hatású corticosteroidok és antibiotikumok kombinációi	X						
D07X	CORTICOSTEROIDOK EGYÉB KOMBINÁCIÓI							
D07XB	mérsékelten erős hatású corticosteroidok egyéb kombinációi		X					
D07XC	erős hatású corticosteroidok egyéb kombinációi		X					
D08A	ANTISEPTICUMOK ÉS FERTŐTLENÍTŐK							
D08A	antisepticumok és fertőtlenítők (FONO)			X				
D08AB	alumíniumtartalmú szerek			X				
D08AD	acidum boricum tartalmú készítmények			X				
D08AE	phenol és származékai			X				
D08AG	jódtartalmú készítmények	X				X		
D08AX	egyéb antisepticumok és fertőtlenítők			X				
D10A	ACNE-ELLENES KÉSZÍTMÉNYEK LOKÁLIS HASZNÁLATRA							
D10AD	retinoidok az acne lokális kezelésére		X					
D10AF	antiinfectivumok az acne kezelésére		X					
D10B	ACNE-ELLENES SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK							
D10BA	retinoidok és acne kezelésére		X			X		
D11A	EGYÉB BŐRGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK							
D11AA	izzadásgátló			X				

D11AC	gyógyhatású samponok			X				
D11AX	egyéb bőrgyógyászati készítmények			X				
G01A	ANTIINFECTIVUMOK ÉS ANTISEPTICUMOK KIVÉVE A CORTICOSTEROID- KOMBINÁCIÓKAT							
G01AA	antibiotikumok		X					
G01AF	imidazol-származékok		X					
G01AX	egyéb antiinfectivumok és antisepticumok	X	X					
G02A	OXYTOCINOIDOK							
G02AB	ergot alkaloidok		X					
G02AD	prostaglandinok	X						
G02C	EGYÉB NŐGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK							
G02CB	prolactin-inhibitorok	X			X		X	
G02CC	vaginális gyulladáscsökkentő készítmények	X					X	
G02CX	egyéb nőgyógyászati szerek	X						
G03AD	sürgősségi fogamzásgátlók	X						
G03B	ANDROGÉNEK							
G03BA	3-oxoandroszen (4) származékai	X				X		
G03BB	5-androszenon (3) származékai	X				X		
G03C	OESTROGÉNEK							
G03CA	természetes és félszintetikus oestrogének önmagukban	X	X					
G03CB	szintetikus oestrogének önmagukban	X						
G03D	PROGESTOGÉNEK							
G03DA	pregnen (4) származékok	X	X				X	
G03DB	pregnadien származékok	X	X			X		
G03DC	oestron származékok		X					
G03F	PROGESTOGÉNEK ÉS OESTROGÉNEK KOMBINÁCIÓI							
G03FA	progestogének és oestrogének, fix kombinációi		X					
G03FB	progestogének és oestrogének, sequentialis készítmények		X					
G03G	GONADOTROPINOK ÉS EGYÉB OVULATIO-STIMULÁLÓK							
G03GA	gonadotropinok	X		X		X		
G03GB	szintetikus ovuláció-stimulálók		X					

G03H	ANTIANDROGÉNEK							
G03HA	antiandrogén készítmények önmagukban		X				X	
G03HB	antiandrogének és oestrogének		X					
G03X	EGYÉB NEMI HORMONOK ÉS A GENITÁLIS RENDSZER MODULÁTORAI							
G03XA	antigonadotropinok		X			X		
G03XB	progeszteron receptor modulátorai	X				X		
G03XC	szelektív oestrogen receptor modulátorok	X				X		
G04B	EGYÉB UROLÓGIAI KÉSZÍTMÉNYEK, BELEÉRTVE: GÖRCSOLDÓK							
G04BC	húgyúti köoldók	X	X					
G04BD	urológiai görcsoldók	X	X					
G04BE	erectilis dysfunctio kezelésének készítményei	X					X	
G04BX	egyéb urológiai szerek	X						
G04C	BENIGNUS PROSTATÁ HYPERRETRO- PHIA KEZELÉSÉNEK GYÓGYSZEREI							
G04CA	alfa-adrenoreceptor antagonisták		X					
G04CB	tesztoszteron-5-alfa reduktáz inhibitorok		X					
H01A	HYPOPHYSIS ELÜLSŐ LEBENY HORMONOK ÉS ANALÓGJAIK							
H01AC	somatropin és analógjai	X					X	
H01AX	az elülső hypophysis egyéb hormonjai és analógjaik	X						
H01B	HYPOPHYSIS HÁTSÓ LEBENY HORMONOK							
H01BA	vasopressin és analógjai	X			X		X	
H01BB	oxytocin és származékai	X						
H01C	HYPOTHALAMUS-HORMONOK							
H01CA	gonadotropinreleasing hormonok	X					X	
H01CB	növekedési hormon release inhibitor hormon	X					X	
H02A	SZISZTÉMÁS CORTICOSTEROIDOK ÖNMAGUKBAN							

H02AA	mineralocorticoidok		X			X	X	
H02AB	glucocorticoidok	X	X	X	X	X	X	
H03A	PAJZSMIRIGY-KÉSZÍTMÉNYEK							
H03AA	paizsmirigy-hormonok				X			
H03B	ANTITHYREOID KÉSZÍTMÉNYEK							
H03BA	thiouracilok	X				X		
H03BB	kéntartalmú imidazol-származékok				X			
H04A	GLYCOGENOLYTICUS HORMONOK							
H04AA	glycogenolyticus hormonok	X				X		
H05A	PARATHYREOID HORMONOK ÉS HOMOLÓGJAİK							
H05AA	Parathyreoid hormonok és homológjai	X				X		
H05B	ANTI-PARATHYREOID HORMONOK							
H05BA	calcitonin-készítmények		X			X	X	
H05BX	egyéb készítmények	X					X	
J01A	TETRACYCLINEK							
J01AA	tetracyclinek	X	X					
J01BA	amphenicolok		X					
J01C	BÉTA-LAKTÁM ANTIBIOTIKUMOK, PENICILLINEK							
J01CA	széles spektrumú penicillinek	X	X			X		
J01CE	béta-laktamáz érzékeny penicillinek	X	X			X		
J01CF	béta-laktamáz rezisztens penicillinek		X					
J01CR	penicillinek kombinációi, beleértve a béta-laktamáz gátlókat	X	X			X		
J01D	EGYÉB BÉTA-LAKTÁM ANTIBIOTIKUMOK							
J01DA	cephalosporinok	X						
J01DB	első generációs cephalosporinok		X					
J01DC	második generációs cephalosporinok	X	X			X		
J01DD	harmadik generációs cephalosporinok	X	X			X		
J01DH	carbapenemek	X						
J01E	SZULFONAMIDOK ÉS TRIMETHOPRIM							
J01EE	Szulfonamidok és trimethoprim kombinációi	X	X			X		

J01F	MAKROLIDOK ÉS LINKOSAMIDOK							
J01FA	makrolidok	X	X			X	X	
J01FF	linkosamidok	X	X					
J01G	AMINOGLYCOSIDOK							
J01GA	streptomycinek	X						
J01GB	egyéb aminoglycosidok	X					X	
J01M	QUINOLONOK							
J01MA	fluoroquinolonok	X	X				X	
J01MB	egyéb quinolok		X					
J01X	EGYÉB ANTIBAKTERIÁLIS SZEREK							
J01XA	glycopeptid antibiotikumok	X						
J01XB	polymyxinek	X					X	
J01XC	antibakteriális szteroidok	X						
J01XD	imidazol származékok	X						
J01XX	egyéb antibakteriális szerek	X	X					
J02A	SZISZTÉMÁS GOMBAELLENES SZEREK							
J02AA	antibiotikumok	X						
J02AB	imidazol-származékok		X					
J02AC	triazol származékok	X	X			X	X	
J02AX	egyéb szisztémás antimycotikumok	X						
J04A	ANTITUBERKULOTIKUMOK							
J04AB	antibiotikumok	X						
J04AC	hydrazidok	X						
J04AK	egyéb antituberkulotikumok	X						
J04AM	antituberkulotikumok kombinációi	X						
J05A	KÖZVETLENÜL A VÍRUSRA HATÓ SZEREK							
J05AB	nucleosidok és nucleotidok, a reverz transzkriptáz gátlók kivételével	X	X				X	X
J05AD	foszfonsav származékok	X						
J05AE	protease inhibitorok	X					X	X
J05AF	nucleosid reverse transcriptase gátlók	X					X	
J05AG	non-nucleosid reverse transcriptase gátlók	X					X	
J05AH	neuraminidase inhibitorok	X						

J05AR	vírusellenes szerek HIV fertőzés kezelésére, kombinációk	X					X	
J05AX	egyéb vírusellenes készítmények	X	X				X	X
J06B	IMMUNGLOBULINOK							
J06BA	immun szérumok	X						
J06BB	specifikus immunglobulinok	X					X	
J06BC	immunglobulinok	X						
J07A	BAKTERIÁLIS VAKCINA							
J07AG	haemophilus influenza B vakcinák		X					
J07AH	meningococcus vakcinák	X					X	
J07AL	pneumococcus vakcinák	X	X			X		
J07AM	tetanusz vakcinák	X					X	
J07AX	egyéb bakteriális vakcinák	X						
J07B	VIRÁLIS VAKCINÁK							
J07BA	encephalitis vakcinák		X					
J07BB	influenza vakcinák		X					
J07BC	hepatitis vakcinák	X	X					
J07BF	poliomyelitis vakcinák	X						
J07BK	varicella vakcinák	X						
J07	BAKTERIÁLIS ÉS VIRÁLIS VAKCINÁK KOMBINÁCIÓI							
J07CA	bakteriális és virális vakcinák kombinációi	X						
L01A	ALKYLEZO SZEREK							
L01AA	mustárnitrogén-analógok	X				X	X	
L01AD	nitrosoureák	X						
L01AX	egyéb alkilező szerek	X					X	
L01B	ANTIMETABOLITOK							
L01BA	folsav analógok	X				X	X	
L01BB	purin analógok	X					X	
L01BC	pyrimidin analógok	X					X	
L01C	NÖVÉNYI ALKALOIDOK ÉS EGYÉB TERMÉSZETES KÉSZÍTMÉNYEK							
L01CA	vinca alkaloidok és analógjaik	X						
L01CB	podophyllotoxin-származékok	X					X	
L01CD	taxánok	X						
L01D	CYTOTOXICUS ANTIBIOTIKUMOK ÉS ROKON VEGYÜLETEK							

L01DB	anthracyclinek és rokon vegyületek	X					X	
L01DC	egyéb cytotoxicus antibiotikumok	X					X	
L01X	EGYÉB DAGANATELLENES SZEREK							
L01XA	platina-vegyületek	X						
L01XB	methyl hydrazinok	X						
L01XC	monoclonalis antitestek	X					X	
L01XD	photodinamias terápiában használt szerek	X						
L01XE	proteinkinase inhibitorok	X					X	
L01XX	egyéb cytostaticumok	X					X	
L02A	HORMONOK ÉS ROKON VEGYÜLETEK							
L02AB	progestogenek	X					X	
L02AE	gonadotropin releasing hormon analógok	X					X	
L02B	HORMONANTAGONISTÁK ÉS ROKON SZEREK							
L02BA	antioestrogenek	X					X	
L02BB	antiandrogenek	X					X	
L02BG	enzim-inhibitorok	X					X	
L02BX	egyéb hormonantagonisták és rokon anyagok						X	
L03A	CY TOKINEK ÉS IMMUNMODULÁTOROK							
L03AA	colonia stimuláló faktorok	X					X	
L03AB	interferonok	X					X	X
L03AC	interleukinok	X						
L03AX	egyéb cytokinek és immunmodulátorok	X					X	
L04A	IMMUNSUPPRESSIV SZEREK							
L04AA	szelektív immunsuppressiv szerek	X				X	X	
L04AB	Tumor nekrosis faktor alfa (TNFα) inhibitorok	X					X	
L04AC	Interleukin-gátlók	X					X	
L04AD	calcineurin gátlók	X				X	X	
L04AX	egyéb immunsuppressiv szerek	X				X	X	
M01A	NEM STEROID GYULLADÁSGÁTLÓK ÉS RHEUMAELLENES KÉSZÍTMÉNYEK							
M01AA	butylpyrazolidinek			X				

M01AB	ecetsav- és rokon vegyületek	X	X	X		X		
M01AC	oxicamok	X	X	X		X		
M01AE	propionsav-származékok	X	X			X		
M01AG	fenamatok	X	X					
M01AH	coxibok	X				X		
M01AX	egyéb nem steroid gyulladásgátlók és rheumaellenes készítmények	X	X			X		
M01C	SPECIFIKUS RHEUMAELLENES SZEREK							
M01CB	aranykészítmények		X					
M01CC	penicillamin és hasonló vegyületek		X					
M02A	ÍZÜLETI ÉS IZOMFÁJDALMAK KEZELÉ- SÉNEK LOKÁLIS KÉSZÍTMÉNYEI							
M02AA	nem steroid gyulladásgátlók, lokális készítmények	X						
M02AC	salicyl-sav-származékot tartalmazó készítmények	X						
M02AX	egyéb lokális készítmények az ízületi és izomfájdalmakra	X	X					
M03A	PERIFÉRIÁS TÁMADÁSPONTÚ IZOM- RELAXÁNSOK							
M03AC	egyéb quateraaer ammónium- vegyületek	X						
M03AX	EGYÉB PERIFÉRIÁS TÁMADÁSPONTÚ IZOMRELAXÁNSOK	X						
M03B	KÖZPONTI TÁMADÁSPONTÚ IZOMRELAXÁNSOK							
M03BA	carbamin-sav észterek		X					
M03BB	oxazol-, thiazin- és triazin-származékok		X					
M03BX	egyéb központi támadáspontú szerek		X			X		
M03C	IZOMRELAXÁNSOK, KÖZVETLEN HATÁSÚ SZEREK							
M03CA	dantorlen és származékai	X						
M04A	KÖSZVÉNYELLENES KÉSZÍTMÉNYEK							
M04AA	húgysavképződést gátló készítmények				X	X		
M05B	MINERALISATIÓRA HATÓ SZEREK							
M05BA	bisphosphonatok	X				X	X	

M05BB	bisphosphonát kombináció	X				X	X	
M05BX	mineralizációra ható egyéb gyógyszerek	X				X	X	
M09A	A VÁZ- ÉS IZOMRENDSZER BETEGSÉ- GEINEK EGYÉB GYÓGYSZEREI							
M09AX	a váz- és izomrendszer betegségeinek egyéb gyógyszerei	X				X		
N01A	ÁLTALÁNOS ÉRZÉSTELENÍTŐK							
N01AB	halogénezett szénhidrogének	X						
N01AF	barbiturátok önmagukban	X						
N01AH	opiooid érzéstelenítők	X						
N01AX	egyéb általános érzéstelenítők	X						
N01B	HELYI ÉRZÉSTELENÍTŐK							
N01BA	amino-benzoésav észterek	X						
N01BB	amidok	X						
N01BX	egyéb helyi érzéstelenítők	X						
N02A	OPIOIDOK							
N02AA	természetes opium-alkaloidok	X	X			X	X	
N02AB	phenylpiperidin-származékok	X				X	X	
N02AC	diphenylpropylamin-származékok	X						
N02AE	oripavin származékok	X					X	
N02AG	opiooidok és görcsoldók kombinációi	X					X	
N02AX	egyéb opiooidok	X	X				X	
N02B	EGYÉB FÁJDALOMCSILLAPÍTÓK ÉS LÁZCSÖKKENTŐK							
N02BA	salicylsav és származékai	X	X					
N02BB	pyrazolonok	X	X				X	
N02BE	anilidek	X						
N02C	MIGRÉNELLENES SZEREK							
N02CA	ergot alkaloidok		X					
N02CC	szelektív 5HT1-receptor agonisták		X					
N02CX	egyéb migrénellenes készítmények		X					
N03A	ANTIEPILEPTICUMOK							
N03AA	barbiturátok és származékaik	X	X			X		
N03AB	hydantoin-származékok	X	X				X	
N03AD	succinimid-származékok		X			X		
N03AE	benzodiazepin-származékok	X	X			X		
N03AF	carboxamid-származékok	X	X			X	X	

N03AG	zsírsav-származékok	X	X			X	X	
N03AX	egyéb antiepileptikumok	X	X			X		
N04A	ANTICHOLINERG SZEREK							
N04AA	tertiær aminok		X			X		
N04B	DOPAMINERG SZEREK							
N04BA	dopa és dopa származékok	X	X			X	X	
N04BB	adamantan-származékok	X	X			X		
N04BC	dopamin agonisták	X				X		
N04BD	MAO-B bénítók	X	X			X		
N04BX	egyéb dopaminerg szerek	X				X		
N05A	AHTIPSYCHOTICUMOK							
N05AA	alifás oldalláncot tartalmazó phenothiazinok	X						
N05AB	piperazin szerkezetű phenothiazinok	X					X	
N05AC	piperidin szerkezetű phenothiazinok		X					
N05AD	butyrophenon-származékok	X				X	X	
N05AE	indol-származékok	X					X	
N05AF	thioxanthen-származékok	X				X	X	
N05AH	diazepinek és oxazepinek	X					X	
N05AL	benzamidok	X	X			X	X	
N05AN	lítium	X				X	X	
N05AX	egyéb antipsychoticumok	X					X	
N05B	ANXIOLYTICUMOK							
N05BA	benzodiazepin-származékok	X				X	X	
N05BB	diphenylmethan-származékok	X						
N05BC	carbamidok	X						
N05BE	azaspirodecanedion-származékok	X						
N05BX	egyéb anxiolyticumok	X						
N05C	ALTATÓK ÉS NYUGTATÓK							
N05CA	barbiturátok önmagukban		X					
N05CB	barbiturátok, kombináció	X						
N05CD	benzodiazepin-származékok	X						
N05CM	egyéb altatók és nyugtatók	X						
N06A	ANTIDEPRESSZÁNSOK							
N06AA	nem szelektív monoamin-reuptake gátlók		X			X		
N06AB	szelektív szerotonin-reuptake gátlók	X	X			X		
N06AG	MAO-A bénítók		X			X		

N06AX	egyéb antidepresszánsok	X	X			X		
N06B	PSYCHOSTIMULÁNSOK ÉS NOOTROPICUMOK							
N06BA	Centrális hatású sympathomimeticumok	X				X		
N06BC	xanthine-származékok			X				
N06BX	egyéb psychostimulánsok és nootropicumok	X	X					
N06D	DEMENTIA ELLENES SZEREK							
N06DA	anticholinesterasok	X				X		
N06DX	egyéb anti-demencia gyógyszerek	X				X		
N07A	PARASYMPATHOMIMETICUMOK							
N07AA	cholinesterase-bénítók		X				X	
N07AX	egyéb parasympathomimeticumok	X					X	
N07B	SZENVEDÉLYBETEGSÉGEKBEN HASZNÁLT SZEREK							
N07BA	dohányzásellenes szerek	X	X			X		
N07BB	gyógyszerek a krónikus alkoholizmus kezelésére				X			
N07BC	opioid-függőségben használt gyógyszerek	X					X	
N07C	SZÉDÜLÉS ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK							
N07CA	szédülés elleni készítmények		X			X		
N07X	EGYÉB IDEGRENDSZERRE HATÓ SZEREK							
N07XX	egyéb idegrendszerre ható gyógyszerek	X					X	
P01A	AMOEBIASIS ÉS EGYÉB PROTOZON OKOZTA BETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI							
P01AB	nitroimidazol-származékok		X					
P01B	MALÁRIAELLENES SZEREK							
P01BA	aminoquinolonok		X			X		
P01BD	diaminopyrimidinek	X						
P02C	NEMATODÁK ELLENI SZEREK							
P02CA	benzimidazol származékok	X						
P03A	EKTOPARAZITA-ELLENES SZEREK, BELEÉRTVE: RÜHELLENES SZEREK							
P03AX	egyéb ektoparazita-ellenes szerek, beleértve: rühellenes szerek	X						

R01A	LOKÁLIS ORR-OEDEMA- CSÖKKENTŐK ÉS EGYÉB NASALIS KÉSZÍTMÉNYEK							
R01AA	sympathomimeticumok önmagukban	X						
R01AC	antiallergikumok, kivéve corticosteroidokat	X						
R01AD	corticosteroidok		X					
R01AX	egyéb nasalis készítmények	X		X				
R02A	GÉGÉSZETI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNYEK							
R02AA	antisepticumok	X						
R03A	ADRENERGEK, INHALÁLÓ SZEREK							
R03AC	szelektív béta2 adrenoreceptor agonisták	X	X			X		
R03AK	adrenergik és más asthmaelleni szerek	X	X			X		
R03AL	adrenerg szerek kombinációi anticholinerg szerekkel	X	X			X		
R03B	EGYÉB ASTHMA-ELLENES SZEREK, INHALÁLÓ SZEREK							
R03BA	glucocorticoidok		X			X		
R03BB	anticholinerg szerek		X			X		
R03BC	antiallergikumok, kivéve a corticosteroidokat		X			X		
R03C	SZISZTÉMÁS ADRENERG SZEREK							
R03CA	alfa és béta adrenoreceptor agonisták	X						
R03CC	szelektív béta2 adrenoreceptor agonisták	X	X					
R03D	EGYÉB SZISZTÉMÁS ANTIASTHMATICUMOK							
R03DA	xanthinok		X			X		
R03DC	leucotrien receptor antagonisták	X				X		
R03DX	Egyéb szisztémás gyógyszerek obstruktív légúti betegségekre	X					X	
R05C	KÖPTETŐK, KIVÉVE A KÖHÖGÉS- CSILLAPÍTÓ KOMBINÁCIÓKAT							
R05CA	Köptetők			X				
R05CA	köptetők	X						
R05CB	nyákoldók	X					X	
R05D	KÖHÖGÉSCSILLAPÍTÓK, KIVÉVE A KÖPTETŐ KOMBINÁCIÓKAT							
R05DA	ópium alkaloidok és származékaik	X						

R05DB	egyéb köhögéscsillapítók		X					
R05F	KÖHÖGÉSCSILLAPÍTÓK ÉS KÖPTETŐK KOMBINÁCIÓI							
R05F	köhögéscsillapítók és köptetők kombinációi (FONO)			X				
R05FA	ópium-származékok és köptetők	X						
R06A	SZISZTÉMÁS ANTIHISZTAMINOK							
R06AA	aminoalkyl éterek		X					
R06AB	substituált alkylaminok		X					
R06AC	substituált ethylendiaminok		X					
R06AD	henothiazin-származékok		X					
R06AE	piperazin-származékok	X	X					
R06AX	egyéb szisztémás antihisztaminok	X	X					
R07A	EGYÉB, LÉGZŐRENDSZERRE HATÓ KÉSZÍTMÉNYEK							
R07AA	tüdő surfactantok	X	X					
R07AX	Légzőrendszerre ható egyéb készítmények	X					X	
S01A	FERTŐZÉSELLENES SZEREK							
S01AA	antibiotikumok		X					
S01AB	szulfonamidok	X						
S01AD	vírusellenes szerek		X			X		
S01AE	fluoroquinolonok	X	X					
S01AX	egyéb antiinfect szerek		X					
S01B	GYULLADÁSGÁTLÓ SZEREK							
S01BA	corticosteroidok önmagukban		X	X				
S01BC	nem steroid gyulladásgátló szerek		X					
S01C	GYULLADÁSGÁTLÓ ÉS FERTŐZÉS- ELLENES SZEREK KOMBINÁCIÓI							
S01CA	corticosteroidok és fertőzésellenes szerek kombinációi		X					
S01E	GLAUCOMA ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK ÉS PUPILLASZÚKÍTÓK							
S01EA	sympathomimeticumok	X		X				
S01EB	parasympathomimeticumok			X				
S01EC	carboanhydrase inhibitorok	X			X	X		
S01ED	béta-receptor blokkolók	X		X	X	X		
S01EE	prostaglandin analógok	X				X		

S01EX	a glaucoma kezelésének egyéb gyógyszerei	X						
S01F	PUPILLATÁGÍTÓK ÉS CYCLOPLEG SZEREK							
S01FA	anticholinerg szerek	X						
S01G	LOKÁLIS OEDEMA-CSÖKKENTŐK ÉS ANTIALLERGIKUMOK							
S01GA	lokális oedema-csökkentőként használt sympathomimeticumok		X					
S01GX	egyéb antiallergikumok		X					
S01H	HELYI ÉRZÉSTELENÍTŐK							
S01HA	helyi érzéstelenítők		X					
S01J	DIAGNOSZTIKUMOK							
S01JA	színezőanyagok	X						
S01K	SEBÉSZETI SEGÉDANYAGOK							
S01KX	egyéb sebészeti segédanyagok	X						
S01LA	érújdonszövődés-gátló szerek	X						
S01X	EGYÉB SZEMÉSZETI KÉSZÍTMÉNYEK							
S01XA	egyéb szemészeti készítmények	X	X			X		
S02C	CORTICOSTEROIDOK ÉS FERTŐZÉS-ELLENES SZEREK KOMBINÁCIÓI							
S02CA	corticosteroidok és fertőzésellenes szerek kombinációi		X					
S02D	EGYÉB FÜLÉSZETI GYÓGYSZEREK							
S02DA	fájdalomcsillapítók és érzéstelenítők	X						
S03A	FERTŐZÉSELLENES SZEREK							
S03AA	fertőzésellenes szerek		X					
V01A	ALLERGÉNEK							
V01AA	allergén extraktumok, kivonatok	X				X		
V03A	MINDEN EGYÉB TERÁPIÁS KÉSZÍTMÉNY							
V03AB	antidotumok	X						
V03AC	vassal kelátot képző szerek				X		X	
V03AE	hyperkalaemia gyógyszerei	X			X		X	
V03AF	detoxikáló szerek cytostatikus kezeléskor	X					X	
V03AK	szöveti ragasztóanyagok	X						
V03AN	gyógyászatban alkalmazott gázok	X						

V04AX	egyéb diagnosztikumok	X						
V04C	EGYÉB DIAGNOSZTIKAI SZEREK							
V04CG	gyomorszekréció vizsgálatához használt szerek	X						
V04CJ	Thyreoidea funkciós tesztek	X					X	
V06C	csecsemőtápszerek	X	X	X				
V06D	EGYÉB TÁPSZEREK							
V06D	tápszerek					X	X	
V06DD	Aminosavak, beleértve a polipeptid kombinációkat	X					X	
V07A	ÖSSZES EGYÉB NEM TERÁPIÁS KÉSZÍTMÉNY							
V07AB	oldószerek hígító oldatok beleértve az öblítő oldatokat	X	X			X		
V07AY	technikai fertőtlenítők		X			X		
V08A	RÖNTGENKONTRASZTANYAGOK, JÓDOZOTTAK							
V08AA	vízoldékony, nefrotrop, magas ozmolalitású röntgenkontrasztanyagok	X						
V08AB	vízoldékony, nefrotrop, alacsony ozmolalitású röntgenkontrasztanyagok	X						
V08AC	vízoldékony, hepatotrop röntgenkontrasztanyagok	X						
V08AD	nem vízoldékony röntgenkontrasztanyagok	X						
V08B	RÖNTGENKONTRASZTANYAGOK, NEM JÓDOZOTTAK							
V08BA	bárium-szulfát-tartalmú röntgenkontrasztanyagok	X						
V08C	MÁGNESES KONTRASZTANYAGOK							
V08CA	paramágneses röntgenkontrasztanyagok	X						
V08CB	szuper paramágneses kontrasztanyagok	X						
V08D	ULTRAHANG KONTRASZTANYAGOK							
V08DA	ultrahang-kontrasztanyagok	X						
V10	TERÁPIÁS CÉLÚ RADIOAKTÍV KÉSZÍTMÉNYEK							
V10A	GYULLADÁSCSÖKKENTŐ KÉSZÍTMÉNYEK							
V10AX	Egyéb gyulladáscsökkentő terápiás radioaktív készítmények	X						

V10X	EGYÉB THERÁPIÁS RADIOAKTÍV KÉSZÍTMÉNYEK							
V10XX	további therápiás radioaktív készítmények	X					X	

2. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez¹⁹⁰

A kiemelt indikációhoz kötött támogatási kategóriába (EÜ100) tartozó betegségcsoportok, indikációs területek és a felírásra jogosultak köre

EÜ100 1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Inzulinkezelésre szoruló (önmagában vagy orális antidiabetikum mellett) cukorbeteg
A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos, házi gyermekorvos, vegyes praxisú orvos (a továbbiakban együtt: házi orvos)	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT
ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
E10, E11, E12, O24

EÜ100 2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Legalább 3 hónapig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló (naponta három vagy több alkalommal inzulinkezelésre szoruló) 1-es vagy 2-es típusú diabetesben szenvedő cukorbeteg részére, amennyiben a beállított terápia ellenére megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartást (HbA1c<8,0%) nem lehetett elérni, vagy megfelelő életmód-terápia mellett az étkezés után 60–90 perccel mért posztprandriális vércukorszint érték havonta négy alkalommal meghaladja a 10,0 mmol/l értéket, vagy havonta legalább 3 alkalommal – az orvosi dokumentációban feltüntetett – korrekciót igénylő hypoglikemia jelentkezik.

Három hónapnál rövidebb ideig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló cukorbeteg részére, ha legalább egy – az orvosi dokumentációban feltüntetett – súlyos (az elhárításhoz külső segítséget igénylő) hypoglikemia jelentkezik.

2-es típusú cukorbetegségben szenvedő beteg esetében a gyógyszer alkalmazása egy év után csak akkor folytatható, ha a szakorvosi javaslat kiállítását megelőző egy éven belül három – legalább két hónap különbséggel mért – HbA1c értéke közül kettő 8,0% alatt van. (A gyógyszer alkalmazása a HbA1c értéktől függetlenül akkor is folytatható, ha a betegnek legalább egy – az orvosi dokumentációban feltüntetett – súlyos, az elhárításhoz külső segítséget igénylő hypoglikemiás eseménye volt.)

A fenti feltételek alapján végzett kezelést követően, 2-es típusú cukorbetegségben szenvedő beteg esetében

- legalább egy évig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló (naponta három vagy több alkalommal inzulinkezelésre szoruló) cukorbeteg részére, amennyiben a beállított terápia ellenére megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartást ($HbA1c < 8,0\%$) nem lehetett elérni, vagy megfelelő életmód-terápia mellett az étkezés után 60–90 perccel mért posztprandialis vércukorszint érték havonta négy alkalommal meghaladja a 10,0 mmol/l értéket, vagy havonta legalább 3 alkalommal – az orvosi dokumentációban feltüntetett – korrekciót igénylő hypoglikémia jelentkezik.
- legalább fél évig az Eü50 6/d. pont alapján kezelt cukorbeteg részére, amennyiben a szakorvosi javaslat kiállítását megelőzően legalább két hónap különbséggel mért HbA1c értéke közül kettő 8,0% alatt van.

A kezelés további fenntartására a fenti szabályok vonatkoznak.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)* E10, E11, E12, O24

EÜ100 3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Legalább 3 hónapig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló (naponta három vagy több alkalommal inzulinkezelésre szoruló) 1-es vagy 2-es típusú diabetesben szenvedő cukorbeteg részére, amennyiben a beállított terápia ellenére megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartást ($HbA1c < 8,0\%$) nem lehetett elérni, vagy havonta legalább 3 alkalommal – az orvosi dokumentációban feltüntetett – korrekciót igénylő hypoglikémia jelentkezik.

Három hónapnál rövidebb ideig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló cukorbeteg részére, ha legalább egy – az orvosi dokumentációban feltüntetett – súlyos (az elhárításhoz külső segítséget igénylő) hypoglikaemia jelentkezik.

2-es típusú cukorbetegségben szenvedő beteg esetében a gyógyszer alkalmazása egy év után csak akkor folytatható, ha a szakorvosi javaslat kiállítását megelőző egy éven belül három – legalább két hónap különbséggel mért – HbA1c értéke közül kettő 8,0% alatt van. (A gyógyszer alkalmazása a HbA1c értéktől függetlenül akkor is folytatható, ha a betegnek legalább egy – az orvosi dokumentációban feltüntetett – súlyos, az elhárításhoz külső segítséget igénylő hypoglikaemiás eseménye volt.)

A fenti feltételek alapján végzett kezelést követően, 2-es típusú cukorbetegségben szenvedő beteg esetében

- legalább egy évig humán intenzifikált inzulinkezelés alatt álló (naponta három vagy több alkalommal inzulinkezelésre szoruló) cukorbeteg részére, amennyiben a beállított terápia ellenére megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartást ($HbA1c < 8,0\%$) nem lehetett elérni, vagy havonta legalább 3 alkalommal – az orvosi dokumentációban feltüntetett – korrekciót igénylő hypoglikaemia jelentkezik.
- legalább fél évig az Eü50 6/d. pont alapján kezelt cukorbeteg részére, amennyiben a szakorvosi javaslat kiállítását megelőzően legalább két hónap különbséggel mért HbA1c értéke közül kettő 8,0% alatt van.

A kezelés további fenntartására a fenti szabályok vonatkoznak.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Csecsemő- gyermekgyógyászat	és javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- gyermekgyógyászat	és javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:
12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) E10, E11, E12

EÜ100 4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Myasthenia gravis

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Gyermeckorkeletológia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Neurologia

javasolhat és írhat

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12
hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G70

EÜ100 5.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tetanusz profilaxis dokumentáltan szükséges eseteiben

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
Z298

EÜ100 6/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Házi oxigénellátásban részesülő beteg részére – dokumentáltan szükséges esetben, a beteg részére történő betanítással és átadással

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő és gyermek
kardiológia

Gyermecktüdőgyógyászat

Kardiológia

Tüdőgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és
írhat

javasolhat és
írhat

javasolhat és
írhat

javasolhat és
írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:24
hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
J95, J96, J97, J98, J99

EÜ100 6/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tartós házi oxigénellátásban részesülő beteg részére, akinek életvitelében dokumentáltan jelentős javulást eredményez az oxigéngázhoz képest, a beteg részére történő betanítással és átadással

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J95, J96, J97, J98, J99

EÜ100 7/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

-Transzplantált beteg részére az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Csecsemő- és gyermekkardiológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermek gastroenterológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermeksebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Gyermek-tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Hematológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Kardiológia	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Sebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Kijelölt intézmény	Nefrológia	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Belgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gastroenterológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermeksebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Hematológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Kardiológia	javaslatra írhat

Megkötés nélkül	Nefrológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Sebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Szívsebészet	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Tüdőgyógyászat	javaslatra írhat

SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z940, Z941, Z942, Z944, Z948

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház

EÜ100 7/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Szervtranszplantáción átesett betegek részére CMV betegség megelőzésére fenyegető rejectio (GVH) esetén
- CMV retinitis indukciós és fenntartó kezelésére szerzett immunhiányos állapotban (AIDS-ben)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Illetékes szakorvos	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

B2020, Z940, Z941, Z942, Z944, Z948

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház

EÜ100 8/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegség miatt végzett kemoterápia/irradiáció során fellépő súlyos lázas neutropénia esetén, vagy olyan esetben, ha a lázas neutropénia kockázata a 20%-ot meghaladja
- Perifériás őssejt gyűjtés esetén
- Csontvelő-átültetésben részesülő betegek, akik hosszan tartó, súlyos neutropéniának lehetnek kitéve

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Haematológia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Klinikai onkológia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Sugártherápia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

R72

EÜ100 8/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kizárólag szekunder profilaxisban, amennyiben a megelőző kemoterápiás ciklusban grade 3-4-es fokozatú neutropéniához társulóan az alábbiak közül valamelyik neutropéniás komplikáció következett be:

- neutropénia miatti antibiotikus vagy antimikotikus kezelés;
- neutropénia miatti hospitalizáció;
- neutropénia miatti dózishalasztás vagy dóziscsökkentés;
- febrilis neutropénia.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Haematológia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Klinikai onkológia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Sugártherápia	írhat
Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező járóbeteg szakrendelés	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

R72

EÜ100 8/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegek fájdalomcsillapítása, WHO szerint I. fájdalomcsillapító lépcsőbe tartozó szerként, az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R521, R5290

EÜ100 8/b2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegek fájdalomcsillapítása, WHO szerint II. fájdalomcsillapító lépcsőbe tartozó szerként, az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R520, R522

EÜ100 8/b3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegek fájdalomcsillapítása, WHO szerint III. fájdalomcsillapító lépcsőbe tartozó szerként, az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R520, R521

EÜ100 8/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegségek, az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C

EÜ100 8/d1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Malignus tumor következtében fellépő osteolitikus vagy kevert csontmetasztázisok
- Myeloma multiplex ossealis manifestációi
- Tumoros hypercalcaemia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

EÜ100 8/d2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Malignus tumor következtében fellépő csontmetasztázisok
- Myeloma multiplex ossealis manifestációi
- Tumoros hypercalcaemia, de kizárólag a készítmény alkalmazási előírásában szerepelő javallatok figyelembevételével.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C795, C90

EÜ100 8/d3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Csontrendszeret érintő események (patológiás csonttörés, a csontok besugárzása, gerincvelő kompresszió vagy csontműtét) megelőzésére prosztata tumor csontáttéteiben szenvedő felnőtt beteg részére – az onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján – progresszióig (csontszcintigráfia és CT-vel vagy MR-rel detektált változás), ha a betegnél az EÜ100 8/d2. pont alapján rendelhető készítmény

- dokumentáltan ellenjavallt vagy túlérzékenység miatt nem alkalmazható,
- alkalmazása során akut-fázis reakció alakul ki [a kezelés első 3 napján fellépő, lázzal ($\geq 38^\circ\text{C}$) kísért, hát- vagy ízületi vagy csontfájdalom formájában],
- alkalmazása nem javasolt súlyos vesekárosodás (kreatinin-clearance < 30 ml/perc) vagy a kreatinin-clearance 30–60 ml/perc esetén, vagy az alkalmazási előírás alapján alkalmazandó csökkentett dózis ellenére romló vesefunkció esetén, vagy
- legalább 3 hónapig történő alkalmazása során a csontfolyamat progrediál.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C795, C61H0

EÜ100 8/e.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Szövettanilag igazolt emlőrák csontáttétekkel
- Tumoros hypercalcaemia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C509, C795

EÜ100 8/f.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A 8/d1., 8/d2. és 8/e. pont alatti infúziós kezelések hatásának fenntartására vagy önálló terápiaként – ha a betegnél nem szükséges parenterális biszfoszfonát kezelés, akkor anélkül is

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C509, C795, C90

EÜ100 8/g1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hyperprolactinaemia
- Infertilitás
- Acromegalia
- Galaktorrhoea
- Prolactinoma

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Andrológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D352, E220, E2210, N64, N97

EÜ100 8/g2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A 8/g1. pont szerinti esetekben, dokumentált bromocriptin rezisztencia, illetve intolerancia esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Andrológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D352, N64, N97, E221, E220

EÜ100 8/h1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

A megelőző 3 hónapban az e pont alá tartozó gyógyszerrel kezelt beteg részére, illetve azon beteg részére, akinél az EÜ 100 8/h2. pontra besorolt készítményekkel szemben intolerancia áll fenn, vagy az adott készítmények kontraindikáltak

- szervre lokalizált prosztatatarák sugárkezelésekor:
 - a) közepes kockázat esetén neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 6 hónapig,
 - b) magas kockázat esetén neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 3 évig;
 - lokálisan előrehaladott prosztatatarák kezelésekor kiemelten magas rizikójú prosztatatarák esetén:
 - a) ha a beteg alkalmatlan sebészeti vagy sugárkezelésre,
 - b) sebészeti kezelést megelőzően neoadjuvánsként maximum 3 hónapig,
 - c) sugárkezeléskor neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 3 évig;
 - bármely kockázat esetén nyirokcsomó pozitivitáskor (N+);
 - metasztatikus prosztatatarákban szenvedő betegeknél;
 - kuratív kezelés után fellépő progresszió esetén;
- androgen deprivációs hormonterápiaként, maximum 1 hónapos bevezető antiandrogén kezelés mellett, onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Urológia	írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Sugárterápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) C61

EÜ100 8/h2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:A megelőző 3 hónapban az Eü100 8/h1. pont alá tartozó gyógyszerrel nem kezelt beteg (új beteg) részére

- szervre lokalizált prosztatatarák sugárkezelésekor:
 - a) közepes kockázat esetén neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 6 hónapig,
 - b) magas kockázat esetén neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 3 évig;
- lokálisan előrehaladott prosztatatarák kezelésekor kiemelten magas rizikójú prosztatatarák esetén:
 - a) ha a beteg alkalmatlan sebészeti vagy sugárkezelésre,
 - b) sebészeti kezelést megelőzően neoadjuvánsként maximum 3 hónapig,

c) sugárkezeléskor neoadjuváns/konkomittáns/adjuváns formában 3 hó - maximum 3 évig;
 - bármely kockázat esetén nyirokcsomó pozitivitáskor (N+);
 - metasztatikus prosztatákban szenvedő betegeknél;
 - kuratív kezelés után fellépő progresszió esetén;
 androgen deprivációs hormonterápiaként, maximum 1 hónapos bevezető antiandrogén kezelés mellett, onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Urológia	írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Sugárterápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) C61

EÜ100 8/i1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tamoxifen kezelés után kialakult relapsus vagy tamoxifen intolerancia esetén dokumentált hormonreceptor pozitív emlődaganatos, postmenopauzában levő betegek kezelése

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
 C509

EÜ100 8/i2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Postmenopauzában lévő, hormonreceptor pozitív korai emlőrákos beteg adjuváns kezelése

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C509

EÜ100 8/i3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Postmenopauzában lévő, hormonreceptor pozitív korai emlőrákos beteg adjuváns kezelése standard tamoxifen terápiát követő szekvenciális kezelésként

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai
onkológia

Sugártherápia

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C509

EÜ100 8/i4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Lokálisan, lokoregionálisan előrehaladott vagy metasztatikus, hormonreceptor pozitív emlőrákban, tamoxifen és aromatase-gátló – vagy ha a beteg korábban tamoxifent nem kapott, aromatase-gátló – kezelés után bekövetkező progresszió (elváltozások méretének 25%-os növekedése vagy új góccok megjelenése) esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai
onkológia

Sugártherápia

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
C509

EÜ100 8/j.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Fej-nyaki területen rosszindulatú daganatok miatt végzett sugárkezeléshez csatlakozó xerostomia kezelése

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Arc-állcsont-szájsebészet

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

Megkötés nélkül	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Sugárterápia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10, C11, C12, C13, C14, R682

EÜ100 8/k.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Az alapteregséggel összefüggő, tünetekkel járó, lokálisan előrehaladott hormondependens prosztatarák kezelésére antiandrogennel
 - a) maximum 1 hónapos bevezető terápiaként LHRH-analóg mellett, vagy
 - b) metasztázis nélküli (M0) betegek esetén szekunder hormonkezelés céljából monoterápiaként emelt dózisban;
 - Áttétes hormondependens prosztatarák kezelésére antiandrogennel maximum 1 hónapos bevezető terápiaként LHRH-analóg mellett;
 - Addicionális hormonmanipuláció céljából antiandrogennel azon betegeknél, akiknél az adekvát szérum tesztoszteron-csökkenést (<50ng/dl vagy 1,7nmol/l) nem lehetett elérni gyógyszeres vagy sebészeti kasztráció által;
- onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai onkológia
Sugárterápia
Urológia

JOGOSULTSÁG:

írhat
írhat
írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C61

EÜ100 8/l1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hólyagtumor alacsony és közepes kockázatú eseteiben az intravesicalis instilláció céljára

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai
onkológia
Sugárterápia
Urológia

JOGOSULTSÁG:

írhat
írhat
írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

EÜ100 8/I2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Hólyagtumor magas kockázatú eseteiben intravesicalis instilláció céljára és in situ carcinomában a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C679

EÜ100 8/m.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Rosszindulatú daganatos betegségek sugár- és kemoterápiás kezelése során fellépő vaginális nyálkahártya-károsodás

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10, C11, C12, C13, C14, Z512, Z923

EÜ100 8/n1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Rosszindulatú daganatos betegségben a daganatellenes kezelés (kemoterápia, sugárkezelés) okozta hányás csillapítása

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolható és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R11

EÜ100 8/n2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Citosztatikus kezelés okozta hányás esetén, amennyiben az a 8/n1. pont szerinti gyógyszerekkel nem befolyásolható

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolható és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R11

EÜ100 8/n3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rosszindulatú daganatos betegségben a ciszplatin-alapú erősen emetogén (ciszplatin dózis nagyobb, mint 50 mg/m²) daganatellenes kezelés okozta hányinger és hányás megelőzése és kezelése azokban az esetekben, amikor a korábbi kemoterápia során alkalmazott serotonin-antagonista készítmények hatástalannak bizonyultak, ondansetron injekcióval és per os szteroiddal kombinálva

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolható és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, R11

EÜ100 8/o.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Emlő rosszindulatú daganat daganatellenes oki terápiája az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban
- Endometrium rosszindulatú daganat daganatellenes oki terápiája az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C509, C541

EÜ100 8/p.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Malignus folyamatokhoz társuló anorexia-cachexia syndroma, az alapbetegség cytostatikus, illetve sugaras kezelése alatt vagy ennek előkészítése céljából
- Malignus folyamatokhoz társuló anorexia-cachexia syndroma, ha a beteg eredeti testtömegének 10%-át 3 hónap alatt elvesztette
- Malignus folyamatokhoz társuló anorexia-cachexia syndroma, ha a beteg más szerekkel 3 hónapig végzett kezelése nem eredményezte a testtömeg szükséges növekedését

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato- onkológia	javasolható és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C, R63, R64

EÜ100 8/r.

EÜ100 8/s.

EÜ100 8/sz1.

EÜ100 8/sz2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- B-sejtes krónikus lymphoid leukemiában (CLL) megfelelő biológiai állapot fennállása esetén első vonalbeli kombinációs terápia részeként 25 mg/m² dózisban vagy monoterápiában, amennyiben kombinációs terápia ellenjavallt
- B-sejtes krónikus lymphoid leukemiában (CLL) másodvonalbeli kezelés, amennyiben alkiláló ágenszt tartalmazó kezelés ellenére terápiarezisztencia vagy progresszió igazolható

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Haematológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C911

EÜ100 8/t.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kit (CD117) pozitív, nem műthető, illetve metasztatikus malignus gastrointestinalis stromalis daganatban (GIST) az indikációt igazoló szövettani és a c-kit gén mutációt meghatározó molekuláris diagnosztikai vizsgálat eredményeinek ismeretében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Klinikai onkológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

Kijelölt intézmény

Sugártherápia

írhat

Kijelölt intézmény

Gyermekek hemato-onkológia

javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C15, C16, C17, C18, C19, C20, C21, C22, C23, C24, C25, C26

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház

Budapest	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ
Budapest	Szent Imre Kórház
Budapest	Szent Margit Kórház
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. - II. - III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Onkológiai Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Kerepestarcsa	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Onkoterápiás Intézet
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Onkoterápiás Klinika
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Szentes	Dr. Bugyi István Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 8/u.

EÜ100 9/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Cisztás fibrózis (mucoviscidosis)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Gastroenterológia

Gyermelek gasztroenterológia

Gyermekek tüdőgyógyászati

Tüdőgyógyászati

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E84

EÜ100 9/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Cisztás fibrózis (mucoviscidosis) dokumentált közép súlyos és súlyos tüdőmanifesztáció
esetei

**A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS
SAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Gyerme tüdőgyógyászat	írhat
Kijelölt intézmény	Tüdőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E84

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Ajka	Magyar Imre Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermek kórház
Budapest	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I-II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika, Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Gyermekklinika, Tüdőgyógyászati Klinika
Debrecen	Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet
Deszk	Csongrád Megye Mellkasi Betegségek Szakkórháza
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Mosdós	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház Mosdósi Telep
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika A és B részlege
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Törökbálint	Tüdőgyógyintézet Törökbálint
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 10/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Schizophrenia esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján
- Schizotipias és paranoid (delusiv) rendellenességek esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F20, F21, F22, F23, F24, F25, F26, F27, F28, F29

EÜ100 10/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Schizophrenia esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján
- Schizotipias és paranoid (delusiv) rendellenességek esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Pszichiátria	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F20, F21, F22, F23, F24, F25, F26, F27, F28, F29

EÜ100 10/a3.

EÜ100 10/a4.

EÜ100 10/a5.

EÜ100 10/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mánia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT
ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F301, F302, F311, F312, F316

EÜ100 10/b2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mánia, a 10/b1. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló mániás betegek esetében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermekek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT
ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F301, F302, F311, F312, F316

EÜ100 10/b3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mánia, a 10/b1-10/b2. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló betegek esetében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Pszichiátria	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F301, F302, F311, F312, F316

EÜ100 10/b4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mánia, a 10/b1-10/b3. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló beteg esetében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Pszichiátria	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F301, F302, F311, F312, F316

EÜ100 10/c1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Organikus hallucinózis, katatónia, illetve paranoid zavar

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F060, F061, F062

EÜ100 10/c2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Organikus hallucinózis, katatónia, illetve paranoid zavar, a 10/c1. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló betegek esetében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F060, F061, F062

EÜ100 10/d1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mentális retardáció diagnózisa esetén a magatartászavarok kezelése

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F70, F71, F72, F73, F74, F75, F76, F77, F78, F79

EÜ100 10/d2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Mentális retardáció diagnózisa esetén a magatartászavarok kezelésére a 10/d1. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló beteg részére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Gyermekek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F70, F71, F72, F73, F74, F75, F76, F77, F78, F79

EÜ100 11.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Epilepszia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekekneurologia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurologia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermekekneurologia	írhat
Megkötés nélkül	Neurologia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G409

EÜ100 12.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Amyotrophiás lateral sclerosis klinikailag és electromyographias (EMG) vizsgálattal dokumentált eseteiben

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurologia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G122

EÜ100 13/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Diabetes insipidus

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: KORLÁTLAN		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E232

EÜ100 13/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Diabetes insipidus, desmopressin hatóanyagú orrcsepp igazolt hatástalansága esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: KORLÁTLAN		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E232

EÜ100 14.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Vesezületett mellékvese hypoplasia 18 éves korig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Csecsemő- gyermekgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Q891

EÜ100 15/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kortikoszteroid kezelésre rezisztens gyermekkori nephrosis szindróma esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

N04

EÜ100 15/b.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Kortikoszteroid kezelésre rezisztens nephrosis szindróma esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Allergológia és klinikai immunológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

N04

EÜ100 16.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Veleszületett aminosav anyagcserezavarok

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Csecsemő-
gyermekgyógyászat

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Gyermekek
gasztroenterológia

javasolhat és írhat

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E7000, E7010, E7020, E7080, E7100, E7110, E7120, E7200, E7210, E7220, E7230, E7240,
E7250, E7280, E7290

EÜ100 17.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Phenylketonuria dokumentált esetei
- Hyperphenylalaninaemia dokumentált esetei

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Belgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Csecsemő-
gyermekgyógyászat

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Gyermekek
gasztroenterológia

javasolhat és írhat

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E700, E701

EÜ100 18.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Igazolt és dokumentált galactosaemia, 6 éves korig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő-
gyermekgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Gyermekek
gasztroenterológia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Klinikai genetika

javasolhat és írhat

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
E742

EÜ100 19.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Szövettanilag igazolt és dokumentált glutén túlérzékenység, 18 éves korig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermek gasztroenterológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermek gasztroenterológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
K900

EÜ100 20.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Glucose-galactose malabsorptio

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gastroenterológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
E743

EÜ100 21/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Anyatej hiánya esetén, annak pótlására 2500 g testsúly alatti kis testtömegű újszülöttnak, illetve koraszülöttnak a 3000 g testsúly eléréséig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő-
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és
írhat

javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

P071

EÜ100 22.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Terhes anyák részére, szerológiailag igazolt toxoplasmosisban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Infektológia

Szülészet-
nőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

B589

EÜ100 23/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Krónikus aktív hepatitis B kezelésére a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

Kijelölt intézmény

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Gasztroenterológia

Infektológia

Trópusi betegségek

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

B180, B181

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Ajka	Magyar Imre Kórház-Rendelőintézet
Balassagyarmat	Dr. Kenessey Albert Kórház és Rendelőintézet
Békéscsaba	Békés Megyei Központi Kórház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet,

	III.–IV. sz. Belgyógyászat
Budapest	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak - Gastroenterologia
Budapest	Semmelweis Egyetem I.-II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem Transzplantációs Klinika
Budapest	Országos Onkológiai Intézet - Gastroenterológia
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászat
Debrecen	Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet
Eger	Markhot Ferenc Kórház Kft. - Infektológia
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház, Infektológia
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Kistarcsa	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Mosonmagyaróvár	Karolina Kórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika, Infektológia
Sopron	Erzsébet Kórház
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Szegedi Kórház
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház, Belgyógyászat, Infektológia
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház Gasztroenterológia, Infektológia
Tatabánya	Szent Borbála Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház - Gasztroenterológia, Infektológia

EÜ100 23/a2.

EÜ100 23/a3.

EÜ100 23/b.

EÜ100 24.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Szövettanilag igazolt, más gyógyszeres kezelésre nem reagáló endometriosis

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Szülészeti-nőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

N809

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Semmelweis Egyetem I-II. sz. Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház

EÜ100 25.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Hereditær angiooedema akut rohamainak kezelésére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Allergológia és klinikai immunológia	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Allergológia és klinikai immunológia	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Belgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Fül-orr-gégegyógyászat	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Bőrgyógyászat	javaslatra írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

A SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: korlátlan

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D841

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem III. sz. Belgyógyászati Klinika

Budapest	Heim Pál Gyermekkorház Madarász utcai Részleg
----------	---

EÜ100 26/a.

EÜ100 26/b.

EÜ100 26/c.

EÜ100 27.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Igazolt Paget kór kezelése, két évente egy alkalommal

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Reumatológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M889

EÜ100 28.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Súlyos asthma bronchiale kiegészítő kezelése céljából – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrendek (felnőttkori asthma bronchiale és gyermekkori asthma bronchiale) alapján – a következő feltételek teljesülése esetén:

- IgE-szint > 76 NE/ml és az IgE-szint nem haladja meg az alkalmazási előírás szerinti maximális értéket,
- perenniális inhalatív allergénnel szembeni pozitív bőrpróba vagy specifikus IgE kimutatása a szérumban,
- szisztémás szteroid tartós (legfeljebb 4 hétig történő) alkalmazása ellenére az asthma nem kontrollált vagy nagy dózissal ICS+LABA alkalmazása ellenére gyakoriak a szisztémás szteroidot igénylő exacerbációk ($\geq 4/\text{év}$),
- FEV1 < ref. 80%-a.

Az anti-IgE-kezelés megkezdését követően évente értékelni kell a kezelés hatását és az anti-IgE-kezelés kizárólag akkor folytatható, ha az utolsó egy év során szisztémás szteroidot igénylő exacerbáció legfeljebb 2 alkalommal fordult elő.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

Kijelölt intézmény

Járóbeteg szakrendelés/
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés/
Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Tüdőgyógyászat

Gyermecktüdőgyógyászat

Gyermecktüdőgyógyászat

Tüdőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J4500

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Pulmonológia Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem I–II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Tüdőgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Intézet
Deszk	Csongrád Megyei Mellkasi Betegségek Szakkórháza, I. sz. Tüdőgyógyászati Osztály
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Mátraháza	Mátrai Gyógyintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika, Tüdőgyógyászat
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Törökbálint	Tüdőgyógyintézet Törökbálint
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Gyermekgyógyászati Klinika és Gyermek Egészségügyi Központ, Tüdőgyógyászati Tanszék

EÜ100 29.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Rosszindulatú daganatos megbetegedéshez társuló, tünetekkel járó, nem kuratív célú kemoterápiával összefüggő anémia kezelése – az alkalmazott készítmény jóváhagyott indikációinak figyelembevételével – megfelelő étrend-kiegészítés és szükség esetén parenterális vaspótlás mellett a hemoglobin (Hgb) szint < 10 g/dl a kemoterápia befejezését követő negyedik hétig, amennyiben a hemoglobin szint a 12 g/dl értéket meghaladja vagy a kezelés nyolcadik hetére a hemoglobinszint emelkedése a kiindulási értékhez képest < 1 g/dl, és a retikulocita szám 40000 sejt/mikroliter alatt marad, az ESA (erythropoiesis stimulating agent) kezelést meg kell szakítani – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási protokoll alapján és az adott gyógyszer alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező
járóbeteg szakrendelés

Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező
járóbeteg szakrendelés

Fekvőbeteg gyógyintézeti háttérrel rendelkező
járóbeteg szakrendelés

SZAKKÉPESÍTÉS:

Gyermek hemato-
onkológia

Haematológia

Klinikai onkológia

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és
írhat

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C"

EÜ100 30/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Dializált beteg részére, ha lágyszövetes meszesedése, 1,86 mmol/l-nál magasabb foszfor szintje, 2,5 mmol/l-nél magasabb korrigált kalcium szintje, 4,4 mmol²/l²-nél magasabb a kalcium és foszfor szorzata, 150-300 pg/ml közötti intakt parathormon szintje van, a csontanyagcsere-zavar, illetve életet veszélyeztető lágyszövetes meszesedés megelőzésére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Nephrológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z491

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Szent Imre Kórház, Nephrologia-Hypertonia
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház, Nephrológiai Szakambulancia
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ I. Belgyógyászati Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Immunnephrológia és Hypertonia Osztály
Miskolc	FMC Nephrológiai Központ
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház, I. sz. Belgyógyászat
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ II. sz. Belgyógyászati Klinika és Nephrológiai Centrum
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház

EÜ100 31/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A felnőttkori idiopátiás pulmonalis arteriás hipertónia (IPAH) perzisztáló NYHA/WHO III-as funkcionális stádiumú eseteiben és sclerodermában kialakuló pulmonalis arteriás

hipertóniában előzetesen szupportív szerekkel (antikoagulánssal, diuretikummal, digoxinnal) kezelt, vazoreaktivitást vazodilatátor teszttel nem mutató, vagy vazoreaktív, de kalcium csatorna-blokkoló kezelésre nem reagáló eseteiben

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Kardiológia	írhat
Kijelölt intézmény	Tüdőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
I2700, J991

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Kardiológiai Tanszék, Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Kardiológiai Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Szívgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika és Kardiológiai Központ

EÜ100 31/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A felnőttkori idiopátiás pulmonalis arteriás hipertónia (IPAH) perzisztáló NYHA/WHO III-as funkcionális stádiumú eseteiben és sclerodermában kialakuló pulmonalis arteriás hipertóniában, amennyiben az EÜ100 31/a. pont alapján rendelhető valamely gyógyszer 3 hónapos alkalmazása során nem érték el a megfelelő terápiás hatást, a remisszió fennállásáig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Kardiológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
I2700, M3480

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Kardiológiai Tanszék, Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Kardiológiai Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Szívgyógyászati Klinika

Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika és Kardiológiai Központ
--------	--

EÜ100 31/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Idiopátiás pulmonalis arteriás hipertónia (IPAH) perzisztáló NYHA/WHO III-as funkcionális stádiumú eseteiben és sclerodermában kialakuló pulmonalis arteriás hipertóniában előzetesen szupportív szerekkel (antikoagulánssal, diuretikummal, digoxinnal) kezelt, vazoreaktivitást vazodilatátor teszttel nem mutató, vagy vazoreaktív, de kalcium csatorna-blokkoló kezelésre nem reagáló eseteiben, 12-18 éves kor között a remisszió fennállásáig

- Veleszületett, a szisztémás keringés felől a pulmonális keringés felé irányuló sönthöz és Eisenmenger szindrómához társuló pulmonalis artériás hipertónia NYHA/WHO III-as funkcionális stádiumú eseteiben 12 éves kor felett a remisszió fennállásáig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Kardiológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I2700, M3480, Q2180

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Kardiológiai Tanszék, Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Kardiológiai Klinika, Gyermekklinika Kardiológia
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Gyermekklinika Kardiológia, Szívgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika és Kardiológiai Központ, Gyermekklinika Kardiológia

EÜ100 31/d.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Felnőttkori idiopátiás pulmonalis arteriás hipertóniában (IPAH) szenvedő betegek részére, amennyiben az EÜ100 31/a. pont alapján rendelhető valamely gyógyszer legalább 3 hónapos alkalmazása, majd ezt követően az EÜ100 31/b. pont alapján rendelhető valamely gyógyszer legalább 3 hónapos alkalmazása során a terápiás válasz nem volt megfelelő (perzisztáló NYHA/WHO III-as funkcionális stádiumú IPAH), a kedvező terápiás hatás fennállásáig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I2700

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Kardiológiai Tanszék, Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Kardiológiai Intézet
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Szívgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ II. sz. Belgyógyászati Klinika és Kardiológiai Központ

EÜ100 32.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Essentialis thrombocytaemia kezelésére, ha más kezeléssel nem érhető el a megfelelő thrombocytaszám-csökkenés vagy gyógyszer okozta súlyos mellékhatás (lábszárfekély, bőrfekély) vagy túlérzékenység jelentkezik

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Haematológia

Gyermekek hemato-
onkológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

javasolhat és
írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D4730

EÜ100 33.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Krónikus veseelégtelenség mellett fellépő táplálkozási fehérjehiány esetén, amennyiben a GFR 25 ml/perc értéknél kevesebb, és az előírt fehérjebevitel maximum napi 40 g, a diéta kiegészítéseként

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Nephrológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

N18, N19

EÜ100 34.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Sclerosis multiplex esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Neurológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G35

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ
Budapest	Semmelweis Egyetem Neurológiai Klinika
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Szent Imre Kórház
Budapest	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak
Budapest	Semmelweis Egyetem Kútvölgyi Neurológiai Klinikai Csoport
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Jahn Ferenc Dél-Pesti Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Országos Klinikai és Idegtudományi Intézet
Budapest	Országos Reumatológiai és Fizioterápiás Intézet
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Köpont, Neurológiai Klinika Neuroimmunológia
Debrecen	Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet
Eger	Markhot Ferenc Kórház Kft.
Esztergom	Vaszary Kolos Kórház
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Kistarcsa	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház

Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Neurológiai Klinika
Salgótarján	Szent Lázár Megyei Kórház
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Neurológiai Klinika
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 34/a.

EÜ100 34/b.

EÜ100 35.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Auxológiai, biokémiai és radiológiai vizsgálattal igazolt, és kétféle GH provokációs teszttel (a csúcskoncentráció 10 ng/ml, azaz 30 mE/l alatt van) megerősített gyermekkori GH-hiány kezelése a gyermek végső magasságának eléréséig (csontkor), vagy a kezelésre adott nem megfelelő válasz (egy év alatt kevesebb mint 2 cm növekedés)

- Kromoszóma-vizsgálattal vagy molekuláris genetikai vizsgálattal (FISH) igazolt Turner-szindróma kezelése a gyermek végső magasságának eléréséig (csontkor), vagy a kezelésre adott nem megfelelő válasz (egy év alatt kevesebb, mint 2 cm növekedés)

- Operált craniopharyngeomás gyermek kezelése a gyermek végső magasságának eléréséig (csontkor), vagy a kezelésre adott nem megfelelő válasz (egy év alatt kevesebb, mint 2 cm növekedés)

- Pubertás kor előtt, optimalizált táplálkozási és anyagcsere státusz mellett fennálló krónikus veseelégtelenséggel összefüggő növekedési zavar kezelése a vese-transzplantáció elvégzéséig, vagy a gyermek végső magasságának eléréséig (csontkor), vagy a kezelésre adott nem megfelelő válasz (egy év alatt kevesebb, mint 2 cm növekedés)

- Felnőttkorban (>18 éves életkor) kórismézett, hypothalamus-hypophysis betegség, vagy annak kezelése következtében létrejövő súlyos GH hiányban szenvedő beteg részére, amennyiben provokációs tesztekkel (inzulin hypoglikémiás teszt, arginin teszt, arginin-GHRH teszt, glucagon teszt) 3 ng/ml (<3mcg/l) alatti szérum GH csúcskoncentráció igazolható (GH hiány mellett - prolactint leszámítva - még legalább egy hypophysis mellsőlebeny hormon-elégtelenség kimutatható, vagy gyermekkorban kezdődő GH-hiány újraértékelése esetén egy provokációs teszt, felnőttkori izolált GH-hiány esetén második stimulációs teszt elvégzése szükséges) és a GH-hiányhoz társuló egyéb hypophysis hormonhiány pótlása megkezdődött (a kortizol, illetve a nemi hormonok adagjának stabilizálása három, a tiroxin adagjának stabilizálása egy hónappal a GH kezelés megkezdése előtt szükséges)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:
Kijelölt intézmény
Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:
Endokrinológia
Nephrológia

JOGOSULTSÁG:
írhat
írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D3530, E23, E8930, N18, N19, Q96

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak
Budapest	Semmelweis Egyetem I. és II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem I. és II. sz. Belgyógyászati Klinika – Endokrinológia
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Gyermekklinika, I. sz. Belgyógyászati Klinika Endokrinológiai Tanszék
Eger	Markhot Ferenc Kórház Kft.
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Hódmezővásárhely	Erzsébet Kórház-Rendelőintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Gyermekgyógyászati Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika Endokrinológia
Salgótarján	Szent Lázár Megyei Kórház
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Endokrinológia
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Gyermekgyógyászati Klinika
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház

EÜ100 36/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Philadelphia kromoszóma (bcr-abl átrendeződés) pozitív (Ph+) krónikus myeloid leukaemia (CML) kezelésére – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján, az adott készítmény alkalmazási előírásának megfelelően

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Gyermek hemato-onkológia

Haematológia

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*

C9210

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Békéscsaba	Békés Megyei Központi Kórház
Budapest	Heim Pál Gyermekkórház
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika, I-II-III. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Károlyi Sándor Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Cegléd	Toldy Ferenc Kórház és Rendelőintézet
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Belgyógyászati Klinika, Gyermekklinika
Dunaújváros	Szent Pantaleon Kórház-Rendelőintézet
Eger	Markhot Ferenc Kórház Kft.
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Mosonmagyaróvár	Karolina Kórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Haematológia
Salgótarján	Szent Lázár Megyei Kórház
Sopron	Országos Vérellátó Szolgálat, Sopron
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika, Gyermekgyógyászati Klinika
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház

Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház
--------------	--------------------

EÜ100 36/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Philadelphia kromoszóma (bcr-abl átrendeződés) pozitív (Ph+) krónikus myeloid leukaemia (CML) másodvonalbeli kezelésére - a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Haematológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
C9210

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ, I. Belgyógyászati Osztály
Budapest	Semmelweis Egyetem I., II., III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Belgyógyászati Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Mosonmagyaróvár	Karolina Kórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika
Sopron	Országos Vérellátó Szolgálat
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház, Belgyógyászat Onko-Hematológia részlege
Veszprém	Csolnok Ferenc Kórház

EÜ100 36/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Újonnan diagnosztizált Philadelphia kromoszóma pozitív (Ph+) akut lymphoblastos leukémiás (ALL) felnőtt beteg kezelése kemoterápiával kiegészítve a betegség progressziójáig
- Recidivált vagy refrakter Ph+ ALL-es felnőtt beteg kezelésére monoterápiában a betegség progressziójáig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Haematológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C9100

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I-II-III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Belgyógyászati Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ II. sz. Belgyógyászati Klinika
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház

EÜ100 37/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Gastrointestinális stromából kiinduló (GIST), nem rezekálható vagy metasztatikus malignus tumorok kezelése, amennyiben az Eü100 8/t. pont szerinti (c-kit mutáció meghatározás) molekuláris diagnosztikai vizsgálat eredményeinek ismeretében az imatinib kezeléssel szemben bizonyítottan rezisztencia vagy intolerancia áll fenn

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C15, C16, C17, C18, C19, C20, C21, C22, C23, C24, C25, C26

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Péterfy Sándor Utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ
Budapest	Szent Imre Kórház
Budapest	Szent Margit Kórház
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. - II. - III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Onkológiai Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Kerepestarcsa	Pest Megyei Flór Ferenc Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Szentes	Dr. Bugyi István Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 37/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Metasztatizáló vesesejtes karcinóma (MRCC) kezelésére a folyamat WHO kritériumok szerint definiált progressziójáig - a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

SZAKKÉPESÍTÉS:

JOGOSULTSÁG:

Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Urológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C64

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika, Urológiai Klinika
Budapest	Szent Margit Kórház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Onkológiai Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 37/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Metasztatizáló vesesejtes karcinóma (MRCC) kezelésére - interferon vagy IL-2 kezelést követően, a folyamat WHO kritériumok szerint definiált progressziójáig - a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Urológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C64

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika, Urológiai Klinika
Budapest	Szent Margit Kórház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Onkológiai Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 38/a.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Krónikus vastűlterhelés, amennyiben transzfúzió okozta haemosiderosis vagy idiopathiás (primer) haemochromatosis vagy porphyria cutanea tarda-val együttjáró vastűlterhelés áll fenn

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**MUNKAHELY:**Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézetJáróbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézetJáróbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézetJáróbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet**SZAKKÉPESÍTÉS:**Csecsemő-
gyermekgyógyászat

Haematológia

Nephrológia

Gyermekek hemato-
onkológia**JOGOSULTSÁG:**

írhat

írhat

írhat

javasolhat és
írhat**ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)**

E8010, E8310

EÜ100 38/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Krónikus vastúterhelés kezelése 6 éves és idősebb, béta-thalassaemia majorban szenvedő betegnek, aki több mint 7 ml/kg/hónap vörösvértest-koncentrátumot kap, amennyiben a deferoxamin-kezelés ellenjavallt vagy elégtelen

- A 2-5 év közötti beteg számára, akinél a vastúterhelés nem transzfúziós okú, hanem a vérszegénységgel együtt járó tartós haemolysis miatt alakul ki, amennyiben a deferoxamin-kezelés ellenjavallt vagy elégtelen

- A nagy mennyiségű (7 ml/ttkg/hó értéket elérő vagy azt meghaladó) vörösvértest-koncentrátumot igénylő, transzplantációs listára került myelodysplasia (MDS) szindrómás beteg részére, haemosiderosis kivédése céljából, amennyiben a deferoxamin-kezelés ellenjavallt vagy elégtelen

- Nemzetközi prognosztikai index alapján kedvező prognózisú (a várható élettartama 3 évnél hosszabb) gyakori transzfúziót (7ml/ttkg/hó értéket elérő vagy azt meghaladó vörösvértest koncentrátum) kapó MDS-ben szenvedő betegek részére, ahol a csontvelői myeloblaszt arány nem haladhatja meg a 10%-ot, s a cytogenetikai vizsgálat eredménye normális vagy abban kedvező eltérések vannak (nem támogathatók az 5 és 7 chromosoma vesztéssel járó esetek), a kezelést 2000 ng/ml-es ferritin szint elérésekor lehet elkezdni

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Haematológia

Gyermek hemato-onkológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D46, D4690, D5610

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkórház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ, I. Belgyógyászati Osztály
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem III. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Gyermekklinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház

Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Mosonmagyaróvár	Karolina Kórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika
Sopron	Országos Vérellátó Szolgálat
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Belgyógyászati Klinika Haematológiai Osztály
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, Gyermekgyógyászati Klinika
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház, Haematológiai és Haemostaseológiai Osztály
Tatabánya	Szent Borbála Kórház, Belgyógyászat Onko-Hematológia részlege
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház

EÜ100 39/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Végstádiumú veseelégtelenség fenntartó dialízisterápiája során kialakult szekunder hyperparathyreosis kezelése, amennyiben a beteg szérum iPTH 500-800 pg/ml között van, és a konvencionális aktív D-vitamin kezelést dokumentáltan meg kellett szakítani a szérum kalciumszint normál szint fölé emelkedése miatt ($\text{Ca} > 2,4 \text{ mmol/l}$) vagy normokalcemia esetén ($\text{Ca} < 2,4 \text{ mmol/l}$), ha a szérum iPTH $> 800 \text{ pg/ml}$ és a mellékpajzsmirigy sebészeti eltávolítása kontraindikált

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Nephrológia

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Nephrológia

javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E2110

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Szent Imre Kórház, Nephrologia-Hypertonia
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház, Nephrológiai ambulancia
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika

Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Nephrológia Osztály
Miskolc	FMC Nefrológiai Központ
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház, I. sz. Belgyógyászat
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika és Nephrológiai Centrum
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház

EÜ100 39/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Végstádiumú veseelégtelenség fenntartó dialízisterápiája során kialakult szekunder hyperparathyreosis kezelése, amennyiben szérumban iPTH 500-800 pg/ml között van, és a szérumban $\text{Ca} > 2,4 \text{ mmol/l}$ és a $\text{Ca} \times \text{P} > 4,44 \text{ mmol}^2/\text{l}^2$, vagy a szérumban $\text{iPTH} > 800 \text{ pg/ml}$ és a mellékpajzsmirigy sebészeti eltávolítása kontraindikált

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Nephrológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E2110

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Szent Imre Kórház, Nephrologia-Hypertonia
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház, Nephrológiai ambulancia
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Nephrológia Osztály
Miskolc	FMC Nefrológiai Központ
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház, I. sz. Belgyógyászat
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ II. sz. Belgyógyászati Klinika és Nephrológiai Centrum
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház

Tatabánya	Szent Borbála Kórház
-----------	----------------------

EÜ100 40.

EÜ100 41.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Intermedier vagy előrehaladott, barcelónai klasszifikáció szerinti (Barcelona Clinic Cancer Staging Classification - BCLC) B, C stádiumú, szövettanilag igazolt hepatocellularis carcinoma kezelése, jó májfunkció (Child Pugh szerinti A stádiumú) és megfelelő általános állapot (ECOG 0-2) esetén, amennyiben az előzetes lokoregionális terápia nem hoz megfelelő eredményt, vagy a beteg lokoregionális terápiára nem alkalmas, az onkoteam dokumentált döntése alapján, a WHO-kritériumok szerinti progresszióig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C2200

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Onkológiai Klinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Onkoterápiás Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ100 42.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Enyhe és közép súlyos A hemofiliában vagy von Willebrand betegségben, spontán vérzés kezelésére vagy a vérzés megelőzésére kis műtétek esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Haematológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D6600, D6800

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Békéscsaba	Békés Megyei Központi Kórház
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkórház Madarász utcai Részleg
Budapest	Semmelweis Egyetem
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Belgyógyászati Klinika
Győr	Győri Regionális Vérellátó Központ
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	OVSZ Nyíregyházi Területi Vérellátó
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika, Pécsi Regionális Haemophilia Központ
Sopron	OVSZ Soproni Területi Vérellátó
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Transzfuziológiai Tanszék, Felnőtt Haemophilia Gondozó
Székesfehérvár	OVSZ Székesfehérvári Területi Vérellátó
Szolnok	OVSZ Szolnoki Területi Vérellátó
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Szombathely	OVSZ Szombathelyi Területi Vérellátó
Tatabánya	Szent Borbála Kórház
Veszprém	OVSZ Veszprémi Területi Vérellátó
Zalaegerszeg	OVSZ Zalaegerszegi Területi Vérellátó

EÜ100 43.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Endokrin tünetekkel járó, előrehaladott stádiumú (inoperabilis, metasztatikus vagy progrediáló) mellékvesekéreg-carcinoma tüneti kezelése kombinációs kemoterápia részeként három hónapig, ezt követően - progressziómentesség esetén - a klinikai remisszió fennállásáig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Endokrinológia	írhat
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C7400

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem I. - II. sz. Gyermekgyógyászati Klinika, I. - II. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Belgyógyászati Klinika Endokrinológia Tanszék, Onkológiai Klinika
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Endokrinológia Tanszék, Onkoterápiás Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ I. sz. Belgyógyászati Klinika Endokrinológia Tanszék, Onkoterápiás Klinika
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház

EÜ100 44/a.

EÜ100 44/b.

EÜ100 45.

EÜ100 46.

EÜ100 47.

EÜ100 48.

EÜ100 49.

EÜ100 50.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Szerzett immunhiányos állapot (HIV/AIDS)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Infektológia	írhat
ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)		
B20, B21, B22, B23, B24, Z21		
Kijelölt intézmények:		

Város	Intézmény neve
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet V. Belgyógyászat

Debrecen	Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika

EÜ100 51.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Újonnan diagnosztizált, glioblastoma multiforme (RPA III-IV.), (KPS>70) sebészeti beavatkozást követően, vagy inoperabilitás esetén sebészeti beavatkozás nélkül, az indikációt igazoló szövettani vizsgálat eredményeinek ismeretében

- Progrediáló malignus gliómákban (glioblastoma multiforme RPA III-IV., anaplasztikus astrocytoma, oligodendroglioma, oligo-astrocytoma Grade III.) (KPS>70) standard kezelést (sebészi, radio- és kemoterápia) követően képalkotó eljárással igazolt recidíva, illetve progresszió esetén, az indikációt igazoló szövettani vizsgálat eredményeinek ismeretében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Sugártherápia	írhat
Kijelölt intézmény	Gyermek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C7100, C7110, C7120, C7130, C7140, C7150, C7160, C7170, C7180

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Heim Pál Gyermekkórház
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Országos Idegtudományi Intézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Uzsoki Utcai Kórház
Budapest	Semmelweis Egyetem II. Gyermekklinika
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Onkológiai Klinika, Gyermekklinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Onkoterápiás Intézet, Gyermekgyógyászati Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Onkoterápiás Klinika, Gyermekgyógyászati Klinika

EÜ100 52.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Másodvonalban alkalmazott gyógyszeres terápiára rezisztens (rohamszám-redukció 50% alatt) 1-14 év közötti epilepsziás gyermekek ketogen diétájának bevezetésére, folyamatos szakorvosi és dietetikus szakember általi kontroll mellett, amennyiben egy hónapos terápiát követő kontrollvizsgálat már igazolja a hatásosságot és három hónapos terápiát követően a rohamszám-redukció 50% felett van, legfeljebb két évig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

SZAKKÉPESÍTÉS:

JOGOSULTSÁG:

Kijelölt intézmény

Gyermeckorkeletológia

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E7400, E7440, F8030, G4030, G4040, G4050

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Gyermeckorkeletológiai Klinika
Budapest	Heim Pál Gyermeckórház
Budapest	Magyarországi Református Egyház Bethesda Gyermeckórháza
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Gyermecklinika
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Gyermeckorkeletológiai Klinika
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ Gyermecklinika

EÜ100 53/a.**EÜ100 53/b.****EÜ100 54.****EÜ100 55.****TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Súlyos tünetekkel járó (vérvizelés, súlyos vizelési panaszok, klinikailag bizonyítottan az alapbetegséggel összefüggő csontfájdalmak), lokálisan előrehaladott vagy áttétes hormondependens prostatarák kezelésére (Gleason score: $\geq 3-4$, TNM klasszifikáció: N0-1, M0-1) onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján, egyidejű antiandrogén terápia mellőzésével
- Hormondependens prostatarák sugárterápiája esetén adjuvans és neoadjuvans formában onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján, egyidejű antiandrogén terápia mellőzésével

- Radikális prostatectomiát követő relapsusok kezelésére onkoteam (urológus, klinikai onkológus, sugárterápiás szakorvos) dokumentált javaslata alapján, egyidejű antiandrogén terápia mellőzésével

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Urológia

Klinikai onkológia

Sugárterápia

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot): C61

EÜ100 56.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Súlyos, krónikus immun (idiopátiás) trombocytopeniás purpurában (ITP) (BNO D6930) szenvedő felnőtt betegek részére (vérlemezke-szám $30 \times 10^9/l$ alatt van és fokozott a vérzési rizikó), ha a korábbi gyógyszeres (pl.: kortikoszteroiddal vagy immunglobulinnal végzett) terápiára tartósan nem reagált és azt követő splenectomiára refrakterré vált vagy ha a splenectomia dokumentáltan (hematológus-sebész-aneszteziológus team véleménye alapján) ellenjavallt, a kezelést fel kell függeszteni, ha a vérlemezkeszám négyheti, maximális adag alkalmazása mellett sem éri el a klinikailag jelentős vérzés elkerüléséhez szükséges szintet

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Haematológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D6930

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ, I. Belgyógyászati Osztály
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet Haematológiai és Csontvelőtranszplantációs Osztály, I. Belgyógyászat
Budapest	Semmelweis Egyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem II. sz. Belgyógyászati Klinika
Budapest	Semmelweis Egyetem III. sz. Belgyógyászati Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Belgyógyászati Intézet
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház II. sz. Belgyógyászat-Haematológiai Osztály
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház

Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika
Sopron	Országos Vérellátó Szolgálat
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ, II. sz. Belgyógyászati Klinika
Szekszárd	Tolna Megyei Balassa János Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Tatabánya	Szent Borbála Kórház, Belgyógyászat Onko-Haematológiai részlege
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház

EÜ100 57.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Hosszútávú, elsődleges vagy másodlagos megelőzésként folyamatos alvadásgátló kezelés szükségessége esetén, legalább 3 hónapos – megszakítás nélküli – Eü90 4/a1., 4/b1. vagy 4/c1. indikációs pont szerinti járóbeteg-ellátás keretében történő terápia folytatásaként a kockázat fennállásának idejére

- amennyiben K-vitamin antagonisták adása ellenjavallt vagy K-vitamin antagonisták adása mellett legalább grade II. súlyosságú gastrointestinalis vagy hepaticus mellékhatás, vasculitis, cumarin necrosis, blue toe syndrome, normális vasforgalmi adatok mellett jelentkező kifejezett hajhullás, INR érték alapján – nem túlادagolásból adódó – vérzés kialakulása esetén,
- splanchicus vagy vena hepatica thrombosis esetén,
- malignus daganatban szenvedő beteg részére egyéb járulékos thrombogén tényező (immobilitás, kemoterápia, hormonterápia, angiogenezis-gátló, thalidomid vagy lenalinomid kezelés, a daganat, annak áttéte vagy nyirok pangás által okozott érkompresszió) fennállásának időtartamára, valamint korábbi vénás thromboembóliás epizódot követően,
- várandósság esetén
 - hosszútávú K-vitamin antagonistával végzett kezelés folytatásaként,
 - ha az előzményben provokáló tényező nélkül vagy oestrogen kezelés miatt kialakult vénás thromboembolia vagy a várandósság során kialakult vénás thromboembolia szerepel,
 - amennyiben a családi anamnézisben pozitív és ismert homozygota FV Leiden vagy homozygota FII G20210A pontmutáció, kombinált örökletes thrombosiskészség, klinikai és laboratóriumi definíciónak megfelelő antifoszfolipid betegség van

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermek hemato- onkológia	javasolhat és írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot): D689, I260, I269, I48H, I6380, I6760, I749, I829, I871, M3110, M3513, M3514, O223, Z298

EÜ100 58.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Rekurreáló vagy súlyos (hasmenés napi 10-szer vagy többször fordul elő, vagy $15001 \geq$ fehérvértest/ μ L) clostridium difficile fertőzések kezelésére

- metronidazol és vankomicin kezelés eredménytelensége, illetve rezisztencia esetén, vagy
- immunszupprimált beteg részére, vagy
- olyan beteg részére, akinél a fertőzés miatt fel kellene függeszteni az onkológiai vagy hematológiai kezelést.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY	SZAKKÉPESÍTÉS	JOGOSULTSÁG
Járóbeteg szakrendelés /Fekvőbeteg gyógyintézet	Infektológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

A047, D849

EÜ100 59.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Progresszív, lokálisan előrehaladott vagy áttétes, differenciált (papillaris, follicularis, Hürthle sejtes) pajzsmirigy carcinomában szenvedő betegek kezelésére, akik refrakterek a

radioaktív jódkezelésre, amennyiben az alábbi kritériumok fennállnak, onkoteam dokumentált javaslata alapján

- 18 évnél idősebb beteg
- az elmúlt 16 hónapon belül progrediált RECIST szerint (Response Evaluation Criteria in Solid Tumours – terápiás válasz értékelési kritériumok szolid tumorok esetén)
- legalább 1 mérhető RECIST lézió
- performance status ECOG 0-2
- megfelelő máj, vese és hematológiai paraméterek
- szérum TSH alacsonyabb, mint 0,5 mIU/L

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Klinikai onkológia	írhat
Kijelölt intézmény	Endokrinológia és anyagcsere-betegségek	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) C73

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Országos Onkológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ
Debrecen	Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház

EÜ100 60.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Teljes vagy részleges hasnyálmirigy-eltávolítás esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C 25

EÜ100 61.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Olyan súlyos (eddiggi kezelésekre nem reagáló), krónikus spontán urticariában szenvedő 12 év feletti betegek kezelésére, akik esetében

- legalább 6 hónappal ezelőtt diagnosztizáltak urticariát,
- definíció szerint kizárt a pseudoallergiás, a gyógyszer- és egyéb allergiák, valamint a fertőző gócok szerepe a csalánkiütés hátterében,
- legalább 2 féle antihisztamin kezelést alkalmaztak, amelyből a beteg egyet a maximálisan tolerálható emelt dózisban kapott legalább egy hónapig,
- egyéb harmadik vonalbeli terápiát alkalmaztak, de a beteg nem reagált rá megfelelően vagy nem tolerálta annak mellékhatásait,
- a tünetek jelenleg is aktívak és súlyosak (UAS7 $\geq$ 28 és DLQI $>$ 10).

A terápia a 12. hét után akkor folytatható, ha az UAS7 szerint mért betegség tünetei legalább 10 ponttal javultak a 12. heti kezelés végére.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

SZAKKÉPESÍTÉS:

JOGOSULTSÁG:

Kijelölt intézmény

Bőrgyógyászat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

L5010

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Heim Pál Gyermekkórház
Budapest	Semmelweis Egyetem
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ
Kaposvár	Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Veszprém	Csolnoky Ferenc Kórház

„

EÜ100 62.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Idiopathiás pulmonalis fibrosisban (IPF) szenvedő felnőttek kezelésére.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Tüdőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J84

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Országos Korányi TBC és Pulmonológiai Intézet
Budapest	Semmelweis Egyetem Pulmonológiai Klinika
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Tüdőgyógyászati Klinika
Deszk	Csongrád Megye Mellkasi Betegségek Szakkórháza
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Mátraháza	Mátrai Gyógyintézet
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ, I. sz. Belgyógyászati Klinika, Tüdőgyógyászat
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház Pulmonológia
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Törökbálint	Tüdőgyógyintézet Törökbálint

”

EÜ100 63.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Serdülők és gyermekek akut lymphoblastos leukaemiájának (ALL) kezelésére.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Kijelölt intézmény

SZAKKÉPESÍTÉS:

Gyermekek hemato-onkológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C91

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Heim Pál Gyermekkorház
Budapest	Semmelweis Egyetem
Budapest	Egyesített Szent István és Szent László Kórház és Rendelőintézet

Debrecen	Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház

”

EÜ100 64.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- N. meningitidis C szerocsoportja által okozott invazív megbetegedés megelőzése céljából
2 éves korig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő-gyermekgyógyászat	írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298

EÜ100 65.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Előrehaladott Parkinson-kór esetén levodopára reagáló, súlyos motoros fluktuációval és hyper-/dyskinesiaival járó betegeknek, ha a rendelkezésre álló egyéb antiparkinson szerek kombinációi nem hoznak kielégítő eredményt és műtétre (mély agyi stimuláció, DBS) nem alkalmasak, valamint súlyos dementia kizárása esetén. A terápia hatástalannak tekinthető, ha a betegség progrediált és a beteg állapota Duodopa terápia mellett a Hoehn & Yahr skála szerint 5. stádiumú. A beteg állapotát legalább évente orvosilag dokumentálni kell.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Neurológus	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G20H0

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Budapest	Semmelweis Egyetem
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ, Neurológiai Klinika

Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház

3. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez¹⁹¹

Az emelt indikációhoz kötött támogatási kategóriába tartozó parabetegségcsoportok, indikációs területek és a felírásra jogosultak köre
Eü 50 százalékos támogatási kategória

EÜ50 3/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Enyhe és középsúlyos Alzheimer-betegség, ha a szakmai protokoll szerinti átvizsgálás dokumentáltan megtörtént és a Mini-Mental Teszt értéke 10-26 pont között van, abban az esetben, ha a Mini-Mental Teszt pontérték csökkenése egy éven belül nem haladja meg a 3 pontot

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	javaslatra javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javaslatra javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G309

EÜ50 3/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Középsúlyos és súlyos Alzheimer-betegség, ha a szakmai protokoll szerinti átvizsgálás dokumentáltan megtörtént és a Mini-Mental Teszt értéke 20 pont alatt van

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat

Megkötés nélkül

Neurológia

javaslatra javasolhat és írhat

Megkötés nélkül

Pszichiátria

javaslatra javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
G309

EÜ50 5.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Az otthoni szakápolás bizonyítottan meglévő feltételei esetén az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet
Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Megkötés nélkül
Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat
írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
E8780, Y5780

EÜ50 6/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Dokumentált 2-es típusú cukorbetegség esetén, orális antidiabetikus kezelés kiegészítésére bázisinzulin terápiaként, amennyiben legalább 3 hónapig tartó orális antidiabetikum kezelés mellett a beállított medikáció ellenére a megfelelő anyagserehelyzet (HbA1c<7.0%) nem volt elérhető.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Diabetológiai szakellátóhely

Diabetológiai szakellátóhely

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Belgyógyászat

Csecsemő- és gyermekgyógyászat

Endokrinológia

Belgyógyászat

Csecsemő- és gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12
hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
E11

EÜ50 6/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Dokumentált 2-es típusú cukorbetegség esetén, amennyiben diétával, testsúly-csökkenéssel, életmód-változtatással és metformin terápiával, legalább 3 hónapig tartó alkalmazása ellenére a megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartás ($HbA_{1c} < 7.0\%$) nem volt elérhető, metforminnal kombinálva, vagy metformin-intolerancia, kontraindikáció esetén monoterápiában, amennyiben éhomi $< 8,0$ mmol/l vércukor mellett a posztprandriális vércukorérték emelkedés meghaladja a 30%-ot és a szulfanilureával történő kombinációs terápiától fokozott hypoglicaemia veszélye várható.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E11

EÜ50 6/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Dokumentált 2-es típusú cukorbetegség esetén, amennyiben diétával, testsúly-csökkenéssel, életmód-változtatással és metformin terápiával, legalább 3 hónapig tartó alkalmazás ellenére a megfelelő szénhidrátanyagcsere-háztartás ($HbA_{1c} < 7.0\%$) nem volt elérhető, metforminnal kombinálva, vagy metformin-intolerancia, kontraindikáció esetén szulfonilureával kombinálva, amennyiben éhomi $< 8,0$ mmol/l vércukor mellett a posztprandriális vércukorérték emelkedése meghaladja a 30%-ot és az inzulinkezelés nem preferált.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E11

EÜ50 6/d.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Dokumentált cukorbetegség esetén azon beteg részére, akinél a kezelés megkezdésének feltételei az EÜ100 2. vagy az EÜ100 3. pont szerint megfelelőek, azonban a beállított terápia ellenére a kezelés folytatásának az EÜ100 2. vagy EÜ100 3. pont szerinti feltételei nem teljesíthetők.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Csecsemő- gyermekgyógyászat	és javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- gyermekgyógyászat	és javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 6 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) E10, E11, E12, O24

EÜ50 7.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Térdízületi arthrosis súlyos, folyadékgyülemmel járó esetei

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Ortopédia-traumatológia	írhat
Megkötés nélkül	Ortopédia	Írhat
Megkötés nélkül	Traumatológia	Írhat
Megkötés nélkül	Reumatológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M179

EÜ50 8.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Herpes simplex és herpes zooster dokumentáltan súlyos ophtalmicus szövődményei

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Szemészet

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

B005, B023

EÜ50 9/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Az asthma bronchiale ICS+LABA kombinációjával nem kontrollált formájában a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

Megkötés nélkül

Megkötés nélkül

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Allergológia és klinikai
immunológia

Gyermektüdőgyógyászat

Tüdőgyógyászat

Megkötés nélkül

Allergológia és klinikai
immunológia

Gyermektüdőgyógyászat

Tüdőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

írhat

írhat

írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J4500, J4510, J4580, J4590

EÜ50 9/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Krónikus obstruktív tüdőbetegség (COPD), ha a FEV1 kisebb mint a kívánt érték 80%-a, egy vagy több elhúzódó hatású hörgőtágító kiegészítőjeként

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Tüdőgyógyászat

Megkötés nélkül

Tüdőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J4410, J4480, J4490

EÜ50 10.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Coronariascleroticus stabil angina pectoris, komplex antianginás kezelés mellett ismétlődő anginiform panaszok fennállása esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I2010, I2080, I2090

EÜ50 11.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Az 5 év alatti gyermekek antibiotikummal történő kezelésére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Y40-Y41

Eü 70 százalékos támogatási kategória

EÜ70 1. pont

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Dokumentált 2-es típusú cukorbetegségben, amennyiben életmód-terápia és metformin-kezelés legalább 3 hónapig tartó alkalmazása ellenére a megfelelő szénhidrátanyagcsere-helyzet (HbA1c<7%) nem volt elérhető, metforminnal kombinálva vagy metformin-intolerancia, -kontraindikáció esetén szulfonilureával kombinálva, kettős/hármas kombinációs kezelés esetén az adott gyógyszer(ek) alkalmazási előírásában meghatározott kombinációs lehetőségek szerint. (A kombinációs készítmények önmagukban is megfelelnek a metforminnal, illetve a szulfonilureával való kombináció feltételének.)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- gyermekgyógyászat	és javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) E11

EÜ70 2/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Lezajlott tranziens ischemias attack (TIA), illetve stroke után halmozott atherothrombotikus rizikó esetén secunder stroke prevenció céljából a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Kardiológia	írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G45, I63

EÜ70 2/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Akut koronária szindróma (instabil angina, NSTEMI, STEMI), perkután endovasculáris intervencióját követően, amennyiben a clopidogrel terápia nem preferált
- Agyi és végtagi artériás keringési zavarban szenvedő betegek cerebro- és cardiovascularis akut ischemiás komplikációinak prevenciója céljából
- Cerebrovascularis betegségek, perifériás artériás obstrukció secunder prevenciójára dokumentált ASA allergia, ASA rezisztencia, műszeres vizsgálattal igazolt ASA-non-responsio, valamint ASA alkalmazása mellett kialakult endoscoppal vagy Weber-vizsgálattal igazolt gastrointestinalis vérzés, ASA-indukálta asthmaroham esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Belgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Érsebészet	írhat
Megkötés nélkül	Kardiológia	írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G45, I2000, I2010, I2080, I2090, I2100, I2110, I2120, I2130, I2140, I2200, I2210, I2280, I240, I249, I63, I64, I740, I7410, I7420, I7430, I7440, I7450, I7480, I7710, I7711, Z955

EÜ70 2/a3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Akut koronária szindróma (instabil angina, NSTEMI, STEMI) perkután endovasculáris intervencióját követően egy évig ASA-val kombinálva
- ST-eleváció nélküli akut coronaria szindrómában (instabil angina vagy NSTEMI/non-Q myocardialis infarctus) egy évig ASA-val kombinálva
 - STEMI-ben thrombolitikus kezelést követően ASA-val kombinálva maximum négy hétig
- Ischaemiás eredetű cerebrovascularis betegségek, instabil angina, non-QMI, NSTEMI, AMI, perifériás artériás obstrukció angiográfiával, vagy egyéb képalkotó vizsgálattal igazolt eseteiben, szekunder prevenció céljára, dokumentált ASA-allergia, ASA rezisztencia, műszeresen igazolt ASA-non-responsió, valamint ASA adása mellett kialakult endoscoppal, vagy Weber-vizsgálattal igazolt gastrointestinalis vérzés, ASA-indukálta asthmaroham esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat

Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Belgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Érsebészet	írhat
Megkötés nélkül	Kardiológia	írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat

SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G45, I2000, I2080, I2100, I2110, I2120, I2130, I2140, I2190, I2191, I2200, I2210, I2280, I2290, I252, I63, I64, I7310, I7420, I7430, I7440, I7450, I7480, I7710, Z955

EÜ70 5.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Teljes vagy részleges hasnyálmirigy-eltávolítás,
- Dokumentáltan súlyos maldigestio

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek gaszterológiai	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugárterápia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

K903, K909, K919

EÜ70 6.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tartós vagy intermittáló katéterkezelés esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekeksebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

R33H0

EÜ70 7.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- A rosszindulatú daganatos betegségek dokumentált ossealis manifesztációja

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI

IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C795, R52

EÜ70 8/a.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Rheumatoid arthritis – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembevételével, az ott szereplő javallatokban
- Spondylitis ankylopoetica – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembevételével, az ott szereplő javallatokban
- Arthritis psoriatica – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembe vételével, az ott szereplő javallatokban
- Súlyos nagyízületi arthrosis – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembevételével, az ott szereplő javallatokban
- Akut arthritis urica vagy krónikus arthritis urica akut exacerbatioja – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembevételével, az ott szereplő javallatokban
- Fiatalkori rheumatoid arthritis esetén – az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő életkori korlátozások figyelembevételével, az ott szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
M059, M069, M073, M0800, M109, M169, M179, M1980, M45

EÜ70 8/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Rheumatoid arthritis, ha a beteg 65 évnél idősebb vagy gyomor-bélnyálkahártya sérülés nagy kockázata áll fenn (előzetes ulcus dokumentált eseteiben, NSAID okozta gastrointestinalis vérzés dokumentált eseteiben), vagy tartósan szteroidot szed vagy vérzékenységekben szenved vagy antikoaguláns kezelésben részesül (ideértve a salicilát profilaxist is) az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok és kardiovaszkuláris kockázati tényezők figyelembevételével
- Spondylitis ankylopoetica, ha a beteg 65 évnél idősebb vagy gyomor-bélnyálkahártya sérülés nagy kockázata áll fenn (előzetes ulcus dokumentált eseteiben, NSAID okozta gastrointestinalis vérzés dokumentált eseteiben), vagy tartósan szteroidot szed vagy vérzékenységekben szenved vagy antikoaguláns kezelésben részesül (ideértve a salicilát profilaxist is) az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok és kardiovaszkuláris kockázati tényezők figyelembevételével
- Súlyos nagyízületi arthrosis fennállása esetén, ha a beteg 65 évnél idősebb vagy gyomor-bélnyálkahártya sérülés nagy kockázata áll fenn (előzetes ulcus dokumentált eseteiben, NSAID okozta gastrointestinalis vérzés dokumentált eseteiben) vagy tartósan szteroidot szed vagy vérzékenységekben szenved vagy antikoaguláns kezelésben részesül (ideértve a salicilát profilaxist is) az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok és kardiovaszkuláris kockázati tényezők figyelembevételével

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*
M059, M069, M169, M179, M1990, M45

EÜ70 8/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Felnőttkori aktív rheumatoid arthritis
- Arthritis psoriatica
- Súlyos, terápia rezisztens psoriasis vulgaris

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Bőrgyógyászat

Reumatológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

L400, L4050, M059, M069, M073

EÜ70 9/a1.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Kalcium- és D-vitaminbevitel kiegészítő pótlására, ha a dokumentáltan gondozott posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi beteg osteoporózisa igazolódott (BMD érték $-2,5$ SD T-score alatti), vagy a fokozott töréskockázati tényezőkből legalább három egyidejűleg bizonyítottan fennáll, vagy a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános $> 20\%$, illetve csípő $> 3\%$), vagy típusos osteoporotikus törést szenvedett el – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A szükséges kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált), továbbá a megfelelő életvitel kialakítása az osteoporózis terápiájának folyamatos követelménye.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**MUNKAHELY:**

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet

Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés

Menopauza és osteoporózis járóbeteg szakrendelés

Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Endokrinológia

Reumatológia

Ortopédia-traumatológia

Ortopédia

Traumatológia

Szülészeti-nőgyógyászat

Szülészeti-nőgyógyászat

Belgyógyászat

Meggötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M81, M82, Z094, Z097, Z098, Z508, Z509, Z518, Z519, Z826

EÜ70 9/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Orális biszfoszfonát osteoporotikus csonttörések primer prevenciója céljából, azoknak az igazolt osteoporózissal élő (BMD érték $-2,5$ SD T-score alatti), de osteoporotikus csonttörést nem szenvedett posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegeknek, akiknek a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános $> 20\%$, illetve csípő $> 3\%$) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A terápiát megfelelő kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával, továbbá a megfelelő életvezetésre is kiterjedő gondozás mellett kell folytatni.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*

M81, M82

EÜ70 9/a3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Parenterális biszfoszfonát oszteoporotikus csonttörések primer prevenciója céljából, azoknak az igazolt oszteoporózissal élő (BMD érték $-2,5$ SD T-score alatti), de oszteoporotikus csonttörést nem szenvedett posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegeknek, akiknek a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános $> 20\%$, illetve csípő $> 3\%$), de az EÜ70 9a/2. pontban meghatározott kezelés ellenjavallt, vagy dokumentált intolerancia vagy a kezelést hátrányosan befolyásoló egyéb tényező miatt nem folytatható – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A terápiát megfelelő kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával, továbbá a megfelelő életvezetésre is kiterjedő gondozás mellett kell folytatni.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészeti-nőgyógyászat	írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M81, M82

EÜ70 9/a4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Az oszteoporotikus csonttörés primer prevenciójának alternatív lehetőségeként alkalmazható, azoknál a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegeknél, akiknek az oszteoporózisa igazolt (BMD értéke $-2,5$ SD T-score alatti), és a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános $> 20\%$, illetve csípő $> 3\%$), amennyiben az EÜ70 9a/2. vagy az EÜ70 9a/3.

pontjában meghatározott kezelés ellenjavallt, vagy azzal szemben dokumentált intolerancia lép fel, vagy a készítmény legalább 12 hónapon át történő alkalmazása nem volt eredményes (a BMD értéke a kiindulási értékhez képest legkevesebb 5%-kal csökkent, illetve oszteoporotikus csonttörés történt), a megfelelő gyógyszeres kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával együtt – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M82

EÜ70 9/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Orális biszfoszfonát oszteoporotikus csonttörések szekunder prevenciója céljából, annak a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnek, aki típusos oszteoporotikus törést szenvedett el, és a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános > 20%, csípő > 3%) vagy az oszteoporózisa csontsűrűség vizsgálattal igazolt (BMD érték –2,5 SD T-score alatti) – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A terápiát megfelelő kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával, továbbá a megfelelő életvezetésre is kiterjedő gondozás mellett kell folytatni.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M82

EÜ70 9/b2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Parenterális biszfoszfonát oszteoporotikus csonttörések szekunder prevenciója céljából, annak a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnek, aki típusos oszteoporotikus törést szenvedett el, és a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános > 20%, csípő > 3%), vagy az oszteoporózis csontsűrűség vizsgálattal igazolt (BMD érték $-2,5$ SD T-score alatti), de az EÜ70 9b/1. pontban meghatározott kezelés ellenjavallt, vagy dokumentált intolerancia vagy a kezelést hátrányosan befolyásoló egyéb tényező miatt nem folytatható – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A terápiát megfelelő kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával, továbbá a megfelelő életvezetésre is kiterjedő gondozás mellett kell folytatni.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészet-nőgyógyászat	írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M82

EÜ70 9/b3.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Az oszteoporotikus csonttörés szekunder prevenciójának alternatív lehetőségeként alkalmazható annál a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnél, aki típusos oszteoporotikus törést szenvedett el, és a FRAX alapján számított 10 éves törési kockázata magas (általános > 20%, csípő > 3%), vagy az oszteoporózis csontsűrűség vizsgálattal igazolt (BMD érték $-2,5$ SD T-score alatti), amennyiben az EÜ70 9b/1. vagy az EÜ70 9b/2. pontban meghatározott kezelés ellenjavallt, vagy azzal szemben dokumentált intolerancia lép fel, vagy a készítmény legalább 12 hónapon át történő alkalmazása nem volt eredményes (a BMD értéke a kiindulási értékhez képest legkevesebb 5%-kal csökkent, illetve újabb oszteoporotikus törés történt), a megfelelő gyógyszeres kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával együtt – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia-traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Szülészet-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Menopauza és osteoporózis járóbeteg-szakrendelés	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M82

EÜ70 9/c1.

EÜ70 10.

EÜ70 12.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Vashiányos anaemia megelőzése vagy kezelése – erythropoetin kezelésben részesülő predializált vagy dializált vesebetegek részére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D638, N189

EÜ70 13.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Táplálékfelvétel és utilizáció súlyos károsodásával járó kórképek esetén orális táplálásra – beleértve a rosszindulatú betegségeket is

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekebészet	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolható és írható
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato-onkológia	javasolható és írható

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, E40H0, E41H0, E42H0, E7390, E43H0, R54H0, R6300, R6330, R6340, R64H0

EÜ70 14.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kiterjedt ulcus cruris
- Krónikus sipoly
- Tracheostoma

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Bőrgyógyászat	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekebészet	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolható és írható
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolható és írható

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI

IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

L97, Z430

EÜ70 15.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Meniere-szindróma

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Fül-orr-gégegyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

H8100

EÜ70 16.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Amyotrophias lateralsclerosis (ALS)
- Paralysis spinalis spastica
- Spasticus tetraplegia
- Sclerosis multiplex
- Stroke után (centrális izomtónus-fokozódással járó állapotokban)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeckneurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermeckneurológia	írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G1140, G1220, G35H0, G8240, I6940

EÜ70 17.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Invazív pneumococcus fertőzés megelőzése, 5 éves kor alatt, a külön jogszabály alapján térítésmentesen védőoltásra jogosultakat kivéve, az immunrendszer veleszületett vagy szerzett zavara (lépbetegségek, immunhiányos állapotok, visszamaradt magzati növekedés és alultápláltság, koraszülött csecsemő, méhen belül kialakult légúti megbetegedések, a szív veleszületett rendellenességei, a tüdő hypo- és dysplasiaja, a tüdő veleszületett rendellenessége, a lép veleszületett rendellenességei) miatti kiemelten magas rizikó esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő-
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D739, D80, D81, D82, D83, D84, D85, D86, D87, D88, D89, P05, P073, P28, Q249, Q336, Q339, Q8900

EÜ70 18.

EÜ70 20.

EÜ70 21.

EÜ70 22.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Dializált, fehérje, elektrolit- és folyadékbevitelben korlátozott betegek részére, akik magas energiatartalmú étrendkiegészítést és fehérjepótlást igényelnek

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Nephrológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

N18

EÜ70 23.

EÜ70 24.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Acut coronaria syndromás betegek alcsoportjai (instabil anginás diabetes mellitusos betegek; valamennyi nem ST elevációs infarctuson és ST elevációs infarctuson átesett beteg) közül mindazoknál, akiknél percutan coronaria intervenció és stent beültetés történt, kórelőzményükben stroke vagy transiens ischaemiás attack (TIA) nem szerepel és clopidogrel allergia vagy

laboratóriumiilag igazolt non-reszponzió vagy igazolt diabetes mellitus áll fenn vagy stent trombózist szenvedett el, egy éven keresztül.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Kijelölt intézmény	Kardiológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I20.0-I22.9; Z95.5

Kijelölt intézmények:

Város	Intézmény neve
Balatonfüred	Állami Szívkórház
Budapest	Bajcsy-Zsilinszky Kórház és Rendelőintézet
Budapest	Semmelweis Egyetem
Budapest	Gottsegen György Országos Kardiológiai Intézet
Budapest	Magyar Honvédség Egészségügyi Központ
Budapest	Betegápoló Irgalmas Rend Kórház
Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ
Győr	Petz Aladár Megyei Oktató Kórház
Gyula	Békés Megyei Központi Kórház
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Kecskemét	Bács-Kiskun Megyei Kórház a Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza
Miskolc	Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Központi Kórház és Egyetemi Oktatókórház
Nyíregyháza	Szabolcs-Szatmár-Bereg Megyei Kórházak és Egyetemi Oktatókórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ
Szeged	Szegedi Tudományegyetem Szent-Györgyi Albert Klinikai Központ
Székesfehérvár	Fejér Megyei Szent György Egyetemi Oktató Kórház
Szolnok	Jász-Nagykun-Szolnok Megyei Hetényi Géza Kórház-Rendelőintézet
Szombathely	Markusovszky Egyetemi Oktatókórház
Zalaegerszeg	Zala Megyei Kórház

EÜ70 25.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Krónikus hyperurikaemia kezelésére dokumentált allopurinol intolerancia vagy kontraindikáció esetén, olyan állapotokban, amikor a húgysav szövetekben történő lerakódása már bekövetkezett (beleértve tophusok és/vagy arthritis urica fennállását vagy kórelőzményét).

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg	Klinikai onkológia Nefrológia	javasolhat és írhat javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg		
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg	Ortopédia traumatológia	és javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg	Reumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg gyógyintézet	szakrendelés/Fekvőbeteg	Traumatológia	javasolhat és írhat
Háziorvos		Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E79; M10

EÜ70 26.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Stroke és szisztémás embolizáció megelőzésére nem billentyű eredetű pitvarfibrillációban szenvedő felnőtt betegeknél,

– K-vitamin antagonist (acenocumarol és/vagy warfarin) alkalmazásának ellenjavallata esetén, vagy

– K-vitamin antagonist kezelés ellenére elszenvedett stroke vagy szisztémás embolizáció esetén, vagy

amennyiben 6 hónapot meghaladó K-vitamin antagonist kezelés során a mért INR értékek kevesebb mint 60%-a esik terápiás tartományba (INR 2 és 3 közé), a következő kockázati tényezők közül legalább kettő fennállása esetén:

– bal kamrai ejekciós frakció < 40%,

– tünetekkel járó szívelégtelenség New York Heart Association (NYHA) II. stádium,

– életkor >= 75 év,

– életkor >= 65 év, a következők valamelyikével: diabetes mellitus, koszorúér-betegség vagy hypertonia.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Kardiológia

Neurológia

Haematológia

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I 48

EÜ70 27.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzése céljából elektív, teljes csípőízületi endoprotézis esetén maximum 30 napig, teljes térdízületi endoprotézis esetén maximum 15 napig, felnőtt korú betegek részére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298

EÜ70 28.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Vénás thromboembolia másodlagos megelőzésére, ha az orális K-vitamin antagonisták (acenocumarol, warfarin) ellenjavalltak

JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:
12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
Z298

EÜ70 29.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

6 év és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig, akiknél a DSM-IV kritériumai vagy a BNO-10 irányelvei alapján felállított hiperaktivitás-figyelmesség zavar szindróma (ADHD), illetve hiperkinetikus zavar diagnózis szerint gyógyszeres kezelésre van szükség.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Gyermek- és ifjúságpszichiátriai járóbeteg szakrendelés	Gyermek- és ifjúságpszichiátria	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
F90

Eü 90 százalékos támogatási kategória

EÜ90 1/e.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Kardiovaszkuláris betegségben (ACS, STEMI, nonSTEMI) igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott három hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.
- Bizonyítottan cerebrovaszkuláris eseményen (TIA, stroke) átesett beteg számára, igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott három hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.
- Perifériás érbetegség miatt műtéten átesett beteg számára, igen nagy kardiovaszkuláris rizikó és hyperlipidaemia esetén, ha legalább 20 mg rosuvastatinnal vagy legalább 40 mg atorvastatinnal folytatott három hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték elérése (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l), vagy amennyiben bizonyíthatóan sztatin intolerancia (CK emelkedés, egyértelműen sztatin terápiára visszavezethető szignifikáns májfunkció eltérés) áll fenn. Az ezetimibe hatóanyagú készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatin szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E780, E782, E784, E785

EÜ90 1/f.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

A legutóbbi Magyar Kardiovaszkuláris Terápiás Konszenzus Konferencia terápiás ajánlása alapján igen nagy kardiovaszkuláris kockázatú hyperlipidaemiás, veseelégtelenségben szenvedő (30 ml/perc alatti GFR), illetve dializált beteg számára, akinél atorvastatinnal vagy simvastatinnal folytatott három hónapos kezelést követően laborkontroll alapján nem sikerült a kívánt célérték (LDL 1,8 mmol/l, össz. Chol. 3,5 mmol/l) elérése. Az ezetimibe hatóanyagot tartalmazó

kombinációs készítmény alkalmazása javasolt akkor is, ha bizonyított mellékhatás miatt csak kisebb adag sztatín szedése lehetséges, amely mellett nem sikerült a célérték elérése.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Nefrológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E780, E782, E784, E785

EÜ90 2/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Insulin kezelésben részesülő cukorbeteg részére ismétlődő eszméletvesztéssel járó hypoglycaemia esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E10, E11, E12

EÜ90 2/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Felnőtt cukorbeteg részére, fájdalmas neuropathiában

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E104, E114, E124, G590, G632

EÜ90 3/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Asthma bronchiale kezelésére a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrendek alapján.

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Allergológia és klinikai immunológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő-gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermektüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Allergológia és klinikai immunológia	írhat
Megkötés nélkül	Csecsemő-gyermekgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Gyermektüdőgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Tüdőgyógyászat	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J45

EÜ90 3/a1.

EÜ90 3/a2.

EÜ90 3/a3.

EÜ90 3/a4.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Gyermekkori asthma bronchiale kezelésére (14 éves korig, az életkorra vonatkozó rendelési előírások szigorú figyelembevételével) a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Allergológia és klinikai immunológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Allergológia és klinikai immunológia	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Gyermecktüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermecktüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J45

EÜ90 3/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Krónikus obstruktív tüdőbetegség (COPD) esetén a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermecktüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermecktüdőgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Tüdőgyógyászat	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

J44

EÜ90 3/b1.

EÜ90 3/b2.

EÜ90 3/b3.

EÜ90 4/a.

EÜ90 4/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Közepes thromboemboliás kockázattal járó állapot esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére a kórházi terápia folytatásaként, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:**SZAKKÉPESÍTÉS:****JOGOSULTSÁG:**

Fekvőbeteg gyógyintézet

Aneszteziológia és intenzív terápia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Arc-, állcsont- és szájsebészet

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Belgyógyászat

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Hematológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Idegsebészet

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Kardiológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Klinikai onkológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Idegsebészet

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Neurológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Ortopédia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Ortopédia és traumatológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Sebészet

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Szülészet-nőgyógyászat

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Traumatológia

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Tüdőgyógyászat

javasolhat és írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Urológia

javasolhat és írhat

Háziorvos

Meggötés nélkül

javaslatra írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

Gyermekek hemato-onkológia

javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*

Z298, D689

EÜ90 4/a2.**TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

Közepes thromboemboliás kockázattal járó, kórházi bentfekvést nem igénylő trauma esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére, de maximum 10 napig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:**SZAKKÉPESÍTÉS:****JOGOSULTSÁG:**

Járóbeteg szakrendelés

Ortopédia

írhat

Járóbeteg szakrendelés

Ortopédia és traumatológia

írhat

Járóbeteg szakrendelés

Traumatológia

írhat

Járóbeteg szakrendelés

Sebészet

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: *(beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)*

Z298

EÜ90 4/b.**EÜ90 4/b1.****TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- Nagy és az igen nagy thromboemboliás kockázattal járó állapot esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére a kórházi terápia folytatásaként, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére
- Thromboemboliás szövődményekhez vezető veleszületett vagy szerzett, dokumentált thrombophilia halmozott kockázattal járó eseteiben, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére
- Vénás thromboembolia másodlagos megelőzésére, amennyiben az orális K-vitamin antagonisták (acenocumarol, warfarin) ellenjavalltak

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298, D689

EÜ90 4/b2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Nagy és az igen nagy thromboemboliás kockázattal járó, kórházi bentfekvést nem igénylő trauma esetén a vénás thromboemboliás esemény elsődleges megelőzésére profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére, de maximum három hónapig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Ortopédia és traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés	Traumatológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

Z298

EÜ90 4/c.**EÜ90 4/c1.****TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:**

- A kialakult vénás thrombózis, illetve tüdőembolia kezelésére—azadott készítmény alkalmazási előírása szerinti terápiás dózisban és időtartamban— az orális antikoaguláns kezelésre való átállásig
- Vénás thromboembolia másodlagos megelőzésére, amennyiben az orális K-vitamin antagonisták (acenocumarol, warfarin) ellenjavalltak
- Thromboemboliás szövődményekhez vezető veleszületett vagy szerzett, dokumentált thrombophilia halmozott kockázattal járó eseteiben, profilaktikus dózisban a kockázat fennállásának idejére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Aneszteziológia- és intenzív terápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Arc-, állcsont- és szájsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Érsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Hematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Idegsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Mellkassebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia és traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szívsebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülész-nőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermek hemato-onkológia	javasolhat és írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D689, I269, I829, Z298

EÜ90 4/d.

EÜ90 4/e.

EÜ90 4/f.

EÜ90 5/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Epilepszia

**A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekneuroológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neuroológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermekneuroológia	írhat
Megkötés nélkül	Neuroológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G409

EÜ90 5/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Epilepszia, az 5/a1. pontban felsorolt szerekre dokumentált rezisztencia esetén

**A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeckneuroológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neuroológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermeckneuroológia	írhat
Megkötés nélkül	Neuroológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G409

EÜ90 5/a3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Epilepszia, az 5/a1- 5/a2. pontokban felsorolt szerekre dokumentált rezisztencia esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeckneuroológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neuroológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G409

EÜ90 5/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Lennox-Gastaut szindróma, maximum hat hónapig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeckneuroológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neuroológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

G404

EÜ90 5/b2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Lennox-Gastaut szindróma – valproatra, lamotriginre, topiramatra vagy ezek kombinációjára dokumentált rezisztencia esetén – egy évig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeckneuroológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G404

EÜ90 6/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Parkinson-kór és Parkinson-szindróma (másodlagos parkinsonismus) kezelésére – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Neurológia	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G20, G219

EÜ90 6/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Parkinson-kór esetén, az alkalmazási előírásban szereplő monoterápiában, illetve L-DOPA és selegilinnel, illetve amantadinnal való kombinált kezelésben kiegészítő kezelésként is, ha súlyos motoros fluktuáció jelentkezik - a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G20

EÜ90 6/c.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Parkinson-kórban kialakuló motoros fluktuáció minden esetében - a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G20

EÜ90 7/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hangulatzavarok, neurotikus, stresszhez társuló és szomatoform rendellenességek, valamint bulimia nervosa diagnózisa esetén, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gyermekek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F063, F204, F251, F31, F32, F33, F34, F35, F36, F37, F38, F39, F40, F41, F42, F43, F44, F45,
F46, F47,
F48, F502, F503

EÜ90 7/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hangulatzavarok, neurotikus, stresszhez társuló és szomatoform rendellenességek, valamint bulimia nervosa diagnózisa esetén, a 7/a1. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy ezeket a szereket nem toleráló beteg részére, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F063, F204, F251, F31, F32, F33, F34, F35, F36, F37, F38, F39, F40, F41, F42, F43, F44, F45, F46, F47,
F48, F502, F503

EÜ90 7/a3.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hangulatzavarok, neurotikus, stresszhez társuló és szomatoform rendellenességek, valamint bulimia nervosa diagnózisa esetén, a 7/a2. pontban felsorolt szerekek közül legalább két különböző hatóanyagú gyógyszerre dokumentáltan nem reagáló, vagy ezeket a szereket nem toleráló beteg részére, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Megkötés nélkül	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F063, F204, F251, F31, F32, F33, F34, F35, F36, F37, F38, F39, F40, F41, F42, F43, F44, F45, F46, F47,
F48, F502, F503

EÜ90 7/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Bipoláris affektív zavar és szkizoaffektív zavar, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Pszichiátria

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

F25, F30, F31

EÜ90 7/b2.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Bipoláris affektív zavar és szkizoaffektív zavar, a 7/b1. pontban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy azt nem toleráló beteg részére, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**MUNKAHELY:**Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Pszichiátria

Megkötés nélkül

Pszichiátria

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap***ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)***

F25, F30, F31

EÜ90 7/b3.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Bipoláris affektív zavar és szkizoaffektív zavar, a 7/b1. és 7/b2. pontokban felsorolt szerekre dokumentáltan nem reagáló vagy azt nem toleráló beteg részére, de kizárólag az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**MUNKAHELY:**Járóbeteg szakrendelés /
Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Pszichiátria

Megkötés nélkül

Pszichiátria

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap***ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)***

F25, F30, F31

EÜ90 7/c.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Tic zavar

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek- és ifjúsági pszichiátria	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Pszichiátria	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
F952

EÜ90 8.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő neurológiai javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
G

EÜ90 10.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Koleszterin-epekövek oldása az epehólyagban.
- Primer biliaris cirrhosis tüneti kezelése, amennyiben dekompenzált májcirrózis nem áll fenn.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek gastroenterológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
K743, K80

EÜ90 11/a.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Colitis ulcerosa
- Crohn-betegség
- Rheumatoid arthritis

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek gasztroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gastroenterológia	írhat
Megkötés nélkül	Gyermekek gasztroenterológia	írhat
Megkötés nélkül	Reumatológia	írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

K509, K519, M05, M060, M0610, M0680, M069, M0800, M082, M083, M084

EÜ90 11/b.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Colitis ulcerosa, salazopirin intolerancia, illetve jelentős szisztémás szteroid mellékhatás esetén az életkorra vonatkozó indikációs megkötések és az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Crohn-betegség, salazopirin intolerancia, illetve jelentős szisztémás szteroid mellékhatás esetén az életkorra vonatkozó indikációs megkötések és az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekek gasztroenterológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Gastroenterológia	írhat
Megkötés nélkül	Gyermekek gasztroenterológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

K5090, K519

EÜ90 12.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A szervtranszplantált vagy más patogenetikus ok miatt immunszupprimált beteg vírus és gombafertőzése esetén

**A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Megkötés nélkül	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D849

EÜ90 13.

EÜ90 14/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Dokumentált aktív rheumatoid arthritis egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált arthropathia psoriatica, egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált psoriasis, egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált atopiás dermatitis, egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált Bechet-kór syndroma, egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált aktív endogén uveitis egyéb terápiára dokumentáltan rezisztens súlyos eseteiben az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével
- Dokumentált aktív juvenilis idiopathias arthritis esetében az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatok figyelembevételével

**A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:**

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Megkötés nélkül	Allergológia és klinikai immunológia	írhat
Megkötés nélkül	Bőrgyógyászat	írhat
Megkötés nélkül	Reumatológia	írhat
Megkötés nélkül	Szemészet	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

H441, L209, L4050, L409, M059, M0690, M0800, M352

EÜ90 15.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tehéntejfehérjével szemben vagy kizárólagos anyatejes táplálás esetén anyai diéta ellenére fennálló súlyos allergia – súlyos növekedésbeli elmaradás, fehérjevesztéses enteropathia, véres széklet, szövettannal igazolt enteropathia, súlyos ulceratív colitis, súlyos atópiás dermatitis (10 pont feletti SCORAD), akut gégeödéma vagy bronchiális obstrukció nehézlégzéssel, 1 éves korig
- Rövidbél szindróma, 1 éves korig
- Extensíven hidrolizált tápszerrel szembeni intolerancia (tünetek perzisztálása vagy súlyosbodás) esetén, 1 éves korig

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermek gasztroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeksebészet	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D5090, E4300, J3840, J4500, J9890, K522, L2094, R1100, R1950, R6281, T7830

EÜ90 16.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Endometriosis fibrocystica
- Hereditær angiooedema

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Allergológia és klinikai immunológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Bőrgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szülészeti-nőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D841, N809

EÜ90 17.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- T3-hyperthyreosis esetében, hyperthyreotikus terhes és szoptató anyáknak, valamint thiamazollal (Metothyryn) szemben kialakult dokumentált intolerancia esetén

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E059

EÜ90 18.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hypadrenia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E271, E272, E273, E274

EÜ90 19.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Hormonális szint vizsgálatával dokumentált hypogonadizmus súlyos eseteiben, az életkorból adódó csökkent tesztoszteron-képzést kivéve

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Andrológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Urológia	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E230, E291

EÜ90 20/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Szisztémás lupus erythematosus
- Lupus erythematosus
- Autoimmun krónikus aktív hepatitis
- Lupoid hepatitis
- Autoimmun hemolitikus anémia

- Idiopáthiás trombocytopéniás purpura
- Reumás láz
- Nem gennyes thyroiditis
- Crohn-betegség
- Colitis ulcerosa
- Gluténszenzitív enteropathia
- Rheumatoid arthritis más szervek, illetve szervrendszerek érintettsége esetén is
- Fiatalkori ízületi gyulladás
- Szisztémás sclerosis
- Dermatomyositis
- Polymyositis
- Myasthenia gravis
- Polymyalgia rheumatica
- Spondylitis ankylopoetica
- Polyarteritis nodosa
- Kawasaki szindróma
- Psoriasis beleértve arthropathiás formáját is
- Pemphigus
- Dermatitis herpetiformis Duhring
- Hypertrophiás lichen ruber planus
- Necrobiosis lipoidica
- Sjörgen szindróma nyálmirigy duzzanatos és extraglanduláris tünetekkel járó formái
- Kevert kötőszöveti betegség
- Wegener-granulomatosis
- Mikroszkópos polyangiitis
- Churg-Strauss szindróma
- Takayasu-arteritis
- Kevert cryoglobulinaemia
- Nem-differenciált autoimmun betegség

az adott készítmény alkalmazási előírásában szereplő javallatokban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Illetékes szakorvos	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D5900, D6930, D8910, E0610, E0630, G7000, I00H0, K509, K519, K7320, K7321, K9001, L1000, L1010, L1040, L1300,

L4300, L9210, L93, M05, M060, M0610, M0680, M069, M0800, M081, M082, M083, M084, M3000, M3010, M3020,

M3030, M32, M3300, M3130, M3140, M3310, M3320, M34, M3500, M3501, M3511, M3512, M3530, M45H0

EÜ90 21.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- A kórelőzményben szereplő, dokumentált darázs-, méhméreg vagy fűkeverék allergia okozta generalizált anaphylaxiás reakció esetén, intenzív osztályos háttérrel rendelkező intézetben

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Allergológia és klinikai immunológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Bőrgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- gyermekgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermecktüdőgyógyászat	írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

T783

EÜ90 22/a.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Nyílt-zugú glaukoma egyéb terápiára rezisztens dokumentált esetei

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szemészet	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Szemészet	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

H4010

EÜ 90 22/b.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Nyílt-zugú glaukoma kezelésére olyan betegek részére, akiknél a 22/a. pontban felsorolt gyógyszerekkel szemben orvosilag dokumentált konzerválószer intolerancia áll fenn.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Szemészet	javasolhat és írhat

Megkötés nélkül
Háziorvos

Szemészet
Megkötés nélkül

írhat
javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
H4010”

EÜ90 23.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Dializált vesebetegek uraemiás osteodystrophiája
- Krónikus veseelégtelenséget kísérő osteopathia
- Tubularis osteopathiák
- D-vitamin-rezisztens osteomalacia

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Nephrológia	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat
Megkötés nélkül	Nephrológia	írhat
SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:12 hónap		

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
N2500

EÜ90 24/a1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Tehéntejfehérje iránti túlérzékenység, 0–12 hónapos életkorban
- Tehéntej és szójafehérje iránti együttes túlérzékenység, 0–1 éves életkorban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	írhat
ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) K5220		

EÜ90 24/a2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Tehéntej és szójafehérje iránti együttes túlérzékenység, 1–6 éves életkorban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
------------	----------------	--------------

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Háziorvos

Csecsemő- és
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:
12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
K5220

EÜ90 24/b1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Tehéntejfehérje iránti túlérzékenység, 6 hónapos és 1 éves életkor között

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő- és
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
K5220

EÜ90 24/b2.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Tehéntejfehérje iránti túlérzékenység, 12 hónapos és 6 éves életkor között

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő- és
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:
12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
K5220

EÜ90 24/c1.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

Tartós lactose intolerantia, 0–1 éves életkorban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Csecsemő- és
gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

írhat

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
E7390

EÜ90 24/c2.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

Tartós lactose intolerantia, 1–6 éves életkorban

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
-------------------	-----------------------	---------------------

Járóbeteg szakrendelés/

Fekvőbeteg gyógyintézet

Háziorvos

Csecsemő- és gyermekgyógyászat

Megkötés nélkül

javasolhat és írhat

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot) E7390

EÜ90 25.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

- Degeneratív nagyízületi, illetve gerincbetegségek súlyos, más szerekkel nem befolyásolható fájdalmának kezelésére

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
-------------------	-----------------------	---------------------

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Idegsebészet

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Ortopédia-traumatológia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg
gyógyintézet

Ortopédia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg
gyógyintézet

Traumatológia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

Reumatológia

javasolhat és írhat

Háziorvos

Megkötés nélkül

javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI
IDEJE:12 hónap***ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)***

M169, M179, M1990, M47, M48, M5100, M5110, M5440

EÜ90 26.***TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:***

Táplálékfelvétel és utilizáció súlyos károsodásával járó kórképek esetén – beleértve a rosszindulatú betegségeket is – szonda táplálásra

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
-------------------	-----------------------	---------------------

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézetAneszteziológia és intenzív
terápia

javasolhat és írhat

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Fül-orr-gégegyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermekebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Haematológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Klinikai onkológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Kardiológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Neurológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sebészet	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Sugártherápia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE:
12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

C, E40H0, E41H0, E42H0, E43H0, R54H0, R6300, R6330, R6340, R64H0

EÜ90 27.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Cisztás fibrózis (mucoviscidosis)

***A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE
ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:***

MUNKAHELY:	SAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeke gastroenterológia	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Gyermeke tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet	Tüdőgyógyászat	javasolhat és írhat
Háziorvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E8400, E8410, E8480, E8490

EÜ90. 28.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Microsporia capitis
- Trichophytia profunda

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Megkötés nélkül

SZAKKÉPESÍTÉS:

Bőrgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

B3500

EÜ90. 29.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Oszteoporotikus törések szekunder prevenciójára választható annál a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnél, aki típusos oszteoporotikus törést szenvedett el, és a törzscsontok ásványianyag tartalmának fotonabszorpciós meghatározással igazolt BMD értéke $-4,0$ SD T-score alatti, a megfelelő gyógyszeres kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával együtt – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A beteg legfeljebb 18 havi kezelést, legfeljebb 24 hónap alatt vehet igénybe. A kezelés nem ismételtető.

– Oszteoporotikus törések szekunder prevenciójára választható annál a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnél, aki egynél több típusos oszteoporotikus törési eseményt szenvedett el, és a törzscsontok ásványianyag tartalmának fotonabszorpciós meghatározással igazolt BMD értéke $-3,0$ SD T-score alatti, a megfelelő gyógyszeres kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával együtt – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A beteg legfeljebb 18 havi kezelést, legfeljebb 24 hónap alatt vehet igénybe. A kezelés nem ismételtető.

– Az oszteoporotikus csonttörés szekunder prevenciójában kezelési alternatívaként alkalmazható annál a posztmenopauzás nő vagy 55 év feletti férfi betegnél, aki típusos oszteoporotikus törést szenvedett el, és a törzscsontok ásványianyag tartalmának fotonabszorpciós meghatározással igazolt BMD értéke $-3,0$ SD T-score alatti, amennyiben az EÜ70 9b/1., az EÜ70 9b/2. és az EÜ70 9b/3. pontban meghatározott készítményekkel megelőző, legalább 12 hónapon át tartó kezelés hatástalan (a BMD értéke a kiindulási értékhez képest legkevesebb 5%-kal csökkent, illetve újabb oszteoporotikus törés történt), vagy azzal szemben intolerancia lép fel, vagy a kezelés ellenjavallt, a megfelelő gyógyszeres kalcium- és D-vitaminbevitel (amennyiben nem kontraindikált) biztosításával együtt – a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján. A beteg legfeljebb 18 havi kezelést, legfeljebb 24 hónap alatt vehet igénybe. A kezelés nem ismételtető.

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

JOGOSULTSÁG:

SZAKKÉPESÍTÉS:

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Reumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia- traumatológia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Ortopédia	írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Traumatológia	írhat
Menopauza és osterporózis járóbeteg szakrendelés	Belgyógyászat	írhat
Menopauza és osterporózis járóbeteg szakrendelés	Szülészeti-nőgyógyászat	írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

M80, M82

EÜ90 30.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Humán előkevert inzulinkezelés alatt álló cukorbeteg részére kétszeri vagy intenzív mix terápia (IMT) részeként háromszori adagolás formájában, amennyiben a posztprandiális vércukorszint dokumentáltan többszöri mérés alkalmával meghaladja a 10,0 mmol/l értéket vagy dokumentáltan gyakori, tüneteket okozó hypoglikæmia jelentkezik, illetve az intenzifikált inzulinkezelés (bázis/bólus, ICT) nem preferált

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:	SZAKKÉPESÍTÉS:	JOGOSULTSÁG:
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet	Endokrinológia	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Belgyógyászat	javasolhat és írhat
Diabetológiai szakellátóhely	Csecsemő- és gyermekgyógyászat	javasolhat és írhat
Általános orvos	Megkötés nélkül	javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT
ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12 hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

E10, E11, E12

EÜ90 31.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Akut myocardialis infarctust követő teljes medikáció (ACE-gátló, béta-receptor blokkoló, diuretikum, nitrát)
ellenére fennálló szimptomás szívelégtelenség (NYHA III-IV., LVEF <40%) kiegészítő terápiájaként

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS:

Kardiológia

JOGOSULTSÁG:

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

I2380

EÜ90 32.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Tüneti szerekekkel nem befolyásolható, szövettanilag igazolt kollagén colitisben, napi 9 mg-s adagban 8 hétig, hisztológiai vizsgálattal igazolt remisszió esetén a kezelés tovább folytatható tünetektől függően lehetőleg csökkentett adagban (3–6 mg/nap)

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

Munkahely

Járóbeteg szakrendelés/Fekvőbeteg gyógyintézet

Szakképesítés

Gastroenterológia

Jogosultság

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot): K529

EÜ90 33.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

- Közepesen súlyos-súlyos tünetekkel járó méhfibrómák preoperatív kezelésére fogamzóképes korú felnőtt nők esetében, legfeljebb kétszer 3 hónapra

- Közepesen súlyos/súlyos tünetekkel járó méhfibrómák szakaszos kezelésére fogamzóképes korú felnőtt nők esetében

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/

SZAKKÉPESÍTÉS:

Szülészeti-nőgyógyászat

JOGOSULTSÁG:

írhat

Fekvőbeteg gyógyintézet

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)

D25

EÜ90 34.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– ECHO ultrahang vizsgálattal bizonyított szisztolés diszfunkcióval társuló, NYHA II-IV stádiumú, krónikus szívelégtelenségben szenvedő olyan betegeknél, akiknek sinus ritmusuk van, és akiknek a szívfrekvenciája ≥ 75 /perc, béta-blokkolót is magába foglaló standardkezelés mellett, vagy olyan esetekben, amikor a béta-blokkolók alkalmazása ellenjavallt vagy a beteg nem tolerálja azt

– Invazív vagy non-invazív módszerekkel igazolt krónikus stabil angina pectoris tüneti kezelésére sinus ritmusban, ha kombinált antianginás kezelés ellenére tachycardia okozta recurrens angina fennáll béta-blokkolót is magába foglaló standardkezelés mellett, vagy olyan esetekben, amikor a béta-blokkolók alkalmazása ellenjavallt vagy a beteg nem tolerálja azt

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY:

Járóbeteg szakrendelés/ Fekvőbeteg gyógyintézet
Háziorvos

SZAKKÉPESÍTÉS:

Kardiológia
Meggötés nélkül

JOGOSULTSÁG:

javasolhat és írhat
javaslatra írhat

SZAKORVOSI JAVASLAT ÉRVÉNYESSÉGI IDEJE: 12
hónap

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
I5092, I5093, I5094, I2080

EÜ90 35.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Szövettanilag és/vagy laparoszkóppal igazolt endometriosis

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY

Járóbeteg szakrendelés / Fekvőbeteg
gyógyintézet

SZAKKÉPESÍTÉS

Szülészet-
nőgyógyászat

JOGOSULTSÁG

írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK: (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot)
N809

EÜ90 36.

TÁMOGATOTT INDIKÁCIÓK:

– Az egészségügyi szolgáltatások Egészségbiztosítási Alapból történő finanszírozásának részletes szabályairól szóló 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet szerinti intézményi regisztrációs listán szereplő, bizonyítottan meddő nők in vitro fertilizációs kezeléséhez

A JAVASLATOT KIÁLLÍTÓ ÉS A GYÓGYSZERT RENDELŐ ORVOS MUNKAHELYÉRE ÉS SZAKKÉPESÍTÉSÉRE VONATKOZÓ ELŐÍRÁSOK:

MUNKAHELY: SZAKKÉPESÍTÉS: JOGOSULTSÁG:

Kijelölt intézmény Szülészet-nőgyógyászat írhat

ELFOGADHATÓ BNO KÓDOK (beleértve az összes azonosan kezdődő kódot):

N97

Kijelölt intézmények*:

Város	Intézmény neve
Budapest	Forgács Intézet Egészségügyi és Szolgáltató Kft.
Budapest	Szent János Kórház és Észak-budai Egyesített Kórházak Szülészet-Nőgyógyászati Osztály
Budapest	Kaáli Ambuláns Nőgyógyászati Intézet Kft.
Budapest	Semmelweis Egyetem Általános szülészet, II. sz. Szülészeti osztály, Általános Szülészeti Osztály – Újszülött, I. és II. Általános nőgyógyászat osztály
Budapest	Sterilitás Egészségügyi Ellátó Kft.

Debrecen	Debreceni Egyetem Klinikai Központ Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika Általános Szülészet-Nőgyógyászat
Győr	Kaáli Ambuláns Nőgyógyászati Intézet Kft. – Győr
Kaposvár	Kaáli Ambuláns Nőgyógyászati Intézet Kft. – Kaposvár
Kaposvár	Somogy Megyei Kaposi Mór Oktató Kórház
Pécs	Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Szülészeti és Nőgyógyászati Klinika Általános Szülészet-Nőgyógyászat
Szeged	Kaáli Ambuláns Nőgyógyászati Intézet Kft. – Szeged
Tapolca	Pannon Reprodukciós Intézet és Szolgáltató Kft

*Jelen EÜ pont alapján in vitro fertilizációs kezelés végzésére finanszírozási szerződéssel rendelkező intézményekben a kötelező egészségbiztosítás terhére igénybe vett in vitro fertilizációs kezelés keretében felhasznált gyógyszer írható.

4. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez¹⁹²

A gyógyszerek és orvostechnikai eszközök közbeszerzésének sajátos szabályairól szóló 16/2012. (II.16.) Korm. rendelet alapján beszerezhető hatóanyagok és a betegségcsoportok

Az alábbi indikációs területeken beszerezhető hatóanyagok köre:

1. A veleszületett vérzékenység kezelésére:
 - a) antithrombin III. koncentrátum,
 - b) hazai plazmából előállított nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum,
 - c) részben hazai plazmából előállításra kerülő, külföldön feldolgozott nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum, ITI kezelésre alkalmas von Willebrand faktor tartalommal,
 - d) külföldi plazmából előállításra kerülő, haemophilia A kezelésére szolgáló nagy tisztaságú VIII. faktor koncentrátum, ITI kezelésre alkalmas von Willebrand faktor tartalommal,
 - e) külföldi plazmából előállításra kerülő, hemophilia A kezelésére szolgáló nagy tisztaságú nem albuminnal stabilizált VIII. faktor koncentrátum,
 - f) recombináns technológiával előállított 2. generációs VIII. faktor koncentrátum,
 - g) *recombináns* technológiával előállított 3. generációs teljes molekulaméretű VIII. faktor koncentrátum,
 - h) nagy von Willebrand faktor tartalmú nagy tisztaságú, plazma eredetű VIII. faktor koncentrátum, amely mérsékelt súlyosságú von Willebrand betegség, haemophilia A, immuntolerancia indukciós kezelésére alkalmas,
 - i) von Willebrand betegség kezelésére szolgáló, nagy von Willebrand faktor tartalmú plazma eredetű von Willebrandfaktor/VIII. faktorkészítmény,
 - j) von Willebrand betegség kezelésére szolgáló, kiegyensúlyozott von Willebrand/VIII. faktor tartalmú plazma eredetű von Willebrandfaktor/VIII. faktor készítmény,
 - k) eptacogalfa (aktivált) (rekombináns aktivált VII. koagulációs faktor),
 - l) aktivált prothrombin komplex koncentrátum (VIII. koagulációs faktorinhibitor, „bypassing” aktivitású készítmény),
 - m) hazai plazmából előállított nagy tisztaságú plazma eredetű IX. faktor készítmény,
 - n) nagy tisztaságú import IX. faktor készítmény,
 - o) prothrombin komplex koncentrátum ismert VIIF aktivitással,
 - p) szöveti ragasztóanyagok (humán kétkomponensű fibrin fehérjeragasztó koncentrátum),
 - q) fibrinogén koncentrátum (I koagulációs faktor).
 - r) recombináns technológiával előállított 3. generációs B-domain-depletált VIII. faktor koncentrátum.

- s) recombináns technológiával előállított 1. generációs VIII. faktor koncentrátum,
- t) recombináns technológiával előállított 3. generációs B-domain rövidített, teljesen tirozin-szulfatált VIII. faktor koncentrátum, korábban már kezelt, ún. PTP betegek részére.
- u) recombináns technológiával humán sejtvonalon előállított 3. generációs B-domain-rövidített VIII. faktor koncentrátum.
- v) rekombináns technológiával, humán sejtvonalon előállított, 4. generációs, elnyújtott felezési idejű VIII. faktor koncentrátum, Fc fúziós fehérje.

2. Krónikus aktív hepatitis C kezelésére (a finanszírozási eljárásrendekről szóló miniszteri rendeletben meghatározott finanszírozási eljárásrend alapján):

- a) boceprevir,
- b) daclatasvir,
- c) interferon alfa természetes,
- d) interferon alfa-2a,
- e) interferon alfa-2b,
- f) peginterferon alfa-2a,
- g) peginterferon alfa-2b,
- h) ribavirin,
- i) simeprevir,
- j) sofosbuvir,
- k) telaprevir.
- l) dasabuvir,
- m) ombitasvir/paritaprevir/ritonavir,
- n) ledipasvir/sofosbuvir
- o) elbasvir/grazoprevir.

5. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez¹⁹³¹⁹⁴

A gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásának elbírálása során alkalmazandó számítási módszerek

Terápiás fix elven működő támogatás feltételei és számítási módszerei:

1.1.¹⁹⁵ A támogatásban részesülő gyógyszerek esetében a támogatás értékét a gyógyszernek csak a tárgyévre nyilvánosságra hozott WHO DDD – kizárólag ennek hiányában a forgalomba hozatalt engedélyező hatóság (OGYÉI) alkalmazási előíratában lévő átlagos napi fenntartó adag – alapján, a bruttó fogyasztói árból számolt napi terápiás költségéből adódó támogatási összeg képezi az alábbiak szerint:

a)¹⁹⁶ A csoport gyógyszereit a bruttó fogyasztó áron számolt napi terápiás költség (a továbbiakban: NTK) szerint növekvő ársorrendbe kell állítani. Egyidejűleg az egyes készítmények – a csoport napi terápiás adagok száma (DOT) alapján megállapított – forgalmát is fel kell tüntetni. Azok a legkedvezőbb napi terápiás költségű gyógyszerek képezik az átlagszámítás alapját, melyek összesen minimum 40%-ig terjedő, DOT alapján számított forgalmi részesedést értek el a 10. § (4) bekezdése szerint megindult fixesítési eljárás kezdőnapját megelőző hét hónapot vizsgálva – ide nem értve a fixesítési eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – az adott terápiás csoportban. Ezen készítmények bruttó fogyasztói árából képzett napi terápiás költségeinek egyszerű számtani átlaga (a továbbiakban: NTKÁ) kerül meghatározásra. Ennek (NTKÁ) a csoportban elérhető támogatási arányszámmal (T%) képzett szorzata adja a csoport gyógyszerei egy napi terápiára adható támogatási értékét (a továbbiakban: NTKÁT).

$$\text{NTKÁT} = \text{NTKÁ} \times \text{T\%}$$

b)¹⁹⁷ Az átlagos támogatási érték számításakor figyelembe vett készítményektől eltérő hatáserősségű készítmények alcsoportot képeznek, amennyiben ennek az egészségügyi szakmai kollégium által meghatározott különleges szakmai indoka van.

c)¹⁹⁸ A hatóanyag alapú fix csoportba sorolt készítmények támogatása a hatóanyag fix csoportban kialakult referencia árszint alapján kerül meghatározásra, azonban a terápiás fix elven működő csoportok referencia árszintjének meghatározásakor – amennyiben a terápiás csoportban szereplő hatóanyagok tekintetében hatóanyag alapú fix csoport már kialakításra került – e csoport referencia árát a hatóanyag alapú fix csoport adott jogcím szerintiforgalmával együtt kell beszámítani.

1.2. Az NTKÁ számítása során

a) nem vehetők figyelembe azok a készítmények, melyek adott kisserelése a gyógyszer alkalmazási előiratában meghatározott terápiához szükséges gyógyszer mennyiséghez nem alkalmazkodik (kúraszerű alkalmazás esetén a kúra előírt időtartamához és a kúra alatt adható hatóanyag-mennyiséghez),

b)¹⁹⁹

c)²⁰⁰ nem képezi NTKÁ számítás alapját az a gyógyszer, amely nyilvántartásból való törlés alatt áll,

d) nem támogatott készítmények nem szerepelhetnek az NTKÁ meghatározásában,

e)²⁰¹ a forgalomban lévő készítmények közül az átlag számításnál azokat a készítményeket kell figyelembe venni, melyeknek a csoporton belüli forgalmi részesedése a 10. § (4) bekezdése szerint megindult fixesítési eljárás kezdőnapját megelőző hét hónapot vizsgálva – ide nem értve a fixesítési eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónapot – két egymást követő hónapban a DOT tekintetében az 1%-ot elérte az adott jogcímen.

6/a. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez²⁰²

I. NORMÁL ELJÁRÁS

Képviselő cég neve, címe:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

Kérelem gyógyszer társadalombiztosítási támogatására

1. Gyógyszer megnevezése, kisserelése a forgalomba hozatali engedély szerint:

2. Gyógyszerre vonatkozó adatok:

2.1. Nemzetközi szabad név (hatóanyag neve a törzskönyv szerint):

2.2. Gyógyszer besorolása (World Health Organization/Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet ötszintű, hétjegyű ATC besorolás):

2.3. Hatáserősség (hatóanyag mennyisége egy kisserelési egységben):

2.4. Gyógyszer kisserelési forma (külön feltüntetve a gyógyszerformát és a csomagolást):

2.5. Kiadhatóság (a megfelelő jelölendő):

V

VN

2.6. Törzskönyvezés időpontja, száma:

2.7. A készítmény EAN kódja:

2.8. Gyártó cég megnevezése (cím):

2.9. Forgalomba hozatali engedély jogosultja (ország, cím):

2.10. Kért termelői, illetve import beszerzési ár (Ft):

2.11. Kért támogatási kategória:

2.11.1. kiemelt, indikációhoz kötött támogatás

- 2.11.1.1. meglévő támogatott indikáció, egészségügyi rendelkezés megjelölése,
2.11.1.2. létesítésre javasolt indikáció;
2.11.2. emelt indikációhoz kötött támogatás
2.11.2.1. meglévő támogatott indikáció, egészségügyi rendelkezés megjelölése,
2.11.2.2. létesítésre javasolt indikáció;
2.11.3. átlagon felüli támogatás;
2.11.4. átlagos támogatás;
2.11.5. átlag alatti támogatás;
2.11.6. támogatási érték nélkül
2.11.6.1. a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet (a továbbiakban: R.) 4. § (8) bekezdés a) pontja szerint kizárólag egészségügyi szolgáltatók számára rendelhető, kiadható gyógyszerek,
2.11.6.2. az R. 4. § (8) bekezdés b) pontja szerint azon gyógyszerek, amelyeket a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő támogatási érték nélkül fogad be;
2.11.7. közbeszerzés útján beszerzett gyógyszerek esetén
2.11.7.1. különkeretes gyógyszerek körébe,
2.11.7.2. speciális támogatási technika megjelölésével, tételes elszámolás alá.
2.12. A kérelem
2.12.1. új gyógyszerformára és új beviteli formára;
2.12.2. új indikációra;
2.12.3. új hatóanyagra;
2.12.4. új kombinációra, ha az összetételben szereplő valamely hatóanyag nem támogatott;
2.12.5. áremelésre;
2.12.6. támogatási kategória változására;
2.12.7. már támogatott hatóanyag új – nem egyenértékű – gyógyszerére;
2.12.8. jelentős terápiás előnnyel rendelkező készítményre, magasabb áron történő befogadásra és a támogatás megállapítására érkezett.
2.13. A kérelmezett indikáció megnevezése:

2.14. A biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 29. § (3) bekezdés a)–f) és i) pontja szerint benyújtott kérelmek esetén töltendő ki:

A gyártó által forgalmazott készítmény neve, kiszerelése, hatóanyag-tartalma, hatásereősége, termelői ára és támogatása az alábbi országokban:

Ország	Név	Kisze- relési egység	Ható- anyag- tartalom/ kiszerelési egység**	Összható- anyag- tartalom	Forga- lomba kerülés éve	Jelenlegi termelői/ EGT-n kivüli országból történő behozatal esetén import beszer- zési ár*	Támo- gatás mértéke a kérel- mezett indikációban %	Termelői áron számított forgalom (a kérelem beadását megelőző napközi év alapján)	Forgal- mazott meny- nyiség (doboz)
Franciaország									
Írország									

Németország									
Spanyolország									
Portugália									
Olaszország									
Görögország									
Lengyelország									
Csehország									
Szlovénia									
Szlovákia									
Belgium									
Ausztria									
Bulgária									
Ciprus									
Dánia									
Egyesült Királyság									
Észtország									
Finnország									
Hollandia									
Lettország									
Litvánia									
Luxemburg									
Málta									
Románia									
Svédország									
Svájc									
Norvégia									
Horvátország									
Egyéb									

* Európában (a kérelem beadásának hónapját megelőző hat hónap hivatalos napi MNB deviza középárfolyamon számolt számtani átlaga).

** Védőoltások/immunbiológia termékek esetében:

Hatóanyag-tartalom/kiszerelési egység helyett az alapvédelem eléréséhez szükséges adag kiszerelési egységeinek összessége.

Összhatóanyag-tartalom oszlop nem töltendő ki.

NTK helyett az alapvédelem eléréséhez szükséges összdózis költsége. Plazmakészítmények esetében: a hatóanyag-tartalom helyett NE/nemzetközi egység alkalmazandó, NTK nem töltendő ki.

2.15. Már támogatott hatóanyag esetén:

Azonos hatóanyagot tartalmazó és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

VAGY

Még nem támogatott hatóanyag esetén:

Azonos négyesintű, ötjegyű ATC csoportba tartozó és azonos alkalmazási módú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

(Ha a négyesintű, ötjegyű ATC csoportban nem szerepel készítmény, a forgalomba hozatali engedély jogosultja által elkészített és benyújtott költséghatékonysági tanulmányban szereplő összehasonlító készítményekre vonatkozóan kell kitölteni.)

Név	Hatásereősség	Kiszereelés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*

* Az NTK-t WHO DDD alapján (valamint ha eltérő, a forgalomba hozatalra engedélyező hatáság alkalmazási előírásában feltüntetett napi dózis alapján), fogyasztói áron forintban kérjük feltüntetni.

* Védőoltások/immunbiológia termékek: NTK helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett védőoltások alapvédetség eléréshez szükséges összdózis költsége.

* Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.16. A vonatkozó indikációban, egészségügyi rendelkezés alapján rendelhető azonos négyesintű, ötjegyű ATC csoportba tartozó és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

Név	Hatásereősség	Kiszereelés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*

* Az NTK-t WHO DDD alapján (valamint ha eltérő, a forgalomba hozatalra engedélyező hatáság alkalmazási előírásában feltüntetett napi dózis alapján), fogyasztói áron forintban kérjük feltüntetni.

* Védőoltások/immunbiológia termékek: NTK helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett védőoltások alapvédeltség eléréséhez szükséges összdózis költsége.

* Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.17.

a) Napi átlag dózis: WHO által ajánlott DDD (forgalomba hozatalra engedélyező hatóság alkalmazási előírásában feltüntetett napi dózis is, ha eltérő):

b) (Ha a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

Hatóanyagnév (ha szükséges, feltüntetni a hatóanyag sóját is)				WHO DDD (adagolás módja szerint)		
Indikáció						
Diagnózis	Ha testsúly, illetve életkor függő, kérjük külön feltüntetni			Az alkalmazási előírásban feltüntetett dózis		
	Kor	Testsúly/ testfelület	Kísérő betegség	Kezdő	Napi átlagos	Maximális

2.18. Terápia, kúra átlagos időtartama (törzskönyvező hatóság alkalmazási előírásában feltüntetett kúra átlagos időtartama is, ha eltérő):

(Ha a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

Indikáció						
Diagnózis	Ha testsúly, illetve életkor függő, kérjük külön feltüntetni			A kúra átlagos hossza	A kúra teljes költsége termelői áron	A kúra teljes költsége fogyasztói áron
	Kor	Testsúly/ testfelület	Kísérő betegség			

3. A kérelmezett egészségügyi technológia orvosszakmai bemutatása az Emberi Erőforrások Minisztériuma szakmai irányelve az egészségügyi technológia értékelés módszertanáról és ennek keretében költséghatékonysági elemzések készítéséről (az Egészségügyi Közlöny 2017. évi 3. számában megjelent EMMI közlemény szerint, a felhasznált dokumentumok és szakértői becslések mellékelésével) alapján.

a) A kérelmezett egészségügyi technológia orvosi gyógyító folyamatban betöltött helye. A gyógyszer elbírálásához, hatásának, mellékhatásának követéséhez szükséges orvosi kezelési folyamatának leírása, ellenőrző vizsgálatok bemutatása.

b) Az összehasonlításra kerülő gyógyító-megelőző technológiák ismertetése, és kiválasztásuk indoklása.

c) A kérelmezett egészségügyi technológia klinikai vizsgálatainak bemutatása.

d) Az adott egészségügyi eljárás alkalmazását támogató egyéb szempontok ismertetése.

4. A kérelmezett egészségügyi technológia egészség-gazdaságtani bemutatása és az elkészített magyar nyelvű, illetve magyar adaptációjú technológia elemzése az Emberi Erőforrások Minisztériuma szakmai irányelve az egészségügyi technológia értékelés módszertanáról és ennek

keretében költséghatékonysági elemzések készítéséről (az Egészségügyi Közlöny 2017. évi 3. számában megjelent EMMI közlemény szerint, a felhasznált dokumentumok és szakértői becslések mellékelésével) alapján. Ha az egészség-gazdaságtani elemzés modell adaptáción alapul, az egészség-gazdaságtani modell beadása kötelező.

5. A kérelmezett egészségügyi technológia betegszám-becslésének és költségvetési-hatás elemzésének bemutatása az Emberi Erőforrások Minisztériuma szakmai irányelve az egészségügyi technológia értékelés módszertanáról és ennek keretében költséghatékonysági elemzések készítéséről (az Egészségügyi Közlöny 2017. évi 3. számában megjelent EMMI közlemény szerint, a felhasznált dokumentumok és szakértői becslések mellékelésével) alapján.
- a) A kezelésbe Magyarországon bevonható betegek számának becslése. (Ha a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

	Indikáció	Prevalencia	Incidencia	Az adott technológiával való kezelésbe bevonható betegek száma
Befogadás évében				
Befogadást követő évben				
Befogadás utáni 2. évben				

Védőoltások esetén nem kell kitölteni.

- b) Piaci részesedések várható alakulásának bemutatása.
- c) Költségvetési hatáselemzés.
6. A kérelemhez csatolásra került
- ☐ az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélye,
 - ☐ a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldánya,
 - ☐ ha nem a cégjegyzésre jogosult képviselő jár el, az eljáró személy részére adott írásbeli meghatalmazás,
 - ☐ ha nem a forgalomba hozatali engedély jogosultja nyújtja be a kérelmet, az eljáró személy/szerv részére adott írásbeli meghatalmazás,
 - ☐ az igazgatási-szolgáltatási díj befizetéséről, illetve átutalásáról szóló igazolás.
7. Alulírott, kérelmező akként nyilatkozom, hogy a befogadásra ajánlott készítmény magyarországi forgalmazásának megkezdését év hó napjára tervezem, és ezzel nem sértem a találmányok szabadalmi oltalmáról szóló 1995. évi XXXIII. törvény rendelkezéseit.

A kérelem hiányos kitöltése a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény 37. § (3) bekezdése alapján hiánypótlást von maga után.

Dátum:

Aláírás:

II. EGYSZERŰSÍTETT ELJÁRÁS

Képviselő cég neve, címe:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltelefon):

Kérelem gyógyszer társadalombiztosítási támogatására

1. Gyógyszer megnevezése, kisserelése a forgalomba hozatali engedély szerint:
2. Gyógyszerre vonatkozó adatok:
 - 2.1. Nemzetközi szabad név (hatóanyag neve a törzskönyv szerint):

2.2. Gyógyszer besorolása (World Health Organization/Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet ötszintű, hétjegyű ATC besorolás):

2.3. Hatáserősség (hatóanyag mennyisége egy kiszerelési egységben):

2.4. Gyógyszer kiszerelési forma (külön feltüntetve a gyógyszerformát és a csomagolást):

2.5. Kiadhatóság (a megfelelő jelölendő):

V

VN

2.6. Törzskönyvezés időpontja, száma:

2.7. A készítmény EAN kódja:

2.8. Gyártó cég megnevezése (cím):

2.9. Forgalomba hozatali engedély jogosultja (ország, cím):

2.10. Kért termelői, illetve import beszerzési ár (Ft):

2.11. Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet által meghatározott egyenértékűségi csoport:

2.12. Kért támogatási kategória:

- a) kiemelt, indikációhoz kötött támogatás,
 - aa) meglévő támogatott indikáció, egészségügyi rendelkezés megjelölése,
 - ab) létesítésre javasolt indikáció;
- b) emelt indikációhoz kötött támogatás,
 - ba) meglévő támogatott indikáció, egészségügyi rendelkezés megjelölése,
 - bb) létesítésre javasolt indikáció;
- c) átlagon felüli támogatás;
- d) átlagos támogatás;
- e) átlag alatti támogatás;
- f) támogatási érték nélkül
 - fa) a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet (a továbbiakban: R.) 4. § (8) bekezdés a) pontja szerint kizárólag egészségügyi szolgáltatók számára rendelhető, kiadható gyógyszerek,
 - fb) az R. 4. § (8) bekezdés b) pontja szerint azon gyógyszerek, amelyeket a Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő támogatási érték nélkül fogad be;
- g) közbeszerzés útján beszerzett gyógyszerek esetén
 - ga) különkeretes gyógyszerek körébe,
 - gb) speciális támogatási technika megjelölésével, tételes elszámolás alá.

2.13. A kérelem

- a) már támogatott hatóanyagot tartalmazó gyógyszerrel egyenértékű készítmény
 - aa) új kiszerelésére,
 - ab) új hatáserősségére,
 - ac) új gyógyszerformájára és azonos beviteli formájára,
 - ad) új generikumára, márkanevű készítményére,
 - ae) új csomagolására;
- b) tápszer vagy forgalomba hozatalra engedélyezett, a Szabványos Vényminta Gyűjteményben vagy a Gyógyszerkönyvben is szereplő gyógyszer támogatására;
- c) a több hatóanyagot is tartalmazó orális gyógyszerformájú, illetve inhalációs gyógyszerformájú készítmény az R. 14. § (1) bekezdés g) és h) pontja szerinti kombinációra;

- d) már támogatott biológiai gyógyszer valamely hatóanyagával azonos vagy hasonló hatóanyagot tartalmazó, generikumnak nem minősülő hasonló biológiai gyógyszerre;
- e) kedvezményezetti státusz megítélésére is érkezett.

2.14. A kért indikációs pont megnevezése:

2.15. Már támogatott hatóanyag esetén töltendő ki.

Azonos hatóanyagot tartalmazó és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

[illegible]

* Az egységnyi hatóanyagárat WHO DDD alapján (valamint ha eltérő, a forgalomba hozatalra engedélyező hatóság alkalmazási előírásában feltüntetett napi dózis alapján), termelői áron forintban kérjük feltüntetni.

* Védőoltások/immunbiológia termékek: egységnyi hatóanyagár helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú, Magyarországon forgalomba hozatalra engedélyezett védőoltások alapvédeltség eléréséhez szükséges összdózis költsége.

2.16. Kedvezményezett státtusszal történő befogadást kér:

igen

nem

Ha a kedvezményezett státusszal történő befogadásra irányul a kérelem, az I. rész 3–5. pontjában foglaltak bemutatása szükséges.

3. A kérelemhez csatolásra került

- ☐ az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélye,
- ☐ a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldánya,
- ☐ ha nem a cégjegyzésre jogosult képviselő jár el, az eljáró személy részére adott írásbeli meghatalmazás,
- ☐ ha nem a forgalomba hozatali engedély jogosultja nyújtja be a kérelmet, az eljáró személy/szerv részére adott írásbeli meghatalmazás,
- ☐ az igazgatási-szolgáltatási díj befizetéséről, illetve átutalásáról szóló igazolás.

4. Alulírott, kérelmező akként nyilatkozom, hogy a befogadásra ajánlott készítmény magyarországi forgalmazásának megkezdését év hó napjára

tervezem, és ezzel nem sértem a találmányok szabadalmi oltalmáról szóló 1995. évi XXXIII. törvény rendelkezéseit.

A kérelem hiányos kitöltése a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény 37. § (3) bekezdése alapján hiánypótlást von maga után.

Dátum:

Aláírás:

6/b. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez²⁰³

Változás bejelentési adatlap (a gyógyszerek)

Változás bejelentési adatlap (a gyógyszerek)

Képviselő cég neve, címe:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

I. Adatok:

1. Gyógyszer megnevezése, kiszerelése a forgalomba hozatali engedély szerint:
2. Nemzetközi szabad név (hatóanyag neve a törzskönyv szerint):
3. Törzskönyvezés időpontja, száma:
4. A készítmény EAN kódja:
5. Gyártó cég megnevezése (cím):
6. Forgalomba hozatali engedély jogosultja (ország, cím):

II. A Gyftv 29. §-ának (4) bekezdése szerinti bejelentés indoka:

A megfelelő rész jelölendő!

- már támogatott hatóanyagú gyógyszer kiadhatóságának változása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer névváltozása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer nyilvántartási számának változása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer nyilvántartásból való törlése ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer árcsökkentése* ☐
- támogatás megszüntetése [Gyftv. 29. § (4) bekezdés b) pont] ☐
- már támogatott készítmény Bizottság általi centrális törzskönyvezésének bejelentése ☐
- a gyógyszernyilvántartásba bejegyzett jogosult személyében változás ☐

*: az árcsökkentés legkorábbi időpontja:

III. Változások:

Régi adat:

Új adat:

A fentiekben nem jelölt adatok változatlanok.

7/a. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez²⁰⁴

Képviselő cég neve, székhelye, levelezési címe:

Képviselő cég adószáma, cégjegyzékszám:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

Kérelem különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszer társadalombiztosítási támogatására

1. Tápszer megnevezése, kiszerelése az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézethez (a továbbiakban: OGYÉI) történt bejelentés szerint:

1.1. Tápszer márkaneve:

1.2. Tápszer kiadhatósága:

2. Tápszerre vonatkozó adatok:

2.1. Tápszer besorolása:

2.2. Tápszer kiszerelési forma:

2.2.1. Tápszer hígítása (por tápszerek esetén, 100 ml standard oldat készítéséhez szükséges tápszer mennyisége):

2.2.2. 1 ml standard oldat energiatartalma vagy 1 g tápszerpor fehérje egyenértékűsége (PKU tápszerek esetén):

2.3. OGYÉI notifikációs szám (az OGYÉI igazolás a tápszer bejelentéséről és a mellékletek csatolása szükséges):

2.4. A készítmény EAN kódja:

2.5. A tápszer egységnyi mennyiségre számított részletes összetétele:

2.6. A tápszer címkeszövege:

2.7. A gyártó cég megnevezése, címe:

2.8. A tápszer OGYÉI-hez való bejelentésére jogosult (név, ország, cím):

2.9. Az importáló nyilatkozata arról, hogy a termék a származási országban az európai uniós előírásoknak megfelelően van forgalomban:

2.10. Kért termelői, illetve import beszerzési ár (Ft) (amennyiben az ár nagysága függ a támogatás mértékétől, kérjük azok elkülönített formában történő megjelenítését):

2.11. Kért támogatási kategória:

a) kiemelt indikációhoz kötött támogatás

b) emelt indikációhoz kötött támogatás

c) átlagon felüli támogatás

d) átlagos támogatás

e) átlag alatti támogatás

f) támogatás érték nélkül: fekvőbeteg/amennyiben a gyártó kéri

g) közbeszerzés útján beszerzett tápszerek esetén speciális támogatási technika megjelölésével, vagy a támogatásvolumen támogatási technika megjelölésével

2.12. A gyártó által forgalmazott készítmény neve, kiszerelése, termelői ára, bruttó fogyasztói ára és támogatása az alábbi országokban:

Ország	Név	Kiszerelési egység	Forgalomba kerülés éve	Jelenlegi termelői ár*	Támogatás mértéke %
Franciaország					
Írország					

Németország					
Spanyolország					
Portugália					
Olaszország					
Görögország					
Lengyelország					
Csehország					
Szlovénia					
Szlovákia					
Belgium					
Ausztria					
Bulgária					
Ciprus					
Dánia					
Egyesült Királyság					
Észtország					
Finnország					
Hollandia					
Lettország					
Litvánia					
Luxemburg					
Málta					
Románia					
Svédország					
Svájc					
Norvégia					
Horvátország					
Egyéb					

* Az árakat az adott ország valutájában és forintban is kérjük megadni (forintban a kérelem beadásának hónapját megelőző hat hónap hivatalos napi Magyar Nemzeti Bank deviza középárfolyamán számolt számtani átlagán).

2.13. Már támogatott tápszercsoportba tartozó termék esetén töltendő ki!

Azonos tápszercsoportba tartozó Magyarországon támogatott készítmények megnevezése, bruttó fogyasztói ára, támogatása, napi terápiás költsége (a továbbiakban: NTK)*

Név	Kiszerelés	Bruttó fogyasztói ár	Támogatás (%)	NTK*

* Az NTK helyett csecsemőtápszer esetén 1 liter; enterális tápszer esetén 1000 kcal; PKU tápszer esetén 100 g fehérje egyenérték tápszerformánként; ritka anyagszere-betegség esetén azonos betegség kezelésére szolgáló tápszer napi szükségletnek megfelelő fehérje egyenérték fogyasztói áron forintban.

2.14. Kiemelt és emelt indikációhoz kötött támogatás esetén töltendő ki!

Indikáció				Az alkalmazási előírásban feltüntetett dózis		
Diagnózis	Amennyiben testsúly, illetve életkor függő, kérjük külön feltüntetni					
	Kor	Testsúly/ testfelület	Kísérő betegség	Kezdő	Napi átlagos	Maximális

3. A tápszer orvosi gyógyító folyamatban betöltött helye

4. Az adott tápszer előnyei

5. Klinikai vizsgálatokra vonatkozó közlemények (A hivatkozott cikkek másolatának csatolása szükséges, a cikket, közleményt leközlő folyóiratra és annak megjelenési dátumára történő utalással)

7/b. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez²⁰⁵

Változás bejelentési adatlap (tápszerek)

Változás bejelentési adatlap (tápszerek)

Képviselő cég neve, címe:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

I. Adatok:

1. Tápszer megnevezése, kisserelése a bejelentés szerint:

2. A 23/2003. és 24/2003. ESZCSM rendelet alapján az OGYÉI-hez történt bejelentés időpontja:

3. A készítmény EAN kódja:

4. Gyártó cég megnevezése (cím):

5. A tápszert bejelentő adatai (ország, cím):

II. A Gyftv. 29. § (4) bekezdése szerinti bejelentés indoka:

A megfelelő rész jelölendő!

- már támogatott tápszer kiadhatóságának változása ☐
- már támogatott tápszer névváltozása ☐
- már támogatott tápszer törlése ☐
- már támogatott tápszer árcsökkentése ☐
- nyilvántartási szám változása ☐
- támogatás megszüntetése [Gyftv. 29. § (4) bekezdés b) pontja] ☐

III. Változások:

Régi adat:

Új adat:

A fentiekben nem jelölt adatok változatlanok.

8. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez²⁰⁶

¹ Az 1. § (1) bekezdése az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (6) bekezdése, a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 10. § a) pontja szerint módosított szöveg.

² A 2. § a) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

- ³ A 2. § c) pontja a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ⁴ A 2. § d) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított, a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 10. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵ A 2. § e) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁶ A 2. § f) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁷ A 2. § g) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- ⁸ A 2. § h) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁹ A 2. § i) pontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹⁰ A 2. § k) pontja a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ¹¹ A 2. § l) pontja a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ¹² A 2. § n)–o) pontját a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 5. §-a hatályon kívül helyezte.
- ¹³ (2002 Egészségügyi Közlöny, LII. évfolyam 11. szám 1314–1334. oldal).
- ¹⁴ A 2. § q) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 5. §-a.
- ¹⁵ A 2. § r) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, szövege az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (3) bekezdésével megállapított, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹⁶ A 2. § s) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ¹⁷ A 2. § t) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ¹⁸ A 2. § u) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ¹⁹ A 2. § u) pontjának ua) alpontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (8) bekezdésének a) pontja szerint módosított szöveg. E módosító rendelet 19. § (2) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. január 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ²⁰ A 2. § v) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ²¹ A 2. § w) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ²² A 2. § x) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.
- ²³ A 2. § y) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.

- ²⁴ A 2. § z) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, szövege az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 1. § (4) bekezdésével megállapított, a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 10. § c) pontja szerint módosított szöveg.
- ²⁵ A 2. § zs) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 5. §-a.
- ²⁶ A 3. § b) pontja a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 7. §-a szerint módosított szöveg.
- ²⁷ A 3. § f) pontja a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének f) pontja szerint módosított szöveg.
- ²⁸ A 3. § g) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ²⁹ A 3. § j) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ³⁰ A 4. § az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 2. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 19. § (3) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő ügyekre is alkalmazni kell.
- ³¹ A 4. § (2) bekezdés nyitó szövegrésze a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 14. § (1) bekezdés a) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ³² A 4. § (5) bekezdése a 6/2009. (III. 20.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2009. március 21. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ³³ A 4. § (8) bekezdés b) pontja az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ³⁴ Az 5. § a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ³⁵ Az 5. § (1) bekezdése a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet 7. §-ával megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ³⁶ Az 5. § (2) bekezdése a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 1. §-ával megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.
- ³⁷ Az 5. § (3) bekezdése a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- ³⁸ Az 5. § (4) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 1. §-a iktatta be.
- ³⁹ Az 5/A. §-t a 45/2008. (XII. 3.) EüM rendelet 3. §-a iktatta be.
- ⁴⁰ Az 5. § (2) bekezdésének d) pontja a 6/2009. (III. 20.) EüM rendelet 2. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2009. március 21. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ⁴¹ Az 5/B. §-t a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, szövege a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 1. §-ával megállapított, nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴² Az 5/C. §-t a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, szövege a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ⁴³ Az 5/C. § (1) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁴ Az 5/C. § (2) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁵ Az 5/C. § (3) bekezdése a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § b) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁶ Az 5/C. § (4) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

- ⁴⁷ Az 5/C. § (5) bekezdés c) pontja a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 2. §-ával megállapított, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § b) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁸ Az 5/C. § (6) bekezdés nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁹ Az 5/C. § (7) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵⁰ Az 5/C. § (9) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵¹ Az 5/D. §-t a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 1. §-a iktatta be.
- ⁵² Az 5/D. § (2) bekezdése a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § c) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵³ A 6. § az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 4. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 19. § (3) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő ügyekre is alkalmazni kell.
- ⁵⁴ A 6. § (1) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵⁵ A 6. § (2) bekezdésének a) pontja a 6/2009. (III. 20.) EüM rendelet 3. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2009. március 21. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ⁵⁶ A 6. § (3) bekezdése az 54/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 1. § (1) bekezdésével megállapított szöveg. E módosító rendelet 2. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2009. január 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ⁵⁷ A 6. § új (4) bekezdését az 54/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti (4) bekezdés számozását (5) bekezdésre változtatva, szövege a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 13. § f) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵⁸ A 6. § eredeti (4) bekezdésének számozását az 54/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdése (5) bekezdésre változtatta. A 6. § (5) bekezdése a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.
- ⁵⁹ A 7. §-t a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ⁶⁰ A 8. § a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő eljárásokban is alkalmazni kell.
- ⁶¹ A 8. § (2) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- ⁶² A 8. § (2) bekezdés c) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 3. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- ⁶³ A 8. § (4) bekezdése a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 3. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁶⁴ A 8. § (5) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 2. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- ⁶⁵ A 8. § (5a) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 2. § (3) bekezdése iktatta be.
- ⁶⁶ A 8. § (5b) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 2. § (3) bekezdése iktatta be, szövege a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § c) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁶⁷ A 8. § (5c) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 2. § (3) bekezdése iktatta be.
- ⁶⁸ A 8. § (6) bekezdés d) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 3. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- ⁶⁹ A 8. § (6) bekezdés e) pontja a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.

⁷⁰ A 8. § (7) bekezdése a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 3. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

⁷¹ A 8. § (8) bekezdése a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 3. §-ával megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁷² A 8. § (9) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

⁷³ A 9. § az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 6. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 19. § (2) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. január 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.

⁷⁴ A 9. § (1) bekezdése a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő eljárásokban is alkalmazni kell.

⁷⁵ A 9. § (4) bekezdés b) pontja a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 3. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

⁷⁶ A 9. § (4) bekezdés c) pontját a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 3. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § d) pontja szerint módosított szöveg.

⁷⁷ A 9. § (4) bekezdés d) pontját a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 3. § (2) bekezdése iktatta be.

⁷⁸ A 9. § (5) bekezdése a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 2. § (2) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁷⁹ A 10. § a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 3. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 6. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő eljárásokban is alkalmazni kell.

⁸⁰ A 10. § (1) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

⁸¹ A 10. § (1a) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 4. § (1) bekezdése iktatta be, szövege a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 4. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

⁸² A 10. § (1b) bekezdését újonnan a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 4. § (2) bekezdése iktatta be.

⁸³ A 10. § (2) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 4. § (2) bekezdésével megállapított, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § e) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

⁸⁴ A 10. § (3) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 14. §-a hatályon kívül helyezte.

⁸⁵ A 10. § (4) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 4. § (3) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

⁸⁶ A 10. § (5) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 4. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

⁸⁷ A 10. § (6) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁸⁸ A 10. § (7) bekezdését újonnan a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 4. § (3) bekezdése iktatta be, szövege az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁸⁹ A 10. § (8) bekezdését a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 14. §-a hatályon kívül helyezte.

⁹⁰ A 10/A. §-t a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 3. §-a iktatta be, szövege a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 5. §-ával megállapított szöveg.

⁹¹ A 10/A. (1) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

⁹² A 10/A. § (2) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

⁹³ A 10/A. § (5) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁴ A 10/A. § (6) bekezdése a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 12. § b) pontja, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § f) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés e) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁵ A 10/A. § (7) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁶ A 10/A. § (8) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 5. §-a iktatta be, szövege az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁷ A 10/B. §-t a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 5. §-a iktatta be, szövege a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 12. § c) pontja, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § g) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) és d) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁸ A 10/C. §-t a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 5. §-a iktatta be, szövege az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

⁹⁹ A 10/D. §-t a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 5. §-a iktatta be.

¹⁰⁰ A 10/E. §-t a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet iktatta be.

¹⁰¹ A 10/E. § (1) bekezdése a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 1. §-ával megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁰² A 10/E. § (2) bekezdése a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 12. § d) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁰³ A 10/E. § (4) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁰⁴ A 10/E. § (5) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁰⁵ A 10/E. § (10) bekezdése a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § h) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁰⁶ A 10/E. § (14) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 6. §-a iktatta be.

¹⁰⁷ A 10/F. §-t a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 7. §-a iktatta be.

¹⁰⁸ A 10/G. §-t a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be.

¹⁰⁹ A 10/G. § (1) bekezdése a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹⁰ A 10/G. § (2) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹¹ A 10/G. § (3) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹² A 10/G. § (5) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹³ A 10/G. § (6) bekezdés nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹⁴ A 10/G. § (7) bekezdés nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹⁵ A 10/G. § (7a) bekezdését a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be, nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹¹⁶ A 10/G. § (8) bekezdése az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

- ¹¹⁷ A 11. § a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 4. §-ával megállapított szöveg.
- ¹¹⁸ A 12. § az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 9. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 19. § (2) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. január 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.
- ¹¹⁹ A 12. § (1) bekezdése a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 12. § e) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹²⁰ A 12. § (2) bekezdése a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 13. § h) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹²¹ A 13. § (1) bekezdését az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- ¹²² A 13. § (2) bekezdésének b) pontját a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 6. § (4) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ¹²³ A 13. § (2) bekezdésének c) pontját a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ¹²⁴ A 13. § (3) bekezdését az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- ¹²⁵ A 14. § a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 6. §-ával megállapított szöveg.
- ¹²⁶ A 14. § (1) bekezdés e) pontja a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 4. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- ¹²⁷ A 14. § (1) bekezdés h) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- ¹²⁸ A 14. § (1) bekezdés i) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- ¹²⁹ A 14. § (1) bekezdés j) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹³⁰ A 14. § (1) bekezdés k) pontját a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 9. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 4. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- ¹³¹ A 14. § (2) bekezdés a) pontja a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 9. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.
- ¹³² A 14. § (2) bekezdés b) pontja az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹³³ A 14/A. §-t a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 5. §-a iktatta be, szövege a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 13. § i) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹³⁴ A 15. §-t a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte, újonnan a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 6. §-a iktatta be.
- ¹³⁵ A 16–18. §-t az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- ¹³⁶ A 19. § (1) bekezdése az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 11. §-ával megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹³⁷ A 19. § (2) bekezdése a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 13. §-ával megállapított, a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 4. § (5) bekezdése, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 13. § j) pontja, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § b) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

¹³⁸ A 19/A. §-t a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 10. §-a iktatta be, szövege a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § b) pontja, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

¹³⁹ A 20. § a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 14. §-ával megállapított szöveg, e módosító rendelet 19. §-ának (5) bekezdése alapján a rendelkezést a 2004. december 20. napját követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.

¹⁴⁰ A 20. § (1) bekezdése a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított, nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés g) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁴¹ A 20. § (1) bekezdés a) pontja a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 8. § i) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁴² A 20. § (1) bekezdés c) pontja a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § d) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁴³ A 20. § (1) bekezdés d) pontja a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § d) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁴⁴ A 20. § (2) bekezdése a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

¹⁴⁵ A 20. § (3) bekezdés a) pontja a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

¹⁴⁶ A 20. § (3) bekezdés b) pontját a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 7. §-a hatályon kívül helyezte.

¹⁴⁷ A 20. § (3) bekezdés c) pontja a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 2. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.

¹⁴⁸ A 20. § (3a) bekezdését a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 5. §-a iktatta be.

¹⁴⁹ A 20. § (4) bekezdése a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 2. § (3) bekezdésével megállapított, az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁵⁰ A 20. § (5) bekezdését a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be, szövege az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁵¹ A 21. § (1) bekezdése a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 15. § (1) bekezdésével megállapított, nyitó szövegrésze az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁵² A 21. § (1) bekezdése a) pontjának ab) alpontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 13. § (1) bekezdésével megállapított szöveg. E módosító rendelet 19. § (2) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. január 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.

¹⁵³ A 21. § (2) bekezdését a 4/2010. (VIII. 12.) NEFMI rendelet 5. § b) pontja hatályon kívül helyezte.

¹⁵⁴ A 21. § (3) bekezdése a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 15. §-ának (1) bekezdésével megállapított szöveg, e módosító rendelet 19. §-ának (6) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő kérelmekre, eljárásokra is alkalmazni kell.

¹⁵⁵ A 21. § (4) bekezdése a 16/2007. (IV. 2.) EüM rendelet 1. § (1) bekezdése a) pontjának ab) alpontja szerint módosított szöveg. E módosító rendelet 2. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. április 5. napját követően felírt vények esetében kell alkalmazni.

¹⁵⁶ A 21. § (5) bekezdését a 4/2010. (VIII. 12.) NEFMI rendelet 5. § b) pontja hatályon kívül helyezte.

¹⁵⁷ A 21. § (6) bekezdését a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 4. § (4) bekezdése hatályon kívül helyezte.

¹⁵⁸ A 21. § (7) bekezdés b) pontját a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 4. § (4) bekezdése hatályon kívül helyezte.

- ¹⁵⁹ A 21. § (7) bekezdésének c) pontja a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 15. §-ának (2) bekezdésével megállapított szöveg, e módosító rendelet 19. §-ának (6) bekezdése alapján a rendelkezést a folyamatban lévő kérelmekre, eljárásokra is alkalmazni kell.
- ¹⁶⁰ A 21. § (7) bekezdésének d) pontja a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 15. §-ának (2) bekezdésével megállapított, a 16/2007. (IV. 2.) EüM rendelet 1. § (1) bekezdése b) pontja szerint módosított szöveg. Ez utóbbi módosító rendelet 2. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2007. április 5. napját követően felírt vények esetében kell alkalmazni.
- ¹⁶¹ A 21. § (8) bekezdését a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 19. § (3) bekezdésének a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ¹⁶² A 21. § (10) bekezdését a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 15. §-ának (3) bekezdése iktatta be, hatályon kívül helyezte a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 4. § (4) bekezdése.
- ¹⁶³ A 22. § a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 7. §-ával megállapított szöveg.
- ¹⁶⁴ A 22. § (1) bekezdés a) pont ae) alpontját a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- ¹⁶⁵ A 22. § (1) bekezdés c) pontja a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 13. § k) pontja, a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 12. § f) pontja szerint módosított szöveg.
- ¹⁶⁶ A 22. § (1) bekezdés e) pontját a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 6. §-a iktatta be.
- ¹⁶⁷ A 22. § (3) bekezdését a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 2. §-a iktatta be.
- ¹⁶⁸ A 23. §-t az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- ¹⁶⁹ A 24. § (2) bekezdését az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (2) bekezdés a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ¹⁷⁰ A 24/A. §-t a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet 8. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte e módosító rendelet 12. § a) pontja, újonnan a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 7. §-a iktatta be.
- ¹⁷¹ A 25. §-t a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte e módosító rendelet 5. §-a, újonnan a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 5. §-a iktatta be.
- ¹⁷² A 25. § (1) bekezdését az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (2) bekezdés b) pontja hatályon kívül helyezte.
- ¹⁷³ A hatálybalépés időpontja 2012. január 4.
- ¹⁷⁴ A 25. § (5) bekezdését a 25/2012. (IV. 21.) NEFMI rendelet 1. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte e módosító rendelet 3. §-a.
- ¹⁷⁵ A 25. § (6) bekezdését a 10/2012. (VII. 19.) EMMI rendelet 1. §-a iktatta be.
- ¹⁷⁶ A 25. § (7) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 11. § (1) bekezdése iktatta be.
- ¹⁷⁷ A 25. § (8) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 11. § (2) bekezdése iktatta be.
- ¹⁷⁸ A 25. § (9) bekezdését a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 11. § (2) bekezdése iktatta be.
- ¹⁷⁹ A 25. § (10) bekezdését a 31/2013. (IV. 30.) EMMI rendelet 1. §-a iktatta be.
- ¹⁸⁰ A 25. § (11) bekezdését újonnan a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 7. § (1) bekezdése iktatta be.
- ¹⁸¹ A 25. § (12) bekezdését a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 7. § (2) bekezdése iktatta be.
- ¹⁸² A 25. § (13) bekezdését a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 7. § (3) bekezdése iktatta be.
- ¹⁸³ A 25. § (14) bekezdését a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 4. §-a iktatta be.
- ¹⁸⁴ A 25. § (15) bekezdését a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 3. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte az 54/2016. (XII. 30.) EMMI rendelet 35. § (2) bekezdés b) pontja.
- ¹⁸⁵ A 25. § (16) bekezdését a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- ¹⁸⁶ A 25. § (17) bekezdését a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- ¹⁸⁷ A 25. § (18) bekezdését a 18/2017. (VIII. 31.) EMMI rendelet 4. §-a iktatta be.
- ¹⁸⁸ A 26. §-t a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 1. §-a iktatta be.

¹⁸⁹ Az 1. számú melléklet a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 5. § (1) bekezdésével megállapított és a Magyar Közlöny 2007. évi 114. számában megjelent helyesbítésnek megfelelő szöveg. Az 1. számú melléklet az 54/2007. (XII. 14.) EüM rendelet 1. §-ának a) pontja, a 27/2008. (VII. 14.) EüM rendelet 1. § a) pontja, a 43/2008. (XI. 19.) EüM rendelet 1. §-ának a) pontja, a 6/2009. (III. 20.) EüM rendelet 5. § (1) bekezdése, a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 3. § (1) bekezdése, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (1) bekezdése, a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 13. § (1) bekezdése, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdése, a 33/2014. (IV. 18.) EMMi rendelet 1. §-a, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 5. § (1) és (2) bekezdése, a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 4. § (1) bekezdése, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 2. § (1) bekezdése, a 41/2016. (XII. 22.) EMMI rendelet 1. § (1) bekezdése, a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 3. § (1) bekezdése, a 18/2017. (VIII. 31.) EMMI rendelet 5. § (1) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹⁰ Az új 2. számú mellékletet az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti 2. számú melléklet számozását 5. számú mellékletre változtatva. A 2. számú melléklet a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 3. § (1) bekezdésével megállapított, a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet 9. § (1) bekezdése, 10. §-a és 12. § b) pontja, a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 3. § (2) bekezdése, 4. § (1) bekezdés q) pontja, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (2) bekezdése, a 67/2011. (XII. 13.) NEFMI rendelet 3. § a)–b) pontja, a 2/2012. (I. 3.) NEFMI rendelet 6. § (1)–(3) bekezdése, a 25/2012. (IV. 21.) NEFMI rendelet 2. § (1) bekezdése, a 10/2012. (VII. 19.) EMMI rendelet 2. § (1) bekezdése és 3. § d) pontja, a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 13. § (2) bekezdése és 14. § (3) bekezdése, a 31/2013. (IV. 30.) EMMI rendelet 3. § (1) bekezdése, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 9. § (2) bekezdése, a 33/2014. 8IV. 18.) EMMI rendelet 2. § (1) és (3) bekezdése, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 5. § (3) bekezdése, a 31/2015. (VI. 12.) EMMI rendelet 2. §-a, a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 4. § (2) bekezdése és 5. §-a, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 2. § (2) bekezdése, a 41/2016. (XII. 22.) EMMI rendelet 1. § (2) bekezdése, a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 3. § (2) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹¹ Az új 3. számú mellékletet az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti 2. számú melléklet számozását 6. számú mellékletre változtatva. A 3. számú melléklet a 45/2009. (XII. 18.) EüM rendelet 3. § (2) bekezdésével megállapított, a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet 9. § (2) bekezdése és 11. §-a, a 36/2010. (V. 14.) EüM rendelet 3. § (3) bekezdése, 4. § (2) bekezdése, 4. § (3) bekezdés a)–c) pontja, 4. § (4) bekezdés b)–d) pontja, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (3) bekezdése, a 67/2011. (XII. 13.) NEFMI rendelet 2. §-a, a 2/2002. (I. 3.) NEFMI rendelet 6. § (4) bekezdése, a 25/2012. (IV. 21.) NEFMI rendelet 2. § (2)–(3) bekezdése, a 10/2012. (VII. 19.) EMMI rendelet 2. § (2) bekezdése, a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 13. § (3)–(5) bekezdése és 14. § (2) bekezdése, a 31/2013. (IV. 30.) EMMI rendelet 3. § (2) bekezdése, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 9. § (3)–(5) bekezdése és 10. § a)–c) pontja, a 33/2014. 8IV. 18.) EMMI rendelet 2. § (4) bekezdése, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 5. § (4) és (5) bekezdése, a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 4. § (3) bekezdése, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 2. § (3) bekezdése, a 41/2016. (XII. 22.) EMMI rendelet 1. § (3) bekezdése, a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 4. §-a, a 18/2017. (VIII. 31.) EMMI rendelet 5. § (2) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹² Az új 4. számú mellékletet az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti 4. számú melléklet számozását 7. számú mellékletre változtatva. A 4. számú melléklet a 10/2013. (I. 31.) EMMI rendelet 13. § (6) bekezdésével megállapított, a 7/2014. (I. 29.) EMMI rendelet 9. § (6) bekezdése, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 5. § (6) bekezdése, a 38/2015. (VIII. 17.) EMMI rendelet 4. § (4) bekezdése, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 2. § (4) bekezdése, a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 3. § (3) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹³ A 2. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 18. §-ának b) pontjával megállapított szöveg. Az eredeti 2. számú melléklet számozását az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése 5. számú mellékletre változtatta.

¹⁹⁴ A 10. § (4) bekezdése a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 10. § d) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁹⁵ Az 5. számú melléklet 1.1. pontjának felvezető szövege az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 19. § – a 6/2007. (I. 31.) EüM rendelet 6. § (6) bekezdése szerint átszámozott – (8) bekezdésének c) pontja, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § e) pontja szerint módosított szöveg.

¹⁹⁶ Az 5. számú melléklet 1.1. pontjának a) alpontja a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 5. § (2) bekezdésének c) pontjával megállapított, a 6/2009. (III. 20.) EüM rendelet 6. § (5) bekezdése, a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 9. § (1) bekezdése, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (4) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹⁷ Az 5. számú melléklet 1.1. pont b) alpontja a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (4) bekezdése szerint módosított szöveg.

¹⁹⁸ Az 5. számú melléklet 1.1. pont c) alpontja a 10/2013. (I. 31.) Korm. rendelet 13. § (7) bekezdésével megállapított szöveg.

¹⁹⁹ Az 5. számú melléklet 1.2. pont b) alpontját a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (4) bekezdése hatályon kívül helyezte.

²⁰⁰ Az 5. számú melléklet 1.2. pontjának c) alpontja az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 16. §-ával megállapított, a 10/2013. (I. 31.) Korm. rendelet 13. § (7) bekezdése szerint módosított szöveg.

²⁰¹ Az 5. számú melléklet 1.2. pont e) alpontja a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 9. § (1) bekezdésével megállapított, a 47/2011. (VII. 27.) NEFMI rendelet 8. § (4) bekezdése szerint módosított szöveg.

²⁰² A 3/a. számú mellékletet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 18. §-ának b) pontja iktatta be, számozását 6/a. számú mellékletre változtatta az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése. A 6/a. számú melléklet a 9/2017. (V. 31.) EMMI rendelet 3. § (4) bekezdésével megállapított szöveg.

²⁰³ A 3/b. számú mellékletet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 18. §-ának c) pontja iktatta be, számozását 6/b. számú mellékletre változtatta és szövegét módosította az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése és 17. § (2) bekezdése, a 38/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 6. § (2) bekezdése, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 3. § b) pontja.

²⁰⁴ A 4/a. számú mellékletet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 18. §-a iktatta be, számozását 7/a. számú mellékletre változtatta. A 7/a. számú melléklet szövege a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 5. § (7) bekezdésével megállapított, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 3. § b) pontja szerint módosított szöveg.

²⁰⁵ A 4/b. számú mellékletet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelet 18. §-a iktatta be, számozását 7/b. számú mellékletre változtatta, szövege az 53/2006. (XII. 28.) EüM rendelet 15. § (2) bekezdése és 18. § (4) bekezdése, a 10/2015. (II. 23.) EMMI rendelet 6. § f) pontja, a 15/2016. (VII. 15.) EMMI rendelet 2. § (5) bekezdése szerint módosított szöveg.

²⁰⁶ A 8. számú mellékletet a 47/2008. (XII. 17.) EüM rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be, hatályon kívül helyezte a 31/2010. (V. 13.) EüM rendelet 12. § b) pontja.