

# Recept

**Bilten  
o zdravilih  
iz obveznega  
zdravstvenega  
zavarovanja**

**ZZZS** Zavod za zdravstveno zavarovanje Slovenije

Letnik 12/št. 2/20. november 2014

## Uvodnik

### Spoštovani!

V zadnji številki Recepta smo napovedali, da bomo pred vsako uvedbo nove terapevtske skupine zdravil (v nadaljevanju: TSZ) izdali Recept in tako pravočasno obvestili zdravnike in farmacevte. Tokratna številka biltena Recept spremlja uvedbo TSZ za glavkom, ki bo v sistem najvišjih priznanih vrednosti uvedena 27. novembra. Odločitev zanjo ni bila enostavna, saj gre za prvo TSZ, ki ne zajema zdravil v tabletah oziroma peroralnih oblikah, temveč očesne kapljice. Prejema jih skoraj 30.000 bolnikov, med njimi veliko starejših. Priprava TSZ je bila zahtevna, potrebno je bilo tesno sodelovanje s stroko. Nekatere posebnosti, ki jih na področju peroralnih oblik ni, kot je na primer ta, da zdravilo ne vsebuje konzervansa, in monoodmerni vsebniki, so bile dodatno ovrednotene. Tako bodo farmacevtske družbe lažje prilagodile cene, da ne bo doplačil. Kot smo ugotovili v zadnji številki Recepta, se je poraba nekaterih zdravil z visokimi doplačili zelo zmanjšala.

Upravno sodišče v Ljubljani je v tožbah dveh farmacevtskih družb zaradi varstva konkurence v zvezi z uvedbo dveh TSZ (lipolitiki in zaviralci ace) odločilo v prid ZZZS. Tako je sistem TSZ preстал zelo zahtevno sodno preizkušnjo, saj je obe farmacevtski družbi zastopala ena vidnejših slovenskih odvetniških pisarn.

Prvič objavljamo poročilo o izdatkih za zdravila s seznama bolnišničnih zdravil (seznam B). Je zelo skopo in zajema le obdobje letošnjega prvega polletja v primerjavi z istim obdobjem lani, vendar nedvomno kaže, da izdatki na tem področju prehitro naraščajo. Obvladovanje izdatkov dragih bolnišničnih zdravil je bistveno zahtevnejše kot za zdravila na recept, saj zanje ni mogoče uvajati enakih ukrepov kot v zunajbolnišničnem okolju, npr. sistema TSZ. Njihovo porabo lahko obvladujemo le z odgovornim predpisovanjem, kar pomeni zelo skrben izbor bolnikov z jasnimi merili za uvedbo in ukinitve zdravljenja v bolnišnicah, na sistemski ravni pa je potrebno uveljavljanje strožjih meril pri razvrščanju novih zdravil in preverjanje upravičenosti financiranja razvrščenih zdravil.

Predpisovanje živil za posebne zdravstvene namene na recept je odslej poenostavljeno, saj ni več potrebno predpisati vsak okus živila na svoj recept. Po novem se na recept predpiše le živilo in količina, pacient pa si izbere okus v lekarni. To je le majhna, a v času, ko smo vse bolj obremenjeni, morda dobrodošla novost v smeri zmanjšanja obremenitev zdravnikov in farmacevtov.

Nenazadnje objavljamo tudi pomembno informacijo o uvedbi obnovljive naročilnice za nekatere medicinske pripomočke potrošnega značaja, saj le-ta pomembno prispeva k administrativni razbremenitvi zdravnikov splošne/družinske medicine ter nekaterih zdravnikov specialistov, saj bodo na tej podlagi nekateri bolniki s stabilnim kroničnim zdravstvenim stanjem zgolj zaradi predpisa pripomočkov obiskali zdravnika namesto 4-krat letno le še 1-krat.

Jurij Fürst

## Kazalo

Uvodnik **1**

### Terapevtske skupine zdravil

Sklep o določitvi terapevtske skupine zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma **2**

### Predpisovanje in izdajanje zdravil

Seznam B: poročilo za prvo polletje 2014 **8**

### Novosti na listah zdravil

Predpisovanje in izdajanje živil za posebne zdravstvene namene z različnimi okusi na en recept **9**

### Medicinski pripomočki

Uvedba obnovljive naročilnice za medicinske pripomočke od 1. oktobra 2014 dalje **9**

Na podlagi osmega odstavka 38. člena Pravilnika o razvrščanju zdravil na listo (Uradni list RS, št. 35/13) je Upravni odbor Zavoda za zdravstveno zavarovanje Slovenije na 11. seji, dne 17. 9. 2014, sprejel

# Sklep o določitvi terapevtske skupine zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma

## 1. člen

Ta sklep določa terapevtsko skupino zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma, v katero so uvrščena vsa zdravila za zdravljenje glavkoma v obliki očesnih kapljic.

## 2. člen

Terapevtska skupina zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma vključuje zdravila z naslednjimi učinkovinami (v nadaljnjem besedilu: zdravila), ki se delijo na več farmakoloških skupin (simpatikomimetiki za zdravljenje glavkoma, zaviralci karboanhidraze, zaviralci adrenergičnih receptorjev beta in kombinacije ter analogi prostaglandina):

1. brimonidin,
2. dorzolamid,
3. brinzolamid,
4. timolol,
5. betaksolol,
6. latanoprost,
7. bimatoprost,
8. travoprost,
9. tafluprost,
10. bimatoprost in timolol,
11. brinzolamid in timolol,
12. brimonidin in timolol,
13. dorzolamid in timolol,
14. latanoprost in timolol,
15. travoprost in timolol,

in imajo enako terapevtsko indikacijo zdravljenje povišanega očesnega tlaka pri bolnikih z glavkomom odprtega zakotja in/ali očesno hipertenzijo.

## 3. člen

Terapevtska skupina zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma obsega enoten razred primerljivih odmerkov. Primerljivi odmerek za to terapevtsko skupino je definiran dnevni odmerek zdravila (v nadaljnjem besedilu: DDD\*) za terapevtsko indikacijo iz prejšnjega člena:

ATC	UČINKOVINA	JAKOST	PRIMERLJIVI ODMEREK
S01EA05	brimonidin	2 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED02	betaksolol	2,5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED02	betaksolol	5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01EE03	bimatoprost	0,1 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01EE03	bimatoprost	0,3 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01EC04	brinzolamid	10 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01EC03	dorzolamid	20 mg/ml	0,3 ml (6 kapljic)
S01EE01	latanoprost	50 mcg/ml	0,1 ml (2 kapljic) oziroma 1 vsebnik
S01EE05	tafluprost	15 mcg/ml	1 vsebnik
S01ED01	timolol	2,5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED01	timolol	5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED01	timolol	2,5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED01	timolol	5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01EE04	travoprost	40 mcg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED51	brinzolamid in timolol	10 mg/ml in 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED51	bimatoprost in timolol	0,3 mg/ml in 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED51	brimonidin in timolol	2 mg/ml in 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED51	dorzolamid in timolol	20 mg/ml in 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice) oziroma 2 vsebnika
S01ED51	latanoprost in timolol	0,05 mg/ml in 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED51	travoprost in timolol	50 mcg/ml in 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)

\* DDD povzeto po opredelitvi Svetovne zdravstvene organizacije: »Definiran dnevni odmerek zdravila je opredeljen kot 2 kapljici (ena za vsako oko), kar je enako 0,1 ml. Za kapljice, ki se dajejo enkrat dnevno, je tako DDD 0,1 ml, za kapljice, ki se dajejo dvakrat dnevno, je DDD 0,2 ml, itd. Za monoodmerne vsebnike velja, da je en odmerek enak volumnu pakiranja.«

## 4. člen

Med zdravili v terapevtski skupini zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma je zdravilo z najugodnejšim razmerjem med stroški in učinki zdravljenja na podlagi cen primerljivih odmerkov zdravil, zdravilo, ki vsebuje samo učinkovino latanoprost iz farmakološke skupine analogi prostaglandina.

**5. člen**

V terapevtski skupini zdravil z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma se določijo zdravila z dodano vrednostjo izraženo v odstotku cene primerljivega odmerka iz 3. člena tega sklepa:

UČINKOVINA/KOMBINACIJA UČINKOVIN	DODANA VREDNOST V ODSOTOKIH
timolol 5 mg/ml	20
betaksolol 5 mg/ml	20
latanoprost 50 mcg/ml enoodmerni vsebnik	20
tafluprost 15 mcg/ml enoodmerni vsebnik	20
bimatoprost 0,3 mg/ml in timolol 5 mg/ml	100
brinzolamid 10 mg/ml in timolol 5 mg/ml	100
brimonidin 2 mg/ml in timolol 5 mg/ml	100
dorzolamid 20 mg/ml in timolol 5 mg/ml	100
dorzolamid 20 mg/ml in timolol 5 mg/ml enoodmerni vsebnik	120*
latanoprost 0,05 mg/ml in timolol 5 mg/ml	100
travoprost 40 mcg/ml in timolol 5 mg/ml	100

\* Dodana vrednost je vsota dodane vrednosti za kombinirano zdravilo (100 %), dodane vrednosti za monoodmerni vsebnik (10 %) in dodane vrednosti za zdravilo brez konzervansa (10 %).

**Obrazložitev:**

Na podlagi prvega odstavka 38. člena Pravilnika o razvrščanju zdravil na listo (Uradni list RS, št. 35/13; v nadaljnjem besedilu: Pravilnik) Zavod za zdravstveno zavarovanje Slovenije (v nadaljnjem besedilu: Zavod) določa terapevtske skupine zdravil (v nadaljnjem besedilu: TSZ) na lastno pobudo med zdravili, razvrščenimi na pozitivno in vmesno listo zdravil, pri čemer je podlaga za vključitev zdravila v TSZ terapevtska indikacija in merila iz 5. člena Pravilnika. Na podlagi 6. točke prvega odstavka 1. člena Pravilnik določa tudi natančnejši postopek in natančnejše pogoje za določanje TSZ. TSZ je skupina zdravil, razvrščenih na pozitivno in vmesno listo zdravil z enako terapevtsko indikacijo, ki lahko vključuje posamezna zdravila, kombinirana zdravila in različne farmacevtske oblike zdravila, ki jo določa Zavod (45. točka prvega odstavka 2. člena Pravilnika). V skladu z drugim odstavkom 1. člena Pravilnika Zavod določa TSZ na podlagi strokovnega mnenja komisije za razvrščanje zdravil na listo zdravil iz 32. člena Pravilnika (v nadaljnjem besedilu: komisija), ki je strokovno in neodvisno telo, ki ga sestavljajo strokovnjaki s področja medicine in farmacije, z znanji s področja klinične farmakologije ter drugi strokovnjaki s sistemskimi znanji s področja zdravil in katere članice imenuje upravni odbor Zavoda. Na podlagi osmega odstavka 38. člena Pravilnika TSZ in njihove spremembe s sklepom določijo upravni odbor Zavoda (v nadaljnjem besedilu: sklep).

V skladu s 44. točko prvega odstavka 2. člena Pravilnika je terapevtska indikacija zdravila v povzetku glavnih značilnosti zdravila navedena bolezen ali motnja, pri kateri lahko zdravilo učinkuje v smislu ozdravitve ali izboljšanja. Enaka terapevtska indikacija za vsa zdravila, vključena v TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma, je zdravljenje povišanega očesnega tlaka pri bolnikih z glavkomom odprtega zakotja in/ali očesno hipertenzijo.

Glavkom je kronična napredujoča očesna nevropatija in drugi najpogostejši vzrok slepote v razvitih državah, zato je pomembno zgodnje odkrivanje strukturnih sprememb v plasti živčnih vlaken mrežnice, na papili vidnega živca ter zgodnja zaznava posledičnih funkcijskih izpadov v vidnem polju ob odsotnosti drugih očesnih

**6. člen**

Ta sklep se objavi na spletni strani Zavoda za zdravstveno zavarovanje Slovenije naslednji dan po njegovem sprejemu in začne veljati 3. 10. 2014.

bolezni in prirojenih nepravilnostih. Najpogostejša vrsta glavkoma je primarni glavkom odprtega zakotja, saj predstavlja 90 % vseh primerov glavkoma pri Evropejcih. Prevalenca glavkoma odprtega zakotja med Evropejci, starimi od 40 do 89 let, je 2,4 %. Je bolezen obeh oči, vendar pogosto poteka asimetrično. Od obolelih za glavkomom jih 5 do 10 % oslepi na obe oči. Zdravljenje glavkoma je osredotočeno na znižanje očesnega tlaka. Znižanje očesnega tlaka pri primarnem glavkomu odprtega zakotja upočasnjuje ali ustavi napredovanje okvare.

Leta 2005 so bile objavljene Slovenske smernice za odkrivanje in zdravljenje glavkoma<sup>1</sup>, 2008 pa evropske<sup>2</sup>. V tab. 1 so prikazana razvrščena zdravila, stroški zanje, poraba in njihovi tržni deleži v letu 2013. Timalen (timolol) je novo zdravilo, ki je bilo razvrščeno na listo aprila 2014, zato zanj še ni vseh podatkov o porabi.

Vsa zdravila v TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma so razvrščena na pozitivno (P70 %) in vmesno (v 10 %) listo.

V letu 2013 je prejelo vsaj en recept za zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma 29.820 oseb.

Komisija ugotavlja, da področje zdravljenja glavkoma ne sodi med prednostna področja preprečevanja in zdravljenja oseb in stanj iz prvega odstavka 6. člena Pravilnika, saj niso določena oziroma opredeljena v 23. členu zakona, ki ureja zdravstveno varstvo in zdravstveno zavarovanje (v nadaljnjem besedilu: zakon), v resoluciji, ki se nanaša na nacionalni plan zdravstvenega varstva, ali v dokumentih Svetovne zdravstvene organizacije o prioritetnih programih zdravstvenega varstva v Evropi.

Komisija na osnovi vsega navedenega ocenjuje, da ima TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma srednje velik javnozdravstveni pomen.

- 1 Cvenkel B. Smernice za odkrivanje in zdravljenje glavkoma. ZDRAV VESTN 2005; 74: 559–62. Dosegljivo na spletnem naslovu: [http://szd.si/user\\_files/vsebina/Zdravniski\\_Vestnik/vestnik/st5-10/559-562.pdf](http://szd.si/user_files/vsebina/Zdravniski_Vestnik/vestnik/st5-10/559-562.pdf)
- 2 Terminology and guidelines for glaucoma. 3rd ed. European Glaucoma Society 2008. Dosegljivo na spletnem naslovu: [http://www.eugs.org/eng/EGS\\_guidelines.asp](http://www.eugs.org/eng/EGS_guidelines.asp)

Tabela 1. Zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma, izdatki zanje, poraba v definiranih dnevni odmerkih (DDD) in delež DDD v obdobju od junija 2013 do maja 2014.

ATC	Učinkovina	Celotna vrednost z DDV	Vrednost OZZ z DDV	Poraba v DDD	Delež porabe
S01EA05	brimonidin	2.148	1.500	8.225	0,09
S01EC03	dorzolamid	76.165	53.603	142.003	1,56
S01EC04	brinzolamid	375.806	264.151	852.575	9,39
S01ED01	timolol	237.232	26.011	735.038	8,09
S01ED02	betaksolol	63.269	44.383	278.050	3,06
S01EE01	latanoprost	514.548	362.097	1.821.150	20,05
S01EE03	bimatoprost	449.301	315.661	877.530	9,66
S01EE04	travoprost	566.787	398.685	884.275	9,73
S01EE05	tafluprost	61.570	43.394	92.490	1,02
S01ED51	bimatoprost in timolol	236.849	166.460	434.670	4,79
S01ED51	brinzolamid in timolol	147.401	103.723	305.875	3,37
S01ED51	brimonidin in timolol	225.363	158.687	441.850	4,86
S01ED51	dorzolamid in timolol	707.990	501.658	1.266.000	13,94
S01ED51	latanoprost in timolol	290.075	204.159	575.775	6,34
S01ED51	travoprost in timolol	257.842	181.305	368.450	4,06
	<b>SKUPAJ</b>	<b>4.212.346</b>	<b>2.825.479</b>	<b>9.083.955</b>	<b>100,00</b>

V Sloveniji so dostopna (registrirana in razvrščena) vsa sodobna zdravila za zdravljenje glavkoma. V TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma so uvrščena vsa zdravila za zdravljenje glavkoma v obliki očesnih kapljic, zdravila z eno učinkovino in kombinirana zdravila. Delijo se v naslednje farmakološke skupine (v oklepaju je šifra ATC klasifikacije):

1. simpatikomimetiki za zdravljenje glavkoma (S01EA):
  - brimonidin
2. zaviralci karboanhidraze (S01EC):
  - dorzolamid
  - brinzolamid
3. zaviralci adrenergičnih receptorjev beta in kombinacije (S01ED):
  - timolol
  - betaksolol
  - dorzolamid + timolol
  - brinzolamid + timolol
  - latanoprost + timolol
  - travoprost + timolol
  - bimatoprost + timolol
  - brimonidin + timolol
4. analogi prostaglandina (S01EE):
  - latanoprost
  - bimatoprost
  - travoprost
  - tafluprost

Zdravljenje se začne z eno vrsto očesnih kapljic (monoterapija), s katerimi se zmanjša očesni tlak na vrednost, pri kateri se pričakuje, da glavkomska okvara ne bo napredovala (ciljni tlak). Za zdravljenje se uporabljajo naslednje skupine zdravil: simpatikomimetiki za zdravljenje glavkoma, zaviralci karboanhidraze, zaviralci adrenergičnih receptorjev beta in kombinacije ter analogi prostaglandina. Če se z eno vrsto očesnih kapljic očesni tlak ne zniža na vrednost ciljnega tlaka, se zdravljenje nadaljuje z drugo vrsto kapljic iz skupine zdravil prve izbire. K prvim kapljicam se doda drugo vrsto kapljic, ki imajo aditivni učinek, kadar z monoterapijo kljub učinkovitemu znižanju očesnega tlaka ni dosežen ciljni tlak. Bolnikom se predpiše najmanjše število kapljic, ki učinkovito znižajo očesni tlak in praviloma ne več kot dve vrsti kapljic. Pri izbiri prvega zdravila je potrebno upoštevati učinkovitost, varnost, prenosljivost, kakovost življenja, sodelovanje in ceno.

Zdravila prve izbire so analogi prostaglandina, ki najbolj učinkovito znižujejo očesni tlak, se dajejo enkrat dnevno in nimajo pomembnih sistemskih neželenih učinkov, kar izhaja iz citiranih smernic.

TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma je heterogena skupina zdravil, ki jo sestavlja več farmakoloških skupin, v katerih so različne zdravilne učinkovine. Enotna obravnava je možna za enako indikacijo zdravljenja povišanega očesnega tlaka pri bolnikih z glavkomom odprtega zakotja in/ali očesno hipertenzijo, zato se jih razvrsti v enotno terapevtsko skupino zdravil. Pri določanju terapevtske skupine so upoštevana vsa razvrščena zdravila v obliki očesnih kapljic.

V TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma ni vključno zdravilo z učinkovino acetazolamid, ki je edino v obliki tablet. To zdravilo s seznama nujnih neregistriranih zdravil je namenjeno le tistim redkim bolnikom, pri katerih zdravljenje s kapljicami ne zadoštuje. Uporablja pa se tudi za zdravljenje nekaterih redkih in hudih bolezni. Zaradi navedenih razlogov ni primerno za vključitev v TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma.

Zdravila z lastniškimi imeni, ki so vključena v TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma, bodo določena v času vsakokratne določitve NPV za TSZ. Zdravila na dan 31. 7. 2014 so prikazana v tabeli 3.

#### Razredi

Na podlagi četrtega odstavka 38. člena Pravilnika se lahko TSZ razdeli na razrede primerljivih odmerkov glede na jakost zdravil (v nadaljnjem besedilu: razredi). TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma obsega le en enoten razred.

#### Primerljivi odmerki

Primerljivi odmerki so določeni za enako terapevtsko indikacijo zdravljenje povišanega očesnega tlaka z glavkomom odprtega zakotja in/ali očesno hipertenzijo iz 2. člena tega sklepa.

Enotni razred je oblikovan glede na DDD po opredelitvi Svetovne zdravstvene organizacije. Primerljivi odmerek zdravila je opredeljen kot 2 kapljici (ena za vsako oko), kar je enako 0,1 ml. Za kapljice, ki se dajejo enkrat dnevno, je DDD 0,1 ml, za kapljice, ki se dajejo dvakrat dnevno, je DDD 0,2 ml, itd. Za monoodmerne vsebnike velja, da je en odmerek enak volumnu pakiranja. Učinkovine in primerljivi odmerki so navedeni v tabeli 2.

Tabela 2. Zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma: primerljivi odmerki.

ATC	Učinkovina	Jakost	Primerljivi odmerki
S01EA05	brimonidin	2 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01EC03	dorzolamid	20 mg/ml	0,3 ml (6 kapljic)
S01EC04	brinzolamid	10 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED01	timolol	2,5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED01	timolol	5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED01	timolol	2,5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED01	timolol	5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED02	betaksolol	2,5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED02	betaksolol	5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01EE01	latanoprost	50 mcg/ml	0,1 ml (2 kapljici) oz. 1 vsebnik
S01EE03	bimatoprost	0,1 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01EE03	bimatoprost	0,3 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)

S01EE04	travoprost	40 mcg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01EE05	tafluprost	15 mcg/ml	1 vsebnik
S01ED51	brinzolamid in timolol	10 mg/ml + 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED51	bimatoprost in timolol	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED51	brimonidin in timolol	2 mg/ml + 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice)
S01ED51	dorzolamid in timolol	20 mg/ml + 5 mg/ml	0,2 ml (4 kapljice) oz. 2 vsebnika
S01ED51	latanoprost in timolol	0,05 mg/ml + 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)
S01ED51	travoprost in timolol	50 mcg/ml + 5 mg/ml	0,1 ml (2 kapljici)

**Najmanjši tržni delež na podlagi tretjega odstavka 38. člena Pravilnika (tabela 1) znaša 6,25 % (15 učinkovin oziroma njihovih kombinacij: 100/(15+1)) in ga dosegajo: bimatoprost, brinzolamid, latanoprost, timolol, travoprost, kombinacija učinkovin timolol in dorzolamid ter kombinacija učinkovin timolol in latanoprost.**

Tabela 3. TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma s cenami na dan 31. 7. 2014 in cene primerljivih odmerkov. Referenčno zdravilo je označeno krepko.

Ime zdravila	Razred	Primerljivi odmerki	Cena primerljivega odmerka	Doplačilo
Brimonidin Medops 2 mg/ml kapljice za oko razt. 5 ml	1	0,2	0,1964	-
TRUSOPT 20 mg/ml kapljice za oko 5 ml	1	0,3	0,2940	1,51
AZOPT 10 mg/ml kapljice za oko susp. 5 ml	1	0,2	0,3688	4,14
TIMOPTIC - XE 2,5 mg/ml kapljice za oko razt. z OCUMETER PLUS plast. 2,5 ml	1	0,1	0,2508	1,19
TIMOPTIC - XE 5 mg/ml kapljice za oko razt. z OCUMETER PLUS plast. 2,5 ml	1	0,1	0,2700	0,65
Timalen 5 mg/ml kapljice za oko, razt. 5 ml	1	0,2	0,0772	-
Timalen 2,5 mg/ml kapljice za oko, razt. 5 ml	1	0,2	0,0700	-
Betoptic 5 mg/ml kapljice za oko razt. 5 ml	1	0,2	0,2364	-
Betoptic S 2,5 mg/ml kapljice za oko susp. 5 ml	1	0,2	0,1684	-
Latanox 50 mcg/ml kapljice za oko razt. 2,5 ml	1	0,1	0,2016	-
<b>XALATAN 50 mcg/ml kapljice za oko razt. 2,5 ml</b>	<b>1</b>	<b>0,1</b>	<b>0,2032</b>	-
Monopost 50 mcg/ml kap. za oko razt. 0,2 ml 6 x 5 vseb.	1	1	0,2997	1,67
Monopost 50 mcg/ml razt. 0,2 ml 18 x 5 vseb	1	1	0,2888	4,04
LUMIGAN 0,1 mg/ml kap. za oko razt. plastenka 3 ml 1x	1	0,1	0,4327	6,88
LUMIGAN 0,3 mg/ml kapljice za oko razt. 3 ml 1x	1	0,1	0,4593	7,68
TRAVATAN 40 mcg/ml kapljice za oko razt. 2,5 ml	1	0,1	0,5512	8,70
Saflutan 15 mcg/ml razt. enoodmerni vsebnik 0,3 ml 30x	1	1	0,5800	10,08
Ganfort 0,3 mg/ml + 5 mg/ml kapljice za oko razt. 3 ml	1	0,1	0,4673	1,83
AZARGA 10 mg/ml + 5 mg/ml kapljice za oko susp. 5 ml	1	0,2	0,3952	-
Combigan 2 mg/ml + 5 mg/ml kapljice za oko razt. 5 ml	1	0,2	0,4300	0,59
COSOPT brez konz. 20 mg/ml + 5 mg/ml 0,2 ml 60x	1	2	0,7973	10,51
COSOPT 20 mg/5 mg v 1 ml kaplj. za oko razt. z OCUMETER PLUS kap.plast. 5 ml	1	0,2	0,4364	0,75
XALACOM 0,05 mg/5 mg v 1 ml kap. za oko razt. 2,5 ml	1	0,1	0,2848	-
DuoTrav 40 mcg/ml + 5 mg/ml kap. za oko razt. 2,5 ml	1	0,1	0,6204	5,35

Tabela 4. Zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma in prihranki na letni ravni.

ATC	Učinkovina	Celotna vrednost z DDV	Vrednost OZZ z DDV	Celotni prihranki z DDV	Prihranki OZZ z DDV	Celotni prihranki v %	Prihranki OZZ v %
S01EA05	brimonidin	2.148	1.500	0	0	0,0%	0,0%
S01EC03	dorzolamid	76.165	53.603	14.059	9.841	0,3%	0,3%
S01EC04	brinzolamid	375.806	264.151	154.214	107.950	3,7%	3,8%
S01ED01	timolol	237.232	26.011	26.806	2.681	0,6%	0,1%
S01ED02	betaksolol	63.269	44.383	0	0	0,0%	0,0%
S01EE01	latanoprost	514.548	362.097	1.626	1.138	0,0%	0,0%
S01EE03	bimatoprost	449.301	315.661	225.816	158.071	5,4%	5,6%
S01EE04	travoprost	566.787	398.685	336.705	235.693	8,0%	8,3%
S01EE05	tafluprost	61.570	43.394	33.974	23.782	0,8%	0,8%
S01ED51	bimatoprost in timolol	236.849	166.460	29.004	20.303	0,7%	0,7%
S01ED51	brinzolamid in timolol	147.401	103.723	0	0	0,0%	0,0%
S01ED51	brimonidin in timolol	225.363	158.687	11.362	7.953	0,3%	0,3%
S01ED51	dorzolamid in timolol	707.990	501.658	90.682	63.477	2,2%	2,2%
S01ED51	latanoprost in timolol	290.075	204.159	0	0	0,0%	0,0%
S01ED51	travoprost in timolol	257.842	181.305	86.251	60.376	2,0%	2,1%
	<b>Skupaj</b>	<b>4.212.346</b>	<b>2.825.479</b>	<b>1.010.498</b>	<b>691.265</b>	<b>24,0%</b>	<b>24,5%</b>

### Zdravilo z najugodnejšim razmerjem med stroški in učinki zdravljenja

TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma je skupina zdravil z različnimi učinkovinami in različnimi kombinacijami učinkovin. Na podlagi drugega odstavka 38. člena Pravilnika je zdravilo z najugodnejšim razmerjem med stroški in učinki zdravljenja na podlagi cen primerljivih odmerkov zdravil, vključenih v TSZ, zdravilo, ki vsebuje samo učinkovino latanoprost (analogi prostaglandina), ker je to ena izmed učinkovin prve izbire, ki najbolj učinkovito znižuje očesni tlak, ima ugoden varnostni profil, nima pomembnih sistemskih neželenih učinkov in se daje enkrat dnevno.

#### Dodana vrednost se določa:

- zdravilom, ki ne vsebujejo konzervansa, zaradi kliničnih lastnosti, ker imajo manj neželenih učinkov, 10 %
- zdravilom, ki so pakirana v monoodmerne vsebnike, ker so zaradi farmacevtske oblike v smislu načina uporabe priročajša, 10 %
- zdravilom, ki imajo dvojni odmerek učinkovine, zaradi kliničnih lastnosti v smislu večje učinkovitosti, 20 %
- kombiniranim zdravilom na podlagi sedmega odstavka 38. člena Pravilnika.

Konzervansi lahko povzročijo vnetne neželene učinke in poškodbe roženice. Zdravila brez konzervansov imajo zato določeno prednost oz. dodano vrednost. To je posebej pomembno za bolnike, ki

imajo suho oko, bolezen, ali anomalijo roženice. Evropske smernice obravnavajo konzervanse enotno in ne ugotavljajo razlik med njimi, zato se tudi v TSZ enotno obravnavajo.

Zdravilu z učinkovino bimatoprost, ki ima trojni odmerek učinkovine, dodana vrednost ni določena, ker ga vse bolj nadomešča novejšo zdravilo z nižjo jakostjo iste učinkovine v enkratnem odmerku, ki ima manj neželenih učinkov in nižjo ceno.

Na podlagi sedmega odstavka 38. člena Pravilnika se dodana vrednost določi kombiniranemu zdravilu. Dodana vrednost je določena na osnovi izračuna cen posameznih učinkovin oziroma NPV, kadar so te določene.

Izračun dodane vrednosti v skladu s sedmim odstavkom 38. členom Pravilnika temelji na podlagi podatkov z dne 31. 7. 2014:

Učinkovina	Izračunana NPV odmerka brez dodane vrednosti
bimatoprost 0,3 mg/ml	0,2032
timolol 5 mg/ml	0,2032
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>
<b>Kombinacija</b>	
bimatoprost 0,3 mg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>

Dodana vrednost \*  
(0,4064 : 0,2032)  
x 100 - 100 = 100 %



brinzolamid 10 mg/ml	0,2032	
timolol 5 mg/ml	0,2032	
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>	
<b>Kombinacija</b>		Dodana vrednost *
brinzolamid 10 mg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>	<b>(0,4064 : 0,2032) x 100 - 100 = 100 %</b>
brimonidin 2 mg/ml	0,2032	
timolol 5 mg/ml	0,2032	
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>	
<b>Kombinacija</b>		Dodana vrednost *
brimonidin 2 mg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>	<b>(0,4064 : 0,2032) x 100 - 100 = 100 %</b>
dorzolamid 20 mg/ml	0,2032	
timolol 5 mg/ml	0,2032	
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>	
<b>Kombinacija</b>		Dodana vrednost *
dorzolamid 20 mg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>	<b>(0,4064 : 0,2032) x 100 - 100 = 100 %</b>
latanoprost 0,05 mg/ml	0,2032	
timolol 5 mg/ml	0,2032	
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>	
<b>Kombinacija</b>		Dodana vrednost *
latanoprost 0,05 mg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>	<b>(0,4064 : 0,2032) x 100 - 100 = 100 %</b>
travoprost 40 mcg/ml	0,2032	
timolol 5 mg/ml	0,2032	
<b>Vsota</b>	<b>0,4064</b>	
<b>Kombinacija</b>		Dodana vrednost *
travoprost 40 mcg/ml in timolol 5 mg/ml	<b>0,2032</b>	<b>(0,4064 : 0,2032) x 100 - 100 = 100 %</b>

\* Dodana vrednost je v odstotkih izraženo razmerje med vsoto izračunanih NPV odmerkov posameznih učinkovin ter izračunanim NPV kombinacije, zmanjšano za 100 %:

V tabeli 3 so prikazana vsa zdravila z lastniškimi imeni, cenami primerljivih odmerkov in doplačila ob veljavnih cenah na dan 31. 7. 2014. Ta doplačila so informativna in se bodo po določitvi NPV spreminjala glede na to, v kolikšni meri bodo farmacevtske družbe prilagodile cene zdravil po uvedbi NPV za to TSZ.

Zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma so razvrščena na pozitivno (P 70 %) in vmesno (V 10 %) listo.

Izdatki zanje so v zadnjem letu (junij 2013 do maj 2014) znašali 4.212.346 evrov (tabela 1). Farmakoekonomski vidik je pomemben, saj predstavljajo izdatki za zdravila z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma precejšnje finančno breme. Po padcu patentne zaščite za originalna zdravila in prihodu generičnih zdravil na trg so nastale med njimi velike razlike v ceni.

Določitev NPV za TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma bi glede na izračune o porabi v zadnjem letu (junij 2013 do maj 2014) prinesla 1.010.498 evrov celotnih prihrankov in 691.265 evrov prihrankov v OZZ (z DDV) na letni ravni, kar znaša 24 % vrednosti terapevtske skupine (tabela 4).

Ker ne gre za zdravljenje hude in redke bolezni, se etični vidik pri obravnavi te skupine zdravil ne upošteva.

Pri določitvi TST z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma so bile uporabljene slovenske in evropske smernice za zdravljenje glavkoma.

#### Posvet s stroko

TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma je bila predstavljena na Očesni kliniki UKC Ljubljana dne 7. 2. 2014 in 16. 5. 2014, ko so bile usklajene vse strokovne dileme.

#### Mnenje Komisije za razvrščanje zdravil na listo

TSZ z lokalnim delovanjem za zdravljenje glavkoma je Komisija za razvrščanje zdravil na listo nazadnje obravnavala na seji 6/2014 dne 12. 6. 2014, ko je sprejela sklep, da se TSZ sprejme in predloži Upravnemu odboru Zavoda v sprejem.

Številka: 9001-15/2014-DI/12  
Ljubljana, 17. 9. 2014

Predsednica Upravnega odbora  
Zavoda za zdravstveno zavarovanje Slovenije  
Lučka Böhm

# Seznam B: poročilo za prvo polletje 2014

Seznam B je bil uveden leta 2011. Sedaj vsebuje 42 zdravil. Večina zdravil je s področja onkologije, ostala so za zdravljenja vrojenih presnovnih motenj, revmatologije in boleznih oči. Tabela 1 kaže izdatke za bolnišnična zdravila, ki jih ZZS financira ločeno in so se v I. 2011 pričela financirati preko seznama B.

Tabela 1. Izdatki za draga bolnišnična zdravila (seznam B) v obdobju 2009–2013 z indeksi in deležem zanje v okviru izdatkov za obvezno zdravstveno zavarovanje (OZZ) za bolnišnično in specialistično ambulantno zdravljenje.

Leto	Izdatki OZZ+PZZ za seznam B	Indeks	Izdatki OZZ za seznam B	Izdatki OZZ za bolnišnično in spec. amb. dejavnost	Delež izdatkov OZZ za seznam B (%)
2009	32.158.926	/	31.129.794	1.122.283.762	2,8
2010	33.469.397	104	32.408.277	1.122.338.013	2,9
2011	41.454.013	124	39.994.234	1.107.716.273	3,6
2012	47.739.301	115	45.022.513	1.094.952.225	4,1
2013	50.422.316	106	47.112.242	1.041.052.753	4,5

Skupni izdatki (OZZ in PZZ) za prvo polletje 2014 so znašali 31.646.461 evrov, OZZ izdatki 29.015.801 evro. Glede na prvo polletje 2013 so skupni izdatki narasli za 8.103.587 evrov (34 %), izdatki OZZ pa za 6.941.550 evrov (31 %). V tabeli 2 so prikazana vsa zdravila, ki so v prvem polletju 2014 preseгла celotno vrednost 100.000 evrov. Potrebno je poudariti, da je pri veliko bolnikih potrebno trajno zdravljenje s temi zdravili.

Tabela 2. Izdatki za zdravila v obdobju 1–6 2014 z odgovarjajočim indeksom na isto obdobje v letu 2013. Vrednosti so z DDV.

	ATC nivo 5	Splošno ime	Lastniško ime	Celotna vrednost 1–6 2014	Vrednost OZZ 1–6 2014	Indeks celotne vrednosti 1–6 2014/1–6 2013
1	L01XC07	bevacizumab	Avastin	3.988.298	3.987.571	101
2	L04AB02	infliksimab	Remicade	3.557.485	3.088.971	122
3	S01LA04	ranibizumab	Lucentis	3.446.986	2.815.540	/
4	L01XC03	trastuzumab	Herceptin	3.424.093	3.422.131	100
5	L01XC02	rituksimab	Mabthera	3.282.934	3.093.778	94
6	S01LA05	aflibercept	Eylea	1.451.274	1.161.712	/
7	L01XX32	bortezomib	Velcade	1.431.214	1.395.781	111
8	A16AB02	imigluceraza	Cerezyme	1.295.260	1.086.686	122
9	L04AC07	tocilizumab	Roactemra	1.035.512	832.958	115
10	L01BA04	pemetreksed	Alimta	982.745	982.745	132
11	L04AA25	ekulizumab	Soliris	866.939	777.796	116
12	J06BA02	humani imunoglobulini	Octagam, Privigen	848.548	752.228	/
13	A16AB03	agalzidaza alfa	Replagal	740.226	606.725	126
14	A16AB04	agalzidaza beta	Fabrazyme	678.818	561.636	92
15	L01XC06	cetuksimab	Erbix	659.039	659.039	76
16	L01BC07	azacitidin	Vidaza	647.106	625.848	153
17	L04AA23	natalizumab	Tysabri	582.701	582.701	260
18	L01XC11	ipilimumab	Yervoy	346.772	346.772	212
19	A16AB07	alglukozidaza alfa	Myozyme	334.243	275.066	108
20	L01CD	kabazitaksel	Jevtana	310.447	310.447	90
21	L01DB01	liposomski doksorubicin	Caelyx, Lipodox, Myocet	238.998	238.998	130
22	A16AB10	velagluceraza alfa	Vpriv	234.146	187.316	95
23	A16AB08	galsulfaza	Naglazyme	222.410	222.410	114
24	L01XC08	panitumumab	Vectibix	208.855	208.855	144
25	R03DX05	omalizumab	Xolair	190.104	155.193	176
26	L01CX01	trabectedin	Yondelis	107.951	107.951	120
27	L01XE09	temsirolimus	Torisel	104.023	104.023	148
		ostala zdravila		429.334	424.923	/
		<b>Skupaj</b>		<b>31.217.127</b>	<b>28.590.878</b>	<b>134</b>



# Predpisovanje in izdajanje živil za posebne zdravstvene namene z različnimi okusi na en recept

Za predpisovanje živil za posebne zdravstvene namene (v nadaljnjem besedilu: živila) je do sedaj veljalo, da se vsak okus živila predpiše na svoj recept, saj ima vsak okus živila svojo delovno šifro. Če je bolnik želel drug okus ali več okusov za živilo, predpisano na en recept, ga lekarna ni mogla izdati.

Da bi poenostavili predpisovanje in izdajo živil, je odslej mogoče izdati v lekarni več okusov živila na en recept kot **delne izdaje**.

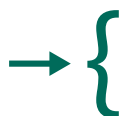
**Zato ni več potrebno predpisati več receptov za živilo z več okusi, temveč se živilo predpiše le na en recept brez navedbe okusa. Vsa ostala določila glede predpisovanja živil pa ostajajo nespremenjena.**

V lekarni je postopek evidentiranja in obračuna enak delnim izdajam zdravila (okrožnica ZAE 17/13 z dne 22. 7. 2013). Delna izdaja je mogoča tudi v primeru, da je zdravnik na recept predpisal živilo z navedbo okusa, bolnik pa bi si želel še kakšen dodaten okus.

## Primer:

Izpolnjeni recept:

IME ŽIVILA 200 ml tetrapak  
Scat. No. XXX (trideset)  
S. 1 na dan



Izdaja v lekarni: V lekarni bo bolnik prejel npr.:

10 tetrapakov živila z okusom vanilije  
15 tetrapakov živila z okusom čokolade  
5 tetrapakov živila z okusom gozdnih sadežev

## Uvedba obnovljive naročilnice za medicinske pripomočke od 1. oktobra 2014 dalje

Zavod za zdravstveno zavarovanje Slovenije (v nadaljnjem besedilu: ZZZS) je zato, da bi administrativno razbremenil zdravnike splošne/družinske medicine ter nekatere zdravnike specialiste in zaradi poenostavljenega uresničevanja pravic zavarovanih oseb do medicinskih pripomočkov, uvedel s 1. oktobrom 2014 »obnovljivo naročilnico« za medicinske pripomočke.

Obnovljiva naročilnica je namenjena zavarovanim osebam s stabilnim kroničnim zdravstvenim stanjem, ki so upravičene do medicinskih pripomočkov, ki jih je dovoljeno predpisati na obnovljivo naročilnico. V primeru stabilnega kroničnega zdravstvenega stanja upravičenost do medicinskega pripomočka, ki se predpisuje na obnovljivo Naročilnico, ugotovi pooblaščen osebni ali napotni zdravnik. Na obnovljivo Naročilnico zdravnik predpiše najmanjšo potrebno količino medicinskih pripomočkov, predvideno za 90 dni. Zavarovana oseba na tako izdano obnovljivo Naročilnico medicinske pripomočke prevzema eno leto (skupaj največ štiri prevzemi), na vsake 90 dni. Do sedaj je bilo možno predpisati te pripomočke na naročilnico le za največ 90 dni.

Na obnovljivo naročilnico se lahko predpiše naslednje medicinske pripomočke:

- plenice, predloge, hlačne predloge za nego na domu,
- urinske katetre za 1x uporabo,
- urinal kondome in zbiralnik za seč,
- medicinske pripomočke za nego izločilne stome (razen

- irigatorja) in nesterilne komprese za nego stome
- medicinske pripomočke potrošnega značaja pri zdravljenju sladkorne bolezni.

Na obnovljivo naročilnico se ne predpisujejo plenice, predloge in hlačne predloge za nego v domovih starejših in drugih socialnih zavodih, kjer je predpisovanje nespremenjeno, torej na mesečno zbirno naročilnico.

Pooblaščen zdravnik zavarovano osebo posebej obvesti o možnosti predpisa medicinskega pripomočka potrošnega značaja na obnovljivo Naročilnico. Pooblaščen zdravnik obnovljivo Naročilnico izda največ 10 dni pred iztekom obdobja in količine glede na predhodni prevzem medicinskih pripomočkov. **Obnovljiva naročilnica velja 365 dni od datuma izdaje s strani zdravnika.**

V primeru, da se pri zavarovani osebi spremeni zdravstveno stanje ali zaradi drugih osebnih okoliščin, lahko osebni ali napotni zdravnik obnovljivo naročilnico zapisano v sistemu on-line **prekine**.

Ob prvem prevzemu medicinskega pripomočka na obnovljivo naročilnico zavarovana oseba Naročilnico izroči dobavitelju pri katerem bo opravila tudi vse nadaljnje prevzeme medicinskega pripomočka. Drugi tretji in četrti prejem medicinskih pripomočkov na obnovljivo naročilnico lahko zavarovana oseba opravi v različnih poslovalnicah istega dobavitelja. Prvi prevzem medicinskega pripomočka na obnovljivo Naročilnico se opravi pri dobavitelju v

30 dneh od izdaje Naročilnice, sicer Naročilnica ni več veljavna. Dobavitelj bo ob prvi izdaji medicinskega pripomočka na obnovljivo naročilnico, tako kot pri vseh drugih izdanih naročilnicah, upošteval podatek iz naročilnice »Pripomoček/ke se lahko prevzame od dne \_\_\_\_dalje.«. Zavarovana oseba lahko med posameznimi prevzemi

zamenjuje pripomočke (artikle) znotraj predpisane šifre vrste medicinskega pripomočka, vendar tiste, ki so navedeni v pogodbi z ZZS.

Prvi prevzem medicinskega pripomočka zavarovana oseba potrdi s podpisom na naročilnici. Drugi, tretji in četrti prejem medicinskega

Slika: Prva stran obnovljive naročilnice je enaka običajni (zeleni) naročilnici, vendar je na njej poseben zapis ob dvanajstmestni on-line številki naročilnice »OBNOVLJIVA«.

**NAROČILNICA** Številka: 140000000000 OBNOVLJIVA **A**

**ZA MEDICINSKI PRIPOMOČEK**

**1 - IZVAJALEC**

ŠTEVILKA IZVAJALCA \_\_\_\_\_ ŠIFRA ZDR. DEJAVNOSTI \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 (naziv izvajalca)

**2 - ZDRAVNIK**

1 - OSEBNI  \_\_\_\_\_ (številka zdravnika)  
 2 - NADOMESTNI \_\_\_\_\_  
 3 - NAPOTNI \_\_\_\_\_  
 (ime in priimek, poštna kvalifikacija)

**3 - ZAVAROVANA OSEBA**

\_\_\_\_\_ (številka zavarovane osebe) \_\_\_\_\_ (datum rojstva)  
 \_\_\_\_\_ (priimek)  
 \_\_\_\_\_ (ime)  
 \_\_\_\_\_ (ulica, hišna številka)  
 \_\_\_\_\_ (poštna številka) \_\_\_\_\_ (kraj)

**4 - RAZLOG OBRAVNAVE**

1 - BOLEZEN   
 2 - POŠKODBA IZVEN DELA   
 3 - POŠKODBA PRI DELU   
 4 - POŠKODBA PRI DELU   
 5 - POŠ. PO TRETJI OSEBI IZVEN DELA

**5 - NAČIN DOPLAČILA**

1 - BREZ DOPLAČILA  
 2 - ZAVAROVANA OSEBA  
 3 - ZAVAROVANICA

**6 - TUJI ZAVAROVANEC**

ŠIFRA ZAVAROVANICE \_\_\_\_\_  
 ŠIFRA ZAVAROVANJA \_\_\_\_\_  
 ŠT. POLICE \_\_\_\_\_  
 ŠIFRA DRŽAVE \_\_\_\_\_  
 VELJADO \_\_\_\_\_

**7 - PZZ**

ŠIFRA ZAVAROVANICE \_\_\_\_\_  
 ŠIFRA ZAVAROVANJA \_\_\_\_\_  
 ŠT. POLICE \_\_\_\_\_  
 VELJADO \_\_\_\_\_

**8 - ODLOČBA**

1 - IMENOVANEGA ZDRAVNIKA  ODLOČBA ŠT. \_\_\_\_\_  
 2 - ZDRAVSTVENE KOMISIJE  DNE \_\_\_\_\_

**9 - KONTAKTNI PODATKI ZDRAVNIKA**

\_\_\_\_\_ (se-poštni naslov zdravnika)  
 \_\_\_\_\_ (telefonska številka) \_\_\_\_\_ (nastav)

**10 - TILA ČLEN**

1 - MUJO


9. Zavarovani osebi naj se  - izda  - izdelata  - izposodi  - servisira pripomoček

\_\_\_\_\_  
 (naziv vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (šifra vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (količina) \_\_\_\_\_ (obdobje)  
 \_\_\_\_\_  
 (naziv vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (šifra vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (količina) \_\_\_\_\_ (obdobje)  
 \_\_\_\_\_  
 (naziv vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (šifra vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (količina) \_\_\_\_\_ (obdobje)  
 \_\_\_\_\_  
 (naziv vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (šifra vrste pripomočka) \_\_\_\_\_ (količina) \_\_\_\_\_ (obdobje)

Pripombe: \_\_\_\_\_

Izposoja do: \_\_\_\_\_ (datum) Pripomoček/ke se lahko izda od \_\_\_\_\_ dalje.

Kraj \_\_\_\_\_ dne \_\_\_\_\_ žig \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_ (podpis zdravnika)

Izdat in izložit:  - Doc. H411-1/06 Priloga pripovedni OCTO-SIM, s.p. Celje

pripomočka zavarovana oseba potrdi s podpisom na računu ali dobavnici, ki ga/jo izda dobavitelj zavarovani osebi.

Vsi postopki v zvezi s predpisom in izdajo medicinskih pripomočkov na obnovljivo naročilnico so v celoti informacijsko podprti. Informacijski sistem ZZS omogoča zdravnikom in dobaviteljem vpo-

gled v podatke o stanju posamezne obnovljive naročilnice v skladu z dodeljenimi pooblastili.

Alenka Franko Hren  
Damjan Kos

*Priloga: Seznam medicinskih pripomočkov, ki se lahko predpišejo na obnovljivo naročilnico.*

skupina / šifra	naziv medicinskega pripomočka
<b>10. pripomočki pri umetno izpeljanem črevesju in urostomi</b>	
1003	pas za stomo
1005	zamašek za stomo
1006	kožna podlaga (ploščica)
1011	vrečka za kolostomo
1012	stomakapa za kolostomo
1013	vrečka za ileostomo
1014	vrečka za seč za urostomo
1015	vrečka z vgrajeno kožno podlago za kolostomo
1016	stomakapa z vgrajeno kožno podlago za kolostomo
1017	vrečka z vgrajeno kožno podlago za ileostomo
1018	vrečka z vgrajeno kožno podlago za vgreznjeno ileostomo
1019	vrečka z vgrajeno kožno podlago za urostomo
1020	vrečka z vgrajeno kožno podlago za vgreznjeno urostomo
1021	kožna podlaga (ploščica) za vgreznjene stome
1022	rokavnik za irigacijo za lepljenje na kožo
1023	rokavnik za irigacijo za kožno podlago
1024	pasta za nego stome vsaj 30 gr.
1025	pasta za nego stome vsaj 60 gr.
1026	prah za nego stome vsaj 25 gr.
<b>11. pripomočki pri težavah z odvajanjem seča</b>	
<b>I. sistemi za katetizacijo in urinali</b>	
1189	zbiralnik za seč (urinal), 1500 ml, 1 kos
1190	zbiralnik za seč (urinal), 800 ml, 1 kos
1191	zbiralnik za seč (urinal), 500 ml, 1 kos
1192	urinal kondom navadni
1193	urinal kondom latex
1194	urinal kondom silikonski
1134	lepilni trak za fiksacijo urinal kondoma
1136	urinski kateter za enkratno uporabo
1197	urinski kateter s hidrofilno prevleko ali iz silikona
<b>III. predloge, plenice in posteljne predloge za nego na domu</b>	
za srednjo inkontinenco	
1138	predloga za srednjo inko.

1183	moška predloga za srednjo inko., vpojnost vsaj 600 ml
za težko inkontinenco	
1148	predloga za težko inko., vpojnost vsaj 1000 ml
1149	plenice za težko inko.-obseg pasu od 50-80cm, dnevna
1150	plenice za težko inko.-obseg pasu od 80-100cm, dnevna
1151	plenice za težko inko.-obseg pasu od 100-150cm, dnevna
1152	plenice za težko inko.-obseg pasu od 50-80cm, nočna
1153	plenice za težko inko.-obseg pasu od 80-100cm, nočna
1154	plenice za težko inko.-obseg pasu od 100-150cm, nočna
za zelo težko inkontinenco	
1184	predloga za zelo težko inko., vpojnost vsaj 2500 ml
1155	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 50-80cm, dnevna
1156	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 80-100cm, dnevna
1157	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 100-150cm, dnevna
1158	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 50-80cm, nočna
1159	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 80-100cm, nočna
1160	plenice za zelo težko inko.-obseg pasu od 100-150cm, nočna
drugo	
1161	plenice za otroke do 25 kg
1162	posteljne predloge 60x60 cm
1163	posteljne predloge 60x90 cm
1164	mrežaste hlačke
<b>12. pripomočki pri zdravljenju sladkorne bolezni</b>	
1234	igla za mehanski injektor
1232	diagnostični trakovi za aparat za določanje glukoze v krvi
1240	diagnostični trakovi za optično čitanje
1236	lanceta za prožilno napravo
1241	lanceta navadna
1243	set za inzulinsko črpalko
1244	komplet ampul oz. rezervar za inzulinsko črpalko
1247	senzor za kontinuirano merjenje glukoze
<b>17. obvezilni material (velikost obvezilnega materiala lahko odstopa od določene za največ 10%)</b>	
1724	kompresa nesterilna 5 x 5 cm
1725	kompresa nesterilna 7.5 x 7.5 cm
1726	kompresa nesterilna 10 x 10 cm



# Ste prejeli bilten Recept na napačen poštni naslov ali ga celo niste prejeli?



## – pojasnilo zdravnikom o distribuciji tiskane izdaje biltena Recept –

Zdravnike, prejemnike tiskane izdaje biltena Recept obveščamo, da občasno opažamo težave pri pošiljanju biltena na pravi poštni naslov. Pri izdaji pretekle številke smo namreč zabeležili 104 tovrstne primere, zato vas prosimo tudi za vaše sodelovanje pri odpravljanju teh težav in vam posredujemo naslednje pojasnilo.

Bilten Recept je večinoma namenjen zdravnikom, pri čemer se zaradi omejene naklade odločamo, da ga posredujemo brezplačno praviloma vsem zdravnikom, ki so v zadnjem letu dni predpisali več kot 48 receptov v breme obveznega zdravstvenega zavarovanja. Podatke o poštnem naslovu zdravnikovega delovišča, na katerega odpošljemo bilten Recept, pridobivamo neposredno iz Baze podatkov izvajalcev, ki jo upravlja Nacionalni inštitut za javno zdravje. Pri tem prihaja v manjšem obsegu tudi do napak in nepravilnosti, ki so posledica neuskladenosti naslovov zaradi spremembe zaposlitve, upokojitve ali t. i. kroženja zdravnikov pri opravljanju specializacije. Napake se večinoma pojavljajo pri podatkih bolnišnic in zdravstvenih domov. Najpogostejše napake se pojavijo:

- pri zdravnikih, ki imajo več zaposlitev;
- pri zdravnikih, ki opravljajo specializacijo in so na t. i. kroženju;

- pri upokojenih zdravnikih, ki so zaposleni pogodbeno;
- pri zasebnikih zaradi spremembe statusa ali naslova izvajalca zdravstvenih storitev.

Zato vas prosimo, da tudi sami opozorite kadrovsko službo vašega delodajalca, da čimbolj ažurno sporoča spremembe zaposlitev (predvsem odjave) na območne enote Nacionalnega inštituta za javno zdravje v Celju, Kopru, Kranju, Ljubljani, Mariboru, Murski Soboti, Novi Gorici, Novem mestu in Ravnah na Koroškem, kjer bodo podatke o zaposlitvah zdravnikov posodobili v skladu z dejanskim stanjem. Le tako bomo lahko dosegli, da bodo podatki v Bazi podatkov izvajalcev kakovostnejši in se tako izognili nepotrebnim nevšečnostim, ki nastanejo zaradi napačnega pošiljanja biltenov.

V vsakem primeru pa vam omogočamo dostop do biltena Recept tudi v elektronski obliki, in sicer na spletni strani ZZS: <http://www.zzs.si/egradiva> (v seznamu gradiv poiščite Recept).

Za vaše razumevanje in sodelovanje se vam zahvaljujemo!

Uredništvo

### Založnik in izdajatelj:

Zavod za zdravstveno zavarovanje Slovenije,  
Miklošičeva cesta 24, Ljubljana

### Za izdajatelja:

Samo Fakin, generalni direktor

### Uredniški odbor:

Jurij Fürst, Rozeta Hafner, Majda Povše,  
Damjan Kos, Alenka Marič-Cevzar,  
Jure Mikolič, Ksenija Oman, Vita Samaluk,  
Tonka Susič-Poplas

### Urednik:

Jurij Fürst  
[jurij.furst@zzzs.si](mailto:jurij.furst@zzzs.si)

### Grafična zasnova in prelom:

Danila Perhavec

### Tisk:

Tiskarna Skušek, d. o. o., Ljubljana.

Bilten Zavoda za zdravstveno zavarovanje Slovenije o zdravilih iz obveznega zdravstvenega zavarovanja

### Izhaja:

v tiskani obliki najmanj enkrat letno

### Namenjen je:

brezplačno vsem zdravnikom, ki predpisujejo zdravila v breme obveznega zdravstvenega zavarovanja, in lekarnam.

### Dodatne tiskane izdave naročite na naslov:

ZZS – za uredništvo  
Miklošičeva cesta 24  
1507 Ljubljana  
tel.: 01 30 77 541

### Uredništvo:

Nataša Grosar  
tel.: 01 30 77 541  
faks: 01 23 12 182  
e-pošta: [natasa.grosar@zzzs.si](mailto:natasa.grosar@zzzs.si)

Seznam elektronskih gradiv ZZS na spletni strani:

### [www.zzs.si/egradiva](http://www.zzs.si/egradiva)

Na tem naslovu se lahko naročite tudi na brezplačno in redno avtomatsko elektronsko obveščanje o vseh novostih v ceniku in listi zdravil, izdaji nove številke biltena Recept in drugih gradiv ZZS.



Naklada: 7.200  
Ljubljana, november 2014