

Žádost o úhradu zdravotní služby z prostředků veřejného zdravotního pojištění u VZP podle § 16 zákona č. 48/1997 Sb. o veřejném zdravotním pojištění (dále jen ZVZP)

Postup při vyřizování těchto žádostí se řídí zákonem č. 500/2004 Sb., Správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen SŘ), především pak jeho Části první a Části druhou.

Cituji § 16 odst.1: „Příslušná zdravotní pojišťovna hradí ve výjimečných případech zdravotní služby jinak zdravotní pojišťovnou nehrazené, je-li poskytnutí takových zdravotních služeb jedinou možností z hlediska zdravotního stavu pojištěnce“.

Existují dva způsoby podání žádosti:

- a) žádost pojištěnce podaná prostřednictvím poskytovatele zdravotních služeb (ošetřujícím lékařem)
- b) žádost podaná přímo pojištěncem VZP ČR.

Žádost musí být podána písemně, a to v listinné nebo elektronické podobě. Musí obsahovat konkrétní specifikaci požadavku, resp. přesně specifikovat požadovaný léčivý přípravek (dále jen LP), zdravotní prostředek (dále jen ZP), výkon, a u LP jeho množství a dávkování, u ZP případně způsob a frekvence použití, důvod.

Skutečnost, že se jedná o jedinou možnou léčbu, musí být podložena odbornými vyjádřeními příslušných lékařů. Tedy k žádosti musí být doloženy takové podklady, které relevantně dokumentují, že jde skutečně o jedinou možnou zdravotní službu. Jedině tak může oprávněná úřední osoba validně posoudit, že lze povolit úhradu v souladu s dikcí §16 ZVZP. Měla by být přiložena, i řádně vyplněná žádanka vzor VZP 21 - Žádanka o schválení (povolení), vč. odborného zdůvodnění žádosti, uvedení počtu požadovaných balení, jejich velikosti a síly účinné látky, dávkování léčiva.

Podrobná a aktuální lékařská zpráva ošetřujícího lékaře pacienta, by měla obecně obsahovat:

- stručnou epikrízu předmětného onemocnění, jeho předchozí a současnou léčbu a její efektivitu, případně její komplikace
- aktuální výsledky laboratorních, zobrazovacích a ostatních vyšetření, příslušných k předmětnému onemocnění
- zhodnocení celkového zdravotního stavu pacienta s uvedením jeho event. vážnějších komorbidit a jejich současnou léčbu
- odkazy na platné mezinárodní guidelines pro léčbu uvedeným léčivým přípravkem, odkazy na relevantní studie prokazující terapeutickou efektivitu a bezpečnost u předmětné léčby
- v případě, že je v žádosti o úhradu uveden jako důvod žádosti předchozí výskyt nežádoucích účinků u registrovaného a hrazeného léčivého přípravku, pak kopie oznámení nežádoucího účinku na SÚKL (pokud se vyskytl) s aktuálním datem.