



Budapest,

2004. december 15.,
szerda

191. szám

Ára: 966,- Ft

TARTALOMJEGYZÉK

Oldal

334/2004. (XII. 15.) Korm. r.	Az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter feladat- és hatásköréről.	14542
335/2004. (XII. 15.) Korm. r.	A gazdasági és közlekedési miniszter feladat- és hatásköréről szóló 171/2002. (VIII. 9.) Korm. rendelet, valamint ahhoz kapcsolódóan egyes más jogszabályok módosításáról.	14544
336/2004. (XII. 15.) Korm. r.	A külügyminiszter feladat- és hatásköréről szóló 152/1994. (XI. 7.) Korm. rendelet módosításáról.	14548
9/2004. (XII. 15.) EüM r.	A gyógyászati segédeszköz forgalmazó szakképesítés szakmai és vizsgakövetelményeinek kiadásáról szóló 54/1999. (XI. 12.) EüM rendelet módosításáról.	14548
10/2004. (XII. 15.) EüM r.	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.	14555
11/2004. (XII. 15.) EüM r.	Az emberi felhasználásra kerülő vizsgálati készítmények klinikai vizsgálatáról és a helyes klinikai gyakorlat alkalmazásáról szóló 24/2002. (V. 9.) EüM rendelet módosításáról.	14594
168/2004. (XII. 15.) KE h.	Címzetes államtitkár felmentéséről.	14595
1142/2004. (XII. 15.) Korm. h.	A népegészségügyi program végrehajtásának koordinálásáért felelős kormány megbízott feladat- és hatásköréről.	14595
	A BM Központi Adatfeldolgozó, Nyilvántartó és Választási Hivatal közleménye.	14596

II. rész JOGSZABÁLYOK

A Kormány rendeletei

A Kormány 334/2004. (XII. 15.) Korm. rendelete

az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter feladat- és hatásköréről

A Kormány az Alkotmány 37. §-ának (2) bekezdésében foglalt felhatalmazás alapján az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter feladat- és hatáskörét a következők szerint határozza meg:

1. §

Az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter (a továbbiakban: tárca nélküli miniszter) javaslatot tesz az Európai Unióval kapcsolatos magyar kormányzati politikára, ellátja az Európai Unió közösségi politikáiból eredő kormányzati feladatok tárcaközi összehangolását, valamint az országos szintű fejlesztéssel, fejlesztési tervezéssel és programozással kapcsolatos kormányzati feladatokat, továbbá javaslatot tesz az európai uniós politikák alakításához és végrehajtásához szükséges kormányzati intézmények fejlesztésére az alábbiak szerint.

2. §

A tárca nélküli miniszter – az érintett miniszterekkel és országos hatáskörű szervek vezetőivel együttműködve, illetve azok bevonásával – a feladat- és hatásköréből eredő kormányzati feladatok összehangolása körében:

a) irányítja az európai uniós tagságból eredő kormányzati feladatok előkészítését, végrehajtását, ellenőrzését;

b) kialakítja a Magyar Köztársaság európai uniós döntéshozatalban képviselendő tárgyalási álláspontjait. Biztosítja ezek tartalmi összhangját és közreműködik a magyar érdekek érvényesítésében;

c) ha az álláspont meghatározásának késedelve a Magyar Köztársaság érdekeinek lényeges sérelméhez vezetne, az Európai Unióban képviselendő álláspontot – az egyeztetés során képviselt álláspontok figyelembevételével – a miniszterelnökkel történő egyeztetés alapján a tárca nélküli miniszter alakítja ki;

d) a jogharmonizációs tevékenység kivételével összehangolja a minisztériumok, országos hatáskörű szervek közösségi politikákhoz kapcsolódó tevékenységét és a közösségi politikák végrehajtásához szükséges hazai intézkedéseket, beleértve a bel- és igazságügyi területet;

e) az Európai Koordinációs Tárcaközi Bizottság (a továbbiakban: EKTB) elnökeként rendszeres tárcaközi egyeztetést folytat, és szükség szerint a többi tárcát érintő, de az EKTB keretében nem megoldható kérdésekben további egyeztetési eljárást folytat. Vitás kérdések fennmaradása esetén az Integrációs Kabinet vagy szükség szerint a Kormány felé előterjesztést készít;

f) ellátja az Európai Unió Általános Ügyek és Külkapcsolatok Tanácsának általános ügyeket érintő kérdéseinek – feladat- és hatáskörébe eső – szakmai előkészítését. Ellátja a Versenyképességi Tanács ülései előkészítését;

g) ellátja a Kormány képviseletét az Európai Unió Versenyképességi Tanácsában és részt vesz az Európai Unió európaügyi minisztereinek találkozóin. Képviseli a Kormányt az Európai Unió Általános Ügyek és Külkapcsolatok Tanácsának ülésein a feladat- és hatáskörét érintő általános ügyekben;

h) ellátja az Európai Tanács üléseinek általános ügyeket érintő napirendjének – feladat- és hatáskörébe eső – szakmai előkészítését;

i) ellátja az Európai Unió egységes belső piacának hatékony működéséhez szükséges belső piaci koordinációt;

j) gondoskodik az európai uniós tagsággal összefüggő kormányzati kommunikációs feladatokról.

3. §

(1) A tárca nélküli miniszter a 2. §-ban meghatározott feladat- és hatáskörében:

a) a Magyar Köztársaság Európai Unió mellett működő Állandó Képviseletének (a továbbiakban: Állandó Képviselet) vezetőjét a Külügyminisztériummal egyidejűleg tájékoztatja az e rendelet döntéshozatali szabályainak megfelelően kialakított, az Állandó Képviselők Bizottságában és egyéb tanácsi formációkban képviselendő magyar álláspontokról. Az érintett miniszterekkel és az Állandó Képviselet vezetőjével együttműködésben gondoskodik az Állandó Képviselet szakdiplomatainak szakmai irányításáról a feladat- és hatáskörébe tartozó ügyekben;

b) közreműködik a Magyar Köztársaságnak az Európai Unió tagállamaival való viszonyában az európai uniós politikákat érintő kérdések kialakításában;

c) összehangolja a Kormány és az Országgyűlés európai integrációs ügyekkel kapcsolatos együttműködésével összefüggő kormányzati feladatokat;

d) összehangolja az Európai Parlamenttel kapcsolatos kormányzati feladatokat.

(2) Az Állandó Képviselet szervezeti és működési szabályzatát a külügyminiszter a tárca nélküli miniszterrel egyetértésben állapítja meg. A tárca nélküli miniszter az Állandó Képviseletre kihelyezendő szakdiplomatakra az érintett miniszterek egyetértésével a külügyminiszternek személyi javaslatot terjeszthet elő.

4. §

(1) A tárca nélküli miniszter látja el – az igazságügy-miniszter bevonásával – a Magyar Köztársaság képviselét a közösségi jog megsértése miatt indult eljárásokban az Európai Bíróság előtti eljárást megelőző szakaszban. Ezzel kapcsolatban – az igazságügy-miniszter bevonásával – koordinálja a beadványok előkészítését, és az egyeztetések alapján elkészíti a beadványokat.

(2) A tárca nélküli miniszter képviselője – mint az Európai Bíróság előtti eljárásokban a Magyar Köztársaság képviselét meghatalmazottként ellátó igazságügy-miniszter képviselője által az eljárásba bevont – részt vesz az Európai Bíróság előtti eljárásokban.

5. §

A tárca nélküli miniszter – az érintett miniszterekkel együttműködve – a nemzeti fejlesztés, tervezés és programozás kormányzati feladatainak irányításához kapcsolódóan:

- a) kialakítja az ország hosszú távú fejlesztéspolitikáját;
- b) irányítja az ország fejlesztési terveinek, különösen a nemzeti fejlesztési terveknek és az Európa Tervnek az előkészítését, részt vesz a nemzetközi tervek kidolgozásában;
- c) irányítja az Európai Unió kohéziós politikájával kapcsolatos kormányzati tevékenységet;
- d) ellátja az európai uniós fejlesztési támogatások terén jelentkező kormányzati teendőket;
- e) ellátja a Nemzeti Segélykoordinátor feladatait;
- f) gondoskodik a Közösségi Támogatási Keret és a Kohéziós Alap irányító hatóságainak feladataihoz kapcsolódó, az Európai Unió által elfogadott célkitűzések fejlesztéspolitikai érvényesítéséről;
- g) a hosszú távú átfogó fejlesztési tervekkel való összhang biztosítása érdekében elősegíti az összhang megteremtését a minisztériumok szakmai stratégiai között;
- h) kialakítja és működteti a fejlesztési tervezés rendszerét;
- i) ellátja a Fejlesztéspolitikai Koordinációs Tárcaközi Bizottság elnöki feladatait.

6. §

A tárca nélküli miniszter feladat- és hatáskörében:

- a) előkészíti az Országgyűlés és a Kormány hatáskörébe tartozó döntések tervezeteit;
- b) véleményezi a kormány-előterjesztések és a miniszteri rendeletek tervezeteit;
- c) jogi szabályozást igénylő kérdésekben rendeletet alkot;
- d) ellátja a Kormány országgyűlési képviselétével kapcsolatos feladatokat, együttműködik az Országgyűlés illetékes bizottságaival;

e) törvényben meghatározott gazdasági társaságok vonatkozásában gyakorolja a tulajdonost megillető jogokat;

f) ellátja mindazokat a feladatokat, amelyet jogszabály, kormányhatározat vagy a miniszterelnök a feladatkörébe, illetőleg hatáskörébe utal.

7. §

(1) A tárca nélküli miniszter munkáját a politikai államtitkár, a tárca nélküli miniszter hivatala, valamint a Nemzeti Fejlesztési Hivatal és az Európai Ügyek Hivatala segíti.

(2) A politikai államtitkár, a tárca nélküli miniszter hivatala, valamint az Európai Ügyek Hivatala költségvetését a Miniszterelnöki Hivatal költségvetésében kell előírni.

(3) A Nemzeti Fejlesztési Hivatal jogállásáról, valamint az Európai Ügyek Hivataláról külön kormányrendelet rendelkezik.

(4) A miniszter – amennyiben jogszabály eltérően nem rendelkezik – az általa közvetlenül irányított szervezeti egységek tekintetében gyakorolja a munkáltatói jogokat, meghatározza a szervezeti egységek ügyrendjét.

8. §

(1) Ahol e rendelet hatálybalépését megelőzően kiadott kormányrendelet vagy miniszteri rendelet – az e rendelet szerint megállapított feladatkör tekintetében – az európai integrációs ügyek koordinációjáért felelős tárca nélküli minisztert, illetve politikai államtitkárt, kormány megbízottat vagy a külügyminisztert említi, ott az európai ügyekért felelős tárca nélküli minisztert, illetve ahol Külügyminisztériumot említi, ott az Európai Ügyek Hivatalát kell érteni.

(2) A tárca nélküli miniszter irányítása alá e rendelet, illetőleg külön jogszabály vagy kormányhatározat alapján a Külügyminisztériumtól átkerülő feladatok tekintetében az általános jogutód az Európai Ügyek Hivatala.

9. §

(1) Ez a rendelet a kihirdetését követő napon lép hatályba.

(2) A rendelet hatálybalépésével egyidejűleg

a) a Nemzeti Fejlesztési Hivatalról szóló 196/2003. (XI. 28.) Korm. rendelet (a továbbiakban: R.) a következők szerint módosul:

– az R. 3. §-ának (3) bekezdés helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) A Hivatal a Kormány irányítja és az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter (a továbbiakban: tárca nélküli miniszter) felügyeli. A tárca nélküli miniszter évente beszámol a Kormánynak.”

– az R. 5. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„5. § A tárca nélküli miniszter a Nemzeti Segélykoordinátor.”

– az R. 6. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A tárcaközi bizottság tagjait a tárca nélküli miniszter felkérésére az érdekelt kormányzati szervek vezetői nevezik ki.”

– az R. 7. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A Hivatal elősegíti a tárca nélküli miniszternek az európai ügyekkel, valamint a Nemzeti Fejlesztési Tervvel kapcsolatos feladatai ellátását.”

b) az igazságügy-miniszter feladat- és hatásköréről szóló 157/1998. (IX. 30.) Korm. rendelet 8/A. §-ában a „külügyminiszter” szövegrész helyébe „a Kormány európai ügyekért felelős tagja” szövegrész lép.

Gyurcsány Ferenc s. k.,
miniszterelnök

A Kormány 335/2004. (XII. 15.) Korm. rendelete

**a gazdasági és közlekedési miniszter
feladat- és hatásköréről szóló
171/2002. (VIII. 9.) Korm. rendelet, valamint
ahhoz kapcsolódóan egyes más jogszabályok
módosításáról**

1. §

A gazdasági és közlekedési miniszter feladat- és hatásköréről szóló 171/2002. (VIII. 9.) Korm. rendelet (a továbbiakban: R.) 1. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„1. § (1) A miniszter – az érdekelt miniszterekkel együttműködve – a Kormány gazdaságstratégiai céljainak meghatározása és megvalósítása érdekében, a fenntartható fejlődés, ezen belül a környezet- és természetvédelem elveivel, valamint a fejlesztéspolitikai prioritásokkal összhangban, a gazdaság versenyképességének erősítése, az ország tökevonzó képességének javítása és a vállalkozások külpiazi megjelenésének elősegítése érdekében

a) kidolgozza a versenyképesség javításával, a működőke-befektetések ösztönzésével, a külpiazi tevékenységgel, az iparral, az energetikával, a kereskedelemmel, a mikro-, kis- és középvállalkozásokkal és a közlekedéssel kapcsolatos ágazati stratégiai célokat;

b) kidolgozza az a) pontban meghatározott ágazati stratégiai célok eléréséhez szükséges ágazati politikák koncepcióját és a megvalósításhoz szükséges eszköz- és feltételrendszert;

c) javaslatot tesz (illetve kialakítja) az ágazati politikák megvalósításához szükséges intézményrendszerre, és felügyeli, működteti azt.

(2) Az (1) bekezdésben megjelölt feladatok ellátása érdekében a miniszter – az érdekelt miniszterekkel együttműködve –

a) kidolgozza a makrogazdasági és mikroszintű versenyképesség erősítésének stratégiáját, az adózási és a szabályozási rendszer vonatkozásában a versenyképesség javítására irányuló javaslatokat fogalmaz meg;

b) az ország működőke-vonzó képességének javítására, a befektetések ösztönzésére irányuló adózási és szabályozási javaslatokat fogalmaz meg;

c) stratégiát dolgoz ki az áruk és szolgáltatások külkereskedelmének és a hazai vállalkozások működőke-exportjának elősegítésére;

d) kidolgozza a Gazdasági Versenyképesség, valamint a Környezetvédelem és Infrastruktúra Operatív Programokat, szervezi az Operatív Programok végrehajtását és azok monitoring rendszerét, koordinálja a feladatköréhez kapcsolódó uniós és költségvetési források felhasználását, valamint közreműködik a Nemzeti Fejlesztési Terv gazdaság- és infrastruktúra fejlesztési stratégiájának kidolgozásában;

e) kidolgozza a mikro-, kis- és középvállalkozások fejlesztésére, támogatási és információs rendszerének kialakítására vonatkozó javaslatokat, értékeli a kisvállalkozások állami támogatásának hatékonyságát, ellátja, illetve összehangolja a kisvállalkozásokkal összefüggő, egyéb jogszabályokban meghatározott kormányzati feladatokat;

f) kidolgozza a Kormány gazdaságfejlesztési, közlekedéspolitikai, befektetésösztönzési célkitűzéseit, valamint ezek megvalósításának feladatait, szervezi azok végrehajtását;

g) kialakítja a gazdaságfejlesztési és közlekedési horizontális támogatási programokat;

h) javaslatokat dolgoz ki az ipar, az energetika, a közlekedés, a külgazdaság, a befektetésösztönzés, a kereskedelem és a mikro-, kis- és középvállalkozások fejlesztésére fordítható pénzügyi források céljaira és felhasználására; rendelkezik a külön jogszabály alapján hatáskörébe utalt pénzügyi alapokkal, céllelőirányzatokkal, támogatási céllelőirányzatokkal, szabályozza és ellenőrzi azok működését és felhasználását, dönt a támogatások odaítéléséről, közreműködik a területfejlesztés és a környezetvédelem állami pénzügyi eszközeinek felhasználásában;

i) közreműködik a Kohéziós Alapból és az Európai Regionális Fejlesztési Alapból eredő magyarországi támogatások programjainak megvalósításában;

j) feladatkörét illetően összeállítja a Kohéziós Alapból társfinanszírozandó fejlesztési projektek listáját, részt vesz az Európai Unióval folytatott kapcsolódó tárgyalásokon, valamint a Kohéziós Alap vonatkozásában létrehozza és működteti a közlekedési projektek Lebonyolító Testületét;

k) megállapítja az áruk, szolgáltatások és az anyagi értéket képviselő jogok kereskedelmi forgalomban történő kivitele, behozatala, valamint azoknak a Magyar Köztársaság területén történő átszállítása nemzetközi szerződéssel összhangban lévő korlátozásával összefüggő engedélyezési eljárást, és gondoskodik az engedélyezési tevékenység ellátásának feltételeiről.

(3) Az (1) bekezdésben megjelölt feladatok ellátása érdekében a miniszter – a Nemzeti Kutatási és Technológiai Hivatallal együttműködve – részt vesz a Kormány műszaki innovációs célkitűzéseinek kidolgozásában, valamint közreműködik azok végrehajtásában.

(4) A Kormány gazdaságstratégiai programjának és az (1) bekezdésben szereplő ágazati politikák megalapozása érdekében a miniszter figyelemmel kíséri a makrogazdasági és ágazati folyamatok alakulását, előrejelzéseket készít azok várható tendenciáiról. Ennek keretében

a) folyamatosan elemzi a makrogazdasági és ágazati folyamatokat, azokról előrejelzéseket készít, és egybeveti azokat a gazdaságpolitikai (fokozott figyelemmel a környezetgazdaságra) célokkal;

b) negyedévente megjelenő nyilvános kiadványt készít a magyar gazdaság egészének és egyes ágazatainak aktuális helyzetéről és kilátásairól;

c) elvégzi a feladat- és hatáskörébe tartozó kormányzati intézkedések makro- és mikrogazdasági hatásvizsgálatát;

d) feladatkörét illetően – az érdekelt miniszterekkel együttműködve – értékeli az európai uniós támogatások programjainak megvalósulását;

e) a szükséges intézkedésekre vonatkozó javaslatairól rendszeresen tájékoztatja a Kormányt.”

2. §

Az R. 2. §-a a következő (4)–(5) bekezdéssel egészül ki:

„(4) A miniszter az érdekelt miniszterrel együttműködik a sportpiac ösztönzését szolgáló – a sportcélú kis- és középvállalkozások tevékenységének támogatását célzó – programok végrehajtása során.

(5) A miniszter és az idegenforgalmi ágazat irányításáért felelős miniszter együttműködik a Magyar Kereskedelmi Engedélyezési Hivatalról szóló 36/2004. (III. 12.) Korm. rendelet 3. §-ának 12–14. pontjaiban foglalt idegenforgalmi feladatok tekintetében.”

3. §

(1) Az R. 4. §-ának g) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter)

„g) feladatkörében – külön felhatalmazás alapján – képviseli a Kormányt nemzetközi szervezetekben, továbbá ellátja a két- és sokoldalú gazdasági, közlekedési, tudományos, valamint műszaki-fejlesztési együttműködésből adódó feladatokat, koordinálja más hazai állami szervek, érdekképviselői szervezetek együttműködését, feladatainak ellátása érdekében – a külügyminiszterrel egyeztetve – kapcsolatot alakít ki a nemzetközi szervezetek tagországaival, valamint biztosítja a nemzetközi szervezetekben betöltött tagságból adódó feladatok végrehajtását;”

(2) Az R. 4. §-ának t)–v) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter)

„t) szervezi és irányítja a gazdaságdiplomáciai tevékenységet;

u) irányítja, értékeli és ellenőrzi a befektetésösztönzési és a kereskedelemfejlesztési célokat szolgáló külpiazi tevékenységet;

v) ellátja a Befektetői Tanács, a Vállalkozásfejlesztési Tanács, a Versenyképességi Tanács, valamint a Kereskedelmi Tanácsadó Testület működtetésével kapcsolatos feladatokat, részt vesz az Élelmiszer Biztonsági Hivatal feladatainak kidolgozásában és azok érvényesítésében.”

4. §

Az R. 5. §-ának i) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter az érdekelt miniszterek bevonásával)

„i) elősegíti a korszerű műszaki megoldások elterjesztését, hasznosítását, az e célok elérését szolgáló szervezetek, intézmények fejlesztését, az innováció társadalmi elismerését, a hazai formatervezési kultúra fejlesztését;”

5. §

Az R. a következő 5/A. §-sal egészül ki:

„5/A. § (1) A miniszter az érdekelt miniszterekkel együttműködve kialakítja a Kormány külgazdasági politikáját, az Európai Unió vámpolitikájával kapcsolatos álláspontot és azokat az Európai Unió illetékes szerveinél képviseli.

(2) A miniszter kialakítja a kereskedelemfejlesztés szabályozási és támogatási rendszerét, valamint kidolgozza az állami eszközökkel támogatott kereskedelemfejlesztési programokat.

(3) A miniszter irányítja, értékeli és ellenőrzi a kereskedelemfejlesztést és a befektetésösztönzést szolgáló hazai intézményrendszert.

(4) A miniszter a hatáskörrel rendelkező miniszterekkel és az országos hatáskörű szervek vezetőivel együttműködve kialakítja a magyar álláspontot a közösségi hatáskörbe tartozó kereskedelmi védelmi intézkedések (anti-dömping, szubvencióellenes és piacvédelmi intézkedések) esetében, és gondoskodik annak képviseléről az Európai Bizottság és az Európai Unió Tanácsa intézményeiben.

(5) A miniszter irányítja a feladat- és hatáskörébe tartozó külképviseleteket (így különösen az OECD melletti Állandó Magyar Képviseletet és a WTO melletti Állandó Magyar Képviseletet), valamint a szakdiplomátákat.

(6) A miniszter – a külügyminiszterrel egyetértésben – tesz javaslatot az OECD melletti Magyar Állandó Képviseletet és a WTO melletti Állandó Magyar Képviseletet vezető nagykövet személyére.”

6. §

Az R. 6. §-a (2) bekezdésének s) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter)

„s) feladatkörében részt vesz a regionális és területfejlesztéssel összefüggő kormányzati feladatok ellátásában;”

7. §

Az R. 8. §-ának d) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter az irányítása alá tartozó ágazatok tekintetében)

„d) végzi az ipari, az energetikai, a közlekedési és a kereskedelmi ágazat működése folyamatosságának rendkívüli helyzetben történő biztosításával összefüggő állami feladatokat;”

8. §

(1) A pénzügyminiszter feladat- és hatásköréről szóló 140/2002. (VI. 28.) Korm. rendelet (a továbbiakban: PR.) 5. §-a (1) bekezdésének a) pontjának felvezető szövege helyébe a következő rendelkezés lép:

(A pénzügyminiszter)

„a) a gazdasági és közlekedési miniszter egyetértésével”

(2) A PR. 10. §-a (1) bekezdésének felvezető szövege helyébe a következő rendelkezés lép:

„A nemzetközi pénzügyi-gazdasági kapcsolatok területén a pénzügyminiszter a gazdasági és közlekedési miniszterrel, illetve a külpolitikai érdekek érvényesítése tekintetében a külügyminiszterrel egyetértésben, az érdekelt miniszterekkel egyeztetve”

9. §

(1) A nemzetgazdaság védelmi felkészítése és mozgósítása feladatai végrehajtásának szabályozásáról szóló 131/2003. (VIII. 22.) Korm. rendelet (a továbbiakban: NVR.) 1. számú melléklete (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai) I. (ÁLTALÁNOS TERVEZÉSI ALAPELVEK) 2. „Felelős teljesítő szervek” pontjának ötödik francia bekezdése (GKM) a következőkkel egészül ki:

„a nyersanyagból, energiahordozóból, ipari mezőgazdasági, erdészeti és egyéb termékekből való behozatalért,”

(2) Az NVR. 1. számú mellékletének (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai) II. (A TERVEZŐ SZERVEK TERVEZÉSI FELADATAI) 5. pontja (A gazdasági és közlekedési miniszter feladatai) a következő bekezdésekkel egészül ki:

„A követelménytámasztó szervek import igényei teljesíthetőségének vizsgálata, a közigazgatási rendszer, a nemzetgazdaság és a társadalom minősített időszak (rendkívüli állapot) működőképessége fenntartását szolgáló export-import igények felülvizsgálata, a nemzetgazdasági szintű sárokszámok kialakítása, és az igények visszaigazolása az igényt benyújtó miniszternek.

Az igények felülvizsgálata során ki kell alakítani az egyes stratégiai jellegű termékek exportjára vonatkozó esetleges korlátozó, illetve importjára vonatkozó esetleges könnyítő külkereskedelmi eljárási szabályokat.”

(3) Az NVR. 1. számú mellékletének (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai) V. (A TERVEZÉS FOLYAMATA) pontja ötödik bekezdésének helyébe a következő rendelkezés lép:

„A minősített időszak külkereskedelmi igények kielégítését szolgáló import tervezés módszerét a gazdasági és közlekedési miniszter a relációk speciális jellege alapján alakítja ki. A relációként (országokként) elkészített tervlapokat a GKM tárolja, elvégzi rajtuk folyamatosan a szükséges pontosításokat, a címzett országoknak azonban csak a Kormány külön intézkedésére küldi meg.”

(4) Az NVR. 1. számú mellékletének (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai) VII. (A TERVEZÉSI SEGÉDLETEK KITÖLTÉSE) 2. pontja (Az ágazati minisztériumok) negyedik francia bekezdésének második szövegbekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„Az import igények összeállításakor figyelembe veszik a tervévet megelőző külkereskedelmi statisztikai adatokat. A tervlapot 3 példányban készítik el és megküldik a GKM részére. A GKM az előzetesen visszaigazolt tervlap egy példányát a követelménytámasztó részére küldi meg. A GKM a tervlapokat kielégítő országokként csoportosítva további intézkedésig tárolja.”

10. §

(1) Az Eximbank által folyósítható kötött segélyhitelek feltételeiről és a segélyhitelnyújtás részletes szabályairól szóló 232/2003. (XII. 16.) Korm. rendelet (a továbbiakban: ER.) 3. §-ának a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A kötött segélyhitelezés alanyai:)

„a) Gazdasági és Közlekedési Minisztérium (a továbbiakban: GKM), mint a kötött segélyhitelezési program működtetője és az állami támogatás finanszírozója,”

(2) Az ER. 4. §-ának (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„4. § (1) A gazdasági és közlekedési miniszter a kötött segélyhitelezéssel összefüggő döntések előkészítése céljából a Pénzügyminisztérium, a Külügyminisztérium, a Miniszterelnöki Hivatal, a Környezetvédelmi és Vízügyi Minisztérium, a Gazdasági és Közlekedési Minisztérium, az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszter, a Magyar Kereskedelmi Engedélyezési Hivatal, az Eximbank és a Meghib képviselőinek bevonásával Kötött Segélyhitel Koordinációs Szakértői Munkacsoportot (a továbbiakban: Szakértői Munkacsoport) hoz létre. A Szakértői Munkacsoport a nemzetközi fejlesztési együttműködési politikának és stratégiának megfelelő segélyhitelezési gyakorlat érvényre juttatásával, a relációk és a projektek kiválasztásával, a segélyhitelnyújtás feltételeire vonatkozó döntések előkészítésével kapcsolatos feladatokat lát el. A Szakértői Munkacsoport ügyrendjét a gazdasági és közlekedési miniszter hagyja jóvá. A Szakértői Munkacsoport a javaslatairól egyhangúlag határoz, és tevékenységéről évente beszámol a Nemzetközi Fejlesztési Együttműködési Tárcaközi Bizottságnak.”

11. §

(1) A Magyar Kereskedelmi Engedélyezési Hivatalról szóló 36/2004. (III. 12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: HR.) 3. §-a a következő 21–23. ponttal egészül ki:

(A Hivatal feladat- és hatáskörében:)

„21. közreműködik a közösségi hatáskörbe tartozó kereskedelmi védintézkedésekre vonatkozó hazai álláspont kialakításával kapcsolatos feladatok ellátásában;

22. közreműködik a kötött segélyhitelezés szervezésével kapcsolatos feladatok ellátásában;

23. közreműködik a kétoldalú kereskedelmi, gazdasági együttműködési kapcsolatok szervezésével összefüggő feladatok és a kétoldalú gazdasági vegyes bizottságok működtetése teendőinek ellátásában.”

(2) A HR. 5. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„5. § A Hivatal a feladatkörébe tartozó közleményeket a Gazdasági és Közlekedési Minisztérium hivatalos lapjaiban, a Turisztikai Értesítőben, valamint a Gazdasági Tájékoztatóban és a Hivatal honlapján teszi közzé.”

12. §

(1) Ez a rendelet a kihirdetését követő napon lép hatályba, egyidejűleg hatályát veszti:

a) az R. 2. §-ának (1) bekezdése, 4. §-ának d), f) és n) pontja, 5. §-a a) pontjának harmadik mondata és 5. §-ának c) és l) pontja;

b) az idegenforgalom ágazati irányításával összefüggésben egyes jogszabályok módosításáról szóló 92/2003. (VII. 1.) Korm. rendelet;

c) az NVR. 1. számú mellékletének (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai)

ca) I. (ÁLTALÁNOS TERVEZÉSI ALAPELVEK) 2. „Felelős teljesítő szervek” pontjában a „– a KÜM – a nyersanyagból, energiahordozóból, ipari mezőgazdasági, erdészeti és egyéb termékekből való behozatalért,” szövegrész,

cb) II. (A TERVEZŐ SZERVEK TERVEZÉSI FELADATAI) 6. pontja,

cc) II. (A TERVEZŐ SZERVEK TERVEZÉSI FELADATAI) 10/b) pontjából (A tervező szervek kódjai, Minisztériumok, országos hatáskörű szervek) az „M–07: KÜM” szövegrész,

cd) V. (A TERVEZÉS FOLYAMATA) pontja negyedik bekezdésében az „illetve a KÜM” szövegrész;

d) a külügyminiszter feladat- és hatásköréről szóló 152/1994. (XI. 17.) Korm. rendelet, valamint a gazdasági és közlekedési miniszter feladat- és hatásköréről szóló 171/2002. (VIII. 9.) Korm. rendelet módosításáról intézkedő 97/2004. (IV. 27.) Korm. rendelet 2. §-ának (2) bekezdése;

e) az exportfejlesztés és befektetésösztönzés hazai és külföldi intézményrendszere továbbfejlesztéséről és a Magyar Köztársaság Moszkvai Kereskedelmi Képviselete helyzetének rendezéséről szóló 2322/2000. (XII. 21.) Korm. határozat 1–3. pontja.

(2) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg az ER. 5. §-ának (1) bekezdésében, 6. §-ának (2) bekezdésében, 14–17. §-aiban, 24. §-ában szereplő „KÜM” kifejezés helyébe „GKM” kifejezés lép.

(3) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg az ER. 5. §-ának (2) bekezdésében és 6. §-ának (1) bekezdésében szereplő „külügyminiszter” kifejezés helyébe „gazdasági és közlekedési miniszter” kifejezés lép.

(4) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg az NVR. 1. számú mellékletének (A védelemgazdasági alapterv elkészítésének módszertani szabályai) VIII. (AZ IGÉNYEK VISSZAIGAZOLÁSA) pontjában a „KÜM” kifejezés helyébe „GKM” kifejezés lép.

A miniszterelnök helyett:

Kiss Péter s. k.,

a Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszter

**A Kormány
336/2004. (XII. 15.) Korm.
rendelete**

**a külügyminiszter feladat- és hatásköréről
szóló 152/1994. (XI. 7.) Korm. rendelet
módosításáról**

A Kormány a külügyminiszter (a továbbiakban: miniszter) feladat- és hatásköréről szóló 152/1994. (XI. 17.) Korm. rendeletet (a továbbiakban: R.) a következők szerint módosítja:

1. §

Az R. 2. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„2. § A miniszter összehangolja a Magyar Köztársaság külpolitikai érdekeinek érvényesítését, koordinálja a Kormány tagjainak az ország külpolitikai érdekeit érintő tevékenységét.”

2. §

Az R. 4. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„4. § A miniszter képviseli a Magyar Köztársaságot, illetve a Kormányt más államokkal, az ENSZ-szel, az Európa Tanáccsal, valamint más nemzetközi politikai, biztonsági kormányközi szervezetekkel fenntartott kapcsolatokban. Koordinálja és irányítja az Észak-atlanti Szerződés Szervezetével, valamint a Nyugat-európai Unióval kapcsolatos tevékenységet. Együttműködik más miniszterekkel a szakmai jellegű nemzetközi szervezetekkel való kapcsolattartásban. A nemzetközi gazdasági szervezetekkel fenntartott kapcsolatokban a gazdasági és közlekedési miniszterrel egyetértésben jár el.”

3. §

Az R. 4/A. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„4/A. § A miniszter közreműködik az Alkotmány 6. § (3) bekezdésében foglalt, a határon túli magyarokra vonatkozó rendelkezés érvényesülését célzó kormányzati tevékenység végrehajtásában. Felügyeli a Határon Túli Magyarok Hivatalát.”

4. §

Az R. 5. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„5. § A miniszter irányítja a Magyar Köztársaság külképviseleteit.”

5. §

Az R. 6. §-ának (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) Az európai ügyekért felelős tárca nélküli miniszterrel együttműködve ellátja az Európai Tanács, valamint az Általános és Külkapcsolati Ügyek Tanácsának általános ügyeket érintő napirendi pontjainak előkészítését.”

6. §

Ez a rendelet a kihirdetését követő napon lép hatályba, egyidejűleg az R. 5/A. §-a, 6/A. §-a, valamint a 6. § (2) bekezdéséből a „a külgazdasági kapcsolatokat” szövegrész a hatályát veszti.

A miniszterelnök helyett:

Kiss Péter s. k.,

a Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszter

**A Kormány tagjainak
rendeletei**

**Az egészségügyi miniszter
9/2004. (XII. 15.) EüM
rendelete**

**a gyógyászati segédeszköz forgalmazó szakképesítés
szakmai és vizsgakövetelményeinek kiadásáról szóló
54/1999. (XI. 12.) EüM rendelet módosításáról**

A szakképzésről szóló 1993. évi LXXVI. törvény 5. § (1) bekezdésének a) és b) pontjában kapott felhatalmazás alapján – az 5. § (1) bekezdésének a) pontja tekintetében az oktatási miniszter egyetértésével – a következőket rendelem el:

1. §

A gyógyászati segédeszköz forgalmazó szakképesítés szakmai és vizsgakövetelményeinek kiadásáról szóló 54/1999. (XI. 12.) EüM rendelet (a továbbiakban: R.) 2. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép, egyidejűleg az R. 2. §-a a következő (3) bekezdéssel egészül ki:

„(2) Szakképesítés nélkül – a (3) bekezdésben foglaltak kivételével – a gyógyászati segédeszköz forgalmazó tevékenység 2004. december 31-ig folytatható.

(3) A szakképesítés megszerzése alól mentesül az a forgalmazó,

a) aki munkakörében egyedi méretvétel alapján gyógyászati segédeszköz gyártói tevékenységet végez és kizá-

rólág az általa gyártott terméket és ezen termékcsoporthoz tartozó sorozatgyártású gyógyászati segédeszközöket forgalmazza, valamint

b) aki a külön jogszabályban foglalt szakképesítéssel gyógyászati segédeszközök – a gyógyszerárban forgalmazható termékekről szóló 43/1996. (XI. 29.) NM rendeletben – meghatározott termékkörét forgalmazza.”

2. §

Az R. melléklete helyébe e rendelet *melléklete* lép.

3. §

(1) Ez a rendelet a kihirdetését követő 5. napon lép hatályba.

(2) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg a gyógyszerárban forgalmazható termékekről szóló 43/1996. (XI. 29.) NM rendelet

a) 2. számú melléklete 1. pontjának a) alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(1. Az illetékes egészségügyi hatóságok által engedélyezett)

„a) külön jogszabályban meghatározott szakképesítés hiányában a sorozatgyártású gyógyászati segédeszközök”

b) 2. számú melléklete 1. pontja a következő új b) alponttal egészül ki, ezzel egyidejűleg az 1. pont b)–i) alpontjainak jelölése c)–j) alpontra változik:

(1. Az illetékes egészségügyi hatóságok által engedélyezett)

„b) az a) pontban nem szereplő gyógyászati segédeszközök a külön jogszabályban meghatározott szakképesítés birtokában,”

Dr. Rácz Jenő s. k.,
egészségügyi miniszter

Melléklet

a 9/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[Melléklet

az 54/1999. (XI. 12.) EüM rendelethez]

A Jegyzék 69. sorszáma szerint kiadott gyógyászati segédeszköz forgalmazó szakképesítés szakmai és vizsgakövetelményei

I. A szakképesítés Országos Képzési Jegyzékben szereplő adatai

1. Szakképesítés azonosító száma: 54 7899 02
2. Szakképesítés megnevezése: Gyógyászati segédeszköz forgalmazó

3. Szakképzés formája: iskolarendszeren kívüli

4. A képzés megkezdéséhez szükséges iskolai végzettség: érettségi vizsga

5. Előírt szakmai gyakorlat: V. 1.4. pont a), b) bekezdésben meghatározottak szerint

6. A szakképesítés megszerzéséhez szükséges képzési idő: 1200 óra

7. Elméleti képzési idő aránya: 30%

8. Gyakorlati képzési idő aránya: 70%

II. A szakképesítés munkaterülete

1. A szakképesítéssel legjellemzőbben betölthető munkakör, foglalkozás

A munkakör, foglalkozás	
FEOR száma	megnevezése
5112	Gyógyászati segédeszköz forgalmazó

2. A szakképesítéssel rokon szakképesítések

A munkakör, foglalkozás	
FEOR száma	megnevezése
–	–

3. A munkaterület rövid, jellemző leírása

A gyógyászati segédeszköz forgalmazó tevékenységi körében végzi a forgalmazható gyógyászati segédeszközök kiszolgálását orvosi alapján társadalombiztosítási támogatással, vagy a vásárló egyéni megrendelése alapján társadalombiztosítási támogatás nélkül.

Munkája során önállóan végzi, illetve alkalmazza

- a helyes vénykezelési technikákat,
- az orvosi indikáció értelmezését,
- a vásárlók testközeli és test távoli segédeszközökkel való kiszolgálását,
- esetenként méretvételi eljárásokat, az eszközök próbáját, kisebb igazítást, beállítást, a gyógyászati segédeszköz boltokban, a hatályos jogszabály szerint forgalmazható eszközök esetében,
- az eszközök használatával kapcsolatos tanácsadást, felvilágosítást, amely magába foglalja a segédeszközök kezelésére, tisztán tartására, javítására, ismételt rendelkezésére vonatkozó fontos tudnivalókat,
- a különböző kommunikációs technikákat,
- a kereskedelmi tevékenységgel összefüggő feladatokat.

A munkája során, szükség esetén kapcsolatot tart az egészségügyi, valamint a gyártó (technikai) szakemberekkel.

III. A szakképesítés szakmai követelményei

1. A foglalkozás gyakorlása során előforduló legfontosabb feladatok és az azokhoz közvetlenül kapcsolódó követelmények

a) Anatómiai, funkcionális anatómia és kórélettani ismeretek alkalmazása:

- anatómiai alapismeretek alkalmazása,
- funkcionális anatómiai alapismeretek és összefüggések alkalmazása,
- kórélettani ismeretek alkalmazása.

b) Forgalmazható gyógyászati segédeszközökre vonatkozó szakmai és társadalombiztosítási ismeretek alkalmazása:

- a gyógyászati segédeszközök típusainak, fajtáinak felsorolása;
- a gyógyászati segédeszközök indikációjának megfogalmazása;
- a gyógyászati segédeszközök minőségi követelményeinek összefoglalása;
- a gyógyászati segédeszközök helyes használata;
- a gyógyászati segédeszközök használatával összefüggő higiénés szabályok betartása;
- a társadalombiztosítási ismeretek alkalmazása (gyógyászati segédeszközök felírása, javítása, kölcsönzése és támogatása);
- a társadalombiztosítás feladatainak rendszerezése (a biztosítottak gyógyászati segédeszköz ellátásával összefüggésben);
- az egészségbiztosítási rendszer lényegének kiemelése;
- a gyógyászati segédeszközök forgalmazására szóló szerződések megkötése;
- a társadalombiztosítási támogatási rendszer megfogalmazása;
- a társadalombiztosítási fogalmak alkalmazása:
 - = rendelkezés,
 - = a felírási jogosultság,
 - = a kihordási idő,
 - = a közgyógyellátás,
 - = az elszámolási kötelezettség;
- a termék forgalomba hozatalához szükséges engedélyek beszerzése, engedélyeztetési eljárások, terméken való feltüntetés;
- az orvostechikai eszközökről szóló 47/1999. (X. 6.) EüM rendelet ismerete;
- a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet ismerete.

c) Munkavédelmi, tűzvédelmi és környezetvédelmi ismeretek alkalmazása:

- a munkahelyre, kiszolgáló helyre vonatkozó általános és speciális előírások betartása, a munkahely megfelelő kialakítása, helyes anyagápolás, a közlekedési utak biztosítása,
- a munkahelyi baleset kivizsgálásában és a jegyzőkönyv készítésében való közreműködés,

– a munkahelyre vonatkozó általános tűzvédelmi előírások betartása,

– a tűz- és robbanásveszély megelőzésére vonatkozó előírások betartása,

– a tűzoltó készülékek használatára vonatkozó előírások alkalmazása,

– egyéni és csoportos védőeszközök használata,

– áramütéses balesetnél a további sérülések elkerülése érdekében áramtalanítás, a sérültnek az áramkörből való kiszabadítása,

– a környezetvédelmi előírások betartása,

– a betegforgalommal összefüggő higiénés szabályok betartása.

d) Kereskedelmi, vállalkozási és munkajogi ismeretek alkalmazása:

– a kereskedelmi és áruforgalmi tevékenység végzése,

– a kulturált, felelősségteljes kereskedői magatartás és esztétikai érzék tanúsítása,

– a kereskedelmi munka felelősségteljes, igényes végzése,

– a fogyasztócentrikus, a vevő, a beteg érdekeit mindig mérlegelő szemlélet követése (amely a tisztességen és a jó emberismereten alapszik),

– a gazdasági összefüggések feltárása érdekében a statisztikai módszerek alkalmazása,

– a gazdasági társaságok működésével kapcsolatos ismeretek alkalmazása,

– a munkaviszony, a tanulóviszony létesítésével, megszüntetésével kapcsolatos alapfogalmak használata, jogszabályi előírások alkalmazása (különös tekintettel a szerződő felek jogaira és kötelességeire),

– a kollektív szerződéssel kapcsolatos alapfogalmak definiálása,

– a személyi jövedelemadó-előleg számítása,

– az adózási mulasztások jogkövetkezményeinek, az adózási morál lényegének megértése,

– a társadalombiztosítási járulékra vonatkozó előírások betartása,

– a költség és kiadás kategóriák megkülönböztetése, költségszámítás egyszerű példák alapján,

– az álláskeresés elméleti és gyakorlati tudnivalóinak alkalmazása, önéletrajz-, pályázatkészítés,

– a munkaszerződés fogalmának meghatározása,

– a kommunikáció megfelelő formáinak alkalmazása munkatársakkal és betegekkel szemben (bemutakozás, megszólítás stb.),

– az adott időszakban használatos kommunikációs technikai eszközök használata, gyakorlati alkalmazása,

– a vállalkozói tulajdonságok megismerése, vállalkozói szemlélet megalapozása,

– a termékek forgalomba hozatalához szükséges engedélyeztetés, nyilvántartás.

e) Számítástechnika, pénztárelszámolás alkalmazása:

– a lakossági értékesítési rendszer folyamatát feldolgozó rendszer értelmezése, jelentőségének felismerése, alkalmazása,

- a telepítéssel kapcsolatos ismeretek rendszerezése,
- a rendszer felhasználói begyakorlása,
- az adatkezeléssel kapcsolatos feladatok ellátása,
- a kereskedelemben használt programcsomagok alkalmazása,
- az adatállomány és programcsomag tartalmának ismeretével kapcsolatos jogi és etikai előírások betartása.

2. Követelmények

a) Alapvető elméleti ismeretek:

Egészségügyi modul:

– az alapvető anatómiai, funkcionális anatómiai és körélettani ismeretek (a mozgás szervrendszere, a keringés szervrendszere, a légzés szervrendszere, az emésztés szervrendszere, a kiválasztás szervrendszere, a szaporodás szervrendszere, a szabályozás szervrendszere, valamint az érzékszervek működésének ismerete, a szervek és szervrendszerek funkcionális anatómiai ismereteinek elsajátítása és alkalmazása),

– a mozgásszervek kórtana, a vérkeringés kórtana, a nyirokkeringés kórtana, a légzés kórtana, az anyagcsere és táplálkozás kórtana, a kiválasztás kórtana, a szabályozás szervrendszerének kórtana, az érzékszervek kórtana, ismereteinek elsajátítása és alkalmazása.

Gyógyászati segédeszközökre vonatkozó ismeretek modul:

– gyógyászati segédeszközök típusai, fajtái, gyógyászati segédeszközök indikációja, gyógyászati segédeszközök minőségi követelményei, gyógyászati segédeszközök helyes használata, gyógyászati segédeszközök használatával összefüggő higiénés ismeretek elsajátítása és alkalmazása,

– az egészségbiztosítás rendszere, a társadalombiztosítás feladatai, a szerződéskötés, a társadalombiztosítási támogatási rendszer, a társadalombiztosítási fogalmak: a rendelkezés, a felírási jogosultság, a kihordási idő, a közgyógyellátás, az elszámolási kötelezettség,

– az alapvető munkavédelmi, tűzvédelmi és környezetvédelmi ismeretek (a munkahelyre vonatkozó általános előírások betartása, a munkahely megfelelő kialakítása, helyes anyagátvitel, a közlekedési utak biztosítása, a baleset kivizsgálásában és a jegyzőkönyv készítésében való közreműködés, a munkahelyre vonatkozó általános tűzvédelmi előírások betartása, a tűzoltó készülékek használatára vonatkozó előírások alkalmazása, az egyéni és csoportos védőeszközök használata, áramütéses balesetnél a további sérülések elkerülése érdekében áramtalanítás, a környezetvédelmi előírások és a betegforgalommal összefüggő higiénés szabályok betartása) elsajátítása és alkalmazása,

– a kereskedelmi, vállalkozási és munkajogi ismeretek, a kereskedelmi és áruforgalmi tevékenység, a kulturált, felelősségteljes kereskedői magatartás és esztétikai érzék, a kereskedelmi munka felelősségteljes, igényes, tudatos végzése, a fogyasztócentrikus, a vevő, a beteg érdekeit mindig mérlegelő szemlélet, amely a tisztességen és a jó

emberismereten alapszik, a statisztikai módszerek alkalmazása a gazdasági összefüggések feltárása érdekében, a gazdasági társaságok működésével kapcsolatos ismeretek, a munkaviszony, a tanulószerveződés létesítésével, megszüntetésével kapcsolatos alapfogalmak, jogszabályok (különös tekintettel a szerződő fél jogaira és kötelességeire), a kollektív szerződéssel kapcsolatos alapfogalmak, a személyi jövedelemadó-előleg számítása, az adózási mulasztások jogkövetkezményeinek, az adózási morál lényegének megértése, a társadalombiztosítási járulékra vonatkozó legfontosabb előírások, a költség és kiadás kategóriák megkülönböztetése, költségszámítás egyszerű példák alapján, az álláskeresés elméleti és gyakorlati tudnivalóinak alkalmazása, önéletrajz készítése, a kommunikáció megfelelő formáinak alkalmazása a munkatársakkal és betegeikkel szemben (bemutatkozás, megszólítás), az adott időszakban használatos kommunikációs technikai eszközök használata, gyakorlati alkalmazása, a vállalkozói tulajdonságok megismerése, vállalkozói szemlélet megalkotása, a termékek forgalomba hozatalához szükséges engedélyeztetés, nyilvántartás elsajátítása és alkalmazása,

– az alapvető számítástechnikai (pénztárelszámolás számítógépen) ismeretek (a lakossági értékesítési rendszer folyamatát feldolgozó rendszer értelmezése, jelentőségének felismerése, alkalmazása, a kiszolgálással kapcsolatos ismeretek, az adatkezeléssel kapcsolatos feladatok ellátása, a kereskedelemben használt programcsomagok használatával kapcsolatos ismeretek felhasználása, az adatállomány és programcsomag tartalmának ismeretével kapcsolatos jogi és etikai előírások betartása) elsajátítása és alkalmazása.

A betegek jogai:

- az egészségügyi ellátáshoz való jog,
- az emberi méltósághoz való jog,
- a kapcsolattartás joga,
- az intézmény elhagyásának joga,
- a tájékoztatáshoz való jog,
- az önrendelkezéshez való jog,
- az ellátás visszautasításának joga,
- az egészségügyi dokumentáció megismerésének joga,
- az orvosi titoktartáshoz való jog,
- az egészségügyi közszolgáltatásokkal kapcsolatos ismeretek.

b) Alapvető gyakorlati ismeretek:

- indikáció alapján az alkalmazható – rendelt, illetve a beteg által igényelt – eszköz kiválasztása;
- vényen rendelt eszköz megfeleltetése;
- a megfelelő méretű eszköz kiválasztása, méretvétele esetén a helyes méretvételi pontok ismerete és a megfelelő méretvétel végrehajtása;
- a különféle gyógyászati segédeszközök típusai (a mozgásszervi betegségek segédeszközei, segítő eszközei, terápiás eszközei, ortézisek, protézisek, fűzők, a kültakaró betegségeinek segédeszközei, az égési sérülések terápiás segédeszközei, a felfekvés megakadályozását szolgáló se-

gédesszközök, az emlőbetegségek segédesszközei, a légzőszervi betegségek segédesszközei, terápiás eszközei, az anyagcsere-betegségek segédesszközei, a fájdalomcsillapítás segédesszközei, a keringési betegségek segédesszközei, a kompressziós harisnyák, a kompressziós pólyák, a gyomor-bélrendszeri betegségek segédesszközei, a mesterséges táplálás segédesszközei, a stomás segédesszközök, a vizeletkiválasztó és nemi szervrendszer betegségeinek segédesszközei);

- a munkavédelmi, tűzvédelmi és környezetvédelmi előírások [a szakmára és a munkahelyre érvényes általános munkavédelmi előírások, a munkahely megfelelő kialakítására vonatkozó előírások, a baleseteknél és tűzeseteknél szükséges intézkedések (szabályszerű elsősegélynyújtás, az illetékesek haladéktalan értesítése, a baleset kivizsgálásához információk szolgáltatása), a tűz megelőzésére vonatkozó intézkedések, a tűzoltó készülék szakszerű kezelése, a mérgező, gyúlékony anyagok kezelése, a sérült kiszabadítása az áramkörből, áramtalanítás, a munkahelyen a környezetkárosítást megelőző, illetve csökkentő eljárások, módszerek] elsajátítása, betartása és betartatása;

- a kereskedelmi és áruforgalmi tevékenység végzése;
- kulturált, felelősségteljes kereskedői magatartás tanúsítása;

- a kereskedelmi munka felelősségteljes, igényes, tudatos végzése;

- a fogyasztócentrikus, a vevő, a beteg érdekeit mindig mérlegelő szemlélet kialakítása, amely a tisztességen és a jó emberismereten alapszik;

- a gazdasági összefüggések feltárása érdekében a statisztikai módszerek alkalmazása;

- a gazdasági társaságok megkülönböztetése;

- a munkaviszony létesítésével, megszüntetésével kapcsolatos alapfogalmak elsajátítása;

- a tanulószervződés tartalmi elemeinek megismerése, különös tekintettel a szerződő felek jogaira és kötelesegeire;

- a kollektív szerződéssel kapcsolatos alapfogalmak használata;

- személyi jövedelemadó-előleg kiszámítása;

- az adózási mulasztások jogkövetkezményei, az adózási morál;

- a társadalombiztosítási járulék típusai, a járulék mérték meghatározása;

- a költség és kiadás kategóriák megkülönböztetése, költségszámítás végzése egyszerű példák alapján;

- az álláskeresés elméleti és gyakorlati tudnivalói, önéletrajz, pályázat készítése;

- munkaszerződés lényegi elemei;

- a kommunikáció alkalmazása a munkatársakkal és a betegekkel szemben (bemutatkozás, megszólítás);

- az adott időszakban használatos kommunikációs technikai eszközök alkalmazása;

- a vállalkozások típusai, főbb jellemzői;

- a vállalkozásalapítás társaságjogi ismeretei;

- az üzleti terv tartalmának kidolgozása;

- a vállalkozási tevékenységgel kapcsolatos nyilvánosságok és elszámolások elvégzése;

- a termékek forgalomba hozatalához szükséges engedélyek beszerzése, az előírt nyilvántartások vezetése.

c) A fenti követelmények alapján összeállított egészségügyi modul 200 óra szakmai elmélet és 700 óra szakmai gyakorlat, a gyógyászati segédesszköz forgalmazó modul 150 óra elmélet és 150 óra szakmai gyakorlat.

IV. A szakmai követelmények alapján kialakított egészségügyi modul köztes vizsgájának részei

- Írásbeli vizsga

- Szóbeli vizsga

A vizsgarészek tantárgyai és időtartama

a) Írásbeli vizsga tartalma:

Az írásbeli vizsgán a vizsgázók komplex feladatot oldanak meg, amely az alábbi tantárgyak ismeretanyagait tartalmazza:

- anatómiai ismeretek,
- funkcionális anatómiai ismeretek,
- kórélettani ismeretek

Időtartama: 180 perc

b) Szóbeli vizsga tartalma:

A szóbeli vizsga komplex vizsga, amely az alábbi tantárgyak ismeretanyagait tartalmazza:

- anatómiai és funkcionális anatómiai alapismeretek:

- = a mozgás szervrendszere,

- = általános csont- és ízülettan,

- = csontvázrendszer,

- = az izomrendszer,

- = az ízületek,

- = a keringés szervrendszere,

- = a vérkeringés szervrendszere,

- = a nyirokrendszer,

- = a légzés szervrendszere,

- = az emésztés szervrendszere,

- = a vizeletkiválasztó és elvezető rendszer,

- = a nemi szervek és a szaporodás,

- = a belső elválasztású mirigyek szervrendszere,

- = a szervezet hőszabályozása,

- = az idegrendszer,

- = az érzékszervek (különös tekintettel a bőr és járulékos részei);

- kórélettani alapismeretek:

- = a kórélettan fogalma,

- = a mozgásszervek kórtana,

- = a vérkeringés kórtana,

- = a légzés kórtana,

- = az anyagcsere és táplálkozás kórtana,

- = a kiválasztás kórtana,

- = az idegi és hormonális szabályozás kórtana,

- = a szaporodás szervrendszerének kórtana,

- = az érzékszervek kórtana (különös tekintettel a bőr és járulékos részei).

c) A köztes vizsga értékelése:

A köztes vizsgán a vizsgázó teljesítményét az írásbeli vizsgarész érdemjegye és a szóbeli vizsgarészen kapott érdemjegy átlagolásával kell megállapítani.

Elégtelen a köztes vizsga osztályzata, ha az írásbeli vizsgarész vagy a szóbeli vizsgarész érdemjegy elégtelen.

V. A szakképesítés (záró) vizgákövetelményei

1. A szakmai vizsgára bocsátás feltételei

1.1. Iskolai végzettség: középiskolai végzettség (érettségi).

1.2. Köztes vizsgával záruló egészségügyi modul eredményes elvégzése.

1.3. Gyógyászati segédeszköz forgalmazó modul elvégzése.

1.4. Gyógyászati segédeszköz forgalmazás területén szerzett, munkaviszonyban töltött szakmai gyakorlat igazolása

a) egészségügyi szakképesítés esetén legalább 2 éves, a gyógyászati segédeszköz forgalmazás területén szerzett – munkaviszonnyal igazolt – szakmai gyakorlat;

b) egészségügyi végzettséggel nem rendelkezők esetén legalább 3 éves, a gyógyászati segédeszköz forgalmazás területén szerzett – munkaviszonnyal igazolt – szakmai gyakorlat.

1.5. Szakmai egészségügyi alkalmasság igazolása.

2. A szakmai vizsga részei alóli felmentés feltételei

Mentesülnek az egészségügyi modul program és vizsgarész teljesítése alól azok, akik a 37/2003. (XII. 27.) OM rendelettel közzétett Országos Képzési Jegyzékben meghatározott egészségügyi szakképesítésekkel, illetve jogelőd egészségügyi szakképesítésekkel és az OKJ-ben szereplő orvos elektronikai technikus, orvosi műszerész, szociális gondozó és ápoló szakképesítésekkel, valamint felsőoktatás keretében megszerzett egészségügyi szakképesítésekkel rendelkeznek.

A III. 2. c) pontban meghatározott gyógyászati segédeszköz forgalmazó modul 150 óra szakmai gyakorlata alól mentesülnek azok az egészségügyi végzettséggel rendelkezők, akik legalább 3 év, a gyógyászati segédeszköz forgalmazás területén eltöltött igazolt munkaviszonnyal rendelkeznek.

A III. 2. c) pontban meghatározott egészségügyi modul 700 óra szakmai gyakorlata alól mentesülnek azok a nem egészségügyi szakképesítéssel rendelkezők, akik legalább 5 év, a gyógyászati segédeszköz forgalmazás területén eltöltött igazolt munkaviszonnyal rendelkeznek.

3. A szakmai vizsga írásbeli, gyakorlati és szóbeli vizsgarészből áll.

A vizsgarészek tantárgyai:

a) Az írásbeli vizsgán a vizsgázók komplex feladatot oldanak meg, amely az alábbi tantárgyak ismeretanyagait tartalmazza:

- anatómia, anatómiai-élettani és patológiai ismeretek;
- gyógyászati segédeszközök ismerete és funkciójuk;
- munkavédelmi, tűzvédelmi és környezetvédelmi ismeretek;
- kereskedelmi, vállalkozási és munkajogi ismeretek.

A vizsgázók az Egészségügyi Minisztérium által központilag kiadott feladatlapot oldják meg.

Az írásbeli tételek kidolgozásához 180 perc áll a vizsgázók rendelkezésére.

b) A gyakorlati vizsga két részből (két feladat) áll:

– gyógyászati segédeszközök kiszolgálása orvosi rendelvényre és a vásárló, beteg egyéni megrendelése alapján. Tanácsadás, felvilágosítás, az eszközök használatával, cseréjével, javításával kapcsolatban;

- vénykezelési technikák ismerete.

A két feladat végrehajtására a vizsgázók részére maximum 180 perc áll rendelkezésre.

A gyakorlati vizsgamunkát (két feladat) a szakmai vizsgát szervező állítja össze, s azt a szakmai vizsgabizottság elnöke – a kamarai képviselővel egyetértésben – hagyja jóvá.

c) A szóbeli vizsga tantárgyai, témakörei:

A szóbeli vizsgarészen a vizsgázó az Egészségügyi Minisztérium által – a követelményrendszert figyelembe véve – meghatározott tantárgyakból és a kiadott tételek alapján ad számot a tudásáról.

A vizsgatárgyak:

- gyógyászati segédeszköz ismeretek;
- kereskedelmi, vállalkozási, társadalombiztosítási és munkajogi ismeretek.

A vizsgázónak minden tantárgyból egy-egy kérdést kell megválaszolnia, egy-egy feleletre maximálisan 10–15 perc fordítható.

d) A szakmai vizsgán számon kérhető feladatok:

Az írásbeli vizsga tartalma:

– az alapvető anatómiai, funkcionális anatómiai és kórelélettani ismeretek:

- = a mozgás szervrendszere,
- = a keringés szervrendszere,
- = a légzés szervrendszere,
- = az emésztés szervrendszere,
- = a kiválasztás szervrendszere,
- = a szaporodás szervrendszere,
- = a szabályozás szervrendszere,
- = az érzékszervek működése,
- = a szervek és szervrendszerek funkcionális anatómiája,
- = a szervek és szervrendszerek kórtana;

- gyógyászati segédeszköz ismeretek:
 - = gyógyászati segédeszközök fogalma,
 - = gyógyászati segédeszközök típusai, fajtái,
 - = gyógyászati segédeszközök indikációja és rendelkezhetősége,
 - = gyógyászati segédeszközök minőségi követelményei,
 - = gyógyászati segédeszközök használatával összefüggő követelmények,
 - = gyógyászati segédeszközök forgalmazásának előírásai;
- vállalkozási, kereskedelmi és munkajogi ismeretek:
 - = a gyógyászati segédeszközök forgalmazására szóló szerződéskötés,
 - = a kereskedelmi és áruforgalmi tevékenység,
 - = a gazdasági társaságok,
 - = vállalkozásokkal kapcsolatos ismeretek,
 - = a termékek forgalomba hozatalához szükséges engedélyeztetés, nyilvántartás;
- a munkahelyre, kiszolgáló helyre vonatkozó általános és speciális előírások, a munkahely megfelelő kialakítása, helyes anyag tárolás, a közlekedési utak biztosítása.

A gyakorlati vizsga tartalma:

- gyógyászati segédeszközök kiszolgálása orvosi rendelvényre és a vásárló, a beteg egyéni megrendelése alapján (vénykezelés, az orvosi indikáció értelmezése, a vásárló, a beteg testközeli és test távoli segédeszközökkel való kiszolgálása, esetenként méretvétel, az eszközök használatával, cseréjével, tisztán tartásával, az esetleges ismételt felírás lehetőségeivel kapcsolatos tanácsadás, felvilágosítás, különböző kommunikációs technikák alkalmazása, kereskedelmi tevékenységgel összefüggő feladatok);
- vénykezelési technikák bemutatása.

A szóbeli vizsga tartalma:

- megegyezik a III. 2. Követelmények a)–b) pontjában leírtakkal.

e) A szakmai vizsgarészek értékelése:

- Az írásbeli vizsgarész értékelése:

Az írásbeli vizsgarészt az Egészségügyi Minisztérium által kiadott javítási és pontozási útmutató alapján egy érdemjeggyel (1–5-ig) kell értékelni.

- A gyakorlati vizsgarész értékelése:

A gyakorlati vizsgán végrehajtott feladatok értékelése során az alábbiakat kell figyelembe venni:

- = munka előkészítése, a munkaterület megszervezése,

- = a feladat végrehajtásához szükséges eszközök kiválasztása,
- = a feladat végrehajtásának szakszerűsége, minősége,
- = a munkavédelmi, tűzvédelmi, környezetvédelmi és higiénés szabályok betartása,
- = adminisztráció.

A két munkafeladatot külön-külön érdemjeggyel kell értékelni (1–5-ig). A gyakorlati vizsgarész végső osztályzatát a két feladatra kapott érdemjegyek számtani átlaga alapján kell kiszámítani úgy, hogy az első vizsgafeladat (gyógyászati segédeszközök kiszolgálása orvosi rendelvényre és a vásárló, beteg egyéni megrendelése alapján) érdemjegyét két jegynek kell számítani.

Elégtelen a vizsgarész végső osztályzata, ha bármely feladatra kapott érdemjegy elégtelen.

A részeredményektől függetlenül elégtelen a gyakorlati vizsgarész végső osztályzata, ha

- = a vizsgázó alapvető – a beteg egészségét veszélyeztető – hibát vétett,
- = a vizsgázó a munkavédelmi, tűzvédelmi, környezetvédelmi és higiéniai szabályokat súlyosan megszegte.

- A szóbeli vizsgarész értékelése:

A vizsgázók teljesítményét tantárgyanként külön-külön érdemjeggyel (1–5-ig) kell értékelni.

- f) A szakmai vizsga értékelése:

A szakmai vizsgán a vizsgázó teljesítményét szakmai elméletből és szakmai gyakorlatból kell értékelni.

A szakmai elmélet osztályzatát az írásbeli vizsgarész érdemjegye és a szóbeli vizsgarészen az egyes tantárgyakból kapott érdemjegy átlagolásával kell megállapítani.

Elégtelen a szakmai elmélet osztályzata, ha az írásbeli vizsgarész vagy a szóbeli tantárgyak bármelyik érdemjegye elégtelen.

A szakmai gyakorlat osztályzatát a gyakorlati vizsgán elért osztályzat adja.

A szakmai vizsga, előzőekben nem szabályozott kérdéseiben a szakmai vizsgáztatás általános szabályairól és eljárásai rendjéről szóló 26/2001. (VII. 27.) OM rendelet előírásai irányadóak.

VI. Egyéb tudnivalók

Az egészségügyi miniszter a szakmai vizsgák szervezésére a külön jogszabályban felhatalmazott intézményeket jogosítja fel.

**Az egészségügyi miniszter
10/2004. (XII. 15.) EüM
rendelete**

**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**

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:

1. §

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 (a továbbiakban: R.) 2. §-ának k)–l) és o) pontja helyébe a következő rendelkezés lép, egyidejűleg a 2. § a) következő q)–zs) pontokkal egészül ki: (2. § E rendelet alkalmazásában:)

„k) *egészségügyi technológiaértékelés*: az egészségügyi technológiákat eredményesség, hatékonyság, költséghatékonyság, gazdasági és társadalmi következmények szempontjából értékelő eljárások összessége;¹

l) *formai értékelés*: a kérelmezőtől beérkezett kérelem formai ellenőrzése, értékelése, melyet valamennyi gyógyszer befogadási kérelem esetén el kell végezni;”

„o) *részletes technológiaértékelés*: a 22. § (2) bekezdése szerinti kategóriába tartozó kérelmek esetén, a kérelemhez benyújtott technológiaértékelés az n) pont szerinti ellenőrzés után, szükség esetén az Egészségügyi Stratégiai Kutatóintézet (a továbbiakban: ESKI) által végzett további technológiaértékelés, mellyel igazolni lehet a technológia megfelelőségét;”

„q) *összehasonlító elemzés*: a hasonló hatású, felhasználású és már támogatott készítményekkel való összevetés, figyelemmel az egészségnyerésre és a gazdasági előnyökre;

r) *kiszereles*: az Országos Gyógyszerészeti Intézet (a továbbiakban: OGYI), illetve az EMA által törzskönyvezett, egy törzskönyvi számmal meghatározott csomagolási egység;

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

t) *DOT (Days of Treatment)*: a terápiás napok száma;
u) *NTK (napi terápiás költség)*:

ua) törzskönyvezett gyógyszer esetében: a bruttó fogyasztói árból WHO DDD alapján számított napi terápiás költség, azonos hatóanyag esetén amennyiben a DDD nem definiálható, az egysegnyi 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 átlag-árat,

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

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

x) *T%*: százalékos formában kifejezett támogatási mérték;

y) *referencia érték*: a referencia árhoz vagy referencia készítmény árához tartozó bruttó támogatási összeg;

z) *különkeretes gyógyszerek*: az egészségügyi koordináló centrumok közreműködésével, az Országos Egészségbiztosítási Pénztár (a továbbiakban: OEP) és a gyártó/forgalmazó/szállító által megkötött külön szerződés szerinti beszerzési árhoz nyújtott 100%-os támogatásban részesülő gyógyszerek köre;

zs) *költséghatékonysági elemzés*: olyan elemzés, amely összehasonlítja az azonos célú gyógyszerek vagy egészségügyi programok eredményességét és költségeit. Az eredményességet ún. természetes egységekben méri.”

2. §

Az R. 4. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„4. § (1) A gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadása a méltányosság és hozzáférhetőség szempontjának figyelembevételével meghatározott támogatási kategóriákba történik. Az egyes támogatási kategóriákban valamennyi, az 5. § szerint meghatározott támogatási technika alkalmazható. A támogatási technikák szerinti támogatási összegek számítása az 1. számú melléklet táblázatában feltüntetett százalékos mértékeket alapul véve történik. A támogatási kategóriákban maximálisan adható százalékos mértékeket, illetve a négyesintű ötjegyű hatástani (ATC) csoportok százalékos támogatási kategóriákba sorolását az 1. számú melléklet tartalmazza.

¹ 2002. Egészségügyi Közlöny LII. évfolyam 11. szám.

(2) Az E. Alapból támogatott gyógyszerek a (3)–(8) bekezdések szerinti támogatási kategóriákba sorolhatók be.

(3) Kiemelt, indikációhoz kötött (Eü 100, valamint különkeret) támogatású kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely 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:

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

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

c) ritka és/vagy örökletes kórképek ritka megjelenési formái, de súlyos betegségterhet eredményeznek.

(4) Emelt, indikációhoz kötött (Eü 90) támogatású kategóriába sorolható be az a gyógyszer, amely kizárólag indikációhoz kötötten súlyos, általában folyamatos vagy élethossziglan tartó kezelést igénylő krónikus betegségek és rendellenességek leghatékonyabb kezelésére szolgál, amely betegségek, illetve rendellenességek:

a) reverzibilis – de kezelés nélkül irreverzibilis – folyamatot indítanak el, melynek következményei élethosszig tartanak, és a

b) várható élettartamot és életminőséget közepesen kedvezőtlenül befolyásolják,

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

(5) Emelt (normatív 90%) támogatású 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) Átlagon felüli támogatású kategóriába (normatív 70%) 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) Átlagos támogatású kategóriába (normatív 50%) 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 (6) kiegészítő terápiájának azon gyógyszere, amely bizonyítottan értékelhető mértékű egészségnyereséget biztosít reális ráfordítással.

(8) Támogatási érték nélküli kategóriába tartoznak

a) kizárólag az egészségügyi szolgáltató számára rendelkezhető, illetve kiadható gyógyszerkészítmények,

b) amely gyógyszerkészítményeket – ez irányú kérelemre – az OEP támogatási érték nélkül fogad be.

(9) A társadalombiztosítási támogatás indikációhoz és felírási jogosultsághoz kötött. Egy adott gyógyszer árához eltérő támogatás állapítható meg a gyógykezelést megalapozó egyes betegségcsoportok és a gyógyszert rendelő egészségügyi szolgáltató által ellátott feladat, valamint a gyógyszer támogatásához előírt szakorvosi javaslat alapján. A kiemelt és emelt indikációhoz kötött támogatási csoportba tartozó betegségcsoportok és indikációs területek megnevezését és a támogatással történő felírásra jogosultak körét az egészségügyi miniszter és a pénzügyminiszter közleményben teszi közzé.

(10) Amennyiben az OEP-hez olyan új hatóanyagot tartalmazó gyógyszer támogatása iránt érkezik kérelem, melynek ATC csoportját, illetve az ATC csoporton belüli támogatási mértékét nem tartalmazza e rendelet 1. számú melléklete, az OEP az Ebtv. végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet 7. § (16) bekezdésére figyelemmel a gyógyszer támogatásba való befogadásának eljárását az egészségügyi miniszter – a pénzügyminiszter egyetértésével meghozott – döntéséig felfüggeszti és erről az ügyfelet értesíti.

(11) Amennyiben az OEP-hez olyan gyógyszer támogatása iránti kérelem érkezik, amelynek kiemelt, illetve emelt indikációhoz kötött támogatásba való befogadásához a (9) bekezdés szerinti közleményben nem szereplő, új betegségcsoport, illetve indikációs terület meghatározása szükséges, úgy ebben az esetben az illetékes szakmai kollégium véleményének kikérését követően kialakult OEP javaslat alapján, az egészségügyi miniszter minden naptári negyedév 1. napján közleményben hirdeti ki az új kiemelt, illetve emelt támogatási csoportba tartozó betegségcsoportokat, indikációs területeket, valamint a támogatással történő felírásra jogosultak körét.”

3. §

Az R. 8. §-a helyébe a következő rendelkezések lépnek:

„8. § (1) Hatóanyag alapú fix összegű támogatás esetén az adott termékcsoporthoz meghatározott (fix) összegű támogatás alapja a referencia készítménynek a közfinanszírozás alapjául elfogadott ára.

(2) A támogatás (fix) összege az azonos hatóanyagot tartalmazó, azonos beviteli és alkalmazási módú, azonos hatáserősségű, az OGYI által egyenértékűnek nyilvánított gyógyszerek esetében a (4) bekezdés szerint kerül kiszámításra. A meglevő fix csoportoktól eltérő hatáserősségű (+/-20%) azonos alkalmazási módú készítmény esetén a hatáserősségben legközelebb álló (magasabb hatáserősségű) fix csoport referencia értékének napi terápiás költségre eső támogatását kapja.

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

- a) nem áll törzskönyvi törlés alatt,
- b) egyenértékűségét az OGYI 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) az adott évre vonatkozó referencia ár meghatározását megelőző legalább hat hónapban már forgalomban volt,
- e) kiszerelési formája: a támogatás alapját képező indikációt tekintve, nem haladja meg az érvényes alkalmazási előírásban meghatározott egy havi terápiához szükséges mennyiséget vagy ahhoz legközelebb álló csomagolási egységet,

f) csoporton belüli forgalmi részesedése a tárgyévut megelőző év utolsó hat hónapjában a DOT tekintetében a 3,0%-ot elérte, feltéve, hogy a gyógyszer árából számított napi terápiás költség nem haladja meg a (6) bekezdés szerint számított átlag napi terápiás költségét.

(4) A referencia készítmény ATC besorolása alapján az 1. számú melléklet szerinti, az adott hatóanyagot tartalmazó ATC-re megállapított százalékos támogatásban részesül. A támogatási csoport többi termékének támogatása a referencia készítmény napi terápiás költségéhez rendelt támogatás alapján kerül meghatározásra. Ez alól kivételt képeznek azok a gyógyszerek, amelyek napi terápiás költsége a referencia készítménynél alacsonyabbak. Ez esetben a támogatás mértéke (százaléka) megegyezik a referencia készítmény támogatásának százalékos mértékével.

(5) A nem egyenértékű generikus készítmények a referencia készítmény vagy a referencia ár meghatározásánál nem kerülnek beszámításra. Amennyiben napi terápiás költségük a referencia készítmény vagy átlagáras csoport esetén a referencia ár napi terápiás költségénél magasabb, a referencia készítmény vagy átlagáras csoport esetén a referencia ár napi terápiás költségéhez rendelt támogatási összeget kapják. Ellenkező esetben a referencia készítmény vagy átlagáras csoport esetén a referencia ár támogatásának százalékos mértékét kapják.

(6) Amennyiben a (3) bekezdésben meghatározott feltételeknek a fix csoport egyetlen gyógyszere sem felel meg, a fix összegű támogatás alapja ebben a csoportban (a továbbiakban: átlagáras csoport) – a tárgyévut megelőző év utolsó hat hónapjának adatai alapján – a (3) bekezdés a)–e) feltételeinek megfelelő legalább 2,00%-os DOT for-

galmi részesedést elérő gyógyszerek napi terápiás költségének egyszerű számtani átlaga. Az így kiszámolt átlagnál alacsonyabb napi terápiás költségű gyógyszer a csoportra jellemző százalékos támogatást kapja.

(7) Amennyiben a referencia készítmény forgalomba hozatali engedélyének jogosultja a megrendelést bizonyítottan, egymást követő három hónapon keresztül nem tudja teljesíteni, az OEP a készítményt a társadalombiztosítási támogatásból kizárja és az adott készítmény a következő referencia ár meghatározását követő két évben nem részesíthető társadalombiztosítási támogatásban. Ez a rendelkezés – a megrendelés teljesítésének hat hónapos késedelve esetén alkalmazható az egyéb, a fix csoportban támogatott készítményekre is, amennyiben az a betegellátást nem veszélyezteti.

(8) Az OEP a számításokhoz szükséges közforgalmú gyógyszerári forgalmi adatokat és DOT forgalmi részesedéseket készítményenkénti és támogatási jogcímenkénti bontásban minden naptári negyedév 1. napján hivatalos lapjában és honlapján közzéteszi.”

4. §

Az R. 9. §-ának (4)–(6) bekezdése helyébe a következő rendelkezések lépnek, egyidejűleg a 9. § a következő új (7) bekezdéssel egészül ki:

„(4) Az azonos betegségekre vagy betegsércsoportra alkalmazandó gyógyszerek esetében az alábbi alcsoportok képezhetők:

- a) alkalmazási mód,
- b) eltérő hatáserősségek,
- c) hatástartam,
- d) az életminőséget megközelítőleg azonos módon befolyásoló gyógyszerek,
- e) bizonyított klinikai előny,
- f) közel azonos mellékhatás profil alapján.

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

a) a 2. 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) a 2. 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:

$$\text{támogatási érték} = \text{NTKÁT} - \text{adott kiszerelés DOT értéke.}$$

(6) A terápiás fix elven működő támogatási csoportokra vonatkozóan az OEP a számításokhoz szükséges közforgalmú gyógyszerári forgalmi adatokat és részesedéseket készítményenkénti és támogatási jogcímenkénti bontásban minden naptári negyedév 1. napján, a számítás módját,

valamint az alcsoporthépzés pontos feltételeit minden naptári év júliusának 1. napján hivatalos lapjában és honlapján közzéteszi.

(7) Az OEP minden év július 1. napján hivatalos lapjában közzéteszi a következő naptári év július 1-jétől tervezett terápiás fix csoportokat (négy szintű ötégyű ATC csoportokat), az esetlegesen létrehozandó alcsoporthépzéseket és a hozzájuk tartozó maximális százalékos mértékeket.”

5. §

Az R. 10. §-a helyébe az alábbi rendelkezés lép:

„10. § (1) A terápiás fix elven működő támogatási csoportokban alkalmazható a csoport árárányainak figyelembevételével képzett indexszámmal történő korrekció a különböző hatásereőségű és kiszerelésű készítmények támogatásának kiszámításakor. Az indexszámok terápiás csoportonként kerülnek meghatározásra.

(2) A hatóanyag alapú és a terápiás fix csoportok kezelhetősége és a befogadások leírt módon való megvalósítása érdekében az OEP minden év július 1. napjával – a külön jogszabály szerinti naptári negyedéves kihirdetés keretében – közzéteszi a július 1-jétől érvényes referencia árakat és készítményeket, valamint az adott fix csoportban szereplő készítmények július 1-jétől érvényes árát és támogatását. Az ekkor meghatározott referencia értékek a kihirdetést követő egy évig változatlanok, az évközi árváltoztatások a referencia értékek meghatározását nem befolyásolják.

(3) A júliusi referencia értékek meghatározása az adott naptári év április 1. napjával érvényes árak alapján történik. Ezen árak alapján számított referencia árakat és támogatásokat az OEP az adott fix csoportban szereplő készítmények forgalomba hozatali engedélyének jogosultjai részére az adott naptári év április 20-áig megküldi. Ennek ismeretében a forgalomba hozatali engedély jogosultja az adott naptári év április 30-áig egyszeri árváltoztatással élhet. Az április 30-ig benyújtott árak nem befolyásolják az április 20-ig meghatározott referencia értékeket.”

6. §

Az R. 11. §-ának (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az OEP a költségvetési keretek betarthatósága érdekében, a már támogatott, illetve az újonnan befogadott készítményekre támogatásvolumen szerződést köthet, ha a gyógyszert jól meghatározható betegszámú (prevalencia), jól definiálható incidenciájú kórképek kezelésére alkalmazzák. A támogatásvolumen nagysága a betegség prevalenciájából, illetve incidenciájából következő kezelésre alkalmas betegszám illetékes szakmai kollégium által javasolt nagysága alapján kerül meghatározásra.”

7. §

Az R. 12. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„12. § (1) A különkeretes gyógyszerek árához nyújtott társadalombiztosítási támogatás a gyógyszeres kezelést végző – az OEP által évente közleményben közzétett – egészségügyi intézmények és az OEP által megkötött külön szerződés szerint számolható el.

(2) A különkeretes gyógyszerek beszerzési árához az OEP 100%-os társadalombiztosítási támogatást nyújt azaz, hogy egyebekben a gyógyszerek és gyógyászati segédeszközök közbeszerzésének részletes és sajátos szabályairól szóló 130/2004. (IV. 29.) Korm. rendelet rendelkezései irányadóak.

(3) A (2) bekezdés szerinti különkeretes gyógyszerek körét – a gyógyszerhatóanyag és a betegségecsoport megjelölésével – az egészségügyi miniszter és a pénzügyminiszter minden naptári negyedév 1. napján közleményben teszi közzé.

(4) Az OEP és az országos koordináló funkciót ellátó intézmény között kötött szerződés szerint – az éves keretösszegig – az illetékes szakmai kollégiumok által kidolgozott és közzétett protokollok alapján a (3) bekezdés szerinti közleményben szereplő betegségecsoportok kezelésére szolgáló gyógyszereket lehet rendelni.

(5) Amennyiben a (3) bekezdés szerinti közleményben nem szereplő hatóanyagot tartalmazó gyógyszer – közbeszerzés útján beszerzett gyógyszerek esetén speciális támogatási technika megjelölésével – támogatása iránt érkezik kérelem, a 4. § (10)–(11) bekezdésben foglalt eljárást kell értelemszerűen alkalmazni.”

8. §

(1) Az R. 13. §-ának (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A még nem támogatott hatóanyagot tartalmazó újonnan befogadott készítmény kiemelt támogatással kizárólag támogatás-volumen szerződés vagy beszerzési eljárás keretében kerülhet befogadásra, ha

a) a készítmény eredményességéről és költséghatékonyságáról megfelelő minőségű bizonyítékok állnak rendelkezésre, és

b) az érintett szakmai kollégiumok azt írásos indoklással véleményezték.”

(2) Az R. 13. §-ának (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) Indikációhoz kötött kiemelt, illetve emelt támogatási kategória esetén a meghatározott (fix) összegű támogatásban részesülő gyógyszerek egészségügyi rendelkezésre indikációjában megállapított támogatási összege nem lehet alacsonyabb a normatív támogatás összegénél. A támogatás meghatározásánál a napi terápiás költség az irányadó.”

9. §

Az R. 14. § d)–h) pontja helyébe a következő rendelkezés lép, egyidejűleg a 14. § a következő i)–l) pontokkal egészül ki:

(A gyógyszer befogadásának és támogatásának egyéb feltételei:)

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

e) generikussal még nem rendelkező eredeti (originális) készítmény second brand készítménye az originális készítmény egységnyi termelői áron számított hatóanyag árán vagy alacsonyabb áron fogadható be;

f) az újonnan a támogatási rendszerbe kerülő készítmény fix csoportba vonható generikus gyógyszerek esetében csak a referencia készítmény NTK-val vagy a referencia ár NTK-val azonos, vagy annál alacsonyabb áron fogadható be, fix csoportba nem vonható (nem egyenértékű) készítmény az azonos hatóanyagot tartalmazó és azonos hatáserősségű fix csoport referencia NTK-val azonos, vagy annál alacsonyabb áron fogadható be;

g) generikus készítmény befogadásának feltétele, hogy a készítmény termelői ára az eredeti (originális) készítmény termelői áránál legalább 30%-kal alacsonyabb legyen mindaddig, amíg az első referencia készítmény vagy referencia ár kialakul;

h) amennyiben a készítmény jelentős terápiás előnnyel rendelkezik, a forgalomba hozatali engedély jogosultja normál eljárásrendben kérheti a magasabb áron történő befogadást és a támogatás megállapítását;

i) amennyiben a kombinációs készítmény olcsóbb, azonos gyógyszerformájú, azonos beviteli módú, azonos vagy ahhoz legközelebb álló hatáserősségű és kiszerezésű hatóanyagának egységnyi bruttó fogyasztói ára vagy napi terápiás költsége nem haladja meg az össz bruttó fogyasztói ár 10%-át, akkor a kombinált készítmény ára nem lehet magasabb, mint a drágább hatóanyagú készítmény ára;

j) amennyiben a kombinációs készítmény hatóanyagainak egységnyi bruttó fogyasztói árai vagy napi terápiás költségei hatóanyagokként meghaladják az össz bruttó fogyasztói ár 10%-át, akkor a kombinált készítmény ára nem haladhatja meg a kombinációs készítmény hatóanyagait tartalmazó monokomponensű készítmények azonos gyógyszerformájú, azonos beviteli módú, azonos vagy ahhoz legközelebb álló hatáserősségű és kiszerezésű hatóanyagok bruttó fogyasztói árainak maximum összegét;

k) amennyiben a kombinációs készítmény jelentős terápiás előnnyel rendelkezik a korábbi azonos hatóanyagok együttes alkalmazásához képest, valamint ha a forgalomba hozatali engedély jogosultja az i)–j) pontokban meghatározottaknál magasabb árat, illetve támogatási mértéket kér, akkor a kérelem elbírálására a normál eljárásrend szabályai irányadók;

l) a galenusi készítmények esetén, amennyiben azt a külön jogszabályban meghatározottak szerint az OGYI törzskönyvezte, a támogatás mértéke a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár 90%-a.”

10. §

Az R. 16. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„16. § A törzskönyvből törölt gyógyszert legkésőbb a törlést követő második naptári év végén az OEP a támogatásból kizárja.”

11. §

Az R. 17. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„17. § A még nem támogatott hatóanyagot tartalmazó újonnan befogadott készítmény termelői ára nem lehet magasabb a 3. számú melléklet 2.12-es pontjában felsorolt országokban ténylegesen forgalomban lévő legalacsonyabb termelői árú gyógyszer áránál.”

12. §

Az R. 18. §-a (1) bekezdésének e) és g) pontja helyébe a következő rendelkezések lépnek:

[(1) Az OEP kizárja a társadalombiztosítási támogatásból a gyógyszert, ha:]

„e) ha forgalomba hozatali engedélyének jogosultját ugyanazon támogatott gyógyszer tekintetében egy éven belül két esetben, – a gyógyszerek reklámozására és ismeretetésére vonatkozó külön jogszabályokban meghatározottak megsértése miatt – reklámfelügyeleti eljárásban az arra jogosult hatóság jogerősen elmarasztalta,”

„g) több mint hat hónapja – referencia készítmény esetén három hónapja – nincs forgalomban,”

13. §

Az R. 19. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) Az OEP az egyes gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásba való befogadásról és a támogatás mértékéről, alapjáról normál eljárás esetén az ESKI véleményének kikérését követően dönt.”

14. §

Az R. 20. §-a helyébe az alábbi rendelkezés lép:

„20. § (1) A gyógyszerek árához nyújtható támogatás megállapítása és a támogatás mértékének módosítása iránti kérelmet 3/a. számú mellékletben meghatározott formá-

tum szerint, a 22. § (3) bekezdése szerinti bejelentést pedig a 3/b. számú mellékletben meghatározott formátum szerint – írott és elektronikus formában – a gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja nyújtja be az OEP-hez. A tápszerek árához nyújtható támogatás megállapítása, a támogatás mértékének módosítása iránti kérelmet a 4/a. számú mellékletben meghatározott formátum szerint, a változás bejelentése iránti kérelmet a 4/b. számú mellékletben meghatározott formátum szerint írott és elektronikus formában a tápszer forgalmazója – az Országos Élelmezés- és Táplálkozástudományi Intézetnél a bejelentést megtevő jogi személy – nyújtja be az OEP-hez.

(2) Az (1) bekezdés szerinti kérelmeket elektronikus formában két azonos tartalmú CD lemezen kell benyújtani. Az egyik CD példányt lepecsételt és cégszerű aláírással hitelesített borítékban kell benyújtani. A kérelmező a kérelem benyújtásával egyidejűleg azonossági nyilatkozatot nyújt be, melyben nyilatkozik a két elektronikus adathordozón található adatok és az adathordozókon, valamint a nyomtatott formában benyújtott adatok azonosságáról.

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

a) az adott gyógyszer forgalomba hozatali engedélyét (mellékletekkel együtt),

b) harminc napnál nem régebbi cégkivonatát,

c) a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldányát,

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.

(4) Amennyiben a kérelem elbírálásához szükséges a kérelmező meghallgatása, az OEP a kérelmező, illetve normál eljárás esetén az ESKI részvételével tárgyalást tart. A tárgyalásra egyebekben az államigazgatási eljárás általános szabályairól szóló 1957. évi IV. törvény szabályai irányadóak.”

15. §

(1) Az R. 21. §-ának (1)–(3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

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

a) egyszerűsített eljárásrend esetén

aa) gyógyszer esetén 300 000 Ft,

ab) tápszer és törzskönyvezett galenusi készítmények esetén 30 000 Ft,

b) normál eljárásrend esetén 1 500 000 Ft.

(2) Az ügyfél a fellebbezés benyújtásakor jogorvoslati díjat fizet postai befizetéssel vagy átutalással az OEP Magyar Államkincstárnál vezetett 10032000-01301005 számú előirányzat-felhasználási keretszámlájára, melynek összege:

a) egyszerűsített eljárásrend esetén

aa) gyógyszer esetén 200 000 Ft,

ab) tápszer és törzskönyvezett galenusi készítmények esetén 20 000 Ft,

b) normál eljárásrend esetén 1 000 000 Ft.

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

(2) Az R. 21. §-a (7) bekezdésének c)–d) pontja helyébe a következő rendelkezések lépnek:

[(7) Az Itv.]

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

d) 86. §-ában foglaltakat az elévülés tekintetében értelemszerűen kell alkalmazni azzal, hogy az ott nevesített illetékhivatal helyett OEP-et, illeték helyett díjat kell érteni.”

(3) Az R. 21. §-a a következő (10) bekezdéssel egészül ki:

„(10) Az igazgatási-szolgáltatási díj meg nem fizetése esetén az OEP az eljárást megszünteti.”

16. §

Az R. 22. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

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

a) már támogatott hatóanyagú gyógyszer:

aa) új kiszerezésére,

ab) új hatáserősségére,

ac) új gyógyszerformájára és azonos beviteli formájára,

ad) új kombinációjára,

ae) új generikumára,

af) second brand-jére,

b) tápszer vagy törzskönyvezett galenusi készítmény támogatására

érkezett.

(2) *Normál eljárásrendet* kell alkalmazni, amikor a kérelem

a) új gyógyszerformára és új beviteli formára,

b) új indikációra, amennyiben indikációhoz kötött támogatási kategória változással jár,

c) új hatóanyagra,

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

e) az (5) bekezdés szerinti kivétellel áremelésre,

f) támogatási kategória változására,

g) a 14. § h) és k) pontjában foglaltakra érkezett.

(3) Az (1)–(2) bekezdés szerinti eljárásokba nem tartozó esetekben a forgalomba hozatali engedély jogosultjának (tápszer esetén a támogatás iránti kérelmet benyújtó forgalmazónak) bejelentési kötelezettsége van:

a) már támogatott hatóanyagú gyógyszerének, tápszerének

aa) kiadhatóságának változása,

ab) névváltozása,

ac) törzskönyvi szám változása,

ad) törzskönyvből való törlése,

ae) árcsökkentése, illetve (5) bekezdés szerinti áremelése esetén,

b) ha támogatott gyógyszerének támogatási kategóriáját olyan formában kívánja módosítani, melynek következtében az adott készítmény a társadalombiztosítási támogatással nem rendelkező készítmények közé sorolódik,

c) ha a Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel rendelkező és társadalombiztosítási támogatással rendelhető készítményét az EMA centrális törzskönyvezési eljárás során törzskönyvezte,

d) ha a törzskönyvbe bejegyzett jogosult személyében változás történik.

(4) A (3) bekezdésben foglalt bejelentési kötelezettség teljesítése során igazgatási-szolgáltatási díjat nem kell fizetni.

(5) A gyógyszer forgalomba hozatali engedélyének jogosultja és a Magyar Állam közötti szerződés szerinti áremelés nem tartozik a (2) bekezdés szerinti normál eljárásba.

(6) A (3) bekezdésben foglaltakat az OEP a bejelentés megtételét követő naptári negyedév 1. napján közzéteszi.”

17. §

Az R. 24. § (2) bekezdése az alábbi mondattal egészül ki:

„(2) A törzskönyvezett gyógyszerek támogatására 2004. április 30-ig benyújtott igényeket újonnan, e rendelet rendelkezései szerint be kell nyújtani az OEP-hez, amennyiben a forgalomba hozatali engedély jogosultja a támogatás iránti igényét fenntartja.”

18. §

Az R.

a) 1. számú melléklete helyébe e rendelet 1. számú melléklete,

b) 2. számú melléklete helyébe e rendelet 2. számú melléklete,

c) 3. számú melléklete helyébe e rendelet 3/a. és 3/b. számú melléklete

lép, egyidejűleg az R. az e rendelet 4/a. és 4/b. számú mellékletével egészül ki.

19. §

(1) Ez a rendelet a kihirdetését követő 5. napon lép hatályba.

(2) Az R. e rendelet 4. §-ával megállapított 9. § (7) bekezdésében foglalt, a 2005. évi fix csoportokra vonatkozó

közzétételi kötelezettségének az OEP e rendelet kihirdetését követő 5. napon tesz eleget.

(3) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg

a) az R. 3. §-ának g) és j) pontja és 7. §-a, 13. §-a (2) bekezdésének c) pontja, 15. §-a, 18. § (1) bekezdésének d) pontja, 18. §-ának (2)–(3) bekezdése, valamint 21. §-ának (8) bekezdése,

b) az R. 9. §-a (2) bekezdésében a „feltételeit és” szövegrész,

c) a társadalombiztosítási támogatással rendelhető gyógyszerekről és a támogatás összegéről szóló 1/2003. (I. 21.) ESZCSM rendelet 7. § (3)–(4) bekezdése, valamint 8–9. számú melléklete hatályát veszti;

d) az R. 1. § (1) bekezdésében a „2. § (1) bekezdésének a) pontjában” szövegrész helyébe a „2. § (1) bekezdésének f) pontjában” szövegrész,

e) az R. 2. §-ának f) pontjában az „Európai Gyógyszerértékelési Ügynökség (a továbbiakban: EMEA)” szövegrész helyébe az „Európai Gyógyszer Ügynökség (a továbbiakban: EMA)” szövegrész,

f) az R. 3. §-ának f) pontjában a „különös” szövegrész helyébe a „különböző” szövegrész,

g) az R. 5. §-ában a „Az Országos Egészségbiztosítási Pénztár (a továbbiakban: OEP)” szövegrész helyébe a „Az OEP” szövegrész lép.

(4) E rendelet 12. §-ával megállapított R. 18. §-ának (1) bekezdése 2006. július 1-jével a következő j)–k) pontokkal egészül ki:

„j) Hatóanyag alapú fix összegű támogatási csoportba tartozó gyógyszer esetén, ha a gyógyszer napi terápiás költsége, illetve egységnyi hatóanyagra számított ára legalább 20%-kal meghaladja a referencia készítmény napi terápiás költségét, illetve átlagáras csoport esetén a referencia árat,

k) Terápiás fix elven működő támogatási csoportba tartozó gyógyszer esetén, ha a gyógyszer napi terápiás költsége legalább háromszorosa a csoportba tartozó gyógyszerek napi terápiás költsége egyszerű számtani átlagának.”

(5) E rendelet rendelkezéseit – a (6) bekezdésben foglalt kivételekkel – a rendelet hatálybalépését követően benyújtott kérelmek esetében kell alkalmazni.

(6) E rendelet 9. §-ával megállapított R. 14. § i)–l) pontját, 15. §-ával megállapított R. 21. §-át, valamint az 1. számú mellékletét a folyamatban lévő kérelmekre, eljárásokra is alkalmazni kell.

(7) Ez a rendelet az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek árának megállapítását, valamint nemzeti egészségbiztosítási rendszerekbe történő felvételüket szabályozó intézkedések átláthatóságáról szóló 89/105/EGK tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.

Dr. Rácz Jenő s. k.,
egészségügyi miniszter

1. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[1. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
A01A	FOGÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK	X					
A01AA	fogszuvasodást megelőző szerek	X					
A01AB	antiinfectiv szerek a száj lokális kezelésére	X					
A01AD	egyéb szerek a száj lokális kezelésére	X					
A02A	ANTACIDOK	X					
A02AA	magnézium-vegyületek	X					
A02AD	alumínium-, kalcium- és magnézium-vegyületek kombinációi és komplexei	X					
A02AX	egyéb antacid-kombinációk	X					
A02B	PEPTIKUS FEKÉLY ÉS GASZTRO-OESOPHAGIALIS REFLUX BETEGSÉG KEZELÉSÉNEK GYÓGYSZEREI	X		X		X	X
A02BA	H2-receptor blokkolók			X		X	X
A02BB	prostaglandinok	X					
A02BC	proton pumpa inhibitorok	X		X		X	
A02BX	a peptikus fekély kezelésének egyéb gyógyszerei	X					
A02D	FELFÚVÓDÁS ELLENI SZEREK	X					
A02DA	felfúvódás elleni szerek	X					
A03A	BÉLMŰKÖDÉS FUNKCIONÁLIS ZAVARAIRA HATÓ SZEREK	X	X				
A03AA	synthetikus anticholinerg szerek, észterek tertiar amino-csoporttal	X					
A03AB	synthetikus anticholinerg szerek, quaterner ammonium vegyületek						
A03AD	papaverin és származékai		X				
A03AX	egyéb synthetic anticholinerg szerek		X				
A03B	BELLADONNA ÉS SZÁRMAZÉKAI, ÖNMAGUKBAN	X					
A03BA	belladonna alkaloidok, tertiar aminok	X					
A03C	GÖRCSOLDÓK ÉS PSYCHOLEPTICUMOK KOMBINÁCIÓI	X					
A03CA	synthetic anticholinerg szerek és psycholepticumok kombinációi	X					
A03CB	belladonna és származékai psycholepticumokkal kombinálva	X					
A03E	GÖRCSOLDÓK ÉS ANTICHOLINERG SZEREK KOMBINÁCIÓI EGYÉB GYÓGYSZEREKKEL	X					
A03EA	görcsoldók, psycholepticumok és fájdalomcsillapítók kombinációi	X					
A03F	PROPULSIV SZEREK		X			X	X
A03FA	propulsiv szerek		X			X	X

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
A04A	HÁNYÁSCSILLAPÍTÓK ÉS ÉMELYGÉS ELLENI SZEREK	X					X
A04AA	serotonin (5HT-3) antagonisták	X					X
A05A	EPEBETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI	X				X	
A05AA	epesav-készítmények	X				X	
A05AB	az epeutak terápiás készítményei						
A05AX	az epebetegségek egyéb terápiás készítményei	X					
A05B	MÁJVÉDŐK, ZSÍROSODÁSGÁTLÓK	X					
A05BA	májvédők	X					
A05C	EPEBETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI ÉS ZSÍROSODÁS GÁTLÓK KOMBINÁCIÓI	X					
A05CX	epebetegségek gyógyszerei és zsírosodás gátlók kombinációi	X					
A06A	HASHAJTÓK	X				X	X
A06AB	kontakt hashajtók						
A06AD	ozmotikus hashajtók	X				X	X
A06AG	beöntések						
A06AX	egyéb hashajtók	X					
A07A	BÉLFERTŐTLENÍTŐK	X				X	
A07AA	antibiotikumok					X	
A07AB	szulfonamidok	X					
A07AX	egyéb bélfertőtlenítők						
A07B	BÉLBEN HATÓ ADSZORBENSEK	X					
A07BA	szén-készítmények	X					
A07BB	bismut-készítmények						
A07BC	egyéb bélben ható adszorbensek						
A07C	ELEKTROLITOK SZÉNHIDRÁTOKKAL		X				
A07CA	orális folyadékpótló sókészítmények		X				
A07D	BÉLMOTILITÁST CSÖKKENTŐ SZEREK	X				X	
A07DA	bélmotilitást csökkentő szerek	X				X	
A07E	BÉLRE HATÓ GYULLADÁSGÁTLÓ SZEREK		X			X	
A07EA	corticosteroidok helyi használatra		X			X	
A07EC	aminosalicylsav és hasonló készítmények		X			X	
A08A	FOGYASZTÓSZEREK A DIÉTÁS KÉSZÍTMÉNYEK KIVÉTELÉVEL	X					
A08AA	központi hatású fogyasztószerek	X					
A08AB	perifériásan ható fogyasztószerek	X					
A09A	DIGESTIVUMOK BELEÉRTVE AZ ENZIMEKET	X				X	X
A09AA	enzimkészítmények	X				X	X
A09AB	savkészítmények	X					
A09AC	enzim- és savkészítmények, kombinációk						

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
A10A	INSULINOK ÉS INSULIN ANALÓGOK	X		X			X
A10AB	gyors hatású insulinok			X			X
A10AC	intermedier hatástartamú insulinok			X			X
A10AD	intermedier és gyors hatású insulinok keverékei			X			X
A10AE	hosszú hatástartamú insulinok	X					X
A10B	ORÁLIS ANTIDIABETIKUMOK	X	X	X		X	
A10BA	biguanidok			X			
A10BB	sulfonamidok, karbamid-származékok			X			
A10BD	orális vércukorszint csökkentő kombinációk	X				X	
A10BF	alfa-glycosidase inhibitorok		X				
A10BG	thiazolidin-dionok	X				X	
A10BX	egyéb orális vércukorszint csökkentők	X				X	
A11A	MULTIVITAMIN, KOMBINÁCIÓK	X					
A11AA	multivitaminok és ásványi anyagok kombinációi	X					
A11AB	multivitamin, egyéb kombinációk	X					
A11B	MULTIVITAMINOK ÖNMAGUKBAN	X					
A11BA	multivitaminok önmagukban	X					
A11C	A- ÉS D-VITAMIN, BELEÉRTVE A KETTŐ KOMBINÁCIÓJÁT	X		X		X	X
A11CA	A-vitamin önmagában	X					
A11CC	D-vitamin és analógjai	X		X		X	X,
A11D	B1-VITAMIN ÖNMAGÁBAN ÉS KOMBINÁCIÓI B6- ÉS B12-VITAMINNAL	X					
A11DA	B1-vitamin önmagában	X					
A11DB	B1-vitamin kombinációi B6- és/vagy B12-vitaminnal	X					
A11E	VITAMIN-B KOMPLEX, BELEÉRTVE A KOMBINÁCIÓKAT	X					
A11EA	B-vitamin-komplex önmagában	X					
A11G	ASZKORBINSAV C-VITAMIN ÉS KOMBINÁCIÓI	X					
A11GA	aszorbinsav C-vitamin önmagában	X					
A11H	EGYÉB VITAMIN-KÉSZÍTMÉNYEK ÖNMAGUKBAN	X					
A11HA	egyéb vitamin-készítmények önmagukban	X					
A11J	EGYÉB VITAMIN-KÉSZÍTMÉNYEK, KOMBINÁCIÓK						
A11JA	vitaminok kombinációi						
A11JB	vitaminok és ásványi sók kombinációi						
A11JC	vitaminok, egyéb kombinációk						
A12A	KÁLCIUM	X	X				
A12AA	kalcium		X				
A12AX	kalcium kombinációi más gyógyszerekkel	X					

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
A12B	KÁLIUM				X		
A12BA	kálium				X		
A12C	EGYÉB ÁSVÁNYI ANYAGOK	X				X	
A12CC	magnézium	X					
A12CD	fluorid	X				X	
A13A	TONIZÁLÓ SZEREK						
A14A	ANABOLIKUS SZTEROIDOK	X					
A14AA	androsztan származék	X					
A14AB	oestron-származékok						
A16A	TÁPCSATORNA ÉS ANYAGCSERE EGYÉB GYÓGYSZEREI	X					X
A16AB	enzimek	X					X
A16AX	tápcsatorna és anyagcsere egyéb gyógyszerei	X					
B01A	TROMBÓZIS ELLENES SZEREK	X	X		X	X	X
B01AA	K-vitamin antagonisták				X		
B01AB	heparin csoport	X	X			X	
B01AC	thrombocytá aggregációt gátlók, kivéve heparin		X			X	
B01AD	enzimek	X					
B01AX	egyéb anticoagulánsok	X					
B02A	ANTIFIBRINOLYTICUMOK	X	X				
B02AA	aminosavak		X				
B02AB	proteinase inhibitorok	X					
B02B	K-VITAMIN ÉS EGYÉB VÉRZÉSCSILLAPÍTÓ SZEREK	X	X		X		X
B02BA	K-vitamin				X		
B02BB	fibriogén	X					
B02BC	lokális haemostaticumok	X					
B02BD	véralvadási faktorok	X					
B02BX	egyéb systemás haemostaticumok		X				
B03A	VASKÉSZÍTMÉNYEK		X	X		X	
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			X			
B03BA	B12-vitamin (cyanocobalamin és származékai)						
B03BB	folsav és származékai			X			
B03X	EGYÉB VÉRSZEGÉNYSGG ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK	X					X
B03XA	egyéb vérszegénység elleni készítmények	X					X,

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
B05A	VÉR ÉS VÉRREL KAPCSOLATOS KÉSZÍTMÉNYEK	X				X	
B05AA	vérpótlók és plazmafehérje frakciók	X				X	
B05B	iv. OLDATOK	X				X	
B05BA	parenterális táplálásra szolgáló oldatok	X				X	
B05BB	elektrolit-egyensúlyt befolyásoló oldatok	X				X	
B05BC	ozmotikus diurézist okozó szerek	X					
B05D	PERITONEÁLIS DIALIZIS SZEREI	X					
B05DA	izotóniás oldatok	X					
B05DB	hypertóniás oldatok	X					
B05X	iv. OLDATOK TARTOZÉKAI	X					
B05XA	elektrolit oldatok	X					
B05XC	vitaminok	X					
B05XX	aminósavak	X					
B06A	EGYÉB HEMATOLÓGIAI SZEREK		X			X	
B06AA	enzimek		X			X	
C01A	SZÍVGLYCOSIDOK				X		
C01AA	digitalis glycosidok				X		
C01B	ANTIARRHYTHMIÁS SZEREK, I. ÉS III. CSOPORT		X		X		
C01BA	antiarrhythmias szerek, I.a csoport				X		
C01BB	antiarrhythmias szerek, I.b csoport		X				
C01BC	antiarrhythmias szerek, I.c csoport				X		
C01BD	antiarrhythmias szerek, III. csoport				X		
C01C	CARDIALIS STIMULÁNSOK, KIVÉVE: SZÍVGLYCOSIDOK	X					
C01CA	adrenerg és dopaminerg szerek	X					
C01CE	phosphodiesterase gátlók	X					
C01CX	egyéb cardialis stimulánsok	X					
C01D	SZÍVBETEGSÉGEKBEN ALKALMAZOTT ÉRTÁGÍTÓK	X			X	X	
C01DA	szerves nitrátok	X			X	X	
C01DX	szívbetegségekben alkalmazott egyéb értágítók				X		
C01E	EGYÉB SZÍVGYÓGYSZEREK	X		X			
C01EA	prostaglandinok	X					
C01EB	egyéb szívszerek			X			
C02A	KÖZPONTI HATÁSÚ ANTIADRENERG SZEREK			X			
C02AB	methyldopa						
C02AC	imidazolin receptor agonisták			X			
C02C	PERIPHERIÁS HATÁSÚ ANTIADRENERG SZEREK	X			X		
C02CA	alfa adrenoreceptor blokkolók				X		
C02CC	guanidin-származékok	X					

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
C02D	ARTERIOLÁK SIMAIZOMZATÁRA KÖZVETLENÜL HATÓ SZEREK			X			
C02DB	hydrazino phthalazin-származékok			X			
C02DC	pyrimidin-származékok			X			
C02L	VÉRNYOMÁSCSÖKKENTŐ ÉS VIZELETHAJTÓ KOMBINÁCIÓK	X					
C02LA	rauwolfia alkaloidák és vizelethajtó kombinációk	X					
C03A	MÉRSÉKELT HATÁSÚ VIZELETHAJTÓK – THIAZIDOK			X			
C03AA	thiazidok önmagukban			X			
C03B	MÉRSÉKELT HATÁSÚ VIZELETHAJTÓK – THIAZIDOK KIVÉTELÉVEL				X		
C03BA	szulfonamidok önmagukban				X		
C03C	CSÚCSHATÁSÚ VIZELETHAJTÓK				X		
C03CA	szulfonamidok önmagukban				X		
C03CC	aryloxy-ecetsav származékok				X		
C03D	KÁLIUM-VISSZATARTÓ VIZELETHAJTÓK				X		
C03DA	aldoszteron-antagonisták				X		
C03DB	egyéb kálium-visszatartó szerek				X		
C03E	VIZELETHAJTÓK ÉS KÁLIUM-VISSZATARTÓ SZEREK KOMBINÁCIÓI				X		
C03EA	mérsékelt hatású vizelethajtók és kálium visszatartó szerek kombinációi				X		
C04A	PERIPHERIÁS ÉRTÁGÍTÓK	X	X				
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	X					
C05AA	corticosteroidot tartalmazó készítmények						
C05AD	helyi érzéstelenítőt tartalmazó készítmények	X					
C05AX	aranyér elleni egyéb lokális készítmények						
C05B	VISSZÉR KEZELÉSE	X	X				
C05BA	heparinok és/vagy heparinoidok helyi használatra		X				
C05BB	szklerotizáló szerek lokális hatású injekcióhoz	X					
C05BX	egyéb szklerotizáló szerek		X				
C05C	CAPILLARIS-STABILIZÁLÓ SZEREK	X					
C05CA	bioflavonoidok	X					
C05CX	egyéb capillaris stabilizáló szerek						

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
C07A	BÉTA-BLOKKOLÓK ÖNMAGUKBAN			X	X		
C07AA	nem szelektív béta-blokkolók önmagukban				X		
C07AB	szelektív béta-blokkolók önmagukban				X		
C07AG	alfa és béta-blokkolók			X			
C07B	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS THIAZIDOK			X			
C07BB	béta-blokkoló szerek, szelektívek és thiazidok			X			
C07C	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS EGYÉB VIZELETHAJTÓK				X		
C07CA	nem szelektív béta-blokkolók és egyéb vizelethajtók				X		
C07CB	szelektív béta-blokkolók és egyéb vizelethajtók				X		
C07F	BÉTA-BLOKKOLÓK ÉS EGYÉB VÉRNYOMÁSCSÖKKENTŐK			X			
C07FB	béta-blokkoló szerek, szelektívek és egyéb vérnyomáscsökkentők			X			
C08C	SZELEKTÍV KÁLCIUM CSATORNA BLOKKOLÓK, FŐKÉNT ÉRHHATÁSÚAK				X		
C08CA	dihydropiridin-származékok				X		
C08D	SZELEKTÍV KÁLCIUM CSATORNA BLOKKOLÓK DIREKT SZÍVHATÁSOKKAL				X		
C08DA	phenylalkylamin-származékok				X		
C08DB	benzothiazepin-származékok				X		
C08E	NEM SZELEKTÍV KÁLCIUM CSATORNA BLOKKOLÓK						
C08EA	phenylalkylamin-származékok						
C09A	ANGIOTENZIN-KONVERTÁLÓ ENZIM (ACE) GÁTLÓK ÖNMAGUKBAN				X		
C09AA	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók önmagukban				X		
C09B	ANGIOTENZIN-KONVERTÁLÓ ENZIM (ACE) GÁTLÓK, KOMBINÁCIÓK			X	X		
C09BA	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók és vizelethajtók				X		
C09BB	angiotenzin-konvertáló enzim (ACE) gátlók és calcium csatorna blokkolók			X			
C09C	ANGIOTENZIN II ANTAGONISTÁK ÖNMAGUKBAN		X				
C09CA	angiotenzin II antagonisták önmagukban		X				
C09D	ANGIOTENZIN II ANTAGONISTÁK KOMBINÁCIÓKBAN		X				
C09DA	angiotenzin II antagonisták és vizelethajtók		X				
C10A	CHOLESTERIN- ÉS TRIGLYCERID-CSÖKKENTŐ SZEREK			X	X	X	
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		

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
D01A	GOMBÁSODÁS ELLENI LOKÁLIS KÉSZÍTMÉNYEK		X				
D01AA	antibiotikumok		X				
D01AC	imidazol- és triazol-származékok		X				
D01AE	gombásodás elleni egyéb lokális készítmények		X				
D01B	GOMBÁSODÁS ELLENI SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK		X			X	
D01BA	gombásodás elleni szisztémás készítmények		X			X	
D02A	BŐRLÁGYÍTÓ- ÉS VÉDŐANYAGOK	X					
D02AA	szilikon-készítmények	X					
D02AC	lágyparaffin- és zsírkészítmények						
D02AD	folyékony tapaszok						
D02AE	carbamid termékek						
D02AX	egyéb puhító és védő anyagok						
D03A	HÁMOSÍTÓK	X				X	
D03AX	egyéb hámosítók	X				X	
D03B	ENZIMEK		X			X	
D03BA	proteolitikus enzimek		X			X	
D04A	VISZKETÉS ELLENI SZEREK, BELEÉRTVE: ANTIHISZTAMINOK, ÉRZÉSTELENÍTŐK STB.						
D04AA	antihisztaminok lokális használatra						
D04AB	érzéstelenítők lokális használatra						
D05A	PSORIASIS ELLENI HELYI SZEREK						
D05AA	szilikon készítmények						
D05AX	egyéb helyi psoriasis elleni szerek						
D05B	PSORIASIS ELLENI SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK	X			X	X	
D05BA	psoralenok szisztémás használatra	X					
D05BB	retinoidok a psoriasis kezelésére				X	X	
D06A	ANTIBIOTIKUMOK LOKÁLIS HASZNÁLATRA	X	X				
D06AA	tetracyclin és származékai	X					
D06AX	egyéb antibiotikumok lokális használatra		X				
D06B	KEMOTERÁPIÁS SZEREK HELYI HASZNÁLATRA	X	X				
D06BA	szulfonamidok						
D06BB	vírusellenes szerek	X					
D06BX	egyéb kemoterapeutikumok		X				
D07A	CORTICOSTEROIDOK ÖNMAGUKBAN		X				
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				

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
D07B	CORTICOSTEROIDOK ÉS ANTISEPTICUMOK KOMBINÁCIÓ	X				X	
D07BA	gyenge corticosteroidok és antisepticumok kombinációi						
D07BB	mérsékelten erős hatású corticosteroidok és antisepticumok kombinációi	X				X	
D07BC	erős hatású corticosteroidok és antisepticumok kombinációi						
D07C	CORTICOSTEROIDOK ÉS ANTIBIOTIKUMOK KOMBINÁCIÓI	X	X				
D07CA	gyenge hatású corticosteroidok és antibiotikumok kombinációi		X				
D07CB	mérsékelten erős corticosteroidok és antibiotikumok kombinációi						
D07CC	erős hatású corticosteroidok és antibiotikumok kombinációi	X					
D07X	CORTICOSTEROIDOK EGYÉB KOMBINÁCIÓI	X	X				
D07XA	gyenge corticosteroidok egyéb kombinációi		X				
D07XB	mérsékelten erős hatású corticosteroidok egyéb kombinációi		X				
D07XC	erős hatású corticosteroidok egyéb kombinációi		X				
D08A	ANTISEPTICUMOK ÉS FERTŐTLENÍTŐK	X				X	
D08AB	alumíniumtartalmú szerek						
D08AC	biguanidok és amidinek						
D08AG	jódtartalmú készítmények	X				X	
D08AH	quinolin-származékok						
D08AK	higanytartalmú készítmények						
D08AX	egyéb antisepticumok és fertőtlenítők						
D10A	ACNE-ELLENES KÉSZÍTMÉNYEK LOKÁLIS HASZNÁLATRA	X	X				
D10AD	retinoidok az acne lokális kezelésére		X				
D10AE	peroxidok	X					
D10AF	antiinfectivumok az acne kezelésére		X				
D10AX	egyéb acne-ellenes készítmények lokális használatra						
D10B	ACNE-ELLENES SZISZTÉMÁS KÉSZÍTMÉNYEK		X			X	
D10BA	retinoidok az acne kezelésére		X			X	
D11A	EGYÉB BŐRGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK	X				X	
D11AC	gyógyszamponok						
D11AF	szemölcs és tyúkszem elleni készítmények						
D11AX	egyéb bőrgyógyászati készítmények	X				X	
G01A	ANTIINFECTIVUMOK ÉS ANTISEPTICUMOK KIVÉVE A CORTICOSTEROID-KOMBINÁCIÓKAT		X				
G01AA	antibiotikumok		X				
G01AF	imidazol-származékok		X				
G01AX	egyéb antiinfectivumok és antisepticumok		X				

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
G02A	OXYTOCINOIDOK	X	X				
G02AB	ergot alkaloidok		X				
G02AD	prostaglandinok	X					
G02B	LOKÁLIS FOGAMZÁSGÁTLÓK						
G02BB	intravaginális fogamzásgátlók						
G02C	EGYÉB NŐGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK	X			X		X
G02CA	sympathomimeticumok a szülési fájaštevékenység csökkenésére	X					
G02CB	prolactin-inhibitorok				X		X
G02CC	vaginális gyulladáscsökkentő készítmények	X					X
G02CX	egyéb nőgyógyászati szerek	X					
G03A	HORMONÁLIS SZISZTÉMÁS FOGAMZÁSGÁTLÓK	X					
G03AA	progestogének és oestrogének, fix kombinációk	X					
G03AB	progestogének és oestrogének, sequentialis készítmények						
G03AC	progestogének						
G03B	ANDROGÉNEK	X				X	
G03BA	3-oxoandroszen (4) származékai	X				X	
G03BB	5-androszanon (3) származékai	X				X	
G03C	OESTROGÉNEK	X	X			X	
G03CA	természetes és félszintetikus oestrogenek önmagukban		X			X	
G03CB	szintetikus oestrogenek önmagukban	X					
G03CC	oestrogenek kombinációi más gyógyszerrel						
G03D	PROGESTOGÉNEK		X				
G03DA	pregnen (4) származékok		X				
G03DB	pregnadien származékok		X				
G03DC	oestron származékok		X				
G03F	PROGESTOGÉNEK ÉS OESTROGÉNEK KOMBINÁCIÓI		X			X	
G03FA	progestogének és oestrogenek, fix kombinációk		X			X	
G03FB	progestogének és oestrogenek, sequentialis készítmények		X			X	
G03G	GONADOTROPINOK ÉS EGYÉB OVULATIO-STIMULÁLÓK	X	X				X
G03GA	gonadotropinok	X	X				
G03GB	szintetikus ovuláció-stimulálók		X				
G03H	ANTIANDROGÉNEK		X				X
G03HA	antiandrogén készítmények önmagukban		X				X
G03HB	antiandrogének és oestrogenek		X				
G03X	EGYÉB NEMI HORMONOK ÉS A GENITÁLIS RENDSZER MODULÁTORAI	X	X			X	
G03XA	antigonadotropinok		X			X	
G03XC	szelektív oestrogen receptor modulátorok	X				X	

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
G03Y	PROGESZTOGÉNEK		X			X	
G04A	HÚGYÚTI FERTŐTLENÍTŐ SZEREK		X				
G04AB	kinolin derivátumok		X				
G04B	EGYÉB UROLÓGIAI KÉSZÍTMÉNYEK, BELEÉRTVE: GÖRCSOLDÓK	X	X				
G04BC	húgyúti köoldók		X				
G04BD	urológiai görcsoldók		X				
G04BE	erectilis dysfunctio kezelésének készítményei						
G04BX	egyéb urológiai szerek	X					
G04C	BENIGNUS PROSTATÁ HYPERRETROPHIA KEZELÉSÉNEK GYÓGYSZEREI		X				
G04CA	alfa-adrenoreceptor antagonisták		X				
G04CB	tesztoszteron-5-alfa reduktáz inhibitorok		X				
G04CX	benignus prostata-hypertrophia kezelésének egyéb gyógyszerei						
H01A	HYPOPHYSIS ELÜLSŐ LEBENY HORMONOK ÉS ANALÓGJAIK	X				X	X
H01AC	somatotropin és analógjai	X					X,
H01AX	Az elülső hypophysis egyéb hormonjai és analógjaik					X	
H01B	HYPOPHYSIS HÁTSÓ LEBENY HORMONOK	X			X		X
H01BA	vasopressin és analógjai	X			X		X,
H01BB	oxytocin és származékai	X					
H01C	HYPOTHALAMUS-HORMONOK	X					X
H01CA	gonadotropin releasing hormonok	X					
H01CB	növekedési hormon release inhibitor hormon	X					X,
H01CC	antigonadotropin-releasing hormonok						
H02A	SZISZTÉMÁS CORTICOSTEROIDOK ÖNMAGUKBAN	X	X		X	X	X
H02AA	mineralocorticoidok		X			X	X
H02AB	glucocorticoidok	X			X	X	X
H03A	PAJZSMIRIGY-KÉSZÍTMÉNYEK				X		
H03AA	pajzsmirigy-hormonok				X		
H03B	ANTITHYREOID KÉSZÍTMÉNYEK	X			X	X	
H03BA	thiouracilok	X				X	
H03BB	kéntartalmú imidazol-származékok				X		
H03C	JÓD-TERÁPIA						
H03CA	jód-terápia						
H04A	GLYCOGENOLYTICUS HORMONOK	X				X	
H04AA	glycogenolyticus hormonok	X				X	
H05A	PARATHYREOID HORMONOK ÉS HOMOLÓGJAIK	X				X	
H05AA	teriparatide	X				X	

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
H05B	ANTI-PARATHYREOID HORMONOK		X			X	X
H05BA	calcitonin-készítmények		X			X	X
J01A	TETRACYCLINEK		X			X	
J01AA	tetracyclinek		X			X	
J01B	AMPHENICOLOK		X				
J01BA	amphenicolok		X				
J01C	BÉTA-LAKTÁM ANTIBIOTIKUMOK, PENICILLINEK		X			X	X
J01CA	széles spektrumú penicillinek		X				
J01CE	béta-laktamáz érzékeny penicillinek		X			X	X
J01CF	béta-laktamáz rezisztens penicillinek		X				
J01CR	penicillinek kombinációi, beleértve a béta-laktamáz gátlókat		X				
J01D	EGYÉB BÉTA-LAKTÁM ANTIBIOTIKUMOK	X	X			X	
J01DA	cephalosporinok		X			X	
J01DH	carbapenemek	X					
J01E	SZULFONAMIDOK ÉS TRIMETHOPRIM		X				
J01EE	szulfonamidok és trimethoprim kombinációi, beleértve a származékokat		X				
J01F	MAKROLIDOK ÉS LINKOSAMIDOK		X				X
J01FA	makrolidok		X				X
J01FF	linkosamidok		X				
J01G	AMINOGLYCOSIDOK	X					X
J01GA	streptomycinek	X					
J01GB	egyéb aminoglycosidok	X					X
J01M	QUINOLONOK		X				X
J01MA	fluoroquinolonok		X				X
J01X	EGYÉB ANTIBAKTERIÁLIS SZEREK	X	X				
J01XA	glycopeptid antibiotikumok	X					
J01XC	antibakteriális szteroidok	X					
J01XD	imidazol származékok	X					
J01XX	egyéb antibakteriális szerek		X				
J02A	SZISZTÉMÁS GOMBAELLENES SZEREK	X	X			X	
J02AA	antibiotikumok	X					
J02AB	imidazol-származékok		X				
J02AC	triazol származékok		X			X	
J02AX	egyéb szisztémás antimycoticumok	X					
J04A	ANTITUBERKULOTIKUMOK	X					
J04AB	antibiotikumok	X					
J04AC	hydrazidok	X					
J04AK	egyéb antituberkulotikumok	X					
J04AM	antituberkulotikumok kombinációi	X					

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	kiemelt indikációhoz kötött
J05A	KÖZVETLENÜL A VÍRUSRA HATÓ SZEREK	X	X			X	X
J05AB	nucleosidok és nucleotidok, a reverz transzkriptáz gátlók kivételével	X	X			X	X,
J05AD	foszfonsav származékok	X					
J05AE	protease inhibitorok	X					
J05AF	nucleosid reverse transcriptase gátlók	X				X	
J05AG	non-nucleosid reverse transcriptase gátlók	X					
J05AH	neuraminidase inhibitorok					X	
J05AX	egyéb vírusellenes készítmények		X				
J06B	IMMUNGLOBULINOK	X					X
J06BA	immun szérumok	X					
J06BB	specifikus immunglobulinok	X					X
J06BC	immunglobulinok	X					
J07A	BAKTERIÁLIS VAKCINA	X	X	X			X
J07AG	haemophilus influenzae B vakcinák		X				
J07AH	meningococcus vakcinák			X			
J07AL	pneumococcus vakcinák		X				
J07AM	tetanusz vakcinák	X					X
J07AP	typhoid vakcinák						
J07AX	egyéb bakteriális vakcinák	X					
J07B	VIRÁLIS VAKCINÁK	X	X				X
J07BA	encephalitis vakcinák		X				
J07BB	influenza vakcinák		X				
J07BC	hepatitis vakcinák		X				
J07BD	morbilli vakcinák						
J07BF	poliomyelitis vaccínák	X					X
J07BK	varicella vaccínák		X				X
J07CA	bakteriális és virális vaccínák kombinációi	X					X
L01A	ALKYLEZO SZEREK	X				X	X
L01AA	mustárnitrogén-analógok	X				X	X
L01AD	nitrosoureák	X					X
L01AX	egyéb alkilező szerek	X					X,
L01B	ANTIMETABOLITOK	X				X	X
L01BA	folsav analógok	X				X	X,
L01BB	purin analógok	X					X
L01BC	pyrimidin analógok	X					X,
L01C	NÖVÉNYI ALKALOIDOK ÉS EGYÉB TERMÉSZETES KÉSZÍTMÉNYEK	X					X
L01CA	vinca alkaloidok és analógjaik	X					
L01CB	podophyllotoxin-származékok	X					X

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
L01CD	taxánok	X					
L01D	CYTOTOXICUS ANTIBIOTIKUMOK ÉS ROKON VEGYÜLETEK	X					X
L01DB	anthracyclinek és rokon vegyületek	X					X,
L01DC	egyéb cytotoxicus antibiotikumok	X					X,
L01X	EGYÉB DAGANATELLENES SZEREK	X					X
L01XA	platina-vegyületek	X					
L01XB	methyl hydrazinok	X					X
L01XC	monoclonalis antitestek	X					X,
L01XX	egyéb cytostaticumok	X					X,
L02A	HORMONOK ÉS ROKON VEGYÜLETEK	X					X
L02AB	progestogenek	X					X
L02AE	gonadotropin releasing hormon analógok	X					X,
L02B	HORMONANTAGONISTÁK ÉS ROKON SZEREK	X					X
L02BA	antioestrogenek	X					X
L02BB	antiandrogenek	X					X,
L02BG	enzim-inhibitorok	X					X,
L03A	CY TOKINEK ÉS IMMUNMODULÁTOROK	X					X
L03AA	colonia stimuláló faktorok	X					X,
L03AB	interferonok	X					X,
L03AC	interleukinok	X					
L03AX	egyéb cytokinek és immunmodulátorok	X					
L04A	IMMUNSUPPRESSIV SZEREK	X				X	X
L04AA	szelektív immunsuppressiv szerek	X				X	X,
L04AX	egyéb immunsuppressiv anyagok	X				X	X
M01A	NEM STEROID GYULLADÁSGÁTLÓK ÉS RHEUMA-ELLENES KÉSZÍTMÉNYEK	X	X	X		X	
M01AA	butylpyrazolidinek			X			
M01AB	ecetsav- és rokon vegyületek	X		X		X	
M01AC	oxicamok	X		X		X	
M01AE	propionsav-származékok	X		X		X	
M01AG	fenamatok		X				
M01AH	coxibok	X				X	
M01AX	egyéb nem steroid gyulladásgátlók és rheuma-ellenes készítmények		X			X	
M01B	KOMBINÁLT GYULLADÁSGÁTLÓ/RHEUMA-ELLENES KÉSZÍTMÉNYEK						
M01BA	corticosteroidokkal kombinált gyulladásgátló/rheuma-ellenes készítmények						

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
M01C	SPECIFIKUS RHEUMA-ELLENES SZEREK		X			X	
M01CB	aranykészítmények		X			X	
M01CC	penicillamin és hasonló vegyületek		X			X	
M02A	ÍZÜLETI ÉS IZOMFÁJDALMAK KEZELÉSÉNEK LOKÁLIS KÉSZÍTMÉNYEI	X					
M02AA	nem szteroid gyulladásgátlók, lokális készítmények	X					
M02AC	salicyl-sav-származékot tartalmazó készítmények	X					
M02AX	egyéb lokális készítmények az ízületi- és izomfájdalmakra	X					
M03A	PERIFÉRIÁS TÁMADÁSPONTÚ IZOM-RELAXÁNSOK	X					X
M03AC	egyéb quaternaer ammónium-vegyületek	X					
M03AX	EGYÉB PERIFÉRIÁS TÁMADÁSPONTÚ IZOMRELAXÁNSOK	X					
M03B	KÖZPONTI TÁMADÁSPONTÚ IZOMRELAXÁNSOK	X		X		X	
M03BA	carbamin-sav észterek			X			
M03BB	oxazol-, thiazin- és triazin-származékok			X			
M03BX	egyéb központi támadáspontú szerek	X		X		X	
M03C	IZOMRELAXÁNSOK, KÖZVETLEN HATÁSÚ SZEREK	X					
M03CA	dantorlen és származékai	X					
M04A	KÖSZVÉNYELLENEK KÉSZÍTMÉNYEK		X		X		
M04AA	húgysavképződést gátló készítmények				X		
M04AC	a húgysav-metabolizmusra nem ható készítmények		X				
M05B	MINERALISATÓRA HATÓ SZEREK	X				X	X
M05BA	biphosphonatok	X				X	X,
M05BX	mineralizációra ható egyéb gyógyszerek						
M09A	A VÁZ- ÉS IZOMRENDSZER BETEGSÉGEINEK EGYÉB GYÓGYSZEREI		X			X	
M09AB	enzimek						
M09AX	a váz- és izomrendszer betegségeinek egyéb gyógyszerei		X			X	
N01A	ÁLTALÁNOS ÉRZÉSTELENÍTŐK	X					
N01AB	halogénezett szénhidrogének	X					
N01AF	barbiturátok önmagukban	X					
N01AH	opioid érzéstelenítők	X					
N01AX	egyéb általános érzéstelenítők	X					
N01B	HELYI ÉRZÉSTELENÍTŐK	X					
N01BA	amino-benzoésav észterek	X					
N01BB	amidok	X					
N01BX	egyéb helyi érzéstelenítők	X					
N02A	OPIOIDOK	X	X				X
N02AA	természetes opium-alkaloidok	X					X
N02AB	phenylpiperidin-származékok	X					X

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
N02AC	diphenylpropylamin-származékok	X					X
N02AE	oripavin származékok	X					X
N02AF	morphinan-származékok						
N02AG	opioidok és görcsoldók kombinációi	X					X
N02AX	egyéb opioidok		X				X
N02B	EGYÉB FÁJDALOMCSILLAPÍTÓK ÉS LÁZCSÖKKENTŐK	X					X
N02BA	salicylsav és származékai	X					
N02BB	pyrazolonok	X					X
N02BE	anilidek	X					X
N02C	MIGRÉN-ELLENES SZEREK		X				
N02CA	ergot alkaloidok		X				
N02CC	szelektív 5HT1-receptor agonisták		X				
N02CX	egyéb migrén-ellenes készítmények		X				
N03A	ANTIEPILEPTICUMOK		X			X	X
N03AA	barbiturátok és származékaik		X			X	
N03AB	hydantoin-származékok		X				X
N03AD	succinimid-származékok		X			X	
N03AE	benzodiazepin-származékok		X			X	
N03AF	carboxamid-származékok		X			X	X
N03AG	zsírsav-származékok		X			X	X
N03AX	egyéb antiepilepticumok		X			X	
N04A	ANTICHOLINERG SZEREK		X			X	
N04AA	tertiær aminok		X			X	
N04B	DOPAMINERG SZEREK	X	X		X	X	X
N04BA	dopa és dopa-származékok		X			X	
N04BB	adamantan-származékok	X	X			X	
N04BC	dopamin agonisták				X	X	X
N04BD	MAO-B bénítók		X			X	
N04BX	egyéb dopaminerg szerek	X				X	
N05A	ANTIPSYCHOTICUMOK	X	X			X	X
N05AA	alifás oldalláncot tartalmazó phenothiazinok	X					
N05AB	piperazin szerkezetű phenothiazinok		X				X
N05AC	piperidin szerkezetű phenothiazinok		X				X
N05AD	butyrophenon-származékok	X					X
N05AE	indol-származékok	X					X
N05AF	thioxanthen-származékok	X					X
N05AH	diazepinek és oxazepinek	X				X	X
N05AL	benzamidok	X	X			X	X
N05AN	lítium	X					
N05AX	egyéb antipsychoticumok	X					X

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	kiemelt indikációhoz kötött
N05B	ANXIOLYTICUMOK	X				X	X
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	X					
N05CA	barbiturátok önmagukban	X					
N05CB	barbiturátok, kombináció	X					
N05CD	benzodiazepin-származékok	X					
N05CE	piperidindion-származékok						
N05CF	benzodiazepinekhez hasonló gyógyszerek						
N05CM	egyéb altatók és nyugtatók	X					
N06A	ANTIDEPRESSZÁNSOK		X			X	X
N06AA	nem szelektív monoamin-reuptake gátlók		X			X	X
N06AB	szelektív szerotonin-reuptake gátlók		X			X	
N06AG	MAO-A bénítók		X			X	
N06AX	egyéb antidepresszánsok		X			X	
N06B	PSYCHOSTIMULÁNSOK ÉS NOOTROPICUMOK	X		X			
N06BA	centrálisan ható sympathomimeticumok						
N06BX	egyéb psychostimulánsok és nootropicumok	X		X			
N06D	DEMENTIA ELLENES SZEREK	X				X	
N06DA	anticholinesterasok	X				X	
N06DX	egyéb anti-demencia gyógyszerek	X				X	
N07A	PARASYMPATHOMIMETICUMOK	X	X				X
N07AA	cholinesterase-bénítók		X				X
N07AX	egyéb parasympathomimeticumok	X					X
N07B	SZENVEDÉLYBETEGSÉGEKBEN HASZNÁLT SZEREK	X			X		
N07BA	dohányzásellenes szerek	X					
N07BB	gyógyszerek a krónikus alkoholizmus kezelésére				X		
N07BC	opioid-függőségben használt gyógyszerek						
N07C	SZÉDÜLÉS ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK	X		X		X	
N07CA	szédülés elleni készítmények	X		X		X	
N07X	EGYÉB IDEGRENDSZERRE HATÓ SZEREK	X					X
N07XX	egyéb idegrendszerre ható gyógyszerek	X					X,
P01A	AMOEBIASIS ÉS EGYÉB PROTOZOON OKOZTA BETEGSÉGEK GYÓGYSZEREI		X				
P01AB	nitroimidazol-származékok		X				

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
P01B	MALÁRIAELLENES SZEREK	X	X			X	
P01BA	aminoquinolonok		X			X	
P01BD	diaminopyrimidinek	X					
P02C	NEMATODÁK ELLENI SZEREK	X					
P02CA	benzimidazol származékok	X					
P02CE	imidazothiazol származékok						
P03A	EKTOPARAZITA-ELLENES SZEREK, BELEÉRTVE: RÜHELLENES SZEREK	X					
P03AB	klórtartalmú készítmények						
P03AC	pyretrinek beleértve a szintetikus szereket is						
P03AX	egyéb ektoparazita-ellenes szerek, beleértve: rühellenes szerek	X					
R01A	LOKÁLIS ORR-OEDEMA-CSÖKKENTŐK ÉS EGYÉB NASALIS KÉSZÍTMÉNYEK	X	X			X	
R01AA	sympathomimeticumok önmagukban	X					
R01AB	sympathomimeticumok, kombinációk, kivéve corticosteroidokat						
R01AC	antiallergikumok, kivéve corticosteroidokat		X			X	
R01AD	corticosteroidok		X			X	
R01AX	egyéb nasalis készítmények	X					
R01B	SZISZTÉMÁS ORR-OEDEMA-CSÖKKENTŐK						
R01BA	sympathomimeticumok						
R02A	GÉGÉSZETI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNYEK	X					
R02AA	antisepticumok	X					
R02AB	antibiotikumok						
R02AD	helyi érzéstelenítők						
R03A	ADRENERGEK, INHALÁLÓ SZEREK		X			X	
R03AC	szelektív béta2 adrenoreceptor agonisták		X			X	
R03AK	adrenergik és más asthmaelleni szerek		X			X	
R03B	EGYÉB ASTHMA-ELLENES SZEREK, INHALÁLÓ SZEREK		X			X	
R03BA	glucocorticoidok		X			X	
R03BB	anticholinerg szerek		X			X	
R03BC	antiallergikumok, kivéve a corticosteroidokat		X			X	
R03C	SZISZTÉMÁS ADRENERG SZEREK	X	X			X	
R03CA	alfa és béta adrenoreceptor agonisták	X					
R03CC	szelektív béta2 adrenoreceptor agonisták		X			X	
R03D	EGYÉB SZISZTÉMÁS ANTI-ASTHMATICUMOK	X			X		
R03DA	xanthinek				X		
R03DC	leucotrien receptor antagonisták	X				X	

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
R05C	KÖPTETŐK KIVÉVE A KÖHÖGÉSCSILLAPÍTÓ KOMBINÁCIÓKAT	X					X
R05CA	köptetők	X					
R05CB	nyákoldók	X					X
R05D	KÖHÖGÉSCSILLAPÍTÓK, KIVÉVE A KÖPTETŐ KOMBINÁCIÓKAT	X	X				X
R05DA	opium alkaloidok és származékaik	X					X
R05DB	egyéb köhögéscsillapítók		X				
R05F	KÖHÖGÉSCSILLAPÍTÓK ÉS KÖPTETŐK KOMBINÁCIÓI	X					
R05FA	opium-származékok és köptetők	X					
R06A	SZISZTÉMÁS ANTIHISZTAMINOK	X	X			X	
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	X					
R07AA	tüdő surfactantok	X					
R07AB	légzést stimulálók						
S01A	FERTŐZÉSELLENES SZEREK	X	X			X	
S01AA	antibiotikumok		X				
S01AB	szulfonamidok	X					
S01AD	vírusellenes szerek		X			X	
S01AX	egyéb antiinfect szerek		X				
S01B	GYULLADÁSGÁTLÓ SZEREK			X	X		
S01BA	corticosteroidok önmagukban				X		
S01BC	nem steroid gyulladásgátló szerek			X			
S01C	GYULLADÁSGÁTLÓ ÉS FERTŐZÉSELLENES SZEREK KOMBINÁCIÓI		X		X		
S01CA	corticosteroidok és fertőzésellenes szerek kombinációi				X		
S01CC	gyulladásgátló és fertőzésellenes szerek kombinációban		X				
S01E	GLAUCOMA ELLENI KÉSZÍTMÉNYEK ÉS PUPILLASZŰKÍTŐK	X			X	X	
S01EA	sympathomimeticumok				X		
S01EB	parasympathomimeticumok				X		
S01EC	carboanhydrase inhibitorok				X	X	
S01ED	béta-receptor blokkolók				X		
S01EE	prostaglandin analógok	X				X	
S01EX	a glaucoma kezelésének egyéb gyógyszerei	X				X	

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
S01F	PUPILLATÁGÍTÓK ÉS CYCLOPLEG SZEREK	X					
S01FA	anticholinerg szerek	X					
S01G	LOKÁLIS OEDEMA-CSÖKKENTŐK ÉS ANTIALLERGIKUMOK			X	X		
S01GA	lokális oedema-csökkentőként használt sympathomimeticumok				X		
S01GX	egyéb antiallergikumok			X			
S01H	HELYI ÉRZÉSTELENÍTŐK		X				
S01HA	helyi érzéstelenítők		X				
S01J	DIAGNOSZTIKUMOK	X					
S01JA	színezőanyagok	X					
S01K	SEBÉSZETI SEGÉDANYAGOK	X					
S01KA	viszkoelasztikus anyagok	X					
S01KX	egyéb sebészeti segédanyagok	X					
S01X	EGYÉB SZEMÉSZETI KÉSZÍTMÉNYEK		X			X	
S01XA	egyéb szemészeti készítmények		X			X	
S02C	CORTICOSTEROIDOK ÉS FERTŐZÉSELLENES SZEREK KOMBINÁCIÓI		X				
S02CA	corticosteroidok és fertőzésellenes szerek kombinációi		X				
S02D	EGYÉB FÜLÉSZETI KÉSZÍTMÉNYEK	X					
S02DA	fájdalomcsillapítók és érzéstelenítők	X					
S03A	FERTŐZÉSELLENES SZEREK		X				
S03AA	fertőzésellenes szerek		X				
V01A	ALLERGÉNEK	X				X	
V01AA	allergén extraktumok, kivonatok	X				X	
V03A	MINDEN EGYÉB TERÁPIÁS KÉSZÍTMÉNY	X			X		X
V03AB	antidotumok	X					
V03AC	vassal kelátot képző szerek				X		
V03AE	hyperkalaemia gyógyszerei				X		X
V03AF	detoxikáló szerek cytostatikus kezeléskor	X					X,
V03AK	szöveti ragasztóanyagok	X					
V03AN	gyógyászatban alkalmazott gázok	X					X
V03AX	egyéb terápiás készítmények						
V04A	DIAGNOSZTIKUMOK	X					
V04AX	egyéb diagnosztikumok	X					
V04C	EGYÉB DIAGNOSZTIKAI SZEREK	X					
V04CX	egyéb diagnosztikumok	X					
V06C	TÁPSZEREK		X	X		X	X
V06CA	Anyatejet helyettesítő csecsemőtápszerek			X			
V06CB	Koraszülöttek általános rendeltetésű tápszerei			X			X
V06CC	Szójafehérje bázisú tápszerek anyatej pótlására			X		X	X

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
V06CD	Kiegészítő táplálásra szolgáló szójafehérje bázisú tápszerek			X		X	X
V06CE	Preventív fehérjehidrolizátumok anyatejpotlásra		X				
V06CF	Preventív fehérjehidrolizátumok kiegészítő táplálásra		X				
V06CG	Tejcukor intolerancia tápszerei			X		X	
VO6CH	Terápiás hidrolizátumok			X		X	X
V06D	EGYÉB TÁPSZEREK	X		X	X	X	X
V06DA	Standard rostmentes tápszerek			X		X	
V06DB	Standard rostdús tápszerek			X	X		
V06DC	Csökkentett energiatartalmú tápszerek			X			
V06DD	Aminosavak, beleértve a polypeptid kombinációkat	X					
V06DE	Emelt energiatartalmú rostdús			X			
V06DF	Cukorbetegség tápszerei	X		X		X	
V06DG	Májelégtelenség tápszerei	X		X			
V06DH	Vesebetegség tápszerei			X			
V06DI	Légzési elégtelenség tápszerei			X			X
V06DJ	Immuntáplálás	X					
V06DK	Sebgyógyulást elősegítő tápszerek			X			
V06DL	Onkológiai betegségek tápszerei			X			
V06DM	Mucoviscidosis tápszerei			X			X
V06DN	Fehérjehidrolizátum bázisú			X		X	
VO6DO	Szénhidrát modulok			X		X	X
VO6DP	Fehérje modulok			X			
VO6DQ	Zsír modulok	X					
VO6DR	PKU tápszerek	X					X
VO6DS	Atípusos PKU tápszerek						
VO6DT	Alacsony fehérjetartalmú diéta tápszerei			X			X
VO6DV	Emelt energiatartalmú rostmentes			X		X	
V06DZ	Ritka anyagcsere-betegségek tápszerei	X					
VO6DZA	MSUD tápszerei						
VO6DZB	Homocysteinuria						
VO6DZC	Tyrosinaemia						
VO6DZD	Isovalerian acidaemia						
VO6DZE	Glutársav aciduria						
VO6DZF	Propionsav acidaemia, metil-malonsav aciduria						
VO6DZG	Hyperlysinaemia						
VO6DZH	Ureciklus zavarai, nonketotikus hyperglycinaemia						
VO6DZI	Zsírfelszívódás zavarai						
VO6DZJ	X-hez kötött adrenoleukotrophia						
VO6DZK	Terápia rezisztens epilepszia						

Négy-, illetve ötjegyű ATC csoportokban elérhető maximális támogatási mértékek							
ATC	ATC MEGNEVEZÉS	0%	50%	70%	90%	90%	100%
		támogatási kategóriák					
		érték nélkül	átlagos	átlagon felüli	emelt	emelt indikációhoz kötött	ki-emelt indikációhoz kötött
VO6DZL	Hypercalcuria						
VO6DZM	Extensív fehérjehidrolizátum allergia	X					
V07A	ÖSSZES EGYÉB NEM TERÁPIÁS KÉSZÍTMÉNY		X			X	X
V07AB	oldószerek, higító oldatok, belértve az öblítő oldatokat		X				X
V07AY	technikai fertőtlenítők		X			X	
V08A	RÖNTGENKONTRASZTANYAGOK, JÓDOZOTTAK	X					
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	X					
V08BA	bárium-szulfát-tartalmú röntgenkontrasztanyagok	X					
V08C	MÁGNESES KONTRASZTANYAGOK	X					
V08CA	paramágneses röntgenkontrasztanyagok	X					
V08CB	szuper paramágneses kontrasztanyagok	X					
V08D	ULTRAHANG-KONTRASZTANYAGOK	X					
V08DA	ultrahang-kontrasztanyagok	X					

	: külön-keretes finanszírozás
--	-------------------------------

2. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez[2. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]**A gyógyszerek társadalombiztosítási támogatásának elbírálása során alkalmazandó számítási módszerek**

Terápiás fix elven működő támogatás feltételei és számítási módszerei:

1.1. A támogatásban részesülő gyógyszerek esetében a támogatás értékét a gyógyszernek csak a tárgyévre nyilvánosságra hozott WHO DDD – kizárólag ennek hiányában a törzskönyvező hatóság (OGYI/EMA) alkalmazási előiratában lévő átlagos napi fenntartó adag – alapján, a bruttó fogyasztói árból számolt napi terápiás költségéből adódó támogatási összeg képezi az alábbiak szerint:

a) 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 [kivéve a rendelet 8. § (5) bekezdése alapján az átlagszámításkor figyelembe nem vehető készítményeket] képezik az átlagszámítás alapját, melyek összesen minimum 50%-ig terjedő, DOT alapján számított forgalmi részesedést értek el a tárgyévet megelőző év utolsó 6 hónapjában 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 gyógyszer-készítményei egy napi terápiára adható támogatási értéket (a továbbiakban: NTKÁT).

$$\text{NTKÁT} = \text{NTKÁ} \cdot \text{T\%}$$

b) Az átlagos támogatási érték számításakor figyelembe vett készítményektől eltérő hatáserősségű készítmények alcsoportot képeznek, amennyiben ennek az illetékes szakmai kollégium által meghatározott különleges szakmai indoka van.

c) A hatóanyag alapú fix összegű csoportokat önállóan kell kezelni minden olyan esetben, amikor a csoportok referencia árszintje alatta marad a terápiás fix elven működő támogatási kategóriában kialakuló referencia árszintnek.

1.2. Az NTKÁ számítása során

a) nem vehetők figyelembe azok a készítmények, melyek adott kiszerelése 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) nem vehető figyelembe az a gyógyszer, melynek kiszerelése krónikus alkalmazás esetén meghaladja az alkalmazási előiratban közölt maximális napi adag harmincszorosát,

c) nem képezi NTKÁ számítás alapját az a gyógyszerkészítmény, amely törzskönyvi törlés alatt áll, kivéve a névváltozás miatti törzskönyvi törlést,

d) nem támogatott készítmények nem szerepelhetnek az NTKÁ meghatározásában,

e) a forgalomban lévő készítmények közül az átlag számításnál figyelmen kívül kell hagyni azokat a készítményeket, melyek a csoport DOT-ban kifejezett, forgalmában a 2,00% forgalmi értéket nem érték el.

3/a. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[3/a. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]

Beadás dátuma:

(OEP tölti ki)

Képviselő cég neve, címe:

Ügyintéző neve, elérhetősége:

Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

Kérelem gyógyszer társadalombiztosítási támogatására

Egyszerűsített eljárás esetén a 3–9. pontot nem kell kitölteni!

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 (WHO/OGYI 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) (amennyiben az ár nagysága függ a támogatás mértékétől, kérjük azok elkülönített formában történő megjelenítését):

2.11. 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) emelt támogatás;

d) átlagon felüli támogatás;

e) átlagos támogatás;

f) támogatási érték nélkül

fa) a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelet (a továbbiakban: R.) 4. §-ának (8) bekezdése a) pontja szerint,

fb) a 4. § (8) bekezdésének b) pontja szerint;

g) közbeszerzés útján beszerzett gyógyszerek esetén speciális támogatási technika megjelölésével, vagy a támogatás-volumen támogatás technika megjelölésével.

2.12. Még nem támogatott hatóanyagot tartalmazó készítmény forgalmazója tölti ki!

A gyártó által forgalmazott készítmény neve, kiszerelése, hatóanyag tartalma, hatásereje, termelői ára és támogatása az alábbi országokban:

Ország	Név	Kiszerelési egység	Hatóanyag tartalom/kiszerelési egység**	Összhatóanyag tartalom	Forgalomba kerülés éve	Jelenlegi termelői/EGT-kívüli országból történő behozatal esetén import beszerzési ár*	Támogatás mértéke %	Termelői áron számított forgalom (a kérelem beadását megelőző naptári év alapján)	Forgalmazott mennyiség (doboz)
Franciaország									
Írország									
Németország									
Spanyolország									
Portugália									
Olaszország									
Görögország									
Lengyelország									
Csehország									
Szlovénia									
Szlovákia									
Belgium									
Ausztria									
Egyéb									

* Euróban (a kérelem beadásának hónapját megelőző hónap 15. napján hivatalos MNB deviza középárfolyamon).

** 2.12. Védőoltások/immunbiológia termékek 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.

2.13. Már támogatott hatóanyag esetén töltendő ki!

Azonos hatóanyagot tartalmazó és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

Név	Hatásereje	Kiszerelés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*

* Az NTK (napi terápiás költség)-t WHO DDD alapján, fogyasztói áron forintban kérjük feltüntetni.

** Amennyiben csak kiemelt vagy emelt támogatást igényel, úgy csak 2.15. és 2.16. pont kitöltése szükséges.

*** Védőoltások/immunbiológia termékek: NTKL helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett védőoltások alapvédelem eléréséhez szükséges összdózis költsége.

Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.14. Még nem támogatott hatóanyagot tartalmazó készítmény forgalmazója tölti ki!

Azonos négysszintű, ötjegyű ATC csoportba tartozó és azonos alkalmazási módú Magyarországon törzskönyvezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára és támogatása és napi terápiás költsége:

(Amennyiben a négysszintű, ötjegyű ATC csoportban nem szerepel készítmény, akkor a forgalomba hozatali engedély jogosultja által elkészített és benyújtott költséghatékonysági tanulmányban szereplő összehasonlító készítményekre vonatkozóan kell kitölteni.)

Név	Hatáserősség	Kiszerelés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*

* Az NTK (napi terápiás költség)-t WHO DDD alapján, fogyasztói áron, forintban kérjük feltüntetni.

** Amennyiben csak kiemelt vagy emelt indikációhoz kötött támogatást igényel, úgy csak 2.15. és 2.16. pont kitöltése szükséges.

*** Védőoltások/immunbiológia termékek: NTK helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos alkalmazási módú Magyarországon törzskönyvezett védőoltások alapvédetség eléréséhez szükséges összdózis költsége.

Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.15. Kiemelt és emelt indikációhoz kötött, egyszerűsített eljárás esetén töltendő ki!

A vonatkozó indikációban, egészségügyi rendelkezés alapján rendelhető azonos hatóanyagot tartalmazó és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára, támogatása és napi terápiás költsége:

Név	Hatáserősség	Kiszerelés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*, **

* Az NTK (napi terápiás költség)-t WHO DDD alapján, fogyasztói áron, forintban kérjük feltüntetni.

** Védőoltások/immunbiológia termékek: NTK helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett védőoltások alapvédetség eléréséhez szükséges összdózis költsége.

Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.16. Kiemelt és indikációhoz kötött emelt támogatás, normál eljárás esetén töltendő ki!

A vonatkozó indikációban, egészségügyi rendelkezés alapján rendelhető azonos négyosztályú, ötjegyű ATC csoportba tartozó és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett készítmények megnevezése, fogyasztói ára és támogatása és napi terápiás költsége:

Név	Hatáserősség	Kiszerezés	Fogyasztói ár	Támogatás	NTK*, **

* Az NTK (napi terápiás költség)-t WHO DDD alapján, fogyasztói áron, forintban kérjük feltüntetni.

** Védőoltások/immunbiológia termékek: NTK helyett az azonos kezelési/terápiás céllal alkalmazott és azonos beviteli formájú Magyarországon törzskönyvezett védőoltások alapvédetség eléréséhez szükséges összdózis költsége.

Plazmakészítmények esetében NTK nem töltendő ki.

2.17.

a) Napi átlag dózis: WHO által ajánlott DDD; (törzskönyvező hatóság alkalmazási előiratában feltüntetett napi dózis is, amennyiben eltérő):

b)** (Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

Hatóanyagnév (ha szükséges, feltüntetni a hatóanyag sóját is)	WHO DDD* (adagolás módja szerint)

Indikáció				Az alkalmazási előiratban feltüntetett dózis		
Diagnózis	Amennyiben testsúly, illetve életkor függő, kérjük külön feltüntetni					
	Kor	Testsúly/ testfelület	Kísérő betegség	Kezdő	Napi átlagos	Maximális

* Védőoltások esetén a DDD helyett a védetség eléréséhez szükséges dózis.

Plazmakészítmények esetében a napi átlagos dózis nem töltendő ki.

** Csak originális készítmények esetén kell kitölteni.

2.18. Csak kiemelt, illetve emelt indikációhoz kötött támogatás esetén, még nem támogatott hatóanyagot tartalmazó készítmény forgalmazója tölti ki!

Terápia, kúra átlagos időtartama (törzskönyvező hatáság alkalmazási előiratában feltüntetett kúra átlagos időtartama is, amennyiben eltérő):

(Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

Indikáció				A kúra átlagos hossza	A kúra teljes költsége termelői áron	A kúra teljes költsége fogyasztói áron
Diagnózis	Amennyiben testsúly, ill. életkor függő, kérjük külön feltüntetni					
	Kor	Testsúly/ Testfelület	Kísérő betegség			

* Védőoltások esetén a DDD helyett a védettség eléréséhez szükséges dózis.

3. Klinikai vizsgálatokra vonatkozó közlemények jegyzéke (utolsó 5 évben közölt cikkek válogatás nélküli, teljes referenciajegyzéke (Medline). (Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

4. Nagyobb betegszámon végzett, prospektív, randomizált (pivótális) vizsgálatokról készült cikkek másolatai. (Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.) E cikkeknek összefoglaló (5–6 oldalas) elemzése vagy ennek hiányában összefoglaló szakértői vélemény:

5. Az Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez (2002. Egészségügyi Közlöny, LII. évfolyam 11. szám 1314–1334. oldal szerint) elkészített magyar nyelvű, illetve magyar adaptációjú technológia elemzés fő megállapításai:

6. A gyógyszer orvosi gyógyító folyamatban betöltött helye. A gyógyszer elbírálásához, hatásának, mellékhatásának követéséhez szükséges orvosi kezelési folyamatának leírása, ellenőrző vizsgálatok bemutatása:

Az adott készítmény előnyei (terápiás, mellékhatás, egyéb) az azonos hatástani csoportba sorolt egészségügyi technológiához képest (szakirodalmi alátámasztás elengedhetetlen).

7. Farmakoökonomiai vizsgálatokról készült cikkek másolatai vagy ilyen vizsgálatok összefoglalója. (Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

8. Az adott egészségügyi eljárás alkalmazását támogató egyéb szempontok:

9. A kezelésbe Magyarországon bevonható betegek számának becslése. (Amennyiben a gyógyszer több indikációban kerül felhasználásra, akkor a kérdést a főbb indikációk szerinti bontásban kell megválaszolni.)

	Indikáció	Prevalencia	Incidencia	Az adott technológiával való kezelésbe bevon- ható betegek száma
Befogadás évében				
Befogadást követő évben				
Befogadás utáni 2. évben				

Védőoltások esetén nem kell kitölteni!

10. A forgalmazni kívánt termék nem sért érvényes szabadalmi jogot, illetve – hatósági döntés alapján – Magyarországon nem áll forgalmazási korlátozás hatálya alatt.

3/b. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[3/b. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]

Változás bejelentési adatlap (a gyógyszerek)

Beadás dátuma:
(OEP tölti ki)

Képviselő cég neve, címe:
Ügyintéző neve, elérhetősége:
Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

I. Adatok:

- Gyógyszer megnevezése, kiszerelése a forgalomba hozatali engedély szerint:
- Nemzetközi szabad név (hatóanyag neve a törzskönyv szerint):
- Törzskönyvezés időpontja, száma:
- A készítmény EAN kódja:
- Gyártó cég megnevezése (cím):
- Forgalomba hozatali engedély jogosultja (ország, cím):

II. A 22. § (3) bekezdés szerinti bejelentés indoka:

A megfelelő rész jelölendő!

- már támogatott hatóanyagú gyógyszer kiadhatóságának változása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer névváltozása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer törzskönyvi szám változása ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer törzskönyvből való törlése ☐
- már támogatott hatóanyagú gyógyszer árcsökkentése ☐
- támogatás megszüntetése [22. § (3) bekezdés b) pont] ☐
- már támogatott készítmény EMA általi centrális törzskönyvezésének bejelentése ☐
- a forgalomba hozatali engedély jogosultjának a Magyar Állammal kötött és érvényes szerződés szerinti áremelés ☐
- a törzskönyvbe bejegyzett jogosult személyében változás ☐

III. Változások:

Régi adat:
Új adat:

A fentiekben nem jelölt adatok változatlanok.

4/a. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[4/a. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]

Beadás dátuma:
(OEP tölti ki)

Képviselő cég neve, címe:
Ügyintéző neve, elérhetősége:
Munkahelyi telefon (fax, e-mail, mobiltel.):

Kérelem különleges táplálkozási igényt kielégítő tápszer társadalombiztosítási támogatására

1. Tápszer megnevezése, kizserelése az OÉTI-hez történt bejelentés szerint:
2. Tápszerre vonatkozó adatok:
 - 2.1. Tápszer besorolása:
 - 2.2. Tápszer kizserelési forma:
 - 2.3. A 23/2004. és 24/2004. ESZCSM rendelet alapján az OÉTI-hez történt bejelentés időpontja:
 - 2.4. A 23/2004. és 24/2004. ESZCSM rendelet alapján az OÉTI-hez történt bejelentés másolata:
 - 2.5. A készítmény EAN kódja:
 - 2.6. A tápszer egységnyi mennyiségre számított részletes összetétele:
 - 2.7. A tápszer címkeszövege:
 - 2.8. A gyártó cég megnevezése, címe:
 - 2.9. A tápszer az OÉTI-hez való bejelentés jogosultja (ország, cím):
 - 2.10. Az importáló nyilatkozata arról, hogy a termék a származási országban az EU előírásoknak megfelelően van forgalomban:
 - 2.11. Kért termelői, illetve import beszerzési ár (Ft) (amennyiben az ár nagysága függ a támogatás mértékétől, kérjük azok elkülönített formában történő megjelenítését):
 - 2.12. Kért támogatási kategória:
 - a) kiemelt indikációhoz kötött támogatás
 - b) emelt indikációhoz kötött támogatás
 - c) emelt támogatás
 - d) átlagon felüli támogatás
 - e) átlagos támogatás
 - f) támogatás érték nélkül: fekvőbeteg/amennyiben a gyártó kéri
 - g) közbeszerzés útján beszerzett tápszerek esetén speciális támogatási technika megjelölésével, vagy a támogatás-volumen támogatási technika megjelölésével
 - 2.13. A gyártó által forgalmazott készítmény neve, kizserelése, termelői ára, bruttó fogyasztói ára és támogatása az alábbi országokban:

Ország	Név	Kizserelési egység	Forgalomba kerülés éve	Jelenlegi termelői ár*	Jelenlegi bruttó fogyasztói ár*	NTK**
Franciaország						
Írország						
Németország						
Spanyolország						
Portugália						
Görögország						

* Az árakat és a támogatás mértékét adott ország valutájában és euróban is kérjük megadni.

** Az NTK helyett csecsemőtápszer esetén 1 liter; enterális tápszer esetén 2000 kcal; PKU tápszer esetén 100 g fehérje egyenértékű tápszerformánként; ritka anyagcsere-betegség esetén azonos betegség kezelésére szolgáló tápszer napi szükségletnek megfelelő fehérje egyenértékű fogyasztói áron forintban (a beadás hónapját megelőző hónap 15-ei hivatalos MNB devizaárfolyamon) kérjük feltüntetni.

2.14. Már támogatott tápszercsoportba tartozó termék esetén töltendő ki!

Azonos tápszercsoportba tartozó Magyarországon támogatott készítmények megnevezése, bruttó fogyasztói ára, támogatása, napi terápiás költsége*

Név	Kiszerezés	Bruttó fogyasztói ár	Támogatás	NTK*

* Az NTK helyett csecsemőtápszer esetén 1 liter; enterális tápszer esetén 2000 kcal; PKU tápszer esetén 100 g fehérje egyenérték tápszerformánként; ritka anyagcsere-betegség esetén azonos betegség kezelésére szolgáló tápszer napi szükségletnek megfelelő fehérje egyenérték fogyasztói áron forintban

2.14.1. Kiemelt indikációhoz kötött támogatás esetén töltendő ki!

Indikáció				Az alkalmazási előiratban 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*

* Csak ritka anyagcsere-betegség és betegség specifikus tápszer esetén töltendő ki.

4/b. számú melléklet a 10/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

[4/b. számú melléklet a 32/2004. (IV. 26.) ESZCSM rendelethez]

Változás bejelentési adatlap (tápszerek)

Beadás dátuma:

(OEP tölti ki)

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 OÉTI-hez történt bejelentés időpontja:
3. A készítmény EAN kódja:
4. Gyártó cég megnevezése (cím):
5. A tápszert bejelentő adatai (ország, cím):

II. A 22. § (3) bekezdés szerinti bejelentés indoka:

A megfelelő rész jelölendő!

- | | |
|---|--------------------------|
| – már támogatott tápszer kiadhatóságának változása | ☐ |
| – már támogatott tápszer névváltozása | ☐ |
| – már támogatott tápszer törlése | ☐ |
| – már támogatott tápszer árcsökkentése | ☐ |
| – támogatás megszüntetése [22. § (3) bekezdés b) pont] | ☐ |
| – az OÉTI-hez a 23/2003. és 24/2003. ESZCSM rendelet alapján bejelentett a Magyar Állammal kötött és érvényes szerződés szerinti áremelés | ☐ |

III. Változások:

Régi adat:

Új adat:

A fentiekben nem jelölt adatok változatlanok.

**Az egészségügyi miniszter
11/2004. (XII. 15.) EüM
rendelete**

**az emberi felhasználásra kerülő vizsgálati
készítmények klinikai vizsgálatáról
és a helyes klinikai gyakorlat alkalmazásáról szóló
24/2002. (V. 9.) EüM rendelet módosításáról**

1. §

Az emberi felhasználásra kerülő vizsgálati készítmények klinikai vizsgálatáról és a helyes klinikai gyakorlat alkalmazásáról szóló 24/2002. (V. 9.) EüM rendelet (a továbbiakban: R.) 1. számú melléklete helyébe e rendelet *melléklete* lép.

2. §

(1) Ez a rendelet a kihirdetését követő 3. napon lép hatályba azzal, hogy a rendelkezéseit a folyamatban lévő ügyekben is alkalmazni kell.

(2) E rendelet hatálybalépésével egyidejűleg

a) az R. 7. §-ának (7) bekezdésében az „I–II. fázisú klinikai vizsgálatokat” szövegrész helyébe az „I. fázisú klinikai vizsgálatokat” szövegrész,

b) az R. 2. számú mellékletében az „I. és II. fázisú klinikai vizsgálat esetén az R. 7. §-ának (7) bekezdése szerinti minősítésről szóló határozat másolata, egyéb vizsgálat esetén az ÁNTSZ igazolása arról, hogy a vizsgálóhely személyi és tárgyi feltételei megfelelnek az R. 1. számú mellékletében meghatározott feltételeknek” szövegrész helyébe az „I. fázisú klinikai vizsgálat esetén az R. 7. §-ának (7) bekezdése szerinti minősítésről szóló határozat másolata, II. fázisú klinikai vizsgálat esetén az intézmény vezetőjének, egyéb vizsgálat esetén az ÁNTSZ-nek az igazolása arról, hogy a vizsgálóhely személyi és tárgyi feltételei megfelelnek az R. 1. számú mellékletében meghatározott feltételeknek” szövegrész lép.

Dr. Rácz Jenő s. k.,
egészségügyi miniszter

Melléklet

a 11/2004. (XII. 15.) EüM rendelethez

„1. számú melléklet
a 24/2002. (V. 9.) EüM rendelethez

**A klinikai vizsgálatok végzésének
személyi és tárgyi feltételei**

Feladatkörét tekintve az alábbi típusú vizsgálóhelyek különböztethetők meg:

- I. Klinikai farmakológiai vizsgálóhely I. fázisú vizsgálathoz
- II. Klinikai vizsgálóhely II. fázisú vizsgálathoz
- III. Egyéb klinikai vizsgálóhely

I. Klinikai farmakológiai vizsgálóhely I. fázisú vizsgálathoz

A) Tárgyi feltételek:

Klinikai farmakológiai vizsgálóhely I. fázisú vizsgálathoz egyetemi klinikán, illetve kórházi osztályon, intézetben belül intenzív osztályos háttérrel rendelkező – az aktív betegellátástól elkülönített – egység, melyhez rendelkezésére állnak az I. fázisú vizsgálathoz szükséges laboratóriumi eszközök és felszerelések.

Klinikai farmakológiai vizsgálóhelyen helyben kell biztosítani a külön jogszabályban, a központi ügyeletre előírt minimumfeltételek közül a gép-műszerparkra és egyéb eszközökre vonatkozó felszereltséget, kivéve a szülészeti egységcsomagot és a gépkocsit.

A klinikai vizsgálatra szolgáló ágyszámot a vizsgálóhely minősítéséről szóló határozatban kell meghatározni.

B) Személyi feltételek:

1. A klinikai farmakológiai vizsgálóhely vezetőjének rendelkeznie kell

- a) tudományos fokozattal,
 - b) valamely klinikai szakmából szakorvosi képesítéssel,
 - c) klinikai farmakológiai szakvizsgával,
 - d) a klinikai vizsgálat megkezdését megelőző öt évnél nem régebbi, egyetem által szervezett Helyes Klinikai Gyakorlat (a továbbiakban: GCP) tanfolyam sikeres elvégzéséről szóló igazolással.
2. A vizsgálatban közreműködő orvos(ok)nak rendelkezni(ük) kell
- a) klinikai szakmából szakorvosi képesítéssel,
 - b) a klinikai vizsgálat megkezdését megelőző öt évnél nem régebbi, egyetem által szervezett GCP tanfolyam sikeres elvégzéséről szóló igazolással.

II. Klinikai vizsgálóhely II. fázisú vizsgálathoz

A) Tárgyi feltételek:

Egyetemi klinikán vagy kórházban, fekvőbeteg-osztály vagy szakambulancia, mely az intézményen belül rendelkezik intenzív osztályos háttérrel, továbbá megfelelő diagnosztikai egységekkel, melyeknek felszereltsége és személyi ellátottsága megfelel az egészségügyi intézmény külön jogszabályban meghatározott személyi és tárgyi minimumfeltételeinek, valamint a tervezett vizsgálat elvégzéséhez szükséges eszközökkel, felszereltséggel is rendelkezik.

B) Személyi feltételek:

A vizsgálatvezetőnek rendelkeznie kell a vizsgálati készítmény tervezett felhasználásának megfelelő klinikai területéről szakvizsgával, tudományos munkássággal és klinikai farmakológiai vizsgálati gyakorlattal, továbbá öt év-

nél nem régebbi igazolással arról, hogy egyetem által szervezett GCP tanfolyamot végzett. Ha a vizsgálatba bevételek között 18 éven aluli személyek is vannak, a vizsgálóorvosok között gyermekgyógyász szakorvosnak is kell lenni.

III. Klinikai vizsgálóhely egyéb klinikai vizsgálathoz

Egyéb klinikai vizsgálat végezhető a II. fázisú vizsgálatról szóló rész A) pontjában meghatározott feltételek megléte esetén, továbbá szakorvosi, háziorvosi, házi gyermekorvosi rendelőben, ha a vizsgálatot végzők intenzív betegellátási lehetőséget biztosítanak a területi ellátási kötelezettséggel rendelkező fekvőbeteg-szakellátást nyújtó intézményben a vizsgálat során esetlegesen fellépő, sürgősségi ellátást igénylő események kezelésére, valamint a vizsgálatot előzetesen bejelentik ezen fekvőbeteg-ellátó intézmény IKEB-jéhez, és az IKEB vállalja a vizsgálat folyamán elvégzendő feladatokat.”

III. rész HATÁROZATOK

A Köztársasági Elnök határozatai

A Köztársaság Elnökének 168/2004. (XII. 15.) KE határozata

címzetes államtitkár felmentéséről

A Kormány tagjai és az államtitkárok jogállásáról és felelősségéről szóló 1997. évi LXXIX. törvény 31/A. §-ának (2) bekezdése alapján, a miniszterelnök javaslatára

dr. Jakab Ferencné, az Egészségügyi Minisztérium címzetes államtitkárát e tisztségéből

– 2004. december 15-i hatállyal –
felmentem.

Budapest, 2004. december 9.

Mádl Ferenc s. k.,
a Köztársaság elnöke

Ellenjegyzem:

Gyurcsány Ferenc s. k.,
miniszterelnök

KEH ügyszám: V-1/4702/2004.

A Kormány határozatai

A Kormány 1142/2004. (XII. 15.) Korm. határozata

a népegészségügyi program végrehajtásának
koordinálásáért felelős kormány megbízott
feladat- és hatásköréről

1. A Kormány – 2004. december 15-i hatállyal – megbízza *dr. Kökény Mihályt* a népegészségügyi program végrehajtásának tárcaközi koordinációjával.

2. A kormány megbízott a népegészségügyi program koordinálásával kapcsolatos feladatait az illetékes minisztériumokkal együttműködve az egészségügyi miniszter közvetlen irányításával látja el.

3. A kormány megbízott feladatkörébe tartozik a népegészségügyi program tárcaközi koordinációja és az ebből adódó feladatok Kormány előtti képviselése, a Népegészségügyi Tárcaközi Bizottság elnöki feladatainak ellátása, továbbá a programhoz kapcsolódó nemzetközi programokkal való összhang megteremtése.

4. A kormány megbízott működésével kapcsolatos költségeket a központi költségvetésből – az Egészségügyi Minisztérium fejezetében – az „Egészség Évtizede” Program költségvetésének terhére kell biztosítani.

5. Ez a határozat 2004. december 15. napján lép hatályba. A határozat hatálybalépésével egyidejűleg a 2001–2010. évekre szóló Egészséges Nemzetért Népegészségügyi Program alapelveiről rendelkező 1066/2001. (VII. 10.) Korm. határozat I. d) pontjában az „egészségügyi minisztert” szövegrész helyébe a „népegészségügyi program végrehajtásának koordinálásáért felelős kormány megbízottat” szövegrész lép.

Gyurcsány Ferenc s. k.,
miniszterelnök

VI. rész KÖZLEMÉNYEK, HIRDETMEÉNYEK

A BM Központi Adatfeldolgozó, Nyilvántartó és Választási Hivatal közleménye

A BM Központi Hivatal a 35/2000. (XI. 30.) BM rendelet 73. § (1) bekezdése alapján – az eddig közzétetteken kívül – az alábbi elveszett, megsemmisült gépjármű törzskönyvek sorszámaát teszi közzé:

348801C	682023A	098849C	688044B	126968D	688658A
962060A	027121C	523904B	807867A	815724C	139278C
116121A	359152D	754513C	346486D	168066C	458906A
666181B	060307D	268236B	671561A	992445D	495085B
480094C	593088A	776235A	003118B	728523C	141614D
464839D	164810C	194253D	466998C	195953B	453988B
410855E	654843B	448308B	038016A	745107D	710309B
296675C	277567D	936689D	468758D	375475A	161336D
267906E	598077C	090154D	790433B	219033E	013229B
385328E	191923C	510854D	696846C	361866E	518231B
155661C	193767A	256671E	905711A	060219B	622618B
174626C	892943C	976930D	500017A	034606C	926836A
727772A	015621E	838681B	098622A	139086A	888756A
755449B	296458D	672510E	654113C	677666C	987940E
819911C	926673B	401254A	557880C	559432B	030510C
232453C	675310C	256578E	632812D	364413B	980593A
399247A	413680A	417910B	219026A	099938D	149295B
451002A	718218C	733356D	875009B	419749A	255379E
349051B	850050C	182235C	387801D	655506B	120482C
534912C	669173C	356429A	206674B	833522D	740304C
273371D	135296C	923616A	692905B	684587B	459167B
217884B	272047C	373219E	923115A	946804C	255989D
836976C	285057D	468886C	918959C	185411C	146878D
235534B	839337B	933659B	542509B	341051C	110327D
611554D	133357B	177381A	077109C	352673B	738167E
949141B	382180D	675725C	599991D	130656B	493473A
675881A	551540A	059665D	155468B	955963A	825956D
405500C	800403A	392833D	085628E	796289A	464027B
450454B	325905D	162277C	110348A	052450D	790401C
385101C	246370D	470875B	754256A	524040E	
412177E	104584D	397071E	134182B	232453E	
733705B	597298C	936695C	395341C	196781B	

Közlekedési Nyilvántartó Osztály

Szerkeszti a Miniszterelnöki Hivatal, a Szerkesztőbizottság közreműködésével.

A Szerkesztőbizottság elnöke: dr. Pulay Gyula. A szerkesztésért felelős: dr. Müller György. Budapest V., Kossuth tér 1—3. Kiadja a Magyar Hivatalos Közlönykiadó. Felelős kiadó: dr. Kodala László elnök-vezérigazgató. Budapest VIII., Somogyi Béla u. 6. Telefon: 266-9290.

Előfizetésben megrendelhető a Magyar Hivatalos Közlönykiadónál

Budapest VIII., Somogyi Béla u. 6., 1394 Budapest 62. Pf. 357, vagy faxon 318-6668.

Előfizetésben terjeszti a Magyar Hivatalos Közlönykiadó a FÁMA Rt. közreműködésével. Telefon/fax: 266-6567.

Információ: tel./fax: 317-9999, 266-9290/245, 357 mellék.

Példányonként megvásárolható a kiadó Budapest VIII., Somogyi B. u. 6. (tel./fax: 267-2780) szám alatti közlönnyboltjában, illetve megrendelhető a www.mhk.hu/kozlonybolt internetcímen.

2004. évi éves előfizetési díj: 73 140 Ft. Egy példány ára: 161 Ft 16 oldal terjedelemig, utána +8 oldalanként +161 Ft.

A kiadó az előfizetési díj évközbéli emelésének jogát fenntartja.

HU ISSN 0076—2407

04.3313 — Nyomja a Magyar Hivatalos Közlönykiadó Lajosmizsei Nyomdája. Felelős vezető: Burján Norbert.

