

Az emberi erőforrások minisztere

...../2012. (.....) EMMI

rendelete

a gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet, valamint a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet módosításáról

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (4) bekezdés *n)* és *u)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § b) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva,
a 8. § (1) bekezdése és az 1. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (3) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § b) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 73. § b) pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben –
a következőket rendelem el:

1. §

A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet (a továbbiakban: R.) 1. § (1) bekezdés 10. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[E rendelet alkalmazásában:]

„10. névváltozás: az ár változatlansága mellett

a) egy eszköz azonosítási adataiban vagy színében bekövetkezett változás, illetve

b) a 19. számú mellékletben felsorolt funkcionális csoportokba sorolt eszközök esetében azonos gyártó korábbi termékének hasonló jellemzőkkel rendelkező, funkcionálisan egyenértékű új termékkel történő felváltása;”

2. §

Az R. 7. § (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) A gyógyászati segédeszközök funkcionális csoportjait, alcsoportjait, az egyes funkcionális csoportok különböző támogatási módszerekbe történő sorolását, a társadalombiztosítási támogatással kölcsönözhető eszközök funkcionális csoportjait, alcsoportjait, az egyes indikációkban

megállapított támogatási mértéket és kihordási időt, a kihordási időre felírható mennyiséget, a felírásra jogosultak körét és az egyéb rendelkezési feltételeket a 10. számú melléklet tartalmazza. A munkahelyre vonatkozó követelményként meghatározott intézmények listáját a 18. számú melléklet tartalmazza.”

3. §

Az R. 9. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A fixesítési eljárás a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével
a) a 20. számú mellékletben meghatározott csoportok esetében RFX-csoportok megképzésére vagy újraképzésére
b) az a) pont alá nem tartozó esetben FFX-csoportok megképzésére vagy újraképzésére irányulhat.”

4. §

Az R. 9/B. § (1) bekezdés a) pontja helyébe az alábbi rendelkezés lép:

[A 9–9/A. § szerinti fixesítési eljárásában az OEP kizárhatja a támogatásból a gyógyászati segédeszközt, ha az eszköz]

„a) támogatási csoporton belüli forgalmi részesedése a fixesítési eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónap kezdőnapját közvetlenül megelőző tizenkét hónapot vizsgálva legalább hét egymást követő hónapban az összes támogatási jogcímet együttesen figyelembe véve az elszámolt mennyiség tekintetében a 0,5%-ot nem érte el, és befogadására az ezt megelőző időszakban került sor, vagy”

5. §

Az R. 12. § (7) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(7) A gyógyászati segédeszköz társadalombiztosítási támogatással történő javítását, karbantartását, selejtezését az OEP-pel
a) az Ebtv. 30. § (3a) bekezdése alapján szerződést kötött gyártó vagy annak meghatalmazott képviselője, illetve gyógyászati segédeszköz javítását végző egyéb szervezet, továbbá
b) az Ebtv. 30. § (2) bekezdése alapján szerződést kötött egészségügyi szolgáltató végezheti.”

6. §

(1) Az R. 13. §-a a következő (2a) bekezdéssel egészül ki:

„(2a) A szakorvosi javaslatra eszköz abban az esetben rendelhető, ha a szakorvosi javaslat tartalmazza:

- a) a „szakorvosi javaslat támogatással történő gyógyászati segédeszköz rendeléséhez” szöveget,
- b) a szakorvosi javaslat keltét, időtartamát,
- c) a szakorvosi javaslatot adó orvos által végzett ellátást azonosító naplósorszámot,

- d) a beteg nevét, lakcímét, születési idejét és a TAJ-át, valamint betegségének a betegségek nemzetközi osztályozása szerinti kódját (BNO kód),
- e) a szakorvosi javaslatot adó orvos és munkahelyének azonosítására szolgáló adatot, megnevezését, kódját,
- f) a funkcionális csoport ISO kódját és megnevezését,
- g) a javasolt gyógyászati segédeszköz szükséges mennyiségét a kihordási idő figyelembe vételével, és
- h) az orvos saját kezű aláírását és orvosi bélyegzőjének azonosítható lenyomatát.”

(2) Az R. 13. § (3) bekezdése a következő i) ponttal egészül ki:

[A vényen az orvosnak fel kell tüntetnie:]

„i) szakorvosi javaslatra rendelhető eszköz esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos orvosi bélyegzőjének számát, valamint a szakorvosi javaslat keltét, továbbá a szakorvosi javaslatot adó orvos által végzett ellátást azonosító naplósorszámot.”

(3) Az R. 13. §-a az alábbi (3a) bekezdéssel egészül ki:

„(3a) A 19. számú mellékletben meghatározott eszközcsoportokba tartozó gyógyászati segédeszközöket az orvos az eszköz megnevezése helyett a 10 jegyű ISO kódhoz tartozó eszközcsoport megnevezésével is rendelheti.”

(4) Az R. 13. § (7) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(7) A 10. számú melléklet szerint kölcsönzés keretében kiszolgáltatható gyógyászati segédeszközök támogatással történő rendelésére az (1)–(6) bekezdésben foglaltakat megfelelően alkalmazni kell. A vényen az elrendelt kölcsönzés időtartamát is fel kell tüntetni, amely nem haladhatja meg az egy évet.”

7. §

Az R. 14. §-a a következő (4a) bekezdéssel egészül ki:

„(4a) A gyógyászati segédeszközt kiszolgáltató – a Gyftv. 9. §-ában foglaltaknak megfelelően – a gyógyászati segédeszköz kiszolgáltatása során a gyógyászati segédeszköz térítési díját tartalmazó nyugta kiadásával együtt nyomtatott formában tájékoztatja az eszközt kiváltó személyt az azonos funkcionális csoportba tartozó alacsonyabb térítési díjú gyógyászati segédeszközről, az adott termékek közfinanszírozás alapjául elfogadott áráról, társadalombiztosítási támogatásáról és a térítési díjak közötti különbségekről.”

8. §

(1) Az R. 10. számú melléklete az 1. mellékletben foglaltak szerint módosul.

(2) Az R. 18. számú melléklete a 2. mellékletben foglaltak szerint módosul.

(3) Az R. kiegészül a 3. melléklet szerinti 19. számú melléklettel.

(4) Az R. kiegészül a 4. melléklet szerinti 20. számú melléklettel.

9. §

(1) Az R. 14. § (8) bekezdés a) pontjában a „13. § (3) és (4) bekezdésében” szövegrész helyébe a „13. § (3), (3a) és (4) bekezdésében szöveg lép.

(2) Hatályát veszti az R. 12. § (6) bekezdés b) pontja.

10. §

A gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet (a továbbiakban: Fr.) 2. § f) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[E rendelet alkalmazásában]

„f) házhoz szállítás: a forgalmazás részeként a gyógyászati segédeszköznek a megrendelő/fogyasztó által megjelölt címre történő szállítása, ideértve a fekvőbeteg-gyógyintézetben a fekvőbeteg részére történő kiszolgáltatást is;”

11. §

(1) Az Fr. 4. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A gyógyászati segédeszközt kiadó személy köteles tájékoztatni az átvevőt az eszköz használatának módjáról, illetve köteles annak használatát betanítani, melyet biztosítani kell a házhoz szállítás keretében történő kiszolgáltatás során is.”

(2) Az Fr. 4. §-a a következő (6) bekezdéssel egészül ki:

„(6) A gyógyászati segédeszközök házhoz szállítását végző forgalmazó olyan nyilvántartást köteles vezetni, amely tartalmazza a megrendelés sorszámát, időpontját, a megrendelt eszköz nevét, mennyiségét, valamint az eszköz átvételének időpontját.”

12. §

Ez a rendelet 2012. október 1-jén lép hatályba.

1. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 2. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

2.	02	KÖTSZERE K	Vénás és artériás eredetű fekély, sipoly, decubitus, neuropathiás fekély, epidermolysis bullosa, krónikus nyiroködéma, vasculitis, coagulopathia, traumás sebek, termikus károsodás, tracheostoma, Kock-rezervoár, bőrtranszplantáció	1. Legfeljebb 4 hónapon keresztül történő sebllátásra, ha a test bármely részén kialakult hám- és szövethiány várhatóan több mint 6 héten keresztül nem gyógyul. Ha a kötszerekkel való kezelés időtartama a 4 hónapot eléri, a kezelőorvos az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzésével folytathatja a kezelést.	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, plasztikai (égési) sebészet, geriátria, angiológia, arc-állcsont-szájsebészet.				
				2. A rendelhető kötszer mérete az ellátandó seb méretét meghaladó legkisebb					

					<p>méretű kötszer. Egy kihordási idő alatt az indikációban felsorolt és azzal megegyező seb állapotának megfelelő típusú (elsődleges kötszer, másodlagos kötszer, kötésrögzítő) és mennyiségű kötszer rendelhető. Egy sebre típusonként csak egyféle, együttesen legfeljebb három típusú kötszer rendelhető, amennyiben erre az indikációban foglaltak lehetőséget adnak. Az elrendelés egy sebre egy vényen történhet.</p>						
					A legnagyobb kötszer		Otthonukban vagy				

					méretét meghaladó sebnagyság esetén a legnagyobb kötszert meghaladó, de csak a seb területének megfelelő kötszer rendelhető.		bentlakásos intézményben ápolt, szakrendelés felkeresésére nem vagy kizárólag betegszállítás al képes betegek esetében a beteg háziorvosa is.				
					Megjegyzés: A mull-lapok esetében a kiegészítő feltételek eltérnek!		Megjegyzés: A mull-lapok esetében a szakképesítési követelmény kiegészül!				

2. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 66. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

66	02 12	HYDROKOL LOIDOK		Sebkezelési fázis: Granulációs fázisban. Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, nem fertőzött sebre. Egyéb feltétel: önállóan, másodlagos kötszer és kötésrögzítő nélkül. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap							
----	-------	------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

3. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 108. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

108	02 24	MULL-LAPOK		<p>1.Tracheostoma vagy gastrostoma esetén, időbeli korlátozás nélkül.</p> <p>2..A 02 Kötszerek indikációjában foglaltak szerinti sebkezelés esetén az első ellenjegyzésig nem rendelhető, ezt követően az ellenjegyzésben foglaltak szerinti mennyiségben és időtartamban rendelhető.</p>			<p>1. fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is.</p> <p>2. A 02 Kötszerek indikációjában foglaltak szerinti sebkezelés esetén az ott meghatározott szakképesítések.</p>				
-----	--------------	-------------------	--	---	--	--	--	--	--	--	--

4. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 113. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

113	02 30	IMPREGNÁLT GÉZLAPOK		<p>Sebkezelési fázis: granulációs vagy epitelizációs fázisban.</p> <p>Sebtípus: enyhén, közepesen vagy erősen váladékozó, fertőzött sebre.</p> <p>Egyéb feltétel: másodlagos kötszerrel és</p>							
-----	--------------	----------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

				kötésrögzítővel. Másodlagos kötszer lehet: nedvszívó sebpárna. Kötésrögzítő lehet: filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap							
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

5. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 139. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

139	02 33	NEDVSZÍVÓ SEBPÁRNÁK		Sebkezelési fázis: - Sebtípus: - Egyéb feltétel: másodlagos kötszerként az elsődleges kötszerrel megegyező darabszámban és megegyező ideig.							
-----	--------------	----------------------------	--	---	--	--	--	--	--	--	--

6. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 158. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

158	02 36	RAGTAPASZ OK		Sebkezelési fázis: - Sebtípus: - Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.							
-----	--------------	---------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

7. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 164. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

164	02 39	KÖTÉSROG ZÍTÓK		Sebkezelési fázis: - Sebtípus: -							
-----	--------------	-----------------------	--	-------------------------------------	--	--	--	--	--	--	--

				Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.							
--	--	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--

8. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 199. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

199	04 03 12 03 03	CPAP készülékek	normatív	Felnőttkori alvásfüggő légzészavar esetén, amennyiben az AHI>30, és a tényleges alvásidő >10%-ában az oxigén szaturáció 90% alatt van	1. Adott eszköz csak legalább 5 órán végzett éjszakai poliszomnográfia és 2 hónapos próbakezelési időszak után rendelhető társadalombiztosítási támogatással. A rendelés feltétele a próbakezelési időszak alatt legalább napi 4 órát meghaladó, dokumentált átlagos készülék használati idő. 2. Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető	az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló miniszteri rendelet alapján poliszomnográfias vizsgálat elszámolására jogosult intézet	tüdőgyógyászat, neurológia	50%	60	1	db
-----	-------------------	--------------------	----------	---	---	--	----------------------------	-----	----	---	----

9. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 200. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

200	04 03 12 03 06	BiPAP készülékek	normatív	Felnőttkori alvásfüggő légzészavar esetén, amennyiben a gázcsere CPAP titrálás	1. Adott eszköz csak legalább 5 órán végzett éjszakai	az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási	tüdőgyógyászat, neurológia	50%	60	1	db
-----	-------------------	---------------------	----------	--	---	---	----------------------------	-----	----	---	----

				<p>során 12 vízcentiméter nyomáson sem stabilizálható, vagy restriktív légzészavart okozó emphysema pulmonalis, asthma bronchiale esetén vagy Pickwick-szindrómában</p>	<p>poliszomnográfia és 2 hónapos próbakezelési időszak után rendelhető társadalombiztosítási támogatással. A rendelés feltétele a próbakezelési időszak alatt legalább napi 4 órát meghaladó, dokumentált átlagos készülék használati idő.</p> <p>2. Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető</p>	<p>finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló miniszteri rendelet alapján poliszomnográfias vizsgálat elszámolására jogosult intézet</p>					
--	--	--	--	---	--	---	--	--	--	--	--

10. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 208. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

208	04 03 21 03	Szívókészülékek tüdő- és mellkasi megbetegedésekre		<p>Obstruktív légúti megbetegedés spontán váladékürítési képtelenséggel, légzőizom hypotonia, rekeszizom hypotonia, Guillain-Barre szindróma okozta légzésképtelenség, tracheostoma, gége- és algarattumor, gégesérülés, gégestenosis, tracheaszűkület</p>			<p>tüdőgyógyászat , gyermektüdőgyógyászat, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, arc-állcsont-szájsebészet</p>				
-----	-------------	--	--	--	--	--	---	--	--	--	--

11. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 211. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

211	04 03 27 03	Beszívási és/vagy kifújási ellenállást képező maszkok		Mucoviscidosis, asthma bronchiale, krónikus bronchitis, bronchiectasia, postoperatív atelectasia, emphysema, légzőszervi neuromuscularis megbetegedések			tüdőgyógyászat, gyermektüdőgyógyászat				
-----	----------------	---	--	---	--	--	---------------------------------------	--	--	--	--

12. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 487. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

487	06 12 09 06 06	Adaptív térdortézisek gumiszövetes, szabályozható mozgásterjedelmű oldalsínnel	normatív	Térdműtétet követő kezelésre, amennyiben a műtét után átmeneti ideig (várhatóan 6 hétig) a térdizület mozgása csak korlátozott mozgástartományban engedélyezhető			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	70%	12	1	db
-----	-------------------	--	----------	--	--	--	---	-----	----	---	----

13. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 867-873. sorai helyébe a következő rendelkezések lépnek:

867	09 15 03	Kanülök									
868	09 15 03 03	Műanyag kanülök		Tartósan kanült viselők számára. Gégeexstirpatio, koponyaagysérülés, gerincvelősérülés, neurológiai megbetegedések miatt kétoldali gégemozgató ideg			fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsontszájsebészet				

				bénulása miatt elektroterápiában részesülő betegeknek, tumoros vagy nem tumoros eredetű gége- vagy légcsőszűkület							
869	09 15 03 03 03	Beszédszelep es műanyag kanülök	normatív					98%	12	2	db
870	09 15 03 03 06	Nem beszédszelepe s műanyag kanülök	normatív					98%	12	2	db
871	09 15 03 06	Szilikon kanülök		Gégeexstirpatio után kanül használatakor, tracheostoma esetén			fül-orr- gégegyógyászat , gyermek fül- orr- gégegyógyászat , arc-állcsont- szájsebészet				
872	09 15 03 06 03	Beszédszelep es szilikon kanülök	normatív					98%	12	2	db
873	09 15 03 06 06	Nem beszédszelepe s szilikon kanülök	normatív					98%	12	2	db

14. Az R. 10. számú mellékletének 874-881. sora hatályát veszti.

15. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 1090. sora helyébe a következő rendelkezések lépnek:

1090	15 09 30 12	Öblítőfecskendők		Mesterséges táplálás, katéterek leszívása (trachea és egyéb), hólyagöblítés,			Sebészet, gyermeksebészet, belgyógyászat,				
------	----------------	------------------	--	---	--	--	---	--	--	--	--

				végbélöblítés és beöntés			csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurologia, gyermek- neurologia, klinikai onkológia, sugárterápia, arc-állcsont és szájsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gasztroenteroló gia, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorsosa. A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.				
--	--	--	--	-----------------------------	--	--	---	--	--	--	--

2. melléklet a .../2012. (...) EMMI rendelethez

1. Az R. 18. számú melléklet 2. részének második sora helyébe a következő rendelkezés lép:

[2. A 10. számú melléklet 04 19 24 03 ISO kódú sorához:

	A
1	Intézmény neve]

„2	0-18 éves korig, valamint 18 év felett legfeljebb a középiskolai tanulmányok befejezéséig”
----	--

2. Az R. 18. számú melléklete a 33. sort követően a következő 33/a. sorral egészül ki:

[2. A 10. számú melléklet 04 19 24 03 ISO kódú sorához:

	A
1	Intézmény neve]

„33/a.	Semmelweis Egyetem Általános Orvostudományi Kar II. sz. Belgyógyászati Klinika Diabetológiai Szakellátó, Budapest”
--------	--

3. melléklet a .../2012. (...) EMMI rendelethez

„19. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez

	A	B
1.	ISO	Eszköz megnevezése
2.	06 30 03 03 03	Parókák valódi hajból
3.	06 30 03 06 03	Parókák műszálból
4.	06 30 18 03 03	Ideiglenes emlőprotézisek
5.	06 30 18 06 03	Szilikonos teljes emlőprotézis
6.	06 30 18 06 06	Szilikonos részleges emlőprotézis
8.	09 03 24 03 03	Normál melltartók szilikonos emlőprotézishez
9.	09 03 24 03 06	Extra melltartók szilikonos emlőprotézishez”

4. melléklet a .../2012. (...) EMMI rendelethez

„20. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez

Rendeltetés szerinti fixesítés alá vont eszközcsoportok

	A	B
1.	ISO kód	Eszköz megnevezése
2.	12 03 03 06 06	Állítható, anatómiai fogantyús járóbotok
3.	12 06 03 06 06	Lépegető járókeretek
4.	12 06 03 06 09	Lépcsőnjáró járókeretek
5.	18 12 18 03 06	Matracok kézipumpával”