



SBÍRKA ZÁKONŮ

ČESKÁ REPUBLIKA

Částka 11

Rozeslána dne 30. ledna 2004

Cena Kč 22,-

O B S A H:

32. Nařízení vlády, kterým se mění nařízení vlády č. 249/2002 Sb., o podmínkách poskytování příspěvků k hypotečnímu úvěru osobám mladším 36 let
 33. Nařízení vlády, kterým se zrušují některá nařízení vlády v oblasti podpory bydlení z veřejných prostředků a kterým se stanoví některé podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby
 34. Vyhláška, kterou se mění vyhláška č. 343/1997 Sb., kterou se stanoví způsob předepisování léčivých přípravků, náležitosti lékařských předpisů a pravidla jejich používání, ve znění pozdějších předpisů
 35. Vyhláška, kterou se stanoví náležitosti, forma elektronické podoby a datové rozhraní protokolu o kontrole jakosti pitné vody a vody koupališť
-

32

NAŘÍZENÍ VLÁDY

ze dne 14. ledna 2004,

**kterým se mění nařízení vlády č. 249/2002 Sb.,
o podmínkách poskytování příspěvků k hypotečnímu úvěru osobám mladším 36 let**

Vláda nařizuje k provedení zákona č. 218/2000 Sb., o rozpočtových pravidlech a o změně některých souvisejících zákonů (rozpočtová pravidla), ve znění zákona č. 493/2000 Sb., zákona č. 141/2001 Sb., zákona č. 187/2001 Sb., zákona č. 320/2001 Sb., zákona č. 450/2001 Sb., zákona č. 202/2002 Sb., zákona č. 320/2002 Sb. a zákona č. 479/2003 Sb.:

Čl. I

Nařízení vlády č. 249/2002 Sb., o podmínkách poskytování příspěvků k hypotečnímu úvěru osobám mladším 36 let, se mění takto:

1. V § 1 se slova „popřípadě pozemku nebo jeho odpovídající části tvořící s kupovaným bytem nebo rodinným domem s jedním bytem jeden funkční celek“ nahrazují slovy „nebo na koupi bytu nebo rodinného domu s jedním bytem včetně pozemků nebo jejich odpovídajících částí, které jsou kupovány společně s bytem nebo rodinným domem s jedním bytem a na koupi movitých a nemovitých věcí, které se na těchto pozemcích nacházejí“.

2. V § 3 odst. 1 písmeno c) zní:

„c) k datu podání žádosti o poskytnutí příspěvku uplynuly nejméně 2 roky

1. od nabytí vlastnictví k rodinnému domu s jedním bytem prvním vlastníkem,
2. od nabytí vlastnictví k budově, ve které se byt nachází, prvním vlastníkem, pokud se nejedná o byt podle bodu 3,
3. ode dne právní moci kolaudačního rozhodnutí, jde-li o byt, který vznikl změnou dokončené stavby,
4. ode dne právní moci kolaudačního rozhodnutí, jde-li o dům s byty a nebytovými prostory ve vlastnictví vystavěný na základě smlouvy o výstavbě,“.

3. V § 6 odst. 2 větě první se slova „poskytnutých na základě nově uzavřených smluv o úvěru s příspěvkem podle tohoto nařízení a na průměrné sazbě úroku z objemu úvěrů poskytnutých fyzickým osobám na zá-

kladě uzavřených smluv o úvěru podporovaném podle zvláštního právního předpisu o podpoře hypotečních úvěrů na bytovou výstavbu.“²⁾“ nahrazují slovy

- a) poskytnutých v uplynulém roce na základě nově uzavřených smluv o úvěru podporovaném podle tohoto nařízení,
- b) podporovaných podle tohoto nařízení, u kterých došlo v uplynulém roce ke změně úrokové sazby sjednané s hypoteční bankou,
- c) poskytnutých fyzickým osobám na základě uzavřených smluv o úvěru podporovaném podle zvláštního právního předpisu o podpoře hypotečních úvěrů na bytovou výstavbu,²⁾ u kterých došlo v předchozím roce ke změně úrokové sazby sjednané s hypoteční bankou.“.

4. V § 6 odst. 2 se věta druhá a třetí označuje jako odstavec 3.

Dosavadní odstavce 3 až 5 se označují jako odstavce 4 až 6.

5. V § 6 odst. 4 a 6 se slova „odstavce 2“ nahrazují slovy „odstavců 2 a 3“.

6. V § 7 odst. 1 větě první se slova „nesmí sloužit k jiným účelům než“ nahrazují slovy „musí sloužit“.

7. V § 8 odst. 3 větě první se slova „po sjednaném ukončeném splácení“ nahrazují slovy „po ukončeném čerpání“.

Čl. II

Přechodné ustanovení

Právní vztahy vzniklé podle nařízení vlády č. 249/2002 Sb. přede dnem nabytí účinnosti tohoto nařízení, jakož i práva a povinnosti z nich vzniklé, se řídí dosavadními právními předpisy.

Čl. III

Účinnost

Toto nařízení nabývá účinnosti dnem 1. února 2004.

Předseda vlády:

v z. Mgr. **Sobotka** v. r.
místopředseda vlády a ministr financí

Ministr pro místní rozvoj:

JUDr. **Němec** v. r.

33

NAŘÍZENÍ VLÁDY

ze dne 14. ledna 2004,

kterým se zrušují některá nařízení vlády v oblasti podpory bydlení z veřejných prostředků a kterým se stanoví některé podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby

Vláda nařizuje podle čl. 67 odst. 1 Ústavy České republiky a k provedení zákona č. 218/2000 Sb., o rozpočtových pravidlech a o změně některých souvisejících zákonů (rozpočtová pravidla), ve znění zákona č. 493/2000 Sb., zákona č. 141/2001 Sb., zákona č. 187/2001 Sb., zákona č. 320/2001 Sb., zákona č. 450/2001 Sb., zákona č. 202/2002 Sb., zákona č. 320/2002 Sb. a zákona č. 479/2003 Sb.:

§ 1

(1) Zrušuje se:

1. Nařízení vlády č. 244/1995 Sb., kterým se stanoví podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby.
2. Nařízení vlády č. 276/1996 Sb., kterým se mění nařízení vlády č. 244/1995 Sb., kterým se stanoví podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby.
3. Nařízení vlády č. 148/1997 Sb., o poskytování bezúročných půjček na bytovou výstavbu.
4. Nařízení vlády č. 149/1997 Sb., kterým se stanoví podmínky poskytování další finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby.
5. Nařízení vlády č. 70/1998 Sb., kterým se mění a doplňuje nařízení vlády č. 244/1995 Sb., kterým se stanoví podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby, ve znění nařízení vlády č. 276/1996 Sb.
6. Nařízení vlády č. 50/1999 Sb., kterým se mění nařízení vlády č. 148/1997 Sb., o poskytování bezúročných půjček na bytovou výstavbu.
7. Nařízení vlády č. 65/1999 Sb., kterým se mění nařízení vlády č. 148/1997 Sb., o poskytování bezúročných půjček na bytovou výstavbu, ve znění nařízení vlády č. 50/1999 Sb.

8. Nařízení vlády č. 226/1999 Sb., kterým se mění nařízení vlády č. 244/1995 Sb., kterým se stanoví podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby, ve znění pozdějších předpisů.

(2) Právní vztahy vzniklé podle nařízení vlády uvedených v odstavci 1 do dne nabytí účinnosti tohoto nařízení, jakož i práva a povinnosti z nich vzniklé, se řídí dosavadními právními předpisy, není-li v odstavci 3 stanoveno jinak.

(3) Státní finanční podpora podle nařízení vlády č. 244/1995 Sb., kterým se stanoví podmínky státní finanční podpory hypotečního úvěrování bytové výstavby, ve znění nařízení vlády č. 276/1996 Sb., nařízení vlády č. 70/1998 Sb. a nařízení vlády č. 226/1999 Sb., připadající na měsíční splátku hypotečního úvěru, poskytnutého na základě smlouvy uzavřené do dne nabytí účinnosti tohoto nařízení, se poskytne ve výši, která se stanoví jako rozdíl mezi výší splátky při běžném úroku a výší splátky při úroku sníženém o procentní body; počet procentních bodů závisí na průměrné sazbě úroku z objemu úvěrů, které byly poskytnuty fyzickým osobám, jsou podporovány podle nařízení vlády č. 244/1995 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a došlo u nich v předchozím roce ke změně úrokové sazby sjednané s hypoteční bankou. Průměrnou sazbou úroku uveřejní Ministerstvo pro místní rozvoj v hromadných sdělovacích prostředcích a způsobem umožňujícím dálkový a nepřetržitý přístup. Úprava se provede vždy k 1. únoru příslušného kalendářního roku způsobem uvedeným v § 6 odst. 2 písm. b) bodech 1 až 5 nařízení vlády č. 244/1995 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

§ 2

Toto nařízení nabývá účinnosti dnem 1. února 2004.

Předseda vlády:

v z. Mgr. **Sobotka** v. r.
místopředseda vlády a ministr financí

Ministr pro místní rozvoj:

JUDr. **Němec** v. r.

34

VYHLÁŠKA

ze dne 23. ledna 2004,

kteřou se mění vyhláška č. 343/1997 Sb., kteřou se stanoví způsob předepisování léčivých přípravků,
náležitosti lékařských předpisů a pravidla jejich používání,
ve znění pozdějších předpisů

Ministerstvo zdravotnictví v dohodě s Ministerstvem zemědělství, Ministerstvem obrany, Ministerstvem vnitra a Ministerstvem spravedlnosti stanoví podle § 75 odst. 3 zákona č. 79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů:

Čl. I

1. Nadpis § 1 zní: „Úvodní ustanovení“.

2. V § 1 se vkládá nový odstavec 1, který včetně poznámky pod čarou č. 1) zní:

„(1) Tato vyhláška Ministerstva zdravotnictví stanoví v souladu s právem Evropských společenství,¹⁾ způsob předepisování léčivých přípravků, náležitosti lékařských předpisů a pravidla jejich používání.“

¹⁾ Směrnice Rady 90/167/EHS, kteřou se stanoví podmínky pro přípravu, uvádění na trh a používání medikovaných krmiv ve Společenství.
Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/82/ES o kodexu Společenství týkajícím se veterinárních léčivých přípravků.“.

Dosavadní text se označuje jako odstavec 2 a dosavadní poznámka pod čarou č. 1) se označuje jako poznámka pod čarou č. 1a), a to včetně odkazů na poznámku pod čarou.

3. V § 1 odst. 2 písm. a) se na konci textu bodu 2 doplňují slova „vzor tiskopisu receptu je uveden v příloze č. 3 této vyhlášky“.

4. V § 1 odst. 2 písm. b) se za slovo „objednávky“ vkládají slova „léčivých přípravků, včetně transfúzních přípravků“.

5. V § 2 odst. 2 se slova „příslušné pojišťovně“ nahrazují slovy „zdravotním pojišťovnám a krajskému úřadu, příslušnému podle místa provozování zdravotnického zařízení“.

6. V § 2a odst. 8 se za slova „označených modrým pruhem“ vkládají slova „včetně jejich přupisů“.

7. V § 2a odst. 9 se za slova „označených modrým pruhem“ a za slova „znehodnocené tiskopisy“ vkládají slova „včetně jejich přupisů“.

8. Za § 2a odst. 10 se za slova „označených modrým pruhem“ vkládají slova „včetně jejich přupisů“.

9. V § 3 odst. 1 písm. a) se slova „nebo flunitrazepam“ zrušují.

10. V § 3 odstavec 2 zní:

„(2) Na jednu žádanku lze předepsat nejvýše pět druhů léčivých přípravků, kteřé obsahují omamné látky skupiny I²⁾ nebo psychotropní látky skupiny II.³⁾“.

11. V § 3 odst. 3 se slovo „více“ zrušuje.

12. V § 4 odst. 1 písm. c) bod 2 zní:

„2. individuálně připravovaného léčivého přípravku s použitím lékopisných názvů nebo jejich synonym nebo zkratk uvedených v lékopisu,“.

13. V § 4 odst. 1 písm. d) bodu 1 se slova „určeného vyhláškou⁷⁾“ nahrazují slovy „určeného lékopisem⁷⁾“.

Poznámka pod čarou č. 7) zní:

⁷⁾ § 7 písm. d) a e) zákona č. 79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 149/2000 Sb. a zákona č. 129/2003 Sb.“.

14. V § 4 odst. 1 písm. d) bod 3 zní:

„3. „I“ – jde-li o léčivý přípravek plně hrazený ze zdravotního pojištění,
„C“ – jde-li o léčivý přípravek částečně hrazený ze zdravotního pojištění,
„P“ – jde-li o léčivý přípravek plně hrazený pacientem,“.

15. V § 4 odst. 1 písm. d) se bod 5 zrušuje.

16. V § 4 odst. 2 se slova „, který není příslušným odborným lékařem“ nahrazují slovy „jiné odbornosti“.

17. V § 4 odst. 2 písmeno b) zní:

„b) obsahovat na zadní straně jméno, příjmení a odbornost lékaře, který předpis léčivého přípravku doporučil.“.

18. V § 4 odstavec 3 zní:

„(3) K částečné úhradě pacientem se předepisují léčivé přípravky označené na receptu symbolem „C“ a k plně úhradě pacientem se předepisují léčivé přípravky označené na receptu symbolem „P“, a to v souladu s § 3 a § 4 odst. 1 písm. b) až h).“.

19. V § 4 odst. 5 se na konci věty přvě zrušují

slova „a době platnosti“ a věta třetí se nahrazuje větou „Opakování výdeje nesmí být vyznačeno na receptu při předepisování léčivých přípravků obsahujících omamné látky, psychotropní látky, efedrin nebo pseudoefedrin v množství větším než 30 mg v jednotce léčivé formy.“

20. V § 4 odst. 6 se v úvodní části textu slova „na přední straně receptu předepisujícím lékařem vyznačen symbol „Rev.“ a“ zrušují.

21. V § 4 odst. 6 písm. b) se za slova „jeho předběžného souhlasu“ vkládají slova „nebo schválení opakovaného předepisování“ a za slova „udělení předběžného souhlasu“ se vkládají slova „nebo souhlasu s opakovaným předepisováním“.

22. V § 4 se doplňuje odstavec 7, který včetně poznámky pod čarou č. 7a) zní:

„(7) Recept na humánní léčivé přípravky předepsaný lékařem poskytujícím zdravotní péči sobě, manželovi, svým rodičům, prarodičům, dětem, vnukům a sourozencům, jestliže jeho odbornost zaručuje Česká lékařská komora nebo Česká stomatologická komora,^{7a)} obsahuje náležitosti podle odstavce 1 písm. a) až e) a písm. g) až h) a musí být opatřen poznámkou „pro potřebu rodiny“.

^{7a)} § 17 odst. 13 písm. a) zákona č. 48/1997 Sb.“

23. V § 6 odst. 1 písm. b) bod 2 zní:

„2. individuálně připravovaného léčivého přípravku s použitím lékopisných názvů nebo jejich synonym nebo zkratk uvedených v lékopisu,“.

24. V § 6 odst. 2 se slova „výpočetní technikou“ nahrazují slovy „elektronickými prostředky“.

25. V § 6 odst. 2 písm. a) se za slovo „písmen“ vkládá písmeno „d“,“.

26. V § 6 se doplňují odstavce 4 až 6, které znějí:

„(4) Žádanka na transfúzní přípravky musí obsahovat tyto náležitosti:

- název poskytovatele, IČO, oddělení, IČP,
- jméno, příjmení, datum narození, popřípadě rodné číslo plánovaného příjemce transfúzního přípravku. V případě, že nejsou potřebné údaje známy, musí být uveden údaj jednoznačně identifikující plánovaného příjemce,
- důvod podání transfúzního přípravku nebo diagnózu,
- krevní skupinu [ABO a Rh(D)],
- transfúzní anamnézu: předchozí transfúze, porody, těhotenství apod.,
- druh transfúzního přípravku (jmenovitě uvedeného), počet v ks nebo TU, den a hodina podání,
- popřípadě další úpravu transfúzního přípravku (např. de leukotizace, ozáření apod.),

h) otisk razítka poskytovatele,

i) datum vystavení žádanky,

j) jméno, příjmení a podpis lékaře, který požaduje transfúzní přípravek.

(5) V případě, že je současně požadováno imunohematologické vyšetření a je přiložen vzorek, musí být na žádance na transfúzní přípravky kromě údajů uvedených v odstavci 4 dále uvedeno:

a) druh požadovaného vyšetření (např. vyšetření krevní skupiny, nepravidelných protilátek, zkouška slučitelnosti),

b) datum odběru vzorku,

c) jméno osoby, která vzorek odebrala,

d) číselný kód zdravotní pojišťovny příjemce transfúzního přípravku.

Vzorek k laboratornímu vyšetření musí být nezaměnitelně označen a správnost údajů musí být ověřena podpisem osoby, která vzorek odebrala.

(6) Žádanka na transfúzní přípravky uplatněná výpočetní technikou musí obsahovat náležitosti uvedené v odstavci 4 písm. a) až j), popřípadě v odstavci 5 písm. a) až d) s tím, že autorizace podle písmen h) a j) se zjišťuje jiným jednoznačným způsobem.“

27. V § 7 odst. 1 se na konci písmene a) doplňují slova „pokud nejde o léčivé přípravky pro místní použití“.

28. V § 7 odst. 1 písmeno b) zní:

„b) ostatní léčivé přípravky sedm kalendářních dnů, neurčí-li předepisující lékař jinak, počínaje dnem jeho vystavení,“.

29. V § 7 odstavec 2 zní:

„(2) Recept na opakovaný výdej má platnost nejdéle 6 měsíců počínaje dnem jeho vystavení.“.

30. V § 7 odst. 4 se slovo „pět“ nahrazuje slovem „sedm“.

31. V § 8 se na konci odstavce 1 doplňuje věta „Obdobně se postupuje v případě opakovaného výdeje podle § 4 odst. 5, pokud je recept nezbytným dokladem pro účely kontroly.“.

32. V § 8 odst. 3 se za slova „receptu se“ vkládají slova „s výjimkou opakovaných výdejů“.

33. V § 9 se dosavadní text označuje jako odstavec 1 a doplňuje se odstavcem 2, který zní:

„(2) Průpis vystaveného receptu podle § 1 odst. 2 písm. a) bodů 2 a 3 obsahující náležitosti podle § 4 a 5 je součástí zdravotnické dokumentace vedené o nemocném. Průpis odeslané žádanky podle § 1 odst. 2 písm. b) obsahující náležitosti podle § 6 je součástí spisové dokumentace příslušného oddělení poskytovatele.“.

34. V § 13 odst. 1 písmeno f) včetně poznámky pod čarou č. 9) zní:

„f) otisk razítka obsahujícího jméno, popřípadě jména, příjmení (jmenovku) a místo podnikání předepisujícího veterinárního lékaře; pokud veterinární lékař vykonává odbornou veterinární činnost⁹⁾ jako zaměstnanec fyzické či právnické osoby oprávněné vykonávat odbornou veterinární činnost, uvádí se dále jméno, příjmení a trvalý pobyt této osoby, jde-li o fyzickou osobu, nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu, a

⁹⁾ Zákon č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů (veterinární zákon), ve znění zákona č. 29/2000 Sb., zákona č. 154/2000 Sb., zákona č. 102/2001 Sb., zákona č. 120/2002 Sb., zákona č. 76/2002 Sb., zákona č. 309/2002 Sb., zákona č. 320/2002 Sb. a zákona č. 131/2003 Sb.“.

35. V § 13 odst. 3 se slova „a u distributora“ zrušují.

36. § 14 včetně nadpisu a poznámek pod čarou č. 10) a 11) zní:

„§ 14

Náležitosti předpisů pro medikovaná krmiva a nakládání s nimi

(1) Předpis pro medikované krmivo¹⁰⁾ obsahuje nejméně tyto náležitosti:

- a) jméno, příjmení a místo podnikání předepisujícího veterinárního lékaře,
- b) název medikovaného premixu, který má být použit pro výrobu medikovaného krmiva, včetně uvedení síly,
- c) koncentraci léčivé látky v medikovaném krmivu,
- d) jméno, příjmení a místo podnikání chovatele zvířete, u kterého má být medikované krmivo použito, jde-li o fyzickou osobu, nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu,
- e) jméno, příjmení a místo podnikání osoby, která je příjemcem medikovaného krmiva, jde-li o fyzickou osobu, nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu (§ 41k odst. 13 zákona),
- f) identifikace hospodářství,⁴⁾ kde má být medikované krmivo použito,
- g) druh, kategorie a počet zvířat, pro která má být medikované krmivo vyrobeno,
- h) léčebná (preventivní) indikace,
- i) množství medikovaného krmiva,
- j) způsob a dobu zkrmování medikovaného krmiva, včetně údaje frekvencí podávání a o množství, ve kterém je medikované krmivo zařazováno do denní krmné dávky, pokud medikované krmivo není zkrmováno jako jediné krmivo,
- k) jméno, příjmení a místo podnikání výrobce medi-

kovaného krmiva, jde-li o fyzickou osobu, nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu,

- l) pokyny pro chovatele zvířat, včetně zvláštních upozornění,
- m) datum vystavení předpisu pro medikované krmivo,
- n) údaj „Výrobu či uvedení medikovaného krmiva do oběhu nelze na tento předpis pro medikované krmivo opakovat“,
- o) otisk razítka obsahujícího jméno, příjmení (jmenovku) a místo podnikání předepisujícího veterinárního lékaře; pokud veterinární lékař vykonává odbornou veterinární činnost jako zaměstnanec fyzické či právnické osoby oprávněné vykonávat odbornou veterinární činnost, uvádí se dále jméno, příjmení a místo podnikání této osoby, jde-li o fyzickou osobu, nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu, a
- p) podpis veterinárního lékaře, který předpis pro medikované krmivo vystavil.

Předpis pro medikované krmivo se vyhotovuje podle vzoru předpisu pro medikované krmivo, který zveřejní Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv ve svém informačním prostředí.

(2) Předpis pro výrobu medikovaného krmiva vypracuje veterinární lékař v pěti vyhotoveních. Jedno vyhotovení uchovává veterinární lékař, který předpis pro medikované krmivo vystavil, ostatní čtyři vyhotovení předpisu pro medikované krmivo předává veterinární lékař výrobci medikovaného krmiva.

(3) Výrobce medikovaného krmiva jedno vyhotovení předpisu pro medikované krmivo uchovává, jedno vyhotovení předá Krajské veterinární správě, která je místně příslušná hospodářství, kde má být medikované krmivo použito, a dvě vyhotovení předpisu pro medikované krmivo dále předá distributorovi medikovaného krmiva, v případě, že výrobce zajišťuje sám distribuci medikovaného krmiva, které vyrobil, uchovává výrobce medikovaného krmiva rovněž vyhotovení předpisu pro medikované krmivo určené pro distributora.

(4) Distributor medikovaného krmiva, nebo jde-li o případ podle odstavce 3, výrobce medikovaného krmiva, jedno vyhotovení předpisu pro medikované krmivo uchovává a dále předá jedno vyhotovení osobě, která je uvedena v předpisu pro medikované krmivo jako jeho příjemce; je-li příjemcem medikovaného krmiva veterinární lékař, který předpis pro medikované krmivo vystavil, předá tento veterinární lékař při použití medikovaného krmiva toto vyhotovení předpisu pro medikované krmivo chovateli.

(5) Veterinární lékař, který předpis pro medikované krmivo vystavil, a chovatel uchovávají příslušná vyhotovení předpisu po dobu nejméně pěti roků od data jeho vystavení.

(6) Výrobce medikovaného krmiva a distributor

medikovaného krmiva uchovávají příslušná vyhotovení předpisů pro medikovaná krmiva v souladu s požadavky stanovenými zvláštním právním předpisem.¹¹⁾

(7) Veterinární lékař je oprávněn požádat výrobce o zajištění kopií z vyhotovení předpisu pro medikované krmivo, které veterinární lékař předává výrobcí medikovaného krmiva podle odstavce 2, za účelem jejich předání v souladu s odstavci 3 a 4; tuto skutečnost uvádí veterinární lékař na předpisu pro medikované krmivo. V tomto případě vypracovává veterinární lékař pouze dvě vyhotovení předpisu pro medikované krmivo.

(8) Výrobce při pořizování kopií z předaného předpisu pro medikované krmivo podle odstavce 7 zajistí, že údaje uvedené na předpisu zůstávají čitelné, a vyloučí provádění jakýchkoliv změn v údajích uvedených v předpisu pro medikované krmivo.

(9) Pro účely předání předpisu pro medikované krmivo příslušné Krajské veterinární správě je výrobce medikovaného krmiva oprávněn využívat prostředků k přenosu dat, například faxového spojení.

(10) V případě, že výrobcem medikovaného krmiva je osoba usazená v jiném členském státě než v České republice a pokud distribuci medikovaného krmiva zajišťuje distributor, může odpovědnost výrobce za zacházení s předpisy pro medikovaná krmiva podle odstavců 2, 3 a 7 až 9 zajistit distributor medikovaného krmiva. Tím není dotčena povinnost veterinárního lékaře, aby předal jedno vyhotovení předpisu pro medikované krmivo výrobcí medikovaného krmiva.

¹⁰⁾ § 41j odst. 2 zákona.

¹¹⁾ § 6 a 27 vyhlášky č. 296/2000 Sb., kterou se stanoví správná výrobní praxe, správná distribuční praxe a bližší podmínky povolávání výroby a distribuce léčiv včetně medikovaných krmiv, ve znění vyhlášky č. 256/2003 Sb.“.

37. Za § 14 se vkládá nový § 14a, který včetně nadpisu a poznámky pod čarou č. 12) zní:

„§ 14a

Náležitosti předpisů

pro veterinární autogenní vakcíny a nakládání s nimi

(1) Předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny obsahuje nejméně tyto náležitosti:

- jméno, příjmení a místo podnikání předepisujícího veterinárního lékaře,
- indikaci (označení onemocnění),
- označení antigenů či patogenů, ze kterých má být autogenní vakcína vyrobena,
- označení hospodářství a lokality, ze kterého mají být odebrány antigeny či patogeny pro výrobu veterinární autogenní vakcíny,

- druh a kategorii zvířat, pro která je veterinární autogenní vakcína určena,
- množství veterinární autogenní vakcíny, které má být vyrobeno (počet dávek),
- zvláštní upozornění, které má být uvedeno na obalu či v příbalové informaci veterinární autogenní vakcíny,
- otisk razítka obsahujícího jméno, příjmení (jmenovku) a místo podnikání předepisujícího veterinárního lékaře; pokud veterinární lékař vykonává odbornou veterinární činnost jako zaměstnanec fyzické či právnické osoby oprávněné vykonávat odbornou veterinární činnost, uvádí se dále jméno, příjmení a místo podnikání této osoby, jde-li o fyzickou osobu, nebo její název a sídlo, jde-li o právnickou osobu, a
- podpis veterinárního lékaře, který předpis pro veterinární autogenní vakcínu vystavil.

(2) Předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny vystavuje příslušný ošetřující veterinární lékař ve třech vyhotoveních. Jedno vyhotovení uchovává veterinární lékař, který předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny předepsal, ostatní dvě vyhotovení předává výrobcí veterinární autogenní vakcíny.

(3) Výrobce jedno vyhotovení předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny uchovává a jedno vyhotovení předává krajské veterinární správě, v jejímž obvodu působnosti bude veterinární autogenní vakcína použita.

(4) Veterinární lékař, který předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny vystavil, uchovává vyhotovení předpisu po dobu nejméně pěti roků od data jeho vystavení.

(5) Výrobce veterinárních autogenních vakcín uchovává vyhotovení předpisu pro výrobu autogenní vakcíny v souladu s požadavky stanovenými zvláštním právním předpisem.¹²⁾

(6) Veterinární lékař je oprávněn požádat výrobce veterinární autogenní vakcíny o zajištění kopií z vyhotovení předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny, které veterinární lékař předává výrobcí veterinární autogenní vakcíny podle odstavce 2, za účelem jejich předání v souladu s odstavcem 3; tuto skutečnost uvádí veterinární lékař na předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny. V tomto případě vypracovává veterinární lékař pouze dvě vyhotovení předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny.

(7) Pro účely předání předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny příslušné Krajské veterinární správě je výrobce veterinární autogenní vakcíny oprávněn využívat prostředků k přenosu dat, například faxového spojení.

¹²⁾ § 6 vyhlášky č. 296/2000 Sb.“.

38. Příloha č. 1 zní:

„Příloha č. 1 k vyhlášce č. 343/1997 Sb.

VZOR RECEPURNÍHO TISKOPISU
na léčivé přípravky obsahující omamné látky skupiny I
a psychotropní látky skupiny II
a jeho prvního i druhého průpisu

Pořadové číslo tiskopisu		Kód obecního úřadu obce s rozšířenou působností ^{x)}	
Kód zdravotní pojišťovny	Recept na léčivé přípravky obsahující omamné látky sk. I a psychotropní látky sk. II		
Jméno a příjmení			
Identifikační číslo pojištěnce		Datum narození	
Adresa			
Rp.			Úhrada pojišťovnou Kč
I C P I - inradí pojišťovna C - spoluúčast pacienta P - inradí pacient	Datum		Razítko poskytovatele Jmenovku* a podpis předepisujícího lékaře * jestliže poskytovatelem je právnická osoba
			Celkem Kč
Přijal:	Připravil:	Vydal:	Poř. č.

- x) Sdělení Českého statistického úřadu č. 471/2002 Sb., o zavedení Číselníku obcí s rozšířenou působností (CISORP), Číselníku obcí s pověřeným obecním úřadem (CISPOU) a Číselníku správních obvodů hl. m. Prahy (CISSOP).“.

39. Za přílohu č. 2 se doplňuje nová příloha č. 3,
která zní:

„Příloha č. 3 k vyhlášce č. 343/1997 Sb.

VZOR RECEPTURNÍHO TISKOPISU
podle § 1 odst. 2 písm. a) bodu 2 vyhlášky č. 343/1997 Sb.,
ve znění vyhlášky č. 34/2004 Sb.

Kód zdravotní pojiškovny		RECEPT		poř. č.	
Příjmení a jméno					
Číslo pojiškovnice				f.	
Bydliště (adresa)					
I C P		Rp.		cena	
P - lišed pacient, C - spolušed pacienta, I - lišed pojiškovna		Sk. Kód			
I C P		Sk. Kód			
Dne:					
razítko zšrav. zařízení, jmenovka a podpis lékaře				Připavit	
				Vydát	

Čl. II

Přechodné ustanovení

Dosavadní tiskopisy receptů lze používat, pokud budou doplněny o symboly podle § 4 odst. 1 písm. d) bodu 3, do 31. prosince 2005.

Čl. III

Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem 1. února 2004, s výjimkou ustanovení bodu 36, pokud jde o § 14 odst. 10, které nabývá účinnosti dnem vstupu smlouvy o přistoupení České republiky k Evropské unii v platnost.

Ministryně:

MUDr. **Součková** v. r.

35

VYHLÁŠKA

ze dne 21. ledna 2004,

kterou se stanoví náležitosti, forma elektronické podoby a datové rozhraní protokolu o kontrole jakosti pitné vody a vody koupališť

Ministerstvo zdravotnictví v dohodě s Ministerstvem informatiky stanoví podle § 108 odst. 1 a 2 zákona č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 274/2003 Sb., (dále jen „zákon“) k provedení § 4 odst. 2 a § 6 odst. 3 písm. b) zákona:

§ 1

Náležitosti protokolu o kontrole jakosti pitné vody a vody koupališť

Výsledky kontrol jakosti pitné vody a vody koupališť (dále jen „kontrola“) se zaznamenávají do protokolu, ve kterém musí být uvedeny

- a) identifikační číslo, obchodní firma nebo název, adresa, kód laboratoře, která zkoušku provedla, a číslo autorizačního osvědčení, pokud bylo vydáno,
- b) identifikace protokolu o kontrole,
- c) identifikační číslo, obchodní firma nebo název objednatele kontroly vody, adresa jeho sídla, jde-li o právnickou osobu, nebo identifikační číslo, jméno, příjmení, adresa místa podnikání, jde-li o fyzickou osobu podnikající, nebo jméno, příjmení, rodné číslo, adresa místa trvalého pobytu, jde-li o fyzickou osobu nepodnikající,
- d) typ místa odběru vzorku vody,
- e) místo odběru vzorku vody,
- f) datum a čas odběru vzorku, jméno a příjmení osoby, která vzorek odebrala, datum a čas převzetí vzorku laboratoří, datum a čas zahájení zkoušky vzorku,
- g) výsledek zkoušky včetně jednotek měření a odhadu nejistoty měření u chemických a fyzikálních ukazatelů jakosti vody, jakož i použitá metoda zkoušky.

§ 2

Forma elektronické podoby protokolu o kontrole

Elektronická podoba protokolu o kontrole má formu datové zprávy nebo datového souboru na nosiči dat. Popis formátu datové zprávy a datového souboru je uveden v příloze č. 1.

§ 3

Datové rozhraní protokolu o kontrole

Datové rozhraní protokolu o kontrole je uvedeno v příloze č. 2.

§ 4

Způsob komunikace

(1) Osoba povinná předat protokol o kontrole či laboratoř, která kontrolu provedla (dále jen „odesílatel“), předává do informačního systému orgánů ochrany veřejného zdraví (dále jen „příjemce“) data o provedeném měření na odebraném vzorku vody.

(2) Příjemce ze svého informačního systému předává odesílateli:

- a) záznamy o zpracování přijatých dat,
- b) záznamy o zjištěných nedostatcích v případě, že data odesílaná podle odstavce 1 nevyhoví kontrole formální správnosti podle § 5 odst. 1.

Záznamy se předávají, pouze pokud jsou odesílatelem vyžádány při odesílání dat podle odstavce 1.

(3) Strukturu předávaných dat podle odstavců 1 a 2 stanoví příloha č. 2.

(4) Data se přenášejí prostřednictvím nosičů dat s magnetickým záznamem (diskety) nebo s laserovým záznamem (CD-ROM), elektronické pošty anebo pomocí automatizovaného ohlašovacího procesu přístupného dálkovým přístupem. Technickou specifikaci nosičů dat, jakož i elektronickou adresu elektronické pošty a ohlašovacího procesu uveřejní Ministerstvo zdravotnictví ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví.

§ 5

Kontrola správnosti

(1) Odesílatel a příjemce provádějí kontrolu formální správnosti přenášených dat a prověřují, zda jsou správné názvy datových prvků a jejich atributů definovaných v příloze č. 2, jakož i zda jsou naplněny požadovaným typem dat a zda má dokument správnou strukturu. Další zpracování nevyhovujících datových zpráv a datových souborů se neprovádí.

(2) Příjemce provádí kontrolu ve svém informačním systému při zpracování datové zprávy nebo datového souboru. Kontroluje unikátnost sady, unikátnost vzorku, typ údaje a soulad s položkami číselníků svého informačního systému. Zpracovávají se pouze bezchybové protokoly o kontrole.

§ 6

Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem 15. února 2004.

Ministryně:

MUDr. Součková v. r.

Popis formátu datové zprávy a datového souboru

1. Datová zpráva a datový soubor je ve formátu XML. Při definici rozhraní se vychází z doporučení obsahujícího specifikaci jazyka XML (extensible markup language – značkovací jazyk, obecně technologie využívající tento značkovací jazyk). Definici rozhraní představuje jednak popis syntaxe přípustných dokumentů XML formou souboru DTD (document type definition – formalizovaný popis struktury datového souboru XML), a dále popis sémantiky souborů XML prostřednictvím tabulek s popisem jednotlivých datových prvků.
2. Soubory DTD, popis sémantiky souborů XML a číselníky uveřejní Ministerstvo zdravotnictví na veřejně přístupném místě způsobem umožňujícím dálkový přístup. Adresu tohoto místa uveřejní Ministerstvo zdravotnictví ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví.
3. Dokument se skládá z hlavičky dokumentu a z vlastních předávaných dat.
4. Hlavička dokumentu odpovídá prologu dokumentu XML. Hlavička obsahuje prvky:
 - a) deklaraci verze použitého jazyka XML,
 - b) deklaraci kódování dokumentu ,
 - c) definici typu dokumentu (DOCTYPE).
5. Pro předávaná data se použije jedno z těchto kódování:
 - a) UTF-8,
 - b) ISO-8859-2 (alias ISO_8859-2:1987, iso-ir-101, ISO_8859-2, latin2, I2, csISOLatin2),
 - c) Windows-1250,
 - d) IBM852 (alias cp852, 852, csPCp852).

Datové rozhraní protokolu o kontrole

1. Popis obsahu a struktury

Datový obsah rozhraní vychází z výčtu údajů, které musí obsahovat protokol o kontrole (§ 1). Při používání datového rozhraní je nutná konzistence dat s číselníky udržovanými Státním zdravotním ústavem a Ministerstvem zdravotnictví. Číselníky a způsob jejich synchronizace je popsán dále v části 5.

Struktura zpráv datového rozhraní je popsána souborem DTD (document type definition – formalizovaný popis struktury datového souboru). Standardním validujícím parserem XML (program pro zpracování a kontrolu souboru XML) se provádí kontrola formální správnosti takových dokumentů. Z kontroly parserem XML příjemce pozná, zda jde o správně vytvořený dokument XML a jestli vyhovuje DTD.

2. Struktura předávaných dat

Data podle § 4 odst. 1 se předávají v sadě, kterou tvoří jeden nebo více protokolů o kontrole – výsledků laboratorního rozboru vzorku vody (dále jen „sada M“). Každý protokol obsahuje naměřené hodnoty ukazatelů. Počet ukazatelů je dán rozsahem analýzy vzorku podle platných právních předpisů^{*)}.

a) Struktura sady M:

```
protokol 1
    hodnota ukazatele 1
    hodnota ukazatele 2
    ...
    hodnota ukazatele n
protokol 2
    registrace nového odběrného místa
    hodnota ukazatele 1
    hodnota ukazatele 2
    ...
protokol n
```

b) Součtové ukazatele

Výsledná hodnota některých ukazatelů může být složena (vypočtena) z více měření jako je tomu např. u pesticidů. Dílčí měření jsou obsažena uvnitř struktury hodnoty takového ukazatele, počet dílčích měření není stanoven. Výsledná hodnota je uvedena vždy. Struktura takového ukazatele je:

```
hodnota ukazatele součtová (vypočtená)
    hodnota dílčího ukazatele 1
    hodnota dílčího ukazatele 2
    ...
    hodnota dílčího ukazatele n
```

^{*)} Vyhláška č. 376/2000 Sb., kterou se stanoví požadavky na pitnou vodu a rozsah a četnost její kontroly.
Vyhláška č. 464/2000 Sb., kterou se stanoví hygienické požadavky na koupaliště, sauny a hygienické limity venkovních hracích ploch.

3. Struktura záznamů o zpracování přijatých dat

Data podle § 4 odst. 2 se předávají v sadě, kterou tvoří jeden nebo více záznamů o zpracování (dále jen „sada P“).

Sadu tvoří jeden nebo více datových bloků s údaji o stavu zpracování protokolů o rozborech vzorků. Obsahuje identifikátory všech vzorků v původní sadě. Identifikátory ukazatelů obsahuje jen v případě, že jsou z nějakého důvodu vyhodnoceny jako chybné.

V každé sadě P je obsažena informace o aktuálních verzích používaných a centrálně udržovaných číselníků. Obsah číselníků se nepřenáší, datový blok „lc“ obsahuje odkaz na číselník veřejně přístupným způsobem uvedeným v bodu 2 přílohy č. 1.

Struktura sady P:

protokol 1
zpracován bez chyby
protokol 2
nezpracován – kód chyby
chybný ukazatel 1 – kód chyby
chybný ukazatel 2 – kód chyby
...
protokol n
zpracován bez chyby
číselník 1 – verze a odkaz
číselník 2 – verze a odkaz
...
číselník n – verze a odkaz

4. Struktura záznamů o zjištěných nedostacích

Data podle § 4 odst. 3 se předávají v sadě, kterou tvoří jeden nebo více záznamů o zjištěných nedostacích (dále jen „sada E“).

Pokud zpracovávaná sada M s protokoly o kontrole nevyhovuje DTD nebo má jiný formální nedostatek, je vytvořen soubor s protokolem o chybě, způsobem běžným a podrobně popsáním v Datovém standardu Ministerstva zdravotnictví^{**}). Sada E obsahuje informace o zjištěných nedostacích na úrovni celého přenášeného souboru nebo zprávy.

5. Číselníky

a) Laboratoř

Seznam laboratoří, které jsou evidovány jako producent elektronických dokladů s naměřenými hodnotami jakosti vody.

Pro základní identifikaci laboratoře se používá číselný kód vytvořený s použitím údajů přidělených při akreditaci nebo autorizaci. Číselník obsahuje i další informace jako je adresa, kontakty, informace o akreditaci a autorizaci.

^{**}) Datový standard Ministerstva zdravotnictví DS 2.00, vydaný ve Věstníku Ministerstva zdravotnictví, 1997, částka 7, ve znění pozdějších předpisů.

Pravidla pro konstrukci kódu:

Používá se dvouznakové rozlišení oprávněné organizace ve spojení s číslem laboratoře přiděleným při autorizaci (akreditaci). Pro jednotlivé organizace takto:

Státní zdravotní ústav Praha

ZUaaaaaaaaaaa

ZÚ kód oprávněné organizace

a kód autorizace přidělený Státním zdravotním ústavem Praha

příklad:

kód autorizace: A0010502203

kód v číselníku: ZUA0010502203

Český institut pro akreditaci, o.p.s.

CIccccccccpp

c číslo laboratoře přidělené Českým institutem pro akreditaci doplněné zleva nulami

p číslo za tečkou používané Českým institutem pro akreditaci pro určení laboratoře v případech kdy subjekt má více laboratoří. Do kódu se použije doplněné na 2 místa zleva nulami. V případě že určení chybí použije se 00.

příklad:

číslo laboratoře: 1056.8

kód v číselníku: CI00000105608

b) Lokalita

Zeměpisně určená oblast, ve které je jakost vody možno považovat za přibližně stejnou a je dodávána jedním provozovatelem. Číselník definuje, které vodovody leží v daných katastrálních územích. Kód lokality se použije při registraci nového odběrného místa.

c) Místo odběru

Zahrnuje v sobě určení adresy místa odběru a odkaz na lokalitu, do které dané místo odběru patří. Kód je místu odběru přidělen při jeho registraci a použije se při opakovaných odběrech ze stejného místa. Datové rozhraní podporuje mechanismus pro registraci nového místa odběru.

Pro vzorky s přiděleným kódem místo odběru se používá datový blok „mo“. Pokud vzorek vody pochází z místa odběru, které nemá přidělený kód, použije se pro identifikaci místa odběru rozšířená struktura datového bloku „rmo“, která obsahuje údaje potřebné pro registraci a je součástí sady M. Vlastní registrace je provedena v centrální aplikaci v číselníku míst odběru. Potvrzení o registraci – datový blok „mop“ je součástí sady P.

d) Ukazatele jakosti vody

Číselník ukazatelů jakosti vody^{*)}. Definuje jednotku, okruh limitních hodnot a požadované vlastnosti na použitelnou metodu jako je mez detekce, mez stanovitelnosti, typ nejistoty, hodnota nejistoty, pravdivost a přesnost pro požadovaný druh vody. Výsledná hodnota některých ukazatelů může být složena (vypočtena) z dílčích měření.

e) Technické číselníky

Jsou číselníky definované pro potřeby datového rozhraní. Formalizují údaje a parametry přenášené datovým rozhraním. Mají zpravidla jen několik hodnot, jejich výčet je součástí souboru DTD popisujícího strukturu souboru s daty.

f) Dostupnost číselníků

Obsah číselníků se nepřenáší datovým rozhraním, ale je veřejně přístupný způsobem uvedeným v bodu 2 přílohy č. 1.

6. Popis datových bloků

Údaje tvořící datovou zprávu nebo soubor jsou obsaženy ve strukturách bloků představovaných jednotlivými datovými prvky (elementy XML), které jsou popsány v tabulkách struktur podle jednotlivých bloků. Název bloku představuje současně název elementu XML tvořícího blok, obsahem jsou jednotlivé datové prvky nebo další vnořené struktury.

a) Popisy tabulek struktur

Tabulka č.1 vysvětluje symboliku a obsah údajů v tabulkách popisu struktur datových bloků.

Tabulka č. 1

Sloupec	Popis
Kód	název příslušného prvku XML – element nebo atribut, pokud je uvedeno tučně jedná se o vnořenou strukturu (blok).
D	Délka položky (pro potřebu databází příslušných informačních systémů). Je-li uvedeno číslo, znamená to pevnou délku položky. Je-li před číslem uveden znak „-“, znamená to, že délka položky nesmí být větší než toto číslo.
T	Typ prvku XML: a atribut Možný výskyt atributů je "1" (#REQUIRED) nebo "?" (#IMPLIED), viz výskyt V. e element – vnořený element (vnořený blok) Možný výskyt elementů je „?“, „*“, „1“, „+“, viz výskyt V.
V	Výskyt (pro XML): ? nepovinný, může se vyskytovat maximálně 1x ; (= 0, 1) * nepovinný, může se vyskytovat opakovaně; (= 0 až N) 1 povinný, vyskytuje se jen 1x – v XML je default; (= 1) + povinný, vyskytuje se alespoň 1x; (= 1 až N) Pokud je potřeba v tabulce popsat, že se může např. vyskytovat pouze jeden z uvedených elementů, je toto realizováno symbolicky prostřednictvím lomítka „/“ a připojeným popisem – přesněji je popsáno v zápisu DTD.
Popis uvedeného údaje	Volným textem ve formě názvu položky a případně i její stručné charakteristiky. Případný odkaz na podrobnější popis nebo další informace je uváděn v poznámce nebo ve sloupci „viz“.
Hodnota	Jsou možné varianty: - není vyplněno (například u odkazů na vnořené bloky) - přímo výčet zapsaný do tohoto sloupce (bez popisu) – jednotlivé prvky množiny jsou oddělovány čárkou, podrobnější popis je uveden v příslušné poznámce (na ni je odkaz ve sloupci „viz“) - odvolání na číselník (datový typ a délka jsou určeny kódem příslušného číselníku) Kódy AAnnnn jsou odkazem do Katalogu datových prvků, Metodický pokyn Ministerstva informatiky.
Poznámka	Další informace volným textem nebo odkazy.
viz	Odvolání na podrobnější výklad, číselník, důležité informace, vysvětlivky nebo poznámky uvedené v části 6 písm. d). Ve sloupci se uvádí číslo poznámky.

b) Datové bloky pro jakost vody**Blok „idv“ – jakost vody**

Tabulka č. 2 – Sada (blok) pro jakost vody

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
ids	a	-32	1	identifikace sady	text předepsané konstrukce	identifikace protokolu o kontrole	01
vzv	e		+/	Vzorek vody		protokol o kontrole	
vzvp	e		/+	Potvrzení zpracování vzorku		potvrzení	
lc	e		*	informace o číselnících		jen v potvrzení, viz DTD	

Blok „vzv“ – vzorek vody

Tabulka č. 3 – Vzorek vody z jednoho odběrného místa

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
ivz	a	-32	1	identifikace vzorku	text předepsané konstrukce		02
idl	a	-32	1	označení vzorku v laboratoři	kód vzorku podle laboratoře		
idk	a	1	?	číslo kusu vzorku	číslo (znakově)	pokud vzorek vody obsahuje více kusů – pro vodu z bazény	
odd	a		1	datum a čas odběru	datum a čas, DT		03
odjm	a	-24	1	odebral – jméno	text, AA0074	kdo odebral vzorek	
odpr	a	-35	1	odebral -příjmení	text, AA0075		
pda	a		?	datum a čas příjmu	datum a čas, DT		03
prjm	a	-24	?	přijal – jméno	text, AA0074	příjemce vzorku v laboratoři	
prpr	a	-35	?	přijal – příjmení	text, AA0075		
dan	a		1	datum a čas analýzy	datum a čas, DT		03
duv	a	1	1	důvod odběru	kód druhu odběru		05
puv	a	1	1	původce dat	kód původce dat		06
roz	a	1	1	typ rozboru	kód typu rozboru		07
ico	a	10	1	IČ nebo RČ zákazníka		objednatel rozboru	
a	e		1	adresa zákazníka		adresa objednatel rozboru	
mo	e		1/	místo odběru			
rmo	e		/1	registrace místa odběru			
hu	e		+	hodnota ukazatele			

Blok „hu“ – hodnota ukazatele

Tabulka č. 4 – Obsah elementu – naměřená hodnota měřeného ukazatele

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
uka	a	-16	1	kód ukazatele	kód z číselníku ukazatelů ¹⁾		
hodnota	e	8	1	naměřená hodnota měřeného ukazatele	číslo (znakově)		
drh	a	1	1	druh hodnoty	kód interpretace výsledku		08
frh	a	2	1	formát hodnoty	kód formátu		31

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
jed	a	-16	?	jednotka	jednotka z číselníku ukazatelů ¹⁾		09
met	a	-32	?	použitá metoda podle laboratoře	text	norma nebo číslo podle SOP	
md	a	-10	?	mez detekce použité metody	číslo (znakově)		
ms	a	-10	?	mez stanovitelnosti použité metody	číslo (znakově)		
odh	a	-8	?	nejistota měření, odchylka	číslo (znakově)		
odt	a	1	?	typ nejistoty	kód typu nejistoty		10
pozn	e	-255	?	poznámka	text	poznámka, komentář k hodnotě	
hsu	e		*	hodnota složky ukazatele			

Blok „hsu“ – hodnota složky ukazatele

Tabulka č. 5 – Obsah elementu – naměřená hodnota složky měřeného ukazatele

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
uka	a	-16	1	kód ukazatele	kód z číselníku ukazatelů ¹⁾		
hodnota	e	8	1	naměřená hodnota měřeného ukazatele	číslo (znakově)		
drh	a	1	1	druh hodnoty	kód interpretace výsledku		08
frh	a	2	1	formát hodnoty	kód formátu		31
jed	a	-16	?	jednotka	jednotka z číselníku ukazatelů ¹⁾		09
met	a	-32	?	použitá metoda podle laboratoře	text	norma nebo číslo podle SOP	
md	a	-10	?	mez detekce použité metody	číslo (znakově)		
ms	a	-10	?	mez stanovitelnosti použité metody	číslo (znakově)		
odh	a	-8	?	nejistota měření, odchylka	číslo (znakově)		
odt	a	1	?	typ nejistoty	kód typu nejistoty		10
pozn	e	-255	?	poznámka	text	poznámka, komentář k hodnotě	

Blok „mo“ – místo odběru (profil)

Tabulka č. 6 – Údaje o místě odběru pokud je zařazeno v číselníku

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
kmo	a	-20	1	kód místa odběru	číselník „Profil“	viz část 8 písm. c)	
utj	a	6	?	kód územně technické jednotky (UTJ)	číslo (znakově), AA0060	pro ověření	
mol	a	-16	?	kód místa odběru použitý v laboratoři			

Blok „rmo“ – registrace místa odběru – lokalita

Údaje o místě odběru pokud není zařazeno v číselníku, obsahuje údaje nutné pro zařazení do číselníku (registraci místa odběru).

Tabulka č. 7

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
klo	a	-35	?	kód lokality	číselník „Lokalita“	viz část 8 písm. b)	
utj	a	6	?	kód územně technické jednotky (UTJ)	AA0060	pro ověření	
mol	a	-16	1	kód místa odběru použitý v LIS			
mon	a	-64	1	název odběrného místa	text	obec, lokalita	
uvp	a	-48	?	ulice	AA0063		
cp	a	-4	?	číslo popisné (evidenční)	číslo (znakově), AA0065		
cor	a	-4	?	číslo orientační	AA0067		
mop	a	-250	?	místo – upřesnění volným textem		např. místo v budově apod.	
mot	a	1	1	typ místa odběru	kód typu místa		11
rmob	e		?	údaje pro bazén			

Blok „rmob“ – místo odběru – upřesnění pro bazény a koupací místa

Sdružuje údaje které jsou specifické pro určení místa odběru typu bazén nebo koupací místo.

Tabulka č. 8

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
nadr_id	a	12	?	identifikátor nádrže	číslo (znakově)	podle Hydroekologického informačního systému Ministerstva životního prostředí	
zs	a	8	?	zeměpisná šířka		uvádí se pro koupací oblasti v případě že není znám nadr_id	04
zd	a	8	?	zeměpisná délka		jako u zs	04
pvz	a	1	?	počet vzorků	číslo (znakově)	uvádí se pro umělá koupaliště	
pna	a	-6	?	kapacita	číslo (znakově)	projektovaná denní návštěvnost – uvádí se pro umělá koupaliště	

Blok „vzvp“ – potvrzení vzorku

Tabulka č. 9

kód	T	D	V	popis uvedeného údaje	hodnota	poznámka	viz
idv	a	-32	1	identifikace vzorku z potvrzované sady			02
stv	a	3	1	stav zpracování	kód stavu		12
mop	e		?	potvrzení registrace odběrného místa		jen v případě registrace	
hup	e		*	potvrzení hodnoty ukazatele		jen v případě chyby	



Vydává a tiskne: Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartůňkova 4, pošt. schr. 10, 149 01 Praha 415, telefon: 272 927 011, fax: 974 887 395 – **Redakce:** Ministerstvo vnitra, Nad Štolou 3, pošt. schr. 21/SB, 170 34 Praha 7-Holešovice, telefon: 974 832 341 a 974 833 502, fax: 974 833 502 – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, telefon: 519 305 161, fax: 519 321 417. Objednávky ve Slovenské republice přijímá a titul distribuuje Magnet-Press Slovakia, s. r. o., Teslova 12, 821 02 Bratislava, tel.: 00421 2 44 45 46 28, fax: 00421 2 44 45 46 27. **Roční předplatné** se stanovuje za dodávku kompletního ročníku včetně rejstříku a je od předplatitelů vybíráno formou záloh ve výši oznámené ve Sbírce zákonů. Závěrečné vyúčtování se provádí po dodání kompletního ročníku na základě počtu skutečně vydaných částek (první záloha na rok 2004 činí 3000,- Kč) – Vychází podle potřeby – **Distribuce:** MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, celoroční předplatné – 516 205 176, 519 305 176, objednávky jednotlivých částek (dobírky) – 516 205 179, 519 305 179, objednávky-knihkupci – 516 205 161, 519 305 161, faxové objednávky – 519 321 417, e-mail – sbirky@moraviapress.cz, zelená linka – 800 100 314. **Internetová prodejna:** www.sbirkyzakonu.cz – **Drobný prodej – Benešov:** Oldřich HAAGER, Masarykovo nám. 231; **Brno:** Ing. Jiří Hrazdil, Vranovská 16, SEVT, a. s., Česká 14, Knihkupectví JUDr. Oktavián Kocián, Příkop 6, tel.: 545 175 080; **Břeclav:** Prodejna tiskovin, 17. listopadu 410, tel.: 519 322 132, fax: 519 370 036; **České Budějovice:** SEVT, a. s., Česká 3; **Hradec Králové:** TECHNOR, Wonkova 432; **Hrdějovice:** Ing. Jan Fau, Dlouhá 329; **Cheb:** EFREX, s. r. o., Karlova 31; **Chomutov:** DDD Knihkupectví – Antikvariát, Ruská 85; **Kadaň:** Knihařství – Příbicková, J. Švermy 14; **Kladno:** eL VaN, Ke Stadionu 1953; **Klatovy:** Krameriovo knihkupectví, nám. Míru 169; **Liberec:** Podještědské knihkupectví, Moskevská 28; **Litoměřice:** Jaroslav Tvrdlík, Lidická 69, tel.: 416 732 135, fax: 416 734 875; **Most:** Knihkupectví „U Knihomila“, Ing. Romana Kopková, Moskevská 1999; **Olomouc:** ANAG, spol. s r. o., Denisova č. 2, Zdeněk Chumchal – Knihkupectví Tycho, Ostružnická 3; **Ostrava:** LIBREX, Nádražní 14, Profesio, Hollarova 14, SEVT, a. s., Nádražní 29, Petr Gřeš, Markova 34; **Otrokovice:** Ing. Kučeřík, Jungmannova 1165; **Pardubice:** LEJHANEK, s. r. o., třída Míru 65; **Plzeň:** ADMINA, Úslavská 2, EDICUM, Vojanova 45, Technické normy, Lábkova pav. č. 5; **Praha 1:** Dům učebnic a knih Černá Labuť, Na Poříčí 25, FIŠER-KLEMENTINUM, Karlova 1, LINDE Praha, a. s., Opletalova 35, NEOLUXOR s. r. o., Václavské nám. 41; **Praha 2:** ANAG, spol. s r. o., nám. Míru 9 (Národní dům); **Praha 4:** SEVT, a. s., Jihlavská 405, Donáška tisku, Nuselská 53, tel.: 272 735 797-8; **Praha 5:** SEVT, a. s., E. Peškové 14; **Praha 6:** PPP – Staňková Isabela, Puškinovo nám. 17; **Praha 8:** JASIPA, Zenklova 60, Specializovaná prodejna Sbírky zákonů, Sokolovská 35, tel.: 224 813 548; **Praha 9:** Abonentní tiskový servis-Ing. Urban, Jablonecká 362, po-pá 7-12 hod., tel.: 286 888 382, e-mail: tiskovy.servis@abonent.cz; **Praha 10:** BMSS START, s. r. o., Vinohradská 190; **Prerov:** Knihkupectví EM-ZET, Bartošova 9; **Sokolov:** KAMA, Kalousek Milan, K. H. Borovského 22, tel.: 352 303 402; **Šumperk:** Knihkupectví D&G, Hlavní tř. 23; **Tábor:** Milada Šimonová – EMU, Budějovická 928; **Teplice:** Knihkupectví L & N, Masarykova 15; **Trutnov:** Galerie ALFA, Bulharská 58; **Ústí nad Labem:** Severočeská distribuční, s. r. o., Havířská 327, tel.: 475 259 032, fax: 475 259 029, Kartoony, s. r. o., Solvayova 1597/3, Vazby a doplňování Sbírky zákonů včetně dopravy zdarma, tel.+fax: 475 501 773, www.kartoon.cz, e-mail: kartoon@kartoon.cz; **Zábřeh:** Mgr. Ivana Patková, Žižkova 45; **Žatec:** Prodejna U Pivovaru, Žižkovo nám. 76, Jindřich Procházka, Bezděkov 89 – Vazby Sbírek, tel.: 415 712 904. **Distribuční podmínky předplatného:** jednotlivé částky jsou expedovány neprodleně po dodání z tiskárny. Objednávky nového předplatného jsou vyřizovány do 15 dnů a pravidelné dodávky jsou zahajovány od nejbližší částky po ověření úhrady předplatného nebo jeho zálohy. Částky vyšlé v době od zaevdování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamacce:** informace na tel. číslech 516 205 174, 519 305 174. V písemném styku vždy uvádějte IČO (právnícká osoba), rodné číslo (fyzická osoba). **Podávání novinových zásilek** povoleno Českou poštou, s. p., Odstěpný závod Jižní Morava Ředitelství v Brně č. j. P/2-4463/95 ze dne 8. 11. 1995.