

Ročník 1998

---

# SBÍRKA ZÁKONŮ ČESKÉ REPUBLIKY

---

Částka 72

Rozeslána dne 7. září 1998

Cena Kč 13,-

---

O B S A H:

209. Vyhláška Ministerstva zdravotnictví, kterou se mění vyhláška Ministerstva zdravotnictví č. 57/1997 Sb., kterou se stanoví léčivé přípravky plně hrazené ze zdravotního pojištění a výše úhrad jednotlivých léčivých látek, ve znění pozdějších předpisů

---

## 209

## VYHLÁŠKA

## Ministerstva zdravotnictví

ze dne 27. srpna 1998,

kteřou se mění vyhláška Ministerstva zdravotnictví č. 57/1997 Sb., kterou se stanoví léčivé přípravky plně hrazené ze zdravotního pojištění a výše úhrad jednotlivých léčivých látek, ve znění pozdějších předpisů

Ministerstvo zdravotnictví stanoví podle § 15 odst. 5 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů:

přípravky plně hrazené ze zdravotního pojištění a výše úhrad jednotlivých léčivých látek, ve znění vyhlášek č. 109/1997 Sb., č. 131/1997 Sb., č. 220/1997 Sb., č. 317/1997 Sb., č. 72/1998 Sb. a č. 133/1998 Sb., příloha oddíl B se mění takto:

## Čl. I

Vyhláška č. 57/1997 Sb., kterou se stanoví léčivé

## 1. Řádek 45.2 zní:

„45.2	A10AA	insuliny (rozpustné humánní)	parent.	40	U	20,30	L/DIA“.
-------	-------	------------------------------	---------	----	---	-------	---------

## 2. Řádek 46.1 zní:

„46.1	A10AA	insuliny (rozpustné monokomponentní)	parent.	40	U	16,90	“.
-------	-------	--------------------------------------	---------	----	---	-------	----

## 3. Řádek 47.2 zní:

„47.2	A10AA	insuliny (suspenní humánní)	parent.	40	U	20,30	L/DIA“.
-------	-------	-----------------------------	---------	----	---	-------	---------

## 4. Řádek 48.1 zní:

„48.1	A10AA	insuliny (suspenní monokomponentní)	parent.	40	U	12,95	“.
-------	-------	-------------------------------------	---------	----	---	-------	----

## 5. Za řádek 56.1 se vkládá nový řádek 56.2, který zní:

„56.2	A11CC05	cholekalCIFerol parenterální	parent.	1	kU	0,95	“.
-------	---------	------------------------------	---------	---	----	------	----

## 6. Řádek 83.5 zní:

„83.5	B02BC	lokální hemostatin (karboxycelulosa)	lok.	1	GM	15,75	“.
-------	-------	--------------------------------------	------	---	----	-------	----

## 7. Za řádek 84.9 se vkládají nové řádky 84.10 a 84.11, které znějí:

„84.10	B02BD02	koagulační faktor VIII středně čištěný s von Willebrandovým faktorem	parent.	500	U	8000,00	B/P
--------	---------	--	---------	-----	---	---------	-----

84.11	B02BD02	koagulační faktor VIII vysoce čištěný s von Willebrandovým faktorem	parent.	500	U	8750,00	B/P“.
-------	---------	---	---------	-----	---	---------	-------

## 8. Za řádek 84.11 se vkládají slova:

„K léčbě krvácivých stavů způsobených von Willebrandovou chorobou.“

## 9. Řádky 85.2 a 85.6 se zrušují.

## 10. Za řádek 95.15 se vkládá nový řádek 95.16, který zní:

„95.16	B05BA03	glukóza inj. 40% (do 10 ml včetně v jedné ampuli )	parent.	100	ML	100,90	O“.
--------	---------	--	---------	-----	----	--------	-----

## 11. Za řádek 95.16 se vkládá položka 00471, která zní:

„00471 GLUCOSUM LECIVA 40% inj 10x10ml 40% LEX CZ“.

## 12. Za řádek 97.3 se vkládá nový řádek 97.4, který zní:

„97.4	B05BB01	chlorid sodný 0.9% (do 10 ml včetně v jedné ampuli)	parent.	100	ML	43,80	O“.
-------	---------	---	---------	-----	----	-------	-----

## 13. Za řádek 97.4 se vkládá položka 96886, která zní:

„96886 0.9% W/V SODIUM CHLORIDE I.V. inj 20x10ml BME D“.

## 14. Za řádkem 111.2 se zrušují položky 91276 a 91277:

„91276 PROLEKOFEN tbl fc 50x150mg LEK SLO  
91277 PROLEKOFEN tbl fc 50x300mg LEK SLO“.

## 15. Řádek 111.2 zní:

„111.2	C01BC03	propafenon (méně než 100 mg v jedné tabletě)	p.o.	0.3	GM	18,10	“.
--------	---------	--	------	-----	----	-------	----

## 16. Za řádek 111.2 se vkládá položka 76761, která zní:

„76761 RYTMONORM 10MG tbl obd 500x10mg KNO D“.

## 17. Za řádek 114.3 se vkládá řádek 114.4, který zní:

„114.4	C01BD05	ibutilid	parent.	1	MG	3800,-	H“.
--------	---------	----------	---------	---	----	--------	-----

18. Za řádek 157.3 se vkládá řádek 157.4, který zní:

„157.4	C07BB07	bisoprolol a thiazidy	p.o.	1	DF	3,80	“.
--------	---------	-----------------------	------	---	----	------	----

19. Řádek 160.2 zní:

„160.2	C08DA01	verapamil (retardované lékové formy s obsahem 240 mg)	p.o.	0,24	GM	6,05	“.
--------	---------	---	------	------	----	------	----

20. Za řádkem 160.2 se zrušuje položka 93679:

„93679 LEKOPTIN RETARD tbl obd 20x240mg LEK SLO“.

21. Za řádek 167.3 se vkládá řádek 167.4, který zní:

„167.4	C09DA01	losartan v kombinaci s thiazidy	p.o.	1	DF	33,40	Z“.
--------	---------	---------------------------------	------	---	----	-------	-----

22. Řádek 215.3 zní:

„215.3	G03GA06	folitrofin beta	parent.	75	U	600,00	Z“.
--------	---------	-----------------	---------	----	---	--------	-----

23. Za řádek 215.4 se vkládá řádek 215.5, který zní:

„215.5	G03GA05	folitrofin alfa	parent.	75	U	600,00	Z“.
--------	---------	-----------------	---------	----	---	--------	-----

24. Řádek 222.1 zní:

„222.1	G04BC	rozpuštědla močových kamenů (ve formě prášku)	p.o.	10	GM	6,15	“.
--------	-------	---	------	----	----	------	----

25. Za řádek 222.1 se vkládá řádek 222.2, který zní:

„222.2	G04BC	rozpuštědla močových kamenů (ve formě eff. tablet)	p.o.	4	DF	6,15	“.
--------	-------	--	------	---	----	------	----

26. Řádek 254.11 zní:

„254.11	J01DA30	cefapirin	parent.	4	GM	199,20	“.
---------	---------	-----------	---------	---	----	--------	----

27. Řádek 260.9 zní:

„260.9	J01FA09	klarithromycin (pevné lékové formy)	p.o.	0,5	GM	72,25	“.
--------	---------	-------------------------------------	------	-----	----	-------	----

28. Řádek 260.10 zní:

„260.10	J01FA09	klarithromycin (tekuté lékové formy)	p.o.	0,5	GM	83,60	“.
---------	---------	--------------------------------------	------	-----	----	-------	----

29. Řádek 260.11 zní:

„260.11	J01FA10	azithromycin (pevné lékové formy do 125 mg v 1 tabletě nebo tobolce včetně)	p.o.	0,25	GM	94,50	“.
---------	---------	---	------	------	----	-------	----

30. Za řádkem 260.11 se zrušuje položka 93590:

„93590 SUMAMED cps 6x250mg PLI CHO“.

31. Řádek 260.14 zní:

„260.14	J01FA10	azithromycin (pevné lékové formy nad 125 mg v 1 tabletě nebo tobolce)	p.o.	0.25	GM	89,90	“.
---------	---------	---	------	------	----	-------	----

32. Za řádek 260.14 se vkládá položka 93590, která zní:

„93590 SUMAMED cps 6x250mg PLI CHO“.

33. Řádek 278.1 zní:

„278.1	J04AC01	isoniazid	p.o.	0.3	GM	2,05	“.
--------	---------	-----------	------	-----	----	------	----

34. Řádek 287.1 zní:

„287.1	J07AN01	tuberkulosa, živé atenuované mykobakterium	parent.	1	DF	260,70	H“.
--------	---------	--	---------	---	----	--------	-----

35. Za řádek 288.3 se vkládá řádek 288.4, který zní:

„288.4	J07AX	jiné bakteriální vakcíny (uropatogenní vakcína)	parent.	1	DF	286,90	O“.
--------	-------	---	---------	---	----	--------	-----

36. Řádky 350.1 a 350.2 znějí:

„350.1	M03AX01	botulotoxin (do 100 U v jedné ampuli včetně)	parent.	100	U	9800,-	X
--------	---------	--	---------	-----	---	--------	---

350.2	M03AX01	botulotoxin (nad 100 U v jedné ampuli)	parent.	100	U	2500,-	X“.
-------	---------	--	---------	-----	---	--------	-----

37. Za řádek 377.6 se vkládá řádek 377.7, který zní:

„377.7	N02BA	lysín acetylsalicylát v kombinaci s metoklopramidem	p.o.	1	DF	17,- Kč	“.
--------	-------	---	------	---	----	---------	----

38. Řádek 396.3 zní:

„396.3	N03AX09	lamotrigin (nad 5 mg do 50 mg včetně v jedné tabletě)	p.o.	0.3	GM	194,60	L/PSY,NEU“.
--------	---------	---	------	-----	----	--------	-------------

39. Za řádkem 396.3 se zrušují položky 68802 a 84513:

„68802 LAMICTAL tbl 30x100mg BWE GB  
84513 LAMICTAL 100MG DISPERSIBLE/CHEW ctb 30x100mg BWE GB“.

40. Za řádek 396.5 se vkládají řádky 396.6, 396.7 a 396.8, které znějí:

„396.6	N03AX09	lamotrigin (nad 50 mg v jedné tabletě)	p.o.	0.3	GM	161,-	L/PSY,NEU
--------	---------	--	------	-----	----	-------	-----------

396.7	N03AX11	topiramát (do 25 mg včetně v jedné tabletě)	p.o.	0.3	GM	170,-	L/PSY,NEU
-------	---------	---	------	-----	----	-------	-----------

396.8	N03AX11	topiramát (nad 25 mg v jedné tabletě)	p.o.	0.3	GM	152,-	L/PSY,NEU“.
-------	---------	---------------------------------------	------	-----	----	-------	-------------

## 41. Řádek 400.2 zní:

„400.2	N04BA02	levodopa/karbidopa (do 125 mg v 1 tabletě včetně)	p.o.	0,6	GM	33,65	“.
--------	---------	---	------	-----	----	-------	----

## 42. Za řádek 400.2 se vkládá položka 45241, která zní:

„45241 ISICOM 100MG tbl 100x100mg DET D“.

## 43. Řádek 400.3 zní:

„400.3	N04BA02	levodopa/karbidopa (nad 125 mg v 1 tabletě)	p.o.	0,6	GM	20,30	“.
--------	---------	---	------	-----	----	-------	----

## 44. Za řádkem 400.3 se zrušuje položka 03591:

„03591 NAKOM tbl 100x275mg LEK SLO“.

## 45. Za řádek 400.3 se vkládá položka 45244, která zní:

„45244 ISICOM 250MG tbl 100x250mg DET D“.

## 46. Za řádek 402.2 se vkládají položky 402.3, 402.4 a 402.5, které znějí:

„402.3	N04BC02	pergolidi mexilas	p.o.	3	MG	120,-	X
--------	---------	-------------------	------	---	----	-------	---

402.4	N04BC03	dihydroergokriptin	p.o.	10	MG	20,-	X
-------	---------	--------------------	------	----	----	------	---

402.5	N04BC05	pramipexol	p.o.	3	MG	120,-	X“.
-------	---------	------------	------	---	----	-------	-----

## 47. Řádek 423.3 zní:

„423.3	N05BX01	mefenoxalon	p.o.	1,2	GM	16,80	“.
--------	---------	-------------	------	-----	----	-------	----

## 48. Za řádek 476.11 se vkládá řádek 476.12, který zní:

„476.12	S01AA	kanamycin lok.	lok.	1	ML	3,10	“.
---------	-------	----------------	------	---	----	------	----

## 49. Za řádek 487.3 se vkládají řádky 487.4 a 487.5, které znějí:

„487.4	S01FA01	atropin (koncentrace do 0,5% včetně)	lok.	1	ML	5,30	
--------	---------	--------------------------------------	------	---	----	------	--

487.5	S01FA01	atropin (koncentrace nad 0,5%)	lok.	1	ML	6,00	“.
-------	---------	--------------------------------	------	---	----	------	----

## 50. Řádek 488.7 zní:

„488.7	S01GX03	kyselina spaglumová	lok.	1	ML	13,50	L/OPH,ALG“.
--------	---------	---------------------	------	---	----	-------	-------------

## 51. Řádek 492.1 zní:

„492.1	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, bakteriální, z plísni, plná terapeutická dávka)	p.o.	1	BA	919,-	L/ALG“.
--------	-------	---	------	---	----	-------	---------

## 52. Za řádkem 492.1 se zrušují tyto položky:

„97141	H-AL BACT.SEVAC P.O.PROTEUS V+M	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
97144	H-AL BACT.SEVAC P.O.STREP.PNEU	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98390	H-AL BACT.SEVAC P.O.STAPH.AUR.	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98393	H-AL BACT.SEVAC P.O.HAEM.INFL.	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98396	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES HCD	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98402	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+STR.PN	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98405	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+HAEM.I	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98408	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+NEIS.P	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98411	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES DCD	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ“.

## 53. Za řádek 492.1 se vkládají položky 97139, 97142, 97145, 98391, 98394, 98397, 98400, 98403, 98406, 98409, 98454, 98460 a 98457, které znějí:

„97139	H-AL BACT.SEVAC P.O.PROTEUS V+M	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
97142	H-AL BACT.SEVAC P.O.STREP.PNEU	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
97145	H-AL BACT.SEVAC P.O.STAPH.AUR.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98391	H-AL BACT.SEVAC P.O.HAEM.INFL.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98394	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES HCD	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98397	H-AL BACT.SEVAC P.O.SM.PROTIAKN	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98400	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+STR.PN	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98403	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+HAEM.I	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98406	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+NEIS.P	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98409	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES DCD	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98454	H-AL MYCO SEVAC P.O.SMES KANDID	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98460	H-AL MYCO SEVAC P.O.SM.PL.DOMOV	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98457	H-AL MYCO SEVAC P.O.SM.PL.VENK.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ“.

## 54. Řádek 492.2 zní:

„492.2	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, bakteriální, z plísní, nejvyšší koncentrace)	p.o.	1	BA	442,60	L/ALG“.
--------	-------	--	------	---	----	--------	---------

## 55. Za řádkem 492.2 se zrušují tyto položky:

„97139	H-AL BACT.SEVAC P.O.PROTEUS V+M	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
97142	H-AL BACT.SEVAC P.O.STREP.PNEU	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
97145	H-AL BACT.SEVAC P.O.STAPH.AUR.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98391	H-AL BACT.SEVAC P.O.HAEM.INFL.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98394	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES HCD	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98397	H-AL BACT.SEVAC P.O.SM.PROTIAKN	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98400	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+STR.PN	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98403	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+HAEM.I	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98406	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+NEIS.P	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98409	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES DCD	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98454	H-AL MYCO SEVAC P.O.SMES KANDID	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98460	H-AL MYCO SEVAC P.O.SM.PL.DOMOV	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98457	H-AL MYCO SEVAC P.O.SM.PL.VENK.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ“.

## 56. Za řádek 492.2 se vkládají položky 97141, 97144, 98390, 98393, 98396, 98402, 98405, 98408 a 98411, které znějí:

„97141	H-AL BACT.SEVAC P.O.PROTEUS V+M	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
--------	---------------------------------	--------------------	-----	----

97144	H-AL BACT.SEVAC P.O.STREP.PNEU	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98390	H-AL BACT.SEVAC P.O.STAPH.AUR.	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98393	H-AL BACT.SEVAC P.O.HAEM.INFL.	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98396	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES HCD	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98402	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+STR.PN	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98405	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+HAEM.I	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98408	H-AL BACT.SEVAC P.O.STA.+NEIS.P	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98411	H-AL BACT.SEVAC P.O.SMES DCD	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ <sup>4</sup> .

## 57. Řádek 492.3 zní:

„492.3	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z hmyzu, z roztočů, plná terapeutická dávka pro pacienta)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG <sup>4</sup> .
--------	-------	---	------	---	----	-----	----------------------

## 58. Za řádkem 492.3 se zrušují tyto položky:

„98444	H-AL INS.SEVAC P.O.VCELI EXTR.	sol 5000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98453	H-AL MIT.SEVAC P.O.SMES ROZTOCU	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ <sup>4</sup> .

## 59. Řádek 492.4 zní:

„492.4	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z hmyzu, z roztočů, nejvyšší koncentrace)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG <sup>4</sup> .
--------	-------	---	------	---	----	-----	----------------------

## 60. Za řádkem 492.4 se zrušují tyto položky:

„98442	H-AL INS.SEVAC P.O.VCELI EXTR.	sol od 0.5pnu 6x9ml	SEV	CZ
98443	H-AL INS.SEVAC P.O.VCELI EXTR.	sol od 0.05pnu 6x9	SEV	CZ
98446	H-AL INS.SEVAC P.O.VOSI EXTR.	sol od 0.05pnu 6x9	SEV	CZ
98448	H-AL INS.SEVAC P.O.VCEL+VOS.EXT	sol od 0.5pnu 6x9ml	SEV	CZ
98449	H-AL INS.SEVAC P.O.VCEL+VOS.EXT	sol od 0.05pnu 6x9	SEV	CZ
98451	H-AL MIT.SEVAC P.O.SMES ROZTOCU	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ <sup>4</sup> .

## 61. Řádek 492.5 zní:

„492.5	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z plísní, individuální alergy)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG <sup>4</sup> .
--------	-------	--	------	---	----	-----	----------------------

## 62. Řádek 492.6 zní:

„492.6	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu obohacené, individuální alergy)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG <sup>4</sup> .
--------	-------	--	------	---	----	-----	----------------------

## 63. Řádek 492.7 zní:

„492.7	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených, nejvyšší koncentrace)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG <sup>4</sup> .
--------	-------	---	------	---	----	-----	----------------------

## 64. Za řádkem 492.7 se zrušuje položka 98432:

„98432	H-AL DUSTS SEVAC P.O.BYT.PR.	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ <sup>4</sup> .
--------	------------------------------	--------------------	-----	-------------------



## 65. Řádek 492.8 zní:

„492.8	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených, plná terapeutická dávka pro pacienta)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	---	------	---	----	-----	---------

## 66. Za řádkem 492.8 se zrušují tyto položky:

„98412	H-AL DMX SEVAC P.O.BYT.PR.OBOH.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98413	H-AL DMX SEVAC P.O.BYT.PR.OBOH.	sol od 1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98415	H-AL DMX SEVAC P.O.BYT.PR.+ROZ	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98430	H-AL DUSTS SEVAC P.O.BYT.PR.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98431	H-AL DUSTS SEVAC P.O.BYT.PR.	sol od 1pnu 6x9ml	SEV	CZ“.

## 67. Řádek 492.9 zní:

„492.9	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů, plná terapeutická dávka pro pacienta a individuální alergen)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	------	---	----	-----	---------

## 68. Za řádkem 492.9 se zrušují tyto položky:

„98081	H-AL POL.SEVAC P.O.POLL.MIXT.	sol od 10pnu 3x9ml	SEV	CZ
98483	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.T.I+SAM.N	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ
98492	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.T.I+BR+AG	sol 10000pnu 1x9ml	SEV	CZ“.

## 69. Řádek 492.10 zní:

„492.10	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů, nejvyšší ± koncentrace)	p.o.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	------	---	----	-----	---------

## 70. Za řádkem 492.10 se zrušují tyto položky:

„98463	H-AL POL.SEVAC P.O.JAR.SM.CASNA	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98466	H-AL POL.SEVAC P.O.JAR.SM.POZD.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98469	H-AL POL.SEVAC P.O.PODZ.SM.PYL.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98472	H-AL POL.SEVAC P.O.POLL.MIXT.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98475	H-AL POL.SEVAC P.O.SMES TRAV I.	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98478	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.TR.I+BE.P	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98484	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.T.I+ART.M	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98490	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.T.I+BR+AG	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98493	H-AL POL.SEVAC P.O.SMES TRAV II	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98481	H-AL POL.SEVAC P.O.SM.T.I+SAM.N	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ
98487	H-AL POL.SEVAC P.O.ARTEMIS.MIX	sol od 0.1pnu 6x9ml	SEV	CZ“.

## 71. Řádek 492.11 zní:

„492.11	V01AA	extrakty alergenů (standardizované, úvodní dávka)	p.o.	1	DF	363,80	L/ALG“.
---------	-------	---	------	---	----	--------	---------

## 72. Řádek 492.12 zní:

„492.12	V01AA	extrakty alergenů (standardizované, udržovací dávka)	p.o.	1	DF	708,10	L/ALG“.
---------	-------	--	------	---	----	--------	---------

## 73. Řádek 495.1 zní:

„495.1	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, bakteriální, individuální dle rozpisu lékaře)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

## 74. Řádek 495.2 zní:

„495.2	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, bakteriální, z plísní, plná terapeutická dávka pro pacienta)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 75. Řádek 495.3 zní:

„495.3	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, bakteriální, z plísní, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 76. Za řádkem 495.3 se zrušují tyto položky:

„99670	H-AL BACT.SEVAC INJ.SMES HCD	inj 5x10ml	USO	CZ
99671	H-AL BACT.SEVAC INJ.SMES HCD	inj 6x10ml	USO	CZ
99673	H-AL BACT.SEVAC INJ.SM.PROTIAKN	inj 5x10ml	USO	CZ
99674	H-AL BACT.SEVAC INJ.SM.PROTIAKN	inj 6x10ml	USO	CZ
99727	H-AL MYCO SEVAC INJ.SM.KANDIDA	inj 5x10ml	USO	CZ
99730	H-AL MYCO SEVAC INJ.SM.PL.VENK.	inj 5x10ml	USO	CZ
99733	H-AL MYCO SEVAC INJ.SM.PL.DOMOV	inj 5x10ml	USO	CZ“.

## 77. Řádek 495.4 zní:

„495.4	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, obecné individuální alergeny dle rozpisu lékaře)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 78. Řádek 495.5 zní:

„495.5	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z roztočů, plná terapeutická dávka pro pacienta)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 79. Za řádkem 495.5 se zrušují tyto položky:

„99711	H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR.	inj 1x5000pnu	USO	CZ
99726	H-AL MIT.SEVAC INJ.SM.ROZTOCU	inj 1x10000pnu	USO	CZ“.

## 80. Řádek 495.6 zní:

„495.6	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z roztočů, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 81. Za řádkem 495.6 se zrušují tyto položky:

„99709	H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR.	inj 6x10ml	USO	CZ
99710	H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR.	inj 7x10ml	USO	CZ
99712	H-AL INS.SEVAC INJ.VOSI EXTR.	inj 6x10ml	USO	CZ
99715	H-AL INS.SEVAC KOMARI	inj 6x10ml	USO	CZ
99716	H-AL INS.SEVAC KOMARI	inj 7x10ml	USO	CZ
99721	H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT	inj 6x10ml 1:1	USO	CZ
99722	H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT	inj 7x10ml 1:1	USO	CZ
99724	H-AL MIT.SEVAC INJ.SM.ROZTOCU	inj 5x10ml	USO	CZ
99725	H-AL MIT.SEVAC INJ.SM.ROZTOCU	inj 6x10ml	USO	CZ

99723 H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT inj 1x5000pnu 1:1 USO CZ“.

82. Řádek 495.7 zní:

„495.7	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z hmyzu, z roztočů depotní, ostatní koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

83. Řádek 495.8 zní:

„495.8	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z hmyzu, z roztočů depotní, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

84. Za řádkem 495.8 se zrušují tyto položky:

„83556 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 100pnu/1ml SEV CZ  
 83557 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 1000pnu/3ml SEV CZ  
 99804 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 100pnu/3ml SEV CZ“.

85. Řádek 495.9 zní:

„495.9	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z plísni dle rozpisu lékaře, individuální alergen)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
--------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

86. Řádek 495.10 zní:

„495.10	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených, plná terapeutická dávka pro pacienta)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

87. Řádek 495.11 zní:

„495.11	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

88. Za řádkem 495.11 se zrušují tyto položky:

„83556 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 100pnu/1ml SEV CZ  
 83557 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 1000pnu/3ml SEV CZ  
 99804 H-AL MIT.SEVAC DEP.SMES ROZTOCU inj 100pnu/3ml SEV CZ“.

89. Řádek 495.12 zní:

„495.12	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených depotní, ostatní koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

90. Řádek 495.13 zní:

„495.13	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z prachu, včetně obohacených depotní, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

91. Za řádkem 495.13 se zrušuje položka 83552:

„83552 H-AL DMX SEVAC DEP.BYT.PR.OBOH. inj 100pnu/1ml SEV CZ“.

92. Řádek 495.14 zní:

„495.14	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů individuální alergen dle rozpisu lékaře)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

## 93. Za řádkem 495.14 se zrušují tyto položky:

„99755	H-AL POL.SEVAC INJ.POLLIN.MIXT.	inj 1x1000pnu	USO	CZ
99780	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BE.P	inj 1x1000pnu	USO	CZ
99784	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+SAM.N	inj 1x1000pnu	USO	CZ
99792	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+ART.M	inj 1x1000pnu	USO	CZ
99796	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.TRAV II	inj 1x1000pnu	USO	CZ
99800	H-AL POL.SEVAC INJ.ARTEMIS.MIX.	inj 1x1000pnu	USO	CZ“.

## 94. Řádek 495.15 zní:

„495.15	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů, plná terapeutická dávka pro pacienta)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

## 95. Za řádkem 495.15 se zrušuje tato položka:

„99756	H-AL POL.SEVAC INJ.POLLIN.MIXT.	inj 10-100pnu/10ml	USO	CZ“.
--------	---------------------------------	--------------------	-----	------

## 96. Řádek 495.16 zní:

„495.16	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů, udržovací dávka)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

## 97. Za řádkem 495.16 se zrušují tyto položky:

„99740	H-AL POL.SEVAC INJ.JAR.SM.CASNA	inj 5x10ml	USO	CZ
99742	H-AL POL.SEVAC INJ.JAR.SM.CASNA	inj 4x10ml	USO	CZ
99744	H-AL POL.SEVAC INJ.JAR.SM.POZDN	inj 5x10ml	USO	CZ
99746	H-AL POL.SEVAC INJ.JAR.SM.POZDN	inj 4x10ml	USO	CZ
99748	H-AL POL.SEVAC INJ.PODZ.SM.PYL.	inj 5x10ml	USO	CZ
99750	H-AL POL.SEVAC INJ.PODZ.SM.PYL.	inj 4x10ml	USO	CZ
99752	H-AL POL.SEVAC INJ.POLLIN.MIXT.	inj 3x5ml+2x10ml	USO	CZ
99753	H-AL POL.SEVAC INJ.POLLIN.MIXT.	inj 3x5ml+3x10ml	USO	CZ
99754	H-AL POL.SEVAC INJ.POLLIN.MIXT.	inj 1x5+3x10ml	USO	CZ
99773	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.TRAV I	inj 5x10ml	USO	CZ
99777	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BE.P	inj 5x10ml	USO	CZ
99778	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BE.P	inj 6x10ml	USO	CZ
99779	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BE.P	inj 4x10ml	USO	CZ
99781	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+SAM.N	inj 5x10ml	USO	CZ
99783	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+SAM.N	inj 4x10ml	USO	CZ
99785	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BR+AG	inj 5x10ml	USO	CZ
99786	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BR+AG	inj 6x10ml	USO	CZ
99787	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+BR+AG	inj 4x10ml	USO	CZ
99789	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+ART.M	inj 5x10ml	USO	CZ
99791	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.T.I+ART.M	inj 4x10ml	USO	CZ
99793	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.TRAV II	inj 5x10ml	USO	CZ
99795	H-AL POL.SEVAC INJ.SM.TRAV II	inj 4x10ml	USO	CZ
99797	H-AL POL.SEVAC INJ.ARTEMIS.MIX.	inj 5x10ml	USO	CZ
99798	H-AL POL.SEVAC INJ.ARTEMIS.MIX.	inj 6x10ml	USO	CZ
99799	H-AL POL.SEVAC INJ.ARTEMIS.MIX.	inj 4x10ml	USO	CZ“.

## 98. Řádek 495.17 zní:

„495.17	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

99. Řádek 495.18 zní:

„495.18	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů depotní, ostatní koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	--	---------	---	----	-----	---------

100. Za řádkem 495.18 se zrušuje tato položka:

„99812 H-AL POL.SEVAC DEP.POLLIN.MIXT. inj 25000pnu/5ml SEV CZ“.

101. Řádek 495.19 zní:

„495.19	V01AA	extrakty alergenů (nestandardizované, z pylů depotní, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	BA	90%	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	-----	---------

102. Za řádkem 495.19 se zrušuje tato položka:

„99812 H-AL POL.SEVAC DEP.POLLIN.MIXT. inj 25000pnu/5ml SEV CZ“.

103. Řádek 495.20 zní:

„495.20	V01AA	extrakty alergenů (standardizované, úvodní dávka)	parent.	1	DF	363,80	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	--------	---------

104. Řádek 495.21 zní:

„495.21	V01AA	extrakty alergenů (standardizované, udržovací dávka)	parent.	1	DF	1194,80	L/ALG“.
---------	-------	--	---------	---	----	---------	---------

105. Za řádek 495.21 se vkládá řádek 495.22, který zní:

„495.22	V01AA	extrakty alergenů ( z hmyzu, plná terapeutická dávka pro pacienta)	parent.	1	DF	244,50	L/ALG“.
---------	-------	--	---------	---	----	--------	---------

106. Za řádek 495.22 se vkládají položky 99709, 99710, 99721, 99723, 99712, 99716 a 99722, které znějí:

„99709	H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR.	inj 6x10ml	USO	CZ
99710	H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR.	inj 7x10ml	USO	CZ
99721	H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT	inj 6x10ml 1:1	USO	CZ
99723	H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT	inj 1x5000pnu 1:1	USO	CZ
99712	H-AL INS.SEVAC INJ.VOSI EXTR.	inj 6x10ml	USO	CZ
99716	H-AL INS.SEVAC KOMARI	inj 7x10ml	USO	CZ
99722	H-AL INS.SEVAC INJ.VCEL+VOS.EXT	inj 7x10ml 1:1	USO	CZ“.

107. Za řádek 495.22 se vkládá řádek 495.23, který zní:

„495.23	V01AA	extrakty alergenů (z hmyzu, nejvyšší koncentrace)	parent.	1	DF	764,30	L/ALG“.
---------	-------	---	---------	---	----	--------	---------

108. Za řádek 495.22 se vkládá položka 99711, která zní:

„99711 H-AL INS.SEVAC INJ.VCELI EXTR. inj 1x5000pnu USO CZ“.

109. Řádek 502.1 zní:

„502.1	V04CF01	tuberkulin	parent.	0.6	RG	283,80	H“.
--------	---------	------------	---------	-----	----	--------	-----

110. Za řádkem 503.2 se zrušuje položka 69219:

„69219 ALK WASSERIG SQ (DIAG.) 100KU/ML lyo 5x4.5ml+solv. EAS A“.

111. Za řádkem 503.2 se vkládá položka 69220, která zní:

„69220 ALK WASSERIG SQ(DIAG.)100KU/ML lyo 1x4.5ml+solv. EAS A“.

112. Za řádkem 517 se vkládají slova:

„Vyšetření iodixanolem ordinuje rentgenolog:

- a) u rizikových nemocných s předchozí těžkou nežádoucí reakcí na jiné kontrastní látky (neionické monomery),
- b) u nemocných s akutním selháním ledvin,
- c) při angiografickém vyšetření transplantovaných ledvin,
- d) při angiokardiografii a koronarografii u pacientů s těžkou srdeční insuficiencí,
- e) při angiografickém vyšetření tepen akrálních úseků ruky a infrapopliteálních tepen, kde selhalo vyšetření s aplikací monomerních kontrastních látek“.

113. Řádek 517.42 zní:

„517.42	V08AB09	iodixanol (koncentrace 150mg/ml, od 50 ml v jedné ampuli)	parent.	10	ML	232,-	K/P“.
---------	---------	---	---------	----	----	-------	-------

114. Za řádek 517.42 se vkládají položky 84339 a 84340, které znějí:

„84339 VISIPAQUE 150MG I/ML inj 10x50ml NYI N  
84340 VISIPAQUE 150MG I/ML inj 6x200ml NYI N“.

115. Řádek 517.43 zní:

„517.43	V08AB09	iodixanol (koncentrace 270mg/ml, do 30 ml včetně v jedné ampuli)	parent.	10	ML	362,45	K/P“.
---------	---------	--	---------	----	----	--------	-------

116. Za řádek 517.43 se vkládá položka 84341, která zní:

„84341 VISIPAQUE 270MG I/ML inj 10x20ml NYI N“.

117. Řádek 517.44 zní:

„517.44	V08AB09	iodixanol (koncentrace 270mg/ml, od 50 ml v jedné ampuli)	parent.	10	ML	303,80	K/P“.
---------	---------	---	---------	----	----	--------	-------

118. Za řádek 517.44 se vkládají položky 84342, 84343 a 84344, které znějí:

„84342 VISIPAQUE 270MG I/ML inj 10x50ml NYI N  
84343 VISIPAQUE 270MG I/ML inj 10x100ml NYI N  
84344 VISIPAQUE 270MG I/ML inj 6x200ml NYI N“.

119. Řádek 517.45 zní:

„517.45	V08AB09	iodixanol (koncentrace 320mg/ml, do 30 ml včetně v jedné ampuli)	parent.	10	ML	384,90	K/P“.
---------	---------	--	---------	----	----	--------	-------

120. Za řádek 517.45 se vkládá položka 84345, která zní:

„84345 VISIPAQUE 320MG I/ML inj 10x20ml NYI N“.

121. Řádek 517.46 zní:

„517.46	V08AB09	iodixanol (koncentrace 320mg/ml, od 50 ml v jedné ampuli)	parent.	10	ML	309,30	K/P“.
---------	---------	---	---------	----	----	--------	-------

122. Za řádek 517.46 se vkládají položky 84346, 84347 a 84348, které znějí:

„84346 VISIPAQUE 320MG I/ML inj 10x50ml NYI N  
84347 VISIPAQUE 320MG I/ML inj 10x100ml NYI N  
84348 VISIPAQUE 320MG I/ML inj 6x200ml NYI N“.

## Čl. II

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem 1. října 1998.

Ministr:

MUDr. David, CSc. v. r.

---

**Vydává a tiskne:** Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartůňkova 4, pošt. schr. 10, 149 01 Praha 415, telefon (02) 792 70 11, fax (02) 795 26 03 – **Redakce:** Ministerstvo vnitra, Nad Štolou 3, pošt. schr. 21/SB, 170 34 Praha 7-Holešovice, telefon: (02) 614 32341 a 614 33502, fax (02) 614 33502 – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, telefon 0627/305 161, fax: 0627/321 417. Objednávky ve Slovenské republice přijímá a titul distribuuje Magnet-Press Slovakia, s. r. o., Teslova 12, 821 02 Bratislava, tel./fax: 00421 7 525 46 28, 525 45 59. **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 činí 2300,- Kč) – Vychází podle potřeby – **Distribuce:** celoroční předplatné i objednávky jednotlivých částek – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, telefon: 0627/305 179, 305 153, fax: 0627/321 417. – **Drobný prodej** – **Benešov:** HAAGER – Potřeby školní a kancelářské, Masarykovo nám. 101; **Bohumín:** ŽDB, a. s., technická knihovna, Bezručova 300; **Brno:** GARANCE-Q, Koliště 39, Knihkupectví ČS, Kapucínské nám. 11, Knihkupectví M. Ženíška, Květinářská 1, M.C.DES, Cejl 76, SEVT, a. s., Česká 14; **České Budějovice:** Prospektrum, Kněžská 18, SEVT, a. s., Krajinská 38; **Hradec Králové:** TECHNOR, Hořická 405; **Chomutov:** DDD Knihkupectví – Antikvariát, Ruská 85; **Jihlava:** VIKOSPOL, Smetanova 2; **Kadaň:** Knihařství – Přibíková, J. Švermy 14; **Kladno:** eL VaN, Ke Stadionu 1953; **Klatovy:** Krameriovo knihkupectví, Klatovy 169/L; **Kolín 1:** Knihkupectví U Kašků, Karlovo nám. 46; **Liberec:** Podještědské knihkupectví, Moskevská 28; **Most:** Knihkupectví Růžička, Šeříková 529/1057; **Olomouc:** BONUM, Ostružnická 10, Týcho, Ostružnická 3; **Ostrava:** LIBREX, Nádražní 14, Profesio, Hollarova 14, SEVT, a. s., Dr. Šmerala 27; **Pardubice:** LEJHANEK, s. r. o., Sladkovského 414; **Plzeň:** ADMINA, Úslavská 2, EDICUM, Vojanova 45, Technické normy, Lábkova pav. č. 5; **Praha 1:** FIŠER-KLEMENTINUM, Karlova 1, LINDE Praha, a. s., Opletalova 35, NADATUR, Hyberská 5, PROSPEKTRUM, Na Poříčí 7; **Praha 4:** Abonentní tiskový servis, Zdiměřická 1446/9, PROSPEKTRUM, Nákupní centrum, Budějovická, SEVT, a. s., Jihlavská 405; **Praha 5:** SEVT, a. s., E. Peškové 14; **Praha 6:** PPP – Staňková Isabela, Verdunská 1; **Praha 8:** JASIPA, Zenklova 60; **Praha 10:** BMSS START, areál VÚ JAWA, V Korytech 20; **Přerov:** Knihkupectví EM-ZET, Bartošova 9; **Příbram:** VEMA, Korecká Blanka, Čechovská 138; **Sokolov:** Arbor Sokolov, a. s., Nádražní 365; **Šumperk:** Knihkupectví D-G, Hlavní tř. 23; **Teplice:** L + N knihkupectví, Kapelní 4; **Trutnov:** Galerie ALFA, Bulharská 58; **Ústí nad Labem:** 7 RX, s. r. o., Mírová 4, tel.: 047/44 249, 44 252, 44 253; **Zábřeh:** Knihkupectví PÁTKA, Žižkova 45; **Zlín-Louky:** INFOSERVIS, areál Telekomunikačních montáží; **Zlín-Malenovice:** Ing. M. Kučeřík, areál HESPO; **Znojmo:** Knihkupectví Houdková, Divišovo nám. 12; **Žatec:** Prodejna U Pivovaru, Žižkovo nám. 76. **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 zaedvidování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamace:** informace na tel. čísle 0627/305 168. 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.