



# SBÍRKA ZÁKONŮ

## ČESKÁ REPUBLIKA

---

Částka 89

Rozeslána dne 10. června 2002

Cena Kč 26,20

---

### O B S A H:

236. Vyhláška Ministerstva životního prostředí o způsobu a rozsahu zpracování návrhu a stanovování záplavových území  
237. Vyhláška Ministerstva životního prostředí o podrobnostech způsobu provedení zpětného odběru některých výrobků

#### Opatření ústředních orgánů

18. Opatření Ministerstva zdravotnictví, kterým se stanoví rozsah požadovaných informací a způsob jejich poskytování zdravotnickými zařízeními do Národního zdravotnického informačního systému (dále jen „NZIS“)
-

## 236

## VYHLÁŠKA

## Ministerstva životního prostředí

ze dne 24. května 2002

## o způsobu a rozsahu zpracovávání návrhu a stanovování záplavových území

Ministerstvo životního prostředí stanoví podle § 66 odst. 3 zákona č. 254/2001 Sb., o vodách a o změně některých zákonů (vodní zákon):

## § 1

## Předmět úpravy

Tato vyhláška stanoví způsob a rozsah zpracovávání návrhu záplavového území správcem vodního toku a způsob a rozsah stanovování tohoto záplavového území vodoprávním úřadem.

## § 2

## Základní pojmy

Pro účely této vyhlášky se rozumí

- a) záplavovou čarou – křivka odpovídající průsečnici hladiny vody se zemským povrchem při zaplavení území povodní,
- b) záplavovým územím – území vymezené záplavovou čarou,
- c) návrhem záplavového území – dokumentace záplavového území, která je předkládána vodoprávnímu úřadu,
- d) záplavovým územím nejvyšší zaznamenané přirozené povodně – území, které je vymezeno záplavovou čarou odpovídající nejvyšší historicky zaznamenané a dokumentované hladině vody při přirozené povodni,
- e) aktivní zónou záplavového území – území v zastavěných územích obcí<sup>1)</sup> a v územích určených k zástavbě podle územních plánů,<sup>2)</sup> jež při povodni odvádí rozhodující část celkového průtoku, a tak bezprostředně ohrožuje život, zdraví a majetek lidí,
- f) periodicitou povodně 5, 20 a 100 let – výskyt povodně, který je dosažen nebo překročen průměrně jedenkrát za 5, 20 a 100 let,
- g) inundačním územím – území přilehlé k vodnímu toku, které je zaplavováno při průtocích přesahujících kapacitu koryta vodního toku.

## § 3

## Způsob zpracovávání návrhu záplavového území

(1) Správce vodního toku oznámí neprodleně vodoprávnímu úřadu zahájení práce na návrhu záplavového území a způsob zpracování návrhu záplavového území s ním konzultuje.

(2) Není-li předložený návrh záplavového území zpracován v souladu s touto vyhláškou, vrátí jej vodoprávní úřad správci vodního toku k doplnění nebo změně.

## Rozsah zpracovávání návrhu záplavových území

## § 4

(1) Návrh záplavového území se zpracovává pro inundační území vodního toku určené správcem vodního toku nebo Plánem hlavních povodí České republiky a plány oblastí povodí.

(2) Pro každý úsek vodního toku se zpracovává návrh záplavového území odpovídající přirozené povodni, jejíž hydrologické charakteristiky byly výchozí pro vymezení záplavového území, a to pro průtoky, odpovídající příslušné technické normě,<sup>3)</sup> které se vyskytují při přirozené povodni s periodicitou 5, 20 a 100 let.

(3) V zastavěných územích obcí a v územích určených k zástavbě podle územních plánů se zároveň podle § 66 odst. 2 vodního zákona vymezí pro průtoky, odpovídající příslušné technické normě,<sup>3)</sup> které se vyskytují při přirozené povodni s periodicitou 100 let, aktivní zóna záplavového území.

## § 5

## Podklady pro zpracovávání návrhu záplavového území

Podklady pro zpracovávání návrhu záplavového území musí zahrnovat

<sup>1)</sup> § 139a odst. 2 zákona č. 50/1976 Sb., o územním plánování a stavebním řádu (stavební zákon), ve znění zákona č. 83/1998 Sb.

<sup>2)</sup> § 139a odst. 3 zákona č. 50/1976 Sb., ve znění zákona č. 83/1998 Sb.

<sup>3)</sup> ČSN 75 14 00 Hydrologické údaje povrchových vod.

- a) standardní hydrologické údaje poskytnuté Českým hydrometeorologickým ústavem,
- b) manipulační řád vodního díla sloužícího ke vzdouvání nebo akumulaci vod, kterým se mohou významně ovlivnit nejvyšší průtoky při průchodu přirozené povodně, pokud se takové vodní dílo na řešeném úseku vodního toku vyskytuje,
- c) Základní mapu České republiky 1 : 10 000<sup>4)</sup> a základní bázi geografických dat České republiky,<sup>5)</sup>
- d) výsledky geodetického zaměření podélného a příčných profilů koryta vodního toku a přilehlého inundačního území, a to včetně objektů, které průtok ovlivňují,
- e) výsledek hydraulického výpočtu,
- f) dostupné údaje o nejvyšší zaznamenané přirozené povodni.

### § 6

(1) Návrh záplavového území se zpracovává a uchovává v digitální, popřípadě též v tištěné formě a s náležitostmi zajišťujícími jeho využitelnost pro další potřeby veřejné správy.<sup>6)</sup>

(2) Základní mapa České republiky 1 : 10 000 a základní báze geografických dat České republiky určují pro návrh záplavového území polohopisné určení vodního toku, identifikátory jeho úseků a vrstevnicemi výškové poměry inundačního území. Z tohoto podkladu se také odvozuje kilometráž vodního toku a k ní vztahené polohy profilů.

(3) Nadmořské výšky hladin vodního toku při nejvyšším průtoku povodně, pro jejíž standardní hydrologické charakteristiky se návrh záplavového území zpracovává, se v jednotlivých profilech stanoví hydraulickým výpočtem nerovnoměrného proudění a výškově se identifikují na vrstevnicích Základní mapy České republiky 1 : 10 000, případně základní báze geografických dat České republiky. Tak tvoří základ polohopisného určení záplavové čáry.

(4) Návrh záplavového území musí zohledňovat i vliv vodního toku vyššího řádu, do něhož vodní tok, pro který se návrh záplavového území zpracovává, vtéká.

(5) Návrh záplavového území předkládá správce vodního toku s těmito náležitostmi:

- a) standardními hydrologickými údaji [§ 5 písm. a)] použitými k vypracování návrhu záplavového území,

- b) zobrazením výpočtem zjištěné záplavové čáry (§ 4 odst. 2 a 3) a příčných profilů nad vrstvy „vodní tok“ a „vrstevnice“ Základní mapy České republiky 1 : 10 000 nebo základní báze geografických dat České republiky, a to v digitální formě,
- c) zobrazením výpočtem zjištěného navrhovaného záplavového území, případně vymezením aktivní zóny záplavového území do mapového podkladu podle § 5 písm. c), který může být upraven do souvislého pásu o šířce přesahující toto záplavové území při periodicitě povodně 100 let,
- d) popisem způsobu zpracování návrhu záplavového území a případně aktivní zóny záplavového území podle písmene b); popis může obsahovat odkaz na standardní matematické modely použité při výpočtu,
- e) přehlednou tabulkou údajů o vypočtených nadmořských výškách hladin povodně, pro kterou byl návrh zpracován, a to pro periodicitu povodně 5, 20 a 100 let v jednotlivých profilech,
- f) zobrazením záplavového území nejvyšší zaznamenané přirozené povodně v existující příslušné dokumentaci.

(6) Návrh záplavového území předkládá správce vodního toku vodoprávnímu úřadu ve dvou vyhotoveních. Návrh podle odstavce 5 písm. c) předkládá správce vodního toku v počtu vyhotovení, který dohodne s vodoprávním úřadem, nejméně však v takovém počtu, aby mohl být po stanovení záplavového území předán všem subjektům uvedeným v § 66 odst. 4 vodního zákona.

### Způsob a rozsah stanovování záplavového území

#### § 7

#### Postup vodoprávního úřadu při stanovování záplavového území a vedení jeho dokumentace

(1) Vodoprávní úřad stanovuje záplavové území ve své územní působnosti na základě návrhu záplavového území. Dvě vyhotovení dokumentace záplavového území (§ 6 odst. 6) opatří na titulní stránce a na všech mapových součástech svým razítkem a podpisem oprávněného pracovníka (dále jen „dokumentace stanoveného záplavového území“).

(2) Vodoprávní úřad soustavně sleduje, například v rámci povodňových prohlídek, zda se nezměnily podmínky, ze kterých návrh záplavového území vy-

<sup>4)</sup> Nařízení vlády č. 116/1995 Sb., kterým se stanoví geodetické referenční systémy, státní mapová díla závazná na celém území státu a zásady jejich používání.

<sup>5)</sup> § 3a písm. d) zákona č. 359/1992 Sb., o zeměměřických a katastrálních orgánech, ve znění zákona č. 107/1994 Sb.

<sup>6)</sup> Zákon č. 365/2000 Sb., o informačních systémech veřejné správy a o změně některých dalších zákonů.

cházel. Jde zejména o ztrátu platnosti výchozích standardních hydrologických údajů [§ 5 písm. a)] a o změny počtů nebo parametrů objektů, které zásadně ovlivňují průběh povodní. Dojde-li k takovým změnám, uplatní vodoprávní úřad v Plánu hlavních povodí České republiky a v plánech oblastí povodí návrh na změnu záplavového území.

(3) Vodoprávní úřad může z důvodů srozumitelnosti pro veřejnost při plnění povinností podle zvláštního právního předpisu<sup>7)</sup> doplnit vymezení stanoveného záplavového území pomocí geografických identifikátorů obecně známých objektů.<sup>8)</sup>

(4) Jedno vyhotovení dokumentace stanoveného záplavového území předává vodoprávní úřad správci vodního toku, který návrh záplavového území vypracoval.

(5) Zobrazení stanoveného záplavového území podle § 6 odst. 5 písm. c) rozesílá vodoprávní úřad subjektům uvedeným v § 66 odst. 4 vodního zákona.

(6) Vodoprávní úřad vedoucí dokumentaci stano-

veného záplavového území ji bezúplatně poskytuje k nahlédnutí na požádání každé právnické osobě nebo fyzické osobě. Vyžádanou kopii této dokumentace poskytuje žadateli pro jeho vlastní potřebu za úhradu nákladů vynaložených na její pořízení.<sup>9)</sup>

## § 8

### Závěrečné ustanovení

Záplavové území stanovené podle této vyhlášky je podkladem pro tvorbu tematické vrstvy záplavových území nad základní bází geografických dat České republiky a pro tvorbu Mapy záplavových území České republiky 1 : 10 000 jako součásti informačního systému veřejné správy podle § 22 odst. 4 vodního zákona.

## § 9

### Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti 30 dnů po dni jejího vyhlášení.

Ministr:

RNDr. Kužvart v. r.

<sup>7)</sup> Zákon č. 240/2000 Sb., o krizovém řízení a o změně některých zákonů (krizový zákon).

<sup>8)</sup> ČSN P ENV 12 661 Geografická informace – Vyjádření prostorových referencí – Geografické identifikátory.

<sup>9)</sup> Zákon č. 123/1998 Sb., o právu na informace o životním prostředí, ve znění zákona č. 132/2000 Sb.

## 237

## VYHLÁŠKA

## Ministerstva životního prostředí

ze dne 27. května 2002

## o podrobnostech způsobu provedení zpětného odběru některých výrobků

Ministerstvo životního prostředí stanoví podle § 38 odst. 10 zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, (dále jen „zákon“):

## § 1

(1) Tato vyhláška se vztahuje na všechny výrobky uvedené v § 38 odst. 1 a 2 zákona.

(2) Zpětným odběrem se rozumí odebrání použitých výrobků povinnými osobami od spotřebitelů<sup>1)</sup> bez nároku na úplatu za účelem jejich využití nebo odstranění.

(3) Zpětný odběr se nevztahuje na výrobky, se kterými bylo nakládáno jako s odpadem<sup>2)</sup> již před jejich předáním povinné osobě.

(4) Na nakládání s výrobky podle odstavce 1, které se staly odpadem po odebrání povinnou osobou, se vztahují povinnosti stanovené v zákoně a prováděcích právních předpisech k němu.<sup>3)</sup>

(5) Pokud je výrobek součástí funkčního celku, považuje se za povinnou osobu k jeho zpětnému odběru výrobce výrobku nebo dovozce funkčního celku.

## § 2

## Podrobnosti způsobu provedení zpětného odběru

(1) Technické podmínky pro místo zpětného odběru stanoví povinná osoba přiměřeně k charakteru výrobku v souladu se zvláštním právním předpisem.<sup>4)</sup>

(2) Zpětný odběr provádí povinná osoba buď

- a) na základě písemné dohody s obcí podle § 38 odst. 6 zákona, která zabezpečí v rámci svého systému podle § 17 zákona shromažďování, sběr, přepravu, třídění výrobků stanovených v § 1 odst. 1, nebo
- b) organizačním a technickým zajištěním na vlastní náklady pro použité, jí vyráběné nebo dovážené výrobky podle § 38 odst. 7 písm. a) zákona, tj. samostatně nebo jinou osobou oprávněnou k nakládání s odpady, na kterou však nemůže přenést vlastnické právo ani povinnost zpětného odběru výrobků, nebo
- c) na základě písemné smlouvy o přenesení odpovědnosti za zajištění zpětného odběru na jinou právnickou osobu nebo fyzickou osobu oprávněnou k podnikání, která uvádí výrobek [§ 38 odst. 7 písm. b) zákona] do oběhu.<sup>5)</sup> Smlouva musí obsahovat převedení vlastnických nebo obdobných práv včetně doložky o přenesení odpovědnosti za zajištění zpětného odběru.

## § 3

## Zajištění informovanosti prodejce a spotřebitele

(1) Povinná osoba obvyklým způsobem (např. v průvodní dokumentaci, na dodacím listu, letákem nebo elektronicky – internetem) zajistí informace o možnostech zpětného odběru svého výrobku právnické osobě nebo fyzické osobě oprávněné k podnikání, která prodává výrobky uvedené v § 38 odst. 1 zákona spotřebiteli, (dále jen „poslední prodejce“).

(2) Informace o způsobu zajištění zpětného od-

<sup>1)</sup> § 2 zákona č. 634/1992 Sb., o ochraně spotřebitele, ve znění pozdějších předpisů.

<sup>2)</sup> § 3 zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, ve znění zákona č. 477/2001 Sb.

<sup>3)</sup> Zákon č. 185/2001 Sb., ve znění zákona č. 477/2001 Sb.

Vyhláška č. 381/2001 Sb., kterou se stanoví Katalog odpadů, seznam nebezpečných odpadů a seznamy odpadů a států pro účely vývozu, dovozu a tranzitu odpadů a postup při udělování souhlasu k vývozu, dovozu a tranzitu odpadů (Katalog odpadů).

Vyhláška č. 383/2001 Sb., o podrobnostech nakládání s odpady.

Vyhláška č. 384/2001 Sb., o nakládání s polychlorovanými bifenylly, polychlorovanými terfenylly, monometyltetrachlordifenylmetanem, monometyldichlordifenylmetanem, monometyldibromdifenylmetanem a veškerými směsmi obsahujícími kteroukoliv z těchto látek v koncentraci větší než 50 mg/kg (o nakládání s PCB).

Vyhláška č. 376/2001 Sb., o hodnocení nebezpečných vlastností odpadů.

<sup>4)</sup> § 5 až 7 vyhlášky č. 383/2001 Sb.

<sup>5)</sup> § 4 písm. s) zákona č. 185/2001 Sb.

běru, kterou předává spotřebiteli podle § 38 odst. 5 zákona poslední prodejce, musí minimálně obsahovat:

- a) název, adresu a telefonní spojení místa zpětného odběru,
- b) druhy zpětně odebíraných výrobků,
- c) provozní dobu zpětného odběru,
- d) upozornění na bezplatnost zpětného odběru.

(3) V případě provádění zpětného odběru přímo v provozovně posledního prodejce musí být místo zpětného odběru použitých výrobků zřetelně označeno nápisem „Místo zpětného odběru použitých výrobků“, přičemž slova „použitých výrobků“ mohou být nahrazena názvem výrobku, který se na tomto

místě odebírá. Toto označení musí být čitelné z míst přístupných pro spotřebitele.

(4) Místa zpětného odběru výrobků se považují za stejně dostupná jako místa prodeje, pokud je stanoveno minimálně jedno místo zpětného odběru v každé obci nebo v každém městském obvodu nebo městské části (pokud jsou zřízeny), kde se nachází prodejny těchto výrobků.

#### § 4

#### Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem vyhlášení.

Ministr:

RNDr. Kužvart v. r.

**OPATŘENÍ ÚSTŘEDNÍCH ORGÁNŮ****18****OPATŘENÍ****Ministerstva zdravotnictví**

ze dne 29. května 2002,

kterým se stanoví rozsah požadovaných informací a způsob jejich poskytování zdravotnickými zařízeními do Národního zdravotnického informačního systému (dále jen „NZIS“)

Ministerstvo zdravotnictví na základě § 67c odst. 2 zákona č. 20/1966 Sb., o péči o zdraví lidu, ve znění zákona č. 260/2001 Sb., a po projednání se zá-

stupci profesních organizací, odborných společností a zdravotnických zařízení vydává:

**NÁRODNÍ ONKOLOGICKÝ REGISTR****Způsob poskytování informací**

Zpravodajskou jednotkou jsou všechna zdravotnická zařízení, na kterých bylo onemocnění diagnostikováno, léčeno a dispenzarizováno.

Zdravotnická zařízení předávají data v písemné (tiskopis NZIS „Hlášení novotvaru“, „Kontrolní hlášení novotvaru“) nebo elektronické formě. Hlášení novotvaru zdravotnická zařízení předávají do 1 měsíce od stanovení diagnózy, Kontrolní hlášení novotvaru v intervalech 1, 2, 3, 4, 5, 7, 10 let a pak po pěti letech nebo při úmrtí pacienta pracovištěm NZIS.

**Rozsah požadovaných informací**

identifikace pracoviště NOR	navržený léčebný postup (slovně)
rodné číslo pacienta	zhoubný novotvar neléčen pro
příjmení, jméno, titul pacienta	datum hlášení
trvalé bydliště pacienta (úplná adresa)	oddělení, které hlásí nádor
obec trvalého bydliště - v době incidence	zdrav.zařízení, které hlásí nádor
sociální postavení	jméno lékaře, který hlásí nádor
stav (sociální)	slovní vyjádření operace
rodinná anamnéza	operace - druh
rodinná anamnéza – počet novotvarů	datum provedení operace
kouření	oddělení, které provedlo operaci
profese (hl. živ. zaměstnání) - slovně	zdrav. zařízení, které provedlo operaci
obor (hl. živ. zaměstnání) - slovně	odstranění nádoru
stát pro migraci	endoskopická operace
zjištěno při	radioterapie (slovně)
datum 1. návštěvy	druh záření
datum stanovení dg	typ léčby
dg stanovena na základě	forma záření
diagnóza (slovně, kód)	datum provedení radioterapie
lateralita	oddělení, které provedlo radioterapii
TNM	zdrav.zařízení, které provedlo radioterapii
pTNM	chemoterapie (slovně)
klinické stádium	forma chemoterapie
onemocnění (lokalizované-pokročilé)	typ chemoterapie
histologie (slovně)	datum provedení chemoterapie
topografie	oddělení, které provedlo chemoterapii
morfologie	zdrav. zařízení, které provedlo chemoterapii
cytologie (slovně)	hormonální léčba (slovně)
topografie	druh hormonální léčby
morfologie	datum provedení hormonální léčby
jméno a příjmení praktického lékaře	oddělení, které provedlo hormonální léčbu
kód zdrav. oddělení praktického lékaře	zdrav. zařízení, které provedlo hormon. léčbu
kód zdrav. zařízení praktického lékaře	jiná léčba (slovně)

---

druh jiné léčby	stav pro kontrolní hlášení po úmrtí
datum provedení jiné léčby	hlášení je provedeno po letech - KH
oddělení, které provedlo jinou léčbu	druh léčby KH
zdrav. zařízení, které provedlo jinou léčbu	stav pacienta KH
onemocnění se pokládá za pozdě rozpoznané	datum úmrtí pacienta
hodnocení postupu	úmrtí dg Ia (bezprostřední příčina smrti)
závěr	slovní popis úmrtí dg Ia
podklady ke Kontrolnímu hlášení (KH)	úmrtí dg Ic (základní)
dispenzární oddělení	slovní popis úmrtí dg Ic
dispenzární zařízení	úmrtí dg II
datum posledního kontaktu - KH	slovní popis úmrtí dg II
léčba pro kontrolní hlášení po úmrtí	příznak provedení pitvy



## NÁRODNÍ REGISTR HOSPITALIZOVANÝCH

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou je každé lůžkové oddělení zdravotnického zařízení (kromě lázeňských léčeben). Zdravotnické zařízení podává „Hlášení hospitalizace“ (tiskopis NZIS) v písemné (do 5 dnů po ukončení sledovaného měsíce) nebo elektronické podobě (do 1 měsíce po ukončení sledovaného měsíce) za každou ukončenou hospitalizaci pacienta na lůžkovém oddělení zdravotnického zařízení na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdravot. zařízení (IČO, PČZ)	čas operace (hod., min.)
oddělení	operační diagnóza
rodné číslo pacienta	nemocniční nález
PSČ trvalého bydliště	druh operace
rodinný stav	reoperace
klasifikace zaměstnání	pooperační komplikace
přijetí doporučil	počet dnů na JIP
datum přijetí (den, měsíc, rok)	hlavní operační výkon
čas přijetí (hod., min.)	datum propuštění - úmrtí (den, měsíc, rok)
důvod přijetí	čas propuštění - úmrtí (hod., min.)
druh přijetí	příčina smrti - diagnóza Ic
datum začátku příznaků (den, měsíc, rok)	příčina smrti - diagnóza Ia
čas začátku příznaků (hod., min.)	ukončení hospitalizace
základní diagnóza	potřeba další péče
hospitalizace poprvé	počet dnů přerušení hospitalizace (kategorie 0)
vnější příčina úrazu - dg	náhrady
další diagnóza 2 - 5	zdravotní pojišťovna
skupina DRG	datum výkonu
datum operace (den, měsíc, rok)	kód výkonu
	počet výkonů

## NÁRODNÍ REGISTR RODIČEK

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou je každé ženské oddělení lůžkových zdravotnických zařízení, které provedlo porod případně poporodní ošetření rodičky a novorozence (v termínu do posledního dne šestinedělí). V případě porodu mimo zdravotnické zařízení - porod doma, hlášení vyplňuje zdravotnický pracovník, který byl při porodu nebo provedl poporodní ošetření rodičky.

Zdravotnické zařízení předává data v písemné podobě (tiskopis NZIS „Zpráva o rodičce“) za ukončený kalendářní měsíc nejpozději do 10. dne následujícího měsíce nebo v elektronické podobě data ve formě datového rozhraní NZIS jednou měsíčně za ukončený kalendářní měsíc, nejpozději do konce následujícího měsíce na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

číslo porodopisu	závažné komplikace těhotenství a porodu
identifikace zdravot. zařízení (IČO, PČZ)	dg 1, dg 2
oddělení	předpokládané datum porodu (rok, měsíc, den)
příjmení a jméno matky	odhadnuto podle
rodné číslo matky	datum a hodina porodu (rok, měsíc, den, hod.)
bydliště matky (obec)	datum odtoku plod. vody (rok, měs., den, hod.)
zdravotní pojišťovna	četnost těhotenství
datum přijetí (rok, měsíc, den)	dg indukce - indikace 1, indikace 2
čas přijetí (hodina)	stav plodu A, B, C
rodinný stav	příznaky rizika
vzdělání	CTG
porody celkem	dg indikace k SC 1, dg indikace k SC 2
předčasné	anestézie
SC (císařským řezem)	ukončení vaginálně A, B, C
mrtvě narození	ukončení per SC - z toho u KP
ČNÚ (časná novorozenecká úmrtnost)	komplikace za porodu
PNÚ (pozdní novorozenecká úmrtnost)	léky za porodu
samovolné potraty	porod vedl
UPT (umělá přerušeni těhotenství)	zhodnocení porodu
mimoděložní těhotenství	datum ukončení zprávy (rok, měsíc, den, hod.)
začátek prenatální péče - týden, počet kontrol	důvod ukončení zprávy
počet hospitalizací - celkem týdnů	dg komplikace v šestinedělí 1 - 2
přírůstek hmotnosti	pohlaví dítěte A, B, C
návykové látky	vitalita A, B, C
ultrazvukové vyšetření - první, poslední týden	porodní hmotnost A, B, C
zjištění vrozené vady (VV) - týden	apgar skóre A, B, C (po 1., 5., 10. minutě)
zjištění vícečetného těhotenství - týden	pH A, B, C
diabetes	stav dítěte při propuštění matky A, B, C

## NÁRODNÍ REGISTR NOVOROZENCŮ

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou jsou všechny novorozenecké úseky ženských a dětských oddělení a novorozenecká oddělení lůžkových zdravotnických zařízení a dále každé další lůžkové zdravotnické zařízení, kde byl novorozenec po porodu hospitalizován (bez přerušeni maximálně do 3 měsíců života). V případě porodu mimo zdravotnické zařízení - porod doma, hlášení vyplňuje zdravotnický pracovník, který provedl první poporodní ošetření novorozence.

Zdravotnické zařízení předává data v písemné podobě (tiskopis NZIS „Zpráva o novorozenci“) za ukončený kalendářní měsíc nejpozději do 10. dne následujícího měsíce nebo v elektronické podobě ve formě datového rozhraní NZIS jednou měsíčně za ukončený kalendářní měsíc, nejpozději do konce následujícího měsíce na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

zpráva číslo	datum a čas přijetí dítěte na oddělení (rok, měsíc, den, hodina, minuta)
číslo dítěte	léčba na oddělení
identifikace zdravot. zařízení (IČO, PČZ)	operační dg
oddělení	min. BE (znaménko, hodnota)
příjmení a jméno dítěte	maximum O <sub>2</sub> v %
četnost těhotenství	minimum O <sub>2</sub> v %
pořadí (X, A, B, C)	vybrané nemoci a komplikace
rodné číslo dítěte	kalmetizace
příjmení a jméno matky	provedený screening
zdravotní pojišťovna	vrozená vada
rodné číslo matky	dg vrozené vady 1 - 5
rok narození otce	datum a hodina ukončení zprávy (rok, měsíc, den, hodina, minuta)
bydliště matky (obec)	hmotnost při propuštění
porod (kde)	obvod hlavy při propuštění
způsob porodu	výživa
použití kleští při porodu	důvod ukončení zprávy
poloha plodu	zařízení a oddělení kam novorozenec přeložen
datum narození (rok, měsíc, den)	příčina úmrtí
hodina narození, minuta narození	dg 1 - 4 při propuštění, překladu, úmrtí
vitalita	
pohlaví	
hmotnost po porodu	
délka po porodu	
gestační stáří	
léčba na sále	
apgar skóre (po 1. min., 5. min., 10. min.)	

## NÁRODNÍ REGISTR VROZENÝCH VAD

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou jsou všechna odborná oddělení zdravotnických zařízení, kde byla vrozená vada diagnostikována (genetická, ženská, novorozenecká, dětská, kardiologická, ortopedická a další odborná oddělení).

Zdravotnické zařízení předává data v písemné formě (tiskopis NZIS „Vrozená vada plodu nebo dítěte“) do 10 dnů po ukončení sledovaného měsíce nebo elektronické formě do 1 měsíce po ukončení sledovaného měsíce na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdrav. zařízení (IČO, PČZ)	rodné číslo matky
oddělení	bydliště (obec)
těhotenství	rodinný stav
dokončený týden těhotenství při zjištění VV	zaměstnání matky v 1. trimestru
datum zjištění VV (rok, měsíc, den)	resort zaměstnání matky v 1. trimestru
datum ukončení těhotenství (rok, měsíc, den)	dokončený týden těhotenství
zdravotní pojišťovna	četnost těhotenství
rodné číslo dítěte	VV v rodině - kdo 1
porodní hmotnost	VV v rodině - dg 1
porodní délka	VV v rodině - kdo 2
datum zjištění VV (rok, měsíc, den)	VV v rodině - dg 2
datum úmrtí (rok, měsíc, den)	diabetes mellitus v 1. trimestru - dg
asistovaná reprodukce	infekční onemocnění v 1. trimestru- týden
důvod podrobného vyšetření	infekční onemocnění v 1. trimestru - dg
provedená prenatální diagnostika	jiné onemocnění v 1. trimestru - dg
metoda prenatální diagnostiky	léky 1 - 3
vyšetření prenatální diagnostiky	pořadí gravidity
důvod neprovedení prenatální diagnostiky	pořadí parity
výsledek těhotenství	počet samovolných potratů
pohlaví	počet předcházejících UPT
dg VV 1 - 4	rok narození otce
	zaměstnání otce
	resort zaměstnání otce

## NÁRODNÍ REGISTR UŽIVATELŮ LÉKAŘSKY INDIKOVANÝCH SUBSTITUČNÍCH LÁTEK

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou jsou zdravotnická zařízení pověřená poskytováním substituční léčby. Zdravotnické zařízení předává data prostřednictvím center substitučních látek v písemné (tiskopis NZIS „Hlášení substituční léčby závislosti na opiátech“) nebo elektronické podobě neprodleně ÚZIS ČR. Povinností zpravodajské jednotky je předem na kontaktním místě ÚZIS ČR ověřit, zda pacientovi již není poskytována substituční látka v jiném zařízení. Informaci o ukončení léčby nebo o jejím převedení na jiné pracoviště předá zařízení na tiskopisu NZIS „Hlášení o ukončení a změně substituční léčby závislosti na opiátech“.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdrav. zařízení (IČO, PČZ)	výsledek vyšetření VHC
jméno a příjmení pacienta	drogy, které pacient uvedl, že užíval
rodné číslo	hlásící lékař předepsal
trvalé bydliště (úplná adresa)	datum hlášení
státní příslušnost	důvod ukončení
stát	na závěr léčby detoxi(fi)kace
číslo zdravotní pojišťovny	trvání detoxi(fi)kace ve dnech
číslo pojištěnce	za použití látky
oddělení	datum ukončení
odbornost hlásícího lékaře	identifikace zdrav. zařízení kam předána
datum prvního podání dávky (rok, měsíc, den)	dokumentace (IČO, PČZ)
výsledek vyšetření HIV	datum hlášení
výsledek vyšetření VHB	

## INFORMAČNÍ SYSTÉM POTRATY

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou je každé ženské oddělení lůžkových zdravotnických zařízení. Zdravotnické zařízení, kde byl výkon proveden (žena ošetřena v souvislosti s potratem) zašle originál tiskopisu NZIS „Žádost o umělé přerušení těhotenství (UPT), hlášení potratu a mimoděložního těhotenství“ do 5. dne každého následujícího měsíce za uplynulý měsíc nebo data v elektronické formě za ukončený kalendářní měsíc nejpozději do 10. dne následujícího měsíce pracovišti NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdrav. zařízení, kde byl výkon proveden (IČO, PČZ)  
identifikace zdrav. zařízení, které výkon provedlo (IČO, PČZ)  
rodné číslo ženy  
bydliště (obec)  
zaměstnání  
rodinný stav  
státní občanství  
národnost  
vzdělání  
počet porodů

počet živě narozených dětí  
počet dosavadních interrupcí  
počet dosavadních samovolných potratů  
druh potratu  
UPT ze zdravotních důvodů  
dg zdravotních důvodů UPT  
datum provedení potratu (den, měsíc, rok)  
stáří plodu v týdnech  
hmotnost plodu nad 16 týdnů  
délka plodu nad 16 týdnů  
antikoncepce  
poplatek za UPT

## REGISTR LÉKAŘŮ, ZUBNÍCH LÉKAŘŮ A FARMACEUTŮ

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou všechna zdravotnická zařízení, která mají s lékaři, zubními lékaři a farmaceuty uzavřený pracovní poměr nebo jsou-li lékaři, zubní lékaři a farmaceuti sami majiteli, spolujaditeli či nájemci zdravotnického zařízení (bez ohledu na to, zda zaměstnává či nezaměstnává další pracovníky).

Předávání dat probíhá na základě tiskopisu ÚZIS ČR „Zaváděcí list do registru lékařů, zubních lékařů a farmaceutů“ a „Aktualizační sestavy“ ÚZIS ČR pro jednotlivá zdravotnická zařízení. Zdravotnická zařízení data předávají pracovišti NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

rodné číslo	atestace (za všechny ukončené)
příjmení a jméno	rok atestace (za všechny ukončené)
skup. zaměstnanců a zaměstnavatelů	pracovní poměr
akademický titul	evidenční stav
vědecká hodnost	datum nástupu (měsíc, rok)
pedagogický titul	datum ukončení (měsíc, rok)
studijní obor (fakulta)	důvod změny
rok promoce	identifikace zdrav. zařízení (IČO, PČZ)
specializační index	oddělení, na kterém pracuje
rok specializace	hlavní obor činnosti
	úvazek

**VÝBĚROVÉ STATISTICKÉ ŠETŘENÍ O STAVU CHRUPU A OŠETŘENÍ - duben 2003****Způsob poskytování informací**

Zpravodajskou jednotkou je každá ordinace praktického zubního lékaře, která předá data za všechna první vyšetření pacientů ve věku 5 let, 12 let, 15 let, 18 let, 35-44 let, 65 a více let, kteří v období od 1.4.2003 do 30.4.2003 včetně navštíví ordinaci. Data předá v písemné formě (tiskopis NZIS „Výběrové statistické šetření o stavu chrupu a ošetření“) do 16. května 2003 na pracoviště NZIS.

**Rozsah požadovaných informací**

identifikace zdravotnického zařízení (IČO, PČZ)  
údaje o pacientovi (okres bydliště, zaměstnání, pohlaví, věk)  
stav chrupu horní a dolní čelisti  
potřeba ošetření  
stav parodontu (CPI)  
potřeba bezprostřední péče  
zubní náhrady  
potřeba náhrad



## NÁRODNÍ REGISTR CÉVNÍ CHIRURGIE

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou všechna zdravotnická zařízení, ve kterých byly cévní operace provedeny. Zdravotnické zařízení poskytuje data v písemné nebo elektronické formě do 1 měsíce od ukončení hospitalizace na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

kraj	karotidy, oblouk aorty
identifikace zdrav. zařízení (IČO, PČZ)	aneurysma
rodné číslo pacienta	břišní aorta
jméno a příjmení pacienta, titul	pánevní rekonstrukce
bydliště pacienta (úplná adresa)	femorální rekonstrukce
datum operace	poplit. a bérc. rekonstrukce
datum propuštění	žilní operace
zodpovědná osoba	ostatní cévní výkony
anamnéza	typ cévní náhrady
důvod operace	komplikace výkonu vč. pooper.
typ operace	čas. výsledek (při propuštění)

## **NÁRODNÍ REGISTR KLOUBNÍCH NÁHRAD**

### **Způsob poskytování informací**

Zpravodajskou jednotkou jsou všechna zdravotnická zařízení, kde proběhla implantace umělé kloubní náhrady kyčelního kloubu.

Zdravotnické zařízení poskytuje data v písemné nebo elektronické formě do 1 měsíce od provedení operace na pracoviště NZIS.

### **Rozsah požadovaných informací**

identifikace zdravotnického zařízení (IČO, PČZ)

název pracoviště

identifikační číslo pacienta (pojištěnce)

zdravotní pojišťovna

jméno a příjmení vyplňujícího lékaře

datum operace

typ operace

lokalizace operace

datum primoimplantace

pracoviště provádějící primoimplantaci

způsob fixace endoprotézy

diagnóza pro primární implantaci

typ ev. předešlé operace sledovaného kyčelního kloubu

příčina(y) revizní operace

typ(y) revizního výkonu

charakteristika operačního přístupu k operovanému kloubu

lokalizace případné kostní transplantace

charakteristika použitých kostních štěpů

typ acetabulární augmentace

informace o vlastní acetabulární komponentě

informace o ev. použití cementu v kombinaci s ATB u acetabulární komponenty

informace o vlastní femorální komponentě

informace o ev. použití cementu v kombinaci s ATB u femorální komponenty

přítomnost hydroxyapatitového povrchu na některé z komponent

datum vypracování záznamu

## REGISTR INTENZIVNÍ PÉČE

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou fakultní a krajské nemocnice poskytující předmětnou péči (resuscitační oddělení, jednotky intenzivní péče s vyšší hladinou léčebné intervence). Tato zdravotnická zařízení poskytují data v elektronické podobě na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdrav. zařízení (IČO, PČZ)	hlavní dg
oddělení	vedlejší dg
identifikace pracoviště	další klasifikace
rodné číslo pacienta	TISS
datum přijetí	SOFA
datum ukončení	kritický výkon
bydliště	komplikace
cizinec	umělá ventilace
povaha příjmu	ZUM
APACHE II	ZULP
širší dg skupiny	způsob ukončení

## NÁRODNÍ REGISTR NOZOKOMIÁLNÍCH INFEKČÍ

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou všechna zdravotnická zařízení, kde je poskytována zdravotní péče. Zdravotnické zařízení poskytuje data v elektronické podobě na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdravot. zařízení (IČO, PČZ)  
název zařízení  
kód pro anonymní přístup k NRNI  
charakteristika a vnitřní struktura zařízení (velikost, zastoupení oborů)  
příjmení a jméno pacienta  
rodné číslo  
kód pacienta pro anonymní přístup k NRNI  
diagnóza nozokomiální infekce podle standardní definice  
klasifikace nozokomiální infekce (skupina, příp.podskupina podle standardní definice)  
stupeň validity stanovené diagnosy  
datum vzniku  
místo vzniku (oddělení, odbornost, typ péče)  
původ infekce  
původci (včetně citlivosti k antibiotikům)  
antibiotická léčba registrované nozokomiální infekce (antibiotikum, délka podávání ve dnech)  
invazivní intervence bezprostředně související s případem (operace a jiné invazivní výkony)  
úmrtí v důsledku nozokomiální infekce  
rizikové faktory vzniku nozokomiální infekce  
odbornost ambulantní intervence  
důvod pro ambulantní ošetření (diagnóza)  
datum ošetření  
invazivní intervence ve vztahu k nozokomiální infekci  
datum přijetí k hospitalizaci  
odkud pacient přijat  
kam pacient přijat (oddělení, odbornost, typ péče)  
důvod pro přijetí k hospitalizaci (pracovní diagnóza)  
diagnosy při přijetí k hospitalizaci  
diagnosy při ukončení hospitalizace  
průběh hospitalizace (struktura hospitalizace, podíl intenzivní péče, invazivní intervence)  
operace a jiné invazivní výkony (výkon, datum provedení)  
datum ukončení hospitalizace  
způsob ukončení hospitalizace

## NÁRODNÍ KARDIOCHIRURGICKÝ REGISTR

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou všechna zdravotnická zařízení, ve kterých byly kardiochirurgické výkony provedeny.

Zdravotnické zařízení předává data v písemné nebo elektronické podobě do 1 měsíce po ukončení hospitalizace na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

identifikace zdravot. zařízení	mitrální chlopeň implantace - výrobce
rodné číslo pacienta	mitrální chlopeň implantace - velikost
bydliště (úplná adresa) pacienta	tricuspidální chlopeň - etiologie poškození
datum operace	tricuspidální chlopeň - typ výkonu
výška pacienta	tricuspidální chlopeň implantace - typ
hmotnost pacienta	tricuspidální chlopeň implantace - výrobce
angina pectoris	tricuspidální chlopeň implantace - velikost
dyspnoe-	pulmonální chlopeň - etiologie poškození
infarkt myokardu v anamnéze	pulmonální chlopeň - typ výkonu
rozsah posledního IM	pulmonální chlopeň implantace - typ
poslední infarkt myokardu před	pulmonální chlopeň implantace - výrobce
přidružená onemocnění	pulmonální chlopeň implantace-velikost
diabetes mellitus - terapie	jiné nebo přidružené provedené intervence
stenóza aorta carotis nad 80 %	komplikace během operace
abusus tabáku	mimotělní oběh
počet kardiochirurgických operací	oxygenátor typ
kardiovaskulární intervence	doba trvání MO
odhad funkce levé komory	doba trvání svorky č. 1
EF (%)	doba trvání svorky č. 2
sérový kreatinin (umol/l)	doba trvání svorky č. 3
střední tlak v plicnici (mmHg)	doba trvání první zástavy
systolický tlak v plicnici (mmHg)	doba trvání druhé zástavy
kardiovaskulární onemocnění	nejnižší centrální teplota
stenóza koronárních arterií	ochrana myokardu
stenóza postižených arterií-postižené větve	místo podání kardioplegie
důvod současné operace	metoda kardioplegie
stav před operací	podaný objem kardioplegie
hemodynamický stav před operací	transfúze - plná krev
hemodynamická podpora před operací	transfúze - erymasa
operatér	autotransfúze
použité operační přístroje	mražená plazma
počet aortokoronárních bypassů	odpojení MO
místo provedení bypassu	pooperační komplikace
použitý štěp	doba intubace
endarterektomie-provedena	počet intubací
vyhlídky na úspěch operace	celkové krevní ztráty
počet provedených náhrad chlopní	délka pobytu na JIP
aortální chlopeň - etiologie poškození	datum propuštění/exitu
aortální chlopeň - typ výkonu	doba hospitalizace od operace do prop.
aortální chlopeň implantace - typ	propuštěn kam
aortální chlopeň implantace - výrobce	příčina smrti
aortální chlopeň implantace - velikost	status pacienta
mitrální chlopeň - etiologie poškození	
mitrální chlopeň - typ výkonu	
mitrální chlopeň implantace - typ	

## REGISTR NEMOCÍ Z POVOLÁNÍ

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskou jednotkou jsou všechna pověřená střediska nemocí z povolání, která uznávají nemoci z povolání.

Střediska nemocí z povolání předávají data v papírové podobě (tiskopis NZIS „Hlášení nemoci z povolání, ohrožení nemocí z povolání“) jedenkrát měsíčně vždy do 10. dne následujícího měsíce, ve kterém hlášení nabylo právní moci pracovišti NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

číslo hlášení	odvětvová klasifikace zaměstnání
identifikace hlásícího střediska (IČO, PČZ)	délka expozice (vystavení) nepříznivým vlivům (dny, měsíce, roky)
příjmení, jméno a titul	kategorie pracoviště
rodné číslo	diagnóza 1 slovně
zdravotní pojišťovna	diagnóza 1 MKN
bydliště (úplná adresa)	diagnóza 2 slovně
název zaměstnavatele, u kterého onemocnění vzniklo	diagnóza 2 MKN
identifikace zaměstnavatele, u kterého onemocnění vzniklo (IČO)	diagnóza 3 slovně
sídlo zaměstnavatele, u kterého onemocnění vzniklo	diagnóza 3 MKN
klasifikace zaměstnání	kapitola seznamu nemocí z povolání
název profese (povolání), při jejímž výkonu nemoc vznikla	položka seznamu nemocí z povolání
	ohrožení nemocí z povolání
	datum zjištění nemocí z povolání
	datum vyhotovení

## NÁRODNÍ REGISTR KARDIOVASKULÁRNÍCH INTERVENČÍ

### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou kardiologická pracoviště. Zdravotnické zařízení předává data do jednoho měsíce po provedené kardiovaskulární intervenci na pracoviště NZIS.

### Rozsah požadovaných informací

Příjmení a jméno pacienta	Kontrastní látka
Rodné číslo pacienta	# lézí
Datum výkonu	Segment koronární arterie
Kód centra	Typ leze
Číslo PTCA	Kalibr
Katetrizující	Délka léze
Indikace	Difusní postižení
ACS - NSTEMI - klinika	Trombus
ACS - NSTEMI - EKG	Kalcifikace
ACS - NSTEMI - biochemie	Stenoza před (%)
ACS - STEMI - lokalizace	TIMI flow před
ACS - STEMI - Killip třída	Stenoza po (%)
ACS - STEMI - výkon	TIMI flow po
Začátek bolesti	Typ stentu
Příchod - KJ	Délka stentu
Příchod - sál	Indikace stentu
Reperfuse	Jiný výkon
Amnestické údaje	Stav léze po výkonu
Postižená povodí	Přidružené výkony
EF LK	Inhibitory IIb/IIIa
Charakter výkonu	Status po PCI
Přístupová cesta	

## NÁRODNÍ REGISTR TRANSPLANTAČNÍCH INTERVENCÍ

### část 1 – REGISTR ČEKATELŮ NA TRANSPLANTACI LEDVIN A SLINIVKY BŘIŠNÍ

#### Způsob poskytování informací

Zpravodajskými jednotkami jsou všechna hemodialyzační střediska ČR, jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace.

#### Rozsah požadovaných informací

Evidenční číslo čekatele	Výsledek testu VHC
Kód dialyzačního centra	Výsledek testu HIV
Kód transplantačního centra	Výsledek testu HBsAG
Jméno čekatele	Výsledek testu BWR
Příjmení čekatele	Datum posledního měření hladiny protilátek
Titul čekatele	Procento posledních protilátek
Rodné číslo čekatele	Datum měření maximální hladiny protilátek
Datum narození čekatele	Procento maximálních protilátek
Pohlaví	Hodnota prvního antigenu lokusu A
Název ulice	Hodnota druhého antigenu lokusu A
Číslo popisné a orientační	Hodnota prvního antigenu lokusu B
Poštovní směrovací číslo	Hodnota druhého antigenu lokusu B
Místo bydliště čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu C
Telefon 1 čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu C
Telefon 2 čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu DR
Kód země	Hodnota druhého antigenu lokusu DR
Krevní skupina čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu DQ
Rh faktor	Hodnota druhého antigenu lokusu DQ
Kód diagnózy	Počet transplantací
Kód pojišťovny	Důvod pro zařazení do zvláštního pořadí
Datum platnosti statusu	Inkompatibilní antigen
Status čekatele	Kód transplantačního centra
Lékař určující status	Datum transplantace
Výsledek testu CMV	Datum zařazení do dialyzačního programu
Výsledek testu EBV	

### část 2 – REGISTR ČEKATELŮ NA TRANSPLANTACI SRDCE

#### Způsob předávání informací

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace.

#### Rozsah předávaných informací

Příjmení kontaktní osoby	Jméno čekatele
Jméno kontaktní osoby	Titul čekatele
Titul kontaktní osoby	Datum narození čekatele
Vztah kontaktní osoby k čekateli	Pohlaví
Ulice kontaktní osoby	Název ulice
Číslo popisné i orientační	Číslo popisné a orientační
PSČ kontaktní osoby	Poštovní směrovací číslo
Místo bydliště kontaktní osoby	Místo bydliště čekatele
Telefonní číslo na kontaktní osobu	Telefon 1 čekatele
Evidenční číslo čekatele	Kód země
Rodné číslo čekatele	Hmotnost čekatele [kg]
Kód transplantačního centra	Výška čekatele [cm]
Příjmení čekatele	Minimální hmotnost dárce orgánu [kg]



Maximální hmotnost dárce orgánu [kg]	Hodnota prvního antigenu lokusu C
Krevní skupina čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu C
Rh faktor	Hodnota prvního antigenu lokusu DR
Kód mezinárodní klasifikace nemocí (MKN 10)	Hodnota druhého antigenu lokusu DR
Kód pojišťovny	Hodnota prvního antigenu lokusu DQ
Datum platnosti statusu	Hodnota druhého antigenu lokusu DQ
Status čekatele	Výsledek testu CMV
Lékař určující status	Výsledek testu EBV
Datum posledního měření hladiny protilátek	Výsledek testu VHC
Procento protilátek	Výsledek testu HIV
Hodnota prvního antigenu lokusu A	Výsledek testu HBsAG
Hodnota druhého antigenu lokusu A	Výsledek testu BWR
Hodnota prvního antigenu lokusu B	Datum transplantace
Hodnota druhého antigenu lokusu B	

### část 3 – REGISTR ČEKATELŮ NA TRANSPLANTACI JATER

#### Způsob předávání informací

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace.

#### Rozsah předávaných informací

Příjmení kontaktní osoby	Krevní skupina čekatele
Jméno kontaktní osoby	Rh faktor
Titul kontaktní osoby	Kód mezinárodní klasifikace nemocí (MKN 10)
Vztah kontaktní osoby k čekateli	Kód pojišťovny
Ulice kontaktní osoby	Datum platnosti statusu
Číslo popisné i orientační	Status čekatele
PSČ kontaktní osoby	Lékař určující status
Místo bydliště kontaktní osoby	Datum posledního měření hladiny protilátek
Telefonní číslo na kontaktní osobu	Procento protilátek
Evidenční číslo čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu A
Rodné číslo čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu A
Kód transplantačního centra	Hodnota prvního antigenu lokusu B
Příjmení čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu B
Jméno čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu C
Titul čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu C
Datum narození čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu DR
Pohlaví	Hodnota druhého antigenu lokusu DR
Název ulice	Hodnota prvního antigenu lokusu DQ
Číslo popisné a orientační	Hodnota druhého antigenu lokusu DQ
Poštovní směrovací číslo	Výsledek testu CMV
Místo bydliště čekatele	Výsledek testu EBV
Telefon 1 čekatele	Výsledek testu VHC
Kód země	Výsledek testu HIV
Hmotnost čekatele [kg]	Výsledek testu HBsAG
Výška čekatele [cm]	Výsledek testu BWR
Minimální hmotnost dárce orgánu [kg]	Datum transplantace
Maximální hmotnost dárce orgánu [kg]	

**část 4 – REGISTR ČEKATELŮ NA TRANSPLANTACI PLIC****Způsob předávání informací**

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace.

**Rozsah předávaných informací**

Příjmení kontaktní osoby	Krevní skupina čekatele
Jméno kontaktní osoby	Rh faktor
Titul kontaktní osoby	Kód mezinárodní klasifikace nemocí (MKN 10)
Vztah kontaktní osoby k čekateli	Kód pojišťovny
Ulice kontaktní osoby	Datum platnosti statusu
Číslo popisné i orientační	Status čekatele
PSČ kontaktní osoby	Lékař určující status
Místo bydliště kontaktní osoby	Datum posledního měření hladiny protilátek
Telefonní číslo na kontaktní osobu	Procento protilátek
Evidenční číslo čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu A
Rodné číslo čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu A
Kód transplantačního centra	Hodnota prvního antigenu lokusu B
Příjmení čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu B
Jméno čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu C
Titul čekatele	Hodnota druhého antigenu lokusu C
Datum narození čekatele	Hodnota prvního antigenu lokusu DR
Pohlaví	Hodnota druhého antigenu lokusu DR
Název ulice	Hodnota prvního antigenu lokusu DQ
Číslo popisné a orientační	Hodnota druhého antigenu lokusu DQ
Poštovní směrovací číslo	Výsledek testu CMV
Místo bydliště čekatele	Výsledek testu EBV
Telefon 1 čekatele	Výsledek testu VHC
Kód země	Výsledek testu HIV
Hmotnost čekatele [kg]	Výsledek testu HBsAG
Výška čekatele [cm]	Výsledek testu BWR
Minimální hmotnost dárce orgánu [kg]	Datum transplantace
Maximální hmotnost dárce orgánu [kg]	

**část 5 – REGISTR PACIENTŮ PO TRANSPLANTACI PLIC****Způsob předávání informací**

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace (registrace pacientů po transplantacích), jednoroční sběr výsledků (funkce štěpu a přežívání příjemců).

**Rozsah předávaných informací**

Jméno a příjmení	Typ tx
Rodné číslo	Celková doba ischemie (min)
Adresa	Jméno dárce
Jméno ošetřujícího lékaře	RČ dárce
Datum transplantace	Typ dárcovství
Transplantcentrum	Věk dárce
Krevní skupina příjemce	Pohlaví dárce
Dg. selhání plíc	Krevní skupina dárce
Datum zařazení do WL	Příčina smrti mozku dárce
Délka registrace (dny)	Status (příjemce)
Výška (cm)	Příčina úmrtí příjemce
Hmotnost (kg)	Stav štěpu
BMI	Status

**část 6 – REGISTR PACIENTŮ PO TRANSPLANTACI SRDCE****Způsob předávání informací**

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace (registrace pacientů po transplantacích), jednoroční sběr výsledků (funkce štěpu a přežívání příjemců).

**Rozsah předávaných informací**

Jméno a příjmení	Studená ischemie (min.)
Rodné číslo	Výška (cm)
Adresa	Hmotnost (kg)
Jméno ošetřujícího lékaře	BMI
Datum transplantace	Jméno dárce
Transplantcentrum	RČ dárce
Datum zařazení do WL	Věk dárce
Doba registrace (dny)	Pohlaví dárce
Diagnosa	Příčina smrti mozku dárce
Datum exitu	Status (příjemce)
Počet dnů do exitu	Příčina úmrtí příjemce
Pořadí tx	Stav štěpu
Věk	Status
Krevní skupina	

**část 7 – REGISTR PACIENTŮ PO TRANSPLANTACI JATER****Způsob předávání informací**

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace (registrace pacientů po transplantacích), jednoroční sběr výsledků (funkce štěpu a přežívání příjemců).

**Rozsah předávaných informací**

Jméno a příjmení	Spotřeba MP 0.den (ml)
Rodné číslo	Spotřeba EM - sál (ml)
Adresa	Spotřeba EM 0.den (ml)
Jméno ošetřujícího lékaře	Datum zařazení do WL
Datum transplantace	Délka registrace (dny)
Věk v době transplantace	Pořadí tx
Transplantační centrum	Urgentní transplantace
Krevní skupina	Jméno dárce
Výška (cm)	Rodné číslo dárce
Těl.hmotnost (kg)	Zemřelý/živý dárce
Body mass index	Druh živého dárcovství
Základní diagnosa	Mismatch A+B+DR
Child-Pugh	Věk dárce
Délka anestezie	Pohlaví dárce
Studená ischemie	Příčina smrti mozku dárce
Teplá ischemie	Status (příjemce)
Celková ischemie	Příčina úmrtí příjemce
Délka řízené ventilace	Stav štěpu
Spotřeba mražené plasmy (ml)	Status

**část 8 – REGISTR PACIENTŮ PO TRANSPLANTACI LEDVIN A SLINIVKY BŘIŠNÍ****Způsob předávání informací**

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace (registrace pacientů po transplantacích), jednoroční sběr výsledků (funkce štěpu a přežívání příjemců).

**Rozsah předávaných informací**

Jméno a příjmení	ALT před transplantací (ukat/l)
Rodné číslo	Protrombinový čas (Quick,%)
Adresa	Vředová choroba v anamnéze
Jméno ošetřujícího lékaře	Vředová choroba-popis
Datum transplantace	Ischemická choroba srdce
Pořadí transplantace	Jméno operatéra
Transplantcentrum	Uložení štěpu
Dialyzační středisko	Neocystoureteroanastomoza.
Dialyzován od (datum)	Popis jiné ureterocystostomie
Celkové trvání dialyzační léčby	Popis jiné arteriální anastomozy
Věk nemocného v době transplantace	Žilní anastomoza
Výška v době transplantace	Popis jiné žilní anastomozy
Suchá váha v době transplantace	Studená ischemie (hod.,min.)
BMI	Teplá ischemie (min.)
Příčina CHRS	Cévní/močové/ledvinné anomálie
Status ve WL	Anastomoza tepny
Důvod jiného statusu ve WL	Jméno dárce
Transpl. čeho?	Rodné číslo dárce
Krevní skupina	Zemřelý/živý dárce
Maxim.(peak) PRA(%)	Druh živého dárcovství
Poslední (currant) PRA%	Mismatch A+B+DR
Cross-match s čerstvým sérem	Věk dárce
HLA A příjemce	Pohlaví dárce
HLA A-lokus	Příčina smrti mozku dárce
HLA B-lokus	Follow-up
HLA B-lokus	Těl.hmotnost (kg)
HLA DR-lokus	Výška (cm)
HLA DR-lokus	BMI
Mismatch v A	Místo sledování
Mismatch v B	Systolický TK (mmHg)
Mismatch v DR	Diastolický TK (mmHg)
Počet krevních převodů před tpl (x300 ml EM)	Kreatininémie (umol/l)
Datum zařazení (znovu zařazení) do WL	Clearance kreatininu (ml/s)
Doba od zařazení do WL do tpl (dny)	Proteinurie (g/24 hod.)
Kreatininémie před transplantací (umol/l)	Leukocyturie (sediment)
Reziduální diuréza (ml/den)	Bakteriurie (více 100 000/ml)
Hemoglobin před tpl (g/l)	Hemoglobin (g/l)
Hematokrit	Hematokrit (l/l)
Systolický TK před tpl (mmHg)	Leukocyty (10 9/l)
Diastolický TK před tpl (mmHg)	Lymfocyty (%)
Antihypertenzní léčba	Trombocyty (10 3/ml)
Trvání HD po selhání posledního štěpu	Bilirubin
Urea před transplantací (mmol/l)	Alk. fosfatáza
Anamneza jaterního onemocnění.	ASAT
Markery hepatitid	ALAT
Očkování proti hepatitidě B	Kalcémie (mmol/l)
Bilirubinémie před transplantací (mmol/l)	Fosfatémie (mmol/l)

Magnezium	Ostatní medikace
Kyselina močová	Indukční léčba
Kalémie (mmol/l)	Druh indukční léčby
Natrémie (mmol/l)	Ledvina - nástup funkce štěpu
Komplikace	Počet dní s dialýzou
Popis komplikace	Počet dialýz
Rejekční epizoda	Počet dní dosažení nejnižší kreatininémie
Zvýšení S-kreatininu	Kreatininémie při propuštění z 1.hosp.
Pořadí biopsie	Náklady na první hospitalizaci (body)
Výsledek biopsie (Rossmann)	Ledvina – stav štěpu
Antirejekční léčba	Ledvina – příčina ztráty funkce štěpu
Popis jiné antirejekční léčby	Vynětí štěpu
Počet dní od transplantace	Nemocný předán do dialyzačního střediska
Pořadí rejekce	Příčina úmrtí příjemce
Biopsie provedena	Jiné příčiny úmrtí
Dávka CyA (mg/den)	Rehabilitovanost
Dávka CyA mg/kg/den	Zaměstnanost/rehab.
Hladina CyA (ng/ml)	Pankreas - nástup funkce štěpu
Side effects of CYA	Pankreas – stav štěpu
Dávka azathioprinu (mg/den)	Pankreas – příčina ztráty funkce štěpu
Dávka prednisonu (mg/den)	Status

## část 9 – REGISTR ZEMŘELÝCH DÁRCŮ ORGÁNŮ

### Způsob předávání informací

Zpravodajskými jednotkami jsou jednotlivá transplantační centra ČR. Denní aktualizace.

### Rozsah předávaných informací

Příjmení dárce	Hodnota prvního antigenu lokus DR
Jméno dárce	Hodnota druhého antigenu lokus DR
Rodné číslo dárce	Hodnota prvního antigenu lokus DQ
Věk	Hodnota druhého antigenu lokus DQ
Kód indikujícího centra	ICHS
Kód indikujícího ARA	Etylismus
Kód pojišťovny	CHOCHBP
Datum první informace o dárci	Jiná anamnéza
Kód odběrového centra	Délka pobytu na ARO [den]
Datum přerušení oběhu	Diagnóza smrti mozku
Výsledek testu CMV	Poznámka k diagnóze smrti mozku
Výsledek testu EBV	Důvod kontraindikace
Výsledek testu HIV	1.Příčina neideálnosti dárce
Výsledek testu HBsAg	2.Příčina neideálnosti dárce
Výsledek testu VHC	3.Příčina neideálnosti dárce
Výsledek testu BWR	Hodnotil
Krevní skupina	Biopsie ledviny
Rh faktor	Multiorgánový odběr
Pohlaví dárce	Kód perfuzního roztoku
Hmotnost dárce [kg]	Množství perfuzního roztoku [ml]
Výška dárce [cm]	Doba perfuze [min]
Hodnota prvního antigenu lokus A	Anamnéza
Hodnota druhého antigenu lokus A	Hypertense
Hodnota prvního antigenu lokus B	Kompenzace
Hodnota druhého antigenu lokus B	Změny Ekg
Hodnota prvního antigenu lokus C	Změny Rtg
Hodnota druhého antigenu lokus C	Oční pozadí

Proteinurie	Výsledek testu s-osmolarita [mosmol/l]
Poznámka	Výsledek testu bilirubin [umol/l]
Diabetes mellitus	Výsledek testu AST [ukat/l]
Typ diabetes mellitus	Výsledek testu ALT [ukat/l]
Trvání diabetes mellitus	Výsledek testu ALP [ukat/l]
Kompenzace	Výsledek testu GMT [ukat/l]
Oční pozadí	Výsledek testu celková bílkovina [g/l]
Proteinurie	Výsledek albumin [g/l]
Resuscitace	Výsledek testu INR
Hypotenze	Výsledek testu aPTT [s]
Další katecholamin	Výsledek testu fibrinogen [g/l]
Bakteriologické vyšetření	Kreatinkináza [ukat/l]
EKG	MB frakce-kreatinkinázy [ukat/l]
RTG srdce + plíce	Výsledek testu bílkovina
Kontraindikace	Výsledek testu ery
Dárce ledvin ideální	Výsledek testu leuko
Datum a hodina angiografie	Výsledek testu válce
Smrt mozku, angiografie potvrzena	Sputum
Poznámka	Moč
Dávka noradrenalinu	Hemokultura
Doba podávání noradrenalinu [min]	Ekg - fyziologická křivka
Dávka adrenalinu	Ekg - patologická křivka
Doba podávání adrenalinu [min]	Rtg srdce, plíce - normální nález
Doba podávání dobutaminu [min]	Rtg srdce, plíce - patologický nález
Dávka podávání dobutaminu	Odběr jater
Dávka podávání	Makroskopický vzhled
Doba podávání jiného [min]	Anatomie
Délka trvání resuscitace [min]	Kontraindikace jater
Délka trvání hypotenze (pokles pod 80 mmHg více než 10 min ) [min]	Anatomický nález
Dopamin v dávce	Makroskopický vzhled
Centrální venózní tlak [mm/Hg]	Traumatické poškození
Koncentrace kyslíku [mm/Hg]	Chirurgické poškození
Diuréza [ml]	Jiná kontraindikace
Délka trvání diurézy [hod]	Odběrové centrum
Diuréza za poslední hodinu [ml]	Datum odběru jater
Tělesná teplota [Celsius]	Transplantace
Výsledek testu Natrium [mmol/l]	Transplantační centrum
Výsledek testu Kalium [mmol/l]	Příjmení příjemce jater
Výsledek testu Chloridy [mmol/l]	Jméno příjemce jater
Astrup	Rodné číslo číslo příjemce jater
Výsledek testu pH	Důvod neprovedení transplantace
Výsledek testu pCO2 [kPa]	Kód důvodu neodebrání jater
Výsledek testu pO2 [kPa]	Poznámka k důvodu neodebrání jater
Výsledek testu BE	Jiný důvod neodebrání jater
Výsledek testu laktát [mmol/l]	Odběr srdce
Výsledek testu hemoglobin [g/l]	Kód odběrového centra
Výsledek testu hematokrit	Datum odběru srdce
Výsledek testu leukocyty [v tis.]	Transplantace
Výsledek testu thrombocyty [v tis.]	Kód transplantačního centra
Výsledek testu s-kreatinin [umol]	Příjmení příjemce srdce
Výsledek testu urea [mmol]	Jméno příjemce srdce
Výsledek testu glomerulární filtrace [ml/s]	Rodné číslo příjemce srdce
Výsledek testu glykemie [mmol/l]	Důvod neprovedení transplantace
Výsledek testu s-amyláza [ukat/l]	Kód důvodu pro neodebrání srdce
	Poznámka k důvodu neodebrání srdce

Odběr pankreatu	Odběrové centrum
Kód odběrového centra	Datum odběru chlopní
Datum odběru pankreatu	Kód důvodu neodebrání chlopní
Transplantace	Poznámka k důvodu neodebrání chlopní
Kód transplantčního centra	Ledvina
Příjmení příjemce pankreatu	Artérie
Jméno příjemce pankreatu	Véna
Rodné číslo příjemce pankreatu	Močovod
Důvod neprovedení transplantace	Poznámka
Důvod neodebrání pankreatu	Kontraindikace
Kód odběrového centra	Transplantace
Datum odběru plic	Transplantcentrum
Transplantace	Datum odběru
Kód transplantčního centra	Rodné číslo příjemce ledviny
Důvod neprovedení transplantace	Anatomický nález
Poznámka	Traumatické poškození
Odběr srdce plíce en block	Chirurgické poškození
Jiné orgány	Jiný nález
Jiné tkáně	Důvod neprovedení transplantace
Odběr chlopní	

Toto opatření nabývá účinnosti dnem 29. června 2002.

Ministr:

v z. MUDr. **Pohanka** v. r.  
1. náměstek ministra



**Vydává a tiskne:** Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartůnkova 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.: 00421 2 44 45 46 28, fax: 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 2002 činí 3000,- Kč, druhá záloha na rok 2002 činí 3000,- 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. **Internetová prodejna:** www.sbirkyzakonu.cz – **Drobný prodej** – **Benešov:** Oldřich HAAGER, Masarykovo nám. 101; **Brno:** Knihkupectví M. Ženíška, Květinářská 1, Jiří Hrazdil, Cejl 76, SEVT, a. s., Česká 14, Knihkupectví JUDr. Oktavián Kocián, Příkop 6, tel.: 05/45 17 50 80; **Břeclav:** Prodejna tiskovin, 17. listopadu 410, tel.: 0627/322 132, fax: 0627/370 036; **České Budějovice:** PROSPEKTRUM, Kněžská 18, 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 – Příbřimská, J. Švermy 14; **Kladno:** eL VaN, Ke Stadionu 1953; **Klatovy:** Krameriovo knihkupectví, Klatovy 169/I.; **Liberec:** Podještědské knihkupectví, Moskevská 28; **Litoměřice:** Jaroslav Tvrdlík, Lidická 69, tel.: 0416/732135, fax: 0416/734875; **Most:** Knihkupectví Šeříková, Ilona Růžičková, Šeříková 529/1057, Knihkupectví „U Knihomila“, Ing. Romana Kopková, Moskevská 1999; **Náchod:** Olga Fašková, Kamenice 139, tel.: 0441/42 45 46; **Olomouc:** ANAG, spol. s r. o., Denisova č. 2, BONUM, Ostružnická 10, Tycho, Ostružnická 3; **Ostrava:** LIBREX, Nádražní 14, Profesio, Hollarova 14, SEVT, a. s., Nádražní 29; **Otrokovice:** Ing. Kučerič, Jungmannova 1165; **Pardubice:** LEJHANEČ, s. r. o., Sladkovského 414; **Plzeň:** ADMINA, Úslavská 2, EDICUM, Vojanova 45, Technické normy, Lábkova pav. č. 5; **Praha 1:** Dům učebnic a knih Černá Labuť, Na Poříčí 25, FÍŠER-KLEMENTINUM, Karlova 1, LINDE Praha, a. s., Opletalova 35, Moraviapress, a. s., Na Florenci 7-9, tel.: 02/232 07 66, PROSPEKTRUM, Na Poříčí 7; **Praha 2:** ANAG, spol. s r. o., nám. Míru 9 (Národní dům), BMSS START, s. r. o., Vinohradská 190, NEWSLETTER PRAHA, Šafaříkova 11; **Praha 4:** PROSPEKTRUM, Nákupní centrum Budějovická, Olbrachtova 64, SEVT, a. s., Jihlavská 405; **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.: 02/24 81 35 48; **Praha 10:** Abonentní tiskový servis, Hájek 40, Uhříněves; **Prerov:** Knihkupectví EM-ZET, Bartošova 9; **Sokolov:** KAMA, Kalousek Milan, K. H. Borovského 22, tel.: 0168/303 402; **Šumperk:** Knihkupectví D-G, Hlavní tř. 23; **Tábor:** Milada Šimonová – EMU, Budějovická 928; **Teplice:** L + N knihkupectví, Kapelní 4; **Trutnov:** Galerie ALFA, Bulharská 58; **Ústí nad Labem:** Severočeská distribuční, s. r. o., Havříská 327, tel.: 047/560 38 66, fax: 047/560 38 77, Kartoony, s. r. o., Solvayova 1597/3, Vazby a doplňování Sbírek zákonů včetně dopravy zdarma, tel.+fax: 047/5501773, www.kartoon.cz, e-mail: kartoon@kartoon.cz; **Zábřeh:** Knihkupectví PATKA, Žižkova 45; **Zátec:** Prodejna Ú 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 zařizování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamacce:** 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., Odštěpný závod Jižní Morava Ředitelství v Brně č. j. P/2-4463/95 ze dne 8. 11. 1995.