

31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet

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

hatályos: 2012.10.09 - 2012.10.09

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (4) bekezdés *n)* és *u)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § *b)* pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva,

a 9. § (1) bekezdése és az 1. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (3) bekezdés *a)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 41. § *b)* pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 73. § *b)* pontjában meghatározott feladatkörében eljáró nemzetgazdasági miniszterrel egyetértésben –

a következőket rendelem el:

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

(E rendelet alkalmazásában:)

„10. névváltozás: az ár változatlansága mellett

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

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

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

„(3) A gyógyászati segédeszközök funkcionális csoportjait, alcsoportjait, a társadalombiztosítási támogatással kölcsönözhető eszközök funkcionális csoportjait, alcsoportjait, az egyes indikációkban megállapított támogatási mértéket és kihordási időt, a kihordási időre felírható mennyiséget, a felírásra jogosultak körét és az egyéb rendelkezési feltételeket a 10. számú melléklet tartalmazza. A munkahelyre vonatkozó követelményként meghatározott intézmények listáját a 18. számú melléklet tartalmazza.”

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

„(2) A fixesítési eljárás a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével a 20. számú mellékletben meghatározottak szerint

a) RFX-csoportok megképzésére vagy újraképzésére, illetve

b) FFX-csoportok megképzésére vagy újraképzésére

irányulhat.”

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

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

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

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

„(7) A gyógyászati segédeszköz társadalombiztosítási támogatással történő javítását, karbantartását, selejtezését az OEP-pel

a) az Ebtv. 30. § (3a) bekezdése alapján szerződést kötött gyártó vagy annak meghatalmazott képviselője, illetve gyógyászati segédeszköz javítását végző és a gyártó meghatalmazásával rendelkező egyéb szervezet, továbbá

b) az Ebtv. 30. § (2) bekezdése alapján szerződést kötött és a gyártó meghatalmazásával rendelkező egészségügyi szolgáltató

végezheti.”

6. § (1)–(2)¹

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

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

7. §²

8. § Az R. 18. §-a a következő (7)–(10) bekezdéssel egészül ki:

„(7) A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről szóló

14/2007. (III. 14.) EüM rendelet, valamint a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendelet módosításáról szóló 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet (a továbbiakban: Módr3.)

a) 1. mellékletével módosított 10. számú mellékletben foglaltakat – a (8) bekezdésben megállapított kivétellel –, és

b) 2. mellékletével módosított 18. számú mellékletben foglaltakat

2012. november 1-jétől kell alkalmazni. A Módr3. hatálybalépését megelőző napon hatályos 10. számú mellékletben foglaltakat – a (8) bekezdésben meghatározott kivétellel – és a Módr3. hatálybalépését megelőző napon hatályos 18. számú mellékletben foglaltakat 2012. október 31-éig kell alkalmazni.

(8) A 10. számú mellékletben foglalt táblázatnak a Módr3. 1. mellékletével módosított 867–881. sorában foglaltakat 2013. január 1-jétől kell alkalmazni. A 10. számú mellékletben foglalt táblázatnak a Módr3. hatálybalépését megelőző napon hatályos 867–881. sorát 2012. december 31-éig kell alkalmazni.

(9) A Módr3. 3. §-ával módosított 9. § (2) bekezdését, a Módr3. 4. §-ával módosított 9/B. § (1) bekezdés a) pontját, a Módr3. 10. § (1) bekezdés a) pontjával módosított 9/A. § (2) bekezdését, a Módr3. 4. mellékletével megállapított 20. számú mellékletet és a Módr3. 5. mellékletével megállapított 21. számú mellékletet a Módr3. hatálybalépését követően megkezdett fixesítési eljárásokban kell alkalmazni. A fixesítési eljárás során hozott határozat alkalmazásának kezdődőpontjáig az OEP által korábban megállapított támogatási technikát kell alkalmazni.

(10) Az OEP a 2012. II. félévében lefolytatandó fixesítési eljárást a 9/A. § (1) bekezdésében foglaltaktól eltérően 2012. október 15. napján indítja meg azzal, hogy ezen eljárásban a 9/A. § (3) bekezdése szerinti bejelentéseket 2012. november 12-éig lehet megtenni, és az OEP a 9/A. § (4) bekezdése szerinti feladatot 2012. november 13-a után hajtja végre.”

9. § (1) Az R. 10. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.

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

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

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

(5) Az R. az 5. melléklet szerinti 21. számú melléklettel egészül ki.

10. § (1) Az R.

a) 9/A. § (2) bekezdésében az „a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével” szövegrész helyébe az „a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével, a 21. számú mellékletben meghatározott csoportok kivételével” szöveg,

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

(2) Hatályát veszti az R.

a) 12. § (6) bekezdés *b)* pontja,

b) 13. § (7) bekezdésében a „légzésterápia segédeszközei esetében a” szövegrész.

11–12. §³

13. § (1) Ez a rendelet – a (2) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetését követő napon lép hatályba.

(2) A 6. § (1) és (2) bekezdése, a 7. §, a 11. § és a 12. § 2012. november 1-jén lép hatályba.

1. melléklet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelethez

1. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 2. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

2.	02	KÖTSZEREK	Vénás és artériás eredetű fekély, sipoly, decubitus, neuropathiás fekély, epidermolysis bullosa, krónikus nyiroködéma, vasculitis, coagulopathia, traumás sebek, termikus károsodás, tracheostoma, Kock-rezervoár, bőrtranszplantáció	<p>1. Legfeljebb 4 hónapon keresztül történő sebllátásra, ha a test bármely részén kialakult hám- és szövethiány várhatóan több mint 6 héten keresztül nem gyógyul. Ha a kötszerekkel való kezelés időtartama a 4 hónapot eléri, a kezelőorvos az egészség-biztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzésével folytathatja a kezelést.</p> <p>2. A rendelhető kötszer mérete az ellátandó seb méretét meghaladó legkisebb méretű kötszer. Egy kihordási idő alatt az indikációban felsorolt és azzal megegyező seb állapotának megfelelő típusú (elsődleges kötszer, másodlagos kötszer, kötésrögzítő) és mennyiségű kötszer rendelhető. Egy sebre típusonként csak egyféle, együttesen legfeljebb három típusú kötszer rendelhető, amennyiben erre az indikációban foglaltak lehetőséget adnak. Az elrendelés egy sebre egy vényen történhet.</p> <p>A legnagyobb kötszer méretét meghaladó sebnagyság esetén a legnagyobb kötszert meghaladó, de csak a seb területének megfelelő kötszer rendelhető.</p> <p>Megjegyzés: A mull-lapok esetében a kiegészítő feltételek eltérnek!</p>	<p>sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, plasztikai (égési) sebészet, geriátria, angiológia,</p> <p>arc-állcsont-szájsebészet.</p> <p>Otthonukban vagy bentlakásos intézményben ápolat, szakrendelés felkeresésére nem vagy kizárólag betegszállítással képes betegek esetében a beteg háziorsosa is.</p> <p>Megjegyzés: A mull-lapok esetében a szakképesítési követelmény szélesebb körű!</p>
----	----	-----------	---	--	---

2. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 66. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

66	02 12	HYDROKOLLOIDOK	<p>Sebkezelési fázis: granulációs fázisban.</p> <p>Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, nem fertőzött sebre.</p> <p>Egyéb feltétel: önállóan, másodlagos kötszer és kötésrögzítő nélkül.</p> <p>Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap</p>							
----	-------	----------------	---	--	--	--	--	--	--	--

3. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 108. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

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

4. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 113. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

113	02 30	IMPREGNÁLT GÉZLAPOK	Sebkezelési fázis: granulációs vagy epitelizációs fázisban. Sebtípus: enyhén, közepesen vagy erősen váladékozó, fertőzött sebre. Egyéb feltétel: másodlagos kötszerrel és kötésrögzítővel. Másodlagos kötszer lehet: nedvszívó sebpárna. Kötésrögzítő lehet: filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapsz vagy kötésrögzítő. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap									
-----	----------	------------------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

5. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 139. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

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

6. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 158. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

158	02 36	RAGTA- PASZOK	Sebkezelési fázis: – Sebtípus: – Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.									
-----	-------	------------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

7. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 164. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

164	02 39	KÖTÉS- RÖGZÍTŐK	Sebkezelési fázis: – Sebtípus: – Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.									
-----	-------	--------------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

8. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 199. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

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

868	09 15 03 03	Műanyag kanülök		Tartósan kanült viselők számára. Gégeexstirpatio, koponyaagysérülés, gerincvelősérülés, neurológiai megbetegedések miatt kétoldali gégemozgató ideg bénulása miatt elektroterápiában részesülő betegeknek, tumoros vagy nem tumoros eredetű gége- vagy légcsőszűkület	fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet				
869	09 15 03 03 03	Beszéd-szelepes műanyag kanülök	normatív				98%	12,2	db
870	09 15 03 03 06	Nem beszéd-szelepes műanyag kanülök	normatív				98%	12,2	db
871	09 15 03 03 09	Műanyag kanülök hangprotézishez	normatív	Hangprotézishez gégeexstirpatio után			98%	12,2	db
872	09 15 03 03 12	Tramucan (Lichtenberger-féle) váladék-felfogók 105 és 205 típusú kanülhöz	normatív				98%	12,2	db
873	09 15 03 06	Szilikon kanülök		Gégeexstirpatio után kanül használatakor, tracheostoma esetén	fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet				
874	09 15 03 06 03	Beszéd-szelepes szilikon kanülök	normatív				98%	12,2	db
875	09 15 03 06 06	Nem beszéd-szelepes szilikon kanülök	normatív				98%	12,2	db

14. Az R. 10. számú mellékletének 876-881. sora hatályát veszti.

15. Az R. 10. számú mellékletében foglalt táblázat 1090. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

1090	15 09 30 12	Öblítő-fecskendők	Mesterséges táplálás, katéterek leszívása (trachea és egyéb), hólyagöblítés, végbélöblítés és beöntés	Sebészet, gyermek-sebészet, belgyógyászat, csecsemő- és gyermek-gyógyászat, neurológia, gyermek-neurológia, klinikai onkológia, sugárterápia, arc-állcsont és szájsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gasztroenterológia, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa. A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.					
------	----------------	-------------------	---	---	--	--	--	--	--

2. melléklet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelethez

1. Az R. 18. számú melléklet 2. pontjában foglalt táblázat 2. sora helyébe a következő rendelkezés lép:

20-18 éves korig, valamint 18 év felett legfeljebb a középiskolai tanulmányok befejezéséig

2. Az R. 18. számú melléklet 2. pontjában foglalt táblázat a következő 33/a. sorral egészül ki:

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

3. melléklet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelethez

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

	A	B
1.	ISO	Eszköz megnevezése
2.	06 30 03 03 03	Parókák valódi hajból
3.	06 30 03 06 03	Parókák műszálból
4.	06 30 18 03 03	Ideiglenes emlőprotézisek
5.	06 30 18 06 03	Szilikonos teljes emlőprotézis
6.	06 30 18 06 06	Szilikonos részleges emlőprotézis
7.	09 03 24 03 03	Normál melltartók szilikonos emlőprotézishez
8.	09 03 24 03 06	Extra melltartók szilikonos emlőprotézishez

”

4. melléklet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelethez

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

Az egyes eszközcsoportokban megállapítható támogatási technikák

A) Rendeltetés szerinti fixcsoportok

	A	B	C	D
1.	Rendeltetés szerinti fixesítés alapjául szolgáló funkcionális (al)csoport		Rendeltetés szerinti fixesítés alá vont funkcionális (al)csoport	
2.	ISO kód	Eszköz megnevezése	ISO kód	Eszköz megnevezése
3.	04 24 12 06 03	Tesztcsíkok támogatott vércukorszintmérőkhöz	04 24 12 06 06	Tesztcsíkok nem támogatott vércukorszintmérőkhöz
4.	12 03 03 06 03	Állítható járóbotok funkcionális T-markolattal	12 03 03 06 06	Állítható, anatómiai fogantyús járóbotok

5.	12 06 03 06 03	Állítható, összecsuksukható járókeretek	12 06 03 06 06	Lépegető járókeretek
6.			12 06 03 06 09	Lépcsőnjáró járókeretek
7.	18 12 18 03 03	Matracok	18 12 18 03 06	Matracok kézipumpával

B) Az A) részben megnevezésre nem került csoportok, illetve alcsoportok esetében

a) a 21. számú mellékletben meghatározott csoportok kivételével funkcionális elv szerinti fixcsoport, vagy

b) százalékos támogatás

állapítható meg.

”

5. melléklet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelethez

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

A fixesítési eljárás alá vonási kötelezettség alól mentes eszközcsoportok köre:

	A	B
1.	Funkcionális csoport	Megnevezés
2.	04 06 06 30 03	Csökkentőszerek
3.	09 06 18 03 03	Csonkharisnyák normál csonkra
4.	09 06 18 03 06	Csonkharisnyák ödémás csonkra
5.	09 06 18 03 09	Csonkharisnyák érzékeny csonkra, géllal bevonva
6.	09 15 03 03 03	Beszédszelepes műanyag kanülök
7.	09 15 03 03 06	Nem beszédszelepes műanyag kanülök
8.	21 45 30 36 09	Szerelt jelzőeszközök: K1 közösítő egység
9.	21 45 30 36 12	Szerelt jelzőeszközök: szerelt vezeték

”

¹ A 6. § (1)–(2) bekezdése a 13. § (2) bekezdése alapján 2012. november 1-jén lép hatályba.

² A 7. § a 13. § (2) bekezdése alapján 2012. november 1-jén lép hatályba.

³ A 11–12. § a 13. § (2) bekezdése alapján 2012. november 1-jén lép hatályba.