

14/2007. (III. 14.) EüM rendelet

a gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendelkezéséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről
2013.01.01

33

14/2007. (III. 14.) EüM rendelet

a gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendelkezéséről, forgalmazásáról, javításáról és kölcsönzéséről

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény (a továbbiakban: Ebtv.) 83. §-a (3) bekezdésének *a)–c)* pontjában kapott, továbbá az illetékekről szóló 1990. évi XCIII. törvény (a továbbiakban: Itv.) 67. §-ának (2) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján a pénzügyminiszterrel egyetértésben, valamint az Ebtv. 83. §-a (4) bekezdésének *n)* pontjában megállapított felhatalmazás alapján az egészségügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló 161/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. §-ának *a)* pontjában meghatározottak szerint a következőket rendelem el:

1. § (1)¹ E rendelet alkalmazásában:

1. befogadás: a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény (a továbbiakban: Gtv.) 32–34. §-ában meghatározott kérelem tárgyában való döntéshozatal;

2. egyedi méretvétel alapján készített gyógyászati segédeszköz: meghatározott személy gyógykezelése során arra jogosult személy által a gyógykezelés igényeinek megfelelően rendelt, a beteg kizárólagos, egyedi használatára szolgáló, különleges tervezési jellemzőkkel készült eszköz;

3. eszközosztály: az MSZ EN ISO 9999 szabvány szerinti második szintű négyjegyű besorolási csoport;

4. eszközcsoporthoz: az MSZ EN ISO 9999 szabvány szerinti harmadik szintű hatjegyű besorolási csoport;

5. eszközosztály: az MSZ EN ISO 9999 szabvány szerinti első szintű kétjegyű besorolási csoport;

6. funkcionálisan egyenértékű gyógyászati segédeszköz: az a gyógyászati segédeszköz, amelynek a használati értéke megegyezik valamely már támogatott eszköz használati értékével, sem funkcióban, sem kihordási időben nem nyújt sem kevesebb, sem többszolgáltatást a beteg számára;

7. gyógyászati segédeszköz: az Ebtv. 5/B. § *e)* pontja szerinti eszköz;

8.² kihordási idő: az az időtartam, amelyre meghatározott mennyiségű gyógyászati segédeszköz támogatással rendelhető, vagy az az időtartam, amelyre vonatkozóan a rendelt eszköz árához az Országos Egészségbiztosítási Pénztár (a továbbiakban: OEP) támogatást állapít meg;

9. méretváltozás: a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár változatlanlansága mellett funkcionálisan egyenértékű, azonos termékcsaládba tartozó eszközök metrikus paramétereiben kifejezhető változása;

10.³ névváltozás: az ár változatlanlansága 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;

11. referenciaösszeg: a referenciaeszköz árához tartozó nettó támogatási összeg.

(2)⁴ Az (1) bekezdésben foglaltakon túl e rendelet alkalmazása során a Gtv.-ben, az Ebtv.-ben, a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendeletben (a továbbiakban: Korm. rendelet), az orvostechnikai eszközökről szóló EüM rendeletben (a továbbiakban: R.), valamint az *in vitro* diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló 8/2003. (III. 13.) ESZCSM rendeletben (a továbbiakban: IVD-rendelet) és a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló 7/2004. (XI. 23.) EüM rendeletben foglalt fogalom meghatározásokat kell figyelembe venni.

2. § (1)⁵ A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerinti kérelmet

a) az orvostechnikai eszköznek minősülő gyógyászati segédeszköz árához nyújtható támogatás megállapítására és a támogatás mértékének módosítására az 1. számú mellékletben,

b) az önellenőrzésre szolgáló *in vitro* diagnosztikai orvostechnikai eszköznek minősülő gyógyászati segédeszköz árához nyújtható támogatás megállapítására és a támogatás mértékének módosítására a 2. számú mellékletben,

c) a nem orvostechnikai eszköznek minősülő gyógyászati segédeszköz árához nyújtható támogatás megállapítására és a támogatás mértékének módosítására a 3. számú mellékletben,

d) a gyógyászati segédeszköz társadalombiztosítási támogatással történő közfinanszírozás alapjául elfogadott áfa nélküli nettó kölcsönzési díjához (a továbbiakban: kölcsönzési díj) nyújtott támogatás megállapítására a 4. számú mellékletben,

e) az egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz árához nyújtható támogatás megállapítására és a támogatás mértékének módosítására az 5. számú mellékletben

meghatározott formanyomtatványon vagy elektronikus úrlapon kell benyújtani. Nem elektronikus kapcsolattartás keretében benyújtott kérelem esetén a mellékletben meghatározott adatokat CD-n kell benyújtani.

(2) Azoknak a gyógyászati segédeszközöknek a körét, amelyekhez nem lehet befogadás iránti kérelmet benyújtani, a 6. számú melléklet határozza meg.

(3)⁶

(4)⁷ Az (1) bekezdés szerinti kérelemhez a (11) bekezdésben foglalt kivétellel csatolni kell

a) az I. osztályba tartozó orvostechnikai eszköz esetén az R. 7. számú melléklete szerinti gyártói megfeleléségi nyilatkozatot és műszaki dokumentációt, továbbá steril és

mérőfunkcióval rendelkező eszközök esetében a sterilitás biztosítására, illetve a mérőfunkcióra vonatkozó tulajdonságok tanúsítását igazoló okiratot;

b) a II. a) osztályba tartozó orvostechnikai eszköz esetén az R. 7. számú melléklete szerinti gyártói megfelelőségi nyilatkozatot és a 4–6. számú melléklete szerinti tanúsítások valamelyikét, vagy a 2. számú melléklete szerinti, teljes körű minőségbiztosításról szóló tanúsítást;

c) a II. b) osztályba tartozó orvostechnikai eszköz esetén az R. 3. számú melléklete szerinti típusvizsgálati eljárásról szóló és a 4–6. számú melléklete szerinti tanúsítások valamelyikét, vagy a 2. számú melléklete szerinti, teljes körű minőségbiztosításról szóló tanúsítást;

d) a III. osztályba tartozó orvostechnikai eszköz esetén az R. 3. számú melléklete szerinti típusvizsgálati eljárásról szóló és a 4–5. számú melléklete szerinti tanúsítások valamelyikét, vagy a 2. számú melléklete szerinti, teljes körű minőségbiztosításról szóló tanúsítást;

e)¹⁸ az egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz esetén az R. 8. melléklet A. vagy B. rész 2.1. pont e) alpontja szerinti nyilatkozatot és 3.1. pontja szerinti dokumentációt;

f) az IVD-rendelet 2. számú mellékletének „B” listáján lévő önellenőrzésre szolgáló in vitro diagnosztikai eszköz esetén az IVD-rendelet 4. számú melléklete szerinti tanúsítást (e melléklet 4. és 6. pontjaival vagy azok nélkül) vagy az 5. számú melléklete szerinti tanúsítást a 6. vagy 7. számú melléklete szerinti tanúsítások valamelyikével együtt;

g) az f) pontban meghatározottakon túl az egyéb önellenőrzésre szolgáló eszköz esetén az IVD-rendelet 4. számú melléklete szerinti tanúsítást (e melléklet 4. és 6. pontjaival vagy azok nélkül) vagy az 5. számú melléklete szerinti tanúsítást együtt a 6. vagy 7. számú melléklete szerinti tanúsítások valamelyikével, vagy a 3. számú melléklete (a 6. pontjával) szerinti tanúsítások valamelyikével;

h)⁹ orvostechnikai eszköznek nem minősülő gyógyászati segédeszköz esetén az eszköz típusának megfelelő, az eszköz forgalmazásának feltételül meghatározott külön jogszabály szerinti dokumentációt, illetve azt a dokumentációt, amely alapján lehetővé válik az eszköz gyártásának, szolgáltatásának és használati céljának megismerése és az MSZ EN 12182 szabvány szerinti értékelése, ideértve a tervezett tulajdonságokat, jellemzőket is;

i) az eszköz Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal (a továbbiakban: EEKH) által történt nyilvántartásba vételének igazolását, ennek hiányában az eszköz regisztrációs igazolását;

j)¹⁰ a Gtv. 32. § (2) bekezdés bd) és bh) pontja szerinti kérelem esetében a változtatással érintett eszköz dokumentációját;

k) az eszköz típusának megfelelően az arról szóló nyilatkozatot, hogy

ka) a tartós használatra szánt eszköznél a kihordási időn belül a kérelmező befogadáskor vállalja a folyamatos eszköz- és a működéséhez és használatához szükséges tartozék-, illetve alkatrészellátást az igény keletkezését követő két munkanapon belül,

kb) a kérelmező vállalja a tartós használatra szánt azon eszköznél, amelyhez azonnali tartozék-, illetve alkatrészellátást kell biztosítani – így például az életfunkció fenntartásra alkalmazott eszközöknél –, az igény keletkezését követő hat órán belüli ellátást vagy cserekészülék biztosítását,

kc) a tartós használatra szánt, folyamatos szervizhálót igénylő eszköznél az eszköz gyártója folyamatosan biztosítja az eszközök, illetve az eszközök működéséhez és használatához szükséges tartozékok karbantartását, szervizét és a fogyóalkatrész utánpótlását,

kd) az eszköz az Európai Gazdasági Térségben (a továbbiakban: EGT), illetve az Európai Közösséggel megkötött nemzetközi szerződés alapján az EGT tagállamával azonos jogállást élvező államban finanszírozott-e. Amennyiben igen, meg kell jelölni tagállamonként a finanszírozás módját, mértékét, illetve összegét,

ke)¹¹ a Gtv. 32. § (2) bekezdés ab) alpontja esetében a kérelmező kötelezettséget vállal a kölcsönzési tevékenységhez szükséges külön jogszabályban foglalt feltételek teljesítésére, valamint arra, hogy a kölcsönzési tevékenység megkezdéséig a külön jogszabály szerinti működési engedélyt az OEP-hez benyújtja;

l) harminc napnál nem régebbi cégkivonat;

m) a cégjegyzésre jogosult képviselő aláírási címpéldányát;

n)¹² a tartós használatra szánt eszköz esetén CD-n az eszköz legalább 1,5 megapixel felbontású színes fényképét legalább öt különböző látószögéből, valamint mozgókép módban az eszköz használatát bemutató ismertetőt, a használat kezdetétől a végéig minimum 5, maximum 10 percben;

o)¹³ a 4. számú melléklet kivételével a nem tartós használatra szánt eszköz esetén az n) pont szerinti ismertető helyett 10 darab termékmintát vagy 1 gyűjtő csomagolást

p) a 10. §-ban meghatározott igazgatási szolgáltatási díj befizetéséről, illetve átutalásáról szóló igazolást;

q)¹⁴ a gyógyászati segédeszköz gyártójának vagy annak meghatalmazott képviselőjének arra vonatkozó nyilatkozatát, az alkalmazott számítások egyidejű bemutatásával, hogy az általa tett árajánlat kialakítása során figyelembe vette, hogy a fajlagos költségeket és üzleti kockázatot csökkenti a termék támogatással történő értékesítése;

r) a gyógyászati segédeszközt egyedi méretvétel alapján gyártó arra vonatkozó nyilatkozatát, hogy az általa tett termelői, importbeszerzési árajánlat kialakítása során az egyidejűleg bemutatott műszaki-gazdasági adatokon nyugvó, előre rögzített paramétereket alkalmazta;

s)¹⁵ a gyógyászati segédeszköz használati útmutatóját;

t)¹⁶ a Gtv. 32. § (2) bekezdés aa) és ab) alpontja szerinti kérelem esetén az eszköz eredményességét és költséghatékonyságát igazoló dokumentációt;

u)¹⁷ a kérelmezett eszköz használatban levő – az 1. és 4. számú melléklet esetében az R. 1. melléklet A. II. rész 13.3. pontja, a 2. számú melléklet esetében az IVD-rendelet 1. számú melléklet B. 13.4. pontja szerinti – címkéje másolatát;

v)¹⁸ a gyártó adott termékcsoportra vonatkozó javítási statisztikáját – a karbantartás költségeit megjelölve – 2 évre visszamenőleg;

w)¹⁹ az 1. számú melléklet esetén az eszköznek az R. 10. melléklete szerinti klinikai értékelését, a 2. számú melléklet esetén az IVD-rendelet 1. számú melléklet A. 3. pontja szerint a teljesítőképesség értékelését, a 4. számú melléklet esetén az eszköz klinikai leírását;

x)²⁰ az eszköz CE jelölésének használatára való jogosultság alátámasztására a regisztrációról szóló igazolást magyar nyelven, a 2. számú melléklet esetében az IVD-rendeletben előírt EK tanúsítványt;

y)²¹ az 1., 2. és 4. számú melléklet esetén magyarországi székhelyű gyártó vagy meghatalmazott képviselő esetében az EEKH-nál történt regisztrációról szóló igazolást, míg EGT-ben székhellyel rendelkező gyártó vagy meghatalmazott képviselő esetében a székhely szerinti országban történt regisztrációról szóló igazolást, ha az az R. vagy az IVD-

rendelet szerint kötelező;

z)²² ha rendelkezésre áll, az 1–4. számú melléklet esetén az 1–4. számú melléklet 10.1. pontja és az 5. számú melléklet esetén az 5. számú melléklet 9.1. pontja szerinti tanulmányt, valamint az 1–4. számú melléklet esetén az 1–4. számú melléklet 11.1. pontja és az 5. számú melléklet esetén az 5. számú melléklet 10.1. pontja szerinti szakorvosi véleményt;

zs)²³ az eszközre vonatkozó publikációk jegyzékét, és az eszközre vonatkozó egyéb hazai vagy külföldi referenciákat.

(5)²⁴ A kérelmező a nem kizárólag elektronikus kapcsolattartás útján benyújtott kérelmében nyilatkozik a kérelemben foglaltak és a CD-n becsatolt adatok azonosságáról és hitelességéről.

(6)²⁵ A kérelemhez csatolni kell az Egészségügyi Minőségfejlesztési és Kórháztechnikai Intézet (a továbbiakban: EMKI) vagy a külön jogszabály szerint kijelölt szerv

a)²⁶ igazolását a Gtv. 32. § (2) bekezdés a) pont aa)–ab) alpontja és – az egyedi méretvétel alapján készült gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának emelésére irányuló kérelem kivételével – b) pont bf) alpontja szerinti kérelem esetén,

aa) a minőségtanúsítás hitelességéről, az eszköz használati útmutatójában megadott célra való alkalmasságról, valamint az ISO kód meghatározásáról 6 ISO karakterig,

ab) javaslatot a funkcionális csoportba sorolásról; továbbá

b)²⁷ igazolását a Gtv. 32. § (2) bekezdés b) pont bd) alpontja szerinti kérelem esetén az eszköz eredetivel való azonosságról;

c)²⁸ igazolását a Gtv. 32. § (2) bekezdés b) pont bh) alpontja szerinti kérelem esetén a méretre vonatkozó adatokon kívüli paraméterekben való azonosságról.

(7)²⁹ A (4) bekezdés kc) alpontja szerinti esetben a támogatási kérelem benyújtásakor meg kell nevezni az adott szakszervizt.

(8) A funkcionális csoportokat a kérelemben az MSZ EN ISO 9999–2003. figyelembevételével kell meghatározni.

(9)³⁰ E § szerinti kérelem egy gyógyászati segédeszközre vonatkozik, kivéve a méretváltoztatásra vagy új méretváltozatra irányuló kérelmet, valamint a 7. számú mellékletben foglalt eszközöket. A 7. számú mellékletben foglalt 1/b., 5., 6., 7. és 8. sorszámú csoportba sorolt gyógyászati segédeszközök esetén a kérelem az adott sorszámú csoportba tartozó valamennyi gyógyászati segédeszközre és azok tartozékaira vonatkozik. A 7. számú mellékletben foglalt 1/a., 2., 3., 4., 9., 10., 11., 12., 13. és 14. sorszámú csoportokba sorolt gyógyászati segédeszközök esetén egy kérelem egy gyógyászati segédeszközre és annak tartozékára vonatkozik.

(10)³¹

(11)³² A Gtv. 32. § (2) bekezdés b) pont

a) be) alpontja szerinti kérelem esetén a kérelemhez csatolni kell a (4) bekezdés l)–o) pont alatti dokumentumokat, az árcsökkentésre kérelmezett eszköz nevét és 13–15 jegyű ISO kódját, a kérelmezés idején érvényes és a kérelem szerinti termelői, importbeszerzési árát,

b) bg) alpontja szerinti kérelem esetén a kérelemhez csatolni kell a (4) bekezdés l)–o) pont alatti dokumentumokat, a törlésre kérelmezett eszköz nevét és 13–15 jegyű ISO kódját és a törlés rövid indoklását.

(12)³³ Amennyiben a használati útmutatóban a befogadást követően változás következik be, a módosított útmutatót a módosítás pontos megjelölésével az érintett gyógyászati segédeszköz gyártója vagy annak meghatalmazott képviselője az OEP-nek benyújtja.

(13)³⁴ Ha az ügyfél a (4) bekezdés i) és l) pontja szerinti dokumentumokat nem csatolja, az OEP a kérelem elbírálása érdekében adatszolgáltatás iránti kérelemmel fordul az adatokról nyilvántartást vezető hatósághoz.

3. § A gyógyászati segédeszközök befogadásának alapelvei:

a)³⁵ *fogyatékoság-életfunkció-betegség figyelembevétele*: az emberi szervezet egészét vagy egy részét érintő működési hiánynak, csökkenésnek, annak mértékének, valamint a gyógyászati segédeszköznek az önálló életvitelre, társadalmi beilleszkedésre gyakorolt hatásának figyelembevétele;

b) *méltányosság érvényesítése*: törekedni kell, hogy – különös tekintettel a halmozottan hátrányos helyzetű betegcsoportokra – minden fogyatékkal élő biztosított számára legyen támogatással hozzáférhető eszköz;

c) *szükséglet alapú megközelítés*: a lakosság egészségügyi szükségletének leginkább megfelelő eszközt kell befogadni, azaz azt az egészségszükségletet kell kielégíteni, mely esetében klinikailag számottevő hatással rendelkező egészségügyi technológia áll rendelkezésre, és biztosítható, hogy a támogatást az a beteg kapja, akinél az elvárt hatás elérhető. Az eszköz alkalmasságának módszeres értékelése által a betegek számára magas értéket képviselő eszközt kell befogadni, az érintett betegcsoport klinikai szükséglete mértékének figyelembevételével;

d) *szakmai megalapozottság*: szakmai szempontból már kiértékelt, nyilvántartásba vett, külön jogszabályban erre felhatalmazott szervezetek által biztonságosnak és hatásosnak minősített gyógyászati segédeszköz fogadható be. Nem kerülhet befogadásra olyan eszköz, amely a befogadás időpontjában támogatott eszköznél a beteg szempontjából egyértelműen alacsonyabb minőségi paraméterekkel rendelkezik;

e) *komplexitás*: figyelembe kell venni, hogy az eszköz önmagában elegendő-e, vagy az csak más eszköz, kezelés egyidejű alkalmazása mellett tudja kifejteni hatását;

f) *költséghatékonyság*: a befogadási döntéseket a költséghatékonyság követelményének figyelembevétele alapján kell meghozni. Ösztönözni kell a költséghatékony egészségügyi ellátás gyakorlati megvalósítását, a hosszú távon eredményesebb, így nagyobb egészségnyereséget biztosító, életminőség javulást jelentő, ezzel együtt reális ráfordítási igényű költséghatékonyabb eszköz befogadásával. A költséghatékonyság elemzése során az alternatív technológiák kerülnek összehasonlításra;

g)³⁶ *költségvetési keretek figyelembevétele, finanszírozhatóság*: figyelembe kell venni a központi költségvetésről szóló törvényben az Egészségbiztosítási Alapra meghatározott, a gyógyászati segédeszközök támogatására fordítható költségvetési keretet, valamint a felhasználás aktuális helyzetét és a várható hatásokat;

h) *eredményesség*: az eszköz a napi gyakorlatban a használat során a kívánt mértékben javítja a beteg életkörülményeit.

4. § (1) A gyógyászati segédeszközök befogadása során az alábbi szakmai szempontokat kell figyelembe venni:

a) azt, hogy az eszköz az önálló képességet vagy az élettani funkcióképességet bizonyítottan javítja-e;

- b) azt, hogy az eszköz megfelel-e a kívánt funkcióknak;
- c) azt, hogy az eszköz indikációs köre és alkalmazási köre pontosan meghatározott-e;
- d) azt, hogy az eszköz kompatibilis-e, megfelel-e a vonatkozó szabványnak;
- e) az eszköz hordozhatóságát, mobilitását, az eszköz által a beteg számára nyújtott kényelem mértékét;
- f) azt, hogy az eszköz önállóan vagy csak segítséggel alkalmazható-e;
- g) az eszköz által elérhető életminőség javítás mértékét, az eszköz által a beteg számára nyújtott komfortérzés mértékét;
- h) az eszköz gyártására vonatkozó, bármely nemzeti rendszerben akkreditált, elismert tanúsító szervezettől származó ISO 9001 vagy azzal egyenértékű tanúsítványt;
- i) ³⁷

(2) ³⁸ A gyógyászati segédeszközök befogadásánál az alábbi gazdasági szempontokat kell figyelembe venni:

- a) az eszköz árát, szavatosságát, kihordási idejét, az EMKI által igazolt tartósságát, élettartamát;
- b) az Egészségbiztosítási Alap kiadásában az eszköz támogatásával várható csökkenés vagy növekedés mértékét;
- c) azt, hogy csak bizonyított hatásosságú és költséghatékony eszköz fogadható be;

d) ³⁹ a 8. számú melléklet szerinti, T-jelű, tartós használatra szánt, valamint a 10. számú melléklet szerinti kölcsönzés keretében kiszolgáltatható eszközök esetében az üzemeltetési vagy szolgáltatási költségeket;

e) a 2. § (4) bekezdés *kd)–ke)* alpontja szerinti nyilatkozatban foglaltakat;

f) ápolási eszköz kölcsönzésbe történő befogadása esetén azt, hogy az adott eszköz kölcsönzési díjához – a maximális (6 hónapos) kölcsönzési időre – számított társadalombiztosítási támogatás ne érje el a referenciaeszköz közfinanszírozás alapjául elfogadott nettó árához számított társadalombiztosítási támogatás 70%-át, referenciaeszköz áránál alacsonyabb árú termék esetén a csoportra jellemző százalékos mértékkel számított támogatás 70%-át;

g) ⁴⁰ az eszköz gyártója vagy forgalomba hozója által önként vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló rendeletben foglaltaknál kedvezőbb jótállási feltételeket, amennyiben a kötelező és az önként vállalt jótállás ideje együttesen eléri az eszköz kihordási idejét.

(3) ⁴¹ A (2) bekezdésben foglaltakon túl az eszköz típusától függően figyelembe kell venni:

- a) az eszköz alkalmazásával összefüggő mérhető paramétereit,
- b) a szolgáltatói hálózat kiterjedtségét,
- c) a szolgáltató folyamatos működési rendjét,

d) a tartós használatra szánt, valamint egyedi méretvétel alapján készített, továbbá kölcsönözhető eszköz esetén a szolgáltatás teljességét, különös tekintettel az állapotfelmérésre, a méretvételre, az egyéni adottságok és igények felmérésére, a próbára, a beállításokra és az átadásra.

(4) ⁴² A 8. számú melléklet szerinti tartós használatra szánt eszköz árához nyújtott támogatás összege – a külön jogszabály szerinti méltányosság kivételével – a határozathozatal idején hatályos, egy hónapra eső minimálbér 15%-ának 100-szorosát nem haladhatja meg. A nem tartós használatra szánt eszköz esetében a hat hónap alatt támogatással rendelhető mennyiségű eszköz árához nyújtott támogatás összege nem haladhatja meg a határozathozatal idején hatályos, egy hónapra eső minimálbér 15%-ának 100-szorosát.

(5) ⁴³ A kombinált kiserelések csak akkor részesíthetők támogatásban, ha kizárólag azonos kihordási idejű eszközöket tartalmaznak.

5. § ⁴⁴ (1) Az OEP a Gtv. 32. § (4) bekezdése szerinti kérelmekről teljes körű értékelést követően dönt.

(2) Az OEP a Gtv. 32. § (4) bekezdése szerinti eljárásokban szakértőként kirendeli az Egészségügyi Stratégiai Kutatóintézetet (a továbbiakban: ESKI), hogy elvégezze a kérelem kritikai értékelését.

(3) ⁴⁵ Az ESKI a kirendelés kézhezvételét követő 30 napon belül küldi meg szakvéleményét az OEP-nek.

(4) A teljes körű értékelés részét képezi az illetékes szakmai kollégium véleménye és az ESKI szakvéleménye.

5/A. § ⁴⁶ (1) Az OEP a Gtv. 32. § (5) bekezdése szerinti kérelemről egyszerűsített eljárásban dönt.

(2) Az egyszerűsített eljárásban nem kerül sor az 5. § (4) bekezdése szerinti teljeskörű értékelésre.

(3) Ha az OEP egyszerűsített eljárása során megállapítja, hogy a kérelem valamely már támogatott gyógyászati segédeszköz méretváltoztatására vagy új méretváltozata ártámogatásának megállapítására érkezett, azonban a kérelemben szereplő eszköz méretadatai alapján az eszköz támogatása a már támogatott eszköz funkcionális csoportjától eltérő funkcionális csoportban indokolt, úgy a forgalomba hozót határidő kitűzésével haladéktalanul kérelme módosítására szólítja fel. Ha a forgalomba hozó a kérelmet ily módon nem módosítja, úgy az OEP azt elutasítja, és tájékoztatja a forgalomba hozót arról, hogy a Gtv. 32. § (4) bekezdése szerinti eljárásrend szabályai szerint új kérelmet nyújthat be.

5/B. § ⁴⁷ (1) ⁴⁸ A Gtv. 32. § (11) bekezdésének megfelelően egyedi méretvétel alapján egyedileg készített eszközök gyártói az 5. számú melléklet szerinti csoportos kérelmet nyújthatnak be az OEP-hez, melynek előfeltétele, hogy

- a) az adott eszköz tekintetében támogatás elszámolására érvényes szerződéssel rendelkező gyártók legalább fele csatlakozzon a kérelemhez és
- b) a kérelmet közösen meghatalmazott képviselőjük nyújtsa be.

(2) Az OEP a meghatalmazott képviselő számára rendelkezésre bocsátja az adott eszköz tekintetében érvényes ártámogatási szerződéssel rendelkező gyártók jegyzékét, valamint azt hivatalos honlapján tájékoztató jelleggel közzéteszi.

(3) Az 5. számú melléklet szerinti kérelemhez csatolni kell az e rendeletben meghatározott dokumentumokat.

5/C. §⁴⁹ Nem fogadható be olyan gyógyászati segédeszköz, amelynek a forgalomba hozó által kérelmezett közfinanszírozás alapjául szolgáló ár, közfinanszírozás alapjául szolgáló költsönzési napidíja

a) a referenciaeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló áránál a funkcionális elvű fixcsoportba (a továbbiakban: FFX-csoport) sorolandó eszköz esetében 50%-kal, a rendeltetés szerinti fixcsoportba (a továbbiakban: RFX-csoport) sorolandó eszköz esetében 100%-kal magasabb, vagy

b) az OEP által végzett nemzetközi ár-összehasonlítás alapján 40%-kal meghaladja ugyanazon eszköznek – vagy a vele mindenben azonos funkcionalitású, ugyanazon gyártó által előállított, de eltérő márkanevű eszköznek – az Európai Unió tagállamaiban és az EGT-ről szóló megállapodásban részes más államokban a társadalombiztosítási támogatási rendszerbe befogadott, a befogadási kérelem benyújtása napján érvényes, a Magyar Nemzeti Bank napi devizaközépárfolyamán számított öt legalacsonyabb támogatás alapjául szolgáló árú, költsönzési napidíjú eszköz árának, napidíjának számtani átlagát.

5/D. §⁵⁰ (1) Az OEP bármely funkcionális csoportra vonatkozóan követelményjegyzéket állíthat össze.

(2) A követelményjegyzék az adott funkcionális csoportban ártamogatásban részesíthető gyógyászati segédeszközök

a) kémiai, fizikai és biológiai tulajdonságaira, összetételére,

b) kialakítására, funkcionalitására, funkcióstruktúrájára, műszaki-technológiai jellemzőire,

c) ergonómiai jellemzőire,

d) kiszerezésére, csomagolására, címkéjére, a csomagoláson feltüntetett információtartalmára és

e) teljesítményére, élettartamára, teljesítőképességére, energiaforrására

vonatkozó egészségbiztosítói követelményeket tartalmazza.

(3) A követelményjegyzéket az OEP a szakmai érdekképviseleti szervezeteknek előzetes véleményezésre megküldi.

(4) A követelményjegyzéket az OEP honlapján elektronikus formában közzéteszi.

(5) A 8. § szerinti, hivatalból indított eljárások során az OEP érvényesíti az eljárás megindulását legalább 1 hónappal megelőzően az OEP honlapján közzétett követelményjegyzékben foglaltakat.

(6) Kérelemre indult eljárásban nem fogadható be olyan gyógyászati segédeszköz, amely nem felel meg az adott gyógyászati segédeszközhöz vonatkozó követelményjegyzékben foglaltaknak.

6. §⁵¹ (1) A gyógyászati segédeszköz társadalombiztosítási támogatásba való befogadása külön jogszabályban meghatározott támogatási módszerrel történik.

(2) Önálló támogatási csoport állapítható meg:

a) az életminőséget azonos módon befolyásoló eszközökre;

b) a termékek funkcionális csoportjára;

c) a termékek funkcionális alcsoportjára vagy alcsoportjaira;

d) a funkcionális csoporton belül a termékek méret, kapacitás vagy teljesítmény alapján kialakított körére.

(3)⁵² A Gtv. 34. § (2) bekezdése szerinti felfüggesztést követően – a csoportra vonatkozó egészség-gazdaságtani, költséghatékonysági elemzés ESKI általi elvégzését követően, annak ismeretében – az OEP tájékoztatja az egészségügyi minisztert, aki az érintett szakmai kollégium véleményének kikérése után új funkcionális csoportot képezhet a következő naptári negyedév első napjával.

(4)–(5)⁵³

7. § (1)⁵⁴

(2)⁵⁵ A költsönzési díjhoz nyújtott százalékos támogatás mértéke a közfinanszírozás alapjául elfogadott költsönzési díj általános forgalmi adóval növelt összegének 0, 50, 70, 80, 90, illetve 98%-a.

(3)⁵⁶ 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.

(4)⁵⁷ Az egy vényre kiállított, e § szerinti 98%-os támogatási mértékű gyógyászati segédeszközök után a közfinanszírozás alapjául elfogadott ár és a támogatás összegének különbözetéből a beteg által fizetendő összeg nem haladhatja meg az 5000 forintot.

(5)⁵⁸ Az OEP a Gtv. 32. § (7) bekezdésében foglaltaknak megfelelően állapítja meg határozatában a gyógyászati segédeszköz kihordási idejét és a kihordási időn belül társadalombiztosítási támogatással felírható mennyiségét.

(6)⁵⁹ A (2) bekezdésben foglalt költsönzési díj ellenében a szolgáltatónak biztosítania kell az eszköz szükség szerinti házhozszállítását, használatba adását, üzembe helyezését, az eszköz használatának betanítását, az eszköz visszaszállítását, tisztítását és fertőtlenítését, az adminisztrációt, a kapcsolattartást, valamint az eszközök javítását, karbantartását és az eszköz pótlását.

(7)⁶⁰ A kombinált kiszerezés maximálisan felírható mennyisége nem haladhatja meg a kombinált kiszerezésben szereplő eszközök közül a legalacsonyabb maximális felírható mennyiségű eszköz maximális felírható mennyiségét.

(8)⁶¹

8. § (1)⁶² Az OEP a Gtv. 32/A. §-a szerinti eljárásában hivatalból folyamatosan felülvizsgálja a támogatott gyógyászati segédeszközök körét.

(2)⁶³ Az OEP-nek az (1) bekezdés szerinti eljárásában felül kell vizsgálnia azt a gyógyászati segédeszközt, amely az E. Alap költségvetését az alkalmazásával elérhető egészségnyereséghez képest aránytalanul nagy mértékben terheli. Az E. Alap költségvetését aránytalanul nagy mértékben terhelő gyógyászati segédeszköznek minősül az az eszköz, amelynek funkcionális csoportjára a tárgyévvel megelőző évben kifizetett társadalombiztosítási támogatás összege meghaladta a gyógyászati segédeszköz támogatás tárgyévvel megelőző évi előirányzat 3%-át.

(3)⁶⁴ A felülvizsgálat irányulhat a támogatott gyógyászati segédeszközök teljes körére, eszközosztályra, eszközosztályra, eszközcsoportra, rendeltetési csoportra, funkcionális csoportra, funkcionális alcsoportra, támogatási csoportra, valamint meghatározott eszközre vagy eszközökre.

(3a)⁶⁵ A felülvizsgálat során az OEP a 3. §-ban foglalt alapelveket érvényesíti.

(4)⁶⁶ Az egyes funkcionális csoportok megszüntetését az OEP javasolja az egészségügyi miniszternek, aki a csoportra vonatkozó egészség-gazdaságtani, költséghatékonysági elemzés ESK1 általi elvégzését követően, annak ismeretében, valamint az érintett szakmai kollégium véleményének kikérése után új funkcionális csoport megnyitásával, vagy anélkül a csoport megszüntetését kihirdeti a következő naptári negyedév első napjával, azzal hogy az új szabály szerinti csoportokat az azt követő negyedév első napjától kell alkalmazni.

(5) Ha a befogadott gyógyászati segédeszköz gyártója vagy annak meghatalmazott képviselője a támogatott eszköz magyarországi forgalmazását meg kívánja szüntetni, akkor szándékáról az OEP-et legalább fél évvel a forgalmazás tervezett megszüntetése előtt köteles értesíteni.

(6)⁶⁷

8/A. §⁶⁸ (1) A 8. § szerinti, hivatalból indított eljárásában az OEP kizárja a támogatásból a gyógyászati segédeszközt, ha

a) az 5/D. § szerinti követelményjegyzékben foglalt követelményeknek nem felel meg, és a (4) bekezdés c) pontja szerint nem sorolható át más funkcionális csoportba,

b) jogszabály az eszköz funkcionális csoportjának támogatását megszüntette,

c) az EEKH vagy a fogyasztóvédelmi hatóság az eszköz forgalmazását tiltotta,

d) az eszköz gyártóját vagy meghatalmazott képviselőjét a támogatott gyógyászati segédeszközzel kapcsolatos jogsértő kereskedelmi gyakorlat miatt az arra jogosult hatóság egy éven belül két esetben jogerősen elmarasztalta vagy

e) az OEP az eszköz forgalomba hozóját termékminta megküldésére vagy az eszköz megtekintésének lehetővé tételére szólította fel, és a forgalomba hozó ennek ismételt felszólításra sem tett eleget.

(2) Az OEP a gyógyászati segédeszköz támogatásból való kizárását követően, ha az eszköz referenciaeszköz volt, az érintett támogatási csoportban megállapítja a referenciaeszközt.

(3) A 8. § szerinti, hivatalból indított eljárásában az OEP a gyógyászati segédeszköz támogatási listán szereplő nevének pontosításáról dönt, ha

a) több méretváltozatban forgalmazott eszköz esetében az eszköz neve nem teszi lehetővé az eszköz egyértelmű beazonosítását,

b) az eszköz neve a betegek számára megtévesztő lehet vagy

c) az eszköz neve olyan termékjellemzőkre utal, amelyekkel az eszköz nem rendelkezik.

(4) A 8. § szerinti, hivatalból indított eljárásában az OEP a támogatott gyógyászati segédeszközt más funkcionális csoportba sorolja át, ha az eszköz

a) mérete, kapacitása alapján más funkcionális csoportba tartozik,

b) műszaki-technológiai jellemzői, funkcionalitása alapján más funkcionális csoportba tartozik vagy

c) az adott funkcionális csoportra megállapított követelményjegyzéknek nem felel meg, azonban más funkcionális csoport követelményjegyzékének eleget tesz.

(5) Ha az OEP a felülvizsgálat eredményeként az eszköz más funkcionális csoportba történő átsorolásáról dönt, az eszközt közfinanszírozás alapjául szolgáló árának, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíjának változatlanúsága mellett sorolja át.

9. §⁶⁹ (1) Az OEP hivatalból indított fixelési eljárás során, félévente újrapéízi a gyógyászati segédeszközöknek a Korm. rendelet 7/A. §-a és 7/B. §-a szerinti támogatási csoportjait.

(2)⁷⁰ A fixelési eljárás a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével a 20. számú mellékletben meghatározottak szerint

a) RFX-csoportok megképzésére vagy újrapéízésre, illetve

b) FFX-csoportok megképzésére vagy újrapéízésre

irányulhat.

9/A. §⁷¹ (1) A fixelési eljárást az OEP minden naptári félév negyedik hónapjának 1. napján indítja meg. A fixelési eljárás megindításáról az OEP értesíti az eljárás által érintett gyógyászati segédeszközök forgalomba hozóit, valamint honlapján értesítést tesz közzé, megjelölve, hogy az eljárás mely támogatási csoportokat érinti. Az OEP emellett honlapján közzéteszi a referenciaeszközöket, azok érvényes közfinanszírozás alapjául szolgáló árát, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíját (a továbbiakban együtt: referenciaár), valamint az adott támogatási csoportba tartozó eszközök érvényes közfinanszírozás alapjául szolgáló árát, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíját és támogatási összegét.

(2)⁷² Az OEP az FFX-csoportokat – a Korm. rendelet 7/A–7/C. §-ában foglaltak figyelembevételével, a 21. számú mellékletben meghatározott csoportok kivételével – kötelezően megképzí azokban a funkcionális csoportokban,

a) amelyekbe méretsorozatos vagy adaptív gyógyászati segédeszközök kerültek besorolásra,

b) amelyek legalább két befogadott eszközt tartalmaznak,

c) amelyekben a referenciaeszköz meghatározható, és az az adott funkcionális csoportban nem a legmagasabb közfinanszírozás alapjául szolgáló árú, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíjú eszköz,

d) amelyek darabszámban kifejezett összeforgalma a fixesítési eljárás kezdőnapját közvetlenül megelőző hónap kezdőnapját közvetlenül megelőző tizenkét hónapot vizsgálva meghaladta az 50 beteg számára egy év alatt felírható maximális mennyiséget, és

e) amelyek nem kombinált kiszerezéseket tartalmaznak.

(3) Az OEP közleményében értesíti az eljárás által érintett gyógyászati segédeszközök forgalomba hozóit arról, hogy a naptári félév negyedik hónapjának utolsó munkanapjáig a közfinanszírozás alapjául szolgáló ár vagy közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíj csökkentésére irányuló bejelentést tehetnek.

(4)⁷³ Az OEP a beérkezett árcsökkentési bejelentéseket és a támogatott gyógyászati segédeszközök közfinanszírozás alapjául szolgáló árait, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíjait a naptári félév ötödik hónapjának 1. napja után áttekinti, és ha megállapítja, hogy az eljárás időtartama alatt beérkező ár- vagy kölcsönzésinapidíj-csökkentési bejelentések (a továbbiakban együtt: árcsökkentési bejelentés), az eljárás megindítását megelőzően befogadott új eszközök vagy az eljárás megindítását megelőzően megtett árcsökkentési bejelentések a referenciaárnál legalább 5%-kal alacsonyabb közfinanszírozás alapjául szolgáló árat eredményeznek oly módon, hogy bármely új eszköz vagy árcsökkentési bejelentésben foglalt eszköz esetében teljesülnek a referenciaeszköz-kiválasztás feltételei, úgy az adott naptári félév ötödik hónapjának utolsó munkanapjáig újraképzí az adott támogatási csoportot.

(5) A támogatási csoportnak a (4) bekezdés szerinti újraképzése során az OEP meghatározza a referenciaeszközt, a referenciaárat, a referenciaösszeget, a támogatási csoportba tartozó valamennyi további eszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árához, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíjához nyújtott támogatási összeget, és ezt a naptári félév hatodik hónapjának 8. napjáig közzéteszi honlapján.

(6)⁷⁴ Az OEP az (5) bekezdés szerinti közzététellel egyidejűleg felhívja az adott támogatási csoportban lévő eszközök forgalomba hozóit, hogy ha az (5) bekezdés szerinti eljárás eredményeként kialakult referenciaár mértékéig terjedően árcsökkentési ajánlattal kívánnak élni, azt egy alkalommal, az (5) bekezdés szerinti közzétételt követő 5 napon belül tehetik meg azzal, hogy az ajánlat az (5) bekezdés szerinti eljárás során kialakult referenciaeszköz státuszát, valamint a referenciaárat nem befolyásolja.

9/B. §⁷⁵ (1) A 9–9/A. § szerinti fixesítési eljárásában az OEP kizárhatja a támogatásból a gyógyászati segédeszközt, ha az eszköz

a)⁷⁶ 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

b) adott támogatási csoportban meghatározott fix összegű támogatású, és közfinanszírozás alapjául szolgáló ára, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíja a referenciaeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló áránál a Korm. rendelet 7/A. § szerinti FFX-csoportba tartozó eszköz esetében legalább 50%-kal, RFX-csoportba tartozó eszköz esetében legalább 100%-kal magasabb.

(2) Az (1) bekezdés szerint kizárt gyógyászati segédeszköz a kizárást követő egy évig ismételt nem fogadható be, kivéve, ha a forgalomba hozó a termékre vonatkozóan olyan befogadási kérelmet nyújt be, amelyben a javasolt közfinanszírozás alapjául szolgáló ár, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíj megegyezik az adott funkcionális csoport referenciaeszközének közfinanszírozás alapjául szolgáló árával, közfinanszírozás alapjául szolgáló kölcsönzési napidíjával, vagy annál alacsonyabb.

(3) A (2) bekezdés szerinti befogadási kérelemről az OEP gyorsított eljárásban dönt.

10. § (1)⁷⁷ A kérelmező a kérelem benyújtásakor az eljárásért igazgatási szolgáltatási díjat fizet.

(2) Az igazgatási szolgáltatási díjat postai befizetéssel vagy átutalással kell az OEP Magyar Államkincstárnál vezetett 10032000-01301005-00000000 számú előirányzat-felhasználási keretszámlájára befizetni, melynek összege elsőfokú eljárás esetében:

a)⁷⁸ a Gtv. 32. § (2) bekezdés b) pont bd) és bh) pontja szerinti kérelem esetében 10 000 Ft;

b)⁷⁹ a Gtv. 32. § (2) bekezdés b) pont ba) és bf) alpontja szerinti kérelem esetében 300 000 Ft;

c)⁸⁰ a Gtv. 32. § (2) bekezdés a) pont aa), ab) alpontja és b) pont bc) alpontja szerinti kérelem esetében 700 000 Ft;

(3) A befizetett díj az OEP bevétele. A díj a kérelem visszavonása esetén, a felmerült költségek levonásával visszaigényelhető. Az OEP az igazgatási szolgáltatási díjból származó bevételeket a nyilvántartásában elkülönítetten vezeti.

(4)–(6)⁸¹

(7) Az Itv.

a) 28. §-ának (2) és (3) bekezdésében foglaltakat a díjfizetési kötelezettség tekintetében,

b) 31. §-ának (7) bekezdésében foglaltakat a díjfizetésre kötelezettség tekintetében,

c) 79. §-ának (1) bekezdésében foglaltakat a díj visszatérítése tekintetében,

d) 86. §-ában foglaltakat az elévülés tekintetében

értelemszerűen kell a fentiek figyelembevételével alkalmazni.

10/A. §⁸² (1) A szállító-előminősítés – az egyedi méretvétel alapján egyedileg készített eszközök gyártóinak kivételével – a forgalomba hozó szállító-előminősítési kérelmére indul. A kérelmet az OEP által erre a célra rendszeresített nyomtatványon vagy elektronikus úrlapon kell benyújtani. A közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló törvényben meghatározottakon túl a kérelem tartalmazza a kapcsolattartó nevét és elérhetőségét, valamint a cégszerű aláírást.

(2) Az (1) bekezdés szerinti szállító-előminősítési kérelemhez a forgalomba hozónak csatolnia kell

a) a számvitelről szóló törvény (a továbbiakban: Szvt.) szerinti kapcsoló vállalkozásainak felsorolását,

b) a minőségirányítási rendszerre vonatkozó dokumentumokat, ha a forgalomba hozó saját maga gyártási tevékenységet folytat, és

c) a javítási vagy szerviz háttérére vonatkozó dokumentumokat, ha a forgalomba hozó tartós használati célú eszközöket hoz forgalomba.

(3) A szállító-előminősítés során az OEP a szállító-előminősítési kérelem benyújtásának üzleti évére és az azt megelőző három üzleti évre vonatkozóan vizsgálja a forgalomba hozó

- a) tulajdonosi hátterét, az egészségügyi technológiákkal kapcsolatban gyártási vagy kereskedelmi tevékenységet végző, Szvt. szerinti kapcsolt vállalkozásait,
- b) olyan köztartozásait, amelyek a kérelem benyújtásakor is fennállnak,
- c) által működtetett minőségirányítási rendszert, ha a forgalomba hozó saját maga gyártási tevékenységet folytat és
- d) által biztosított javítási vagy szervizhátter meglétét, ha a forgalomba hozó tartós használati célú eszközöket hoz forgalomba.

10/B. §⁸³ (1) A szállító-előminősítés során az értékelés eredménye „Megfelelő” vagy „Nem megfelelő” lehet.

(2) A „minősített forgalomba hozó” minősítés megszerzéséhez a szállító-előminősítési eljárás eredményeként szerzett „Megfelelő” értékelés szükséges. A „Megfelelő” értékeléssel rendelkező forgalomba hozókat az OEP szállítójegyzékébe felveszi és szállítókéddal látja el. Az OEP szállítójegyzékében szereplő forgalomba hozó minősített forgalomba hozónak minősül.

(3) Az OEP „Nem megfelelő” értékeléssel látja el azt a forgalomba hozót, amely

- a) olyan köztartozással rendelkezik, amely esedékességének időpontja 120 napnál régebben lejárt,
- b) tulajdonosát vagy vezető tisztségviselőjét polgári ügyekben eljáró bíróság a szállító-előminősítés üzleti évében vagy az azt megelőző három üzleti évben gyógyászati segédeszköz forgalomba hozatalára irányuló üzleti tevékenységével összefüggő okból jogerősen elmarasztalta,
- c) gyártó esetében nem működtet tanúsított minőségirányítási rendszert, vagy
- d) tartós használati célú eszközök forgalomba hozatala esetében nem rendelkezik javítási vagy szervizhátterrel, vagy arra vonatkozóan harmadik féllel kötött érvényes szerződéssel.

(4) A (3) bekezdésben foglaltak hiányában az OEP „Megfelelő” értékeléssel látja el a forgalomba hozót.

(5) A „Nem megfelelő” értékelést szerzett forgalomba hozó újbóli szállító-előminősítési kérelmet legkorábban a (3) bekezdés szerinti határozat jogerőre emelkedésétől számított egy év elteltével nyújthat be az OEP-hez.

(6) A szállító-előminősítés során szerzett „Megfelelő” értékelés a forgalomba hozó szállítójegyzékbe való felvételét követő három évig hatályos. A szállító-előminősítés hatályának lejáratát megelőzően legkésőbb 180 nappal az OEP hivatalból indított eljárás során felülvizsgálja a szállító-előminősítést az értékelésnél figyelembe vett szempontok szerint. Ha a forgalomba hozó a felülvizsgálat során „Megfelelő” értékelést kap, az OEP egyszeri alkalommal további 3 évre hosszabbítja meg a minősítés hatályát.

10/C. §⁸⁴ (1) A szállító-előminősítésért a forgalomba hozó igazgatási szolgáltatási díjat fizet, melynek összege 200 000 forint.

(2) A szállító-előminősítési díj az OEP bevétele. A díj a kérelem visszavonása esetén, a felmerült költségek levonásával visszaigényelhető.

(3) ⁸⁵

10/D. §⁸⁶ A 10/A. § (2)–(3) bekezdésében, a 10/B. §-ban, valamint a 10/C. §-ban foglaltaktól eltérően az OEP „Minősített egyedi gyártó” értékeléssel látja el és a szállítójegyzékébe felveszi a rendelésre készített eszköz gyártóját, ha az R. szerinti rendelésre készült eszközökre vonatkozó nyilatkozatában foglaltakat, valamint a 16. számú mellékletben meghatározott követelmények teljesítését az EEKH megvizsgálja, és a megfelelőségről határozott időre – legfeljebb 5 évre – szóló határozatban dönt. A határozat kiállítása során az EEKH figyelembe veszi a rendelésre készült eszköz gyártására vonatkozó akkreditált minőségtanúsítás dokumentumait.

10/E. §⁸⁷ (1) A szállítójegyzék minden minősített forgalomba hozóra vonatkozóan tartalmazza a forgalomba hozó

- a) nevét, székhelyének címét, telefonos és elektronikus elérhetőségét,
- b) cégjegyzékszámát és adószámát,
- c) vezető tisztségviselőjének (tisztségviselőinek) nevét, telefonos és elektronikus elérhetőségét,
- d) (4)–(5) bekezdés szerinti törlésre előjegyzett státuszát,
- e) által végzett forgalomba hozatali tevékenység típusát, és
- f) szállító kódját.

(2) A minősített forgalomba hozó az OEP részére haladéktalanul köteles bejelenteni

- a) a szállítójegyzékben szereplő adataiban bekövetkezett változásokat,
- b) a tulajdonosok, vezető tisztségviselők személyében bekövetkezett változásokat,
- c) bármely általa forgalomba hozott gyógyászati segédeszköz forgalomba hozatali jogának más forgalomba hozóhoz történő átkerülését,
- d) bármely gyógyászati segédeszköz forgalomba hozatali jogának másik forgalomba hozótól történő átvételét és
- e) az ellene indult csődeljárást vagy felszámolási eljárást, vagy ha saját maga végelszámolást kezdeményez.

(3) Ha az OEP megállapítja, hogy a minősített forgalomba hozó a (2) bekezdés szerinti kötelezettségének nem tett eleget, úgy felszólítja, hogy azt 15 napon belül pótolja.

(4) Az OEP a minősített forgalomba hozót kérelmére törli a szállítójegyzékből.

(5) Az OEP hivatalból törli a szállítójegyzékből a minősített forgalomba hozót, ha

a) ellenőrzési tevékenysége során megállapítja, hogy a minősített forgalomba hozó árubeszerzéseit vagy az általa forgalomba hozott eszközök továbbértékesítését számviteli bizonylatokkal igazoltan nem tudja alátámasztani,

b) megállapítja, hogy a (2) bekezdés szerinti kötelezettségének a (3) bekezdés szerinti felszólítás ellenére sem tett eleget,

c) a minősített forgalomba hozó végelszámolást kezdeményez, vagy

d) a minősített forgalomba hozó tulajdonosát vagy vezető tisztségviselőjét polgári ügyekben eljáró bíróság a gyógyászati segédeszköz forgalomba hozatalára irányuló üzleti tevékenységével összefüggő okból jogerősen elmarasztalta.

(6) A szállítójegyzékből való törlés napja a határozathozatalt követő 30. nap. A szállítójegyzéket az OEP elektronikus formában vezeti és honlapján folyamatosan hozzáférhetővé teszi.

10/F. §⁸⁸ (1) A támogatással rendelhető gyógyászati segédeszközökről az OEP a honlapján szabadon és ingyenesen hozzáférhető, internetes eszközkatalógust vezet.

(2) Az internetes eszközkatalógusba történő felvétel érdekében a gyógyászati segédeszköz forgalomba hozója az OEP rendelkezésére bocsátja a következőket:

a) az eszköz magyar nyelvű használati útmutatóját letölthető formátumban,

b) az eszköz magyar nyelvű műszaki dokumentációját letölthető formátumban, ennek hiányában az eszköz műszaki leírását, anyagösszetételét és főbb műszaki-technológiai jellemzőit letölthető formátumban,

c) az eszköz azonosítására alkalmas fényképet és

d) az eszköz gyártójára, forgalomba hozójára vonatkozó információkat, így különösen címét, telefonszámát, e-mail címét.

(3) Az OEP a gyógyászati segédeszközt az internetes eszközkatalógusba

a) a (2) bekezdés szerint rendelkezésére bocsátott adatokkal,

b) a Gtv. 32. § (7) bekezdés a)–g) és i)–l) pontja szerinti adatokkal és

c) a forgalomba hozó által megküldött, az OEP által közzététel céljára szükségesnek és megfelelőnek ítélt adatokkal,

d)⁸⁹ az eszköz gyártója vagy forgalomba hozója által önként vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló rendeletben foglaltaknál kedvezőbb jótállási feltételekre vonatkozó adatokkal, amennyiben azokat a 4. § (2) bekezdés g) pontja alapján figyelembe vették,

veszi fel.

(4)⁹⁰ Ha egy eszköz támogatással történő rendelkezésre bocsátása megszűnt, az OEP az eszköz kihordási idejének lejártáig az eszközt az internetes eszközkatalógusban külön listában közzéteszi.

10/G. §⁹¹ Az OEP a Gtv. 33. § (6) bekezdése alapján közzéteszi a támogatott gyógyászati segédeszközök

a) pontos megnevezését, funkcionális csoportját (alcsoportját) és ISO-kódját,

b) kizsereklését,

c) közfinanszírozás alapjául elfogadott árát, vagy kölcsönzési napi- vagy havidíját,

d) támogatási mértékét és támogatási technikáját,

e) támogatásának nettó összegét,

f) kihordási idejét és a kihordási időre felírható maximális mennyiségét,

g) rendelkezési feltételeit (indikáció, szakképesítési és munkahelyi követelmények, az indikációhoz tartozó kiegészítő feltételek és megjegyzések),

h) közgyógyellátás jogcímén történő rendelkezését,

i) az eszköz gyártója vagy forgalomba hozója által önként vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló rendeletben foglaltaknál kedvezőbb jótállási feltételeket, amennyiben azokat a 4. § (2) bekezdés g) pontja alapján figyelembe vették.

11. § (1)⁹² A Gtv. 35. § (7) bekezdése szerinti, közgyógyellátás jogcímén nem rendelhető gyógyászati segédeszközök körét a 17. számú melléklet tartalmazza.

(2) A közgyógyellátásra jogosultak részére közgyógyellátás jogcímén rendelt gyógyászati segédeszközök javítása – ha a külön jogszabály szerint támogatással javítható – térítésmentes. Közgyógyellátás jogcímén térítésmentesen rendelt és kiszolgált gyógyászati segédeszköz kihordási időn belül történő meghibásodása esetén a javítás közgyógyellátásra jogosultak részére a külön jogszabály figyelembevételével térítésmentes akkor is, ha a javítás időpontjában az eszköz már nem támogatott, illetve nem szolgáltatható ki közgyógyellátás jogcímén.

(3)⁹³ Amennyiben az orvos olyan gyógyászati segédeszközt rendel közgyógyellátási jogcímén, amely emelt vagy kiemelt támogatással is rendelhető, a vényen az emelt vagy a kiemelt jogcímet is meg kell jelölni.

(4)⁹⁴ A közgyógyellátás jogcímén rendelkezésre bocsátást érintő – a Gtv. 32. §-a és a Gtv. 32/A. §-a alapján hozott – határozatok végrehajtását megelőzően közgyógyellátás jogcímén felírt, de ki nem váltott gyógyászati segédeszköz tekintetében a beteg kérésére a határozat végrehajtását megelőző napon érvényben lévő közgyógyellátás keretében rendelhető gyógyászati segédeszközök körét tartalmazó lista irányadó. Erről a lehetőségről a gyógyászati segédeszköz kiszolgáltatója köteles a beteget előzetesen tájékoztatni.

12. § (1)⁹⁵ A 10. számú mellékletben meghatározottak figyelembevételével a fekvőbeteg-gyógyintézetben (a továbbiakban: intézmény) kezelt beteg részére a rehabilitációjához, végleges ellátásához már az ott tartózkodása alatt indokolt végleges gyógyászati segédeszközt az intézmény orvosa rendel, amennyiben a felírói körre, illetve a szakorvosi javaslat tételére meghatározott szakképesítés valamelyikének megfelelő szakvizsgával rendelkezik. Az intézményből elbocsátott beteg részére a szükséges gyógyászati segédeszközt az intézmény orvosa rendelheti, amennyiben a felírói körre, illetve a szakorvosi javaslat tételére meghatározott szakképesítés valamelyikének megfelelő szakvizsgával rendelkezik. A rendelt gyógyászati segédeszközt a beteg kórlapján, valamint zárójelentésén fel kell tüntetni.

(2) A társadalombiztosítási támogatással rendelt gyógyászati segédeszköz javítását a kezelőorvosnak vagy a háziorvosnak vényen kell rendelnie az eszköz pontos megnevezésének és a hiba jellegének feltüntetésével.

(3) A támogatott eszköz házhoz szállítása esetén a forgalmazó a jogosultat nyilvántartásba veszi, a kiszállítás időpontját, az adott eszköz fajtáját és mennyiségét a nyilvántartásban ellenőrizhető módon rögzíti.

(4)⁹⁶ Az e rendelet 10. számú mellékletében meghatározott, azonos funkcionális csoportba tartozó eszközök közül a kihordási időn belül – az (5) és (6) bekezdésben foglaltak kivételével – társadalombiztosítási támogatással csak egyféle gyógyászati segédeszköz rendelhető. Az azonos funkcionális csoportba tartozó termékek kizárólag a 10. számú mellékletben foglalt kombinációban írhatók fel.

(5) Kihordási időn belül azonos rendeltetésű gyógyászati segédeszköz csoportba tartozó eszközök társadalombiztosítási támogatással egyidejűleg akkor rendelhetők, ha ezek különböző testrészek egy időben történő azonos kezelésére szolgálnak. A vényen a felíró orvosnak jelölnie kell az adott testrészt vagy oldalt.

(6)⁹⁷ Az egyes gyógyászati segédeszközök kihordási idejének letelte előtt társadalombiztosítási támogatással akkor rendelhető ismét azonos rendeltetésű gyógyászati segédeszköz csoportba tartozó gyógyászati segédeszköz, ha

a) a beteg egészségi, illetve testi állapotában bekövetkezett változás – ideértve az életkorral összefüggő méretváltozást is – ezt szükségessé teszi, vagy

b)⁹⁸

(6a)⁹⁹ A (6) bekezdés a) pontja szerinti állapotváltozás, illetve méretváltozás tényét, okát és mértékét rögzíteni kell a beteg egészségügyi dokumentációjában és a vény hátoldalán.

(6b)¹⁰⁰ A (6) bekezdés a) pontjában foglaltaktól eltérően nem rendelhető a gyógyászati segédeszköz kihordási idejének letelte előtt társadalombiztosítási támogatással ismét az azonos rendeltetésű gyógyászati segédeszköz csoportba tartozó gyógyászati segédeszköz, ha az állapot változásának megfelelően az egyedi méretvétel alapján gyártott eszköz eredeti funkciója alkatrész cserével helyreállítható és ahhoz a biztosított az Ebtv. 26. § (1) bekezdés e) pontja alapján méltányosságból támogatásban részesült.

(7)¹⁰¹ 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.

(8) A (6) bekezdés a) és b) pontja szerinti rendelés esetén az orvosi dokumentációban fel kell tüntetni a rendelés indokát.

(9)¹⁰² Azoknak a gyógyászati segédeszközök körét, amelyek javítási díjához társadalombiztosítási támogatás vehető igénybe, a 22. számú melléklet tartalmazza.

(10)¹⁰³ Azoknak a gyógyászati segédeszközöknek a körét, amelyek árához az egészségbiztosító méltányosságból a 10. számú mellékletben meghatározott indikációtól és az ahhoz tartozó kiegészítő feltételektől eltérően támogatást nyújthat, a 23. számú melléklet határozza meg.

13. § (1)¹⁰⁴ Társadalombiztosítási támogatással gyógyászati segédeszköz a gyógyszerek rendelésére használatos, a társadalombiztosítás által rendszeresített, a (3) bekezdés szerint kitöltött vényen, szemüveglencse és szemüvegkeret, kontaktlencse és kontaktlencse-tartozék a 14. számú mellékletben meghatározott nyomtatványon rendelhető. Fogtechnikai eszköz rendelése esetén a társadalombiztosítás által rendszeresített vényhez csatolni kell a 15. számú mellékletben meghatározott „Munkalap a rögzített fogpótláshoz”, illetve a „Munkalap a lemezes fogpótláshoz” elnevezésű nyomtatványt. A vényen fel kell tüntetni a fogpótlás és fogszabályozás segédeszközének megnevezését.

(2)¹⁰⁵ Egy vényen csak egyféle – az adott funkcionális csoportba tartozó – gyógyászati segédeszköz és annak tartozékai rendelhetők. Amennyiben az eszköz és annak tartozékai eltérő jogcíműek, csak külön vényen rendelhetők.

(2a)¹⁰⁶ A szakorvosi javaslatra eszköz abban az esetben rendelhető, ha a szakorvosi javaslat tartalmazza:

a) a „szakorvosi javaslat támogatással történő gyógyászati segédeszköz rendeléséhez” szöveget,

b) a szakorvosi javaslat keltét, időtartamát,

c) a szakorvosi javaslatot adó orvos által végzett ellátást azonosító naplósorszámot,

d) a beteg nevét, lakcímét, születési idejét és a TAJ-át, valamint betegségének a betegségek nemzetközi osztályozása szerinti kódját (BNO kód),

e) a szakorvosi javaslatot adó orvos és munkahelyének azonosítására szolgáló adatot, megnevezését, kódját,

f) a funkcionális csoport ISO kódját és megnevezését,

g) a javasolt gyógyászati segédeszköz szükséges mennyiségét a kihordási idő figyelembevételével, és

h) az orvos saját kezű aláírását és orvosi bélyegzőjének azonosítható lenyomatát.

(3) A vényen az orvosnak fel kell tüntetnie:

a)¹⁰⁷ az egészségügyi és a hozzájuk kapcsolódó személyes adatok kezeléséről és védelméről szóló törvény 14/A. §-ában meghatározott, a betegre vonatkozó személyes és egészségügyi adatokat;

b) a kötelezően alkalmazandó közösségi szabály és a nemzetközi egyezmény hatálya alá tartozó betegek esetében az ország kódját, az ellátás alapjául szolgáló kormányrendelet betű- és számjelét, a beteg külföldi biztosítási/azonosító számát;

c)¹⁰⁸ a rendelés időpontját, a társadalombiztosítási támogatás jogcímét, a rendelt eszköznek a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közlemény alapján történő megnevezését és darabszámát;

d)¹⁰⁹ az egészségügyi szolgáltató – a szolgáltató működési engedélyezésére jogosult egészségügyi államigazgatási szerv által meghatározott – 9 jegyű szolgáltatói azonosítóját, a pro familia rendelés kivételével;

e)¹¹⁰

f) az orvos nevét, munkahelyének (rendelőjének) címét, telefonszámát és egészségügyi vállalkozás esetén az egészségügyi tevékenység végzésére jogosító működési engedély számát;

g) ¹¹¹

h) az orvos saját kezű aláírását és orvosi bélyegzőjének azonosítható lenyomatát;

i) ¹¹² szakorvosi javaslatra rendelhető eszköz esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos orvosi bélyegzőjének számát, valamint a szakorvosi javaslat keltét, továbbá a szakorvosi javaslatot adó orvos által végzett ellátást azonosító naplósorszámot,

j) ¹¹³ a kölcsönzés időtartamát a (7) bekezdésben foglaltak figyelembevételével, amennyiben az orvos az eszköz kölcsönzését rendeli el.

(3a) ¹¹⁴ A 19. számú mellékletben meghatározott eszközcsoportokba tartozó gyógyászati segédeszközöket az orvos az eszköz megnevezése helyett a 10 jegyű ISO kódhoz tartozó eszközcsoport megnevezésével is rendelheti.

(4) ¹¹⁵ Amennyiben a felíró orvos a támogatás jogcímét nem egyértelműen jelölte be, az eszközhöz „Általános” jogcímen a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közleményben foglalt támogatási összeg nyújtható.

(5) ¹¹⁶

(6) A társadalombiztosítási támogatással rendelt eszközre vonatkozóan javítást a vényen kizárólag az azt kiállító orvos végezhet. A gyógyászati segédeszközt kiadó forgalmazó a fejélen lévő, a betegre vonatkozó téves vagy hiányzó adatot javíthatja, illetőleg pótolhatja, ha az adat a beteg személyazonosító adatainak megállapítására alkalmas hivatalos okmánya alapján egyértelműen kiigazítható, pótolható. A javítást aláírással és bélyegzőlenyomattal hitelesíteni kell.

(7) ¹¹⁷ A 10. számú melléklet szerint kölcsönzés keretében kiszolgáltatható gyógyászati segédeszközök támogatással történő rendelésére az (1)–(6) bekezdésben foglaltakat értelemszerűen alkalmazni kell. A vényen az elrendelt kölcsönzés időtartamát is fel kell tüntetni. A kölcsönzési idő nem haladhatja meg az egy évet.

(8) ¹¹⁸ Ápolási gyógyászati segédeszközök körében a kölcsönzés időtartama egy beteg esetében tizenkét hónapon belül minimum két hét, maximum három hónap, mely egy alkalommal további három hónappal meghosszabbítható.

(9) ¹¹⁹ Az orvosnak a gyógyászati segédeszköz rendelésekor a beteget tájékoztatnia kell a Gtv. 44. §-ában foglaltakon túl a gyógyászati segédeszköz kihordási idejéről, rendeltetéséről, a társadalombiztosítási támogatás mértékéről, összegéről, a beteg által fizetendő összegről, illetve a vénybeváltás 90 napos határidejéről.

(10) ¹²⁰ A beteg – a 12. § (5) és (6) bekezdésében foglaltak és méltányossági kérelem alapján rövidebb kihordási idővel kiszolgált eszköz kivételével – a vényre történő felírással egyidejűleg a vény hátoldalán írásban nyilatkozik arról, hogy a gyógyászati segédeszköz kihordási idején belül részére azonos rendeltetésű gyógyászati segédeszközt társadalombiztosítási támogatással nem váltottak ki.

(11) ¹²¹ A sorozatgyártású gyógyászati segédeszköz második alkalommal történő rendelésekor, az adaptív és egyedi méretvétel alapján készült segédeszköz minden ismételt rendelésekor a beteg nyilatkozik az orvosnak, hogy az eszköz a rendeltetésének megfelelő használatra alkalmas volt-e, és a terápiás vagy ellátási célt elérte-e. A beteg nyilatkozatát az orvos a beteg dokumentációjában rögzíti, amit a beteg aláírásával igazol.

(12) ¹²² A kölcsönzött gyógyászati segédeszközt az OEP által meghatározott felépítésű egyedi azonosítóval kell ellátni, amely a szolgáltató által vezetett eszköznyilvántartás alapját képezi.

13/A. § ¹²³ (1) Azon gyógyászati segédeszközök esetében, amelyeknél a 10. számú melléklet feltételként előírja az ellenőrző főorvos ellenjegyzését (a továbbiakban: ellenjegyzéshez kötött eszköz), a 13. §-ban foglaltakon túl a vény érvényességének feltétele, hogy azon szerepeljen a (7) bekezdésben foglaltak szerinti egészségbiztosítói ellenjegyzés (a továbbiakban: ellenjegyzés).

(2) Az ellenjegyzéshez kötött eszközt rendelő orvos (a továbbiakban: eszközt rendelő orvos) az ellenjegyzés érdekében megküldi az OEP részére

a) a 13. §-ban foglaltaknak megfelelően kiállított vényt,

b) az eszköz rendelését alátámasztó diagnózissal kapcsolatos, a beteg állapotát, kórtörténetét és addig alkalmazott kezelését is ismertető egészségügyi dokumentációt,

c) a 13. § (11) bekezdése szerinti nyilatkozatot, és

d) a beteg arról szóló nyilatkozatát, hogy a rendelt eszköz funkciójára és működésére vonatkozó alapvető információkat ismeri, továbbá az eszközt a mindennapi életvitelhez rendszeresen használni kívánja és abban nem akadályozza a környezete vagy egyéb, a rendeléskor általa ismert körülmény.

(3) Amennyiben nem került sor a (2) bekezdés szerinti dokumentumoknak az ellenjegyzésre benyújtott vényhez történő csatolására, illetve azok hiányosak, és a rendelkezésre álló adatok alapján nem állapítható meg az (5) bekezdésben foglalt feltételek fennállása, az OEP 15 napos határidővel hiánypótlásra szólítja fel az eszközt rendelő orvost. Amennyiben nem történik meg a megadott határidőn belül a hiánypótlás, az ellenjegyzést el kell utasítani.

(4) Az OEP a (2) bekezdésben meghatározott dokumentumok kézhezvételétől számított 30 napon belül dönt az ellenjegyzésről, azzal, hogy az eljárási határidőbe nem számít be a (3) bekezdés szerinti időtartam.

(5) Az ellenjegyzés nem utasítható el abban az esetben, ha

a) a beteg a rendelt eszköz biztonságos és rendeltetésszerű használatára egészségügyi, fizikális és mentális állapota alapján rászorul és arra alkalmas,

b) a beteg a rendelt eszközt a mindennapi életvitelhez rendszeresen használni kívánja és abban nem akadályozza a környezete és egyéb, a rendeléskor általa ismert körülmény,

c) a beteg jogosult a rendelt eszközhöz nyújtott társadalombiztosítási támogatás igénybevételére, és

d) az eszköz rendelése a hatályos jogszabályokban előírt feltételeknek megfelelően történt.

(6) Amennyiben a (2) bekezdés szerinti dokumentumok és a rendelkezésre álló adatok alapján nem állapítható meg, hogy az (5) bekezdés a) és d) pontja szerinti feltételek fennállnak-e, az OEP a beteg háziorvosától és szakorvosától, valamint a szakterület szakfelügyelőjétől véleményt kérhet, továbbá szükség esetén – az Ebtv. 38/B. §-ában foglaltaknak megfelelően – helyszíni ellenőrzést tarthat.

(7) Az ellenjegyzés megadását vagy elutasítását a vény hátoldalán fel kell tüntetni a döntést hozó ellenőrző főorvos aláírásával, bélyegzőlenyomatával és dátummal ellátva.

(8) Amennyiben az ellenjegyzés megadására kerül sor, a (7) bekezdésben foglaltaknak megfelelően ellenjegyzett vényt az ellenjegyzést követő munkanapon a beteg részére meg kell küldeni, egyidejűleg az eszközt rendelő orvost tájékoztatni kell az ellenjegyzés megadásáról.

(9) Amennyiben az ellenjegyzés elutasítására kerül sor, a vényt érvényteleníteni kell, és az elutasítást követő 5 napon belül írásbeli indokolással együtt meg kell küldeni a beteg részére, egyidejűleg az eszközt rendelő orvost írásban tájékoztatni kell az elutasítás tényéről és okáról. Mind az indokolásnak, mind az eszközt rendelő orvosnak küldött tájékoztatásnak tartalmaznia kell a (10) bekezdés szerinti jogorvoslati lehetőség ismertetését.

(10) Az ellenjegyzés elutasítása ellen a beteg, illetve az eszközt rendelő orvos kifogással élhet. A kifogást az ellenjegyzés elutasításának kézhezvételétől számított 15 napon belül lehet benyújtani az OEP-hez. A kifogás tárgyában nem járhat el az OEP-nek ugyanaz a szervezeti egysége és ugyanaz a személy, aki az ellenjegyzés elutasítását eredményező eljárásban eljár. A kifogást a kézhezvételtől számított 30 napon belül kell elbírálni.

13/B. §¹²⁴ (1) Amennyiben a 10. számú mellékletben foglaltak szerint kötszer támogatással történő rendelkezésének feltétele a kezelés egészségbiztosító általi ellenjegyzése, a 13/A. §-ban foglaltakat a (2)–(11) bekezdés szerinti eltérésekkel kell alkalmazni.

(2) A beteg kezelőorvosa az ellenjegyzést – a 13/A. § (2) bekezdésében foglaltak helyett –

a) a beteg adatai (név, születési idő, lakcím vagy tartózkodási hely, TAJ), és

b) a kötszer rendelését alátámasztó diagnózissal kapcsolatos, a beteg állapotát és az addig alkalmazott kezelést is ismertető kórtörténeti összefoglaló benyújtásával kezdeményezheti.

(3) A (2) bekezdés szerinti egészségügyi dokumentációnak tartalmaznia kell

a) a részletes sebleírást,

b) az egyéb terápiás tényezők ismertetését,

c) a korábbi kezelések leírását, a kezelésekkkel elért eredmények bemutatását, és

d) a további terápiás terv leírását, ezen belül a kötszer típusát, várhatóan szükséges mennyiségét, a kötőcsere gyakoriságát, a kezelés további várható időtartamát.

(4) Amennyiben az ellenjegyzésre benyújtott dokumentáció nem vagy hiányosan tartalmazza a (2) és (3) bekezdésben foglaltakat, és a rendelkezésre álló adatok alapján nem állapítható meg a (7) bekezdésben foglalt feltételek fennállása, az OEP 8 napos határidővel hiánypótlásra szólítja fel a kötszert rendelő orvost. Amennyiben nem történik meg a megadott határidőn belül a hiánypótlás, az ellenjegyzést el kell utasítani.

(5) Az OEP a (2) bekezdésben meghatározott dokumentumok kézhezvételétől számított 15 napon belül dönt az ellenjegyzésről, azzal, hogy az eljárási határidőbe nem számít be a (4) bekezdés szerinti időtartam.

(6) Az ellenjegyzés megadását vagy elutasítását a benyújtott kórtörténeti összefoglalón kell feltüntetni a döntést hozó ellenőrző főorvos aláírásával, bélyegzőlenyomatával és dátummal ellátva.

(7) Az ellenjegyzést nem lehet elutasítani, amennyiben

a) a további kötszerrendelés szakmailag indokolt,

b) a kötszer jövőbeni várható hasznosulása megállapítható,

c) a beteg jogosult a rendelt kötszerhez nyújtott társadalombiztosítási támogatás igénybevételére, és

d) a kötszer rendelése a hatályos jogszabályokban előírt feltételeknek megfelelően történt.

(8) Amennyiben a (2) és (3) bekezdés szerinti dokumentumok alapján, illetve a rendelkezésre álló adatok alapján a további kötszerrendelés szakmai indokoltsága és a kötszer jövőbeni várható hasznosulása nem állapítható meg egyértelműen, az OEP erre vonatkozóan kiegészítő szakorvosi véleményt, illetve a szakterület szakfelügyelőségétől véleményt kérhet, továbbá szükség esetén – az Ebtv. 38/B. §-ában foglaltaknak megfelelően – helyszíni ellenőrzést tarthat.

(9) Amennyiben az ellenjegyzés megadására kerül sor, a (6) bekezdésben foglaltak szerint ellenjegyzett kórtörténeti összefoglalót a kezelőorvos részére kell az ellenjegyzést követő munkanapon megküldeni, egyidejűleg a beteget tájékoztatni kell az ellenjegyzés megadásáról.

(10) Az ellenjegyzés 4 hónapig érvényes. Az ellenjegyző főorvos 4 hónapnál hosszabb érvényességi időt állapíthat meg, amennyiben

a) a beteg alap és egyéb betegsége,

b) a seb várható gyógyulása, és

c) a folytatni javasolt terápia

azt indokoltá teszi.

(11) Amennyiben az ellenjegyzés elutasítására kerül sor, az elutasítást követő 5 napon belül írásbeli indokolással együtt tájékoztatni kell a beteget és a beteg kezelőorvosát. A tájékoztatásnak tartalmaznia kell a 13/A. § (10) bekezdése szerinti jogorvoslati lehetőség ismertetését.

14. § (1) A gyógyászati segédeszköz átvételét a beteg, illetve a gyógyászati segédeszközt a nevében kiváltó személy a vényen aláírásával igazolja.

(2) Helyettesítés esetén – beleértve azt az esetet is, amikor az egy vényen rendelt, illetve a ténylegesen kiszolgáltattott gyógyászati segédeszközök mennyisége eltér –

a) a ténylegesen kiszolgált gyógyászati segédeszközhöz nyújtható támogatási összeg nem haladhatja meg az orvos által eredetileg rendelt gyógyászati segédeszközhöz nyújtható támogatási összeget, és

b) ¹²⁵ a ténylegesen kiszolgált mennyiség nem haladhatja meg a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közleményben a kiszolgáltattott eszköz kihordási idejére meghatározott maximálisan kiszolgáltatható mennyiséget.

(3) A rendelt gyógyászati segédeszköz csak azonos rendeltetésű eszközcsoporton belüli funkcionálisan egyenértékű eszközzel helyettesíthető.

(4) Amennyiben az orvos a vényen rendeléskor a helyettesíthetőséget nem zárta ki, a gyógyszerati segédeszközt kiszolgáltató köteles a helyettesítés lehetőségéről a gyógyszerati segédeszközt kiváltó személyt tájékoztatni. Helyettesítés esetén a gyógyszerati segédeszközt kiváltó személy a vényen aláírásával igazolja, hogy a helyettesítéssel egyetért.

(4a)¹²⁶ A gyógyszerati segédeszközt kiváltó személy a vényen aláírásával igazolja, hogy a gyógyszerati segédeszközt kiszolgáltató – a Gtv. 9. §-ában foglaltaknak megfelelően – a gyógyszerati segédeszköz kiszolgáltatása során tájékoztatta az azonos funkcionális csoportba tartozó alacsonyabb térítési díjú gyógyszerati segédeszközről, az adott termékek közfinanszírozás alapjául elfogadott áráról, társadalombiztosítási támogatásáról és a térítési díjak közötti különbségekről.

(5) Közgyógyellátás jogcímén rendelt gyógyszerati segédeszköz csak az orvos által eredetileg rendelt gyógyszerati segédeszközzel azonos, vagy annál alacsonyabb közfinanszírozás alapját képező árú, szintén közgyógyellátás jogcímén rendelhető eszközzel helyettesíthető. Eltérő esetben a közgyógyellátás jogcíme nem érvényesíthető.

(6) Az orvos által felírt egyedi méretvétel alapján készült, valamint méltányossági kérelem alapján rendelt gyógyszerati segédeszköz nem helyettesíthető.

(7)¹²⁷ A vény a kiállításától számított 90 napig, méltányossági kérelem alapján támogatott gyógyszerati segédeszköz esetében az engedély jogerőre emelkedésétől számított 90 napig váltható be.

(8)¹²⁸ A vény alapján akkor számolható el társadalombiztosítási támogatás, amennyiben:

a)¹²⁹ azon a 13. § (3), (3a) és (4) bekezdésében felsorolt adatokon túl szerepel

aa) az egyedi méretvétel alapján gyártott eszköz esetében a beteg általi megrendelés (vénybeváltás) dátuma;

ab)¹³⁰ a kiszolgáltatót gyógyszerati segédeszköznek a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közlemény alapján történő megnevezése, darabszáma;

ac) a kiszolgáltatót eszköz bruttó támogatási összege;

ad) a kiszolgáltatót eszköz kiadásának dátuma;

ae) az átvevő aláírása; és

b)¹³¹ kiállításának és az eszköz kiadásának dátuma között legfeljebb 150 nap telt el sorozatgyártású és adaptív gyógyszerati segédeszköz esetében;

c)¹³² kiállításának és az eszköz kiadásának dátuma között legfeljebb 180 nap telt el egyedi méretvétel alapján készült gyógyszerati segédeszköz esetében.

(9) A vényt a rendelt gyógyszerati segédeszköz kiadása után a forgalmazó érvényteleníti, valamint az OEP kérelmére az OEP-hez vagy az OEP területi szervéhez továbbítja.

(10)¹³³ A 11. § (4) bekezdésében foglaltak kivételével

a)¹³⁴ a sorozatgyártású és adaptív gyógyszerati segédeszköz esetében a beteg számára az eszközhez nyújtott támogatásra vonatkozó feltételeket az eszköz kiadásakor érvényes, a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közleményben foglaltak szerint,

b)¹³⁵ az egyedi méretvétel alapján készült gyógyszerati segédeszköz esetében a beteg számára az eszközhez nyújtott támogatásra vonatkozó feltételeket az eszköz megrendelésekor érvényes, a Gtv. 33. § (3) bekezdése szerinti közleményben foglaltak szerint

kell alkalmazni.

15. § (1) A támogatással rendelt, egyedi méretvétel alapján készült gyógyszerati segédeszköz alkalmazását a beteg véleményeztetni az azt rendelő orvossal. Amennyiben az orvos a gyógyszerati segédeszközt nem tartja megfelelőnek, erről értesíti a gyártót vagy annak meghatalmazott képviselőjét és az OEP-et.

(2)¹³⁶ A forgalmazó, illetve a gyártó vagy annak meghatalmazott képviselője a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közleményben meghatározott sorozatgyártású, illetve adaptív gyógyszerati segédeszközt termékazonosító EAN kóddal köteles ellátni.

(3)¹³⁷

(4)¹³⁸ A gyógyszerati segédeszköz kiszolgáltatása során – az egyedi méretvétel alapján készült eszközök kivételével – a támogatással kiszolgáltatót és kölcsönzött eszköz árát, kölcsönzési díját, a támogatás mértékét és nettó összegét, továbbá a beteg által fizetendő nettó térítési vagy kölcsönzési díjat a beteg számára hozzáférhető módon közzé kell tenni. A tájékoztatóban egyértelműen jelezni kell, hogy a közzétett ár, kölcsönzési és térítési díj az áfát nem tartalmazza.

(5) A (4) bekezdés szerinti információról, az eszköz gyártójáról vagy annak meghatalmazott képviselőjéről és elérhetőségéről, továbbá a használati útmutatóban foglaltakról vakok és gyengénlátók részére kérésükre szóbeli tájékoztatást kell adni.

16. § (1)¹³⁹ A támogatott eszköz árához, illetve kölcsönzési díjához nyújtható támogatási összeg

a) az egy vényen 98%-os támogatással rendelt eszközök esetében, amennyiben a rendelt eszközök közfinanszírozás alapjául elfogadott, általános forgalmi adóval növelt (bruttó) ára együttesen a 250 000 forintot meghaladja (a továbbiakban: bruttó értékösszeg), a rendelt eszközök bruttó értékösszegének és 5000 forintnak a különbözete,

b)¹⁴⁰ az a) pont alá nem tartozó esetekben a Gtv. 33. § (6) bekezdése szerinti közlemény szerinti nettó támogatási összeg általános forgalmi adóval növelt (bruttó) összege.

(2)¹⁴¹ Tilos a társadalombiztosítási támogatással rendelhető gyógyszerati segédeszköz beteg által fizetendő térítési díjának az eszköz gyártója vagy annak meghatalmazott képviselője, továbbá a kiszolgáltató által bármilyen közvetlen vagy közvetett formában történő csökkentése, átvállalása, elengedése.

17. § (1) Ez a rendelet – a (2) bekezdés kivételével – a kihirdetését követő 15. napon lép hatályba.

(2) A (8) bekezdés 2007. április 1-jén lép hatályba.

(3) Az e rendeletben foglaltakat a hatálybalépését követően indult eljárásokban kell alkalmazni.

(4) Az e rendeletben foglaltakat az e rendelet hatálybalépését követően kiváltott gyógyszerati segédeszköz esetében kell alkalmazni.

(5)–(8)¹⁴²

18. §¹⁴³ (1) A gyógyszerati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendeléséről, forgalmazásáról, javításáról és

kölszönéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet módosításáról szóló 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet (a továbbiakban: R. Mód.)

a) 1. mellékletével módosított 10. számú mellékletben és

b) 2. mellékletével megállapított 18. számú mellékletben

foglaltakat 2011. február 1-jétől kell alkalmazni. Az R. Mód. hatálybalépését megelőző napon hatályos 10. számú mellékletben foglaltakat 2011. január 31-ig kell alkalmazni.

(2) Az R. Mód 3. §-ával módosított 10/F. § (4) bekezdésében foglaltakat azon gyógyászati segédeszközök esetében kell alkalmazni, amelyek támogatással történő rendelkezése 2011. január 1-jét követően szűnt meg.

(3) ¹⁴⁴ A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendelkezéséről, forgalmazásáról, javításáról és kölszönéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet módosításáról szóló 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelettel (a továbbiakban: Módr2.) megállapított 13/A. §-t a Módr2. hatálybalépését követően ellenjegyzésre benyújtottvényekre kell alkalmazni.

(4) ¹⁴⁵ A Módr2. által megállapított 13/B. §-t abban az esetben, ha a kötszeres terápia a Módr2. hatálybalépésekor már megkezdődött, a kötszeres terápia megkezdésétől számított 5. hónap végétől kell alkalmazni, amennyiben az 5. hónap a Módr2. által megállapított 13/B. § hatálybalépését követően ér véget. Abban az esetben, ha a Módr2. által megállapított 13/B. § hatálybalépésekor már megkezdett kötszeres terápiából a Módr2. által megállapított 13/B. § hatálybalépését követően 30 napnál kevesebb van hátra és a kötszeres terápia folytatása szükséges, a már megkezdett kötszeres terápia a 13/B. § szerinti eljárás lefolytatásáig, de legfeljebb a Módr2. által megállapított 13/B. § hatálybalépését követő 30. napig folytatható.

(5) ¹⁴⁶ Amennyiben az OEP főigazgatója a Módr2. által megállapított 13/A. és 13/B. § szerinti eljárás lefolytatására külön szervezeti egységeket jelöl ki, egyidejűleg az OEP honlapján tájékoztatásul közzé kell tenni a kijelölt szervezeti egységek nevét és elérhetőségét. A kijelölésről szóló tájékoztató közzétételétől az ellenjegyzés iránti eljárás a kijelölt szervezeti egységnél kezdeményezhető. Amennyiben az ellenjegyzéshez kötött eszköz rendelő orvos nem a beteg lakóhelye, illetve tartózkodási helye szerint illetékes kijelölt szervezeti egységnél kezdeményezte az ellenjegyzést, az ügyet a benyújtott iratokkal együtt 5 napon belül át kell tenni az illetékes szervezeti egységhez.

(6) ¹⁴⁷ A Módr2. által megállapított 10. számú melléklet – a 2. sorának kivételével – és a Módr2. által megállapított 18. mellékletet 2012. február 1-jétől kell alkalmazni. A Módr2. által megállapított 10. számú melléklet 2. sorát 2012. január 1-jétől kell alkalmazni.

(7) ¹⁴⁸ A gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásáról, támogatással történő rendelkezéséről, forgalmazásáról, javításáról és kölszönéséről szóló 14/2007. (III. 14.) EüM rendelet, valamint a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölszönésének 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) ¹⁴⁹ A 10. számú mellékletben foglalt táblázatnak a Módr3. 1. mellékletével módosított 487. és 867–881. sorában foglaltakat 2013. január 1-jétől kell alkalmazni. A 10. számú mellékletben foglalt táblázatnak a Módr3. hatálybalépését megelőző napon hatályos 487. és 867–881. sorát 2012. december 31-éig kell alkalmazni.

(9) ¹⁵⁰ 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 fixációs eljárásokban kell alkalmazni. A fixációs eljárás során hozott határozat alkalmazásának kezdőidőpontjáig az OEP által korábban megállapított támogatási technikát kell alkalmazni.

(10) ¹⁵¹ Az OEP a 2012. II. félévében lefolytatandó fixációs 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.

18/A. § ¹⁵² (1) Az egyes gyógyászati segédeszközökkel és orvostechnikai eszközökkel kapcsolatos miniszteri rendeletek módosításáról szóló 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelettel (a továbbiakban: Módr4.) megállapított 4. § (2) bekezdés g) pontját az annak hatálybalépését ¹⁵³ követően indult eljárásokban kell alkalmazni.

(2) Az OEP az internetes eszközkatalógust – a rendelkezésre álló adatok alapján – a Módr4. hatálybalépését ¹⁵⁴ követő hatvan napon belül kiegészíti a Módr4. által megállapított 10/F. § (3) bekezdés d) pontja szerinti adatokkal.

(3) A Gtv. 33. § (6) bekezdése alapján megjelenő közleménynek a Módr4. által megállapított 10/G. §-ban foglaltaknak az annak hatálybalépését ¹⁵⁵ követő harmadik hónapban kell első alkalommal megfelelnie.

(4) A Módr4. által megállapított 12. § (6b), (9) és (10) bekezdését az azok hatálybalépését ¹⁵⁶ megelőzően rendelt eszközök tekintetében nem kell alkalmazni.

L. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez ¹⁵⁷

Az orvostechnikai eszközökről szóló miniszteri rendelet (R.) szerint forgalmazott eszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásához szükséges kérelem adattartalma

1. A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerint a kérelem típusának megjelölése [még be nem fogadott gyógyászati segédeszköz támogatásának megállapítására, már befogadott gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának emelésére, már befogadott gyógyászati segédeszköz nevének megváltoztatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz más funkcionális csoportban (alcsoportban) történő támogatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz méretváltoztatására vagy új méretváltozata ártámogatásának megállapítására]

2. A kérelem azonosító adatai

2.1. A kérelmezett eszköz megnevezése és kiserelése a kérelem 4.1. pontjával megegyezően

2.2. A kérelmezett eszköz ISO kódja a kérelem 4.2. pontjával megegyezően

2.3. A kérelmezett eszköz alkalmazási területe BNO megadásával a kérelem 7.1. pontjával megegyezően

2.4. A kérelmezett eszköz árajánlata a kérelem 9.1. pontjával megegyezően

2.5. A kérelmezett támogatási % a kérelem 9.2. pontjával megegyezően

3. A kérelmező adatai

3.1. Társadalombiztosítási támogatást kérelmező, a gyógyászati segédeszköz gyártója, vagy a gyártó meghatalmazott képviselője (a továbbiakban: kérelmező)

3.1.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.1.2. Honlap és e-mail cím

3.1.3. Kapcsolattartó neve, elérhetősége, telefon/faxszáma, e-mail címe

3.2. A termék gyártója (amennyiben nem a termék gyártója a kérelmező)

3.2.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.2.2. Honlap és e-mail cím

3.3. A kérelmező mely szakmai/érdekvédelmi szervezetnek, ipartestületnek tagja, azonosító száma

3.4. Nyilatkozat arról, hogy rendelkezik-e a kérelmező kijelölt vagy akkreditált tanúsító szervezet által tanúsított minőségirányítási rendszerrel. Ha igen:

3.4.1. A tanúsítvány száma

3.4.2. A tanúsítvány érvényessége

3.4.3. A tanúsított tevékenység

3.4.4. Milyen szabvány/előírás alapján van tanúsítva

4. Az eszköz azonosító adatai

4.1. Az eszköz megnevezése, kiszerezése

4.2. ISO kódja

4.3. EAN kódja

4.4. Típus/modell neve

4.5. Kereskedelmi vámtarifá száma

4.6. Áfa kulcsa

4.7. A termék besorolása az R. 9. számú melléklete szerinti osztályba sorolási szabályok alapján

4.8. Nyilatkozat arról, hogy az eszköz sorozatgyártású vagy adaptív-e

5. Az eszköz ismertetése

5.1. Az eszköz (és tartozékai) anyagának, több anyag esetén az összetevők nevének és százalékos összetételének leírása (beleértve a bevonó és színező anyagok pontos leírását is) (vagy az ide vonatkozó adatok helyének megjelölése a beadott műszaki dokumentációban)

5.2. Az eszköz egyszerű leírása és alkalmazási célja: a címkén és a használati útmutatóban is megadott alkalmazási célja, hatásmódja, ismertető fénykép, rajz, prospektus (működésének a leírása, magyarázata)

5.3. Tartozékok, kiegészítők

5.3.1. A rendeltetésszerű működéshez szükséges (és az árban foglalt) tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.2. A rendeltetésszerű működéshez esetenként szükséges és az árban nem kifejezett, az alapfelszereltségen túli speciális, külön rendelhető tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.3. A rendeltetésszerű használatához elengedhetetlen tartozékok, kiegészítők tételes felsorolása

5.4. A kérelmezett eszközre jellemzően használt és értelmezett mennyiségi és minőségi adatok specifikált/funkcionális műszaki jellemzők

5.5. A kérelmezett kereskedelmi csomagolási és mennyiségi egység leírása

5.6. Javaslat az eszköz kihordási idejére

5.7. Egyéb raktározási (fény-, hőmérséklet-, helyzetérzékenység), eltarthatósági (lejárati, eltarthatósági, hitelesítési idő), szállíthatósági (törekenység, nedvességérzékenység) információk az eszközzel kapcsolatban

6. Tartós használatú eszköz jótállási, karbantartási, szervizadatai

6.1. Tervezett élettartam rendeltetésszerű használat, rendszeres szakszerű átvizsgálás és szükségsszerű javítások esetén

6.2. A gyártó által egyoldalúan vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló kormányrendelettel eltérő többletjótállási idő

6.3. Szervizállomások neve, címe, telefon/faxszáma

6.4. Nyilatkozat arról, hogy az alkatrészellátás folyamatossága biztosított-e

6.5. Nyilatkozat a javítások vállalt határidejéről

6.6. Nyilatkozat arról, hogy a javítás időtartama alatt csereeszköz biztosított-e

7. Az eszköz orvosszakmai jellemzői

7.1. A kérelmező javaslata az eszköz alkalmazási területére vonatkozó, „A betegségek és az egészséggel kapcsolatos problémák nemzetközi statisztikai osztályozása” szerinti BNO-WHO besorolásra

7.2. Az eszköz szükségességének ideje/jellemzője a különböző alkalmazásokban (akut, krónikus, élethosszig tartó ellátásban alkalmazott termék)

7.3. Nyilatkozat arról, hogy szükséges-e az eszköz rendeltetésszerű használatához beállítás, adaptáció vagy betanítás

7.3.1. Ha igen: nyilatkozat arról, hogy ki végzi (orvos, asszisztens, gyógytornász, egyéb) és hol

7.4. Azonos vagy hasonló rendeltetésű támogatott gyógyászati segédeszköz/segédeszközök megnevezése

7.5. Az eszköz rendelkezésére, forgalmazására, használatára vonatkozó (esetleges) különleges szabály/szabályok, feltétel/feltételek

8. Az eszköz megfelelőségi igazolása

8.1. A 2. § (4) y) pontja szerinti regisztrációról szóló igazolás száma

8.1.1. Az igazolás kiadásának dátuma

8.1.2. Az igazolás érvényességi ideje

8.2. A gyártói megfelelőségi nyilatkozat száma, dátuma

8.3. Az I.-nél magasabb osztály esetén

8.3.1. Az EK tanúsítványt kiadó szervezet neve, címe és négyjegyű azonosító kódja

8.3.2. Az EK tanúsítvány kiállításának dátuma, érvényességi ideje

9. Az eszköz árára, társadalombiztosítási támogatására vonatkozó paraméterek

9.1. Árajánlat (nettó fogyasztói ár Ft/mennyiségi egység)

A 2. § (4) bekezdés q) pontja szerinti nyilatkozatot alátámasztó számítások

9.2. A kérelmezett társadalombiztosítási támogatás mértéke és módszere

9.3. Az eszközzel azonos funkcionális (ISO) csoportba tartozó eszközök társadalombiztosítási támogatása Magyarországon

9.4. A gyártó által forgalmazott – esetleg eltérő elnevezésű – eszköz termelői ára az Európai Közösség országában

10. Az eszköz hatékonyságát alátámasztó tudományos bizonyítékok bemutatása

10.1. Nyilatkozat arról, hogy készült-e átfogó technológia-elemzési tanulmány az eszközzel kapcsolatban (gyógyszer-GYSE, vagy kórházi ellátás, műtét - GYSE összehasonlító, GYSE-GYSE műszaki, funkcionális összehasonlítás minőség, garancia, értékállóság alapján) (Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez módszertani irányelv figyelembevételével)

11. Szakorvosi vélemény

11.1. Nyilatkozat arról, hogy klinika vagy megyei kórház által kiállított vagy korábban országos intézettől beszerzett, öt évnél nem régebbi szakorvosi vélemény rendelkezésre áll-e

11.2. Az eszköz pontos megnevezése, meghatározása

11.3. A vélemény elkészítésének módja (hány betegen, milyen körülmények között történt az eszköz kipróbálása, összehasonlító vizsgálatok)

11.4. Klinikai dokumentáció

11.5. Klinikai alkalmasság

11.6. A használati útmutató megfelelőségének véleményezése (szakszerűség, érthetőség)

11.7. Javasolt indikációs területek

11.8. Kontraindikáció, indoklással

11.9. Felírási/felírhatósági szakmai feltételek

11.10. Felírással jogosult orvosok meghatározása

11.11. Egyéb összehasonlítás hasonló eszközökkel, műszaki és minőségi észrevételek

11.12. Állásfoglalás arra vonatkozóan, hogy az eszköz gyógyászati segédeszközként való használatával egyetért-e

11.13. A véleményező neve, szakképzettségei, beosztása, munkahelye, a vélemény kiadásának kelte

Az IVD-rendelet szerinti önellenőrzésre szolgáló in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök gyógyászati segédeszközként társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásához szükséges kérelem adattartalma

1. A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerint a kérelem típusának megjelölése [még be nem fogadott gyógyászati segédeszköz támogatásának megállapítására, már befogadott gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának emelésére, már befogadott gyógyászati segédeszköz nevének megváltoztatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz más funkcionális csoportban (alcsoportban) történő támogatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz méretváltoztatására vagy új méretváltozata ártámogatásának megállapítására]
2. A kérelem azonosító alapadatai
 - 2.1. A kérelmezett eszköz megnevezése és kiserelése a kérelem 4.1. pontjával megegyezően
 - 2.2. A kérelmezett eszköz ISO kódja a kérelem 4.2. pontjával megegyezően
 - 2.3. A kérelmezett eszköz alkalmazási területe BNO megadásával a kérelem 7.1. pontjával megegyezően
 - 2.4. A kérelmezett eszköz árajánlata a kérelem 9.1. pontjával megegyezően
 - 2.5. A kérelmezett támogatási % a kérelem 9.2. pontjával megegyezően
3. A kérelmező adatai
 - 3.1. Társadalombiztosítási támogatást kérelmező, a gyógyászati segédeszköz gyártója, vagy a gyártó meghatalmazott képviselője (a továbbiakban: kérelmező)
 - 3.1.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám
 - 3.1.2. Honlap és e-mail cím
 - 3.1.3. Kapcsolattartó neve, elérhetősége, telefon/faxszáma, e-mail címe
 - 3.2. A termék gyártója (amennyiben nem a termék gyártója a kérelmező)
 - 3.2.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám
 - 3.2.2. Honlap és e-mail cím
 - 3.3. A kérelmező mely szakmai/érdekvédelmi szervezetnek, ipartestületnek tagja, azonosító száma
 - 3.4. Nyilatkozat arról, hogy rendelkezik-e a kérelmező kijelölt vagy akkreditált tanúsító szervezet által tanúsított minőségirányítási rendszerrel
4. Az eszköz azonosító adatai
 - 4.1. Az eszköz megnevezése, kiserelése
 - 4.2. ISO kódja
 - 4.3. EAN kódja
 - 4.4. Típus/modell neve
 - 4.5. Kereskedelmi vámtarifá besorolása
 - 4.6. Áfa kulcsa
5. Az eszköz ismertetése
 - 5.1. Az eszköz (és tartozékai) anyagának, több anyag esetén az összetevők nevének és százalékos összetételének leírása (beleértve a bevonó és színező anyagok pontos leírását is) (vagy az ide vonatkozó adatok helyének megjelölése a beadott műszaki dokumentációban)
 - 5.2. Az eszköz egyszerű leírása és alkalmazási célja: a címkén és a használati útmutatóban is megadott, az IVD-rendelet 2. § (1) bekezdés h) pontja szerinti alkalmazási célja, hatásmódja, ismertető fénykép, rajz, prospektus (működésének a leírása, magyarázata)
 - 5.3. Tartozékok, kiegészítők
 - 5.3.1. A rendeltetésszerű működéshez szükséges (és az árban foglalt) tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása
 - 5.3.2. A rendeltetésszerű működéshez esetenként szükséges és az árban nem kifejezett, az alapfelszereltségen túli speciális, külön rendelhető tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása
 - 5.3.3. A rendeltetésszerű használatához elengedhetetlen tartozékok, kiegészítők tételes felsorolása
 - 5.4. A kérelmezett eszközre jellemzően használt és értelmezett mennyiségi és minőségi adatok, specifikált/funkcionális műszaki jellemzők
 - 5.5. A kérelmezett kereskedelmi csomagolási és mennyiségi egység leírása
 - 5.6. Javaslat az eszköz kihordási idejére
 - 5.7. Egyéb raktározási (fény-, hőmérséklet-, helyzetérzékenység), eltarthatósági (lejárat, eltarthatósági, hitelesítési idő), szállíthatósági (törekenység, nedvességérzékenység) információk az eszközzel kapcsolatban
6. Az eszköz jótállási, karbantartási, szervizadatai
 - 6.1. Tervezett élettartam rendeltetésszerű használat, rendszeres szakszerű átvizsgálás és szükségsszerű javítások esetén

6.2. A gyártó által egyoldalúan vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló kormányrendelettel eltérő többletjótállási idő

6.3. Szervizállomások neve, címe, telefon/faxszáma

6.4. Nyilatkozat arról, hogy az alkatrészellátás folyamatossága biztosított-e

6.5. Nyilatkozat a javítások vállalt határidejéről

6.6. Nyilatkozat arról, hogy a javítás időtartama alatt csereeszköz biztosított-e

7. Az eszköz orvosszakmai jellemzői

7.1. A kérelmező javaslata az eszköz alkalmazási területére vonatkozó, „A betegségek és az egészséggel kapcsolatos problémák nemzetközi statisztikai osztályozása” BNO-WHO szerinti besorolásra

7.2. Az eszköz szükségességének ideje/jellemzője a különböző alkalmazásokban (akut, krónikus, élethosszig tartó ellátásban alkalmazott termék)

7.3. Nyilatkozat arról, hogy szükséges-e az eszköz rendeltetésszerű használatához beállítás, adaptáció vagy betanítás

7.3.1. Ha igen: nyilatkozat arról, hogy ki végzi (orvos, asszisztens, egyéb) és hol

7.4. Azonos vagy hasonló rendeltetésű támogatott gyógyászati segédeszköz/segédeszközök megnevezése

7.5. Az eszköz rendelkezésére, forgalmazására, használatára vonatkozó (esetleges) különleges szabály/szabályok, feltétel/feltételek

8. Az eszköz megfelelőségi igazolása

8.1. Az EEKH nyilvántartásba vételi igazolásának száma

8.1.1. Az igazolás kiadásának dátuma

8.2. A gyártói megfelelőségi nyilatkozat száma, kiállításának dátuma

8.3. Az EK tanúsítványt kiadó szervezet neve, címe és négyjegyű azonosító kódja

8.4. Az EK tanúsítvány kiállításának dátuma

8.5. Az EK tanúsítvány érvényességi ideje

9. Az eszköz árára, társadalombiztosítási támogatására vonatkozó paraméterek

9.1. Árajánlat (nettó fogyasztói ár Ft/mennyiségi egység)

A 2. § (4) bekezdés q) pontja szerinti nyilatkozatot alátámasztó számítások

9.2. A kérelmezett társadalombiztosítási támogatás mértéke és módszere

9.3. Az eszközzel azonos funkcionális (ISO) csoportba tartozó eszközök társadalombiztosítási támogatása Magyarországon

9.4. A gyártó által forgalmazott – esetleg eltérő elnevezésű – eszköz termelői ára az Európai Közös országokban

10. Az eszköz hatékonyságát alátámasztó tudományos bizonyítékok bemutatása

10.1. Nyilatkozat arról, hogy készült-e átfogó technológia-elemzési tanulmány az eszközzel kapcsolatban (gyógyszer-GYSE, kórházi ellátás, műtét - GYSE összehasonlító, GYSE-GYSE műszaki, funkcionális összehasonlítás minőség, garancia, értékállóság alapján) (Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez módszertani irányelv figyelembevételével)

11. Szakorvosi vélemény

11.1. Nyilatkozat arról, hogy klinika vagy megyei kórház által kiállított vagy korábban országos intézettől beszerzett, öt évnél nem régebbi szakorvosi vélemény rendelkezésre áll-e

11.2. Az eszköz pontos megnevezése, meghatározása

11.3. A vélemény elkészítésének módja (hány betegen, milyen körülmények között történt az eszköz kipróbálása, összehasonlító vizsgálatok)

11.4. Klinikai dokumentáció

11.5. Klinikai alkalmasság

11.6. A használati útmutató megfelelőségének véleményezése (szakszerűség, érthetőség)

11.7. Javasolt indikációs területek

11.8. Kontraindikáció, indoklással

11.9. Felírási/felírhatósági szakmai feltételek

11.10. Felírási jogosult orvosok meghatározása

11.11. Egyéb összehasonlítás hasonló eszközökkel, műszaki és minőségi észrevételek

11.12. Állásfoglalás arra vonatkozóan, hogy az eszköz gyógyászati segédeszközként való használatával egyetért-e

11.13. A véleményező neve, szakképzettségei, beosztása, munkahelye, a vélemény kiadásának kelte

3. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁵⁹

A nem orvostechnikai eszköz státusú gyógyászati segédeszköz társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásához szükséges kérelem adattartalma

Nem tölthető ki orvostechnikai eszközökre, humán és állati eredetű transzplantátumokra, szövetekre vagy sejtekre; egyéb, a külön jogszabály szerint gyógyszernek minősülő termékre (ideértve a humán vérszármazékból készült gyógyszereket is), a munkavédelemről szóló törvény hatálya alá tartozó egyéni védőeszközökre; valamint kozmetikai termékekre.

1. A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerint a kérelem típusának megjelölése [még be nem fogadott gyógyászati segédeszköz támogatásának megállapítására, már befogadott gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának emelésére, már befogadott gyógyászati segédeszköz nevének megváltoztatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz más funkcionális csoportban (alcsoportban) történő támogatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz méretváltoztatására vagy új méretváltozata ártámogatásának megállapítására]

2. A kérelem azonosító adatai

2.1. A kérelmezett eszköz megnevezése és kiszerezése a kérelem 4.1. pontjával megegyezően

2.2. A kérelmezett eszköz ISO kódja a kérelem 4.2. pontjával megegyezően

2.3. A kérelmezett eszköz alkalmazási területe BNO megadásával a kérelem 7.1. pontjával megegyezően

2.4. A kérelmezett eszköz árajánlata a kérelem 9.1. pontjával megegyezően

2.5. A kérelmezett támogatási % a kérelem 9.2. pontjával megegyezően

3. A kérelmező adatai

3.1. Társadalombiztosítási támogatást kérelmező, a gyógyászati segédeszköz gyártója, vagy a gyártó meghatalmazott képviselője (a továbbiakban: kérelmező)

3.1.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.1.2. Honlap és e-mail cím

3.1.3. Kapcsolattartó neve, elérhetősége, telefon/faxszáma, e-mail címe

3.2. A termék gyártója (amennyiben nem a termék gyártója a kérelmező)

3.2.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.2.2. Honlap és e-mail cím

3.3. A kérelmező mely szakmai/érdekvédelmi szervezetnek, ipartestületnek tagja, azonosító száma

3.4. Nyilatkozat arról, hogy rendelkezik-e a kérelmező kijelölt vagy akkreditált tanúsító szervezet által tanúsított minőségirányítási rendszerrel. Ha igen:

3.4.1. A tanúsítvány száma

3.4.2. A tanúsítvány érvényessége

3.4.3. A tanúsított tevékenység

3.4.4. Milyen szabvány/előírás alapján van tanúsítva

4. Az eszköz azonosító adatai

4.1. Az eszköz megnevezése, kiszerezése

4.2. ISO kódja

4.3. EAN kódja

4.4. Típus/modell neve

4.5. Kereskedelmi vámtarifa besorolása

4.6. Áfa kulcsa

5. Az eszköz ismertetése

5.1. Az eszköz és tartozékai anyagának, több anyag esetén az összetevők nevének és százalékos összetételének leírása (beleértve a bevonó és színező anyagok pontos leírását is) (vagy az ide vonatkozó adatok helyének megjelölése a beadott műszaki dokumentációban)

5.2. Az eszköz egyszerű leírása és alkalmazási célja: ismertető fénykép, rajz, prospektus (működésének a leírása, magyarázata)

5.3. Tartozékok, kiegészítők

5.3.1. A rendeltetésszerű működéshez szükséges (és az árban foglalt) tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.2. A rendeltetésszerű működéshez esetenként szükséges és az árban nem kifejezett, az alapfelszereltségen túli speciális, külön rendelhető tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.3. A rendeltetésszerű használatához elengedhetetlen tartozékok, kiegészítők tételes felsorolása

- 5.4. A kérelmezett eszközre jellemzően használt és értelmezett mennyiségi és minőségi adatok, specifikált műszaki jellemzők
- 5.5. A kérelmezett kereskedelmi csomagolási és mennyiségi egység leírása
- 5.6. Javaslat az eszköz kihordási idejére
- 5.7. Egyéb raktározási (fény-, hőmérséklet-, helyzetérzékenység), eltarthatósági (lejárat, eltarthatósági, hitelesítési idő), szállíthatósági (törekenység, nedvességérzékenység) információk az eszközzel kapcsolatban
6. Az eszköz jótállási, karbantartási, szervizadatai
 - 6.1. Tervezett élettartam rendeltetésszerű használat, rendszeres szakszerű átvizsgálás és szükségsszerű javítások esetén
 - 6.2. A gyártó által egyoldalúan vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló kormányrendelettel eltérő többletjótállási idő
 - 6.3. Szervizállomások neve, címe, telefon/faxszáma
 - 6.4. Nyilatkozat arról, hogy az alkatrészellátás folyamatossága biztosított-e
 - 6.5. Nyilatkozat a javítások vállalt határidejéről
 - 6.6. Nyilatkozat arról, hogy a javítás időtartama alatt csereeszköz biztosított-e
7. Az eszköz orvosszakmai jellemzői
 - 7.1. A kérelmező javaslata az eszköz alkalmazási területére vonatkozó, „A betegségek és az egészséggel kapcsolatos problémák nemzetközi statisztikai osztályozása” szerinti BNO-WHO besorolásra
 - 7.2. Az eszköz szükségességének ideje/jellemzője a különböző alkalmazásokban (akut, krónikus, élethosszig tartó ellátásban alkalmazott termék)
 - 7.3. Nyilatkozat arról, hogy szükséges-e az eszköz rendeltetésszerű használatához beállítás, adaptáció vagy betanítás
 - 7.3.1. Ha igen: nyilatkozat arról, hogy ki végzi (orvos, asszisztens, gyógytornász, egyéb) és hol
 - 7.4. Azonos vagy hasonló rendeltetésű támogatott gyógyászati segédeszköz/segédeszközök megnevezése
 - 7.5. Az eszköz rendelkezésére, forgalmazására, használatára vonatkozó (esetleges) különleges szabály/szabályok, feltétel/feltételek
8. Az eszköz megfelelési igazolása
 - 8.1. Nyilatkozat arra vonatkozóan, hogy rendelkezik-e a gyártó a termékre vonatkozóan a követelmények megfelelését igazoló dokumentumokkal
 - 8.2. A tanúsítvány száma, érvényessége
 - 8.3. A tanúsított termék
 - 8.4. Milyen szabvány/előírás alapján van tanúsítva
9. Az eszköz árara, társadalombiztosítási támogatására vonatkozó paraméterek
 - 9.1. Árajánlat (nettó fogyasztói ár Ft/mennyiségi egység)
 - A 2. § (4) bekezdés q) pontja szerinti nyilatkozatot alátámasztó számítások
 - 9.2. A kérelmező által kért társadalombiztosítási támogatás mértéke és jellege
 - 9.3. Az eszközzel azonos funkcionális (ISO) csoportba tartozó eszközök társadalombiztosítási támogatása Magyarországon
 - 9.4. A gyártó által forgalmazott – esetleg eltérő elnevezésű – eszköz termelői ára az Európai Közösség országában
10. Az eszköz hatékonyságát alátámasztó tudományos bizonyítékok bemutatása
 - 10.1. Nyilatkozat arról, hogy készült-e átfogó technológia-elemzési tanulmány az eszközzel kapcsolatban (gyógyszer-GYSE, kórházi ellátás, műtét - GYSE összehasonlító, GYSE-GYSE műszaki, funkcionális összehasonlítás minőség, garancia, értékállóság alapján) (Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez módszertani irányelv figyelembevételével)
11. Szakorvosi vélemény
 - 11.1. Nyilatkozat arról, hogy klinika vagy megyei kórház által kiállított vagy korábban országos intézettől beszerzett, öt évnél nem régebbi szakorvosi vélemény rendelkezésre áll-e
 - 11.2. Az eszköz pontos megnevezése, meghatározása
 - 11.3. A vélemény elkészítésének módja (hány betegen, milyen körülmények között történt az eszköz kipróbálása, összehasonlító vizsgálatok)
 - 11.4. Funkcionális alkalmasság
 - 11.5. A használati útmutató megfelelésének véleményezése (szakszerűség, érthetőség)
 - 11.6. Javasolt indikációs területek
 - 11.7. Kontraindikáció, indoklással

11.8. Felírási/felírhatósági szakmai feltételek

11.9. Egyéb (összehasonlítás hasonló eszközökkel, műszaki és minőségi észrevételek stb.)

11.10. Állásfoglalás arra vonatkozóan, hogy az eszköz gyógyászati segédeszközként való használatával egyetért-e

11.11. A véleményező neve, szakképzettségei, beosztása, munkahelye, a vélemény kiadásának kelte

4. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶⁰

A gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló miniszteri rendelet szerint kölcsönzött eszközök társadalombiztosítási támogatással történő kölcsönzésének igényléséhez szükséges kérelem adattartalma

1. A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerint a kérelem típusának megjelölése (már befogadott gyógyászati segédeszköz kölcsönzésiapidijának emelésére azon termék esetében, amely kizárólag kölcsönzés keretében szolgálható ki, még be nem fogadott gyógyászati segédeszköz kölcsönzésiapidij támogatásának megállapítására azon termék esetében, amely kizárólag kölcsönzés keretében szolgálható ki, már befogadott gyógyászati segédeszköz névváltoztatására, már befogadott gyógyászati segédeszköz méretváltoztatására)

2. A kérelem azonosító adatai

2.1. A kölcsönzendő kérelmezett eszköz megnevezése és kiserelése a kérelem 4.1. pontjával megegyezően

2.2. A kölcsönzendő kérelmezett eszköz ISO kódja a kérelem 4.2. pontjával megegyezően

2.3. A kölcsönzendő kérelmezett eszköz alkalmazási területe BNO megadásával a kérelem 7.1. pontjával megegyezően

2.4. A kölcsönzendő kérelmezett eszköz napi kölcsönzési díja a kérelem 9.1. pontjával megegyezően

2.5. A kérelmezett támogatási % a kérelem 9.2. pontjával megegyezően

3. A kérelmező adatai

3.1. Társadalombiztosítási támogatást kérelmező, a gyógyászati segédeszköz gyártója, vagy a gyártó meghatalmazott képviselője (a továbbiakban: kérelmező)

3.1.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.1.2. Honlap és e-mail cím

3.1.3. Kapcsolattartó neve, elérhetősége, telefon/faxszáma, e-mail címe

3.2. Az eszköz gyártója

3.2.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.2.2. Honlap és e-mail cím

3.3. A kérelmező mely szakmai/érdekvédelmi szervezetnek, ipartestületnek tagja, azonosító száma

3.4. A kérelmező – az ápolási gyógyászati segédeszközök kivételével – gyógyászati segédeszköz kölcsönzésére való alkalmasságát a gyógyászati segédeszközök forgalmazásának, javításának, kölcsönzésének szakmai követelményeiről szóló miniszteri rendelet (a továbbiakban: R1.) 6. §-a szerint „igazoló, az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott működési engedély [az R1. 3. § (1) bekezdése szerinti gyógyászati segédeszköz forgalmazói engedély GYS 6 szakmai kóddal]

3.4.1. A működési engedély száma

3.4.2. A működési engedély érvényessége

3.4.3. A működési engedélyben engedélyezett tevékenység kódja

3.5. Nyilatkozat arra vonatkozóan, hogy rendelkezik-e a kérelmező uniós szervezet által tanúsított minőségirányítási rendszerrel

3.5.1. A tanúsítvány száma

3.5.2. A tanúsítvány érvényessége

3.5.3. A tanúsított tevékenység

3.5.4. Annak megjelölése, hogy az eszköz milyen szabvány/előírás alapján van tanúsítva

3.6. Nyilatkozat arról, hogy a kérelmező országos lefedettséget tud-e biztosítani a kölcsönzési tevékenység során

3.7. Ápolási gyógyászati segédeszköz kölcsönzése esetén a kérelmező nyilatkozata arról, hogy kötelezettséget vállal a kölcsönzési tevékenységhez szükséges, az R1. 6/A. §-ában foglalt feltételek teljesítésére, valamint arra, hogy a kölcsönzési tevékenység megkezdéséig az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott működési engedélyt az OEP-hez benyújtja

4. Az eszköz azonosító adatai

4.1. Az eszköz elnevezése

4.2. ISO kódja

4.3. EAN kódja

4.4. Típus/modell neve

4.5. Kereskedelmi vámtarifá besorolása

4.6. Áfa kulcsa

4.7. Az eszköz besorolása az R. 9. számú melléklete szerinti osztályba sorolási szabályok alapján

4.8. Az eszköz nettó beszerzési ára forintban

5. Az eszköz ismertetése

5.1. Az eszköz (és tartozékai) anyagának, több anyag esetén az összetevők nevének és százalékos összetételének leírása (beleértve a bevonó- és színezőanyagok pontos leírását is) (vagy az idevonatkozó adatok helyének megjelölése a beadott műszaki dokumentációban)

5.2. Az eszköz egyszerű leírása és alkalmazási célja: a címkén és a használati útmutatóban is megadott, az R. 4. § (1) bekezdés 15. pontja szerinti alkalmazási célja, hatásmódja, ismertető fénykép, rajz, prospektus (működésének a leírása, magyarázata)

5.3. Tartozékok, kiegészítők

5.3.1. A rendeltetésszerű működéshez szükséges (és az árban foglalt) tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.2. A rendeltetésszerű működéshez esetenként szükséges és az árban nem kifejezett, az alapfelszereltségen túli speciális, külön rendelhető tartozékok felsorolása, alkalmazásuk célja, leírása

5.3.3. A rendeltetésszerű használathoz elengedhetetlen tartozékok, kiegészítők tételes felsorolása

5.4. A kérelmezett eszközre jellemzően használt és értelmezett mennyiségi és minőségi adatok, specifikált/funkcionális műszaki jellemzők

5.5. A kérelmezett kereskedelmi csomagolási és mennyiségi egység leírása

5.6. Javaslat az eszköz kihordási idejére

5.7. Egyéb raktározási (fény-, hőmérséklet-, helyzetérzékenység), eltarthatósági (lejárat, eltarthatósági, hitelesítési idő), szállíthatósági (törekenység, nedvességérzékenység) információk az eszközzel kapcsolatban

6. Az eszköz jótállási, karbantartási, szervizadatai

6.1. Tervezett élettartam rendeltetésszerű használat, rendszeres szakszerű átvizsgálás és szükségsszerű javítások esetén

6.2. A gyártó által egyoldalúan vállalt, az egyes tartós fogyasztási cikkekre vonatkozó kötelező jótállásról szóló kormányrendelettel eltérő többletjótállási idő

6.3. Szervizállomások neve, címe, telefon/fax száma

6.4. Nyilatkozat arról, hogy az alkatrészellátás folyamatossága biztosított-e

6.5. Nyilatkozat a javítások vállalt határidejéről

6.6. Nyilatkozat arról, hogy a javítás időtartama alatt csereeszköz biztosított-e

7. Az eszköz orvosszakmai jellemzői

7.1. A kérelmező javaslata az eszköz alkalmazási területére vonatkozó, „A betegségek és az egészséggel kapcsolatos problémák nemzetközi statisztikai osztályozása” szerinti BNO-WHO besorolásra

7.2. Az eszköz szükségességének ideje/jellemzője a különböző alkalmazásokban (akut, krónikus, élethosszig tartó ellátásban alkalmazott termék)

7.3. Nyilatkozat arról, hogy szükséges-e az eszköz rendeltetésszerű használatához beállítás, adaptáció vagy betanítás

7.3.1. Ha igen: nyilatkozat arról, hogy ki végzi (orvos, asszisztens, gyógytornász, egyéb) és hol

7.4. Azonos vagy hasonló rendeltetésű kölcsönzésre támogatott gyógyászati segédeszköz/segédeszközök megnevezése

7.5. Az eszköz rendelkezésére, forgalmazására, használatára vonatkozó (esetleges) különleges szabály/szabályok, feltétel/feltételek

8. Az eszköz megfelelőségi igazolása

8.1. A 2. § (4) bekezdés y) pontja szerinti regisztrációról szóló igazolás száma

8.1.1. Az igazolás kiadásának dátuma

8.1.2. Az igazolás érvényességi ideje

8.2. A gyártói megfelelőségi nyilatkozat száma

8.2.1. A gyártói megfelelőségi nyilatkozat dátuma

8.3. I.-nél magasabb osztály esetén

8.3.1. Az EK tanúsítványt kiadó szervezet neve, címe és négyjegyű azonosító kódja

8.3.2. Az EK tanúsítvány kiállításának dátuma

8.3.3. Az EK tanúsítvány érvényességi ideje

9. Az eszköz árára és kölcsönzési díjára vonatkozó paraméterek

9.1. Napi kölcsönzési díj árajánlat (nettó napi kölcsönzési díj Ft/eszköz)

A 2. § (4) bekezdés q) pontja szerinti nyilatkozatot alátámasztó számítások

9.2. A kérelmezett napi kölcsönzési díj társadalombiztosítási támogatásának mértéke és módszere

9.3. Az eszközzel azonos funkcionális (ISO) csoportba tartozó eszközök kölcsönzési díjának társadalombiztosítási támogatása Magyarországon

10. Az eszköz hatékonyságát alátámasztó tudományos bizonyítékok bemutatása

10.1. Nyilatkozat arról, hogy készült-e átfogó technológia-elemzési tanulmány az eszköz kölcsönzésével kapcsolatban (gyógyszer-GYSE, kórházi ellátás, műtét - GYSE összehasonlító, GYSE-GYSE műszaki, funkcionális összehasonlítás minőség, garancia, értékállóság alapján) (Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez módszertani irányelv figyelembevételével)

11. Szakorvosi vélemény

11.1. Nyilatkozat arról, hogy klinika vagy megyei kórház által kiállított vagy korábban országos intézettől beszerzett, öt évnél nem régebbi szakorvosi vélemény rendelkezésre áll-e

11.2. Az eszköz pontos megnevezése, meghatározása

11.3. A vélemény elkészítésének módja (hány betegen, milyen körülmények között történt az eszköz kipróbálása, összehasonlító vizsgálatok)

11.4. Klinikai dokumentáció

11.5. Klinikai alkalmasság

11.6. A használati útmutató megfelelőségének véleményezése (szakszerűség, érthetőség)

11.7. Javasolt indikációs területek

11.8. Kontraindikáció, indoklással

11.9. Felírási/felírhatósági szakmai feltételek

11.10. Egyéb (összehasonlítás hasonló eszközökkel, műszaki és minőségi észrevételek)

11.11. Állásfoglalás arra vonatkozóan, hogy az eszköz kölcsönzött gyógyászati segédeszközként való használatával egyetért-e

11.12. A véleményező neve, szakképzettsége, beosztása, munkahelye, a vélemény kiadásának kelte

5. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶¹

Az orvostechnikai eszközökről szóló miniszteri rendelet (R.) 4. § (1) bekezdés 2. pontjában meghatározott, 13. § (8) bekezdése és 8. melléklete szerint az EEKH erre vonatkozó hatósági bizonyítványával rendelkező gyártó által készített eszközök (rendelésre készült orvostechnikai eszköz) státusú gyógyászati segédeszközök társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásához szükséges kérelem adattartalma

1. A Gtv. 32. § (2) bekezdése szerint a kérelem típusának megjelölése [még be nem fogadott gyógyászati segédeszköz támogatásának megállapítására, már befogadott gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának emelésére, már befogadott gyógyászati segédeszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló árának csökkentésére (ez esetben a kérelem 5-9. pontját nem kell kitölteni)]

2. A kérelem azonosító adatai

2.1. A kérelmezett egyedi méretvétel alapján készült eszköz neve a kérelem 4.1. pontjával megegyezően

2.2. A kérelmezett egyedi méretvétel alapján készült eszköz ISO kódja a kérelem 4.2. pontjával megegyezően

2.3. A kérelmezett egyedi méretvétel alapján készült eszköz alkalmazási területe BNO megadásával a kérelem 7.1. pontjával megegyezően

2.4. A kérelmezett egyedi méretvétel alapján készült eszköz közfinanszírozás alapjául szolgáló nettó ára a kérelem 8.1. pontjával megegyezően

2.5. A kérelmezett támogatási mérték (%) a kérelem 8.2. pontjával megegyezően

3. A kérelmező adatai

3.1. Társadalombiztosítási támogatást kérelmező (a gyógyászati segédeszköz gyártók közös meghatalmazott képviselője)

3.1.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.1.2. Honlap és/vagy e-mail cím

3.1.3. Kapcsolattartó neve, elérhetősége, telefon/faxszáma, e-mail címe

3.2. A termék gyártói

3.2.1. Név, pontos cím, telefon/faxszám

3.2.2. Honlap és e-mail cím

3.3. A képviselt gyártók mely szakmai/érdekvédelmi szervezetnek, ipartestületnek tagjai, azonosító száma

3.4. A képviselt gyártók gyógyászati segédeszköz gyártására való alkalmasságát igazoló, EEKH által kiállított hatósági bizonyítvány száma, kiadásának dátuma, érvényességi ideje

3.5. Nyilatkozat arra vonatkozóan, hogy rendelkeznek-e a képviselt gyártók kijelölt vagy akkreditált tanúsító szervezet által tanúsított minőségirányítási rendszerrel. Ha igen:

3.5.1. A tanúsítvány száma, érvényessége

3.5.2. A tanúsított tevékenység

3.5.3. Milyen szabvány/előírás alapján van tanúsítva

4. Az eszköz azonosító adatai

4.1. Neve, fantázianeve, márkaneve

4.2. ISO kódja

4.3. Típus/modell neve

4.4. Kereskedelmi vámtarifá besorolása

4.5. Áfa kulcsa

5. Az eszköz ismertetése

5.1. Az eszköz részletes paramétereiről szóló leírás (alakí, formai jellemzők, technikai, műszaki tulajdonságok, tudásszint, speciális tulajdonságok)

5.2. Az eszköz (és tartozékai) anyagának, több anyag esetén az összetevők nevének és százalékos összetételének leírása (beleértve a bevonó és színező anyagok pontos leírását is) (vagy az ide vonatkozó adatok helyének megjelölése a beadott műszaki dokumentációban)

5.3. Az eszköz egyszerű leírása és az R. 4. § (1) bekezdés 15. pontja szerinti alkalmazási célja, hatásmódja, ismertető fénykép, rajz, prospektus (működésének a leírása, magyarázata, ha a nevéből és a leírásból nem egyértelmű)

5.4. Javaslat az eszköz kihordási idejére

5.5. Egyéb megjegyzések, információk az eszközzel kapcsolatban

6. Az eszköz jótállási, karbantartási adatai

6.1. Tervezett élettartam rendeltetésszerű használat, rendszeres szakszerű átvizsgálás és szükségsszerű javítások esetén

6.2. Nyilatkozat arról, hogy az alkatrészellátás folyamatossága biztosított-e

6.3. Nyilatkozat a javítások vállalt határidejéről

7. Az eszköz orvosszakmai jellemzői

7.1. A kérelmező javaslata az eszköz alkalmazási területére vonatkozó, „A betegségek és az egészséggel kapcsolatos problémák nemzetközi statisztikai osztályozása” szerinti BNO-WHO besorolásra

7.2. Az eszköz szükségességének ideje/jellemzője a különböző alkalmazásokban (akut, krónikus, élethosszig tartó ellátásban alkalmazott termék)

7.3. Nyilatkozat arról, hogy szükséges-e az eszköz rendeltetésszerű használatához beállítás, adaptáció vagy betanítás

7.3.1. Ha igen: nyilatkozat arról, hogy ki végzi (orvos, asszisztens, gyógytornász, gyártó) és hol

7.4. Az eszköz rendelkezésére, forgalmazására, használatára vonatkozó (esetleges) különleges szabály/szabályok, feltétel/feltételek

8. Az eszköz árará és társadalombiztosítási támogatására vonatkozó paraméterek

8.1. Árkalkuláció (közfinaanszírozás alapjául szolgáló nettó ár Ft/mennyiségi egység) (Az ajánlati ár összetételének tételes felsorolása.)

8.2. A kérelmező által kért társadalombiztosítási támogatás mértéke és jellege

8.3. Az eszközzel azonos funkcionális (ISO) csoportba tartozó eszközök társadalombiztosítási támogatása Magyarországon

9. Az eszköz hatékonyságát alátámasztó tudományos bizonyítékok bemutatása

9.1. Nyilatkozat arról, hogy készült-e átfogó technológia-elemzési tanulmány az eszközzel kapcsolatban (gyógyszer-GYSE, kórházi ellátás, műtét - GYSE összehasonlító, GYSE-GYSE műszaki, funkcionális összehasonlítás minőség, garancia, értékállóság alapján) (Egészségügyi Minisztérium szakmai irányelve az egészség-gazdaságtani elemzések készítéséhez módszertani irányelv figyelembevételével)

10. Szakorvosi vélemény

10.1. Nyilatkozat arról, hogy klinika vagy megyei kórház által kiállított vagy korábban országos intézettől beszerzett, öt évnél nem régebbi szakorvosi vélemény rendelkezésre áll-e

10.2. Az eszköz pontos megnevezése, meghatározása

10.3. A vélemény elkészítésének módja, részletezése:(megtekintés, kipróbálás, egyebek)

10.4. Klinikai dokumentáció

10.5. Klinikai és funkcionális alkalmasság

10.6. A használati útmutató megfelelőségének véleményezése (szakszerűség, érthetőség)

- 10.7. Javasolt indikációs területek
- 10.8. Kontraindikáció, indoklással
- 10.9. Felírási/felírhatósági szakmai feltételek
- 10.10. Felírásra jogosult orvosok meghatározása
- 10.11. Egyéb (összehasonlítás hasonló eszközökkel, műszaki és minőségi észrevételek)
- 10.12. Állásfoglalás arra vonatkozóan, hogy az eszköz gyógyászati segédeszközként való használatával egyetért-e
- 10.13. A véleményező neve, szakképzettségei, beosztása, munkahelye, a vélemény kiadásának kelte

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

A járóbeteg gyógyászati segédeszköz költségvetési keretből az OEP nem támogatja:

1. a kül-és beltéri akadálymentesítő eszközöket,
2. az alapvető készségek begyakorlásához, elsősorban az oktatás és szakmai képzés körébe tartozó műszaki eszközöket,
3. a diagnosztikai eszközöket és anyagokat a vércukorszintmérő és légzési csúcsáramlásmérő kivételével,
4. a kompressziós harisnyák, tumoros mellműtétek utáni protézis viselésére szolgáló melltartók, deformált láb estén a gyögcipők kivételével a ruházati eszközöket,
5. a tumoros betegségeket követő műtét utáni és balesetből származó, valamint életmentő műtétek következményeképpen előállt hiányok korrekciója kivételével az esztétikai protéziseket,
6. az előretöltött fecskendőben gyógyszert tartalmazó eszközöket,
7. a felvonóként, vagy szállítóeszközként/közlekedési eszközként működő eszközöket,
8. a munkaeszköznek minősülő segédeszközöket,
9. a speciális gépjárműveket és gépjármű tartozékait,
10. a sportcélú felhasználási eszközöket, kivéve, ha neuromuscularis eredetű kórképekben az izomerő helyreállítására használják,
11. azon, a támogatott gyógyászati segédeszköztől eltérő kivételű gyógyászati segédeszközöket, amelyek kizárólag esztétikai, illetve kényelmi célokat szolgálnak,
12. a kizárólag kozmetikai célt szolgáló gyógyászati segédeszközöket.

7. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶²

Egy kérelemben beadható eszközök és azok tartozékai

1. 1. sorszámú csoport

A	B
1 04 12 09	Sérvtapaszkok, övek és sérvkötők

1.1. 1/a.

A	B
1 04 12 09 03	Normál méretű sérvkötők
2 04 12 09 15 03	Adaptív, egyoldali lágyéksérvkötők
3 04 12 09 15 06	Adaptív, kétoldali lágyéksérvkötők
4 04 12 09 18	Here- vagy combsérvkötő
5 04 12 09 12	Haskötő-tartozékok

1.2. 1/b.

A	B
1 04 12 09 06 03	Extra méretű adaptív sérvkötők
2 04 12 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített sérvkötők
3 04 12 09 15 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített lágyéksérvkötők
4 04 12 09 12	Haskötő-tartozékok

2. 2. sorszámú csoport

A	B
1 04 19 09	Egyszer használatos fecskendők

3. 3. sorszámú csoport

	A	B
1	04 24 12 03	Vércukorszintmérők
2	04 24 12 06	Tesztcsíkok

4. 4. sorszámú csoport

	A	B
1	06 12 03 03 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített lábortézisek dongalábra
2	06 12 03 06	Lábortézisek diabeteses, neuropathias lábra
3	06 12 03 09	Lábortézisek erősen deformált lábra
4	06 12 03 18 15	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített merev betétek
5	06 12 03 18 18	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített fém merev betétek
6	06 12 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített térdortézisek
7	06 12 15 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített csípőortézisek
8	06 12 18 03	Medenceöves, négykörsínes csípő-térd-boka-láb ortézisek
9	06 12 30	Tartozékok alsóvégtag-ortézisekhez

5. 5. sorszámú csoport

	A	B
1	06 18	FELSŐ VÉG TAGOK PROTÉZISRENDSZEREI
2	06 18 24	Kiegészítők felsővégtag protézisekhez

6. 6. sorszámú csoport

	A	B
1	06 24	ALSÓ VÉG TAGOK PROTÉZISRENDSZEREI
2	06 24 54	Kiegészítők alsóvégtagprotézisekhez

7. 7. sorszámú csoport

	A	B
1	06 33	ORTOPÉD CIPŐK ÉS TARTOZÉKAIK
2	06 33 12	Tartozékok ortopéd cipőkhöz

8. 8. sorszámú csoport

	A	B
1	09 18 24 03 03	Irrigációs készülékek
2	09 18 24 03 06	Tartozékok irrigációs készülékekhez

9. 9. sorszámú csoport

	A	B
1	09 27 05	Testen viselt vizeletgyűjtő zsákok
2	09 27 13	Függesztő- és rögzítőeszközök vizeletgyűjtőkhöz

10. 10. sorszámú csoport

	A	B
1	09 30 04	Testen való viselésre szánt vizeletfelszívó segédeszközök
2	09 30 09	Függeszítő- és rögzítőeszközök vizelet- és székletfelszívó segédeszközökhöz

11. 11. sorszámú csoport

	A	B
1	12 21	KEREKESZÉKEK
2	12 24 24	Elemek és akkumulátorok
3	18 09 27 03	Lábtartók kerekesszékekhez
4	18 09 34 03	Háttámaszok kerekesszékekhez
5	18 09 36 03	Kartámaszok kerekesszékekhez

12. 12. sorszámú csoport

	A	B
1	21 42 12 06	Műgége
2	21 42 12 06 06	Tartozékok műgége-készülékhez

13. 13. sorszámú csoport

	A	B
1	21 45 03	Hallójárat készületek
2	21 45 06	Fül mögötti hallókészületek
3	21 45 09	Szemüvegszárbá épített hallókészületek
4	21 45 12	Testen viselt, dobozos hallókészületek
5	21 45 24	Hallásjavító készülékek kiegészítői (egyéni fülillesztékek hallásjavító készülékekhez és a hallójárat védelméhez)
6	21 45 27	Hallásjavító készülékek energiaforrásai és ezek tartozékai
7	21 45 30	Hallásjavító készülékek tartozékai és a hallásjavítás egyéb eszközei

8. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶³

Tartós, vagy nem tartós használatra, illetve ruházati jellegű tartós használatra szánt gyógyászati segédeszközök

	A	B	C
1.		ISO	Név
2.	NT	02	KÖTSZEREK
3.		04	SZEMÉLYES GYÓGYKEZELŐ SEGÉDESZKÖZÖK
4.		04 03	LÉGZÉSTERÁPIA SEGÉDESZKÖZEI
5.	T	04 03 06	Inhalátorok
6.	T	04 03 12	Lélegeztetők
7.	T	04 03 18	Oxigén egységek, oxigén sűrítők
8.	T	04 03 21	Szívók
9.	T	04 03 27	Légzőizom-erősítők
10.	T	04 03 30	Légzésmérők
11.	T	04 03 33	Egyéb légzőgyógyászati eszközök
12.		04 06	KERINGÉSI TERÁPIÁS SEGÉDESZKÖZÖK
13.	RT	04 06 06	Ödéma elleni kar-, láb- és más testrészekre való kompressziós textíliák
14.		04 12	HASISÉRV-SEGÉDESZKÖZÖK
15.	T	04 12 09	Sérvtapaszkok, övek és sérvkötők
16.		04 19	SEGÉDESZKÖZÖK GYÓGYSZERBEADÁSHOZ
17.	T	04 19 06	Befecskendező pisztolyok
18.	NT	04 19 09	Egyszer használatos fecskendők
19.	NT	04 19 15	Egyszer használatos fecskendőtűk
20.	T	04 19 21	Fecskendőkkel kapcsolatos adagoló eszközök

21.	T	04 19 24	Infúziós pumpák
22.		04 24	FIZIKAI, ÉLETTANI ÉS BIOKÉMIAI VIZSGÁLÓ KÉSZÜLÉKEK ÉS ANYAGOK
23.		04 24 12	Vérelemző anyagok
24.	T	04 24 12 03	Vércukorszintmérők
25.	NT	04 24 12 06	Tesztcsíkok
26.		04 27	INGERLŐK
27.	T	04 27 09	Nem ortézisként használt izomingerlők
28.	T	04 27 15	Fülzúgás elleni maszkok
29.		04 39	LÁTÁSGYAKORLÁSI SEGÉDESZKÖZÖK
30.	NT	04 39 03	Segédeszközök okklúziós kezeléshez
31.		04 45	GERINCNYÚJTÁS ESZKÖZEI
32.	T	04 45 03	Fekvő helyzetű húzásra alkalmas eszközök
33.	T	04 45 06	Álló helyzetű húzásra alkalmas eszközök
34.		04 48	MOZGÁS-, ERŐ- ÉS EGYENSÚLYGYAKORLÓ ESZKÖZÖK
35.	T	04 48 12	Ujj- és kéztorna eszközök
36.	T	04 48 15	Kar-, törzs- és lábtorna eszközök
37.		06	ORTÉZISEK ÉS PROTÉZISEK
38.		06 03	GERINCORTÉZIS-RENDSZEREK
39.	T	06 03 06	Ágyék-keresztcsont ortézisek
40.	T	06 03 09	Mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek
41.	T	06 03 12	Nyakortézisek
42.	T	06 03 15	Nyak-mellkas ortézisek
43.		06 06	FELSŐ VÉGTAGOK ORTÉZIS RENDSZEREI (TESTEN VISELT)
44.	T	06 06 06	Kézortézisek
45.	T	06 06 09	Csuklóortézisek
46.	T	06 06 12	Csukló-kéz ortézisek
47.	T	06 06 15	Könyökortézisek
48.	T	06 06 24	Váll-könyök ortézisek
49.		06 12	ALSÓ VÉGTAGOK ORTÉZISRENDSZEREI
50.	T	06 12 03	Lábortézisek
51.	T	06 12 06	Boka-láb ortézisek
52.	T	06 12 09	Térdortézisek
53.	T	06 12 15	Csípőortézisek
54.	T	06 12 18	Csípő-térd-boka-láb ortézisek
55.	T	06 12 30	Tartozékok alsóvégtag-ortézisekhez
56.		06 18	FELSŐ VÉGTAGOK PROTÉZISRENDSZEREI
57.	T	06 18 03	Részleges kézprotézisek
58.	T	06 18 09	Alkarcsonkprotézisek
59.	T	06 18 15	Felkarcsonkprotézisek
60.	T	06 18 18	Vállcsonkprotézisek
61.	T	06 18 24	Kiegészítők felsővégtag-protézisekhez
62.	T	06 18 27	Kampók és rendeltetési szerszámok
63.		06 24	ALSÓ VÉGTAGOK PROTÉZISRENDSZEREI
64.	T	06 24 03	Részleges lábprotézisek
65.	T	06 24 09	Lábszárcsonkprotézisek
66.	T	06 24 12	Térdcsonkprotézisek
67.	T	06 24 15	Combcsonkprotézisek
68.	T	06 24 18	Csípőcsonkprotézisek
69.	T	06 24 48	Ideiglenes protézisek a csonkolt alsó végtagok korai mozgathatósága céljából
70.	T	06 24 54	Kiegészítők alsóvégtag-protézisekhez
71.		06 30	EGYÉB NEM VÉGTAG-PROTÉZISEK
72.	T	06 30 03	Parókák
73.	T	06 30 18	Emlőprotézisek
74.	T	06 30 21	Szemprotézisek
75.	T	06 30 24	Fülprotézisek
76.	T	06 30 27	Orrprotézisek
77.	T	06 30 30	Összetett arcprotézisek

78.	T	06 30 33	Szájpadprotézisek
79.	T	06 30 36	Műfogsorok
80.	T	06 30 37	Fogszabályozás segédeszközei
81.		06 33	ORTOPÉD CIPŐK ÉS TARTOZÉKAIK
82.	RT	06 33 06	Egyedi méretvétel alapján, egyedileg készített cipők, deformált lábra
83.	RT	06 33 12	Tartozékok ortopéd cipőkhöz
84.		09	SZEMÉLYI GONDOSKODÁS ÉS VÉDELEM SEGÉDESZKÖZEI
85.		09 03	RUHÁK ÉS CIPŐK
86.	RT	09 03 24	Alsóneműk
87.		09 06	TESTEN VISELT VÉDŐESZKÖZÖK
88.	T	09 06 18	Térd- vagy lábvédő segédeszközök
89.		09 12	HIGIÉNÉS SEGÉDESZKÖZÖK
90.	T	09 12 03	Szobai WC-k
91.	T	09 12 15	Emelt toalettülések laza csatolással
92.		09 15	TRACHEOSTOMIÁS SEGÉDESZKÖZÖK
93.	T	09 15 03	Kanülök
94.	NT	09 15 06	Tracheostoma-védők
95.		09 18	SZTOMATERÁPIÁS SEGÉDESZKÖZÖK
96.	NT	09 18 04	Egyrészes, zártvégű zsákok
97.	NT	09 18 05	Többrészes, zártvégű zsákok
98.	NT	09 18 07	Egyrészes, nyíltvégű zsákok, visszajutást gátló szeleppel
99.	NT	09 18 08	Többrészes, nyíltvégű zsákok, visszajutást gátló szeleppel
100.	NT	09 18 14	Tapadólemezek, bőrvédő gátak
101.		09 18 24	Irrigációs készülétek
102.	T	09 18 24 03	Irrigációs készülétek
103.	NT	09 18 24 06	Tartozékok irrigációs készülétekhez
104.	NT	09 18 30	Sztómaernyők
105.	NT	09 18 39	Egyrészes, nyíltvégű zsákok
106.	NT	09 18 42	Többrészes, nyíltvégű zsákok
107.		09 24	VIZELETELVEZETŐK
108.	NT	09 24 03	Ballonkatéterek
109.	NT	09 24 06	Bevezetőkátéterek
110.	NT	09 24 09	Vizeletkondomok és hasonló funkciójú eszközök
111.		09 27	VIZELETGYŰJTŐK
112.	NT	09 27 05	Testen viselt vizeletgyűjtő zsákok
113.		09 27 13	Függesztő- és rögzítő eszközök vizeletgyűjtőkhöz
114.	NT	09 30	VIZELETFELSZÍVÓ ÉS DEFEKÁLÁSI SEGÉDESZKÖZÖK
115.	NT	09 30 04	Testen való viselésre szánt vizeletfelszívó segédeszközök
116.	NT	09 30 09	Függesztő- és rögzítőeszközök vizelet- és székletfelszívó segédeszközökhöz
117.		09 33	MOSDÁSI, FÜRDÉSI ÉS ZUHANYOZÁSI SEGÉDESZKÖZÖK
118.	T	09 33 03	Fürdő- és zuhanyzószékek
119.		12	SZEMÉLYES MOZGÁS SEGÉDESZKÖZEI
120.		12 03	EGY KARRAL MŰKÖDTETETT, JÁRÁST SEGÍTŐ ESZKÖZÖK
121.	T	12 03 03	Járóbotok
122.	T	12 03 06	Könyökmankók
123.	T	12 03 12	Hónaljmanók
124.	T	12 03 16	Három- vagy több lábú járóbotok markolattal és/vagy alkartámasszal
125.		12 06	KÉT KARRAL MŰKÖDTETETT, JÁRÁST SEGÍTŐ ESZKÖZÖK
126.	T	12 06 03	Járókeretek
127.	T	12 06 06	Guruló járókeretek (rollátorok)
128.	T	12 16	MOPEDEK ÉS MOTORKERÉKPÁROK
129.		12 21	KEREKESZÉKEK
130.	T	12 21 03	Kísérő személy által irányított, kézi kerekesszékek
131.	T	12 21 06	Kétkezes, hátsókerék-meghajtású kerekesszékek
132.	T	12 21 15	Egyoldali meghajtású, nem-motorikus kerekesszékek
133.	T	12 21 27	Elektromos motorral meghajtott kerekesszékek, rásegített kormányzással

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	1. Legfeljebb 4 hónapon keresztül történő sebellátásra, 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. 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 vényén történhet. A legnagyobb kötszer méretét meghaladó sebnagyság esetén a legnagyobb kötszert meghaladó, de csak a seb területének megfelelő kötszer rendelhető. Megjegyzés: A mull-lapok esetében a kiegészítő feltételek eltérnek!	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, plasztikai (égési) sebészet, geriátria, angiológia, arc-állcsont-szájsebészet. Otthonukban vagy bentlakásos intézményben ápolt, szakrendelés felkeresésére nem vagy kizárólag betegszállítással képes betegek esetében a beteg háziorvosa is. Megjegyzés: A mull-lapok esetében a szakképesítési követelmény szélesebb körű!
3	02 03	FILMKÖTSZEREK	Sebkezelési fázis: Epitelizációs fázisban elsődleges kötszerként vagy kötésrögzítőként. Sebtípus: - Egyéb feltétel: Kötésrögzítőként az elsődleges kötszerrel megegyező darabszámban és megegyező ideig. Elsődleges kötszerként 20 db/hónap. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap		
4	02 03 03	Filmkötszerek 5x7 cm-ig			
5	02 03 03 03	Filmkötszerek 5x7 cm-ig, steril			
6	02 03 03 03 03	Filmkötszerek 5x7 cm-ig, steril	normatív	80%	1 20 db
7	02 03 06	Filmkötszerek 10x10 cm-ig			
8	02 03 06 03	Filmkötszerek 10x10 cm-			

		ig, steril							
9	02 03 06 03 03	Filmkötszerek 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
10	02 03 09	Filmkötszerek 15x15 cm-ig							
11	02 03 09 03	Filmkötszerek 15x15 cm-ig, steril							
12	02 03 09 03 03	Filmkötszerek 15x15 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
13	02 03 12	Filmkötszerek 10x25 cm-ig							
14	02 03 12 03	Filmkötszerek 10x25 cm-ig, steril							
15	02 03 12 03 03	Filmkötszerek 10x25 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
16	02 03 15	Filmkötszerek 20x30 cm-ig							
17	02 03 15 03	Filmkötszerek 20x30 cm-ig, steril							
18	02 03 15 03 03	Filmkötszerek 20x30 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
19	02 06	POLIMER KÖTSZEREK	Sebkezelési fázis: Exudációs vagy granulációs fázisban. Seb típus: közepesen vagy erősen váladékozó, nem fertőzött sebre. Egyéb feltétel: másodlagos kötszer és kötésrögzítő nélkül. Amennyiben a kötszer nem tapad, rendelhető kötésrögzítővel (filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő). Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap.						
20	02 06 03	Normál polimer kötszerek							
21	02 06 03 03	Normál polimer kötszerek 10x5 cm-ig, steril							
22	02 06 03 03 03	Normál polimer kötszerek 10x5 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
23	02 06 03 06	Normál polimer kötszerek 10x10 cm-ig, steril							
24	02 06 03 06 03	Normál polimer kötszerek 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
25	02 06 03 09	Normál polimer kötszerek 10x15 cm-ig, steril							
26	02 06 03 09 03	Normál polimer kötszerek 10x15 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
27	02 06 03 12	Normál polimer kötszerek 10x20 cm-ig, steril							
28	02 06 03 12 03	Normál polimer kötszerek 10x20 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		
29	02 06 03 15	Normál polimer kötszerek 10x20 cm-től, steril							
30	02 06 03 15 03	Normál polimer kötszerek 10x20 cm-től, steril	normatív	80%	1	20	db		
31	02 06 06	Speciális polimer kötszerek							
32	02 06 06 03	Speciális polimer kötszerek 6x5 cm-ig, steril							
33	02 06 06 03 03	Speciális polimer kötszerek 6x5 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db		

34	02 06 06 06	Speciális polimer kötszerek 10x10 cm-ig, steril						
35	02 06 06 06 03	Speciális polimer kötszerek normatív 10x10 cm-ig, steril		80%	1	20		db
36	02 06 06 09	Speciális polimer kötszerek 10x20 cm-ig, steril						
37	02 06 06 09 03	Speciális polimer kötszerek normatív 10x20 cm-ig, steril		80%	1	20		db
38	02 06 06 12	Speciális polimer kötszerek 20x20 cm-ig, steril						
39	02 06 06 12 03	Speciális polimer kötszerek normatív 20x20 cm-ig, steril		80%	1	20		db
40	02 06 06 15	Speciális polimer kötszerek, egyéb steril						
41	02 06 06 15 03	Speciális polimer kötszerek, normatív egyéb steril		80%	1	20		db
42	02 06 09	Polimer kötszerek, egyéb						
43	02 06 09 03	Polimer kötszerek, egyéb 10x10 cm-ig, steril						
44	02 06 09 03 03	Polimer kötszerek, egyéb normatív 10x10 cm-ig, steril		80%	1	20		db
45	02 06 09 06	Polimer kötszerek, egyéb 15x15 cm-ig, steril						
46	02 06 09 06 03	Polimer kötszerek, egyéb normatív 15x15 cm-ig, steril		80%	1	20		db
47	02 06 09 09	Polimer kötszerek, egyéb 20x20 cm-ig, steril						
48	02 06 09 09 03	Polimer kötszerek, egyéb normatív 20x20 cm-ig, steril		80%	1	20		db
49	02 06 09 12	Polimer kötszerek, egyéb 20x20 cm-től, steril						
50	02 06 09 12 03	Polimer kötszerek, egyéb normatív 20x20 cm-től, steril		80%	1	20		db
51	02 09	HABSZIVACSOK, HABOK	Sebkezelési fázis: Exudációs vagy granulációs fázisban. Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, nem fertőzött sebre. Egyéb feltétel: másodlagos kötszer és főszabályként kötésrögzítő nélkül. Amennyiben azonban a kötszer nem tapad, rendelhető kötésrögzítővel (filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő). Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap					
52	02 09 03	Habszivacsok, habok 7,5x7,5 cm-ig						
53	02 09 03 03	Habszivacsok, habok 7,5x7,5 cm-ig						
54	02 09 03 03 03	Habszivacsok, habok normatív 7,5x7,5 cm-ig		80%	1	20		db
55	02 09 06	Habszivacsok, habok 12,5x12,5 cm-ig						
56	02 09 06 03	Habszivacsok, habok 12,5x12,5 cm-ig, steril						
57	02 09 06 03 03	Habszivacsok, habok normatív 12,5x12,5 cm-ig, steril		80%	1	20		db
58	02 09 09	Habszivacsok, habok 20x20 cm-ig						
59	02 09 09 03	Habszivacsok, habok 20x20 cm-ig, steril						

60	02 09 09 03 03	Habszivacsok, habok 20x20 normatív cm-ig, steril		80%	1	20	db
61	02 10	KÉTRÉTEGŰ HABSZIVACS KÖTSZER, STERIL, ANTIMIKROBIÁLIS	Sebkezelési fázis: Exudációs fázisban. Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, fertőzött, felületes vagy üreges sebre. Egyéb feltétel: másodlagos kötszer és fősabályként kötésrögzítő nélkül. Amennyiben azonban a kötszer nem tapad, rendelkezhet kötésrögzítővel (filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő). Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap				
62	02 10 03	Kétrétegű abszivacs kötszerek, steril, antimikrobiális					
63	02 10 03 03	Kétrétegű abszivacs kötszerek, steril, antimikrobiális					
64	02 10 03 03 06	Kétrétegű abszivacs kötszerek, steril, antimikrobiális 12,5 cm x 12, 5 cm-ig	normatív	80%	1	20	db
65	02 10 03 03 09	Kétrétegű abszivacs kötszerek, steril, antimikrobiális 20 cm x 20 cm-ig	normatív	80%	1	20	db
66	02 12	HYDROKOLLOIDOK	Sebkezelési fázis: granulációs fázisban. Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, nem fertőzött sebre. Egyéb feltétel: önállóan, másodlagos kötszer és kötésrögzítő nélkül. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap				
67	02 12 03	Hydrokolloidok vastag lappal					
68	02 12 03 03	Hydrokolloidok vastag lappal 10x10 cm-ig, steril					
69	02 12 03 03 03	Hydrokolloidok vastag lappal 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30	db
70	02 12 03 06	Hydrokolloidok vastag lappal 15x15 cm-ig, steril					
71	02 12 03 06 03	Hydrokolloidok vastag lappal 15x15 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30	db
72	02 12 03 09	Hydrokolloidok vastag lappal 15x15 cm-től, steril					
73	02 12 03 09 03	Hydrokolloidok vastag lappal 15x15 cm-től, steril	normatív	80%	1	30	db
74	02 12 06	Hydrokolloidok vékony lappal					
75	02 12 06 03	Hydrokolloidok vékony lappal 5x10 cm-ig, steril					
76	02 12 06 03 03	Hydrokolloidok vékony lappal 5x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30	db
77	02 12 06 06	Hydrokolloidok vékony lappal 10x10 cm-ig, steril					
78	02 12 06 06 03	Hydrokolloidok vékony lappal 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30	db
79	02 12 06 09	Hydrokolloidok vékony lappal 10x10 cm-től, steril					

80	02 12 06 09 03	Hydrokolloidok vékony lappal 10x10 cm-től, steril	normatív	80%	1	30	db
81	02 12 06 12	Hydrokolloidok vékony lappal 15x15 cm-től, steril					
82	02 12 06 12 03	Hydrokolloidok vékony lappal 15x15 cm-től, steril	normatív	80%	1	30	db
83	02 15	HYDRO GÉLEK	Sebkezelési fázis: Nekrotikus seb feltisztítására, epitelizációs fázisban. Sebtípus: nem fertőzött sebre. Egyéb feltétel: másodlagos kötszerrel, kötésrögzítővel. Másodlagos kötszer lehet: nedvszívó sebpárna. Kötésrögzítő lehet: filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap				
84	02 15 03	Hydrogél lapok					
85	02 15 03 03	Hydrogél lapok 5x7 cm-ig, steril					
86	02 15 03 03 03	Hydrogél lapok 5x7 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db
87	02 15 03 06	Hydrogél lapok 10x10 cm-ig, steril					
88	02 15 03 06 03	Hydrogél lapok 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db
89	02 15 03 09	Hydrogél lapok 20x20 cm-ig, steril					
90	02 15 03 09 03	Hydrogél lapok 20x20 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db
91	02 15 03 12	Hydrogél lapok 20x40 cm-ig, steril					
92	02 15 03 12 03	Hydrogél lapok 20x40 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db
93	02 15 03 15	Hydrogél lapok 30x30 cm-ig, steril					
94	02 15 03 15 03	Hydrogél lapok 30x30 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db
95	02 15 03 18	Hydrogél lapok, egyéb steril					
96	02 15 03 18 03	Hydrogél lapok, egyéb steril	normatív	80%	1	20	db
97	02 18	ALGINÁTOK	Sebkezelési fázis: Exudációs fázisban. Sebtípus: közepesen vagy erősen váladékozó, fertőzött felületű sebre (lapok), vagy fertőzött üreges sebre (szalagok). Egyéb feltétel: másodlagos kötszerrel és kötésrögzítővel. Másodlagos kötszer lehet: nedvszívó sebpárna vagy aktív szemes nedvszívó sebpárna. Kötésrögzítő lehet: filmkötszer vagy öntapadó pólya vagy ragtapasz vagy kötésrögzítő. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap				
98	02 18 03	Alginát lapok					
99	02 18 03 03	Alginát lapok 5x5 cm-ig, steril					
100	02 18 03 03 03	Alginát lapok 5x5 cm-ig, steril	normatív	80%	1	20	db

101	02 18 03 06	Alginát lapok 10x10 cm-ig, steril							
102	02 18 03 06 03	Alginát lapok 10x10 cm-ig, normatív steril		80%	1	20		db	
103	02 18 03 09	Alginát lapok 15x15 cm-ig, steril							
104	02 18 03 09 03	Alginát lapok 15x15 cm-ig, normatív steril		80%	1	20		db	
105	02 18 06	Alginát szalagok (kötél, kord)							
106	02 18 06 03	Alginát szalagok (kötél, kord) steril							
107	02 18 06 03 03	Alginát szalagok (kötél, kord) steril	normatív	80%	1	20		db	
108	02 24	MULL-LAPOK	1. Tracheostoma vagy gastrostoma esetén, időbeli korlátozás nélkül. 2. A 02 Kötszerek indikációjában foglaltak szerinti sebkezelés esetén az első ellenjegyzésig nem rendelhető, ezt követően az ellenjegyzésben foglaltak szerinti mennyiségben és időtartamban rendelhető.				1. fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is. 2. A 02 Kötszerek indikációjában foglaltak szerinti sebkezelés esetén az ott meghatározott szakképesítések.		
109	02 24 03	Mull-lapok steril							
110	02 24 03 03	Mull-lapok steril, 100 lapos							
111	02 24 03 03 03	Mull-lapok steril, 100 lapos normatív 6x6 cm-ig		80%	6	180		csomag	
112	02 24 03 03 06	Mull-lapok steril, 100 lapos normatív 10x10 cm-ig		80%	6	180		csomag	
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 ragtapasz vagy kötésrögzítő. Időbeli korlátozás (azonos sebre): 2 hónap						
114	02 30 03	Impregnált gézlapok, általános							
115	02 30 03 03	Impregnált gézlapok, általános 5x5 cm-ig, steril							
116	02 30 03 03 03	Impregnált gézlapok, általános 5x5 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30		db	
117	02 30 03 06	Impregnált gézlapok, általános 7,5x7,5 cm-ig, steril							
118	02 30 03 06 03	Impregnált gézlapok, általános 7,5x7,5 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30		db	
119	02 30 03 09	Impregnált gézlapok, általános 10x10 cm-ig, steril							
120	02 30 03 09 03	Impregnált gézlapok, általános 10x10 cm-ig, steril	normatív	80%	1	30		db	

121	02 30 03 12	Impregnált gézlapok, általános 10x20 cm-ig, steril							
122	02 30 03 12 03	Impregnált gézlapok, általános 10x20 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
123	02 30 03 15	Impregnált gézlapok, általános 20x20 cm-ig, steril							
124	02 30 03 15 03	Impregnált gézlapok, általános 20x20 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
125	02 30 06	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva							
126	02 30 06 03	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 5x5 cm-ig, steril							
127	02 30 06 03 03	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 5x5 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
128	02 30 06 06	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 10x10 cm-ig, steril							
129	02 30 06 06 03	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 10x10 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
130	02 30 06 09	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 15x15 cm-ig, steril							
131	02 30 06 09 03	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 15x15 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
132	02 30 06 12	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 15x15 cm-től, steril							
133	02 30 06 12 03	Impregnált gézlapok antiszeptikummal bevonva 15x15 cm-től, steril	normatív		80%	1	30	db	
134	02 30 09	Impregnált gézlapok aktív szénnel, ezüsttel, vagy aktív szénnel és ezüsttel bevonva							
135	02 30 09 03	Impregnált gézlapok aktív szénnel, ezüsttel, vagy aktív szénnel és ezüsttel bevonva 10,5x10,5 cm-ig, steril							
136	02 30 09 03 03	Impregnált gézlapok aktív szénnel, ezüsttel, vagy aktív szénnel és ezüsttel bevonva 10,5x10,5 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
137	02 30 09 06	Impregnált gézlapok aktív szénnel, ezüsttel, vagy aktív szénnel és ezüsttel bevonva 10x20 cm-ig, steril							
138	02 30 09 06 03	Impregnált gézlapok aktív szénnel, ezüsttel, vagy aktív szénnel és ezüsttel bevonva 10x20 cm-ig, steril	normatív		80%	1	30	db	
139	02 33	NEDVSZÍVÓ SEBPÁRNÁK	Sebkezelési fázis: – Sebtípus: – Egyéb feltétel: másodlagos kötszerként az elsődleges kötszerrel megegyező						

darabszámban és megegyező
ideig.

140	02 33 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok						
141	02 33 03 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 5x5 cm-ig						
142	02 33 03 03 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 5x5 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
143	02 33 03 06	Nedvszívó sebpárnák, lapok 10x10 cm-ig						
144	02 33 03 06 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok normatív 10x10 cm-ig		80%	1	30	db	
145	02 33 03 09	Nedvszívó sebpárnák, lapok 10x20 cm-ig						
146	02 33 03 09 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 10x20 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
147	02 33 03 12	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 20x20 cm-ig						
148	02 33 03 12 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 20x20 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
149	02 33 03 15	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 20x20 cm-től						
150	02 33 03 15 03	Nedvszívó sebpárnák, lapok, steril 20x20 cm-től	normatív	80%	1	30	db	
151	02 33 06	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű						
152	02 33 06 03	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 5x5 cm-ig						
153	02 33 06 03 03	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 5x5 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
154	02 33 06 06	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 10x10 cm-ig						
155	02 33 06 06 03	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 10x10 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
156	02 33 06 09	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 10x20 cm-ig						
157	02 33 06 09 03	Nedvszívó sebpárnák, többbrétégű, steril 10x20 cm-ig	normatív	80%	1	30	db	
158	02 36	RAGTA- PASZOK	Sebkezelési fázis: – Sebtípus: – Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.					
159	02 36 06	Selyem ragtapaszok						
160	02 36 06 06	Selyem ragtapaszok 5 m x 5 cm-ig						
161	02 36 06 06 03	Selyem ragtapaszok 5 m x 5 cm-ig	normatív	80%	1	5	db	
162	02 36 06 09	Selyem ragtapaszok 5 m x 5 cm-től						
163	02 36 06 09 03	Selyem ragtapaszok 5 m x 5 cm-től	normatív	80%	1	5	db	
164	02 39	KÖTÉS- RÖGZÍTŐK	Sebkezelési fázis: – Sebtípus: – Egyéb feltétel: az elsődleges és másodlagos kötszerrel megegyező ideig.					
165	02 39 03	Vlies kötésrögzítők						
166	02 39 03 15	Vlies kötésrögzítők 10 m x 5 cm-ig						
167	02 39 03 15 03	Vlies kötésrögzítők 10 m x 5 cm-ig	normatív	80%	1	3	db	

168	02 39 03 18	Vlies kötésrögzítők 10 m x 10 cm-ig							
169	02 39 03 18 03	Vlies kötésrögzítők 10 m x 10 cm-ig	normatív	80%	1	3		db	
170	02 39 03 21	Vlies kötésrögzítők 10 m x 10 cm-től							
171	02 39 03 21 03	Vlies kötésrögzítők 10 m x 10 cm-től	normatív	80%	1	3		db	
172	02 39 06	Sontara kötésrögzítők							
173	02 39 06 12	Sontara kötésrögzítők 10 m x 5 cm-ig							
174	02 39 06 12 03	Sontara kötésrögzítők 10 m x 5 cm-ig	normatív	80%	1	3		db	
175	02 39 06 15	Sontara kötésrögzítők 10 m x 10 cm-ig							
176	02 39 06 15 03	Sontara kötésrögzítők 10 m x 10 cm-ig	normatív	80%	1	3		db	
177	02 39 06 18	Sontara kötésrögzítők 10 m x 20 cm-ig							
178	02 39 06 18 03	Sontara kötésrögzítők 10 m x 20 cm-ig	normatív	80%	1	3		db	
179	02 39 06 21	Sontara kötésrögzítők 10 m x 20 cm-től							
180	02 39 06 21 03	Sontara kötésrögzítők 10 m x 20 cm-től	normatív	80%	1	3		db	
181	02 39 09	Öntapadó kötésrögzítő pólyák							
182	02 39 09 06	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 6 cm-ig							
183	02 39 09 06 03	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 6 cm-ig	normatív	80%	1	30		db	
184	02 39 09 09	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 8 cm-ig							
185	02 39 09 09 03	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 8 cm-ig	normatív	80%	1	30		db	
186	02 39 09 12	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 10 cm-ig							
187	02 39 09 12 03	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 10 cm-ig	normatív	80%	1	30		db	
188	02 39 09 15	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 12 cm-ig							
189	02 39 09 15 03	Öntapadó kötésrögzítő pólyák 4 m x 12 cm-ig	normatív	80%	1	30		db	
190	04	SZEMÉLYES GYÓGYKEZELŐ SEGÉDESZKÖZÖK							
191	04 03	LÉGZÉSTERÁPIA SEGÉDESZKÖZEI							
192	04 03 06	Inhalátorok							
193	04 03 06 03	Ultrahangos inhalátorok	Mucoviscidosis, krónikus bronchitis, bronchiectasia, asthma bronchiale, pseudocroup, tracheostoma					tüdőgyógyászat, gyermektüdőgyógyászat, fül-orr-gégégyógyászat, gyermek fül-orr-gégégyógyászat	
194	04 03 06 03 03	Ultrahangos inhalátorok	normatív	80%	120	1		db	
195	04 03 06 06	Kompresszoros inhalátorok	Mucoviscidosis, krónikus bronchitis, bronchiectasia, asthma bronchiale, pseudocroup, tracheostoma					tüdőgyógyászat, gyermektüdőgyógyászat, fül-orr-gégégyógyászat, gyermek fül-orr-gégégyógyászat	
196	04 03 06 06 03	Kompresszoros inhalátorok	normatív	80%	72	1		db	
197	04 03 12	Lélegeztetők							
198	04 03 12 03	Légzést segítő készülékek							

[illegible]

208	04 03 21 03	Szívó- készülékek tüdő- és mellkasi megbete- gedésekre		Obstruktív légúti megbetegedés spontán váladékürítési képtelenséggel, légzőizom hypotonia, rekeszizom hypotonia, Guillain-Barre szindróma okozta légzésképtelenség, tracheostoma, gége- és algarattumor, gégésérülés, gégestenosis, tracheaszűkület	tüdőgyógyászat, gyermek- tüdő- gyógyászat, fül-orr-gége- gyógyászat, gyermek fül- orr-gége- gyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, arc-állcsont- szájsebészet					
209	04 03 21 03 03	Szívókészülékek	normatív			80%	120	1		db
210	04 03 27	Légzőizom-erősítők								
211	04 03 27 03	Beszívási és/vagy kifújási ellenállást képező maszkok		Mucoviscidosis, asthma bronchiale, krónikus bronchitis, bronchiectasia, postoperativ atelectasia, emphysema, légzőszervi neuromuscularis megbetegedések	tüdőgyógyászat, gyermek- tüdő- gyógyászat					
212	04 03 27 03 03	Beszívási és/vagy kifújási ellenállást képező maszkok	normatív			80%	12	1		db
213	04 03 30	Légzésmérők								
214	04 03 30 03	Csücsáramlásmérők		Mucoviscidosis, bronchiectasia, asthma bronchiale, obstructiv bronchitis, acut bronchitis, pseudocroup, felső légúti hurut, emphysema, laryngitis	tüdőgyógyászat, gyermektüdőgyógyászat, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr- gegegyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat					
215	04 03 30 03 03	Belégzési csücsáramlásmérők	normatív			50%	24	1		db
216	04 03 30 03 06	Kilégzési csücsáramlásmérők	normatív			50%	24	1		db
217	04 03 33	Egyéb légzésgyógyászati eszközök								
218	04 03 33 03	Flutterek		Bronchiectasia, asthma bronchiale, krónikus bronchitis, emphysema (amikor inhalátor otthoni alkalmazása még nem szükséges), mucoviscidosis	tüdőgyógyászat, gyermektüdőgyógyászat					
219	04 03 33 03 03	Flutterek, pipa	normatív			80%	24	1		db
220	04 06	KERINGÉSI TERÁPIÁS SEGÉDESZKÖZÖK								
221	04 06 06	Ödéma elleni kar-, láb- és más testrészekre való kompressziós textiliák								
222	04 06 06 03	Kompressziós harisnyák alsó végtagra, II. kompressziós fokozat		Varix műtét után kizárólag 6 hónapig, valamint krónikus vénás elégtelenség, kiterjedt alsóvégtagi varicositas, mechanikus trombózis profilaxis, postthromboticus szindróma, gyógyult lábszárfekély fenntartó kezelése, angiodysplasia, veleszületett vagy szerzett krónikus nyiroködéma aktív ödéma-mentesítő kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	sebészet, gyermeksebészet, érssebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia- traumatológia, traumatológia, ortopédia, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa				
223	04 06 06 03 03	Méretsorozatos térddharisnyák (AD), II. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db
224	04 06 06 03 06	Egyedi méretvétel alapján	normatív		Kizárólag abban az	80%	6	2		db

		egyedileg készített térdharisnyák (AD), II. kompressziós fokozat		esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.				
225	04 06 06 03 09	Méretsorozatos combközépig erő harisnyák (AF), II. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db
226	04 06 06 03 12	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combközépig erő harisnyák (AF), II. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
227	04 06 06 03 15	Méretsorozatos combtőig erő harisnyák (AG), II. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db
228	04 06 06 03 18	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combtőig erő harisnyák (AG), II. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
229	04 06 06 03 21	Méretsorozatos egyzáras harisnyanadrágok (AG/HB), II. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db
230	04 06 06 03 24	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített egyzáras harisnyanadrágok (AG/HB), II. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
231	04 06 06 03 27	Méretsorozatos harisnyanadrágok (AM), II. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db
232	04 06 06 03 30	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített harisnyanadrágok (AM), II. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
233	04 06 06 06	Harisnyák alsó végtagra, III. kompressziós fokozat	Postthromboticus szindróma, krónikus vénás elégtelenség dekompenzált stádiuma, krónikus vénás-lymphás elégtelenség, angio lymphaticus szindróma, veleszületett vagy szerzett krónikus nyirokódéma, lipódéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelesnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa			
234	04 06 06 06 03	Méretsorozatos térdharisnyák (AD), III. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db
235	04 06 06 06 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített térdharisnyák (AD), III. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el	80%	6	2	db

méretsorozatos
termékkel.

236	04 06 06 06 09	Méretsorozatos combközépig érő harisnyák (AF), III. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db	
237	04 06 06 06 12	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combközépig érő harisnyák (AF), III. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db	
238	04 06 06 06 15	Méretsorozatos combtőig érő harisnyák (AG), III. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db	
239	04 06 06 06 18	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combtőig érő harisnyák (AG), III. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db	
240	04 06 06 06 21	Méretsorozatos egyzáras harisnyanadrágok (AG/HB), III. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db	
241	04 06 06 06 24	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített egyzáras harisnyanadrágok (AG/HB), III. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db	
242	04 06 06 06 27	Méretsorozatos harisnyanadrágok (AM), III. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db	
243	04 06 06 06 30	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített harisnyanadrágok (AM), III. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db	
244	04 06 06 09	Harisnyák alsó végtagra, IV. kompressziós fokozat	Postthromboticus szindróma, krónikus vénás elégtelenség dekompenzált stádiuma, veleszületett vagy szerzett krónikus nyirokódéma, angiodysplasia, elephantiasis, lipödéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre.	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa	80%	6	2	db
245	04 06 06 09 03	Méretsorozatos térdharisnyák (AD), IV. kompressziós fokozat	normatív		80%	6	2	db	
246	04 06 06 09 04	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített térdharisnyák (AD), IV. kompressziós fokozat	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db	
247	04 06 06 09 06	Méretsorozatos combközépig érő harisnyák (AF), IV. kompressziós	normatív		80%	6	2	db	

		fokozat							
248	04 06 06 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combközépig érő harisnyák (AF), IV. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
249	04 06 06 09 12	Méretsorozatos combtőig érő harisnyák (AG), IV. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2	db
250	04 06 06 09 15	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített combtőig érő harisnyák (AG), IV. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
251	04 06 06 09 18	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített egyzáras harisnyanadrágok (AG/HB), IV. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
252	04 06 06 09 21	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített harisnyanadrágok (AM), IV. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
253	04 06 06 12	Harisnyák felső végtagra, II. kompressziós fokozat		Veleszületett vagy szerzett krónikus nyirokódéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa			
254	04 06 06 12 03	Méretsorozatos karharisnyák (CH), II. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2	db
255	04 06 06 12 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített karharisnyák (CH), II. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
256	04 06 06 12 09	Méretsorozatos kombinált karharisnyák (AH), II. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2	db
257	04 06 06 12 12	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített kombinált karharisnyák (AH), II. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
258	04 06 06 12 15	Méretsorozatos kesztyűk ujj nélkül (AC 0), II.	normatív			80%	6	2	db

		kompresziós fokozat											
259	04 06 06 12 16	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített kesztyűk ujj nélkül (AC 0), II. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2		db			
260	04 06 06 12 18	Méretsorozatos egyujjas kesztyűk (AC 1), II. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db			
261	04 06 06 12 21	Méretsorozatos ötujjas kesztyűk (AC 5), II. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db			
262	04 06 06 12 24	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, egyujjas kesztyűk (AC 1), II. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2		db			
263	04 06 06 12 27	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített ötujjas kesztyűk (AC 5), II. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2		db			
264	04 06 06 15	Harisnyák felső végtagra, III. kompressziós fokozat		Veszélyezett vagy szerzett krónikus nyiroködéma kompressziós kezelése után fenntartó kezelésre	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	sebészeti, gyermeksebészeti, érsebészeti, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia, a 18. számú melléklet 1. pontja szerinti lymphoedema rehabilitációs centrum orvosa							
265	04 06 06 15 03	Méretsorozatos karharisnyák vállrögzítővel (CH), III. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db			
266	04 06 06 15 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített karharisnyák vállrögzítővel (CH), III. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2		db			
267	04 06 06 15 09	Méretsorozatos kombinált karharisnyák (AH), III. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db			
268	04 06 06 15 12	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, kombinált karharisnyák, III. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2		db			
269	04 06 06 15 15	Kesztyűk ujj nélkül (AC 0), III. kompressziós fokozat	normatív			80%	6	2		db			
270	04 06 06 15 18	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, egyujjas kesztyűk (AC 1), III. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt	80%	6	2		db			

					látható el méretsorozatos termékkel.				
271	04 06 06 15 21	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített ötüjjas kesztyűk (AC 5), III. kompressziós fokozat	normatív		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel.	80%	6	2	db
272	04 06 06 18	40%-os megnyúlású kompressziós pólyák		Phlebothrombosis, thrombophlebitis, postthromboticus szindróma esetén, ha a sorozatgyártású kompressziós harisnya használata kontraindikált, valamint nyiroködéma komplex kezelésére	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.				sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia- traumatológia, traumatológia, ortopédia
273	04 06 06 18 03	40%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,00 cm szélességig	normatív			80%	6	5	db
274	04 06 06 18 06	40%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,01 és 10,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
275	04 06 06 18 09	40%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 10,01 és 12,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
276	04 06 06 21	70%-os megnyúlású kompressziós pólyák		Phlebothrombosis, thrombophlebitis, kiterjedt alsóvégtagi varicositas, krónikus vénás elégtelenség, postthromboticus szindróma, angiodyplasia esetén, ha a sorozatgyártású kompressziós harisnya használata kontraindikált, valamint nyiroködéma komplex kezelésére	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.				sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia- traumatológia, traumatológia, ortopédia
277	04 06 06 21 03	70%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,00 cm szélességig	normatív			80%	6	5	db
278	04 06 06 21 06	70%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,01 és 10,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
279	04 06 06 21 09	70%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 10,01 és 12,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
280	04 06 06 24	80%-os megnyúlású kompressziós pólyák		Phlebothrombosis, thrombophlebitis, kiterjedt alsóvégtagi varicositas, krónikus vénás elégtelenség, postthromboticus szindróma esetén, ha a sorozatgyártású kompressziós harisnya használata kontraindikált, valamint nyiroködéma komplex kezelésére	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.				sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia- traumatológia, traumatológia, ortopédia
281	04 06 06 24 03	80%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,00 cm szélességig	normatív			80%	6	5	db
282	04 06 06 24 06	80%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,01	normatív			80%	6	5	db

		és 10,00 cm szélesség között							
283	04 06 06 27	90%-os megnyúlású kompressziós pólyák	Phlebothrombosis, thrombophlebitis, kiterjedt alsóvégtagi varicositas, krónikus vénás elégtelenség, postthromboticus szindróma esetén, ha a sorozatgyártású kompressziós harisnya használata kontraindikált	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, bőrgyógyászat, belgyógyászat, ortopédia-traumatológia, traumatológia, ortopédia				
284	04 06 06 27 03	90%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,00 cm szélességig	normatív			80%	6	5	db
285	04 06 06 27 06	90%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 8,01 és 10,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
286	04 06 06 27 09	90%-os megnyúlású kompressziós pólyák, 10,01 és 12,00 cm szélesség között	normatív			80%	6	5	db
287	04 06 06 30	Kompressziós öltözetek	Égési sérülés esetén	A végtagoknál használt termékeknél a kihordási időre rendelhető mennyiség egyoldali ellátásra vonatkozik, és a rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	érsebészet, gyermeksebészet, sebészet, plasztikai (égési) sebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia				
288	04 06 06 30 03	Csökötszerek	normatív			80%	3	3	méter
289	04 06 06 30 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített kompressziós ruházatok	normatív			80%	6	2	db
290	04 12	HASISÉRV- SEGÉDESZKÖZÖK							
291	04 12 09	Sérvtapaszkok, övek és sérvkötők	Hasfali sérv, operált hasfali sérv, köldök sérv	Az eszköz rendelése akkor történhet, ha a beteg nem műthető vagy a műtétet nem vállalja és e tények a beteg dokumentációjában rögzítésre kerülnek	sebészet, gyermeksebészet, szülészet-nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, klinikai onkológia, sugárterápia				
292	04 12 09 03	Normál méretű sérvkötők							
293	04 12 09 03 03	Normál méretű adaptív sérvkötők	normatív			70%	12	2	db
294	04 12 09 06	Extra méretű sérvkötők							
295	04 12 09 06 03	Extra méretű adaptív sérvkötők	normatív			70%	24	2	db
296	04 12 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített sérvkötők		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel					
297	04 12 09 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített normál méretű sérvkötők	normatív			70%	12	2	db
298	04 12 09 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített normál méretű sérvkötők, haskötő pelottával	normatív			70%	12	2	db
299	04 12 09 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, extra méretű köldök- és hasfalsérvkötők	normatív			70%	12	2	db

300	04 12 09 09 12	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, extra méretű hasfalsérvkötők	normatív		70%	12	2	db
301	04 12 09 12	Haskötő-tartozékok		Kizárólag egyedi méretvétel alapján egyedileg készített hasi sérvkötőkhöz				
302	04 12 09 12 03	Haskötő-tartozékok: hasemelők	normatív		70%	12	2	db
303	04 12 09 12 06	Haskötő-tartozékok: széles hasemelők	normatív		70%	12	2	db
304	04 12 09 12 09	Haskötő-tartozékok: oldalgumi ékek	normatív		70%	12	2	pár
305	04 12 09 12 12	Haskötő-tartozékok: oldalgumik	normatív		70%	12	2	pár
306	04 12 09 12 15	Haskötő-tartozékok: sérvpárnák	normatív		70%	12	2	db
307	04 12 09 12 18	Haskötő-tartozékok: hasemelő párnák	normatív		70%	12	2	db
308	04 12 09 12 21	Haskötő-tartozékok: oldalgombolások	normatív		70%	12	2	db
309	04 12 09 12 24	Haskötő-tartozékok: nagyméretű sérvpárnák	normatív		70%	12	2	db
310	04 12 09 12 27	Haskötő-tartozékok: második vászonbélések	normatív		70%	12	2	db
311	04 12 09 12 30	Haskötő-tartozékok: drill-bélések	normatív		70%	12	2	db
312	04 12 09 12 33	Haskötő-tartozékok: harisnyatartók	normatív		70%	12	2	csomag
313	04 12 09 12 36	Haskötő-tartozékok: hegpárnák	normatív		70%	12	2	db
314	04 12 09 12 39	Haskötő-tartozékok: vállszalagok	normatív		70%	12	2	db
315	04 12 09 12 42	Haskötő-tartozékok: sérvpárnák, stomanyílások	normatív		70%	12	2	db
316	04 12 09 15	Lágyéksérvkötők	Lágyéksérv	sebészet, gyermeksebészet, szülészet-nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, urológia, andrológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
317	04 12 09 15 03	Adaptív, egyoldali lágyéksérvkötők	normatív		70%	12	1	db
318	04 12 09 15 06	Adaptív, kétoldali lágyéksérvkötők	normatív		70%	12	1	db
319	04 12 09 15 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített lágyéksérvkötők	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel.	70%	12	1	db
320	04 12 09 18	Here- vagy combsérvkötők	Heresérv, combsérv	sebészet, gyermeksebészet, szülészet-nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, urológia, andrológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, orvosi rehabilitáció				
321	04 12 09 18 03	Egyoldali here- vagy combsérvkötők	normatív		70%	12	1	db
322	04 19	SEGÉDESZKÖZŐK GYÓGYSZER- BEADÁSHOZ						
323	04 19 06	Befecskendező pisztolyok	Intenzifikált inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus (naponta három vagy több	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia				

[illegible]

kapcsolatos adagoló eszközök										
339	04 19 21 03	Inzulinadagolók								
340	04 19 21 03 03	Inzulinadagolók	normatív	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus			belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	36	1 db
341	04 19 21 06	Adagoló penek								
342	04 19 21 06 03	Adagoló penek	normatív	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus, amennyiben a beteg - intenzifikált inzulin-terápiában (legalább napi háromszori inzulinadás) részesül vagy - 18 év alatti vagy - terhes vagy - vak vagy - gyengénlátó vagy - felső végtagjára mozgáskorlátozott	Inzulinfajtánként 1-1 pen rendelhető		belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	36	1 db
343	04 19 24	Infúziós pumpák								
344	04 19 24 03	Inzulinpumpák és tartozékaik								
345	04 19 24 03 03	Inzulinpumpák	normatív	– HbA1c-értéke ismételten >7,0%, prekonceptcionális gondozás során >6,5%, vagy – napi vércukor- ingadozása jelentős (>=10,0 mmol/l), vagy – hajnali jelenség igazolható (reggeli éhomi vércukor ismételten >8,0 mmol/l), vagy – havonta legalább 3 alkalommal észlelhető klinikai tünetekkel járó hypoglykaemia, vagy – hypoglykaemia-érzet csökkenése vagy elvesztése dokumentálható, vagy – súlyos hypoglykaemia (vércukor <3,0 mmol/l) jelentkezik legalább 1 ízben 6 hónap alatt. Ismételt rendelés esetén: – az utolsó fél évben mért HbA1c-értékek átlaga <8,0 %, és – az utolsó fél évben mért napi vércukor-ingadozás kisebb, mint a pumpakezelés megkezdése előtti érték, vagy – a hypoglykaemiás epizódok száma csökkent a pumpakezelés előtti időszakhoz viszonyítva, vagy – a beharangozó tünetek nélküli hypoglykaemiák száma csökkent a pumpakezelés előtti időszakhoz viszonyítva.	1. Kizárólag 18 év feletti, legalább három éve 1. típusú diabetes mellitusban szenvedő betegek számára rendelhető 2. Közgögyel-látás jogcímen nem rendelhető 3. Adott eszköz csak 3 hónapos próbakezelési időszak után rendelhető társadalombizto-sítási támogatással	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	48	1 db
346	04 19 24 03 03	Inzulinpumpák	emelt	– HbA1c-értéke ismételten >7,0%, prekonceptcionális gondozás során >6,5%, vagy	1. Kizárólag 18 év alatti, legalább egy éve 1. típusú diabetes mellitusban szenvedő betegek részére	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	98%	48	1 db

				– napi vércukor-ingadozás jelentős ($\geq 10,0$ mmol/l), vagy – hajnali jelenség igazolható (reggeli éhomi vércukor ismételt $>8,0$ mmol/l), vagy – havonta legalább 3 alkalommal észlelhető klinikai tünetekkel járó hypoglykaemia, vagy – hypo-glykaemia-érzet csökkenése vagy elvesztése dokumentálható, vagy – súlyos hypoglykaemia (vércukor $<3,0$ mmol/l) jelentkezik legalább 1 ízben 6 hónap alatt Ismételt rendelés esetén: – az utolsó fél évben mért HbA1c-értékek átlaga $<8,0$ %, és – az utolsó fél évben mért napi vércukor-ingadozás kisebb, mint a pumpakezelés megkezdése előtti érték, vagy – a hypo-glykaemiás epizódok száma csökkent a pumpakezelés előtti időszakhoz viszonyítva, vagy – a beharangozó tünetek nélküli hypoglykaemiák száma csökkent a pumpakezelés előtti időszakhoz viszonyítva.	rendelhető 2. 1 év alatti betegek esetében a manifestálódó diabetes diagnózis felállítása után azonnal rendelhető 3. 3 év alatti betegek esetében a manifestálódó diabetes esetén egy év betegség- tartamnál korábban is rendelhető, amennyiben a hagyományos napi kétszer adott premix inzulinkezeléssel anyagcsere egyensúly nem érhető el, és a kiszámíthatatlan étkezési szokások és aktivitási szintek miatt hypoglykaemia veszélye áll fenn 4. 6 év alatti betegek esetében a manifestálódó diabetes esetén egy év betegségtartamnál korábban is rendelhető, amennyiben a naponta kétszer adott premix és egyszer preprandialisan adott gyorshatású inzulin kezelés kombinációjával anyagcsere egyensúly nem érhető el 5. Közgyógyellátás jogcimen nem rendelhető 6. Adott eszköz csak 3 hónapos próbakezelési időszak után rendelhető társadalombiztosítási támogatással						
347	04 19 24 03 06	Inzulinpumpa tartozékok: infúziós szerelék	normatív	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt inzulinpumpához	1. Közgyógyellátás jogcimen nem rendelhető	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	6	60	db
348	04 19 24 03 06	Inzulinpumpa tartozékok: infúziós szerelék	emelt	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt inzulinpumpához	1. Kizárólag 18 év alatti I. típusú diabetes mellitusban szenvedő betegek részére rendelhető	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	90%	6	100	db
349	04 19 24 03 09	Inzulinpumpa tartozékok: patron, adapter	normatív	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt inzulinpumpához	1. Közgyógyellátás jogcimen nem rendelhető	A 18. számú melléklet 2. pontja szerint	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia	80%	6	60	db
350	04 19 24 03 09	Inzulinpumpa tartozékok: patron, adapter	emelt	- HbA1c-értéke ismételt $>7,0\%$, preconcepcionális gondozás során $>6,5\%$, vagy	1. Kizárólag 18 év alatti legalább egy éve I. típusú diabetes mellitusban szenvedő betegek részére rendelhető			90%	6	60	db
				- napi vércukor-ingadozás jelentős ($\geq 10,0$ mmol/l), vagy	2. Társadalombiztosítási támogatással rendelt						

- hajnali jelenség igazolható inzulinpumpához
(reggeli éhomi vércukor 3. Közgyógyellátás
ismételten > 8,0 mmol/l), jogcímen nem
vagy rendelhető
- havonta legalább 3
alkalommal észlelhető
klinikai tünetekkel járó
hypoglykaemia, vagy
- hypoglykaemia-érzet
csökkenése vagy elvesztése
dokumentálható, vagy
- súlyos hypoglykaemia
(vércukor < 3,0 mmol/l)
jelentkezik legalább 1 ízben
6 hónap alatt

351 **04 24** **FIZIKAI, ÉLETTANI ÉS
BIO KÉMIAI VIZSGÁLÓ
KÉSZÜLÉKEK ÉS
ANYAGOK**

352 **04 24 12** **Vérelemző anyagok**

353	04 24 12 03	Vércukorszintmérők		Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus	belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, endokrinológia					
354	04 24 12 03 03	Vércukorszintmérők	normatív			50%	72	1		db
355	04 24 12 06	Tesztcsikok								
356	04 24 12 06 03	Tesztcsikok támogatott vércukorszintmérőkhöz	normatív	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus. Napi kétszeri inzulinadás esetén	belgyógyászat, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is. Az inzulinkezelésre vonatkozó szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 12 hónap	80%	3	2		doboz
357	04 24 12 06 03	Tesztcsikok támogatott vércukorszintmérőkhöz	emelt	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus. Napi háromszori inzulinadás esetén	belgyógyászat, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is. Az inzulinkezelésre vonatkozó szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 12 hónap	80%	3	6		doboz
358	04 24 12 06 03	Tesztcsikok támogatott vércukorszintmérőkhöz	kiemelt	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus, amennyiben – napi négyszeri vagy annál többszöri inzulinadás szükséges vagy – a beteg 6 évnél fiatalabb	belgyógyászat, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is. Az inzulinkezelésre vonatkozó szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 12 hónap	80%	3	9		doboz
359	04 24 12 06 06	Tesztcsikok nem támogatott vércukorszintmérőkhöz	normatív	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus. Napi kétszeri inzulinadás esetén	belgyógyászat, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is. Az inzulinkezelésre vonatkozó szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 12 hónap	80%	3	2		doboz
360	04 24 12 06 06	Tesztcsikok nem támogatott	emelt	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus. Napi	belgyógyászat, csecsemő- és gyermek-	80%	3	6		doboz

		vércukorszintmérőkhöz		háromszori inzulinadás esetén		gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is.					
						Az inzulinkezelésre vonatkozó szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 12 hónap					
361	04 24 12 06 06	Tesztcsikok nem támogatott vércukorszintmérőkhöz	kiemelt	Inzulinkezelésre szoruló diabetes mellitus esetén, amennyiben – napi négyszeri vagy annál többszöri inzulinadás szükséges vagy – a beteg 6 évnél fiatalabb		belgyógyászat, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, endokrinológia, valamint szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa is.	80%	3	9	doboz	
362	04 27	INGERLŐK									
363	04 27 09	Nem ortézisként használt izomingerlők		Végtagok pareticus, bénult izmainak rehabilitációja céljára, valamint inkontinencia esetén		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, sebészet, gyermeksebészet, idegsebészet, urológia, szülészet-nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, nefrológia					
364	04 27 09 03	Nem ortézisként használt izomingerlők									
365	04 27 09 03 03	Elemmel működő, nem ortézisként használt izomingerlők	normatív				50%	72	1	db	
366	04 27 09 03 06	Hálózatról működő, nem ortézisként használt izomingerlők	normatív				80%	120	1	db	
367	04 27 15	Fülzúgás elleni maszkok									
368	04 27 15 03	Eszközök a tinnitus kezeléséhez		Tinnitust előidéző szervi megbetegedések kizárása esetén gégészeti, neurológiai, otoneurológiai, szemészeti akut vagy krónikus kórfolyamat megítélésének függvényében, szájon át történő vagy infúziós kezelés eredménytelensége esetén, vagy ha tartós eredmény nem mutatkozott a nem eszközös terápia mellett.	A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni	audiológia, fül-orr- gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gegegyógyászat					
369	04 27 15 03 03	Noiserek	normatív				50%	72	1	db	
370	04 27 15 03 06	Maskerek	normatív				50%	72	1	db	
371	04 39	LÁTÁSGYAKORLÁSI SEGÉDESZKÖZÖK									
372	04 39 03	Segédeszközök okklúziós kezeléshez									
373	04 39 03 03	Szemtakarók		Strabizmus, amblyopia, diplopia		- Diplopia esetén: fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, neurológia, gyermekneurológia, szemészet, gyermekszemészet; - Strabizmus és amblyopia esetén: szemészet, gyermekszemészet,					

392	04 48 15 03	Csipő tornáztatók		Csipő izületi kontraktúra kezelésére	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
393	04 48 15 03 03	Csipő tornáztatók	normatív			70%	12	1	db
394	04 48 15 06	Alsó végtag-húzó készülékek		A gerinc degeneratív elváltozásaihoz társuló izomspazmusok, myogelosisok és kisízületi disztorziók okozta fájdalmak esetén	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
395	04 48 15 06 03	Alsó végtag-húzó készülékek	normatív			70%	12	1	db
396	06	ORTÉZISEK ÉS PROTÉZISEK							
397	06 03	GERINCORTÉZIS- RENDSZEREK							
398	06 03 06	Ágyék-keresztcsont ortézisek		Lumbago, postdiscectomias szindróma, spondylosis, spondylarthrosis, spondylolisthesis, fractura ossis pubis sine dislocatione	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
399	06 03 06 03	Méretsorozatos ágyék- keresztcsont ortézisek							
400	06 03 06 03 03	Méretsorozatos ágyék- keresztcsont ortézisek vászonból vagy gumiszövetből	normatív			50%	12	1	db
401	06 03 06 06	Adaptív ágyék-keresztcsont ortézisek		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel					
402	06 03 06 06 03	Adaptív ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív			70%	12	1	db
403	06 03 06 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített ágyék- keresztcsont ortézisek		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel					
404	06 03 06 09 03	F 24 ágyékfüzők	normatív			80%	12	1	db
405	06 03 06 09 06	F 25 hosszú gerincfüzők	normatív			80%	12	1	db
406	06 03 06 09 09	F 26 hosszú gerincfüzők melltartóval	normatív			80%	12	1	db
407	06 03 09	Mellkas-ágyék- keresztcsont ortézisek			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
408	06 03 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített mellkas- ágyék-keresztcsont ortézisek							
409	06 03 09 03 06	Boston-rendszerű mellkas- ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Lumbalis scoliosis, Scheuermann-kór, postoperatív strukturális defektus		80%	12	1	db
410	06 03 09 03 09	Charleston-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Strukturális scoliosis		80%	12	1	db

411	06 03 09 03 12	Cheneau-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Háti strukturális deformitás, scoliosis, Scheuermann-kór, postoperatív strukturális defektus	80%	12	1	db
412	06 03 09 03 15	Gschwend-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Scheuermann-kór	80%	12	1	db
413	06 03 09 03 18	Milwaukee-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Nyaki és magas háti strukturális deformitás, scoliosis, Scheuermann-kór	80%	12	1	db
414	06 03 09 03 21	Stagnara-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Háti strukturális deformitás, súlyosabb fokú scoliosis, Scheuermann-kór	80%	12	1	db
415	06 03 09 03 24	Ülőkorzett-rendszerű mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek	normatív	Háti strukturális deformitás, súlyosabb fokú scoliosis	80%	12	1	db
416	06 03 09 03 27	Traumás gerincortézis	normatív	Traumás sérülés vagy osteoporosis eredetű csigolyatörés	80%	12	1	db
417	06 03 09 03 30	Mobilis korrigáló fűzők	normatív	Háti és ágyéki strukturális deformitás, scoliosis	80%	12	1	db
418	06 03 12	Nyakortézisek		Spondylosis, discopathia, spondylarthrosis a nyaki szakaszon, torticollis, csigolyatumor, nyaki distorsio, degeneratív elváltozások, idegfájdalmak, egyszerű stabil törések, luxáció, luxációs törések primer nyújtását követően, dislocatio-ra hajlamos elváltozásoknál a fájdalom csökkentésére, megelőzésére				ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás
419	06 03 12 03	Rugalmas nyakortézisek						
420	06 03 12 06	Merev nyakortézisek						
421	06 03 12 06 03	Méretsorozatos merev nyakortézisek	normatív		50%	12	1	db
422	06 03 12 06 06	Adaptív merev nyakortézisek	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel	70%	12	1	db
423	06 03 15	Nyak-mellkas ortézisek						
424	06 03 15 03	Nyak-mellkas ortézisek		Degeneratív elváltozások, idegfájdalmak, egyszerű stabil törések, luxatio, arthritis; luxatios törések primer nyújtását követően diszlokációra hajlamos elváltozásoknál a fájdalom csökkentésére, megelőzésére				ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás
425	06 03 15 03 03	Méretsorozatos nyak-mellkas ortézisek	normatív		50%	12	1	db
426	06 06	FELSŐ VÉGTAGOK ORTÉZISRENDSZEREI (TÍZTEN VISELT)						
427	06 06 06	Kézortézisek		A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni				
428	06 06 06 06	Adaptív kézortézisek		Distorsio, subluxatio, luxatio, arthritis,				ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia,

				tendovaginitis, postoperatív állapot		reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, kézbészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
429	06 06 06 06 03	Műanyag kézrögzítők	normatív				70%	12	1	db
430	06 06 06 06 06	Gumiszövetes, fémmergevítésű kézrögzítők	normatív				70%	12	1	db
431	06 06 06 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített kézortézisek		Rheumatoid arthritis, n. radialis paresis, izomeredetű bénulások, központi idegrendszeri eredetű bénulás	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, kézbészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, idegsebészet				
432	06 06 06 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, gumiszövetes kézortézisek	normatív				80%	12	1	db
433	06 06 06 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, műanyag kézrögzítők	normatív				80%	12	1	db
434	06 06 09	Csuklóortézisek		Rheumatoid arthritis, n. radialis paresis, izomeredetű bénulások, központi idegrendszeri eredetű bénulás, fájdalmas csuklóizületi mozgások kiiktatása	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, kézbészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, idegsebészet				
435	06 06 09 06	Adaptív csuklóortézisek								
436	06 06 09 06 03	Műanyag csuklórögzítők	normatív				70%	12	1	db
437	06 06 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített csuklóortézisek			Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel					
438	06 06 09 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített műanyag csuklórögzítők	normatív				80%	12	1	db
439	06 06 09 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, gumiszövetes csuklóortézisek	normatív				80%	12	1	db
440	06 06 12	Csukló-kéz ortézisek		Distorsio, subluxatio, luxatio, arthritis, tendovaginitis, postoperatív állapot, központi és perifériás idegbénulás	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, neurológia, gyermekneurológia, kézbészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, idegsebészet				
441	06 06 12 06	Adaptív csukló-kéz ortézisek								
442	06 06 12 06 03	Műanyag csukló-kéz rögzítők	normatív				70%	12	1	db
443	06 06 12 06 06	Műanyag palmáris alkarsínek	normatív				70%	12	1	db
444	06 06 15	Könyökortézisek		Postoperatív állapot, könyökizületi instabilitás, arthrosis, arthritis	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, kézbészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
445	06 06 15 06	Adaptív könyökortézisek								
446	06 06 15 06 09	Gumiszövetes, fémmergevítésű könyökortézisek	normatív				70%	12	1	db

447	06 06 15 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített könyökortézisek			Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel				
448	06 06 15 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, műanyag, fix könyökortézisek	normatív			80%	12	1	db
449	06 06 15 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, műanyag könyökortézisek, előkészített izülettel	normatív			80%	12	1	db
450	06 06 24	Váll-könyök ortézisek		Vállizület, alízület és felső végtag műtétei után, luxatio humeroscapularis, luxatio acromioclavicularis, contusio omii, humerus diaphysis közép-ső 3/5-ének törései, velőűrsínezés után a stabilitás fokozására, lemezes OS után, ha a belső rögzítés mellett külső stabilizáció is szükséges; törés elhúzódó gyógyulása esetén	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni.	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, kézsebészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás			
451	06 06 24 06	Adaptív váll-könyök ortézisek							
452	06 06 24 06 03	Műanyag váll-könyök rögzítők	normatív			70%	12	1	db
453	06 06 24 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített váll-könyök ortézisek			Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel				
454	06 06 24 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, műanyag váll-könyök-ortézisek	normatív			80%	12	1	db
455	06 12	ALSÓ VÉGTAGOK ORTÉZISRENDSZEREI							
456	06 12 03	Lábortézisek			A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni				
457	06 12 03 03	Lábortézisek dongalábra							
458	06 12 03 03 03	Méretsorozatos, egy síkban korrigáló lábortézisek dongalábra	normatív	Pes adductus		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1 db
459	06 12 03 03 06	Méretsorozatos, három síkban korrigáló lábortézisek dongalábra	normatív	Pes equinovarus		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1 db
460	06 12 03 03 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített lábortézisek dongalábra	normatív	Veleszületett dongaláb, centrális vagy perifériás neurológiai károsodás miatt kialakult kóros lábtartás		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1 db
461	06 12 03 06	Lábortézisek diabeteses neuropathias lábra		Diabeteses neuropathias láb krónikus talpi fekélyvel		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás			
462	06 12 03 06 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített	normatív			80%	12	1	db

			Lábortéizsek diabeteses, neuropathias lábra										
463	06 12 03 09	Lábortéizsek erősen deformált lábra		Pes excavatus, pes adductus, pes varus, pes valgus		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás							
464	06 12 03 09 03	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített lábortéizsek erősen deformált lábra	normatív				80%	12	1			db	
465	06 12 03 15	Lábortéizsek a láb izmzatának bñulására		Peroneus paresis, plaegia		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás							
466	06 12 03 15 03	Lábortéizsek a láb feszítőizmzatának kisfokú bñulására	normatív				90%	6	1			db	
467	06 12 03 15 06	Lábortéizsek a láb feszítőizmzatának nagy fokú bñulására	normatív				90%	12	1			db	
468	06 12 03 18	Lódtalpbetétek											
469	06 12 03 18 15	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített merev betétek	normatív	Pes planovalgus esetén 18 év alatti betegeknek		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia	50%	12	1			pár	
470	06 12 03 18 18	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített félmerev betétek	normatív	Pes planus, pes calceneovalgus esetén 18 év alatti betegeknek		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia	50%	12	1			pár	
471	06 12 06	Boka-láb ortézisek		A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tűntetni									
472	06 12 06 03	Méretsorozatos boka-láb ortézisek											
473	06 12 06 03 09	Fémmercvítésű méretsorozatós boka-láb ortézisek	normatív	Krónikus bokaízületi instabilitás, krónikus bokaízületi gyulladás, szalagsérülés konzervatív kezelése		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	1			db	
474	06 12 06 06	Adaptív boka-láb ortézisek											
475	06 12 06 06 03	Peroneus-emelőők	normatív	Peroneus-bñulás a lábszár színjtében vagy centrális eredettel		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsébészet, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	90%	12	1			db	
476	06 12 06 06 06	Boka-láb ortézisek lábszártörésre	normatív	Lábszártörés, szeptikus törés, osteosynthesis után, Achilles-in sérülés		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	70%	12	1			db	
477	06 12 06 09	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített boka-láb ortézisek											
478	06 12 06 09 03	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített boka-láb ortézisek fixált bokaízülettel	normatív	Centráls és perifériás bñulás	Kizárólág abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatós vagy adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	12	1			db	
479	06 12 06 09 03	Egyedi méretvétél alapján egyedileg készített boka-láb ortézisek fixált bokaízülettel	emelt	Centráls és perifériás bñulás	1. Kizárólág 18 év alatti betegek számára rendelhető 2. Kizárólág abban az esetben rendelhető, ha a	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1			db	

					beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel					
480	06 12 06 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, patellainra támaszkodó boka-láb ortézisek fixált bokaizülettel	normatív	Krónikus bokaizületi megbetegedések esetén a bokaizület részleges tehermentesítésére, Achilles-ínszakadás posztoperatív szakában	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	12	1	db
481	06 12 06 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, patellainra támaszkodó boka-láb ortézisek fixált bokaizülettel	emelt	Krónikus bokaizületi megbetegedések esetén a bokaizület részleges tehermentesítésére, Achilles-ínszakadás posztoperatív szakában	1. Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető 2. Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, reumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
482	06 12 06 09 09	Ortézisek lábbénulásra	normatív	Alsó végtag veleszületett bénulása		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	12	1	db
483	06 12 06 09 09	Ortézisek lábbénulásra	emelt	Alsó végtag veleszületett bénulása	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
484	06 12 09	Térdortézisek			A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni					
485	06 12 09 06	Adaptív térdortézisek								
486	06 12 09 06 03	Adaptív térdortézisek gumiszövetes oldalsínnel	normatív	Térdizületi instabilitás		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	70%	12	1	db
487	06 12 09 06 06	Adaptív térdortézisek gumiszövetes, szabályozható mozgásterjedelmű oldalsínnel	normatív	Térdfműtétet követő kezelésre, amennyiben a műtét után átmeneti ideig (várhatóan 6 hétig) a térdizület mozgása csak korlátozott mozgástartományban engedélyezhető		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	70%	12	1	db
488	06 12 09 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített térdortézisek								
489	06 12 09 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített műanyag térdortézisek merev térdizülettel	normatív	Lezajlott degeneratív térdizületi betegség után 3 hónapnál hosszabb ideig tartó kezelésre	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	80%	12	1	db
490	06 12 09 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített műanyag térdortézisek változtatható mozgástartománnyal (gyermek)	normatív	Nagyfokú térdizületi instabilitás esetén 18 év alatti betegek 6 hétnél hosszabb ideig tartó kezelésére	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	80%	12	1	db
491	06 12 09 09 09	Egyedi méretvétel alapján	normatív	Nagyfokú térdizület-	Kizárólag abban az	ortopédia-traumatológia,	80%	12	1	db

			egyedileg készített műanyag térdortézisek változtatható mozgástartománnyal (felnőtt)		instabilitás esetén 18 év feletti betegek 6 hétnél hosszabb ideig tartó kezelésére	esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el adaptív termékkel	ortopédia, traumatológia, gyermeksebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia				
492	06 12 09 09 12	Térdizületi kontraktúrakezelők	normatív	Lábszár- amputációt követően a térdizületi kontraktúra megelőzésére			ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, érsebészet	80%	12	1	db
493	06 12 15	Csípőortézisek				A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni					
494	06 12 15 03	Méretsorozatos csípőortézisek									
495	06 12 15 03 03	Abdukciós sínek	normatív	Csípő veleszületett subluxatioja, instabil csípő, csípő egyéb deformitása, csípő dysplasiája			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia	70%	12	1	db
496	06 12 15 03 06	Osteoporosis-ortézisek	normatív	Osteoporosis (T-Score < -2,5)			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia	70%	12	1	db
497	06 12 15 06	Adaptív csípőortézisek									
498	06 12 15 06 03	Abdukciós hevederek	normatív	Csípő veleszületett subluxatioja, instabil csípő, csípő egyéb deformitása, csípő dysplasiája			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia	80%	12	1	db
499	06 12 15 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített csípőortézisek									
500	06 12 15 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített csípőortézisek merev izülettel	normatív	Coxitis, előrehaladott coxarthrosis		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
501	06 12 15 09 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített csípőortézisek szabad izülettel	normatív	Osteochondritis, Perthes-kór		Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	24	1	db
502	06 12 18	Csípő-térd-boka-láb ortézisek				A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni					
503	06 12 18 03	Négykörsínes térd-boka-láb ortézisek					ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
504	06 12 18 03 03	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek	normatív	Musculus quadriceps bénulása				98%	18	1	db
505	06 12 18 03 06	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek térdzárral	normatív	Musculus quadriceps bénulása				98%	18	1	db
506	06 12 18 03 09	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek	normatív	Musculus quadriceps bénulása				98%	18	1	db

		tehermentesítő tubertámasszal							
507	06 12 18 03 12	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek térdzárral és tehermentesítő tubertámasszal	normatív	Musculus quadriceps bénulása		98%	18	1	db
508	06 12 18 03 15	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek, combrészen tokkal	normatív	Musculus quadriceps bénulása		98%	18	1	db
509	06 12 18 03 18	Egyoldali négykörsínes térd-boka-láb ortézisek térdzárral, tehermentesítő tubertámasszal, combrészen tokkal	normatív	Musculus quadriceps bénulása		98%	18	1	db
510	06 12 18 03 21	Egyoldali medenceöves- négykörsínes csipő-térd- boka-láb ortézisek zárszerkezettel, fémsinnel	normatív	Egyoldali csipő, comb és lábszár együttes bénulása esetén		98%	18	1	db
511	06 12 18 03 24	Egyoldali törzs-csipő-térd- boka-láb ortézisek, fémsinnel	normatív	Egyoldali csipő, comb és lábszár együttes bénulása esetén, amennyiben ahhoz az ágyéki gerincszakasz izomzatának nagy fokú gyengülése társul		98%	18	1	db
512	06 12 18 03 27	Kétoldali medenceöves- négykörsínes csipő-térd- boka-láb ortézisek zárszerkezettel, fémsinnel	normatív	Kétoldali csipő, comb és lábszár együttes bénulása		98%	18	1	db
513	06 12 18 03 30	Kétoldali törzs-csipő-térd- boka-láb ortézisek, fémsinnel	normatív	Kétoldali csipő, comb és lábszár együttes bénulása esetén, amennyiben ahhoz az ágyéki gerincszakasz izomzatának nagy fokú gyengülése társul		98%	18	1	db
514	06 12 18 03 33	Perthes-kórt kezelő csipő- térd-boka-láb ortézisek	normatív	Perthes-kór		98%	24	1	db
515	06 12 30	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez		Kizárólag egyedi mértérvétel alapján egyedileg készített alsóvégtag-ortézisekhez	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
516	06 12 30 03	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez							
517	06 12 30 03 03	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: kengyel	normatív			90%	12	2	db
518	06 12 30 03 03	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: kengyel	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		98%	12	2	db
518/a	06 12 30 03 03	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: kengyel	kiemelt	Járógépet használó beteg részére, akinek egyedi mértérvétel alapján egyedileg készített ortopéd cipőt emelt jogcímen rendeltek.	ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	6	1	db
519	06 12 30 03 06	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: előrevezetett, beépített kengyel	normatív			90%	12	2	db
520	06 12 30 03 06	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: előrevezetett, beépített kengyel	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		98%	12	2	db
521	06 12 30 03 09	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: készen vásárolt kengyel	normatív			90%	12	1	db
522	06 12 30 03 09	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: készen vásárolt kengyel	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		98%	12	1	db
523	06 12 30 03 12	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: csúszó kengyel Perthes-kórt kezelő ortézishez	normatív			90%	12	1	db

524	06 12 30 03 12	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: csúszó kengyel Perthes-kórt kezelő ortézishez	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
525	06 12 30 03 15	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: ellenoldali talpmagasítás	normatív		90%	12	1	db
526	06 12 30 03 15	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: ellenoldali talpmagasítás	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
527	06 12 30 03 18	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: korlátozható mozgású bokaizület	normatív		90%	12	1	db
528	06 12 30 03 18	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: korlátozható mozgású bokaizület	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
529	06 12 30 03 21	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: szandál, biztosított támasztású bokaizülettel	normatív		90%	12	1	db
530	06 12 30 03 21	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: szandál, biztosított támasztású bokaizülettel	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
531	06 12 30 03 24	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: bokaszij	normatív		90%	12	1	db
532	06 12 30 03 24	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: bokaszij	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
533	06 12 30 03 27	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: térd hyperextenzióját gátló szijazat	normatív		90%	12	1	db
534	06 12 30 03 27	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: térd hyperextenzióját gátló szijazat	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
535	06 12 30 03 30	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: quadriceps térdhúzó	normatív		90%	12	1	db
536	06 12 30 03 30	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: quadriceps térdhúzó	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
537	06 12 30 03 33	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: gluteus-húzó	normatív		90%	12	1	db
538	06 12 30 03 33	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: gluteus-húzó	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
539	06 12 30 03 36	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: térdsapka	normatív		90%	12	1	db
540	06 12 30 03 36	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: térdsapka	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
541	06 12 30 03 39	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: combtoldalék	normatív		90%	12	1	db
542	06 12 30 03 39	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: combtoldalék	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
543	06 12 30 03 42	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: deréköv egyoldali járást segítő eszközhöz	normatív		90%	12	1	db
544	06 12 30 03 42	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: deréköv egyoldali járást segítő eszközhöz	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
545	06 12 30 03 45	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: deréköv	normatív		90%	12	1	db

		kétoldali járást segítő eszközhöz							
546	06 12 30 03 45	Tartozékok alsóvégtag- ortézisekhez: deréköv kétoldali járást segítő eszközhöz	emelt		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	12	1	db
547	06 18	FELSŐ VÉGTAGOK PROTÉZIS- RENDSZEREI			1. A kihordási időre rendelhető mennyiség egyoldali ellátásra vonatkozik, a rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 2. A nettó 300 000 forintot meghaladó közfinanszírozás alapjául elfogadott árú eszközök támogatásához az adott beteg számára történő ismételt rendeléskor az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges				
548	06 18 03	Részleges kézprotézisek	Egy vagy több kézujj, ujjrész hiánya, kéz részleges vagy teljes veleszületett vagy szerzett hiánya		sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, kézsebészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
549	06 18 03 03	Részleges kézprotézisek ujjcsakra, kézcsakra							
550	06 18 03 03 03	Ujjpótlások kesztyűvel, hozott kesztyűbe dolgozva	normatív			98%	24	1	db
551	06 18 03 03 06	Részleges vagy teljes kézpótlások	normatív			98%	24	1	db
552	06 18 03 03 09	Ellentámaszok kézcsakrahoz, nyitott végű alkartokkal	normatív			98%	24	1	db
553	06 18 03 03 12	Vállhúzó horgok kézcsakrahoz, nyitott tokkal	normatív			98%	24	1	db
554	06 18 03 03 15	Szilikonos ujjpótlások	normatív			98%	24	1	db
555	06 18 03 03 18	Szilikonos kézpótlások	normatív			98%	24	1	db
556	06 18 09	Alkarcsontprotézisek							
557	06 18 09 03	Kozmetikus protézisek alkarcsakra	Kéz és alkar veleszületett vagy szerzett hiánya		sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
558	06 18 09 03 03	Alkarok amputáltaknak	normatív			98%	24	1	db
559	06 18 09 03 06	Alkarok az alsó harmadban amputáltaknak	normatív			98%	24	1	db
560	06 18 09 03 09	Alkarok a középső harmadban amputáltaknak	normatív			98%	24	1	db
561	06 18 09 03 12	Pronációs kezek alkarcsakra	normatív			98%	24	1	db
562	06 18 09 06	Munkakar-protézisek alkarcsakra	Kéz és alkar veleszületett vagy szerzett hiánya esetén a munkaképesség, tanulóképesség vagy önálló életvitelre való képesség visszanyerése céljából		sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
563	06 18 09 06 03	Műkezek	normatív			98%	24	1	db
564	06 18 09 06 06	Munkakar-protézisek bőrből, műanyag kézzel	normatív			98%	24	1	db
565	06 18 09 06 09	Munkakar-protézisek bőrből, ízület felkarmandzsettával	normatív			98%	24	1	db
566	06 18 09 06 12	Szerszámbefogó bőrtokok	normatív			98%	24	1	db

567	06 18 09 06 15	Gépjárműkormány-befogók	normatív			98%	24	1	db
568	06 18 09 09	Vállhúzó protézisek alkarcsonkra		Kéz és alkar veleszületett vagy szerzett hiánya	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
569	06 18 09 09 03	Vállhúzó protézisek alkarcsonkra műanyag tokkal	normatív			98%	24	1	db
570	06 18 15	Felkarcsonkprotézisek							
571	06 18 15 03	Kozmetikus protézisek felkarcsonkra		Alkar és felkar veleszületett vagy szerzett hiánya esetén.	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
572	06 18 15 03 03	Kozmetikus protézisek felkarcsonkra, rugós ujjal vagy kesztyűvel	normatív			98%	24	1	db
573	06 18 15 03 06	Kozmetikus protézisek felkarcsonkra: passzív felkar	normatív			98%	24	1	db
574	06 18 15 06	Vállhúzó protézisek felkarcsonkra		Alkar és felkar veleszületett vagy szerzett hiánya esetén.	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
575	06 18 15 06 03	Vállhúzó protézisek hosszú felkarcsonkra	normatív			98%	24	1	db
576	06 18 15 06 06	Vállhúzó protézisek felkarcsonkra, öntőgyantából	normatív			98%	24	1	db
577	06 18 15 09	Munkakar-protézisek felkarcsonkra		Alkar és felkar veleszületett vagy szerzett hiánya esetén a munkaképesség, tanulóképesség vagy önálló életvitelre való képesség visszanyerése céljából.	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
578	06 18 15 09 03	Munkakar-protézisek felkarcsonkra, rugós ujjú kézzel	normatív			98%	24	1	db
579	06 18 15 09 06	Munkakar-protézisek felkarcsonkra, szerszámbefogóval	normatív			98%	24	1	db
580	06 18 18	Vállcsonkprotézisek		Felkar veleszületett vagy szerzett hiánya	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
581	06 18 18 03	Kozmetikus protézisek vállcsonkra							
582	06 18 18 03 03	Kozmetikus protézisek vállcsonkra műanyagból	normatív			98%	24	1	db
583	06 18 18 03 06	Kozmetikus protézisek vállcsonkra bőrből	normatív			98%	24	1	db
584	06 18 18 06	Vállhúzó protézisek vállcsonkra							
585	06 18 18 06 03	Vállhúzó protézisek vállcsonkra, műanyagból	normatív			98%	24	1	db
586	06 18 24	Kiegészítők felsővégtag- protézisekhez		Kizárólag felsővégtag- protézisekhez	sebészet, gyermeksebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás				
587	06 18 24 03	Kiegészítők felsővégtag- protézisekhez							
588	06 18 24 03 03	Normál béleletlen bőrkesztyű-pár	normatív			98%	24	1	pár

589	06 18 24 03 06	Speciális szabású, béleletlen bőrkesztyű-pár	normatív		98%	24	1	pár
590	06 18 24 03 09	Műanyag kézhuzat	normatív		98%	24	1	db
591	06 18 24 03 12	Egyujjas védőkesztyű flanel béléssel	normatív		98%	24	1	pár
592	06 18 24 03 15	Egyujjas védőkesztyű báránybőr béléssel	normatív		98%	24	1	pár
593	06 18 24 03 18	Csonkharisnya	normatív		98%	24	1	pár
594	06 24	ALSÓ VÉGTAGOK PROTÉZIS-RENDSZEREI		1. A kihordási időre rendelhető mennyiség egyoldali ellátásra vonatkozik, a rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni 2. A nettó 400 000 forintot meghaladó közfinanszírozás alapjául elfogadott árú eszközök támogatásához az adott beteg számára az első végleges protézist követő ismételt rendeléskor az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges.				
595	06 24 03	Részleges lábprotézisek	Láb veleszületett vagy szerzett, részleges vagy teljes hiánya					fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)
596	06 24 03 03	Műanyag protézisek lábsonkra						
597	06 24 03 03 03	Műanyag protézisek lábsonkra, lábszárközépig érő támasszal	normatív		98%	24	1	db
598	06 24 03 03 06	Műanyag protézisek lábsonkra, térdig érő támasszal	normatív		98%	24	1	db
599	06 24 03 03 09	Műanyag protézisek lábsonkra, térdig érő tokkal	normatív		98%	24	1	db
600	06 24 03 03 12	Műanyag protézisek lábsonkra, ízületes oldalsínnel	normatív		98%	24	1	db
601	06 24 03 06	Fatokos protézisek lábsonkra						
602	06 24 03 06 03	Fatokos protézisek lábsonkra, térdig érő támasszal	normatív		98%	24	1	db
603	06 24 03 06 06	Fatokos protézisek lábsonkra, térdig érő tokkal	normatív		98%	24	1	db
604	06 24 03 06 09	Fatokos protézisek lábsonkra, bőr combtokkal	normatív		98%	24	1	db
605	06 24 03 09	Bőrtokos protézisek lábsonkra						
606	06 24 03 09 03	Bőrtokos protézisek lábsonkra: bőrszandál	normatív		98%	24	1	db
607	06 24 03 09 06	Bőrtokos protézisek lábsonkra, bokaizület	normatív		98%	24	1	db

		nélkül							
608	06 24 03 09 09	Bőrtokos protézisek lábszonkra, mozgó bokával	normatív			98%	24	1	db
609	06 24 09	Lábszárszonkprotézisek							
610	06 24 09 03	Műanyag protézisek lábszárszonkra		Láb és lábszár veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
611	06 24 09 03 03	Műanyag protézisek lábszárszonkra, szijas függesztéssel	normatív			98%	12	1	db
612	06 24 09 03 06	Műanyag protézisek lábszárszonkra, oldalsínnel	normatív			98%	12	1	db
613	06 24 09 03 09	Műanyag protézisek lábszárszonkra, tubertámasszal	normatív			98%	24	1	db
614	06 24 09 03 12	Műanyag térdeplős protézisek lábszárszonkra	normatív			98%	24	1	db
615	06 24 09 06	Fatokos protézisek lábszárszonkra		Láb és lábszár veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
616	06 24 09 06 03	Fatokos protézisek lábszárszonkra: csizmaláb	normatív			98%	24	1	db
617	06 24 09 06 06	Fatokos protézisek lábszárszonkra, ízület oldalsínnel	normatív			98%	24	1	db
618	06 24 09 06 09	Fatokos protézisek lábszárszonkra, tubertámasszal	normatív			98%	24	1	db
619	06 24 09 06 12	Fatokos protézisek lábszárszonkra, belső tokkal és ízület oldalsínnel	normatív			98%	24	1	db
620	06 24 09 06 15	Fatokos protézisek lábszárszonkra, belső tokkal és ülőtámasszal	normatív			98%	24	1	db
621	06 24 09 06 18	Fatokos térdeplős protézisek lábszárszonkra	normatív			98%	24	1	db
622	06 24 09 09	Bőrtokos protézisek lábszárszonkra		Láb és lábszár veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
623	06 24 09 09 03	Bőrtokos protézisek	normatív			98%	24	1	db

[illegible]

					biztosított)				
639	06 24 09 18 03	Műanyag lábszárprotézisek	normatív			98%	12	1	db
640	06 24 09 18 06	Bőr lábszárprotézisek	normatív			98%	12	1	db
641	06 24 12	Térdcsontprotézisek							
642	06 24 12 03	Térdcsontprotézisek		Láb és lábszár veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
643	06 24 12 03 03	Térdcsontprotézisek térdizületi csontkra	normatív			98%	24	1	db
644	06 24 12 03 06	Térdcsontprotézisek, tubertámasszal	normatív			98%	24	1	db
645	06 24 12 03 09	Térdcsontprotézisek exarticuláris csontkra	normatív			98%	36	1	db
646	06 24 12 03 12	Térdcsontprotézisek térdizületi exarticuláris csontkra	normatív			98%	24	1	db
647	06 24 15	Combcsontprotézisek							
648	06 24 15 03	Fatagos protézisek combcsontkra		Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
649	06 24 15 03 03	Fatagos protézisek combcsontkra, térdfékkel	normatív			98%	24	1	db
650	06 24 15 03 06	Fatagos protézisek combcsontkra, záras térdizülettel	normatív			98%	24	1	db
651	06 24 15 03 09	Fatagos protézisek combcsontkra, belső záras térdizülettel	normatív			98%	24	1	db
652	06 24 15 06	Félbőrös, bőrös protézisek combcsontkra		Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
653	06 24 15 06 03	Félbőrös, bőrös protézisek combcsontkra, térdfékkel	normatív			98%	24	1	db
654	06 24 15 06 06	Félbőrös, bőrös protézisek combcsontkra, záras térdizülettel	normatív			98%	24	1	db
655	06 24 15 06 09	Félbőrös, bőrös protézisek combcsontkra, belső záras térdizülettel	normatív			98%	24	1	db
656	06 24 15 06 12	Félbőrös, bőrös protézisek	normatív			98%	24	1	db

[illegible]

		combesonkra		veleszületett vagy szerzett hiánya		rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
673	06 24 15 18 03	Geriátriai protézisek combesonkra térdzárral	normatív				98%	24	1	db
674	06 24 15 21	Combprotézisek az alsó végtagok fejlődési rendellenességeire		A comb fejlődési rendellenességre visszavezethető hiánya esetén		fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
675	06 24 15 21 03	Combprotézisek térdizület nélkül	normatív				98%	12	1	db
676	06 24 15 21 06	Combprotézisek térdizülettel	normatív				98%	12	1	db
677	06 24 15 21 09	Combtokos combprotézisek	normatív				98%	12	1	db
678	06 24 18	Csípőcsonkprotézisek								
679	06 24 18 03	Fatokos protézisek csípőizületi csonkra		Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya		fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
680	06 24 18 03 03	Fatokos kanadai protézisek csípőizületi csonkra	normatív				98%	12	1	db
681	06 24 18 06	Csővázas protézisek csípőizületi csonkra, verőér-szűkület miatt amputáltak részére		Verőér-szűkület, vagy medence-resectio miatti amputáció		fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított)				
682	06 24 18 06 03	Csővázas protézisek csípőizületi csonkra, verőér-szűkület miatt amputáltak részére, műanyag medencekosárral	normatív				98%	12	1	db
683	06 24 18 09	Csővázas protézisek csípőizületi csonkra, nem verőér-szűkület miatt amputáltak részére		Nem verőér-szűkület miatti 1. aktivitási szint: a amputáció, valamint beteg beltéri medence-resectio esetén 2. protézishasználatra és 3. aktivitási szintű képes betegek részére, vagy 1. 2. aktivitási szint: a beteg kültérben		fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra				

				részére dokumentáltan indokolt esetben	korlátozott protézishasználatra képes 3. aktivitási szint: a beteg korlátlan protézishasználatra képes beltérben és kültérben	alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított))				
684	06 24 18 09 03	Csővázas protézisek csípőízületi csonkra, nem verőér-szűkület miatt amputáltak részére	normatív				98%	36	1	db
685	06 24 48	Ideiglenes protézisek a csonkolt alsó végtagok korai mozgathatósága céljából			1. Amennyiben ideiglenes protézis rendelésére kerül sor, a beteg számára végleges protézis legkorábban az ideiglenes protézis rendelését követő 3 hónap elteltével lehetséges 2. Ideiglenes protézis rendelése és legalább 3 hónapos használata kötelező a 2. és 3. aktivitási szintű betegnek rendelt csővázas protézis rendelését megelőzően					
686	06 24 48 03	Nem átalakítható ideiglenes protézisek alsóvégtag- amputáltak korai mobilizálására								
687	06 24 48 03 03	Nem átalakítható ideiglenes protézisek lábszárcsonkra	normatív	Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya		sebészet, gyermek sebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
688	06 24 48 03 06	Nem átalakítható ideiglenes protézisek combcsonkra	normatív	Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya		sebészet, gyermek sebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
689	06 24 48 06	Átalakítható ideiglenes protézisek alsóvégtag- amputáltak korai mobilizálására								
690	06 24 48 06 03	Átalakítható ideiglenes csővázas protézisek	normatív	Láb, lábszár és comb veleszületett vagy szerzett hiánya		sebészet, gyermek sebészet, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	98%	12	1	db
691	06 24 54	Kiegészítők alsóvégtag- protézisekhez			Kizárólag alsóvégtag- protézisekhez	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszközök kipróbálása és betanítása biztosított (ahol az ortopédiai műszerész és a gyógytornász jelenléte biztosított))				
692	06 24 54 09	Függesztések								
693	06 24 54 09 03	Lábszárfüggesztők	normatív				98%	12	1	db
694	06 24 54 09 06	Combfüggesztők	normatív				98%	12	1	db
695	06 24 54 09 09	Marx-rendszerű függesztő bandázsok	normatív				98%	12	1	db
696	06 24 54 09 12	Vállszalagok	normatív				98%	12	1	db

697	06 24 54 09 15	Ízületes oldalsínes medence- vagy derékövek	normatív		98%	12	1	db
698	06 24 54 12	Medencekosarak						
699	06 24 54 12 03	Bőr medencekosarak	normatív		98%	12	1	db
700	06 24 54 12 06	Műanyag medencekosarak	normatív		98%	12	1	db
701	06 30	EGYÉB NEMVÉGTAG-PROTÉZISEK						
702	06 30 03	Parókák		Alopecia totalis, alopecia areata				bőrgyógyászat, klinikai onkológia, sugárterápia, hematológia
703	06 30 03 03	Parókák valódi hajból		Kizárólag allergológiai vizsgálattal igazolt műszállergia esetén rendelhető				
704	06 30 03 03 03	Parókák valódi hajból	normatív		80%	12	1	db
705	06 30 03 06	Parókák műszálból						
706	06 30 03 06 03	Parókák műszálból	normatív		80%	12	1	db
707	06 30 18	Emlőprotézisek		A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni				sebészet, klinikai onkológia, sugárterápia
708	06 30 18 03	Ideiglenes emlőprotézisek		Teljes vagy részleges emlőeltávolítás után a sebgyógyulásáig, a sugárterápia befejezéséig				
709	06 30 18 03 03	Ideiglenes emlőprotézisek	normatív		80%	12	1	db
710	06 30 18 06	Szilikonos emlőprotézisek						
711	06 30 18 06 03	Szilikonos teljes emlőprotézisek	normatív	Fejlődési rendellenesség esetén vagy teljes amputáció után a teljes sebgyógyulást vagy sugárkezelést követően	80%	12	1	db
712	06 30 18 06 06	Szilikonos részleges emlőprotézisek	normatív	Emlőmegtartó műtétek (subcutan mastectomia, quadrans resectio) után a hiányzó emlő térfogatának pótlására a teljes sebgyógyulást vagy sugárkezelést követően	80%	12	1	db
713	06 30 18 06 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített, szilikonos teljes emlőprotézis	normatív	Az emlő teljes eltávolítása után a teljes sebgyógyulást vagy sugárkezelést követően kizárólag abban az esetben, ha a beteg adaptív termékkel nem látható el	80%	12	1	db
714	06 30 21	Szemprotézisek		A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni				
715	06 30 21 03	Epithesisek		Szem vagy szemüreg rosszindulatú megbetegedései, szem eltávolítását indikáló sérülések				klinikai onkológia, sugárterápia, szemészet, gyermekszemészet, arc-állcsont-szájsebészet
716	06 30 21 03 03	Kemény epithesisek	normatív		98%	12	1	db
717	06 30 21 03 06	Puhán maradó epithesisek	normatív		98%	12	1	db
718	06 30 21 06	Műszemek		Sérült szemcsontk				klinikai onkológia, sugárterápia, szemészet, gyermekszemészet, arc-állcsont-szájsebészet
719	06 30 21 06 03	Méretsorozatos műszemek	normatív		80%	12	1	db
720	06 30 21 06 06	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a	80%	12	1	db

		műszemek			beteg mérete és deformitása miatt dokumentáltan nem látható el méretsorozatos termékkel					
721	06 30 24	Fülprotézisek			A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni					
722	06 30 24 03	Fülprotézisek		A fül egyéb területeinek rosszindulatú daganatos megbetegedései vagy pótlást igénylő sérülései		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet				
723	06 30 24 03 03	Kemény fülprotézisek	normatív				80%	36	1	db
724	06 30 24 03 06	Puhán maradó fülprotézisek	normatív				80%	36	1	db
725	06 30 27	Orrprotézisek		Orr egyéb területeinek rosszindulatú daganatos megbetegedései vagy pótlást igénylő sérülései		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet				
726	06 30 27 03	Orrprotézisek								
727	06 30 27 03 03	Kemény orrprotézisek	normatív				80%	36	1	db
728	06 30 27 03 06	Puhán maradó orrprotézisek	normatív				80%	36	1	db
729	06 30 30	Összetett arcprotézisek		Az arc egyéb területeinek rosszindulatú daganatos megbetegedései vagy pótlást igénylő sérülései		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet				
730	06 30 30 03	Összetett arcprotézisek								
731	06 30 30 03 03	Kemény összetett arcprotézisek	normatív				80%	36	1	db
732	06 30 30 03 06	Puhán maradó összetett arcprotézisek	normatív				80%	36	1	db
733	06 30 33	Szájpadprotézisek								
734	06 30 33 03	Egyéb szájpadprotézisek		Szájpadlás veleszületett rendellenessége vagy daganatos megbetegedése következtében létrejött szájpadláshiány zárására		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, konzerváló fogászat és fogpótlástan, parodontológia, fogszabályozás, gyermekfogászat, dentoalveoláris sebészet				
735	06 30 33 03 03	Obturátorok	normatív				80%	36	1	db
736	06 30 33 06	Állkapocs-előrehelyező szájpotezisek		Enyhe és közepes obstruktív alvási apnoe		fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, konzerváló fogászat és fogpótlástan, parodontológia, fogszabályozás, gyermekfogászat, dentoalveoláris sebészet				
737	06 30 33 06 03	Állkapocs-előrehelyező szájpotezisek	normatív				80%	18	1	db
738	06 30 33 09	Szájpadláselemek		Down-kóros betegek jelentős szájpadelváltozása		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, konzerváló fogászat és				

						fogpótlást an, parodontológia, fogsabályozás, gyermekfogászat, dentoalveoláris sebészet					
739	06 30 33 09 03	Beszédjavitó szájharangok	normatív				80%	2	1		db
740	06 30 36	Műfogsorok		A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag allergológiai vizsgálattal igazolt akrilátallergia esetén rendelhetők		klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, konzerváló fogászat és fogpótlást an, parodontológia, fogsabályozás, gyermekfogászat, dentoalveoláris sebészet, fog- és szájbetegségek (fogorvos), fogorvos					
741	06 30 36 03 03	Kivehető fogpótlások: fogsoralaplemez akrilátból	normatív	Foghíánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető		50%	48	1		db
742	06 30 36 03 03	Kivehető fogpótlások: fogsoralaplemez akrilátból	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált betegnél góckutatás miatt elvégzett fogextrahálást követően			80%	48	1		db
743	06 30 36 03 06	Kivehető fogpótlások: fogsoralaplemez öntőakrilátból	normatív	Foghíánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető		50%	48	1		db
744	06 30 36 03 06	Kivehető fogpótlások: fogsoralaplemez öntőakrilátból	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált betegnél góckutatás miatt elvégzett fogextrahálást követően			80%	48	1		db
745	06 30 36 03 09	Kivehető fogpótlások: keményakrilát műfog	normatív	Foghíánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető		50%	48	14		db
746	06 30 36 03 09	Kivehető fogpótlások: keményakrilát műfog	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált betegnél góckutatás miatt elvégzett fogextrahálást követően			80%	48	14		db
747	06 30 36 03 12	Kivehető fogpótlások: sellak vagy mélyhúzott egyéni kanál	normatív	Foghíánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető		50%	48	1		db
748	06 30 36 03 12	Kivehető fogpótlások: sellak vagy mélyhúzott	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei,			80%	48	1		db

		egyéni kanál		daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően					
749	06 30 36 03 15	Kivehető fogpótlások: egyéni kanál akrilátból	normatív	Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	1	db
750	06 30 36 03 15	Kivehető fogpótlások: egyéni kanál akrilátból	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően		80%	48	1	db
751	06 30 36 03 18	Kivehető fogpótlások: előregyártott kapocselemből készített vagy hajlított drótkapcsok	normatív	Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	3	db
752	06 30 36 03 18	Kivehető fogpótlások: előregyártott kapocselemből készített vagy hajlított drótkapcsok	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően		80%	48	3	db
753	06 30 36 03 21	Kivehető fogpótlások: mintára öntött alsó vagy felső fémlemez	normatív	Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	1	db
754	06 30 36 03 21	Kivehető fogpótlások: mintára öntött alsó vagy felső fémlemez	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően		80%	48	1	db
755	06 30 36 03 24	Kivehető fogpótlások: alábélelés	normatív	Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	1	db
756	06 30 36 03 24	Kivehető fogpótlások: alábélelés	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást		80%	48	1	db

				követően					
757	06 30 36 03 27	Kivehető fogpótlások: nem normatív akrilát bázisú alaplemez		Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	1	db
758	06 30 36 03 27	Kivehető fogpótlások: nem emelt akrilát bázisú alaplemez		Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően		80%	48	1	db
759	06 30 36 03 30	Kivehető fogpótlások: porcelán műfog-garnitúra	normatív	Foghiánytípusok osztályozásának megfelelően tervezett fogpótlás esetén	Kizárólag közgyógyellátás jogcímen rendelhető	50%	48	1	db
760	06 30 36 03 30	Kivehető fogpótlások: porcelán műfog-garnitúra	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően		80%	48	1	db
761	06 30 36 06	Rögzített fogpótlások							
762	06 30 36 06 03	Rögzített fogpótlások: egybeöntött fémkorona	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor		50%	60	1	db
763	06 30 36 06 03	Rögzített fogpótlások: egybeöntött fémkorona	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált betegnél göckutatás miatt elvégzett fogextrahálást követően.		80%	60	1	db
764	06 30 36 06 06	Rögzített fogpótlások: korona keményműanyag leplezéssel	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor		50%	60	1	db
765	06 30 36 06 06	Rögzített fogpótlások: korona keményműanyag leplezéssel	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos		80%	60	1	db

					megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.				
766	06 30 36 06 09	Rögzített fogpótlások: fémhídtag leplezés nélkül	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő- transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	
767	06 30 36 06 09	Rögzített fogpótlások: fémhídtag leplezés nélkül	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
768	06 30 36 06 12	Rögzített fogpótlások: hídtag keményműanyag leplezéssel	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő- transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	
769	06 30 36 06 12	Rögzített fogpótlások: hídtag keményműanyag leplezéssel	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
770	06 30 36 06 15	Rögzített fogpótlások: csapos sapka, csapos múcsonk, csapos sapkás múcsonk	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő- transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	
771	06 30 36 06 15	Rögzített fogpótlások: csapos sapka, csapos múcsonk, csapos sapkás múcsonk	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén, a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén, csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
772	06 30 36 06 18	Rögzített fogpótlások: csapos sapkás hátlemez,	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy	50%	60	1	db	

		keményműanyag leplezéssel		- terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor					
773	06 30 36 06 18	Rögzített fogpótlások: csapos sapkás hátlemez, keményműanyag leplezéssel	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
774	06 30 36 06 21	Rögzített fogpótlások: primer teleszkópkorona	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	
775	06 30 36 06 21	Rögzített fogpótlások: primer teleszkópkorona	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
776	06 30 36 06 24	Rögzített fogpótlások: szekunder teleszkópkorona tartással	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	
777	06 30 36 06 24	Rögzített fogpótlások: szekunder teleszkópkorona tartással	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.	80%	60	1	db	
778	06 30 36 06 27	Rögzített fogpótlások: szekunder teleszkópkorona tartással, keményműanyag leplezéssel	normatív	- 18 év alattiak számára, vagy - terhes és gyermekágyas nőknek a szülést követő 90 napig, vagy - nem csontvelő-transzplantáció miatt elvégzett göckutatást követő fogextrahálás utáni első ellátáskor	50%	60	1	db	

779	06 30 36 06 27	Rögzített fogpótlások: szekunder teleszkópkorona tartással, keményműanyag leplezéssel	emelt	Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően.		80%	60	1	db
780	06 30 37	Fogszabályozás segédeszközei		Arc, állcsont, szájüreg fejlődési rendellenességei, daganatos megbetegedései, maradandó baleseti (traumás) sérülése esetén; a stomatognath rendszer egyéb súlyos megbetegedései esetén; csontvelő-transzplantált beteg göckutatása miatt elvégzett fogextrahálást követően; kizárólag 18 éven aluli betegnek a fogazat fejlődési és alaki rendellenességei esetén	klinikai onkológia, sugárterápia, fül-orr-gégégyógyászat, gyermek fül-orr-gégégyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, konzerváló fogászat és fogpótlástan, parodontológia, fogszabályozás, gyermekfogászat, dentoalveoláris sebészet				
781	06 30 37 03	Kivehető fogszabályozó készülékek							
782	06 30 37 03 03	Kivehető fogszabályozó készülékek: retenció lemez	normatív			80%	12	1	db
783	06 30 37 03 06	Kivehető fogszabályozó készülékek: aktív lemez, tágító csavarral	normatív			80%	12	1	db
784	06 30 37 03 09	Kivehető fogszabályozó készülékek: Y-lemez vagy kétsaváros lemez	normatív			80%	12	1	db
785	06 30 37 03 12	Kivehető fogszabályozó készülékek: Headgear beépítése drótból	normatív			80%	12	1	db
786	06 30 37 03 15	Kivehető fogszabályozó készülékek: állsapka	normatív			80%	12	1	db
787	06 30 37 03 18	Kivehető fogszabályozó készülékek: pitvarlemez	normatív			80%	12	1	db
788	06 30 37 03 21	Kivehető fogszabályozó készülékek: harapásemelő sín	normatív			80%	12	1	db
789	06 30 37 03 24	Kivehető fogszabályozó készülékek: Delaire-maszk	normatív			80%	12	1	db
790	06 30 37 03 27	Kivehető fogszabályozó készülékek: aktivátor csavar nélkül	normatív			80%	12	1	db
791	06 30 37 03 30	Kivehető fogszabályozó készülékek: aktivátor csavarral	normatív			80%	12	1	db
792	06 30 37 03 33	Kivehető fogszabályozó készülékek: Klammt- vagy Balters-féle készülék	normatív			80%	12	1	db
793	06 30 37 03 36	Kivehető fogszabályozó készülékek: Rehák-féle dinamikus készülék	normatív			80%	12	1	db
794	06 30 37 03 39	Kivehető fogszabályozó készülékek: Fränkel-féle készülék	normatív			80%	12	1	db
795	06 30 37 03 42	Kivehető fogszabályozó készülékek: Hansa készülék	normatív			80%	12	1	db
796	06 30 37 03 45	Kivehető fogszabályozó készülékek: segédrugó, duc, horog, beépítés	normatív			80%	12	1	db

[illegible]

812	06 33 06 06 06	C-2 Ortopéd cipő erősen deformált lábra	emelt	nagymértékű nyirok pangás miatt deformitás esetén, vagy belső szándalos járókésztükhöz, vagy az alsó végtag rövidülésének korrekciójára, ha legfeljebb 4,50 cm magas emelés szükséges. Korrekció jelzése: /A /C /E. Alsóvégtag-paralysis vagy súlyos paresis esetén rendelhető.	cipőszár- kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár- kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá. A vényen a korrekciót fel kell tüntetni.	ortopédia- trauma- tologia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	80%	6	1	db
				4,50 cm-t meghaladó alsóvégtag-rövidülés esetén 25 cm-ig tartó emeléssel vagy mobilizátor alkalmazásánál vagy csonkolt lábak Pirogov, Chopart, Lisfranc szintű vagy bármely metatarsus bázisáig terjedő csonkolás esetén.	Az árban foglalt tartozékok: szendvics- szerkezetű beépített betét, cipőszárban végig kéreg 16,99 cm szármagasságig, bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár- kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár- kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá. Azonos kihordási időn belül vagy lúdtalpbetét vagy ortopéd cipő rendelhető.	ortopédia- trauma- tologia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	12	1	db
813	06 33 06 06 09	C-3 Ortopéd cipő csonkolt vagy rövidült végtagra	normatív							
				4,50 cm-t meghaladó alsóvégtag-rövidülés esetén, 25 cm-ig tartó emeléssel vagy mobilizátor alkalmazásánál vagy csonkolt lábak Pirogov, Chopart, Lisfranc szintű vagy bármely metatarsus bázisáig terjedő csonkolás esetén. Alsóvégtag-paralysis vagy súlyos paresis esetén rendelhető.	Az árban foglalt tartozékok: szendvics- szerkezetű beépített betét, cipőszárban végig kéreg 16,99 cm szármagasságig, bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár- kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár- kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá.	ortopédia- trauma- tologia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	6	1	db
814	06 33 06 06 09	C-3 Ortopéd cipő csonkolt vagy rövidült végtagra	emelt							
				4,50 cm-t meghaladó alsóvégtag-rövidülés esetén, 25 cm-ig tartó emeléssel vagy mobilizátor alkalmazásánál vagy csonkolt lábak Pirogov, Chopart, Lisfranc szintű vagy bármely metatarsus bázisáig terjedő csonkolás esetén. Alsóvégtag-paralysis vagy súlyos paresis esetén rendelhető.	Az árban foglalt tartozékok: szendvics- szerkezetű beépített betét, cipőszárban végig kéreg 16,99 cm szármagasságig, bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár- kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár- kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá.	ortopédia- trauma- tologia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	6	1	db
				4,50 cm-t meghaladó alsóvégtag-rövidülés esetén, 25 cm-ig tartó külső-belső emeléssel és a láb equinus,	Az árban foglalt tartozékok: szendvics- szerkezetű beépített betét, cipőszárban végig kéreg 16,99 cm szármagasságig, bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár- kapcsolás 16,99 cm szármagasságig,	ortopédia- trauma-				

06 33 06 06 12	C-4 Ortopéd cipő erősen deformált és rövidült végtagra	normatív	calcaneus, cavus, valgus (CVP TV érték>3), varus (Dimeglio>0), adductus deformitása vagy nagymértékű nyirokpangás miatti deformitása esetén.	magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá. Azonos kihordási időn belül vagy lúdtalpbetét vagy ortopéd cipő rendelhető.	tológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	12	1	db
815				Az árban foglalt tartozékok: szendvics-szerkezetű beépített betét, cipőszárban végig kéreg 16,99 cm szármagasságig, bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár-kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá.					
06 33 06 06 12	C-4 Ortopéd cipő erősen deformált és rövidült végtagra	emelt	4,50 cm-t meghaladó alsóvégtag-rövidülés esetén, 25 cm-ig tartó külső-belső emeléssel és a láb equinus, calcaneus, cavus, valgus (CVP TV érték>3), varus (Dimeglio>0), adductus deformitása vagy nagy mértékű nyirokpangás miatti deformitása esetén. Alsóvégtag-paralysis vagy súlyos paresis esetén rendelhető.	magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá.	ortopédia-trauma-tológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	90%	6	1	db
816	06 33 06 09	Ortopéd cipők, neuropátiás láb ellátására							
817				Az árban foglalt tartozékok: bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár-kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, talp- és sarokdöntés, laticelpárna a talp teljes felületén, acéllemez a talpfelület alá.					
06 33 06 09 03	C-5 Ortopéd cipő neuropátiás láb ellátására	normatív	Kialakult angiopathia vagy olyan fokú neuropathia esetén, ahol a 128-as rezgésszámú hangvillával kimutatottan a 8 fokozatú skálán belül 5-ös érték alatti a beteg vibrációs érzésküszöbe vagy a lábón seb, fekély, vagy Compartment szindróma vagy Charcot-láb alakult ki. Gördülő talppal, speciális lábtortézzel, amennyiben a végtaghossz különbsége nem haladja meg a 1,5 cm-t.	magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, egyedi lábágy, acéllemez a talpfelület alá. Azonos kihordási időn belül vagy lúdtalpbetét vagy ortopéd cipő rendelhető.	ortopédia-trauma-tológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	80%	12	1	db
818				Az árban foglalt tartozékok: bőr bélés 16,99 cm szármagasságig, cipőszár-kapcsolás 16,99 cm szármagasságig, magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, egyedi lábágy, acéllemez a talpfelület alá.					
06 33 06 09 03	C-5 Ortopéd cipő neuropátiás láb ellátására	emelt	Kialakult angiopathia vagy olyan fokú neuropathia esetén, ahol a 128-as rezgésszámú hangvillával kimutatottan a 8 fokozatú skálán belül 5-ös érték alatti a beteg vibrációs érzésküszöbe vagy a lábón seb, fekély, vagy Compartment szindróma vagy Charcot-láb alakult ki. Gördülő talppal, speciális lábtortézzel, amennyiben a végtaghossz különbsége nem haladja meg a 1,5 cm-t. Alsóvégtag-paralysis vagy súlyos paresis esetén	magasabb cipőszár 25 cm szármagasságig, bőr bélés 17,00-25,00 cm-ig, cipőszár-kapcsolás 17,00-25,00 cm-ig, gördülő talp, egyedi lábágy, acéllemez a talpfelület alá.	ortopédia-trauma-tológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	80%	6	1	db

rendelhető.

819	06 33 12	Tartozékok ortopéd cipőkhöz								
820	06 33 12 03	Kiegészítő tartozékok, és technológiák egyedileg gyártott, vagy hozott ortopéd cipőkhöz								
821	06 33 12 03 03	Hosszított éksarok	normatív	A láb hosszboltozatai süllyedésekor, pronált vagy szupinált saroktengely esetén a járásbiztonság növelésére.	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
822	06 33 12 03 03	Hosszított éksarok	emelt	A láb hosszboltozatai süllyedésekor, pronált vagy szupinált saroktengely esetén a járásbiztonság növelésére.	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
823	06 33 12 03 06	Gördülő talp	normatív	Vérkeringés károsodás miatt kialakult ulcus vagy annak veszélye, súlyos metatarsalgia, vagy előláb csonkolás tehermentesítésére	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
824	06 33 12 03 06	Gördülő talp	emelt	Vérkeringés károsodás miatt kialakult ulcus vagy annak veszélye, súlyos metatarsalgia, vagy előláb csonkolás tehermentesítésére	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
825	06 33 12 03 09	Rezgéscsillapító saroktömb	normatív	Saroksarkantyú vagy Achilles-in szakadás, sérülés esetén anti-shock sarok beépítése a lépés-stressz csökkentésére	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
826	06 33 12 03 09	Rezgéscsillapító saroktömb	emelt	Saroksarkantyú, vagy Achilles-in szakadás, sérülés esetén anti-shock sarok beépítése a lépés-stressz csökkentésére	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
827	06 33 12 03 12	Járótalp szélesítése	normatív	Fokozott tengelykorrekciós igény esetén a járásbiztonság növeléséhez	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
828	06 33 12 03 12	Járótalp szélesítése	emelt	Fokozott tengelykorrekciós igény esetén a járásbiztonság növeléséhez	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
829	06 33 12 03 15	Cipőmegerősítés	normatív	35 feletti testtömegindexnél (BMI), vagy spasztikus láb esetén "sarokfészek" kialakítása izom disbalance korrekciójára	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
830	06 33 12 03 15	Cipőmegerősítés	emelt	35 feletti testtömegindexnél (BMI), vagy spasztikus láb esetén "sarokfészek" kialakítása izom disbalance korrekciójára	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
831	06 33 12 03 18	Csúszásgátló talp készítése	normatív	Ortopéd cipő téli járásbiztonságának fokozása	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db	
832	06 33 12 03 18	Csúszásgátló talp készítése	emelt	Ortopéd cipő téli járásbiztonságának fokozása	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db	
833	06 33 12 03 21	Egyedi lábágy készítése	normatív	A talpon kialakult seb, fekély, fokozott nyomásérzékenység vagy ezek kialakulásának	ortopédia- traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és	50%	12	2	db	

				veszélye esetén		rehabilitációs orvoslás				
834				A talpon kialakult seb, fekély, fokozott nyomásérzékenységi vagy ezek kialakulásának veszélye esetén		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db
835	06 33 12 03 21	Egyedi lábágy készítése	emelt							
	06 33 12 03 24	Tépőzár készítése	normatív	A cipő felvételét gátló társult betegség		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db
836				A cipő felvételét gátló társult betegség		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db
837				Erősen deformált reziduális dongaláb, bénult kontraktúras láb, nyeles kapta készítése esetén 3D minta alapján. Minősített gyártó írásos szakvéleménye alapján az orvos ellenjegyzése után. A kaptát a gyártó a kihordási idő végéig megőrzi.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	36	2	db
838				Erősen deformált, residuális dongaláb, bénult kontraktúras láb, nyeles kapta készítése esetén, 3D minta alapján. Minősített gyártó írásos szakvéleménye alapján az orvos ellenjegyzése után. A kaptát a gyártó kihordási idő végéig megőrzi.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	24	2	db
839				Fokozott calcaneo-valgus vagy varus korrigálására. Csak ortopédiai módon megfelelő szerkezetű, kemény kergű cipőre építhető.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db
840	06 33 12 03 30	Valgus vagy varus korrekció	emelt	Fokozott calcaneo-valgus, vagy varus korrigálására. Csak ortopédiai módon megfelelő szerkezetű, kemény kergű cipőre építhető.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db
841	06 33 12 03 33	Báránypőr bélése	normatív	A lábat érintő betegség esetén, ha a láb fokozott mechanikai vagy hővédelme szükséges.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db
842	06 33 12 03 33	Báránypőr bélése	emelt	A lábat érintő betegség esetén, ha a láb fokozott mechanikai vagy hővédelme szükséges.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db
843	06 33 12 03 36	Cipő fej és szárlyukasztás	normatív	A betegség kezelésére előírt, zárt konstrukciójú lábbelihez a cipő vizsgázó háztartásának javítására.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	12	2	db
844	06 33 12 03 36	Cipő fej és szárlyukasztás	emelt	A betegség kezelésére előírt, zárt konstrukciójú lábbelihez a cipő vizsgázó háztartásának javítására.		ortopédia-traumatológia, ortopédia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás	50%	6	2	db
845	09	SZEMÉLYI GONDOSKODÁS ÉS VÉDELEM SEGÉDSEZKŐI								
846	09 03	RUHÁK ÉS CIPŐK								
847	09 03 24	Alsóneműk								
848	09 03 24 03	Melltartók		Emlő teljes vagy részleges eltávolítása után a külső		sebészet, klinikai onkológia, sugárterápia				

				(ideiglenes vagy végleges) protézis viselésére					
849	09 03 24 03 03	Normál melltartók szilikonos emlőprotézishez	normatív			70%	12	2	db
850	09 03 24 03 06	Extra melltartók szilikonos emlőprotézishez	normatív			70%	12	2	db
851	09 06	TESTEN VISELT VÉDŐESZKÖZÖK							
852	09 06 18	Térd- vagy lábvédő segédeszközök			A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni				
853	09 06 18 03	Csonkharisnyák							
854	09 06 18 03 03	Csonkharisnyák normál csonkra	normatív	Láb, lábszár, comb vagy medence csonkolása után	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gyermeksebészet, sebészet	98%	6	2	db vagy méter
855	09 06 18 03 06	Csonkharisnyák ödémás csonkra	normatív	Láb, lábszár vagy comb csonkolása utáni nagyfokú ödéma esetén	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gyermeksebészet, sebészet	98%	6	2	db
856	09 06 18 03 09	Csonkharisnyák érzékeny csonkra, géllal bevonva	normatív	Láb, lábszár, comb vagy medence csonkolása után atrophias, csontos, valamint bőrplasztikázott és heges csonkra	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gyermeksebészet, sebészet	98%	6	2	db
856/a	09 06 18 03 12	Csonkharisnyák normál csonkra csonkbehúzáshoz	normatív	Alsó végtag protézishez normál csonk esetén.	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	98%	6	2	méter
856/b	09 06 18 03 15	Kozmetikai harisnyák alsó végtag protézishez	normatív	Csővázas alsó végtag protézishez	A művégtag átvétele után eltelt 6. hónapot követően rendelhető. A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni.	98%	6	2	db
857	09 12	HIGIÉNÉS SEGÉDESZKÖZÖK			ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gyermeksebészet, sebészet, neurológia, gyermek-neurológia, idegsebészet, geriátria, reumatológia, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is				
858	09 12 03	Szobai WC-k							
859	09 12 03 03	Fix szobai WC-k		Önellátásra tartósan képtelen mozgáskorlátozottaknak					
860	09 12 03 03 03	Fix szobai WC-k	normatív			80%	60	1	db
861	09 12 03 06	Gördíthető szobai WC-k		Önellátásra tartósan képtelen mozgáskorlátozottaknak					
862	09 12 03 06 03	Gördíthető szobai WC-k fékkel	normatív			80%	60	1	db
863	09 12 15	Emelt toalettlécek laza csatolással							
864	09 12 15 03	WC-magasítók		Súlyos coxarthrosis,					

				gonarthrosis és lumbalis gerinc degeneratív elváltozása együttes fennállása, valamint csípőtáji törések után fennálló súlyos mozgásbeszűkülés, alsó végtagok súlyos bénulása					
865	09 12 15 03 03	WC-magasítók	normatív			80%	60	1	db
866	09 15	TRACHEOSTOMIAS SEGÉDESZKÖZÖK							
867	09 15 03	Kanülök							
868	09 15 03 03	Műanyag kanülök		Tartósan kanült viselők számára. Gégeextirpatio, 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 gégeextirpatio 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		Gégeextirpatio 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
876									
877									
878									
879									
880									
881									
882	09 15 06	Tracheostoma-védők							
883	09 15 06 03	Tracheostoma-védők		Tracheostoma esetén	fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont és szájsebészet				
884	09 15 06 03 03	Kanülalátétek	normatív			98%	6	6	csomag
885	09 15 06 03 06	Kanültakarók	normatív			98%	12	2	db
886	09 18	SZTÓMATERÁPIÁS SEGÉDESZKÖZÖK		1. A kihordási időre rendelhető mennyiség egy sztómára vonatkozik. 2. Tápcsatornán kialakult fisztula esetén nyitott sztómazsákból naponta 1 db rendelhető. 3. A kihordási időre azonos eszköz többféle	sebészet, gyermeksebészet, urológia, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, szülészet-nőgyógyászat, gyermek-nőgyógyászat				

tipusa is rendelhető azzal a megkötéssel, hogy ezen eszközök együttes mennyisége az egyes termékek rendelhető mennyiségei közül az alacsonyabbat nem haladhatja meg.

887	09 18 04	Egyrészes, zártvégű zsákok	Enterostoma						
888	09 18 04 03	Egyrészes, öntapadó, zártvégű zsákok							
889	09 18 04 03 03	Egyrészes, öntapadó, zártvégű, hidrokolloid zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	180	db	
890	09 18 04 03 06	Egyrészes, öntapadó, zártvégű, hidrokolloid zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db	
891	09 18 04 03 09	Egyrészes, öntapadó, zártvégű, hidrokolloid zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db	
892	09 18 04 03 12	Egyrészes, öntapadó, zártvégű, nem-hidrokolloid zsákok	normatív		98%	3	150	db	
893	09 18 05	Többrészes, zártvégű zsákok	Enterostoma						
894	09 18 05 03	Kétrészes, zártvégű zsákok							
895	09 18 05 03 03	Kétrészes, zártvégű zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	150	db	
896	09 18 05 03 06	Kétrészes, zártvégű zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db	
897	09 18 05 03 09	Kétrészes, zártvégű zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db	
898	09 18 07	Egyrészes, nyíltvégű zsákok, visszajutást gátló szeleppel	Urostoma						
899	09 18 07 03	Ürithető, egyrészes öntapadó, urostoma zsákok							
900	09 18 07 03 03	Ürithető, egyrészes öntapadó, urostoma zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	180	db	
901	09 18 07 03 06	Ürithető, egyrészes öntapadó, urostoma zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db	
902	09 18 07 03 09	Ürithető, egyrészes öntapadó, urostoma zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db	
903	09 18 07 06	Éjszakai vizeletgyűjtő zsákok							
904	09 18 07 06 03	Éjszakai vizeletgyűjtő zsákok	normatív		98%	3	20	db	
905	09 18 08	Többrészes, nyíltvégű zsákok, visszajutást gátló szeleppel	Urostoma						
906	09 18 08 03	Ürithető, kétrészes zsákok							
907	09 18 08 03 03	Ürithető, kétrészes, öntapadó urostoma zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	150	db	
908	09 18 08 03 06	Ürithető, kétrészes, öntapadó urostoma zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db	
909	09 18 08 03 09	Ürithető, kétrészes, öntapadó urostoma zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db	
910	09 18 14	Tapadólemezek, bőrvédő gátak	Kétrészes sztómazsákokhoz						
911	09 18 14 03	Alaplapok							

912	09 18 14 03 03	Alaplapok kétrészes zsákokhoz (normál méret)	normatív		98%	3	30	db
913	09 18 14 03 06	Alaplapok kétrészes zsákokhoz (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	45	db
914	09 18 14 03 09	Alaplapok kétrészes zsákokhoz (maxi méret)	normatív		98%	3	30	db
915	09 18 14 03 12	Alaplapok kétrészes zsákokhoz (konvex)	normatív		98%	3	30	db
916	09 18 14 06	Sztómavédők						
917	09 18 14 06 03	Paszták	normatív	Urostomás, colostomás, ileostomás betegeknek, akiknél dokumentáltan szükséges az egyenetlenségek kitöltése	50%	3	3	db
918	09 18 24	Irrigációs készletek		Enterostoma				
919	09 18 24 03	Irrigációs készletek						
920	09 18 24 03 03	Irrigációs készletek	normatív		98%	12	1	db
921	09 18 24 03 06	Tartozékok irrigációs készletekhez	normatív	Irrigációs készletekhez	98%	3	10	db
922	09 18 30	Sztómaernyők		Enterostoma				
923	09 18 30 03	Sztómasapkák, sztómadugók						
924	09 18 30 03 03	Sztómasapkák	normatív		98%	3	90	db
925	09 18 30 03 06	Sztómadugók	normatív		98%	3	90	db
926	09 18 39	Egyrészes, nyíltvégű zsákok		Enterostoma				
927	09 18 39 03	Egyrészes, öntapadó zsákok						
928	09 18 39 03 03	Egyrészes, öntapadó, hidrokolloid zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	180	db
929	09 18 39 03 06	Egyrészes, öntapadó, hidrokolloid zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db
930	09 18 39 03 09	Egyrészes, öntapadó, hidrokolloid zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db
931	09 18 42	Többrészes, nyíltvégű zsákok		Enterostoma				
932	09 18 42 03	Úrithető, kétrészes zsákok						
933	09 18 42 03 03	Úrithető, kétrészes zsákok (normál méret)	normatív		98%	3	150	db
934	09 18 42 03 06	Úrithető, kétrészes zsákok (gyermek méret)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	98%	3	270	db
935	09 18 42 03 09	Úrithető, kétrészes zsákok (maxi méret)	normatív		98%	3	150	db
936	09 24	VIZELETLEVEZETŐ K	Vizeletürítés akadályozottsága, neuromuscularis hólyagdiszfunkció, gerincvelősérülés okozta hólyagdiszfunkció, hólyagnyakszűkület, hólyag rosszindulatú daganatai, hólyag jóindulatú daganatai, húgycsőszűkület, húgycső rosszindulatú daganatai, húgycső jóindulatú daganatai, prostata- hyperplasia, prostata- gyulladás.	sebészet, gyermeksebészet, urológia, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, neurológia, gyermekneurológia, belgyógyászat, szülészet- nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, nefrologia, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa Szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 24 hónap				
937	09 24 03	Ballonkatéterek						
938	09 24 03 03	Szilikonozott latex ballonkatéterek						

939	09 24 03 03 03	Szilikonozott latex ballonkatéterek felnőtték számára	normatív		80%	3	6	db
940	09 24 03 03 06	Szilikonozott latex ballonkatéterek gyermekek számára	normatív	18 év feletti beteg számára csak dokumentált anatómiai okból rendelhető	80%	3	6	db
941	09 24 03 03 09	Szilikonozott latex ballonkatéterek ezüsttel impregnálva	normatív		80%	3	6	db
942	09 24 03 06	100%-ban szilikon ballonkatéterek						
943	09 24 03 06 03	100%-ban szilikon ballonkatéterek felnőtték számára	normatív		80%	3	6	db
944	09 24 03 06 06	100%-ban szilikon ballonkatéterek gyermekek számára	normatív	18 év feletti beteg számára csak dokumentált anatómiai okból rendelhető	80%	3	6	db
945	09 24 06	Bevezetőkatéterek						
946	09 24 06 03	Bevezetőkatéterek férfiak számára						
947	09 24 06 03 03	Műanyag bevezetőkatéterek férfiak számára	normatív		80%	1	150	db
948	09 24 06 03 06	Tiemann- bevezetőkatéterek férfiak számára	normatív		80%	1	150	db
949	09 24 06 03 09	Hidrofil felületű bevezetőkatéterek férfiak számára	normatív		80%	1	150	db
950	09 24 06 03 12	Bevezetőkatéter-szett férfiak számára	normatív		80%	3	3	csomag
951	09 24 06 06	Bevezetőkatéterek nők és gyermekek számára		A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag 18 év alattiak számára rendelhetők				
952	09 24 06 06 03	Műanyag bevezetőkatéterek nők és gyermekek számára	normatív		80%	1	150	db
953	09 24 06 06 06	Hidrofil felületű bevezetőkatéterek nők és gyermekek számára	normatív		80%	1	150	db
954	09 24 06 06 09	Bevezetőkatéter-szett nők számára	normatív		80%	3	3	csomag
955	09 24 06 06 12	Bevezetőkatéter-szett gyermekek számára	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	3	3	csomag
956	09 24 09	Vizeletkondomok és hasonló funkciójú eszközök						
957	09 24 09 03	Kondomok						
958	09 24 09 03 03	Ragasztócsíkos latex kondomok	normatív		80%	3	90	db
959	09 24 09 03 06	Ragasztócsíkos nem-latex kondomok	normatív		80%	3	90	db
960	09 24 09 03 09	Ragasztós kondomok	normatív		80%	3	3	csomag
961	09 27	VIZELETGYŰJTŐK	Vizeletürítés akadályozottsága, neuromuscularis hólyagdiszfunkció, gerincvelősérülés okozta hólyagdiszfunkció, hólyagnyakszűkület, hólyag rosszindulatú daganatai, hólyag jóindulatú daganatai, húgycsőszűkület, húgycső	sebészet, gyermeksebészet, urológia, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, neurológia, gyermekneurológia, belgyógyászat, szülészet- nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, nefrológia, vagy szakorvos				

				rosszindulatú daganatai, húgycső jóindulatú daganatai, prostata-hyperplasia, prostata-gyulladás.						javaslatára a beteg háziorvosa
										Szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 24 hónap
962	09 27 05	Testen viselt vizeletgyűjtő zsákok								
963	09 27 05 03	Testen viselt, nyíltvégű vizeletgyűjtő zsákok								
964	09 27 05 03 03	Testen viselt, nyíltvégű vizeletgyűjtő zsákok (gyermek méret)	normatív		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		80%	3	90	db
965	09 27 05 03 06	Testen viselt, nyíltvégű vizeletgyűjtő zsákok (felnőtt méret)	normatív				80%	3	90	db
966	09 27 05 03 09	Testen viselt, nyíltvégű vizeletgyűjtő lábzsákok	normatív				80%	3	12	db
967	09 27 05 03 12	Testen viselt, nyíltvégű, éjszakai vizeletgyűjtő zsákok	normatív				80%	3	12	db
968	09 27 13	Függesztő- és rögzítőeszközök vizeletgyűjtőkhöz		Testen viselt vizeletgyűjtő zsákokhoz						
969	09 27 13 03	Rögzítések vizeletgyűjtőkhöz								
970	09 27 13 03 03	Zárókapcsok	normatív				80%	3	1	csomag
971	09 27 13 03 09	Bőrragasztók	normatív				80%	3	3	db
972	09 27 13 03 12	Rögzítőpántok lábzsákokhoz	normatív				80%	3	1	db
973	09 30	VIZELEIFELSZÍVÓ ÉS DEFEKÁLÁSI SEGÉDESZKÖZÖK		3 éves kortól, napi 300 ml össz-vizeletvesztés felett, gyógyszeresen, műtétileg, speciális tornával vagy ingerlők alkalmazásával dokumentáltan nem kezelhető neurogén hólyag és inkontinenciával járó hólyag-hiperaktivitás, közepsúlyos és súlyos stressz-inkontinencia vagy egyéb meghatározott közepsúlyos és súlyos inkontinencia esetén, vagy pszichiátriai vizsgálattal dokumentált inkontinencia.	1. A kihordási idő alatt rendelhető mennyiség alapján számított, naponta felhasználható, egyszer használatos inkontinenciabetétek és nadrágpelenkák összes felszívókapacitása legfeljebb annyi milliliter lehet, amennyi alkalmas a kontrollálatlanul ürülő napi vizelet- és/vagy székletmennyiség biztonságos felszívására 2. A kihordási időre azonos eszköz többféle típusa is rendelhető azzal a megkötéssel, hogy ezen eszközök együttes mennyisége nem haladhatja meg bármelyik típusú eszköz rendelhető mennyiségét 3. A szakorvosi javaslat kiadásakor egy alkalommal a felsorolt szakorvosok jogosultak az eszköz rendelésére	kizárólag a beteg háziorvosa, a következő szakképesítéssel rendelkező szakorvosok javaslatára: sebészet, gyermeksebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, neurológia, gyermekneurológia, belgyógyászat, szülészet-nőgyógyászat, gyermeknőgyógyászat, nefrológia, pszichiátria, gyermek- és ifjúsági pszichiátria, geriátria, urológia				
										A szakorvosi javaslat maximális érvényességi időtartama: 24 hónap.
974	09 30 04	Testen való viselésre szánt vizeletfelszívó segédeszközök								
975	09 30 04 03	Egyszer használatos inkontinenciabetétek								
976	09 30 04 03 09	Egyszer használatos inkontinenciabetétek 351 ml-900 ml között	normatív				80%	3	270	db
977	09 30 04 03 12	Egyszer használatos inkontinenciabetétek 901 ml-1100 ml között	normatív				80%	3	270	db

978	09 30 04 03 15	Egyszer használatos inkontinenciabetétek 1101 ml-1300 ml között	normatív		80%	3	270	db
979	09 30 04 03 18	Egyszer használatos inkontinenciabetétek 1301 ml felett	normatív		80%	3	270	db
980	09 30 04 06	Egyszer használatos nadrágpelenkák						
981	09 30 04 06 03	Egyszer használatos nadrágpelenkák gyermekek számára (1100 ml-ig)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	3	360	db
982	09 30 04 06 06	Egyszer használatos nadrágpelenkák gyermekek számára (1101 ml-től)	normatív	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	3	360	db
983	09 30 04 06 09	Egyszer használatos nappali nadrágpelenkák 700 ml-1200 ml közötti (kis méret)	normatív		80%	3	270	db
984	09 30 04 06 12	Egyszer használatos éjszakai nadrágpelenkák 1201 ml-től (kis méret)	normatív		80%	3	270	db
985	09 30 04 06 15	Egyszer használatos nappali nadrágpelenkák 1800 ml-ig (közepes méret)	normatív		80%	3	270	db
986	09 30 04 06 18	Egyszer használatos éjszakai nadrágpelenkák 1801 ml-től (közepes méret)	normatív		80%	3	270	db
987	09 30 04 06 21	Egyszer használatos nappali nadrágpelenkák 2000 ml-ig (nagy méret)	normatív		80%	3	270	db
988	09 30 04 06 24	Egyszer használatos éjszakai nadrágpelenkák 2001 ml felett (nagy méret)	normatív		80%	3	270	db
989	09 30 04 21	Egyszer használatos hímveszőpelenkák						
990	09 30 04 21 03	Egyszer használatos hímveszőpelenkák	normatív		80%	3	270	db
991	09 30 09	Függesztő- és rögzítőeszközök vizelet- és székletfelszívó segédeszközökhöz		inkontinenciabetétekhez				
992	09 30 09 03	Rögzítőnadrágok						
993	09 30 09 03 03	Rögzítőnadrágok	normatív		50%	3	6	db
994	09 33	MOSDÁSI, FÜRDÉSI ÉS ZUHANYZÁSI SEGÉDESZKÖZÖK						
995	09 33 03	Fürdő- és zuhanyzószékek						
996	09 33 03 03	Fix fürdőkádülőkék		Alsóvégtagot érintő súlyos mozgáskorlátozottság esetén				
								ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia, sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, geriátria, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is
997	09 33 03 03 03	Fix fürdőkádülőkék	normatív		80%	72	1	db
998	09 33 03 06	Kifordítható fürdőkádülőkék		Paraplegia, hemiplegia, ataxia esetén				
								ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, érsebészet, neurológia, gyermek-neurológia, idegsebészet,

					geriátria, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is					
999	09 33 03 06 03	Kifordítható fürdőkádülőkék	normatív			80%	72	1		db
1000	12	SZEMÉLYES MOZGÁS SEGÉDESZKÖZEI								
1001	12 03	EGY KARRAL MŰKÖDTETETT, JÁRÁST SEGÍTŐ ESZKÖZÖK		Alsóvégtagok ízületeinek kopásos fájdalma, gyulladása, fejlődési rendellenessége, bénulása vagy időskori gyengesége, alsóvégtag-sérülések postoperatív vagy konzervatív ellátására, alsóvégtag amputáció és protetizálás postoperatív fázisában, egyensúlyzavar	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia, sebészet, érsebészet, gyermeksebészet, neurológia, gyermek-neurológia, idegsebészet, geriátria, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is					
1002	12 03 03	Járóbotok								
1003	12 03 03 03	Fix járóbotok								
1004	12 03 03 03 03	Fix járóbotok funkcionális T-markolattal	normatív			80%	36	2		db
1005	12 03 03 06	Állítható járóbotok								
1006	12 03 03 06 03	Állítható járóbotok funkcionális T-markolattal	normatív			80%	36	2		db
1007	12 03 03 06 06	Állítható, anatómiai fogantyús járóbotok	normatív			80%	36	2		db
1008	12 03 06	Könyökmankók								
1009	12 03 06 03	Fém könyökmankók								
1010	12 03 06 03 03	Állítható fém könyökmankók	normatív			80%	36	2		db
1011	12 03 12	Hónaljmankek								
1012	12 03 12 03	Fém hónaljmankek								
1013	12 03 12 03 03	Állítható fém hónaljmankek	normatív		A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag 18 év alattiak számára rendelkezhetők	80%	36	2		db
1014	12 03 16	Három- vagy több lábú járóbotok markolattal és/vagy alkartámasszal								
1015	12 03 16 03	Három lábú botok			A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag 18 év alattiak számára rendelkezhetők					
1016	12 03 16 03 03	Három lábú botok markolattal	normatív			80%	36	2		db
1017	12 03 16 06	Négy lábú botok								
1018	12 03 16 06 03	Négy lábú botok markolattal	normatív			80%	36	2		db
1019	12 06	KÉT KARRAL MŰKÖDTETETT, JÁRÁST SEGÍTŐ ESZKÖZÖK		Alsóvégtagok ízületeinek kopásos fájdalma, gyulladása, fejlődési rendellenessége, bénulása vagy időskori gyengesége esetén, alsóvégtag-sérülések postoperatív vagy konzervatív ellátására, alsóvégtag amputáció és protetizálás postoperatív fázisában, egyensúlyzavar esetén.	ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, reumatológia, sebészet, érsebészet, gyermeksebészet, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, geriátria, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is					
1020	12 06 03	Járókeretek			A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag 18 év alattiak számára rendelkezhetők					
1021	12 06 03 03	Nem összecsiszkatható járókeretek								

1022	12 06 03 03 03	Állítható, nem összecsuksukható járókeretek	normatív		80%	36	1	db
1023	12 06 03 06	Összecsuksukható járókeretek						
1024	12 06 03 06 03	Állítható, összecsuksukható járókeretek	normatív		80%	36	1	db
1025	12 06 03 06 06	Lépegető járókeretek	normatív		80%	36	1	db
1026	12 06 03 06 09	Lépcsőnjáró járókeretek	normatív		80%	36	1	db
1027	12 06 06	Guruló járókeretek (rollátorok)		A támogatási listában csillaggal (*) jelölt eszközök kizárólag 18 év alattiak számára rendelkezhetők				
1028	12 06 06 03	Guruló járókeretek						
1029	12 06 06 03 03	Guruló járókeretek	normatív		80%	36	1	db
1030	12 16	MOPEDEK ÉS MOTORKERÉKPÁROK	Olyan önálló életvitelt folytató, műlábbal és ortézissel is tartós kültéri járásra képtelen mozgáskorlátozott személy - Aktív kerekesszék (12 részére, aki más módon önerőből, biztonságosan, az esetleges akadályokat legyőzve a mindennapi életvitelhez szükséges távolságot megtenni képtelen	Az alábbi eszközök kihordási időn belül párhuzamosan nem rendelhetők: - Aktív kerekesszék (12 21 06 09) és moped vagy motorkerékpár (12 21 03 06) és moped vagy motorkerékpár (12 16). Az eszköz ártámogatással történő rendelkezéséhez az egészségbiztosító ellenőrző fő orvosának ellenjegyzése szükséges	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszköz kipróbálása és betanítása biztosított (gyógytornász vagy ergoterapeuta jelenléte biztosított)			
1031	12 16 06	Háromkerekű mopedek és motorkerékpárok						
1032	12 16 06 03	Háromkerekű mopedek						
1033	12 16 06 03 03	Háromkerekű robbanómotoros és elektromos mopedek	normatív		80%	96	1	db
1034	12 16 09	Négykerekű mopedek és motorkerékpárok						
1035	12 16 09 03	Négykerekű mopedek						
1036	12 16 09 03 03	Négykerekű robbanómotoros és elektromos mopedek	normatív		80%	96	1	db
1037	12 21	KEREKESSZÉKEK		Az alábbi eszközökből kombinációk kihordási időn belül párhuzamosan nem rendelhetők: - Aktív kerekesszék (12 21 06 09) és elektromos utcai kerekesszék (12 21 27 03 06) - Aktív kerekesszék (12 21 06 09) és elektromos szobai kerekesszék (12 21 27 03 03) - Aktív kerekesszék (12 21 06 09) és moped vagy motorkerékpár (12 16) - Elektromos szobai kerekesszék (12 21 27 03 03) és elektromos utcai kerekesszék (12 21 27 03 06) - Elektromos utcai kerekesszék (12 21 27 03 06) és moped vagy motorkerékpár (12 16)				

[illegible]

			képtelen		gyermekneurológia, idegsebészet, gyermeksebészet, sebészet				
1046	12 21 06 03 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, merevvázás standard kerekesszékek	normatív			80%	72	1	db
1047	12 21 06 03 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, merevvázás standard kerekesszékek	emelt		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	36	1	db
1048	12 21 06 06	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, összecsukható standard kerekesszékek		Nagyfokú végleges járásnehezítettség esetén, ha a beteg egyéb járást segítő eszközzel hosszabb távú helyváltoztatásra képtelen	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, gyermeksebészet, sebészet				
1049	12 21 06 06 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, összecsukható standard kerekesszékek	normatív			80%	72	1	db
1050	12 21 06 06 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, összecsukható standard kerekesszékek	emelt		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	36	1	db
1051	12 21 06 09	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, aktív kerekesszékek		Nagyfokú végleges járásnehezítettséggel rendelkező mozgáskorlátozott számára, ha - a beteg egyéb járást segítő eszközzel hosszabb távú helyváltoztatásra képtelen és - mentális és fizikai állapota alapján alkalmas mechanikus kerekesszék használatára és - képes standard kerekesszékekkel önállóan legalább 150 méter megtételére, manőverezésre és - 3-5%-os emelkedő és lejtő, valamint 2 cm magas küszöb nem jelent akadályt számára és - a következő feltételek bármelyike teljesül: 1. alap-, közép- vagy felsőfokú képzésben vesz részét, 2. teljes vagy részmunkaidőben foglalkoztatott, vagy 3. kiskorú gyermeket nevel.	1. Csak standard kerekesszék legalább hat hónapos kipróbálását követően rendelhető, ha a kipróbálást a rehabilitációs intézmény dokumentáltan igazolja 2. Az eszköz ártámoogatással történő rendeléséhez az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszköz kipróbálása és betanítása biztosított (gyógytornász vagy ergoterapeuta jelenléte biztosított)			
1052	12 21 06 09 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, merevvázás aktív kerekesszékek	normatív			80%	72	1	db
1053	12 21 06 09 03	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, merevvázás aktív kerekesszékek	emelt		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	48	1	db
1054	12 21 06 09 06	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, összecsukható aktív kerekesszékek	normatív			80%	72	1	db
1055	12 21 06 09 06	Kétkezes, hátsókerék- meghajtású, összecsukható aktív kerekesszékek	emelt		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	80%	48	1	db
1056	12 21 15	Egyoldali meghajtású, nem-motorikus kerekesszékek		Nagyfokú végleges járásnehezítettség esetén, ha a beteg egyéb járást segítő eszközzel hosszabb távú helyváltoztatásra	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, neurológia,				

			képtelen		gyermekneurológia, idegsebészet, gyermeksebészet, sebészet					
1057	12 21 15 03	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek								
1058	12 21 15 03 03	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek hajtókarikával	normatív			80%	72	1		db
1059	12 21 15 03 03	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek hajtókarikával	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		80%	36	1		db
1060	12 21 15 03 06	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek hajtókarral	normatív			80%	72	1		db
1061	12 21 15 03 06	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek hajtókarral	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		80%	36	1		db
1062	12 21 15 03 09	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek lengőkarral	normatív			80%	72	1		db
1063	12 21 15 03 09	Egykezes, nem-motorikus kerekesszékek lengőkarral	emelt	Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető		80%	36	1		db
1064	12 21 27	Elektromos motorral meghajtott kerekesszékek, rásegített kormányzással	Nagy fokú végleges járásnehezítettség esetén, ha a beteg egyéb járást segítő eszközzel hosszabb távú helyváltoztatásra képtelen, emellett olyan fokú felső végtagi károsodása van, amely miatt mechanikus kerekesszék hajtására képtelen	Az eszköz ártámoatással történő rendeléséhez az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges	fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás szakképesítéssel rendelkező szakorvos, rehabilitációra alkalmas rendelési helyen, ahol az eszköz kipróbálása és betanítása biztosított (gyógytornász vagy ergoterapeuta jelenléte biztosított)					
1065	12 21 27 03	Elektromos motorral meghajtott, joystick-irányítású kerekesszékek								
1066	12 21 27 03 03	Elektromos motorral meghajtott, joystick-irányítású szobai kerekesszékek	normatív			90%	96	1		db
1067	12 21 27 03 06	Elektromos motorral meghajtott, joystick-irányítású utcai kerekesszékek	normatív			90%	96	1		db
1068	12 24	KEREKESSZÉKEK EGYÉB TARTOZÉKAI								
1069	12 24 24	Elemek és akkumulátorok	Kizárólag társadalombiztosítási támogatással rendelt elektromos motorral meghajtott kerekesszékekhez vagy elektromos mopedekhez	A társadalombiztosítási támogatással rendelt elektromos kerekesszék vagy elektromos moped rendelését követő 24 hónappal rendelhető	a beteg háziorvosa, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás					
1070	12 24 24 03	Meghajtó akkumulátorok								
1071	12 24 24 03 03	Akkumulátorok elektromos kerekesszékhez és elektomos mopedhez (50 Ah alatt)	normatív			50%	24	2		db
1072	12 24 24 03 06	Akkumulátorok elektromos kerekesszékhez és elektomos mopedhez (50 Ah felett)	normatív			50%	24	2		db
1073	12 39	TÁJÉKOZÓDÁSI SEGÉDESZKÖZÖK	Vakság egyik vagy mindkét szemén, egyik szem vak, a másik szem csökkent látó, csökkent látás mindkét szemén		szemészet, gyermekszemészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, ismételt rendelés esetén a beteg háziorvosa is					
1074	12 39 03	Tapogatóbotok és pálcák								
1075	12 39 03 03	Fehér tábotok								
1076	12 39 03 03 03	Nem összecusukható fehér	normatív			98%	12	1		db

			botok							
1077	12 39 03 03 06	Összecsukható fehér botok	normatív			98%	12	1		db
1078	15	HÁZTARTÁSI SEGÉDESZKÖZÖK								
1079	15 09	EVÉSI ÉS IVÁSI SEGÉDESZKÖZÖK								
1080	15 09 30	Tápszondák								
1081	15 09 30 03	Gyomorszondák		Mesterséges táplálásra szoruló betegek részére	sebészet, gyermeksebészet, belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül- orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr- gegegyógyászat, arc- állcsont-szájsebészet, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa					
					A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.					
1082	15 09 30 03 03	Gyomorszondák, 12CH- 18CH	normatív			98%	6	3		db
1083	15 09 30 03 06	Gyomorszondák, 20CH- 28CH	normatív			98%	6	3		db
1084	15 09 30 03 09	Gyomorszondák, 30CH-től	normatív			98%	6	3		db
1085	15 09 30 06	Tápszondák		Mesterséges táplálásra szoruló betegek részére	sebészet, gyermeksebészet, belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül- orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr- gegegyógyászat, arc- állcsont-szájsebészet, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa					
					A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.					
1086	15 09 30 06 03	Tápszondák 500 mm-ig	normatív			98%	6	180		db
1087	15 09 30 06 06	Tápszondák 500 mm-től	normatív			98%	6	180		db
1088	15 09 30 09	Leszívókatéterek		Tracheotomia, gége-, algarat tumor, gégészérülés, gége stenosis	sebészet, gyermeksebészet, belgyógyászat, csecsemő- és gyermekgyógyászat, neurológia, gyermekneurológia, idegsebészet, klinikai onkológia, sugárterápia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, fül- orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr- gegegyógyászat, arc- állcsont-szájsebészet, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa					
					A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.					
1089	15 09 30 09 03	Leszívókatéterek	normatív			98%	6	180		db

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 szájszészet, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, gasztroenterológia, vagy szakorvos javaslatára a beteg háziorvosa. A szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 24 hónap.					
1091	15 09 30 12 03	100 ml-es öblítőfecskendők normatív					98%	12	2		db
1092	15 09 30 12 06	150 ml-es öblítőfecskendők normatív					98%	12	2		db
1093	15 09 30 12 09	200 ml-es öblítőfecskendők normatív					98%	12	2		db
1094	18	BÚTORZAT ÉS LAKÁS- VAGY EGYÉB HELYISÉG- ÁTALAKÍTÁSOK									
1095	18 09	ÜLŐBÚTOROK									
1096	18 09 27	Lábszártámaszok, lábzsámolyok és lábtámaszok		Kerekesszékekhez, amennyiben a kerekesszék alapkiszerezéséhez tartozó lábtámasz a beteg mérete, tömege, vagy speciális deformitás miatt alkalmatlan	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni	kizárólag a kerekesszéket rendelő szakorvos					
1097	18 09 27 03	Lábtartók kerekesszékekhez									
1098	18 09 27 03 03	Módosított lábtartók kerekesszékekhez	normatív				80%	72	1		pár
1099	18 09 34	Háttámaszok		Kerekesszékekhez, amennyiben a kerekesszék alapkiszerezéséhez tartozó háttámasz a beteg mérete, tömege, vagy speciális deformitás miatt alkalmatlan		kizárólag a kerekesszéket rendelő szakorvos					
1100	18 09 34 03	Háttámaszok kerekesszékekhez									
1101	18 09 34 03 03	Módosított háttámaszok kerekesszékekhez	normatív				80%	72	1		db
1102	18 09 36	Kartámaszok székekhez		Kerekesszékekhez, amennyiben a kerekesszék alapkiszerezéséhez tartozó kartámasz a beteg mérete, tömege, vagy speciális deformitás miatt alkalmatlan	A kihordási időre rendelhető mennyiség egy oldali ellátásra vonatkozik. Rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni	kizárólag a kerekesszéket rendelő szakorvos					
1103	18 09 36 03	Kartámaszok kerekesszékekhez									
1104	18 09 36 03 03	Módosított kartámaszok kerekesszékekhez	normatív				80%	72	1		pár
1105	18 09 42	Antidecubitus-párnák									
1106	18 09 42 03	Ülőpárnák felfekvési sérülések megelőzésére									
1107	18 09 42 03 03	Egyléghkamrás antidecubitus-ülőpárna	norma- tív	Felfekvés megelőzésére, kialakult felfekvés kezelésére érzéskieséssel rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek, akiknek az állapota végleges		ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia	80%	60	1		db
1108	18 09 42 03 06	Kétléghkamrás antidecubitus-	norma-	Felfekvés megelőzésére,		ortopédia-	80%	60	1		db

		ülőpárna	tív	kialakult felfekvés kezelésére érzéskieséssel rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek, akiknek az állapota végleges		traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia					
1109	18 09 42 03 09	Néglégkamrás antidecubitus-ülőpárna	norma- tív	Kialakult felfekvés kezelésére érzéskieséssel rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek, akiknek az állapota végleges		ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia	80%	60	1		db
1110	18 09 42 03 12	Antidecubitus-párnák kerekeszékéhez	norma- tív	Felfekvés megelőzésére kerekeszékét használó, érezéskieséssel nem rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek		kizárólag a beteg háziorvosa, a következő szakképesítéssel rendelkező szakorvosok javaslatára: ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia Szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 6 hónap	80%	24	2		db
1111	18 12	ÁGYAK									
1112	18 12 18	Antidecubitus-matracok és alátétek									
1113	18 12 18 03	Antidecubitus-matracok									
1114	18 12 18 03 03	Antidecubitus-matracok	norma- tív	Felfekvés megelőzésére, kialakult felfekvés kezelésére érzéskieséssel rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek, akiknek az állapota végleges		kizárólag a beteg háziorvosa, a következő szakképesítéssel rendelkező szakorvosok javaslatára: ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia Szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 6 hónap	80%	24	1		db
1115	18 12 18 03 06	Antidecubitus-matracok kézipumpával	norma- tív	Felfekvés megelőzésére, kialakult felfekvés kezelésére érzéskieséssel rendelkező, járásképtelen, mozgássérült betegeknek, akiknek az állapota végleges		kizárólag a beteg háziorvosa, a következő szakképesítéssel rendelkező szakorvosok javaslatára: ortopédia- traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermek- gyógyászat, neurológia Szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 6 hónap	80%	24	1		db
1116	18 12 18 06	Antidecubitus-alátétek									
1117	18 12 18 06 03	Egyszer használatos antidecubitus-alátétek	normatív	Kialakult felfekvés esetén járásképtelen, mozgássérült betegek számára, akiknek az állapota végleges	A kihordási időre rendelhető mennyiség a felfekvésnek kitett egy testtájra vonatkozik. Rendelésnél a testtáját fel kell tüntetni	kizárólag a beteg háziorvosa, a következő szakképesítéssel rendelkező szakorvosok javaslatára: ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és	80%	1	30		db

						rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermekgyógyászat					
						Szakorvosi javaslat érvényességi időtartama: 6 hónap					
1118	18 18	TÁMASZTÓESZKÖZÖK		Tartós vagy maradandó mozgáskárosodással élőknek, egyensúlyzavarban szenvedőknek		ortopédia-traumatológia, ortopédia, traumatológia, fizikális medicina és rehabilitációs orvoslás, sebészet, gyermeksebészet, geriátria, csecsemő- és gyermekgyógyászat					
1119	18 18 03	Járókorlátok és támasztókörlátok									
1120	18 18 03 03	Kapaszkodókeretek WC-hez									
1121	18 18 03 03 03	Kapaszkodókeretek WC-hez	normatív				80%	72	1		db
1122	18 18 06	Kapaszkodók és fogantyúk									
1123	18 18 06 03	Egyes kapaszkodók									
1124	18 18 06 03 03	Egyes kapaszkodók	normatív				80%	72	1		db
1125	18 18 06 06	Zuhanykaszkodók									
1126	18 18 06 06 03	Zuhanykaszkodók	normatív				80%	72	1		db
1127	18 18 06 09	Fürdőkád-kapaszkodók									
1128	18 18 06 09 03	Fürdőkád-kapaszkodók	normatív				80%	72	1		db
1129	21	SEGÉDESZKÖZÖK KOMMUNIKÁCIÓHOZ, TÁJÉKOZTATÁSHOZ ÉS JELADÁSHOZ									
1130	21 03	OPTIKAI SEGÉDESZKÖZÖK									
1131	21 03 03	Szemüveglencék									
1132	21 03 03 03	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből		Myopia, hypermetropia, strabizmus		szemészet, gyermekszemészet					
1133	21 03 03 03 03	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2		db
1134	21 03 03 03 06	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2		db
1135	21 03 03 03 09	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 6.25D-8.00D között	normatív				50%	24	2		db
1136	21 03 03 03 12	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 8.25D-10.00D között	normatív				50%	24	2		db
1137	21 03 03 03 15	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 10.25D-13.00D között	normatív				50%	24	2		db
1138	21 03 03 03 18	Monofofocalis, sphericus lencsek üvegéből, 13.25D felett	normatív				50%	24	2		db
1139	21 03 03 06	Monofofocalis, toricus lencsek üvegéből, cyl. 2.00-ig		Myopia, hypermetropia, strabizmus, astigmia		szemészet, gyermekszemészet					
1140	21 03 03 06 03	Monofofocalis, toricus lencsek üvegéből, cyl. 2.00-ig, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2		db
1141	21 03 03 06 06	Monofofocalis, toricus lencsek üvegéből, cyl. 2.00-ig, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2		db

1142	21 03 03 06 09	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.00- ig, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1143	21 03 03 06 12	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.00- ig, 8.25D-13.00D között	normatív			50%	24	2	db
1144	21 03 03 06 15	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.00- ig, 13.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1145	21 03 03 09	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között		Myopia, hypermetropia, strabizmus, astigmia		szemészet, gyermekszemészet			
1146	21 03 03 09 03	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1147	21 03 03 09 06	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1148	21 03 03 09 09	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1149	21 03 03 09 12	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között, 8.25D-13.00D között	normatív			50%	24	2	db
1150	21 03 03 09 15	Monofocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 2.25- 4.00 között, 13.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1151	21 03 03 21	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből		Konvergens strabizmus esetén 18 év alatti betegek számára		szemészet, gyermekszemészet			
1152	21 03 03 21 03	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1153	21 03 03 21 06	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1154	21 03 03 21 09	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1155	21 03 03 21 12	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 8.25D-10.00D között	normatív			50%	24	2	db
1156	21 03 03 21 15	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 10.25D-12.00D között	normatív			50%	24	2	db
1157	21 03 03 21 18	Bifocalis, sphericus lencsék üvegből, 12.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1158	21 03 03 24	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig		Astigmia, 18 éves korig konvergens strabizmus		szemészet, gyermekszemészet			
1159	21 03 03 24 03	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1160	21 03 03 24 06	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1161	21 03 03 24 09	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1162	21 03 03 24 12	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig, 8.25D-10.00D között	normatív			50%	24	2	db

1163	21 03 03 24 15	Bifocalis, toricus lencsék üvegből, cyl. 4.00-ig, 10.00D felett	normatív			50%	24	2	db
1164	21 03 03 27	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból		Myopia, hypermetropia		szemészet, gyermekszemészet			
1165	21 03 03 27 01	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1166	21 03 03 27 03	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1167	21 03 03 27 06	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 6.25D-8.00D között	normatív				50%	24	2 db
1168	21 03 03 27 09	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 8.25D-10.00D között	normatív				50%	24	2 db
1169	21 03 03 27 12	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 10.25D-13.00D között	normatív				50%	24	2 db
1170	21 03 03 27 15	Monofocalis sphericus lencsék műanyagból, 13.00D felett	normatív				50%	24	2 db
1171	21 03 03 30	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig		Strabizmus, astigmia		szemészet, gyermekszemészet			
1172	21 03 03 30 01	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1173	21 03 03 30 03	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1174	21 03 03 30 06	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 6.25D-8.00D között	normatív				50%	24	2 db
1175	21 03 03 30 09	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 8.25D-10.00D között	normatív				50%	24	2 db
1176	21 03 03 30 12	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 10.25D-13.00D között	normatív				50%	24	2 db
1177	21 03 03 30 15	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.00-ig, 13.25D felett	normatív				50%	24	2 db
1178	21 03 03 33	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között		Strabizmus, astigmia		szemészet, gyermekszemészet			
1179	21 03 03 33 01	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között, 0.00D- 4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1180	21 03 03 33 03	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között, 4.25D- 6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára		50%	24	2 db
1181	21 03 03 33 06	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között, 6.25D- 8.00D között	normatív				50%	24	2 db
1182	21 03 03 33 09	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között, 8.25D-	normatív				50%	24	2 db

		10.00D között							
1183	21 03 03 33 12	Monofocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 2.25-4.00 között, 10.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1184	21 03 03 36	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból		Strabizmus, astigmia					
1185		Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1186	21 03 03 36 06	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1187	21 03 03 36 09	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1188	21 03 03 36 12	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 8.25D-10.00D között	normatív			50%	24	2	db
1189	21 03 03 36 15	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 10.25D- 12.00D között	normatív			50%	24	2	db
1190	21 03 03 36 18	Bifocalis, sphericus lencsék műanyagból, 12.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1191	21 03 03 39	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig		Strabizmus, astigmia					
1192		Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 0.00D-4.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1193	21 03 03 39 06	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 4.25D-6.00D között	normatív		Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára	50%	24	2	db
1194	21 03 03 39 09	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 6.25D-8.00D között	normatív			50%	24	2	db
1195	21 03 03 39 12	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 8.25D-10.00D között	normatív			50%	24	2	db
1196	21 03 03 39 15	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 10.25D-12.00D között	normatív			50%	24	2	db
1197	21 03 03 39 18	Bifocalis, toricus lencsék műanyagból, cyl. 4.00-ig, 12.25D felett	normatív			50%	24	2	db
1198	21 03 06	Szemüvegkeretek		Támogatott szemüveglencséhez					
1199	21 03 06 03	Felnőtt szemüvegkeretek							
1200	21 03 06 03 03	Felnőtt szemüvegkeretek	normatív			50%	24	1	db
1201	21 03 06 06	Gyermek szemüvegkeretek							
1202	21 03 06 06 03	Méretsorozatos gyermek szemüvegkeretek	normatív		Kizárólag 18 év alatti betegek számára rendelhető	50%	12	1	db
1203	21 03 06 06 06	Adaptív gyermek szemüvegkeretek	normatív		Kizárólag 8 év alatti beteg számára rendelhető, ha a gyermek arcának növekedési üteme miatt egy kihordási idő alatt a keret adaptálhatósága szükséges	50%	12	1	db
1204	21 03 06 09	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített szemüvegkeretek							

1205	21 03 06 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített felnőtt vagy gyermek szemüvegkeretek	normatív	Kizárólag abban az esetben rendelhető, ha a beteg arcának anatómiai sajátosságai miatt nem látható el méretsorozatos vagy adaptív termékkel	50%	12	1	db
1206	21 03 09	Kontaktlencsék						
1207	21 03 09 03	Kemény kontaktlencsék	Nagy fokú rövidlátás: -8,00D felett, nagyfokú távollátás: +6,00D felett, irreguláris astigmia, egy- vagy kétoldali aphakia, keratoconus	szemészet, gyermekszemészet				
1208	21 03 09 03 03	Kemény kontaktlencsék, cornealis Sph. +/- 32.00D-ig	normatív		70%	12	2	db
1209	21 03 09 03 06	Kemény kontaktlencsék, cornealis aphakias Sph. + 8.00D-től + 32.00D-ig	normatív		70%	12	2	db
1210	21 03 09 03 09	Kemény kontaktlencsék, cornealis keratoconusos Sph. +/- 32.00D-ig	normatív		70%	12	2	db
1211	21 03 09 06	Gázpermeabilis kontaktlencsék	Reguláris és irreguláris astigmia, aphakia, sphericus -8.00 D feletti myopia, sphericus +6.00D feletti hypermetropia					
1212	21 03 09 06 03	Gázpermeabilis kontaktlencsék, Sph. +/- 5.00D	normatív		70%	12	2	db
1213	21 03 09 06 06	Gázpermeabilis kontaktlencsék, Sph. +/- 5.00D felett	normatív		70%	12	2	db
1214	21 03 09 06 09	Gázpermeabilis kontaktlencsék, keratoconusos, Sph. +/- 25.00D	normatív		70%	12	2	db
1215	21 03 09 09	38% víztartalmú, lágy kontaktlencsék	Aphakia, sphericus -8.00D feletti myopia, sphericus +6.00D feletti hypermetropia, sérüléssel cataracta utáni monoculáris aphakia, recidiváló vagy krónikus cornea erosio, keratopathia bullosa, perforáló cornea sérülés, congenitalis aniridia, traumás mydriasis, egy szektornál nagyobb iris coloboma, albinismus, elégtelenül záródó szemrés, cornea torzító hege, symblepharon megelőzése kémiai maródás után, anisometropia					
1216	21 03 09 09 03	38% víztartalmú, lágy kontaktlencsék, Sph. +/- 8.00D	normatív		70%	12	2	db
1217	21 03 09 09 06	38% víztartalmú, lágy kontaktlencsék, Sph. +/- 8.00D felett	normatív		70%	12	2	db
1218	21 03 09 12	55% víztartalmú, sphericus, lágy kontaktlencsék	Aphakia, sphericus -8.00D feletti myopia, sphericus +6.00D feletti hypermetropia, sérüléssel cataracta utáni monoculáris aphakia, recidiváló vagy krónikus cornea erosio, keratopathia bullosa, perforáló cornea sérülés, congenitalis aniridia,					

				traumás mydriasis, egy szektornál nagyobb iris coloboma, albinismus, elégtelenül záródó szemrés, cornea torzító hege, symblepharon megelőzése kémiai maródás után				
1219	21 03 09 12 03	55% víztartalmú, sphericus, normatív lágy kontaktlencsék, Sph. +/- 8.00D			70%	12	2	db
1220	21 03 09 12 06	55% víztartalmú, sphericus, normatív lágy kontaktlencsék, Sph. +/- 8.00D felett			70%	12	2	db
1221	21 03 09 15	55% víztartalmú, toricus, lágy kontaktlencsék	Aphakia, astigmia, sphericus -8.00D feletti myopia, sphericus +6.00D feletti hypermetropia, sérüléssel cataracta utáni monoculáris aphakia, recidiváló vagy chronikus cornea erosio, keratopathia bullosa, perforáló cornea sérülés, congenitalis aniridia, traumás mydriasis, egy szektornál nagyobb iris coloboma, albinismus, elégtelenül záródó szemrés, cornea torzító hege, symblepharon megelőzése kémiai maródás után, leukoma corneae, vulnus perforans corneae, aniridia congenita és traumatica					
1222	21 03 09 15 03	55% víztartalmú, toricus, normatív lágy kontaktlencsék, Toricus cyl. 5.00			70%	12	2	db
1223	21 03 21	Távcsőszemüvegek	Öröklött maculadegenerációk, senilis maculopathia, retinopathia diabetica, retinopathia hypertonica, status post emboliam arteriae centralis retinae, status post thrombosis venae centralis retinae, glaucoma, myopia centralis fundus károsodással, Fusch-folt, aphakia, pseudophakia, Leber-féle opticus atrophia, kétoldali neuritis, atrophia nervi optici, fibroplasia retrolentalis, buphthalmus, microphthalmus, amblyopia, foramen maculae luteae, uveitis chronica, chorioretinitis centralis inveterans, leukoma corneae, dystrophia corneae	Szemészeti klinika	szemészet, gyermekszemészet			
1224	21 03 21 03	Eschenbach, Galilei távcsőszemüvegek						
1225	21 03 21 03 06	Galilei-System 2,2X, Schwinkel	normatív		90%	48	1	db
1226	21 03 21 03 09	Matt előtét	normatív		90%	48	1	db
1227	21 03 21 03 12	Előtétlencse 3.0D-16.0D-ig	normatív		90%	48	1	db
1228	21 03 21 03 15	Formasablon centírozóval, konverg. Adapt.	normatív		90%	48	1	db
1229	21 03 21 03 18	Alátét	normatív		90%	48	1	db
1230	21 03 21 04	Zeiss, Galilei távcsőszemüvegek N=1,8X						
1231	21 03 21 04 03	Sphericus korrekció	normatív		90%	48	1	db

1232	21 03 21 04 06	Toricus korrekció	normatív			90%	48	1	db
1233	21 03 21 04 09	Fantomlencse	normatív			90%	48	1	db
1234	21 03 21 04 12	Előtétlencse 2X, 3X, 4X	normatív			90%	48	1	db
1235	21 03 21 04 15	Előtétlencse 5X, 6X, 8X	normatív			90%	48	1	db
1236	21 03 21 04 18	Előtétlencse 10X,12X	normatív			90%	48	1	db
1237	21 03 21 04 21	Matt előtétlencse	normatív			90%	48	1	db
1238	21 03 21 06	Zeiss, Kepler távcsőszeművegek N=3,6X							
1239	21 03 21 06 15	Előtétlencse matt	normatív			90%	48	1	db
1240	21 03 21 07	Eschenbach-Kepler távcsövek							
1241	21 03 21 07 03	Eschenbach-Kepler távcső	normatív			90%	48	1	db
1242	21 03 21 09	Keretek Zeiss távcsőszeműveghez							
1243	21 03 21 09 03	Keretek Zeiss távcsőszeműveghez	normatív			90%	48	1	db
1244	21 03 21 12	Tokok Zeiss távcsőszeműveghez							
1245	21 03 21 12 03	Tokok Zeiss távcsőszeműveghez	normatív			90%	48	1	db
1246	21 42	SZEMTŐL SZEMBENI KOMMUNIKÁCIÓS ESZKÖZÖK							
1247	21 42 12	Hanggenerátorok							
1248	21 42 12 03	Hangprotézisek		Teljes gége-exstirpációt követően					fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, foniátria
1249	21 42 12 03 03	Hangprotézisek	normatív			98%	6	1	db
1250	21 42 12 06	Műgége		Teljes gége-exstirpációt követően, amennyiben a beszédképesség helyreállítása más úton nem lehetséges					fül-orr-gégegyógyászat, gyermek fül-orr-gégegyógyászat, arc-állcsont-szájsebészet, foniátria
1251	21 42 12 06 03	Műgége-készülék	normatív			98%	60	1	db
1252	21 42 12 06 06	Tartozékok műgége-készülékhez	normatív		Az akkumlátor a Servox készülék rendelését követő 12 hónap után rendelhető	98%	12	1	db
1253	21 45	HALLÁSJAVÍTÓ ESZKÖZÖK							
1254	21 45 03	Hallójáratí készülékek							
1255	21 45 03 03	Mélyhallójáratí készülékek							
1256	21 45 03 03 03	Mélyhallójáratí készülékek kis-közepes halláscsökkenésre		Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja	1. Az eszközrendelés előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja	audiológia			
1257	21 45 03 03 03 03	Mélyhallójáratí készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív			70%	72	1	db
1258	21 45 03 03 03	Mélyhallójáratí készülékek	emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db

	03	kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1259	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
	03	kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással						
12560	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek normatív			70%	72	1	db
	06	kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal						
1261	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	06	kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1262	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt		Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	06	kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal		betegek számára rendelhető				
1263	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek normatív			70%	72	1	db
	09	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport						
1264	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	09	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1265	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt		Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	09	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport		betegek számára rendelhető				
1266	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek normatív			70%	72	1	db
	12	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport						
1267	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	12	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1268	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt		Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	12	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport		betegek számára rendelhető				
1269	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek normatív			70%	72	1	db
	15	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport						
1270	21 45 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	15	kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III.		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai				

		csoport		tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1271	21 45 03 03 03 15	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1272	21 45 03 03 03 18	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1	db
1273	21 45 03 03 03 18	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1274	21 45 03 03 03 18	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1275	21 45 03 03 03 21	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	normatív	Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db
1276	21 45 03 03 03 21	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1277	21 45 03 03 03 21	Mélyhallójárat i készülékek kis-közepes halláscsökkentésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1278	21 45 03 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkentésre	Dokumentált halláscsökkentés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga az 50 dB-t meghaladja	1. Az eszköz- rendelés előtt audiometria, beszédhallás- vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja	audiológia			
1279	21 45 03 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkentésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív		70%	72	1	db
1280	21 45 03 03 03 03	Mélyhallójárat i készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkentésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik	98%	72	1	db

befejezéséig a 18 év
feletti betegek számára
rendelhető

1281	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt	Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	03	nagyfokútól súlyos	betegek számára				
		halláscsökkenésre analóg	rendelhető				
		jelfeldolgozással, kézi					
		beállítással					
1282	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek normativ		70%	72	1	db
	06	nagyfokútól súlyos					
		halláscsökkenésre analóg					
		jelfeldolgozással, digitális					
		programozhatósággal					
1283	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek emelt	Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	06	nagyfokútól súlyos	közötti betegek számára,				
		halláscsökkenésre analóg	vagy legfeljebb				
		jelfeldolgozással, digitális	középiskolai				
		programozhatósággal	tanulmányaik				
			befejezéséig a 18 év				
			feletti betegek számára				
			rendelhető				
1284	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt	Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	06	nagyfokútól súlyos	betegek számára				
		halláscsökkenésre analóg	rendelhető				
		jelfeldolgozással, digitális					
		programozhatósággal					
1285	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek normativ		70%	72	1	db
	09	nagyfokútól súlyos					
		halláscsökkenésre digitális					
		jelfeldolgozással, I. csoport					
1286	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek emelt	Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	09	nagyfokútól súlyos	közötti betegek számára,				
		halláscsökkenésre digitális	vagy legfeljebb				
		jelfeldolgozással, I. csoport	középiskolai				
			tanulmányaik				
			befejezéséig a 18 év				
			feletti betegek számára				
			rendelhető				
1287	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt	Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	09	nagyfokútól súlyos	betegek számára				
		halláscsökkenésre digitális	rendelhető				
		jelfeldolgozással, I. csoport					
1288	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek normativ		70%	72	1	db
	12	nagyfokútól súlyos					
		halláscsökkenésre digitális					
		jelfeldolgozással, II. csoport					
1289	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek emelt	Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	12	nagyfokútól súlyos	közötti betegek számára,				
		halláscsökkenésre digitális	vagy legfeljebb				
		jelfeldolgozással, II. csoport	középiskolai				
			tanulmányaik				
			befejezéséig a 18 év				
			feletti betegek számára				
			rendelhető				
1290	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek kiemelt	Kizárólag 9 év alatti	98%	48	1	db
	12	nagyfokútól súlyos	betegek számára				
		halláscsökkenésre digitális	rendelhető				
		jelfeldolgozással, II. csoport					
1291	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek normativ		70%	72	1	db
	15	nagyfokútól súlyos					
		halláscsökkenésre digitális					
		jelfeldolgozással, III.					
		csoport					
1292	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek emelt	Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db
	15	nagyfokútól súlyos	közötti betegek számára,				
		halláscsökkenésre digitális	vagy legfeljebb				
		jelfeldolgozással, III.	középiskolai				
		csoport	tanulmányaik				
			befejezéséig a 18 év				
			feletti betegek számára				

				rendelhető				
1293	21 45 03 03 06 15	Mélyhallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport						
1294	21 45 03 03 06 18	Mélyhallójárat	normatív		70%	72	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport						
1295	21 45 03 03 06 18	Mélyhallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport						
1296	21 45 03 03 06 18	Mélyhallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport						
1297	21 45 03 03 06 21	Mélyhallójárat	normatív	Közügyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport						
1298	21 45 03 03 06 21	Mélyhallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport						
1299	21 45 03 03 06 21	Mélyhallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
		nagyfokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport						
1300	21 45 03 03 09	Mélyhallójárat		1. Az eszközrendelés előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező				
		hallásmaradványra	Dokumentált	2. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni				
			halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 90 dB-t meghaladja	3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja	audiológia			
1301	21 45 03 03 09 03	Mélyhallójárat	normatív		70%	72	1	db
		hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással						
1302	21 45 03 03 09 03	Mélyhallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
		hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással						
1303	21 45 03 03 09 03	Mélyhallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
		hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi						

		beállítással							
1304	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív		70%	72	1		db
1305	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1306	21 45 03 03 06	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1307	21 45 03 03 09	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív		70%	72	1		db
1308	21 45 03 03 09	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1309	21 45 03 03 09	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1310	21 45 03 03 12	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív		70%	72	1		db
1311	21 45 03 03 12	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1312	21 45 03 03 12	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1313	21 45 03 03 15	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív		70%	72	1		db
1314	21 45 03 03 15	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1315	21 45 03 03 15	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1316	21 45 03 03 18	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1		db
1317	21 45 03 03 18	Mélyhallójárat i készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év	98%	72	1		db

					feletti betegek számára rendelhető				
1318	21 45 03 03 09 18	Mélyhallójárat készülékek kiemelt hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport			Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1319	21 45 03 03 09 21	Mélyhallójárat készülékek normatív hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport			Közügygyellátás jogcimen nem rendelhető	70%	72	1	db
1320	21 45 03 03 09 21	Mélyhallójárat készülékek emelt hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport			Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1321	21 45 03 03 09 21	Mélyhallójárat készülékek kiemelt hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport			Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1322	21 45 03 06	Hallójárat és fülkagyó készülékek							
1323	21 45 03 06 03	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre	Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvészés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja	1. Az eszközrendelés előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégezése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetíseges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfeleléségét aláírásával igazolja	audiológia				
1324	21 45 03 06 03 03	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással				70%	72	1	db
1325	21 45 03 06 03 03	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással			Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1326	21 45 03 06 03 03	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással			Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1327	21 45 03 06 03 06	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal				70%	72	1	db
1328	21 45 03 06 03 06	Hallójárat és fülkagyó készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal			Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db

1329	21 45 03 06 03 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1330	21 45 03 06 03 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív		70%	72	1	db
1331	21 45 03 06 03 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulóik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1332	21 45 03 06 03 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1333	21 45 03 06 03 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív		70%	72	1	db
1334	21 45 03 06 03 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulóik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1335	21 45 03 06 03 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1336	21 45 03 06 03 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív		70%	72	1	db
1337	21 45 03 06 03 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulóik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1338	21 45 03 06 03 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1339	21 45 03 06 03 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1	db
1340	21 45 03 06 03 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulóik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1341	21 45 03 06 03 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db

1342	21 45 03 06 03 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	normatív		Közügyögyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db
1343	21 45 03 06 03 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1344	21 45 03 06 03 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1345	21 45 03 06 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre		Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga az 50 dB-t meghaladja	1. Az eszköz- rendelés előtt audiometria, beszédhallás- vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetéséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használatá (kipróbálási időszak) után az eszköz megfeleléségét aláírásával igazolja	audioológia		1	db
1346	21 45 03 06 06 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív			70%	72	1	db
1347	21 45 03 06 06 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1348	21 45 03 06 06 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1349	21 45 03 06 06 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív			70%	72	1	db
1350	21 45 03 06 06 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1351	21 45 03 06 06 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db

			programozhatósággal						
1352	21 45 03 06 06 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív		70%	72	1		db
1353	21 45 03 06 06 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1354	21 45 03 06 06 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1355	21 45 03 06 06 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív		70%	72	1		db
1356	21 45 03 06 06 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1357	21 45 03 06 06 12	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1358	21 45 03 06 06 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív		70%	72	1		db
1359	21 45 03 06 06 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1360	21 45 03 06 06 15	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1361	21 45 03 06 06 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1		db
1362	21 45 03 06 06 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1363	21 45 03 06 06 18	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db

1364	21 45 03 06 06 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	normatív	Közügyögyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db
1365	21 45 03 06 06 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1366	21 45 03 06 06 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1367	21 45 03 06 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra	Dokumentált	1. Az eszközrendelés halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvésztes beszédhallás-vizsgálat, 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 90 dB-t meghaladja 2. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfeleléségét aláírásával igazolja	audiológia			
1368	21 45 03 06 09 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív		70%	72	1	db
1369	21 45 03 06 09 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1370	21 45 03 06 09 03	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1371	21 45 03 06 09 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív		70%	72	1	db
1372	21 45 03 06 09 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1373	21 45 03 06 09 06	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1374	21 45 03 06 09 09	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra digitális	normatív		70%	72	1	db

			jelfeldolgozással, I. csoport						
1375	21 45 03 06 09 09	Hallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport							
1376	21 45 03 06 09 09	Hallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport							
1377	21 45 03 06 09 12	Hallójárat	normatív		70%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport							
1378	21 45 03 06 09 12	Hallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport							
1379	21 45 03 06 09 12	Hallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport							
1380	21 45 03 06 09 15	Hallójárat	normatív		70%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport							
1381	21 45 03 06 09 15	Hallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport							
1382	21 45 03 06 09 15	Hallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport							
1383	21 45 03 06 09 18	Hallójárat	normatív		70%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport							
1384	21 45 03 06 09 18	Hallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport							
1385	21 45 03 06 09 18	Hallójárat	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport							
1386	21 45 03 06 09 21	Hallójárat	normatív	Közügyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport							
1387	21 45 03 06 09 21	Hallójárat	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai	98%	72	1	db	
		készülékek							
		hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport							

					tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1388	21 45 03 06 09 21	Hallójáratí és fülkagyló készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1389	21 45 06	Fül mögötti hallókészülékek							
1390	21 45 06 03	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre		Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja	1. Az eszközrendelés előtti audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetéséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használatá (kipróbálási időszak) után az eszköz megfeleléségét aláírásával igazolja				audiológia
1391	21 45 06 03 03	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív			70%	72	1	db
1392	21 45 06 03 03	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1393	21 45 06 03 03	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1394	21 45 06 03 06	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív			70%	72	1	db
1395	21 45 06 03 06	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1396	21 45 06 03 06	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1397	21 45 06 03 09	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív			70%	72	1	db
1398	21 45 06 03 09	Fül mögötti hallókészülékek kis-	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára,	98%	72	1	db

			közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport		vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1399	21 45 06 03 09	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1400	21 45 06 03 12	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív			70%	72	1	db
1401	21 45 06 03 12	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1402	21 45 06 03 12	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1403	21 45 06 03 15	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív			70%	72	1	db
1404	21 45 06 03 15	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1405	21 45 06 03 15	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1406	21 45 06 03 18	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív			70%	72	1	db
1407	21 45 06 03 18	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1408	21 45 06 03 18	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1409	21 45 06 03 21	Fül mögötti hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	normatív		Közgyógyellátás jogcímen nem rendelhető	70%	72	1	db
1410	21 45 06 03 21	Fül mögötti	emelt		Kizárólag 9 és 18 év	98%	72	1	db

			hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport		közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető				
1411	21 45 06 03 21	Fül mögötti	kiemelt	hallókészülékek kis- közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1412	21 45 06 06	Fül mögötti hallókészülékek, nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre	Dokumentált	halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga az 50 dB-t meghaladja	1. Az eszköz- rendelés előtt audiometria, beszédhallás- vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja	audioológia			
1413	21 45 06 06 03	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív			70%	72	1	db
1414	21 45 06 06 03	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1415	21 45 06 06 03	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1416	21 45 06 06 06	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív			70%	72	1	db
1417	21 45 06 06 06	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1418	21 45 06 06 06	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db

1419	21 45 06 06 09	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív		70%	72	1	db
1420	21 45 06 06 09	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1421	21 45 06 06 09	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1422	21 45 06 06 12	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív		70%	72	1	db
1423	21 45 06 06 12	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1424	21 45 06 06 12	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1425	21 45 06 06 15	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív		70%	72	1	db
1426	21 45 06 06 15	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1427	21 45 06 06 15	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1428	21 45 06 06 18	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1	db
1429	21 45 06 06 18	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1430	21 45 06 06 18	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db

			halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, IV. csoport						
1431	21 45 06 06 21	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	normatív	Közigye	70%	72	1	db	
1432	21 45 06 06 21	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
1433	21 45 06 06 21	Fül mögötti hallókészülékek nagyfokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti i betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
1434	21 45 06 09	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra	Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 90 dB-t meghaladja	1. Az eszközrendelés előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflex vizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetéséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használatá (kipróbálási időszak) után az eszköz megfeleléségét aláírásával igazolja	audiológia				
1435	21 45 06 09 03	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	normatív		70%	72	1	db	
1436	21 45 06 09 03	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
1437	21 45 06 09 03	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, kézi beállítással	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti i betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	
1438	21 45 06 09 06	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	normatív		70%	72	1	db	
1439	21 45 06 09 06	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db	
1440	21 45 06 09 06	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra analóg	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti i betegek számára rendelhető	98%	48	1	db	

			jelfeldolgozással, digitális programozhatósággal						
1441	21 45 06 09 09	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	normatív		70%	72	1		db
1442	21 45 06 09 09	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1443	21 45 06 09 09	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, I. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1444	21 45 06 09 12	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	normatív		70%	72	1		db
1445	21 45 06 09 12	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1446	21 45 06 09 12	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, II. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1447	21 45 06 09 15	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	normatív		70%	72	1		db
1448	21 45 06 09 15	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1449	21 45 06 09 15	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, III. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1450	21 45 06 09 18	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	normatív		70%	72	1		db
1451	21 45 06 09 18	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db
1452	21 45 06 09 18	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, IV. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db
1453	21 45 06 09 21	Fül mögötti	normatív	Közügygyellátás	70%	72	1		db

		hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport		jogcímen nem rendelhető						
1454	21 45 06 09 21	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db	
1455	21 45 06 09 21	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db	
1456	21 45 06 12	Fejpánt-hallókészülékek (csontvezetési)	Dokumentált	1. Az eszközrendelés halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja	előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflex vizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező					
				2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni						
				3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja						
1457	21 45 06 12 03	Fejpánt-hallókészülékek (csontvezetési)	normatív			70%	72	1		db
1458	21 45 06 12 03	Fejpánt-hallókészülékek (csontvezetési)	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1		db	
1459	21 45 06 12 03	Fejpánt-hallókészülékek (csontvezetési)	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1		db	
1460	21 45 09	Szemüvegszárba épített hallókészülékek	Dokumentált	1. Az eszközrendelés halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja és a hallásrehabilitáció	előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflex vizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező					audiológia
				2. A rendelésnél az oldalíságot fel kell tüntetni						
				3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja						
1461	21 45 09 03	Szemüvegszárba épített hallókészülékek								
1462	21 45 09 03 03	Szemüvegszárba épített hallókészülékek	normatív			70%	72	1		db
1463	21 45 09 03 03	Szemüvegszárba épített hallókészülékek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év		98%	72	1		db

					feletti betegek számára rendelhető				
1464	21 45 09 03 03	Szemüvegszárba épített hallókészülékek	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1465	21 45 12	Testen viselt, dobozos hallókészülékek		Dokumentált halláscsökkenés javítására, amennyiben a hallásvesztés 500, 1000 és 2000 Hz-n mért átlaga a 20 dB-t meghaladja	1. Az eszközrendelés előtt audiometria, beszédhallás-vizsgálat, stapedius reflexvizsgálat elvégzése és annak dokumentálása kötelező 2. A rendelésnél az oldaliságot fel kell tüntetni 3. Adott eszköz rendelése csak akkor lehetséges, ha a beteg az adott eszköz 15 napos használata (kipróbálási időszak) után az eszköz megfelelőségét aláírásával igazolja			audiológia	
1466	21 45 12 03	Testen viselt, dobozos hallókészülékek							
1467	21 45 12 03 03	Testen viselt, dobozos hallókészülékek	normatív			70%	72	1	db
1468	21 45 12 03 03	Testen viselt, dobozos hallókészülékek	emelt		Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	72	1	db
1469	21 45 12 03 03	Testen viselt, dobozos hallókészülékek	kiemelt		Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	48	1	db
1470		Hallásjavító készülékek kiegészítői (egyéni fülillesztékek hallásjavító készülékekhez és a hallójárat védelméhez)		Hallásjavító készülékekhez.	Kizárólag közgyógyellátás jogcímén 18 év alatti betegek számára rendelhető. A kihordási időre rendelhető mennyiség egyoldali ellátásra vonatkozik			audiológia	
1471	21 45 24 03	Illeszték típusok testen viselt (dobozos) vagy fül mögött elhelyezett készülékhez							
1472	21 45 24 03 03	Kemény fülilleszték	normatív			70%	12	1	db
1473	21 45 24 03 06	Félkemény fülilleszték	normatív			70%	12	1	db
1474	21 45 24 03 09	Rugalmas PVC fülilleszték	normatív			70%	12	1	db
1475	21 45 24 03 12	Szilikon fülilleszték	normatív			70%	12	1	db
1476	21 45 24 03 15	Kombinált fülilleszték	normatív			70%	12	1	db
1477	21 45 24 06	Illeszték részelemei (javításnak minősülő csere esetén is)							
1478	21 45 24 06 03	Vékony cső	normatív			70%	12	1	db
1479	21 45 24 06 06	Közepes cső	normatív			70%	12	1	db
1480	21 45 24 06 09	Vastag cső	normatív			70%	12	1	db
1481	21 45 24 06 12	Páramentes cső	normatív			70%	12	1	db
1482	21 45 24 06 15	Libby Horn cső	normatív			70%	12	1	db
1483	21 45 24 06 18	Bakke Horn cső	normatív			70%	12	1	db
1484	21 45 24 06 21	Szellőzőfurat dugóval	normatív			70%	12	1	db
1485	21 45 24 06 24	Fémbetét	normatív			70%	12	1	db
1486	21 45 24 06 27	Antiallergiás bevonat	normatív			70%	12	1	db
1487		Hallásjavító elektronikát							

	21 45 24 09	tartalmazó, vagy ahhoz közvetlenül csatlakozó illesztékek							
1488	21 45 24 09 06	Ház	normativ			70%	12	1	db
1489	21 45 24 09 09	Ház, szellőző furattal	normativ			70%	12	1	db
1490	21 45 27	Hallásjavító készülékek energiaforrásai és ezek tartozékai		audiológia					
1491	21 45 27 03	Akkumulátorok							
1492	21 45 27 03 03	Akkumulátorok implantátum dobozos processzorához 1,5 V-os	emelt	1. Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető 2. Ugyanezen életkori korlátozások mellett bármely típusú implantátumhoz is rendelhető		98%	12	20	db
1493	21 45 27 03 03	Akkumulátorok implantátum dobozos processzorához 1,5 V-os	kiemelt	1. Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető 2. Ugyanezen életkori korlátozások mellett bármely típusú implantátumhoz is rendelhető		98%	12	20	db
1494	21 45 27 06	Energiaforrás töltés-ellenőrzők							
1495	21 45 27 06 03	Akkumulátor-ellenőrző	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető		98%	72	1	db
1496	21 45 27 06 03	Akkumulátor-ellenőrző	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető		98%	48	1	db
1497	21 45 27 06 06	Elemellenőrző	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető		98%	72	1	db
1498	21 45 27 06 06	Elemellenőrző	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető		98%	48	1	db
1499	21 45 27 09	Akkumulátortöltő							
1500	21 45 27 09 03	Akkumulátortöltő	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető		98%	24	1	db
1501	21 45 27 09 03	Akkumulátortöltő	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető		98%	24	1	db
1502	21 45 27 12	Elemek							
1503	21 45 27 12 03	675-ös típusú elemek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai		98%	6	30	db

				tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető					
1504	21 45 27 12 03	675-ös típusú elemek	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1505	21 45 27 12 04	675-ös típusú elemek implantátumhoz	emelt	1. Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető 2. Ugyanezen életkori korlátozások mellett bármely típusú implantátumhoz is rendelhető	98%	6	93	db	
1506	21 45 27 12 04	675-ös típusú elemek implantátumhoz	kiemelt	1. Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető 2. Ugyanezen életkori korlátozások mellett bármely típusú implantátumhoz is rendelhető	98%	6	93	db	
1507	21 45 27 12 06	312-es típusú elemek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1508	21 45 27 12 06	312-es típusú elemek	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1509	21 45 27 12 09	13-as típusú elemek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1510	21 45 27 12 09	13-as típusú elemek	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1511	21 45 27 12 12	10-es, vagy 230-as típusú elemek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb közép- iskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1512	21 45 27 12 12	10-es, vagy 230-as típusú elemek	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1513	21 45 27 12 18	R 6 típusú elemek	emelt	Kizárólag 9 és 18 év közötti betegek számára, vagy legfeljebb középiskolai tanulmányaik befejezéséig a 18 év feletti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1514	21 45 27 12 18	R 6 típusú elemek	kiemelt	Kizárólag 9 év alatti betegek számára rendelhető	98%	6	30	db	
1515	21 45 30	Hallásjavító készülékek tartozékai és a hallásjavítás							

egyéb eszközei									
1516	21 45 30 36	Szerelt jelzőeszközök	Siketeknek és azon nagyothallóknak rendelhető, akiknek 500, 1000 és 2000 Hz-en mért hallásvesztésének átlaga az 50 dB-t meghaladja	audiológia					
1517	21 45 30 36 03	Szerelt jelzőeszközök: ébresztőóra	normatív		50%	72	1	db.	
1518	21 45 30 36 06	Szerelt jelzőeszközök: hangérzékelő egység	normatív		50%	72	2	db.	
1519	21 45 30 36 09	Szerelt jelzőeszközök: K1 közösítő egység	normatív		50%	72	1	db.	
1520	21 45 30 36 12	Szerelt jelzőeszközök: szerelt vezeték	normatív		50%	72	1	db.	
1521	21 45 30 36 15	Szerelt jelzőeszközök: hálózati csatlakozó	normatív		50%	72	1	db.	
1522	21 45 30 36 18	Telefon hosszabbító vezeték	normatív		50%	72	1	db.	
1523	21 45 30 37	Jelzőeszköz-kombinációk	Siketeknek, és azon nagyothallóknak rendelhető, akiknek 500, 1000 és 2000 Hz- n mért hallásvesztésének átlaga a 50 dB-t meghaladja	Az eszköz rendeléséhez az egészségbiztosító ellenőrző főorvosának ellenjegyzése szükséges	audiológia				
1524	21 45 30 37 21	Jelzőeszközök-kombinációk több funkcióval	normatív		50%	120	1	db.	

11. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶⁶

12. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶⁷

13. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁶⁸

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

ORSZÁGOS EGÉSZSÉGBIZTOSÍTÁSI PÉNZTÁR ORVOSI VÉNYE																																														
Az orvos adatai: ORVOS NEVE Rendelő neve Rendelő címe Rendelő címe (folyt.) Tel.: ÁNTESZ ang.sz.: Agazati az.kód: Szakvizsga:					Kód helye XXXXXXXXXXXXXXXX																																									
A beteg neve, címe:					Születési dátum:																																									
EU:					ENK:																																									
Tünetek, anamnézis, aktuális állapot (100 szóban):					B/C/N:																																									
A felírás dátuma:					A felírás dátuma:																																									
Jelenleg:																																														
Rg:																																														
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th colspan="2"></th> <th>Sph. dpt.</th> <th>Cyl. dpt.</th> <th>As.°</th> <th>Pl. mm</th> <th>Pt. dpt.</th> <th>E → A</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="4" style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg); text-align: center;">Szerelési</td> <td style="text-align: center;">J</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">J</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>												Sph. dpt.	Cyl. dpt.	As.°	Pl. mm	Pt. dpt.	E → A	Szerelési	J							B							J							B						
		Sph. dpt.	Cyl. dpt.	As.°	Pl. mm	Pt. dpt.	E → A																																							
Szerelési	J																																													
	B																																													
	J																																													
	B																																													
A szemüveg típusa:																																														
A felírt kezelés megnevezése:																																														
A szemüveg típusa:																																														
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th colspan="2"></th> <th>Jelöl</th> <th>Köl</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2" style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg); text-align: center;">Nemzetközi</td> <td style="text-align: center;">Dioptria</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Báziis görbület</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>												Jelöl	Köl	Nemzetközi	Dioptria			Báziis görbület																												
		Jelöl	Köl																																											
Nemzetközi	Dioptria																																													
	Báziis görbület																																													
A kontaktlencse típusa:																																														
XXXXXXXXXXXXXXXX																																														
3.08																																														
Az orvos aláírása:																																														
Az orvos aláírása:																																														
Téma:																																														
A felírás dátuma: TTT köd, ha nem is, de a felírás dátuma: TTT köd, ha nem is																																														

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

A. 3510-159. r. sz. - Pátia-Nyomell. 13 380 - 640 - 4 30998 Pátia Ny. Rt. (Dfsz.: 4581)

☐ kozmetikus hirtag Megjegyzéseket a tulajdaira kell írni!
☐ köpeny-korona

A. 3510—158. r. sz. — Nyomell. — Közl. Ny.

NYILATKOZAT:	
Büntetőjogi felelősségem tudatában kijelentem, hogy a fenti adatok a valóságnak megfelelnek	
_____ biztosított vagy igény jogosult aláírása	

A. 3510—158. r. sz. — Nyomell. — Közl. Ny.

A biztosított neve: _____ szül. éve: _____
Lakcíme: _____ (helység, ker.) _____ utca _____ szám _____

NYILATKOZAT:
Büntetőjogi felelősségem tudatában
kijelentem, hogy a fenti adatok a
valóságnak megfelelnek

biztosított vagy igény jogosult aláírása

A. 3510—158. r. sz. — Nyomell. — Közl. Ny.

A biztosított neve: _____ szül. éve: _____
Lakcíme: _____ (helység, ker.) _____ utca _____ szám.

Munkavizonyban álló biztosítottnál a munkáltató		törzsszáma:
üzem, hivatal, szövetkezet neve:		
üzem, hivatal, szövet. (lak)címe:		
Táppénzes biztosított	Járadékos, nyugdíjas	Önkéntes biztosított
törzslapszáma:	igazolvány sz.:	igazolvány sz.:
Egyéb jogcímen igénygősolult: a társadalombiztosítás terhére, éspedig:		
A fogpótlást	A biztosított — neje	éves
igénylő:	gyermek — egyéb családtagja:	nevd
NYILATKOZAT:		
Bíztetésgő felelősségem tudatában kijelentem, hogy a fenti adatok a valóságnak megfelelőek		
biztosított vagy igénygősolult aláírása		

A gyártó kijelöli a minőségbiztosításért felelős, megfelelő szakképesítéssel és gyakorlattal rendelkező személyt.

2. Szolgáltatási és gyártási körülmények

a) A gyártóüzem alapterületének, beosztásának és felszereltségének meg kell felelnie a vállalt eszközök mennyiségének, az alkalmazott technológiáknak, a munkavédelmi és az általános szakmai követelményeknek.

b) A gyártó gondoskodik a külön jogszabályban előírt szakhatósági engedélyek beszerzéséről.

c) A vállalt eszköz jellegének megfelelően a gyártó gondoskodik a higiéniai szakmai követelmények betartásáról.

3. Az alaptípusok dokumentációja (eszköztörzkönyv)

a) A gyártó gondoskodik arról, hogy valamennyi – általa vállalt eszköz – alaptípusának dokumentációja rendelkezésre álljon annak érdekében, hogy lehetővé váljon az eszköz – gyógyászati célnak való – megfelelőségének, biztonságosságának és hatásosságának értékelése.

b) Az alaptípus dokumentációknak (külön-külön nyilvántartva) legalább - az adott eszközre vonatkozó - alábbi adatokat kell tartalmazniuk:

1. Az eszköztípus műszaki és funkcionális leírása, az eszközre vonatkozó követelmények.
2. A típusváltozatok – ha van ilyen, pl. a külön rendelhető tartozékok – leírása, kiemelve a közöttük lévő különbségeket.
3. Az eszköz vázlatos összeállítási rajza, amelyen valamennyi alkatrész, egység, összetevő, réteg stb. fel van tüntetve, és tételszámmal rendelkezik, továbbá – ha szükséges – a típusváltozatokénti külön-külön rajza.
4. A rajzon tételszámmal szereplő valamennyi alkatrészt és anyagot tartalmazó jegyzék, ha szükséges, típusváltozatoként külön-külön jegyzék: az alapanyagok és a vásárolt alkatrészek, részegységek stb. specifikációjával (rendelési adataival) és mennyiségével.
5. Az egyedi tervezést, méretezést stb. igénylő egységek tervezéséhez szükséges adatok.
6. Az eszköz gyártása/készítése során használt segédanyagok jegyzéke és azok mennyisége.
7. A gyártási műveletek – beleértve a méret- és mintavételt, a tervezést és az alvállalkozók által végzett műveleteket is – leírása a szükséges próbákkal, minőség-ellenőrzésekkel, átadással, betanítással és az esetleges korrekciókkal együtt.
8. A gyártó és az eszköz azonosítására használt jelölések, ezek tartalma, elhelyezési helye és módja, a használati, kezelési, tisztítási útmutató, amennyiben ez szükséges.

4. Az egyedi eszközre vonatkozó feljegyzések (eszközanyakönyv)

Minden egyedileg elkészített eszközre vonatkozóan olyan dokumentációval kell rendelkezni, amely tartalmazza:

a) az eszköz azonosítását lehetővé tévő adatokat, annak a személynek a nevét, akinek a kizárólagos használatára készült az eszköz, a felíró orvos, illetve az egészségügyi intézmény nevét,

b) azokat a gyártási és vizsgálati feljegyzéseket, amelyek bizonyítják az 1.3. pont szerinti dokumentációinak való megfelelést. Ilyen dokumentáció hiányában vagy attól való eltérés esetén olyan dokumentációt, amely lehetővé teszi az eszköz terveinek, gyártásának, tervezett jellemzőinek és szolgáltatásának megismerését és az általános biztonsági és hatásossági követelmények alapján való minősítését.

5. Azonosítási és nyilvántartási rendszer

a) Olyan nyilvántartási rendszert kell vezetni, amely az anyagbeszerzéstől kezdve a gyártáson keresztül az elkészült eszköz átadásáig biztosítja az eszköz azonosíthatóságát és a nyomon követhetőséget, továbbá elősegíti a helyesbítő tevékenységet.

b) Olyan eljárást kell létrehozni és alkalmazni, amely lehetővé teszi az eszközről az átadása után szerzett tapasztalatok felülvizsgálatát és annak alapján a szükséges helyesbítő tevékenységet.

17. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷⁰

Közfogyellátás jogcímén nem rendelhető eszközcsoportok

	A	B	C
	ISO	Eszköz megnevezése	Megjegyzés
1.			
2.	04 03 12 03 03	CPAP készülékek	
3.	04 03 12 03 06	BiPAP készülékek	
4.	04 03 12 06 06	Párásítók CPAP és BiPAP készülékekhez	
5.	04 19 24 03 03	Inzulinpumpák	
6.	04 19 24 03 06	Inzulinpumpa tartozékok: infúziós szerelék	
7.	04 19 24 03 09	Inzulinpumpa tartozékok: patron, adapter	
8.	21 45 03 03 03 21	Mélyhallójárat készületek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
9.	21 45 03 03 06 21	Mélyhallójárat készületek nagy fokú súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
10.	21 45 03 03 09 21	Mélyhallójárat készületek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
11.	21 45 03 06 03 21	Hallójárat és fülkagyló készületek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással,	18 éves kor felett

		V. csoport	
12.	21 45 03 06 06 21	Hallójárat és fülkagyló készülékek nagy fokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
13.	21 45 03 06 09 21	Hallójárat és fülkagyló készülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
14.	21 45 06 03 21	Fül mögötti hallókészülékek kis-közepes halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
15.	21 45 06 06 21	Fül mögötti hallókészülékek nagy fokútól súlyos halláscsökkenésre digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett
16.	21 45 06 09 21	Fül mögötti hallókészülékek hallásmaradványra digitális jelfeldolgozással, V. csoport	18 éves kor felett

18. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷¹

A munkahelyre vonatkozó követelményként meghatározott intézmények listája

A munkahelyre vonatkozó követelményként meghatározott intézmények listája

1. A 10. számú melléklet 04 06 06 03, 04 06 06 06 , 04 06 06 09, 04 06 06 12 és 04 06 06 15 ISO kódú sorához:

A

- | | |
|---|---|
| 1 | Intézmény neve |
| 2 | Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest |
| 3 | Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum, Debrecen |
| 4 | Fővárosi Önkormányzat Egyesített Szent István és Szent László Kórház-Rendelőintézet, Budapest |
| 5 | Országos Orvosi Rehabilitációs Intézet, Budapest |
| 6 | Szegedi Tudományegyetem Szent Györgyi Albert Klinikai Központ, Szeged |

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

A

- | | |
|------|--|
| 1 | Intézmény neve |
| 2 | 0-18 éves korig, valamint 18 év felett legfeljebb a középiskolai tanulmányok befejezéséig |
| 3 | Békés Megyei Képviselő-testület Pándy Kálmán Kórház Gyermekosztálya, Gyula |
| 4 | Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház, Miskolc |
| 5 | Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum Gyermekgyógyászati Intézet, Debrecen |
| 6 | Fejér Megyei Szent György Kórház, Székesfehérvár |
| 7 | Fővárosi Önkormányzat Heim Pál Gyermekkórház, Budapest |
| 8 | Fővárosi Önkormányzat Szent János Kórháza és Észak-Budai Egyesített Kórházai, Budapest |
| 9 | Hódmezővásárhely Megyei Jogú Város Önkormányzat Erzsébet Kórház-Rendelőintézet Csecsemő- és Gyermekosztály, Hódmezővásárhely |
| 10 | Jósa András Oktatókórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kft. Gyermekosztály, Nyíregyháza |
| 11 | Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr |
| 12 | Pécsi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Gyermekgyógyászati Klinika, Pécs |
| 13 | Semmelweis Egyetem Általános Orvostudományi Kar I. sz. Gyermekgyógyászati Klinika, Budapest |
| 14 | Semmelweis Kórház, Kiskunhalas |
| 15 | Szegedi Tudományegyetem Gyermekgyógyászati Klinika és Gyermek Egészségügyi Központ, Szeged |
| 16 | Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Gyermekdiabetológia, Veszprém |
| 17 | Intézmény neve |
| 18 | 18. életévet betöltött betegek ellátása |
| 19 | Bács-Kiskun Megyei Önkormányzat Kórháza Szegedi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar Oktató Kórháza, Kecskemét |
| 20 | Békés Megyei Képviselő-testület Pándy Kálmán Kórháza, Gyula |
| 21 | Borsod-Abaúj-Zemplén Megyei Kórház és Egyetemi Oktató Kórház II. Belgyógyászati Osztály, Miskolc |
| 22 | Budai Irgalmasrendi Kórház, Budapest |
| 23 | Csepeli Egészségügyi Szolgálat, Budapest |
| 24 | Debreceni Egyetem Orvos- és Egészségtudományi Centrum I. Belgyógyászati Klinika, Debrecen |
| 25 | Dr. Bugyi István Kórház, Szentes |
| 26 | Dr. Réthy Pál Kórház-Rendelőintézet, Békéscsaba |
| 26/a | Fejér Megyei Szent György Kórház Diabetológiai Szakellátóhelye, Székesfehérvár |

- 27 Fővárosi Önkormányzat Péterfy Sándor utcai Kórház-Rendelőintézet és Baleseti Központ Diabétesz Szakrendelő, Budapest
- 28 Honvédkórház - Állami Egészségügyi Központ Szakrendelő, Budapest
- 29 Jóna András Oktatókórház Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kft., Nyíregyháza
- 30 Kenézy Kórház Rendelőintézet Egészségügyi Szolgáltató Nonprofit Kft., Debrecen
- 31 Petz Aladár Megyei Oktató Kórház, Győr
- 32 Pécsi Tudományegyetem Általános Orvostudományi Kar II. sz. Belgyógyászati Klinika, Pécs
- 33 Semmelweis Egyetem Általános Orvostudományi Kar I. sz. Belgyógyászati Klinika, Budapest
- 33/a. Semmelweis Egyetem Általános Orvostudományi Kar II. sz. Belgyógyászati Klinika Diabetológiai Szakellátó, Budapest
- 34 Szegedi Tudományegyetem I. sz. Belgyógyászati Klinika, Szeged
- 35 Szent Pantaleon Kórház Nonprofit Kft. Diabetológiai osztálya és szakellátó helye, Dunaújváros
- 36 Veszprém Megyei Csolnoky Ferenc Kórház Nonprofit Zrt., Veszprém
- 37 Zala Megyei Kórház, Zalaegerszeg

19. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷²

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

20. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷³

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	Tesztcsikok támogatott vércukorszintmérőkhöz	04 24 12 06 06	Tesztcsikok 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, összecusukható 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.

21. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷⁴

A fixesítési eljárás alá vonási kötelezettség alól mentes eszközcsoportok köre:

A	B
1. Funkcionális csoport	Megnevezés
2. 04 06 06 30 03	Csőkötszerek
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

22. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷⁵

ISO kód	Megnevezés
04 03 06	Inhalátorok
06 03 09 03	Egyedi méretvétel alapján egyedileg készített mellkas-ágyék-keresztcsont ortézisek
06 12 18	Csípő-térd-boka-láb ortézisek
06 18	Felső végtagok protézisrendszerei
06 24	Alsó végtagok protézisrendszerei
06 30 36	Műfogsorok
06 30 37	Fogszabályozás segédeszközei
12 16	Mopedek és motorkerékpárok
12 21	Kerekesszékek
21 03 06	Szemüvegkeretek
21 03 21	Távcsőszemüvegek
21 42 12 06 03	Műgége
21 45 03	Hallójárat készületek
21 45 06	Fül mögötti hallókészületek
21 45 09	Szemüvegszára épített hallókészületek
21 45 12	Testen viselt, dobozos hallókészületek
	Hallásjavító implantátumok beszédprocesszorai

23. számú melléklet a 14/2007. (III. 14.) EüM rendelethez¹⁷⁶

12 21 27 Elektromos motorral meghajtott kerekesszékek, rásegített kormányzással

¹ Az 1. § (1) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.

² Az 1. § (1) bekezdés 8. pontja a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 9. § a) pontja szerint módosított szöveg.

³ Az 1. § (1) bekezdés 10. pontja a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.

⁴ Az 1. § (2) bekezdése a 4/2009. (III. 17.) EüM rendelet 29. § (4) bekezdésének b) pontja szerint módosított szöveg.

⁵ A 2. § (1) bekezdése a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (1) bekezdésével megállapított, a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 1. pontja szerint módosított szöveg.

⁶ A 2. § (3) bekezdését a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.

⁷ A 2. § (4) bekezdésének bevezető szövegrésze a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg. E módosító rendelet 18. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2008. március 12. napját követően indult eljárásokban, illetve az ezen időpontot követően beváltott gyógyászati segédeszköz vények esetében kell alkalmazni.

⁸ A 2. § (4) bekezdés e) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

⁹ A 2. § (4) bekezdésének h) pontja az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 2. § (1) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.

¹⁰ A 2. § (4) bekezdés j) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 2. pontja szerint módosított szöveg.

¹¹ A 2. § (4) bekezdése k) pontjának ke) alpontját az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 3. pontja szerint módosított szöveg.

¹² A 2. § (4) bekezdés n) pontját a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte, újonnan a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be.

¹³ A 2. § (4) bekezdés o) pontját a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte, újonnan a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be.

¹⁴ A 2. § (4) bekezdésének q) pontja az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 2. § (3) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.

¹⁵ A 2. § (4) bekezdés s) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

¹⁶ A 2. § (4) bekezdésének t) pontját az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be, szövege a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 4. pontja szerint módosított szöveg.

¹⁷ A 2. § (4) bekezdés u) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.

¹⁸ A 2. § (4) bekezdés v) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.

- ¹⁹ A 2. § (4) bekezdés w) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.
- ²⁰ A 2. § (4) bekezdés x) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.
- ²¹ A 2. § (4) bekezdés y) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.
- ²² A 2. § (4) bekezdés z) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.
- ²³ A 2. § (4) bekezdés zs) pontját a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (4) bekezdése iktatta be.
- ²⁴ A 2. § (5) bekezdése a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- ²⁵ A 2. § (6) bekezdésének bevezető szövegrésze az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 2. § (5) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ²⁶ A 2. § (6) bekezdésének a) pontja az 50/2007. (XI. 29.) EüM rendelet 1. § (1) bekezdésével megállapított, a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 5. pontja szerint módosított szöveg.
- ²⁷ A 2. § (6) bekezdés b) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 6. pontja szerint módosított szöveg.
- ²⁸ A 2. § (6) bekezdés c) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 2. § (5) bekezdésével megállapított szöveg.
- ²⁹ A 2. § (7) bekezdése a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (5) bekezdése szerint módosított szöveg.
- ³⁰ A 2. § (9) bekezdése a 34/2008. (IX. 11.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított, a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 9. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- ³¹ A 2. § új (10) bekezdését az 50/2007. (XI. 29.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti (10)–(11) bekezdés számozását (11)–(12) bekezdésre változtatva. A 2. § (10) bekezdését az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 23. § (12) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- ³² A 2. § eredeti (10) bekezdésének számozását az 50/2007. (XI. 29.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdése (11) bekezdésre változtatta, szövege a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 7. pontja szerint módosított szöveg.
- ³³ A 2. § eredeti (11) bekezdésének számozását az 50/2007. (XI. 29.) EüM rendelet 1. § (2) bekezdése (12) bekezdésre változtatta.
- ³⁴ A 2. § (13) bekezdését a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (3) bekezdése iktatta be.
- ³⁵ A 3. § a) pontja az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 3. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ³⁶ A 3. § g) pontja a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 5. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- ³⁷ A 4. § (1) bekezdésének i) pontját a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 3. § (1) bekezdése iktatta be, hatályon kívül helyezte az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 23. § (12) bekezdése.
- ³⁸ A 4. § (2) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 4. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ³⁹ A 4. § (2) bekezdésének d) pontja a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- ⁴⁰ A 4. § (2) bekezdés g) pontját az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 4. §-a iktatta be.
- ⁴¹ A 4. § (3) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 4. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ⁴² A 4. § (4) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 4. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ⁴³ A 4. § (5) bekezdését a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 1. §-a iktatta be.
- ⁴⁴ Az 5. § a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 3. §-ával megállapított szöveg.
- ⁴⁵ Az 5. § (3) bekezdése a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 9. § c) pontja szerint módosított szöveg.
- ⁴⁶ Az 5/A. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be.
- ⁴⁷ Az 5/B. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be.
- ⁴⁸ Az 5/B. § (1) bekezdése a 30/2010. (XII. 30.) NEFMI rendelet 11. §-ával megállapított szöveg.
- ⁴⁹ Az 5/C. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be.
- ⁵⁰ Az 5/D. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be.
- ⁵¹ A 6. § az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 5. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- ⁵² A 6. § (3) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 8. pontja szerint módosított szöveg.
- ⁵³ A 6. § (4)–(5) bekezdését a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 14. § (1) bekezdés a) pontja hatályon kívül helyezte.
- ⁵⁴ A 7. § (1) bekezdését a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 14. § (1) bekezdés b) pontja hatályon kívül helyezte.
- ⁵⁵ A 7. § (2) bekezdése a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.

- [56](#) A 7. § (3) bekezdése a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.
- [57](#) A 7. § (4) bekezdése a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.
- [58](#) A 7. § (5) bekezdését a 39/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 1. §-a iktatta be, szövege a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 9. pontja szerint módosított szöveg.
- [59](#) A 7. § (6) bekezdését a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be. E módosító rendelet 18. § (1) bekezdése alapján a 2008. március 12. napját követően indult eljárásokban, illetve az ezen időpontot követően beváltott gyógyászati segédeszköz vények esetében kell alkalmazni.
- [60](#) A 7. § (7) bekezdését az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 6. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 7. § (3) bekezdése, újonnan a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 2. § (2) bekezdése iktatta be.
- [61](#) A 7. § (8) bekezdését az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 6. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 10. §-a.
- [62](#) A 8. § (1) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 6. §-ával megállapított szöveg.
- [63](#) A 8. § (2) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 6. §-ával megállapított szöveg.
- [64](#) A 8. § (3) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 6. §-ával megállapított szöveg.
- [65](#) A 8. § (3a) bekezdését a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 6. §-a iktatta be.
- [66](#) A 8. § (4) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 7. § (4) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- [67](#) A 8. § (6) bekezdését a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 14. § (1) bekezdés c) pontja hatályon kívül helyezte.
- [68](#) A 8/A. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 7. §-a iktatta be.
- [69](#) A 9. § a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 8. §-ával megállapított szöveg.
- [70](#) A 9. § (2) bekezdése a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 3. §-ával megállapított szöveg.
- [71](#) A 9/A. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 9. §-a iktatta be.
- [72](#) A 9/A. § (2) bekezdés nyitó szövegrésze a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 10. § (1) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- [73](#) A 9/A. § (4) bekezdése a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 5. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- [74](#) A 9/A. § (6) bekezdése a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 9. § d) pontja szerint módosított szöveg.
- [75](#) A 9/B. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 9. §-a iktatta be.
- [76](#) A 9/B. § (1) bekezdés a) pontja a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 4. §-ával megállapított szöveg.
- [77](#) A 10. § (1) bekezdés második mondatát a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- [78](#) A 10. § (2) bekezdés a) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 10. pontja szerint módosított szöveg.
- [79](#) A 10. § (2) bekezdés b) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 11. pontja szerint módosított szöveg.
- [80](#) A 10. § (2) bekezdés c) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 12. pontja szerint módosított szöveg.
- [81](#) A 10. § (4)–(6) bekezdését a 4/2010. (VIII. 12.) NEFMI rendelet 5. § c) pontja hatályon kívül helyezte.
- [82](#) A 10/A. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [83](#) A 10/B. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [84](#) A 10/C. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [85](#) A 10/C. § (3) bekezdését a 4/2010. (VIII. 12.) NEFMI rendelet 5. § c) pontja hatályon kívül helyezte.
- [86](#) A 10/D. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [87](#) A 10/E. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [88](#) A 10/F. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 10. §-a iktatta be.
- [89](#) A 10/F. § (3) bekezdés d) pontját az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 5. §-a iktatta be.
- [90](#) A 10/F. § (4) bekezdése a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 3. §-ával megállapított szöveg.
- [91](#) A 10/G. §-t az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 6. §-a iktatta be.
- [92](#) A 11. § (1) bekezdése az 52/2009. (XII. 30.) EüM rendelet 1. §-ával megállapított, az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 10. §-a szerint módosított szöveg.
- [93](#) A 11. § (3) bekezdését a 39/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 3. §-a iktatta be, szövege a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 4. §-ával megállapított szöveg.
- [94](#) A 11. § (4) bekezdését az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 9. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (5) bekezdése, a 34/2010. (V.

14.) EüM rendelet 13. § 17. pontja szerint módosított szöveg.

[95](#) A 12. § (1) bekezdése az 52/2009. (XII. 30.) EüM rendelet 2. §-ával megállapított szöveg.

[96](#) A 12. § (4) bekezdése a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 3. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.

[97](#) A 12. § (6) bekezdése a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 1. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

[98](#) A 12. § (6) bekezdés b) pontját a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 10. § (2) bekezdés a) pontja hatályon kívül helyezte.

[99](#) A 12. § (6a) bekezdését a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 1. § (2) bekezdése iktatta be.

[100](#) A 12. § (6b) bekezdését az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 7. § (1) bekezdése iktatta be.

[101](#) A 12. § (7) bekezdése a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 5. §-ával megállapított szöveg.

[102](#) A 12. § (9) bekezdését az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 7. § (2) bekezdése iktatta be.

[103](#) A 12. § (10) bekezdését az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 7. § (2) bekezdése iktatta be.

[104](#) A 13. § (1) bekezdése a 9/2009. (IV. 8.) EüM rendelet 3. §-ával megállapított szöveg. E módosító rendelet 5. § (2) bekezdése alapján a 2009. április 8. napján forgalomban lévő, a jogszabályi követelményeknek megfelelő vények időbeli korlátozás nélkül felhasználhatók.

[105](#) A 13. § (2) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 11. § (1) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.

[106](#) A 13. § (2a) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 6. § (1) bekezdése iktatta be.

[107](#) A 13. § (3) bekezdés a) pontja a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (4) bekezdésével megállapított szöveg. E módosító rendelet 8. § (3) bekezdése alapján a 2009. október 1-jét megelőzően kiállított vényekre az 1997: XLVII. törvény 36. §-a alkalmazandó.

[108](#) A 13. § (3) bekezdés c) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 18. pontja szerint módosított szöveg.

[109](#) A 13. § (3) bekezdés d) pontja a 10/2011. (III. 30.) NEFMI rendelet 58. § (1) bekezdése szerint módosított szöveg.

[110](#) A 13. § (3) bekezdés e) pontját a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.

[111](#) A 13. § (3) bekezdés g) pontját a 38/2009. (XI. 6.) EüM rendelet 4. § (6) bekezdése hatályon kívül helyezte.

[112](#) A 13. § (3) bekezdés i) pontját a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 6. § (2) bekezdése iktatta be.

[113](#) A 13. § (3) bekezdés j) pontját a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 6. § (2) bekezdése iktatta be.

[114](#) A 13. § (3a) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 6. § (3) bekezdése iktatta be.

[115](#) A 13. § (4) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 18. pontja szerint módosított szöveg.

[116](#) A 13. § (5) bekezdését az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 23. § (12) bekezdése hatályon kívül helyezte.

[117](#) A 13. § (7) bekezdése a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 4. §-ával megállapított, a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 10. § (2) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[118](#) A 13. § új (8) bekezdését a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 7. § (1) bekezdése iktatta be, egyidejűleg az eredeti (8)–(10) bekezdésének számozását (9)–(11) bekezdésre változtatta. E módosító rendelet 18. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2008. március 12. napját követően indult eljárásokban, illetve az ezen időpontot követően beváltott gyógyászati segédeszköz vények esetében kell alkalmazni.

[119](#) A 13. § eredeti (8) bekezdésének számozását (9) bekezdésre változtatta a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 7. § (1) bekezdése, szövege a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 5. §-ával megállapított szöveg.

[120](#) A 13. § eredeti (9) bekezdésének számozását (10) bekezdésre változtatta a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 7. § (1) bekezdése.

[121](#) A 13. § (10) bekezdését a 39/2007. (VII. 25.) EüM rendelet 4. §-a iktatta be, számozását (11) bekezdésre változtatta a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 7. § (1) bekezdése. A 13. § (11) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 11. § (3) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd ez utóbbi módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.

[122](#) A 13. § (12) bekezdését a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 7. § (2) bekezdése iktatta be. E módosító rendelet 18. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2008. március 12. napját követően indult eljárásokban, illetve az ezen időpontot követően beváltott gyógyászati segédeszköz vények esetében kell alkalmazni.

[123](#) A 13/A. §-t a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 2. §-a iktatta be.

[124](#) A 13/B. §-t a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 2. §-a iktatta be.

[125](#) A 14. § (2) bekezdés b) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 18. pontja szerint módosított szöveg.

[126](#) A 14. § (4a) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 7. §-a iktatta be.

[127](#) A 14. § (7) bekezdése a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 6. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

[128](#) A 14. § (8) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 12. § (1) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.

- [129](#) A 14. § (8) bekezdés a) pontja a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 10. § (1) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- [130](#) A 14. § (8) bekezdés a) pont ab) alpontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 16. pontja szerint módosított szöveg.
- [131](#) A 14. § (8) bekezdés b) pontja a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 6. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- [132](#) A 14. § (8) bekezdés c) pontja a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 6. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- [133](#) A 14. § (10) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 12. § (2) bekezdésével megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- [134](#) A 14. § (10) bekezdés a) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 16. pontja szerint módosított szöveg.
- [135](#) A 14. § (10) bekezdés b) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 16. pontja szerint módosított szöveg.
- [136](#) A 15. § (2) bekezdése a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 18. pontja szerint módosított szöveg.
- [137](#) A 15. § (3) bekezdését a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 14. § (1) bekezdés d) pontja hatályon kívül helyezte.
- [138](#) A 15. § (4) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 13. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- [139](#) A 16. § (1) bekezdése a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 5. §-ával megállapított szöveg.
- [140](#) A 16. § (1) bekezdés b) pontja a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 13. § 16. pontja szerint módosított szöveg.
- [141](#) A 16. § (2) bekezdése az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 14. §-ával megállapított szöveg; alkalmazására lásd e módosító rendelet 23. § (6) bekezdését.
- [142](#) A 17. § (5)–(8) bekezdését a 118/2008. (V. 8.) Korm. rendelet 5. §-ának 22. pontja hatályon kívül helyezte.
- [143](#) A 18. §-t a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 11. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte e módosító rendelet 14. § (2) bekezdése, újonnan a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 7. §-a iktatta be.
- [144](#) A 18. § (3) bekezdését a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- [145](#) A 18. § (4) bekezdését a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- [146](#) A 18. § (5) bekezdését a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- [147](#) A 18. § (6) bekezdését a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 3. §-a iktatta be.
- [148](#) A 18. § (7) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be.
- [149](#) A 18. § (8) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be, szövege a 35/2012. (X. 31.) EMMI rendelet 4. §-a szerint módosított szöveg.
- [150](#) A 18. § (9) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be.
- [151](#) A 18. § (10) bekezdését a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be.
- [152](#) A 18/A. §-t az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 8. §-a iktatta be.
- [153](#) A hatálybalépés időpontja 2013. január 1.
- [154](#) A hatálybalépés időpontja 2013. január 1.
- [155](#) A hatálybalépés időpontja 2013. január 1.
- [156](#) A hatálybalépés időpontja 2013. január 1.
- [157](#) Az 1. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- [158](#) A 2. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- [159](#) A 3. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.
- [160](#) A 4. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (4) bekezdésével megállapított, a 10/2011. (III. 30.) NEFMI rendelet 58. § (2) bekezdése szerint módosított szöveg.
- [161](#) Az 5. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (5) bekezdésével megállapított szöveg.
- [162](#) A 7. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (6) bekezdésével megállapított szöveg.
- [163](#) A 8. számú melléklet a 8/2008. (III. 4.) EüM rendelet 13. §-a, és a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 4. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- [164](#) A 9. számú melléklet a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 7. § (3) bekezdése hatályon kívül helyezte.
- [165](#) A 10. számú melléklet a 34/2010. (V. 14.) EüM rendelet 12. § (7) bekezdésével megállapított, a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 8. § (1) bekezdése, a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 4. § (2) bekezdése, a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdése szerint módosított szöveg.
- [166](#) A 11. számú melléklet a 25/2009. (VIII. 3.) EüM rendelet 7. § (3) bekezdése hatályon kívül helyezte.

[167](#) A 12. számú mellékletet az 56/2008. (XII. 31.) EüM rendelet 23. § (11) bekezdése hatályon kívül helyezte.

[168](#) A 13. számú mellékletet a 9/2009. (IV. 8.) EüM rendelet 5. § (3) bekezdése hatályon kívül helyezte. E módosító rendelet 5. § (2) bekezdése alapján a 2009. április 8. napján forgalomban lévő, a jogszabályi követelményeknek megfelelő vények időbeli korlátozás nélkül felhasználhatók.

[169](#) A 16. számú melléklet a 362/2008. (XII. 31.) Korm. rendelet 44. § (2) bekezdésének 9. pontja szerint módosított szöveg. E módosító rendelet 45. § (1) bekezdése alapján a rendelkezést a 2009. március 1. napját követően indult eljárásokban kell alkalmazni.

[170](#) A 17. számú mellékletet az 52/2009. (XII. 30.) EüM rendelet 3. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 4. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

[171](#) A 18. számú mellékletet a 20/2010. (XII. 28.) NEFMI rendelet 8. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 74/2011. (XII. 29.) NEFMI rendelet 4. § (4) bekezdése, a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 9. § (2) bekezdése, az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 9. § (1) bekezdése szerint módosított szöveg.

[172](#) A 19. számú mellékletet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 9. § (3) bekezdése iktatta be.

[173](#) A 20. számú mellékletet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 9. § (4) bekezdése iktatta be.

[174](#) A 21. számú mellékletet a 31/2012. (X. 8.) EMMI rendelet 9. § (5) bekezdése iktatta be.

[175](#) A 22. számú mellékletet az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 9. § (2) bekezdése iktatta be.

[176](#) A 23. számú mellékletet az 57/2012. (XII. 29.) EMMI rendelet 9. § (3) bekezdése iktatta be.