

Přiřazení signálních kódů k řádkům zákona 288/2025 Sb. pro úhradové kategorie senzorů 05.02.04.02 a 05.02.05.01

Tabulka signálních kódů k 1.1.2026:

KOD	NAZ	DOP
0142942	SYSTÉM CGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - SCHVALOVANÝ	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -SCHVALOVÁNO PŘI PRVNÍ PRESKRIPCI
0201137	SYSTÉM CGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - SCHVALOVANÝ PO 8.MĚSÍCI	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -SCHVALOVÁNO PŘI PRESKRIPCI PO 8. MĚSÍCI
0201138	SYSTÉM CGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - NESCHVALOVANÝ	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -NESCHVALOVÁNO
0201139	SYSTÉM CGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - NESCHVALOVANÝ, TĚHOTNÉ	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -NESCHVALOVÁNO - TĚHOTENSTVÍ NEBO ŠESTINEDĚLÍ
0201140	SYSTÉM LIM.CGM a FGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - NESCHVALOVANÝ	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -NESCHVALOVÁNO
0201141	SYSTÉM LIM.CGM a FGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY - NESCHVALOVANÝ, TĚHOTNÉ	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -NESCHVALOVÁNO - TĚHOTENSTVÍ NEBO ŠESTINEDĚLÍ
0201142	SYSTÉM LIM.CGM a FGM - OZNÁMENÍ ZAČÁTKU LÉČBY-SCHVALOVANÝ PO 8.MĚSÍCI	SIGNÁLNÍ KÓD ZP -SCHVALOVÁNO PŘI PRESKRIPCI PO 8. MĚSÍCI

Přiřazení signálních kódů k řádkům zákona 288/2025 Sb. k 1. 1. 2026. (Úhradové limity jsou uvedeny bez 12% DPH.)

Číselný kód	Název úhradové skupiny kategorizačního stromu	Popis	Preskripční omezení	Schválení zdravotní pojišťovnou	Indikační omezení	Množstevní nebo frekvenční limit	Úhradový limit bez DPH	Možnost cirkulace	Signální kód
05.02.04.02	systémy pro limitovanou kontinuální monitoraci glukózy (CGM) včetně systémů pro okamžitou monitoraci glukózy (FGM) - senzory, vysílače a případně přijímač, který není "SMART" zařízením	Terapeutické CGM, bez možnosti napojení na inzulinovou pumpu a bez dalších pokročilých funkcí. Technické charakteristiky: bezdrátový přenos dat o hladině glukózy do přijímače, voděodolnost vysílače a doba použitelnosti senzoru	DIA	ne	pacienti po transplantaci slinivky nebo ledvin; ochrana štěpu po transplantaci, pacienti po odstranění slinivky	nelze současně s 05.02.05.01	32.530,21 Kč / 1 rok	ne	0201140
			DIA	ne	diabetes mellitus 1. typu, léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více injekcí inzulinu denně nebo léčba inzulinovou pumpou)	nelze současně s 05.02.01.01; 05.02.01.02 nebo 05.02.05.01; u pacientů od 19 let věku je prvotní preskripce na 6 měsíců a další preskripce je možná pouze po doložitelném zlepšení kompenzace (např. zvýšení TIR a/nebo snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie		ne	0201140

		minimálně 7 dní.					a/nebo hyperglykémie a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při dobré spolupráci definované ověřeným používáním senzoru nebo počtem zobrazení výsledků v aplikaci, pokud to systém limitované kontinuální monitorace glukózy umožňuje, současně limit na 05.02.02.01 100 ks/1 rok; u pacientů do 18 let věku včetně současně limit na 05.02.02.01 300 ks/1 rok			
			DIA	ne	ostatní typy diabetes mellitus kromě 1. typu, léčba neinzulínovými antidiabetiky nebo inzulinem	pacientky v průběhu těhotenství nebo šestinedělí; děti do 18 let věku včetně		nelze současně s 05.02.05.01	ne	0201141
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění	ostatní typy diabetes mellitus (kromě 1. typu), léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více injekcí inzulinu denně nebo	se syndromem porušeného vnímání hypoglykémie (Clarkova metoda a/nebo Gold score ≥ 4); s častými hypoglykemiemi (> 4 % času); se závažnými hypoglykemiemi (2 a	při první preskripci nutné doložit nejméně 30denní záznam měření glukometrem o průměrné	nelze současně s 05.02.05.01; první preskripce je na 6 měsíců, další preskripce je možná pouze po doložitelném zlepšení kompenzace (např. zvýšení	ne	0201142

			ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	indikačních kritérií	léčba inzulinovou pumpou)	více závažných hypoglykemií v průběhu posledních 12 měsíců); s verifikovanými nočními hypoglykemiemi; s vysokou glykemickou variabilitou (%CV > 36)	frekvenci ≥ 2x denně	TIR a/nebo snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie a/nebo hyperglykémie a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při dobré spolupráci definované ověřeným používáním senzoru nebo počtem zobrazení výsledků v aplikaci, pokud to systém limitované kontinuální monitorace glukózy umožňuje, současně limit na 05.02.02.01 100 ks/1 rok			
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění indikačních kritérií	ostatní typy diabetes mellitus (kromě 1. typu), léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více injekcí inzulinu denně nebo léčba inzulinovou pumpou)	s neuspokojivou kompenzací diabetu (HbA _{1c} ≥ 53 mmol/mol)	při prvotní preskripci nutné doložit nejméně 30denní záznam měření glukometrem o průměrné frekvenci ≥ 2x denně	nelze současně s 05.02.05.01; prvotní preskripce je na 6 měsíců, další preskripce je možná pouze po doložitelném zlepšení kompenzace (např. zvýšení TIR a/nebo snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie a/nebo hyperglykémie		ne	0201142

								a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při dobré spolupráci definované ověřeným používáním senzoru nebo počtem zobrazení výsledků v aplikaci, pokud to systém limitované kontinuální monitorace glukózy umožňuje, současně limit na 05.02.02.01 100 ks/1 rok			
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění indikačních kritérií	ostatní typy diabetes mellitus (kromě 1. typu), léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více injekcí inzulínu denně nebo léčba inzulínovou pumpou)	s nízkou sekrecí inzulínu definovaná hladinou C-peptidu nižší než 0,4 nmol/l (< 400 pmol/l)	při první preskripci nutné doložit nejméně 30denní záznam měření glukometrem o průměrné frekvenci ≥ 2x denně	nelze současně s 05.02.05.01; první preskripce je na 6 měsíců, další preskripce je možná pouze po doložitelném zlepšení kompenzace (např. zvýšení TIR a/nebo snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie a/nebo hyperglykémie a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při dobré spolupráci		ne	0201142

								definované ověřeným používáním senzoru nebo počtem zobrazení výsledků v aplikaci, pokud to systém limitované kontinuální monitorace glukózy umožňuje, současně limit na 05.02.02.01 100 ks/1 rok			
05.02.05.01	systémy pro kontinuální monitoraci glukózy (CGM) – senzory, vysílače a případně přijímač, který není "SMART" zařízením nebo chytré inzulínové pero spolupracující s aplikací pro CGM	Terapeutické CGM bez nutnosti průběžné kalibrace s možností napojení na inzulínovou pumpu. Technické charakteristiky: bezdrátový přenos dat o hladině glukózy do přijímače, vodotěsnost vysílače a doba použitelnosti senzoru minimálně 7 dní.	DIA	ne	pacienti po transplantaci slinivky nebo ledvin; ochrana štěpu po transplantaci, pacienti po odstranění slinivky		nelze současně s 05.02.04.02	47.450,00 Kč / 1 rok	ne	0201138	
			DIA	ne	diabetes mellitus 1. typu, léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více injekcí inzulínu denně nebo léčba inzulínovou pumpou)	pacientky v průběhu těhotenství nebo šestinedělí; děti do 18 let věku včetně	nelze současně s 05.02.04.02		ne	0201139	
			DIA	ano, prvotní preskripce	diabetes mellitus 1. typu, léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více injekcí inzulínu denně nebo léčba inzulínovou pumpou)	se syndromem porušeného vnímání hypoglykémie (Clarkova metoda nebo Gold score ≥ 4); s častými hypoglykemiemi (≥ 10 % času stráveného v hypoglykemickém rozmezí při předchozí monitoraci); s labilním diabetem (vysoká glykemická variabilita určená směrodatnou odchylkou ≥ 3,5 mmol / l); se závažnými hypoglykemiemi (2 a více závažných hypoglykemií v průběhu posledních 12 měsíců)	nelze současně s 05.02.04.02		ne	0142942	

			DIA	ano, prvotní preskripce	diabetes mellitus 1. typu, léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více injekcí inzulinu denně nebo léčba inzulinovou pumpou)	pacienti s dobrou spoluprací s lékařem a režimovou kázní; pacienti s glykovaným hemoglobinem < 60 mmol / mol nesplňující jiná indikační kritéria, kteří do 6 měsíců od zahájení monitorace prokáží objektivizovatelné zlepšení kompenzace	nelze současně s 05.02.04.02		ne	0142942
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění indikačních kritérií	pacient se systémem limitované kontinuální monitorace glukózy (3 a více injekcí inzulinu denně nebo léčba inzulinovou pumpou), který nedosahuje některého z následujících cílových parametrů: času v cílovém rozmezí > 70 %; hypoglykémie < 4 %; %CV < 36; hyperglykémie (> 10 mmol/l) < 25 % času		nelze současně s 05.02.04.02	34.785,57 Kč / 1 rok	ne	0201137
			DIA	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění indikačních kritérií	ostatní typy diabetes mellitus kromě 1. typu, léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více injekcí inzulinu denně nebo léčba inzulinovou pumpou)	pacientky v průběhu těhotenství nebo šestinedělí; děti do 18 let věku včetně	nelze současně s 05.02.04.02		ne	0201137
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání	ostatní typy diabetes mellitus (kromě 1. typu), léčba intenzifikovanou inzulinovou terapií (3 a více	HbA1C ≥ 60 mmol/mol; se syndromem porušeného vnímání hypoglykémie (Clarkova metoda a/nebo Gold score ≥	při prvotní preskripci nutné doložit nejméně 30denní záznam měření	nelze současně s 05.02.04.02; prvotní preskripce je na 6 měsíců, další preskripce je možná pouze po doložitelném	ne	0201137

			senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	splnění indikačních kritérií	injekcí inzulínu denně nebo léčba inzulínovou pumpou)	4); s častými hypoglykemiemi (> 4 % času); se závažnými hypoglykemiemi (2 a více závažných hypoglykemií v průběhu posledních 12 měsíců); s verifikovanými nočními hypoglykemiemi; s vysokou glykemickou variabilitou (%CV > 36)	glukometrem o průměrné frekvenci ≥ 2x denně	zlepšení kompenzace (např. zvýšení TIR, snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie a/nebo hyperglykémie a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při dobré spolupráci definované ověřeným používáním senzoru, současně limit na 05.02.02.01 400 ks/1 rok			
			DIA v rámci diabetologického centra; DIA s osvědčením ČDS JEP o proškolení pro používání glukózových senzorů u pacientů s diabetem 2. typu a ostatních typů diabetu s výjimkou diabetu 1. typu	ano, při preskripci následující po 8. měsíci od zahájení léčby při prokázání splnění indikačních kritérií	ostatní typy diabetes mellitus (kromě 1. typu), léčba intenzifikovanou inzulínovou terapií (3 a více injekcí inzulínu denně nebo léčba inzulínovou pumpou)	s nízkou sekrecí inzulínu definovanou hladinou C-peptidu nižší než 0,4 nmol/l (< 400 pmol/l)	při prvotní preskripci nutné doložit nejméně 30denní záznam měření glukometrem o průměrné frekvenci ≥ 2x denně	nelze současně s 05.02.04.02; prvotní preskripce je na 6 měsíců, další preskripce je možná pouze po doložitelném zlepšení kompenzace (např. zvýšení TIR, snížení HbA _{1c} a/nebo výskytu hypoglykémie a/nebo hyperglykémie a/nebo glykemické variability a/nebo průměrné glykémie) a při		ne	0201137

								dobré spolupráci definované ověřeným používáním senzoru, současně limit na 05.02.02.01 400 ks/1 rok			
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--