



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ  
Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2

Praha 27. prosinec 2022

Č. j.: MZDR 37857/2022-3/OLZP

Sp. zn. OLZP: S28/2022



MZDRX01MQGDG

## PŘEDBĚŽNÉ OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. q) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), a v souladu s § 171 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších přepisů (dále jen „správní řád“) a dále v souladu s § 174 odst. 1 ve spojení s § 61 odst. 1 správního řádu

**zařazuje** podle § 77c odst. 2 zákona o léčivech následující léčivé přípravky na seznam léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“):

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0255450	PAXLOVID 150MG+100MG TBL FLM 30(20+10)	EU/1/22/1625/001	Pfizer Europe MA EEIG, Bruxelles, Belgie

(dále jen „léčivý přípravek PAXLOVID“)

a

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	č. j. opatření Ministerstva podle § 8 odst. 6 zákona o léčivech
	LAGEVRIO 200MG CPS DUR 40	do 31. 12. 2022: MZDR 41627/2021-11/OLZP od 1. 1. 2023: MZDR 41627/2021-12/OLZP

(dále jen „léčivý přípravek LAGEVRIO“)

(léčivý přípravek PAXLOVID a léčivý přípravek LAGEVRIO společně dále jen „předmětné léčivé přípravky“).

## **O důvodnění:**

### **I.**

Dne 14. 12. 2022 požádalo Ministerstvo Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) o provedení vyhodnocení údajů týkajících se předmětných léčivých přípravků ve smyslu § 77c zákona o léčivech.

Dne 23. 12. 2022 obdrželo Ministerstvo od Ústavu sdělení k dostupnosti předmětných léčivých přípravků ve smyslu § 77c zákona o léčivech.

Ústav ve svém sdělení ze dne 22. 12. 2022, č. j. sukl281850/2022, založeném do spisu pod č. j. MZDR 37857/2022-2/OLZP, uvedl následující.

Léčivý přípravek PAXLOVID je dle platného souhrnu údajů o přípravku indikován k léčbě onemocnění covid-19 u dospělých pacientů, kteří nevyžadují doplňkovou léčbu kyslíkem a u kterých je zvýšené riziko progrese do závažné formy onemocnění covid-19.

Ústav uvádí, že ze skupiny antivirotik pro léčbu covid-19 stejně skupiny pacientů je v České republice registrovaný a dostupný léčivý přípravek VEKLURY (léčivá látka remdesivir), jehož schválenou indikací je léčba dospělých a dospívajících (ve věku 12 až méně než 18 let s tělesnou hmotností nejméně 40 kg) s pneumonií vyžadující doplňkovou oxygenoterapii (kyslík o nízkém nebo vysokém průtoku nebo jinou neinvazivní ventilaci na začátku léčby), a dále dospělých, kteří nevyžadují doplňkovou oxygenoterapii a u nichž je zvýšené riziko progrese do závažného onemocnění covid-19.

Vzhledem k tomu, že se jedná o jediný registrovaný léčivý přípravek ze skupiny antivirotik pro léčbu covid-19 k perorálnímu podání, Ústav vyhodnotil, že léčivý přípravek PAXLOVID není nahraditelný jiným registrovaným humánním léčivým přípravkem odpovídajících léčebných vlastností.

Ústav předal Ministerstvu informaci, že celkové dodávky léčivého přípravku PAXLOVID do lékáren a poskytovatelům zdravotních služeb v období září 2022 až prosinec 2022 činí 1.901 balení a současně informoval Ministerstvo o tom, že léčivý přípravek PAXLOVID nebyl v tomto období distribuován do zahraničí.

Léčivý přípravek LAGEVRIO (s obsahem léčivé látky molnupiravir), jehož distribuci, výdej a používání dočasně povolilo Ministerstvo dne 29. 11. 2022 v souladu s § 8 odst. 6 zákona o léčivech, je určen k léčbě pacientů s prokázaným mírným a středně těžkým onemocněním covid-19, kteří jsou ve vysokém riziku progrese do závažného onemocnění s potřebou hospitalizace (včetně osob dříve očkovaných proti covidu-19), pokud není vhodná nebo dostupná léčba jinými antivirotiky a za předpokladu, že s ohledem na dominující nové varianty koronaviru SARS-CoV-2 není možné použít monoklonální protilátky, blíže viz úřední deska Ministerstva<sup>1</sup>.

---

<sup>1</sup> <https://www.mzcr.cz/rozhodnuti-o-docasnen-povoleni-distribuce-vydeje-a-pouzivani-leciveho-pripravku-lagevrio-s-ucinnosti-od-1-12-2022-do-30-5-2023/>

Ústav uvedl, že za období leden 2022 až prosinec 2022 nedisponuje informacemi o distribuci léčivého přípravku LAGEVRILO do zahraničí.

Ústav dále uvedl, že neregistrované léčivé přípravky, které jsou předmětem opatření Ministerstva podle § 8 odst. 6 zákona o léčivech, jsou již z podstaty účelu tohoto opatření nenahraditelné a významné pro poskytování zdravotních služeb při předpokládaném nebo potvrzeném šíření původců onemocnění, toxinů, chemických látek nebo při předpokládané nebo potvrzené radiační nehodě nebo havárii, které by mohly závažným způsobem ohrozit veřejné zdraví skupinám pacientů, zejména jsou určeny pro léčbu závažných zdravotních stavů.

Ústav s ohledem na výše uvedené skutečnosti došel k závěru, že případná distribuce léčivých přípravků PAXLOVID a LAGEVRILO do zahraničí by mohla omezit dostupnost zdravotních služeb v české republice. Jedná se o léčivé přípravky, které jsou nenahraditelné pro poskytování zdravotních služeb a situace tak naplňuje podmínky podle dle § 77c odst. 1 zákona o léčivech pro zařazení léčivých přípravků PAXLOVID a LAGEVRILO na Seznam dle § 77c zákona o léčivech. Nedostatečným pokrytím potřeb pacientů může být ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb.

## II.

### **Ministerstvo vyhodnotilo informace předané Ústavem a uvádí následující:**

Předně Ministerstvo zdůrazňuje, že jedním ze základních úkolů pro něj vyplývajících ze zákona o léčivech je zajištění dostupnosti léčivých přípravků (k tomu např. rozsudek Nejvyššího správního soudu ze dne 20. 12. 2012, č. j. 4 Ads 9/2012-37, ve kterém Nejvyšší správní soud vyslovil, že „[v] posuzované věci je podle Nejvyššího správního soudu nutno přihlédnout zejména ke smyslu a účelu zákona o léčivech, kterým je v souladu s předpisy Evropských společenství, navazujícími na celosvětově přijímané standardy zajistit bezpečnost a ochranu zdraví obyvatel a životního prostředí ve vztahu k léčivým přípravkům. Zákon o léčivech si klade za cíl též zlepšit dostupnost lékařských přípravků, posílit dozor nad jejich oběhem a zamezit nesprávnému používání či zneužívání léčivých přípravků. Dle důvodové zprávy k zákonu o léčivech, „v zájmu zajištění maximální dostupnosti léčiv občanům při zachování záruk za odpovídající vlastnosti a informace poskytované k jednotlivým léčivým přípravkům se upřesňuje odpovědnost jednotlivých správních úřadů a provozovatelů“. Smyslem a účelem zákona o léčivech tak stručně řečeno je přispět k zajištění co nejlepší péče o zdraví obyvatel České republiky.“).

Ministerstvo bere za svá data o dodávkách do lékáren a zdravotnických zařízení v České republice a o dodávkách zahraničním odběratelům předaná Ústavem.

Ministerstvo podotýká, že při poskytování ambulantní péče jsou možnosti léčby covid-19 i nadále velmi omezeny, v zásadě lze použít pouze předmětné léčivé přípravky. Aby bylo možné i nadále předcházet hospitalizaci pacientů s covid-19, je nezbytné mít neustále k dispozici potřebné množství léčivých přípravků, které zabraňují progresi onemocnění do závažné formy vyžadující hospitalizaci. I proto mj. vydalo opatření podle § 8 odst. 6 zákona o léčivech, kterým dočasně povolilo distribuci, výdej a použití léčivého přípravku LAGEVRILO tak, aby pacienti v České republice měli přístup k většímu množství léčivých přípravků proti onemocnění covid-19 používaných při poskytování ambulantní péče. Toto

předběžné opatření obecné povahy je tedy doplňkovým opatřením k zajištění dostupnosti předmětných léčivých přípravků.

Na základě výše uvedeného dospělo Ministerstvo k závěru, že zařazení předmětných léčivých přípravků na Seznam je nezbytným opatřením pro zajištění dostupnosti těchto léčivých přípravků pro pacienty na území České republiky.

### III.

Dle § 11 písm. q) zákona o léčivech platí, že „*Ministerstvo zdravotnictví v oblasti humánních léčiv vydává opatření obecné povahy podle § 77c, kterým se stanoví léčivý přípravek, při jehož nedostatku bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a s významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb, a vede seznam takových léčivých přípravků.*“

Dle § 77c odst. 1 věty třetí zákona o léčivech platí, že „*Pokud Ústav na základě vyhodnocení uvedených skutečností dojde k závěru, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku nebo léčivých přípravků již dostatečně nepokrývá aktuální potřeby pacientů v České republice a nedostatkem tohoto léčivého přípravku nebo léčivých přípravků, kterým se rozumí nedostatečné pokrytí aktuálních potřeb pacientů v České republice daným léčivým přípravkem nebo léčivými přípravky, bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb, sdělí Ministerstvu zdravotnictví tuto informaci, a to včetně podkladů a informací, na jejichž základě Ústav k tomuto závěru došel.*“

Ministerstvo v souladu s § 77c odst. 2 zákona o léčivech vyhodnotilo informace předané Ústavem a rozhodlo podle § 11 písm. q) zákona o léčivech tak, že při nedostatku předmětných léčivých přípravků bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s ohledem na jejich významnost při poskytování zdravotní péče.

Toto předběžné opatření obecné povahy je nezbytné pro zatímní úpravu poměrů, a to s ohledem na potřebu ochrany předmětných léčivých přípravků před distribucí do zahraničí tak, aby pacienti v České republice měli přístup k témtoto léčivým přípravkům, a aby nebyl zahlcován systém zdravotní péče pacienty, kteří by mohli být uspokojivě léčeni při poskytování ambulantní péče.

Současně s tímto předběžným opatřením obecné povahy vydalo Ministerstvo návrh opatření obecné povahy, č. j. MZDR 37857/2022-4/OLZP. Nabýtím účinnosti opatření obecné povahy pominou právní účinky tohoto předběžného opatření obecné povahy, a to v souladu s § 174 odst. 1 ve spojení s § 61 odst. 3 správního řádu.

S ohledem na skutečnost, že toto předběžné opatření obecné povahy je vydáváno za účelem ochrany veřejného zdraví, které je ohroženo hrozící nedostatečnou zásobou léčivých přípravků uvedených ve výroku tohoto předběžného opatření obecné povahy, což vyplývá z výše uvedeného, byla v souladu s ustanovením § 173 odst. 1 věty čtvrté před středníkem správního řádu stanovena účinnost tohoto předběžného opatření obecné povahy na den následující od vyvěšení.

Na základě výše uvedeného rozhodlo Ministerstvo o zařazení předmětných léčivých přípravků na Seznam podle § 11 písm. q) a § 77c odst. 2 zákona o léčivech.

**Poučení:**

Proti opatření obecné povahy nelze v souladu s ustanovením § 173 odst. 2 správního řádu podat opravný prostředek. Opatření obecné povahy nabývá účinnosti dnem následujícím po dni jeho vyvěšení. Do opatření obecné povahy a jeho odůvodnění může podle ustanovení § 173 odst. 1 správního řádu nahlédnout každý u správního orgánu, který opatření vydal.

**OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA**

**Mgr. Daniela Rrahmaniová**  
ředitelka odboru léčiv  
a zdravotnických prostředků  
*podepsáno elektronicky*

Vyvěšeno dne: 27. prosince 2022