



Praha 19. leden 2023  
Č. j.: MZDR 1897/2023-2/OLZP  
Sp. zn. OLZP: Z6/2023



MZDRX01MZJBW

## PŘEDBĚŽNÉ OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. g) 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 předpisů (dále jen „správní řád“), a dále v souladu s § 174 odst. 1 ve spojení s § 61 odst. 1 správního řádu

I)

**zakazuje** v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech distribuci následujícího léčivého přípravku do zahraničí:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0023315	FROMILID UNO 500MG TBL MRL 14	15/ 007/05-C	Krka, d.d., Novo mesto, Novo město, Slovinsko

(dále jen „léčivý přípravek FROMILID UNO“),

II)

**zakazuje** v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech distribuci následujícího léčivého přípravku do zahraničí:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0235801	KLACID SR 500MG TBL MRL 14 DOUBLE	15/ 062/98-C	VIATRIS HEALTHCARE LIMITED, Dublin, Irsko

(dále jen „léčivý přípravek KLACID SR“),

### III)

**zakazuje** v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech distribuci následujícího léčivého přípravku do zahraničí:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňěk názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0032559	OSPAMOX 1000MG TBL FLM 14	15/ 863/94-C/C	Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko

(dále jen „léčivý přípravek OSPAMOX“),

### IV)

**zakazuje** v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech distribuci následujícího léčivého přípravku do zahraničí:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňěk názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0045996	OSPEN 0,5MIU TBL FLM 30	15/ 218/95-A/C	Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko

(dále jen „léčivý přípravek OSPEN“),

### V)

**zakazuje** v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech distribuci následujícího léčivého přípravku do zahraničí:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňěk názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0155868	SUMAMED 250MG CPS DUR 6	15/ 226/90-C	Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika

(dále jen „léčivý přípravek SUMAMED“)

(léčivý přípravek FROMILID UNO, léčivý přípravek KLACID SR, léčivý přípravek OSPAMOX, léčivý přípravek OSPEN a léčivý přípravek SUMAMED společně dále jen „antibiotika pro perorální podání“).

## Odůvodnění:

### I.

Ministerstvo obdrželo dne 17. 1. 2023 od Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) oznámení záměru distribuovat do zahraničí antibiotika pro perorální podání ve smyslu § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech.

## II.

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech vyhodnotilo oznámení Ústavu a shledalo, že v případě léčivého přípravku FROMILID UNO uvedeného ve výroku předběžného opatření obecné povahy jsou splněny podmínky pro zákaz distribuce do zahraničí, neboť:

- a) jde o léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Ústavu podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“), na který byl zařazen dne 10. 1. 2023 předběžným opatřením obecné povahy ze dne 9. 1. 2023, č. j. MZDR 849/2023-2/OLZP;
- b) množství léčivého přípravku FROMILID UNO na trhu v České republice by se distribucí do zahraničí snížilo tak, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku bude nedostatečná pro pokrytí potřeb pacientů v České republice. Plánovaná distribuce léčivého přípravku FROMILID UNO do zahraničí představuje cca 73 % průměrných měsíčních dodávek osobám oprávněným k výdeji léčivých přípravků za období prosinec 2021 až listopad 2022. Léčivý přípravek FROMILID UNO je významný pro poskytování zdravotních služeb v České republice, což je Ministerstvu známá skutečnost již z řízení sp. zn. MZDR 849/2023/OLZP, v němž byl zařazen na Seznam;
- c) zákaz distribuce je přiměřeným opatřením vzhledem k možnému ohrožení zdraví obyvatel České republiky v důsledku nedostupnosti léčivého přípravku FROMILID UNO. Veřejný zájem na ochraně zdraví obyvatelstva a zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků odůvodňuje přiměřenost tohoto opatření ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie. Toto opatření obecné povahy je vydáváno pouze na nezbytně nutnou dobu, přičemž pominou-li důvody, pro které bylo vydáno, bude toto opatření obecné povahy zrušeno.

## III.

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech vyhodnotilo oznámení Ústavu a shledalo, že v případě léčivého přípravku KLACID SR uvedeného ve výroku předběžného opatření obecné povahy jsou splněny podmínky pro zákaz distribuce do zahraničí, neboť:

- a) jde o léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Ústavu podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“), na který byl zařazen dne 10. 1. 2023 předběžným opatřením obecné povahy ze dne 9. 1. 2023, č. j. MZDR 849/2023-2/OLZP;
- b) množství léčivého přípravku KLACID SR na trhu v České republice by se distribucí do zahraničí snížilo tak, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku bude nedostatečná pro pokrytí potřeb pacientů v České republice. Plánovaná distribuce léčivého přípravku KLACID SR do zahraničí představuje cca 25 % průměrných měsíčních dodávek osobám oprávněným k výdeji léčivých přípravků za období prosinec 2021 až listopad 2022. Léčivý přípravek KLACID SR je významný pro poskytování zdravotních služeb v České republice, což je Ministerstvu známá

skutečnost již z řízení sp. zn. MZDR 849/2023/OLZP, v němž byl zařazen na Seznam;

- c) zákaz distribuce je přiměřeným opatřením vzhledem k možnému ohrožení zdraví obyvatel České republiky v důsledku nedostupnosti léčivého přípravku KLACID SR. Veřejný zájem na ochraně zdraví obyvatelstva a zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků odůvodňuje přiměřenost tohoto opatření ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie. Toto opatření obecné povahy je vydáváno pouze na nezbytně nutnou dobu, přičemž pominou-li důvody, pro které bylo vydáno, bude toto opatření obecné povahy zrušeno.

#### IV.

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech vyhodnotilo oznámení Ústavu a shledalo, že v případě léčivého přípravku OSPAMOX uvedeného ve výroku předběžného opatření obecné povahy jsou splněny podmínky pro zákaz distribuce do zahraničí, neboť:

- a) jde o léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Ústavu podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“), na který byl zařazen dne 10. 1. 2023 předběžným opatřením obecné povahy ze dne 9. 1. 2023, č. j. MZDR 849/2023-2/OLZP;
- b) množství léčivého přípravku OSPAMOX na trhu v České republice by se distribucí do zahraničí snížilo tak, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku bude nedostatečná pro pokrytí potřeb pacientů v České republice. Plánovaná distribuce léčivého přípravku OSPAMOX do zahraničí představuje cca 8 % průměrných měsíčních dodávek osobám oprávněným k výdeji léčivých přípravků za období prosinec 2021 až listopad 2022. Léčivý přípravek OSPAMOX je významný pro poskytování zdravotních služeb v České republice, což je Ministerstvu známá skutečnost již z řízení sp. zn. MZDR 849/2023/OLZP, v němž byl zařazen na Seznam;
- c) zákaz distribuce je přiměřeným opatřením vzhledem k možnému ohrožení zdraví obyvatel České republiky v důsledku nedostupnosti léčivého přípravku OSPAMOX. Veřejný zájem na ochraně zdraví obyvatelstva a zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků odůvodňuje přiměřenost tohoto opatření ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie. Toto opatření obecné povahy je vydáváno pouze na nezbytně nutnou dobu, přičemž pominou-li důvody, pro které bylo vydáno, bude toto opatření obecné povahy zrušeno.

#### V.

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech vyhodnotilo oznámení Ústavu a shledalo, že v případě léčivého přípravku OSPEN uvedeného ve výroku předběžného opatření obecné povahy jsou splněny podmínky pro zákaz distribuce do zahraničí, neboť:

- a) jde o léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Ústavu podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“), na který byl zařazen

dne 10. 1. 2023 předběžným opatřením obecné povahy ze dne 9. 1. 2023, č. j. MZDR 849/2023-2/OLZP;

- b) množství léčivého přípravku OSPEN na trhu v České republice by se distribucí do zahraničí snížilo tak, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku bude nedostatečná pro pokrytí potřeb pacientů v České republice. Plánovaná distribuce léčivého přípravku OSPEN do zahraničí představuje cca 7 % průměrných měsíčních dodávek osobám oprávněným k výdeji léčivých přípravků za období prosinec 2021 až listopad 2022. Léčivý přípravek OSPEN je významný pro poskytování zdravotních služeb v České republice, což je Ministerstvu známá skutečnost již z řízení sp. zn. MZDR 849/2023/OLZP, v němž byl zařazen na Seznam;
- c) zákaz distribuce je přiměřeným opatřením vzhledem k možnému ohrožení zdraví obyvatel České republiky v důsledku nedostupnosti léčivého přípravku OSPEN. Veřejný zájem na ochraně zdraví obyvatelstva a zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků odůvodňuje přiměřenost tohoto opatření ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie. Toto opatření obecné povahy je vydáváno pouze na nezbytně nutnou dobu, přičemž pominou-li důvody, pro které bylo vydáno, bude toto opatření obecné povahy zrušeno.

## VI.

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech vyhodnotilo oznámení Ústavu a shledalo, že v případě léčivého přípravku SUMAMED uvedeného ve výroku předběžného opatření obecné povahy jsou splněny podmínky pro zákaz distribuce do zahraničí, neboť:

- a) jde o léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Ústavu podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“), na který byl zařazen dne 10. 1. 2023 předběžným opatřením obecné povahy ze dne 9. 1. 2023, č. j. MZDR 849/2023-2/OLZP;
- b) množství léčivého přípravku SUMAMED na trhu v České republice by se distribucí do zahraničí snížilo tak, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku bude nedostatečná pro pokrytí potřeb pacientů v České republice. Plánovaná distribuce léčivého přípravku SUMAMED do zahraničí představuje cca 53 % průměrných měsíčních dodávek osobám oprávněným k výdeji léčivých přípravků za období prosinec 2021 až listopad 2022. Léčivý přípravek SUMAMED je významný pro poskytování zdravotních služeb v České republice, což je Ministerstvu známá skutečnost již z řízení sp. zn. MZDR 849/2023/OLZP, v němž byl zařazen na Seznam;
- c) zákaz distribuce je přiměřeným opatřením vzhledem k možnému ohrožení zdraví obyvatel České republiky v důsledku nedostupnosti léčivého přípravku SUMAMED. Veřejný zájem na ochraně zdraví obyvatelstva a zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků odůvodňuje přiměřenost tohoto opatření ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie. Toto opatření obecné povahy je vydáváno pouze na nezbytně nutnou dobu, přičemž pominou-li důvody, pro které bylo vydáno, bude toto opatření obecné povahy zrušeno.

## VII.

Ústav Ministerstvu předal informaci o aktuálních zásobách antibiotik pro perorální podání u držitelů rozhodnutí o registraci:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplněk názvu	Stav zásob ke dni 12. 1. 2023
0023315	FROMILID UNO 500MG TBL MRL 14	6.645
0235801	KLACID SR 500MG TBL MRL 14 DOUBLE	15.582
0032559	OSPAMOX 1000MG TBL FLM 14	10.895
0045996	OSPEN 0,5MIU TBL FLM 30	0
0155868	SUMAMED 250MG CPS DUR 6	2.124

Česká republika, shodně jako jiné členské státy Evropské unie se aktuálně potýkají s ohrožením dostupnosti léčivých přípravků ze skupiny antibiotik. Celková spotřeba antibiotik se ke konci roku 2022 zvýšila z důvodu nárůstu infekčních onemocnění u dětí a dospělých i v důsledku komplikací primárně virových onemocnění. S ohledem na aktuální nestabilitu v dodávkách antibiotik pro perorální podání nelze spolehlivě předpovědět, na jak dlouhé časové období výše uvedené zásoby vystačí. S přihlédnutím ke zvýšené potřebě těchto léčivých přípravků však lze důvodně předpokládat, že uskutečněním distribuce antibiotik pro perorální podání do zahraničí dojde v následujícím tříměsíčním období k nedostatku těchto léčivých přípravků, které nejsou nahraditelné jinými léčivými přípravky odpovídajících vlastností, pro aktuální potřeby pacientů v České republice.

## VIII.

Toto předběžné opatření obecné povahy je vzhledem ke lhůtám stanoveným zákonem o léčivech nezbytné pro zatímní úpravu poměrů. Zároveň s tímto předběžným opatřením obecné povahy vydalo Ministerstvo návrh opatření obecné povahy, č. j. MZDR 1897/2023-2/OLZP. Nabytím účinnosti opatření obecné povahy pomínou 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 antibiotik pro perorální podání uvedených ve výroku tohoto předběžného opatření obecné povahy, což vyplývá z výše uvedeného, byla v souladu s § 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 zákazu distribuce antibiotik pro perorální podání do zahraničí podle § 11 písm. g) a § 77d odst. 3 zákona o léčivech.

### **Poučení:**

Proti opatření obecné povahy nelze v souladu s § 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 § 173 odst. 1 správního řádu nahlédnout každý u správního orgánu, který opatření vydal.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

**Mgr. Petr Davídek**  
vedoucí oddělení léčiv  
*podepsáno elektronicky*

Vyvěšeno dne: 19. ledna 2023