

ZVEŘEJNĚNO DNE 04.12.2024

Sp. zn. sukl15603/2024
Č. j. sukl315558/2024Vyřizuje/linka
Faukner / 785Datum
04.12.2024

Výzva k předložení údajů při podezření na ohrožení dostupnosti léčivých přípravků

Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) tímto **vyzývá** podle § 82 odst. 3 písm. d) věty poslední 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“), ve spojení s § 38c odst. 1 písm. b) vyhlášky č. 84/2008 Sb., o správné lékařské praxi, bližších podmínkách zacházení s léčivy v lékárnách, zdravotnických zařízeních a u dalších provozovatelů a zařízení vydávajících léčivé přípravky, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „vyhláška o správné lékařské praxi“), provozovatele oprávněné k výdeji léčivých přípravků podle § 82 odst. 2 zákona o léčivech, aby ve lhůtě **3 pracovních dnů ode dne zveřejnění této výzvy** poskytli Ústavu údaje o množství léčivých přípravků uvedených na trh v České republice, které mají k dispozici ke dni 05.12.2024,

a to pro následující léčivé přípravky:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňk názvu	Registrační číslo
0129487	CONCERTA 18MG TBL PRO 30	06/407/08-C
0129489	CONCERTA 36MG TBL PRO 30	06/408/08-C
0129491	CONCERTA 54MG TBL PRO 30	06/409/08-C

(dále také jen „předmětné léčivé přípravky“).

Požadované údaje se Ústavu poskytují elektronicky podle § 38c odst. 2 vyhlášky o správné lékařské praxi; konkrétní popis postupu je uveden na internetových stránkách Ústavu: <https://sukl.gov.cz/hlaseni/hlaseni-skladovych-zasob/>.

Odůvodnění

Ústav obdržel následující oznámení o přerušení uvádění léčivých přípravků na trh v České republice:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňk názvu	Registrační číslo	Typ oznámení	Platnost od	Datum oznámení	Předpokládaný termín obnovení	Důvod přerušení nebo ukončení
0129487	CONCERTA 18MG TBL PRO 30	06/407/08-C	Přerušení	10.01.2025	12.11.2024	13.01.2025	Výrobní důvody
0129489	CONCERTA 36MG TBL PRO 30	06/408/08-C	Přerušení	10.01.2025	12.11.2024	13.01.2025	Výrobní důvody
0129491	CONCERTA 54MG TBL PRO 30	06/409/08-C	Přerušení	20.12.2024	10.10.2024	13.01.2025	Výrobní důvody

V souladu s § 33b odst. 1 zákona o léčivech Ústav posoudil a uveřejnil na svých internetových stránkách informace o nahraditelnosti předmětných léčivých přípravků jiným léčivým přípravkem.

Ústav vyhodnotil jemu aktuálně dostupné údaje následovně:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Podíl na trhu v procentech v rámci přípravků zde uvedených (celkem 100 %)	Nahrazující léčivé přípravky	Poznámka
0129487	CONCERTA 18MG TBL PRO 30	15.71	0268766	Lék v jiné lékové formě, případně LP s LL atomoxetin - pouze na základě posouzení ošetřujícího lékaře
0129489	CONCERTA 36MG TBL PRO 30	41.60	0268766	Lék v jiné lékové formě, případně LP s LL atomoxetin - pouze na základě posouzení ošetřujícího lékaře
0129491	CONCERTA 54MG TBL PRO 30	42.69	0250100	---

Ústav uvádí, že s ohledem na podíl na trhu předmětných léčivých přípravků, délku jejich oznámeného přerušení nebo ukončení uvádění na trh v České republice a s přihlédnutím k údajům poskytnutým držitelem rozhodnutí o registraci podle § 33 odst. 2 zákona o léčivech o množství předmětných léčivých přípravků, které měl držitel rozhodnutí o registraci k dispozici ke dni oznámení a byl jím určen pro trh v České republice, pojal podezření na ohrožení dostupnosti předmětných léčivých přípravků, a proto je nezbytné zjistit skutečný stav jejich skladových zásob u provozovatelů oprávněných k výdeji podle § 82 odst. 2 zákona o léčivech.

Zjištění požadovaných údajů je nezbytné pro vyhodnocení potřeby přijetí případných opatření jak ve vztahu k ochraně dostupnosti předmětných léčivých přípravků pro pacienty v České republice, tak k nezbytnosti využití některého z institutů k zajištění dostupnosti léčivých přípravků podle zákona o léčivech.

Ústav explicitně uvádí, že smyslem této výzvy je zjištění potřebných informací za účelem předcházení ohrožení dostupnosti a účinnosti léčby pacientů v České republice.

Ústav připomíná, že postup poskytnutí požadovaných údajů je upraven v § 38c odst. 2 vyhlášky o správné lékařské praxi a podrobně je popsán na internetových stránkách Ústavu (vizte str. 1 této výzvy).

Na základě výše uvedeného Ústav vydal tuto výzvu vůči provozovatelům oprávněným k výdeji podle § 82 odst. 2 zákona o léčivech.

PharmDr. Jakub Velík, Ph.D.

vedoucí Oddělení dostupnosti a nahraditelnosti léčiv
Státního ústavu pro kontrolu léčiv