



Další opatření na minimalizaci rizik – ptáte se

MVDr. Lucie Skálová
MUDr. Jana Lukačšínová

06.06.2025

Doporučení na kontrolovanou distribuci EM vč. elektronických systémů - zda je v plánu? Bude upřesněn pokyn PHV-7?

- ☞ Kontrolovaná distribuce **Edukačních materiálů** – není FV pojem určité akce
- ☞ Jedná se o Kontrolní programy na minimalizaci zásadních rizik (XVI.B.3.1. Risk minimisation control programmes)

Stručný popis

- ☞ Obecný princip: LP může být vydán za splnění určitých podmínek, které jsou kontrolovány např:
 - pacient podstoupil určité očkování
 - pacientka není těhotná (byl proveden těhotenský test s negativním výsledkem)
 - pacient písemně potvrdil, že byl obeznámen s určitými riziky
 - LP je dodáván jen do akreditovaného centra
 - HCP byl držitelem příslušně vyškolen

☞ Kontrola může probíhat na několika úrovních a obecně lze odlišit

a) Kontrolní distribuční systém – sleduje jednotlivé kroky: identifikace pacienta, předepsání LP, objednání lékárnou, objednání distributorem, doručení do lékárny, výdej pacientovi

- trasování všech/určitých úrovní distribučního řetězce

b) Systém kontrolovaného přístupu - pouze některé úrovně řetězce

☞ Dříve pojmy obsaženy v GVP, nyní ponecháno na NCA

☞ V současnosti aplikovány například

LP s obsahem lenalidomidu, pomalidomidu, thalidomidu – riziko teratogenity

CAR-T LP : nutnost zajistit identifikaci jednotlivého pacienta, podmínky zacházení

LP pro léčbu paroxysmální noční hemoglobinurie: nutnost očkování před léčbou

Významné rozdíly implementace v rámci jednotlivých MS.

Podmínka registrace zavedením systémů kontroly

- **Další opatření k minimalizaci rizik**

Držitel rozhodnutí o registraci musí se všemi příslušnými národními orgány sjednat podmínky kontrolovaného systému distribuce léku a edukační materiály včetně bezpečnostní karty pacienta a na celonárodní úrovni zavést programy, které zajistí, že:

1. Všichni zdravotničtí pracovníci, kteří mohou předepisovat ekulizumab, obdrží příslušné edukační materiály.
2. Všichni pacienti léčení ekulizumabem obdrží bezpečnostní kartu pacienta.
3. Distribuce léku bude možná až po písemném potvrzení, že pacient dostal nebo dostane meningokokovou vakcínu a profylaxi antibiotiky.
4. Upomínky očkování budou zasilány předepisujícím lékařům.

KONTROLOVANÝ DISTRIBUČNÍ SYSTÉM verze 1.1

Držitel rozhodnutí o registraci:

Název léčivého přípravku:

Platnost od :



Proces	Zodpovědný	Popis
Předpoklad	Držitel rozhodnutí o registraci (MAH)	☐ MAH identifikuje lékaře, kteří jsou oprávněni předepisovat přípravek obsahující lenalidomid. Tito lékaři musejí splňovat následující kritéria: ☐ Tito lékaři obdrží „<i>Soupravu pro předepisujícího lékaře</i>“. ☐ „Souprava pro předepisujícího lékaře“ obsahuje následující (o odpovídajícím počtu výtisků): • Seznam schválených lékařů/center (viz příloha 1 distribučního plánu). • Schválený/é lékař/centrum identifikuje svou schválenou lékárnou. • Seznam schválených lékáren/lékárníků (viz příloha 2). Musejí být správně informovaní o specifických podmínkách léčby přípravkem obsahujícím ...a jeho výdeje. Tito lékárníci obdrží „Brožuru informace pro zdrav. pracovníky“. • MAH určí distributora/y v České republice. • Seznam schválených distributorů (viz příloha 3). • MAH vytvoří a bude udržovat databázi schválených předepisujících lékařů a schválených lékáren. Databáze schválených lékáren a schválených /předepisujících lékařů bude sdílena s distributorem/y.

2	Schválený lékař	• Předepisuje přípravek obsahující XZ. na standardní předpis/žádanku. • Informuje pacienta o specifických podmínkách pro užívání přípravku obsahujícího XZ. • Předá pacientovi brožuru pro pacienta. • Odešle pacienta do schválené lékárny (viz příloha 2).
3	Pacient	Pacient předloží žádanku na přípravek obsahující XZ ve schválené lékárně.
4	Lékárník	• Vyplní všechna pole objednávkového formuláře vč. jména předepisujícího lékaře • Zašle vyplněný objednávkový formulář distributorovi/MAH.
5	Distributor/ Distributor ve spolupráci s MAH	• <Distributor/ MAH> zkontroluje, zda je lékař/předepisující lékař uvedený na objednávkovém formuláři a zda je uveden v seznamu schválených lékařů/předepisujících lékařů (viz příloha 1). • Pokud předepisující lékař NENÍ uveden v databázi, distributor informuje MAH (v případě, že kontrolu neprovádí přímo MAH). Distributor je k tomuto proškolen držitelem; kontaktní údaje na MAHa spolu s tímto pokynem jsou součástí přílohy 1. • Pokud je lékař/předepisující lékař uveden v databázi, distributor dodržuje příslušný postup popsany níže. • Pokud je objednávací lékárník uveden v databázi schválených lékárníků (příloha 2), je objednávka zpracována a přípravek obsahující lenalidomid je dodán do lékárny. • Pokud NENÍ objednávací lékárník v databázi, informuje distributor MAH (v případě, že tuto kontrolu neprovádí přímo MAH). Distributor je k tomuto proškolen držitelem; kontaktní údaje na MAH spolu s tímto pokynem jsou součástí přílohy 2. • V případě, že kontrolu předepisujícího lékaře a lékárny provádí přímo MAH, informuje o výsledku této kontroly distributora.
6	Lékárník	• Po dodání zboží od distributora, po provedení kontroly popsané výše, je lékárník oprávněn vydat pacientovi přípravek obsahující lenalidomid a informuje ho podle standardních odborných pravidel.

Shrnutí

- ☉ Je povinností držitele navrhnout a implementovat adekvátní systém, včetně sledování jeho funkčnosti
- ☉ Situace pro jednotlivé systémy a přípravky se mohou lišit.
- ☉ V případě generických LP SÚKL obvykle navrhuje doposud zavedený systém pro referenční přípravek, ve smyslu zahrnutí stejných úrovní kontroly
- ☉ Příslušný hodnotitel FV může vytvořit/sdílet templát pro obecný postup pro jednotlivé případy – jedná se pouze o pomůcku.
- ☉ **Popis systému není formálním obecným popisem, ale musí odrážet procesy pro kontrolu jednotlivých rizik aplikované každým držitelem.**
- ☉ **Každý držitel musí mít vytvořen a popsán systém trasování a kontroly plnění postupů tak, aby bylo možné ověřit správnost provedení jednotlivých kroků.**
- ☉ SÚKL schvaluje návrh (popis) systému a kontroluje v rámci inspekcí jeho dodržování.
- ☉ Povinnost předložit návrh systému bude krátce zmíněna v aktualizaci pokynu PHV-7.

Společná distribuce EM – situace: MAH, který má zajistit distribuci EM v ČR, již není subjektem v ČR. Jakým způsobem je o tom informován SÚKL a zda mají ostatní MAHs dát podnět na SÚKL pro aktualizaci distribučního plánu?

- ☞ Není subjektem = regulovaným subjektem ?
- ☞ zrušená registrace – končí povinnost tvorby a distribuce EM (oznámit na farmakovigilance@sukl.gov.cz, že se MAH již nadále nebude podílet na společné tvorbě a distribuci)
- ☞ převedená registrace – povinnost původního MAHa končí převodem a přechází na nového držitele (oznámit na farmakovigilance@sukl.gov.cz),
- ☞ LP není/nebude na trhu – povinnost trvá – zaslat dotaz farmakovigilance@sukl.gov.cz, zda bude další spolupráce vyžadována

Když EM předávají reprezentanti, musí také předat průvodní dopis schválený pro účely hromadné rozesílky? Nebo stačí, když reprezentant vysvětlí účel EM?

- ☞ Nemusí předat, pokud distribuce průvodního dopisu není podmínkou registrace. Vysvětlení je dostačující.

Pokud se EM rozesílá do center nebo na oddělení s větším počtem lékařů (např. KOC) – lze zaslat jednu velkou obálku na každé centrum, ve které je uvnitř potřebný počet jednotlivých obálek se jmény jednotlivých lékařů, a požádat vedoucího lékaře, aby to ostatním distribuoval? (toto by mohlo podnítit i jakous takous diskusi o EM v rámci týmu, ale je zde i riziko, že vedoucí lékař jednotlivé obálky dále nepředá)

- ☞ MAH musí zajistit doručení jednotlivým lékařům. Lze prostřednictvím, pokud se odpovědná osoba zaváže (písemně), že doručení zajistí.

Má SÚKL stanoven požadavek jak dlouho mají být archivovány vzorky tištěných EM?

- ☞ Žádný požadavek není. Stačí archivace materiálů v elektronické podobě, tak jak byly zaslán do tiskárny (spolu s DP a doklady o distribuci).

Může SÚKL poskytnout doporučení či svoje očekávání (byť rámcové) ohledně způsobu poštovní distribuce EM, které si firma provádí sama (protože počet targeted HCP je malý):

- a. - Poštou obvykle nebo se preferuje doporučeně?
- b. - Stačí jako důkaz odeslání mít podací lístek z pošty, kde je seznam všech obesílaných adres?
- c. - Je nutno přikládat potvrzení o obdržení, které by měli HCP zaslat zpátky? Pokud ano, co když ho od někoho nedostaneme?

a) SÚKL nevyžaduje zasílat doporučeně

b) ano

c) není

Je nutné dokládat počet nedoručených zásilek.

Pokud je zaregistrován nový léčivý přípravek a v EU-RMP jsou stanoveny aktivity k minimalizaci rizik (např. edukační materiály či karta pacienta) nicméně zatím stále není k dispozici datum uvedení přípravku na trh anebo jestli vůbec bude v ČR daný přípravek na trh uveden, kdy je potřeba SÚKL kontaktovat a odeslat návrh EM ke schválení? Má být proaktivně zahájena příprava edukačních materiálů i když neznáme datum uvedení LP na trh anebo postačí kontaktovat SÚKL a začít s přípravou těchto materiálů až v okamžiku kdy je známo datum uvedení na trh – dle PHV-7 nejméně 2 měsíce před plánovaným uvedením LP na trh?

- 👁️ zvážit možnost žádostí o individuální úhrady jednotlivým pacientům – pak požádat bez prodlení
- 👁️ lhůta dvou měsíců je minimální, pokud držitel rychle reaguje na připomínky, jinak se doporučuje delší

Otázka/ podnět k EM, resp. webovým stránkám, kde by měly být EM pro pacienty / HCP k dispozici např. po naskenování QR kódu z krabičky či PIL daného LP.

a) Je nutné, aby případná home page (mnohdy společný rozcestník pro více zemí) na sobě neměla logo a firemní barvy?

Jedná se o primární distribuci. Pokud se jedná o HCP tak ano. Nutno vytvořit CZ stránku.

Přítomnost reklamních prvků by mohla snížit důvěryhodnost sdělení.

Stejně tak event. část pro HCP (kde jsou k dispozici jen EM a SmPC) – je i zde nutné, aby nebylo uvedeno logo a firemní barva ? (s těmito znaky se lékař obvykle stejně potká na obalu LP).

Jedná se o primární distribuci. Ano, loga ani brand barvy nejsou povoleny.

Přítomnost reklamních prvků by mohla snížit důvěryhodnost sdělení. SmPC je taktéž bez log a dalších reklamních prvků.

Je opravu problém, pokud takováto stránka (korporátní šablona) na sobě nese údaje typu Cookies, Accessibility, Legal and privacy notice, název a logo firmy apod. včetně prokliku na obecné firemní stránky s info o společnosti, kontakty a VPOIS? Ono je to v korporátní praxi občas obtížně proveditelné.

👁 Pokud se jedná se o primární distribuci a stránka je určena HCP, tak ano.

Primární distribuce na webu (viz SÚKL FV seminář červen 2024)

- 👁 Právní upozornění
- 👁 Politika ochrany soukromí
- 👁 Ochranné známky
- 👁 Používání souborů cookie
- 👁 Kontaktujte nás

Odkaz na samostatný dokument, nikoli na stránky držitele

Ale ! dokument může být totožný s informací na webu držitele – není nutné vytvářet speciální dokumenty pro účely webových stránek s EM

Logo a zkratka společnosti/název ve vyskakovacím okně pro cookies je akceptovatelný.

V případě uvedení na trh medical device, který má RMP a navržený aRMM, bude aRMM i nadále schvalovat oddělení farmakovigilance nebo to bude jiné oddělení na SÚKL? Komu má držitel předložit schválení materiálů?

- 👁 Předpokládáme, že RMP a aRMM se týkají léčivé látky, která je obsažena ve zdravotnickém prostředku. Toto schvaluje OFV.

Jaký je postoj SÚKL k digitalizaci EM (viz např.
<https://link.springer.com/article/10.1007/s40290-021-00415-7>)

- 👁 Digitalizace EM a elektronická distribuce jsou podporovány – uvítáme vaše návrhy
- 👁 Vždy je třeba zvážit cílovou skupinu a aplikovatelnost pro konkrétní nástroj
- 👁 Není možné využít elektronický formát karty pacienta jako jediný způsob distribuce

[CMDh 313 2014 Rev8 12 2018 clean Mobile scanning and other technologies.pdf](#)

[Mobile scanning and other technologies in the labelling and package leaflet of centrally authorised medicinal products](#)

Podle pokynu PHV-7 je předávání EM zdravotnickým pracovníkům na odborných akcích (např. odborných lékařských kongresech) jako doplňkový způsob distribuce možné, probíhá-li za účelem poskytnutí ucelené informace o léčivém přípravku mimo propagační aktivity. Nesmí se však jednat o akce spojené s uvedením nového LP na trh (tzv. launchovací sympozia). Nedojde z hlediska SÚKL k přehodnocení, aby u launchu/představení nového léčivého přípravku mohly být současně představeny i informace o bezpečnosti přípravku včetně Edukačních materiálů? Naopak to považujeme za zcela logické a žádoucí takové informace o známých rizicích při launchi zmínit a představit i EM a nemyslíme si, že jde o „zneužití EM pro propagaci LP“.

- 👁 GVP Module XVI: oddělení od propagačních aktivit, nicméně uvádí možnost využití doplňkových kanálů komunikace – pacientské organizace, odborné časopisy, konference
- 👁 Plánovaná aktualizace PHV-7: bude možno využít jako doplňkový způsob distribuce (reflektováno v distribučním plánu)

Společné edukační materiály: Při přípravě společných edukačních materiálů, kdo je z pohledu SÚKLu vlastníkem těchto materiálů (koordinátor přípravy, či MAH originálního LP)?

- 👁 PHV-7: informace, které jsou obsaženy v EM, jsou veřejnými údaji určenými k minimalizaci rizik a nepodléhají autorským právům držitele rozhodnutí o registraci

V souvislosti s novým webem SÚKL očekáváme změny i v PHV-7. Přesný text linků v příkazovém řádku prohlížeče a v oznámení od SÚKL jsou rozdíly, viz níže. Určitě by bylo přínosné, aby SÚKL vydal jasné texty, které tam mají být. Při namátkovém otevření nových EM v SÚKL úložišti jsme našli použití různého wordingu.

- 👁 Aktualizace PHV-7 je plánovaná – bude obsahovat přesné instrukce
- 👁 SÚKL garantuje, že původní odkazy budou přesměrovány minimálně do roku 2030 – není nutné předkládat aktualizaci EM pouze z důvodů změny odkazů
- 👁 V aktuálně předkládaných EM prosíme o využití následujících odkazů
 - Hlášení nežádoucích účinků: sukl.gov.cz/nezadouciucinky
 - Vyhledávání SmPC a PIL - preferován odkaz na databázi léků – EM pro lékaře i pacienty: https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/

DĚKUJEME!

Rozdílné verze patientských karet schválených jako součást PI/obalu a lokálních patientských karet vyžadovaných SÚKL

- 👁 Odlišné požadavky na lokální verzi patientské karty mohou vyplývat z
 - existence společných edukačních materiálů pro účinnou látku na území ČR
 - situace, kdy pacient nepřichází přímo do styku s balením léčivého přípravku
 - zvýšeným důrazem na některé obsahové aspekty karty pacienta s ohledem na národní systém zdravotní péče
- 👁 Odbor farmakovigilance průběžně zavádí změny, které umožňují připomínkovat Kartu pacienta již v registrační fázi, požadavkům na odlišnou verzi lokální se ale nelze zcela vyhnout
- 👁 Přístup plně v souladu s GVP Module XVI a PHV-7
- 👁 Pokud máte pochybnosti o opodstatněnosti požadavků pro konkrétní léčivý přípravek, kontaktujte nás na farmakovigilance@sukl.gov.cz s konkrétním podnětem

Změny v emailové komunikaci týkající se hodnocení EM

- 👁 Email žádosti o posouzení EM zaslanému na sekretariát farmakovigilance (farmakovigilance@sukl.gov.cz) bude přiděleno sukls číslo z důvodů archivace
- 👁 Xxx-sukls se může objevit v odpovědi od hodnotitele v předmětu emailu - nevyplývají z toho žádné povinnosti pro držitele
- 👁 Vyjádření k obsahu a způsobu distribuce EM bude ze strany SÚKL **zasláno do 21 dní**
- 👁 Schvalovací proces je ukončen emailem od hodnotitele, který bude obsahovat v těle emailu sdělení ve smyslu, že jsou aRMM/EM schváleny; příloha bude obsahovat všechny schválené dokumenty

Edukační materiály a DHPC na novém webu SÚKL

- Edukační materiály – nový modul umožňující filtrování
- V případě, že narazíte na nesrovnalost ve zveřejněných edukačních materiálech prosíme o informaci na farmakovigilance@sukl.gov.cz

ÚVODNÍ STRÁNKA > PRŮMYSL A ORGANIZACE > LÉČIVA > FARMAKOVIGILANCE > INFORMACE K BEZPEČNOSTI LÉČIV > EDUKAČNÍ MATERIÁLY K BEZPEČNÉMU POUŽÍVÁNÍ...

Edukační materiály k bezpečnému používání léčivých přípravků

Edukační materiály jsou určeny pro zdravotnické pracovníky a pacienty. Obsahují informace důležité pro bezpečné používání léčivých přípravků. Podrobněji rozvádějí informace uvedené v souhrnu údajů o přípravku a příbalové informaci.

Účinná látka: Název přípravku: Jméno držitele: Datum zveřejnění po: Datum zveřejnění před:

Datum aktualizace po: Datum aktualizace před: Stav:

ÚČINNÁ LÁTKA ^	NÁZEV PŘÍPRAVKU v	JMÉNO DRŽITELE v	DATUM ZVEŘEJNĚNÍ v	DATUM AKTUALIZACE v	STAV v	DETAIL
abacavir	Ziagen, Kivexa, Trizivir	ViiV Healthcare UK Ltd.	14. července 2014	2. ledna 2020	Zrušený	Zobrazit >
abrocitinib	Cibinqo	Pfizer Europe MA EEIG	22. dubna 2022	4. června 2024	Účinný	Zobrazit >
acidum ibandronicum	intravenózní forma podání	držitelé rozhodnutí o registraci pro přípravky obsahující ibandronát pro intravenózní podání	8. září 2016	-	Účinný	Zobrazit >
acidum...	Pamidronate Medac	Medac GmbH	9. prosince 2016	1. září 2021	Účinný	Zobrazit >

Edukační materiály a DHPC na novém webu SÚKL

https://sukl.gov.cz/edukacni-materialy/abrocitinib/

 STÁTNÍ ÚSTAV
PRO KONTROLU LÉČIV

 DATABÁZE LÉKŮ

Vyhledávání na webu... 

CS ▼

O NÁS

VEŘEJNOST

ZDRAVOTNÍČTÍ PRACOVNÍCI

PRŮMYSL A ORGANIZACE

DŮLEŽITÉ INFORMACE

HLÁŠENÍ

abrocitinib

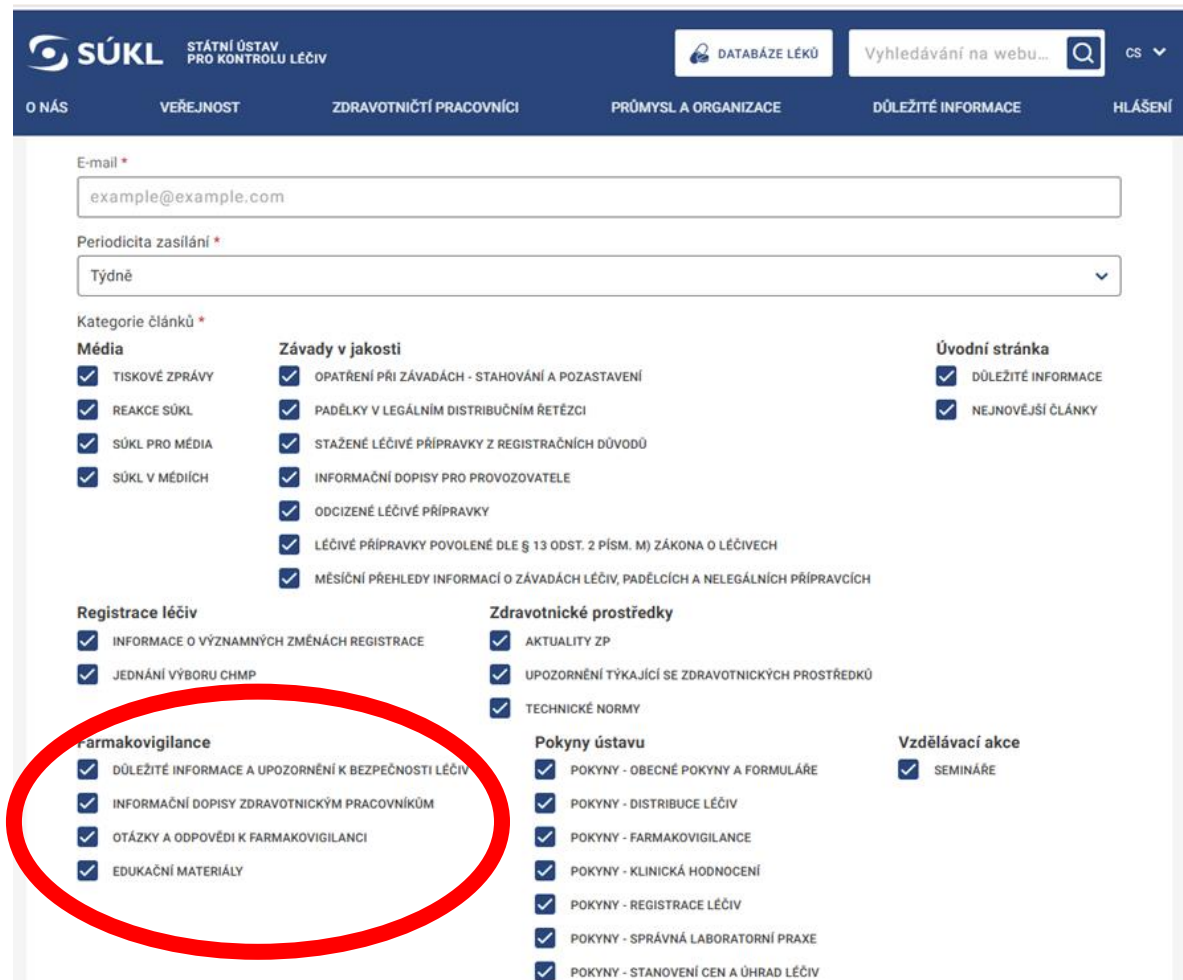
ÚČINNÁ LÁTKA:	abrocitinib
NÁZEV PŘÍPRAVKU:	Cibinqo
JMÉNO DRŽITELE:	Pfizer Europe MA EEIG
DATUM ZVEŘEJNĚNÍ:	22. 4. 2022
DATUM AKTUALIZACE:	4. 6. 2024
STAV:	Účinný
MATERIÁLY:	Cibinqo_LÉKAŘ – Edukační materiály Cibinqo_PACIENT – Karta pacienta

Edukační materiály a DHPC na novém webu SÚKL

 Nastavení odběru novinek

<https://sukl.gov.cz/newsletter/>



The screenshot shows the 'Nastavení odběru novinek' (Newsletter Subscription Settings) page on the SÚKL website. The page is titled 'SÚKL STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV'. It features a search bar for the 'DATABÁZE LÉKŮ' and a language selector set to 'CS'. The main content area is divided into several sections, each with a list of topics and checkboxes for selection. A red circle highlights the 'Farmakovigilance' (Pharmacovigilance) section, which includes the following topics: 'DŮLEŽITÉ INFORMACE A UPOZORNĚNÍ K BEZPEČNOSTI LÉČIV', 'INFORMAČNÍ DOPISY ZDRAVOTNICKÝM PRACOVNÍKŮM', 'OTÁZKY A ODPOVĚDI K FARMAKOVIGILANCI', and 'EDUKAČNÍ MATERIÁLY'. Other sections include 'Média', 'Závady v jakosti', 'Úvodní stránka', 'Registrace léčiv', 'Zdravotnické prostředky', 'Pokyny ústavu', and 'Vzdělávací akce'.

Kategorie článků *	Registrace léčiv	Farmakovigilance	Zdravotnické prostředky	Pokyny ústavu	Úvodní stránka	Vzdělávací akce
Média	☒ INFORMACE O VÝZNAMNÝCH ZMĚNÁCH REGISTRACE	☒ DŮLEŽITÉ INFORMACE A UPOZORNĚNÍ K BEZPEČNOSTI LÉČIV	☒ AKTUALITY ZP	☒ POKYNY - OBECNÉ POKYNY A FORMULÁŘE	☒ DŮLEŽITÉ INFORMACE	☒ SEMINÁŘE
☒ TISKOVÉ ZPRÁVY	☒ JEDNÁNÍ VÝBORU CHMP	☒ INFORMAČNÍ DOPISY ZDRAVOTNICKÝM PRACOVNÍKŮM	☒ UPOZORNĚNÍ TÝKAJÍCÍ SE ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ	☒ POKYNY - DISTRIBUCE LÉČIV	☒ NEJNOVĚJŠÍ ČLÁNKY	
☒ REAKCE SÚKL		☒ OTÁZKY A ODPOVĚDI K FARMAKOVIGILANCI	☒ TECHNICKÉ NORMY	☒ POKYNY - FARMAKOVIGILANCE		
☒ SÚKL PRO MÉDIA		☒ EDUKAČNÍ MATERIÁLY		☒ POKYNY - KLINICKÁ HODNOCENÍ		
☒ SÚKL V MÉDIÍCH				☒ POKYNY - REGISTRACE LÉČIV		
Závady v jakosti				☒ POKYNY - SPRÁVNÁ LABORATORNÍ PRAXE		
☒ OPATŘENÍ PŘI ZÁVADÁCH - STAHOVÁNÍ A POZASTAVENÍ				☒ POKYNY - STANOVENÍ CEN A ÚHRAD LÉČIV		
☒ PADĚLKY V LEGÁLNÍM DISTRIBUČNÍM ŘETĚZCI						
☒ STAŽENÉ LÉČIVÉ PŘÍPRAVKY Z REGISTRAČNÍCH DŮVODŮ						
☒ INFORMAČNÍ DOPISY PRO PROVOZOVATELE						
☒ ODCIZENÉ LÉČIVÉ PŘÍPRAVKY						
☒ LÉČIVÉ PŘÍPRAVKY POVOLENÉ DLE § 13 ODS. 2 PÍSM. M) ZÁKONA O LÉČIVECH						
☒ MĚSÍČNÍ PŘEHLEDY INFORMACÍ O ZÁVADÁCH LÉČIV, PADĚLCÍCH A NELEGÁLNÍCH PŘÍPRAVCÍCH						



Dotazník spokojenosti:



Máte zkušenosti se SÚKL?

Podělte se o ně s námi!

SÚKL se jako každá organizace snaží zlepšovat a rozvíjet poskytované služby.

Budeme proto rádi, když nám dáte zpětnou vazbu vyplněním následujícího dotazníku.

[DOTAZNÍK SPOKOJENOSTI](#)

Předem děkujeme za spolupráci a za čas věnovaný odpovědím.



DĚKUJEME ZA POZORNOST

STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10

Tel.: +420 272 185 111

e-mail: posta@sukl.gov.cz

sukl.gov.cz

Už máte naši aplikaci eRecept?

Aplikace navíc nabízí i benefity pro pacienty, např. možnost přístupu ke všem údajům o své elektronické preskripci, včetně lékového záznamu a nastavení souhlasů k němu.

Upozorňujeme, že při aktivaci aplikace budete vyzváni k ověření vaší identity prostřednictvím identity občana.

Aplikace ke stažení:

