



ADRESÁT
Egis Pharmaceuticals PLC
Keresztúri út. 30-38
1106 Budapest
Maďarsko

ADRESA PRO DORUČENÍ
EGIS PRAHA spol.s r.o.
Ovocný trh 1096/8
110 00 Praha 1

Spisová zn.
sukls196029/2013

Vyřizuje/linka
Ing. Marcela Poláková / 778

Datum
10.1.2014

ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“) jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 34a odst. 3 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“), **rozhodl** v souladu s tímto ustanovením zákona o léčivech a v souladu s § 67 zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“),

takto:

Rozhodnutí o registraci léčivého přípravku

VELAXIN 37,5 MG

lék. forma: **por.tbl.nob.**

registrační číslo: **30/549/05-C**

jehož držitelem je

Egis Pharmaceuticals PLC

se sídlem: **Keresztúri út. 30-38, 1106 Budapest, Maďarsko**

zastoupeným: **Ing. Kateřina Verzichová, Nad Strouhou 16, 147 00 Praha 4**

datum narození

7.4.1957

se sídlem: **Nad Strouhou 16, 147 00 Praha 4**

(dále jen „účastník řízení“), **nepozbývá platnosti.**

Odůvodnění

Dne **25.11.2013** zahájil Ústav s účastníkem řízení správní řízení o vydání rozhodnutí, že rozhodnutí o registraci nepozbývá platnosti dle § 34a odst. 3 zákona o léčivech.

Oznámení o zahájení řízení bylo účastníkovi řízení doručeno dne **25.11.2013**. Tímto dnem bylo zahájeno správní řízení o vydání rozhodnutí, že rozhodnutí o registraci léčivého přípravku

VELAXIN 37,5 MG

lék. forma: **por.tbl.nob.**

registrační číslo: **30/549/05-C**

nepozbývá platnosti z důvodů uvedených v § 34a odst. 3 zákona o léčivech, vedené po sp. zn. sukls196029/2013.

Zahájení řízení Ústav odůvodnil tím, že léčivý přípravek Velaxin 37,5 mg por tbl nob je antidepresivum, patří do ATC skupiny N06AX16. Jako léčivou látku přípravek obsahuje venlafaxinum, 37,5 mg v 1 tableti. Je indikován k léčbě těžkých depresivních epizod, k prevenci recidivy depresivních epizod, léčbě generalizované

úzkostné poruchy, léčbě sociální úzkostné poruchy a k léčbě panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Velaxin 37,5 mg por tbl nob je určený pro léčbu dospělých.

V současnosti není v České republice obchodován léčivý přípravek, který by obsahoval stejnou léčivou látku ve stejné síle (37,5 mg). Všechny obchodované léčivé přípravky obsahují venlafaxinum v síle 75 mg nebo 150 mg (např. Elify 75 mg por cps pro (reg. číslo 30/188/07-C), Velaxin 75 mg por tbl nob (reg. číslo 30/551/05-C)). Léčivé přípravky o síle 75 mg a 150 mg nelze púlit ani jinak dělit a síly 37,5 mg tak nelze dosáhnout.

Síla 37,5 mg by, dle vyjádření odborné Psychiatrické společnosti, umožnila postupnou titraci dávky venlafaxinu u pacientů trpících depresivními epizodami; navyšování nebo snižování dávky o 75 mg je už příliš prudké.

S ohledem na skutečnost, že k přípravku Velaxin 37,5 mg por tbl nob není dostupný alternativní léčivý přípravek se stejnou léčivou látkou ve stejné síle a dále že síla 37,5 mg by umožnila postupnou titraci dávky u pacientů trpících depresivními epizodami a podávání celkově nižší dávky venlafaxinu (což je vzhledem k možným nežádoucím účinkům vhodné), je Ústav toho názoru, že je nezbytné registraci předmětného léčivého přípravku ponechat v platnosti.

Po provedeném správním řízení Ústav shledal, že v tomto případě jsou dány podmínky, které odůvodňují ponechat uvedené rozhodnutí o registraci v platnosti i po dni **31.12.2013**.

V tomto případě jsou dány výjimečné okolnosti spočívající v nenahraditelnosti přípravku VELAXIN 37,5 mg na českém trhu, neboť k přípravku VELAXIN 37,5 mg není dostupný alternativní léčivý přípravek se stejnou léčivou látkou ve stejné síle a dále že síla 37,5 mg by umožnila postupnou titraci dávky u pacientů trpících depresivními, úzkostnými či panickými poruchami a podávání celkově nižší dávky venlafaxinu (což je vzhledem k možným nežádoucím účinkům vhodné).

Z hlediska ochrany veřejného zdraví považuje Ústav za nutné ponechat rozhodnutí o registraci v platnosti, protože zánikem platnosti rozhodnutí o registraci přípravku VELAXIN 37,5 mg by bylo ohroženo zdraví pacientů v České republice.

Vzhledem k tomu Ústav rozhodl, jak je uvedeno ve výroku rozhodnutí.

Poučení o odvolání

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle § 81 a násl. správního řádu u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví.

Otisk úředního razítka

MUDr. Jana Mladá, v.r.

MUDr. Jana Mladá

vedoucí sekce registrací

Toto rozhodnutí nabylo právní moci dne 25.1.2014

Vyhotoveno dne 5.2.2014

Za správnost: Eva Bártová

Oddělení administrativní podpory

cí