

Kontrola distribuce v roce 2024

Hodnocení činnosti odboru lékárenství a distribuce – kontroly distribuce.

Předmětem dozorové činnosti Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) u **distributorů a zprostředkovatelů humánních léčivých přípravků** je plnění požadavků zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“) a vyhlášky č. 229/2008 Sb., o výrobě a distribuci léčiv, v platném znění (dále jen „vyhlášky“), pokynů 2013/C 343/01 ze dne 5.11.2013 pro správnou distribuční praxi humánních léčivých přípravků, Nařízení (EU) 2016/161 ze dne 2. října 2015, kterým se doplňuje směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES stanovením podrobných pravidel pro ochranné prvky uvedené na obalu humánních léčivých přípravků, pokynů 2015/C 95/01 ze dne 19.3.2015 pro správnou distribuční praxi účinných látek pro humánní léčivé přípravky, zákona č. 526/1990 Sb., o cenách, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o cenách“) a souvisejících doporučujících pokynů Ústavu řady DIS.

Počet distributorů v roce 2024 se oproti roku 2023 snížil o pět subjektů na celkem **380 držitelů** povolení k distribuci léčivých přípravků. Z celkového počtu schválených distributorů je **79 subjektů**, u kterých je držitel povolení k distribuci zároveň i provozovatelem lékárny.

V roce 2024 bylo vydáno **25 nových rozhodnutí** o povolení k distribuci, **98 rozhodnutí o změně** povolení k distribuci a **22 povolení** k distribuci bylo na žádost jejich držitelů **zrušeno**. Třem subjektům bylo povolení zrušeno rozhodnutím Ústavu podle § 76 odst. 3 zákona o léčivech.

O zápis do registru zprostředkovatelů požádalo v roce 2024 celkem 7 subjektů, 3 subjekty zažádaly o výmaz z registru. K 31. 12. 2024 bylo v registru zprostředkovatelů zapsáno **47 subjektů**.

Tabulka 1 uvádí přehled přijatých žádostí a vydaných rozhodnutí v souvislosti s povolením, změnou nebo zrušením povolení k distribuci a registrací zprostředkovatelů léčivých přípravků.

Tabulka 1 Distribuce a zprostředkování léčiv v roce 2024

	Přijato žádostí	Vydaná rozhodnutí
Žádost o povolení distribuce	31	25
Žádost o změnu povolení distribuce	107	98
Žádost o zrušení distribuce	23	22
Žádost o zápis do registru zprostředkovatelů	7	6

(tabulka nezahrnuje počty nedořešených žádostí z minulého období)

V roce 2024 bylo provedeno celkem **178 inspekcí** distributorů a **10 inspekcí** zprostředkovatelů, z nichž byly **4 kontroly cílené**, provedené na základě interních nebo externích podnětů.

Mezi hlavními prioritami dozorové činnosti inspektorů oddělení správné distribuční praxe (dále jen „SDP“) byla komplexní kontrola distribučního řetězce léčivých přípravků a s ním spojené dodržování zásad SDP, systém jistění jakosti a analýza rizik souvisejících s distribučními činnostmi, podmínky skladování a přepravy léčivých přípravků včetně kontroly záznamové dokumentace související s prováděnou distribuční činností, kontroly správného a úplného poskytování údajů o objemu distribuovaných léčivých přípravků podle požadavků platné legislativy - ustanovení § 35b vyhlášky a pokynu DIS-13. Dalšími důležitými oblastmi dozoru je kontrola dodržování povinností distributora související s kontrolou a ověřováním ochranných prvků u léčivých přípravků, které jsou jimi opatřeny. Ústav se také důsledně zaměřil na dodržování povinnosti distributorů oznámit Ústavu záměr distribuovat do

zahraničí léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků podle § 77c zákona o léčivech; předmětem kontroly bylo také dodržování opatření obecné povahy vydaných Ministerstvem zdravotnictví, kterými se zakazuje vývoz a distribuce léčivého přípravku do zahraničí.

Výsledky kontrol distributorů v roce 2024 uvádí tabulka 2.

Tabulka 2 Inspekční dozor nad distributory v roce 2024

Počet inspekcí					Hodnocení inspekcí			Opatření	
celkem	úvodní	následné	cílené	změna	1	2	3	NCR	návrh na pokutu
178	26	125	4	23	105	18	6	1	3

Hodnocení následných a cílených inspekcí

Na základě zjištěných závad a jejich závažnosti je provedeno hodnocení kontroly a dle dosaženého bodového výsledku je celková úroveň dodržování zásad správné distribuční praxe vyjádřena hodnocením:

1 - dobré

2 - uspokojivé

3 - neuspokojivé

Z celkového počtu 129 hodnocených inspekcí u distributorů (následné a cílené inspekce) bylo 81,4 % hodnoceno stupněm 1 (dobré), 13,9 % stupněm 2 (uspokojivé) a 4,7 % stupněm 3 (neuspokojivé). Na základě zjištěných skutečností byly podány celkem 3 návrhy na zahájení správního řízení o uložení pokuty za závažná porušení povinností vyplývajících ze zákona o léčivech a jeho prováděcích předpisů a souvisejících pokynů pro SDP.

Pravidelně jsou do EUDRAGMDP databáze kromě povolení a změn povolení k distribuci vkládány poinspekční certifikáty správné distribuční praxe (SDP) na základě oprávněných nároků na jejich vydání po proběhlých následných kontrolách distributorů. V roce 2024 bylo vydáno celkem **122 poinspekčních certifikátů SDP**, z nichž **1 certifikát** byl vydán **s omezením rozsahu na skladování**.

Celkem bylo přijato **14 externích podnětů** k prošetření činnosti distributorů. Prověřování podnětů nebylo ukončeno u všech kontrolovaných subjektů a šetření přechází do dalšího období.

Na základě zjištění z kontrolní činnosti Ústavu nebo externích podnětů byly provedeny celkem 4 cílené kontroly, které se týkaly zejména uskutečnění vývozu léčivého přípravku bez ohlášení, přestože je léčivý přípravek umístěn na seznamu léčivých přípravků, jejichž vývoz se musí hlásit, dále uskutečnění vývozu léčivého přípravku, přestože bylo Ministerstvem zdravotnictví vydáno opatření obecné povahy zakazující vývoz a distribuci léčivého přípravku do zahraničí. Další podněty souvisely zejména s prověřením souladu zasílaných hlášení o objemu distribuovaných léčivých přípravků, zajištěním služeb kvalifikované osoby a podezřením na neoprávněné zacházení s léčivy nebo nedodržení podmínek SDP v souvislosti s jejich distribucí včetně přepravy.

Z pověření inspektorátu EDQM ve Štrasburku a odboru laboratorní kontroly Ústavu byly prováděny odběry registrovaných léčivých přípravků u distributorů pro účely laboratorní kontroly jejich jakosti.

V rámci konzultační činnosti poskytlo oddělení SDP v roce 2023 celkem **59 konzultací** týkajících se uplatňování zásad správné distribuční praxe, průběžně poskytovalo vyjádření a podklady na základě žádostí a dožádání jiných správních orgánů a organizací včetně zahraničních (Finanční úřady, Ministerstvo zdravotnictví, Generální ředitelství cel, ÚOHS, soudy, složky Policie ČR, NPC, EMA). Pravidelně jsou poskytovány informace týkající se

distribuce a správné distribuční praxe pro tiskové a informační oddělení Ústavu pro komunikaci s třetími stranami a vydávána písemná stanoviska k problematice SDP na základě dotazů odborné veřejnosti.

K nejčastěji zjištěným porušením zákona o léčivech patřila zjištění nedodržování pravidel správné distribuční praxe spočívající zejména v nedostatecích v záznamové dokumentaci, nedůsledném provádění vnitřních inspekcí v kontrolovaných oblastech a dále nefunkční systém jistění jakosti v souvislosti s nedostatečně zpracovanou řízenou dokumentací. Opakovaně je dalším, velmi častým porušením, zjištění neshody v pravidelných hlášeních o objemu distribuovaných léčivých přípravků zasílaných Ústavu. K méně častým, ale velmi závažným zjištěným porušením zákona o léčivech, patřily nezajištění služeb kvalifikované osoby, provádění distribuce léčivých přípravků mimo území ČR přes opatření Ministerstva zdravotnictví ČR, neoznámení záměru distribuovat do zahraničí léčivý přípravek, který je uveden na seznamu léčivých přípravků podle § 77c zákona o léčivech, nepodání žádosti o změnu povolení k distribuci v případě změn oproti podmínkám, za kterých bylo povolení vydáno. Kontroly také v několika případech odhalily nedostatky ve vedení předpisové a záznamové dokumentace distributora, např. nedodržení stanovených postupů a nesoulad v záznamové dokumentaci oproti činnostem uskutečňovaným v rámci příjmu, skladování a dodávek léčivých přípravků; další nedostatky se týkaly nedodržení podmínek stanovených legislativou pro přepravu léčivých přípravků nebo v souvislosti s nedodržením podmínek SDP při poskytování neprodejných vzorků.

Na základě kontrolních zjištění bylo v roce 2024 distributorům uloženo **1 napomenutí a celkem 10 pravomocných rozhodnutí o pokutě** za porušení povinností stanovených zákonem o léčivech a jeho prováděcími předpisy v celkové výši **750 000 Kč** (zahrnuta jsou i pravomocně ukončená správní řízení na základě kontrol provedených v předchozím období).

Mezi hlavní důvody k podání návrhů na uložení pokuty patřily kromě nedodržování pravidel správné distribuční praxe, distribuce léčivých přípravků mimo území ČR přes opatření vydané MZČR, neoznámení záměru distribuovat do zahraničí léčivý přípravek uvedený na seznamu MZČR, neposkytování pravidelných hlášení o objemu distribuovaných léčivých přípravků nebo nedostatky v zasílaných hlášeních, nepodání žádosti o změnu povolení v případě změn u distributora.

V roce 2024 bylo provedeno **10 cenových kontrol** distributorů zaměřených na dodržování zákona o cenách a platných cenových předpisů Ministerstva zdravotnictví o regulaci cen léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely. Porušení cenových předpisů bylo zjištěno ve čtyřech případech, jednalo se o nedodržení postupu v souladu s věcnými podmínkami, pravidly nebo postupy pro stanovení úředních cen, jejich změn a způsobu jejich sjednávání a uplatňování stanovenými cenovým orgánem podle § 5 odst. 5 zákona o cenách. Pravomocně byly za spáchání cenových deliktů v roce 2024 uloženy distributorům **3 pokuty** v celkové výši **360 000 Kč**.

V **jednom** případě byla pro závažná porušení povinností vyplývajících ze zákona o léčivech a podmínek správné distribuční praxe **pozastavena platnost povolení k distribuci** a vydáno **prohlášení o neshodě s pravidly SDP**, které bylo vloženo do databáze EudraGMDP.

Oddělení správné distribuční praxe
11.03.2025