

ZVEŘEJNĚNO DNE 10.06.2025

Sp. zn. sukl1234/2025
Č. j. sukl225843/2025Vyřizuje/linka
Faukner / 785Datum
10.06.2025**Výzva k předložení údajů při podezření na ohrožení dostupnosti léčivých přípravků**

Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) tímto **vyzývá** podle § 77 odst. 1 písm. f) 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 § 35e odst. 1 písm. b) vyhlášky č. 229/2008 Sb., o výrobě a distribuci léčiv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „vyhláška o výrobě a distribuci“), distributory léčivých přípravků, 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 11.06.2025,

a to pro následující léčivé přípravky:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo
0180708	JODID DRASELNÝ HAMELN 65MG TBL NOB 4	19/086/05-C
0183718	JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65MG TBL NOB 6	19/330/12-C
0183719	JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65MG TBL NOB 10	19/330/12-C
0183720	JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65MG TBL NOB 20	19/330/12-C
0186083	JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65MG TBL NOB 2	19/330/12-C
0264038	JODID DRASELNÝ SERB 65MG TBL NOB 10	19/224/22-C
0265133	JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65MG TBL NOB 4	19/330/12-C
0273447	JODID DRASELNÝ SERB 65MG TBL NOB 20	19/224/22-C

(dále také jen „předmětné léčivé přípravky“).

Požadované údaje se Ústavu poskytují elektronicky podle § 35e odst. 2 vyhlášky o výrobě a distribuci; konkrétní popis postupu je uveden na internetových stránkách Ústavu: <https://sukl.gov.cz/hlaseni/hlaseni-skladovych-zasob/>.

Odůvodnění

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 § 35e odst. 2 vyhlášky o výrobě a distribuci a podrobně je popsán na internetových stránkách Ústavu (vizte str. 1 této výzvy).

Na základě výše uvedeného Ústav vydal tuto výzvu vůči distributorům léčivých přípravků.

PharmDr. Jakub Velík, Ph.D.

vedoucí Oddělení dostupnosti a nahraditelnosti léčiv
Státního ústavu pro kontrolu léčiv