

ZVEŘEJNĚNO DNE 10.11.2025

Sp. zn. sukl1232/2025
Č. j. sukl462565/2025Vyřizuje/linka
Faukner / 785Datum
10.11.2025**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 11.11.2025, a to pro následující léčivé přípravky:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo
0168462	GILENYA 0,5MG CPS DUR 28	EU/1/11/677/005
0239423	LOGNIF 0,5MG CPS DUR 28X1 I	59/220/19-C
0244318	FINGOLIMOD ZENTIVA 0,5MG CPS DUR 28	59/274/19-C
0244588	FINGOLIMOD GLENMARK 0,5MG CPS DUR 28	59/337/19-C
0253073	FINGOLIMOD REDDY 0,5MG CPS DUR 28	59/135/21-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 léčivého přípravku na trh v České republice:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Typ oznámení	Platnost od	Datum oznámení	Předpokládaný termín obnovení	Důvod přerušení
0244588	FINGOLIMOD GLENMARK 0,5MG CPS DUR 28	59/337/19-C	Přerušení	03.11.2025	30.10.2025	20.01.2026	Výrobní důvody

(dále také jen „0244588“).

V souladu s § 33b odst. 1 zákona o léčivech Ústav posoudil a uveřejnil na svých internetových stránkách informace o nahraditelnosti 0244588 jiným léčivým přípravkem.

Ústav vyhodnotil jemu dostupné údaje následovně:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňk názvu	Podíl na trhu v procentech v rámci přípravků zde uvedených (celkem 100 %)	Nahrazující léčivé přípravky
0168462	GILENYA 0,5MG CPS DUR 28	53.24	---
0239423	LOGNIF 0,5MG CPS DUR 28X1 I	7.47	---
0244318	FINGOLIMOD ZENTIVA 0,5MG CPS DUR 28	13.42	---
0244588	FINGOLIMOD GLENMARK 0,5MG CPS DUR 28	23.82	0168462, 0239423, 0244318, 0253073
0253073	FINGOLIMOD REDDY 0,5MG CPS DUR 28	2.05	---

Ústav uvádí, že s ohledem na podíl na trhu 0244588, délku jeho 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 0244588, 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