



Praha 1. říjen 2024
Č. j.: MZDR 23056/2024-4/OLZP
Sp. zn. OLZP: S23/2024



MZDRX01T7ZWO

OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. q) 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“), a v souladu s § 171 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“)

zařazuje podle § 77c odst. 2 zákona o léčivech následující léčivý přípravek na seznam léčivých přípravků, jejichž distribuci do zahraničí mají distributoři povinnost hlásit Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv podle § 77 odst. 1 písm. q) zákona o léčivech (dále jen „Seznam“):

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0255591	LEQVIO 284MG INJ SOL ISP 1X1,5ML II	EU/1/20/1494/002	Novartis Europharm Limited, Dublin, Irsko

(dále jen „léčivý přípravek LEQVIO“).

Odůvodnění:

I.

Dne 30. 8. 2024 obdrželo Ministerstvo od Státního ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) sdělení k ohrožení dostupnosti léčivého přípravku LEQVIO ve smyslu § 77c zákona o léčivech.

Ústav ve svém sdělení, č. j. suk1219712/2024, založeném do spisu pod č. j. MZDR 23056/2024-2/OLZP uvedl, že vyhodnotil údaje ve smyslu § 77c zákona o léčivech pro léčivý přípravek LEQVIO. Současně dne 29. 8. 2024 obdrželo Ministerstvo obdobný podnět od zástupce držitele rozhodnutí o registraci společnosti Novartis s.r.o., Praha, založený do spisu pod č. j. MZDR 23056/2024-1/OLZP.

Léčivý přípravek LEQVIO je dle platného souhrnu údajů o přípravku indikován u dospělých s primární hypercholesterolemií (heterozygotní familiární a nefamiliární) nebo smíšenou dyslipidemií jako doplněk k dietním opatřením:

- v kombinaci se statinem nebo statinem v kombinaci s jinými přípravky snižujícími hladinu lipidů u pacientů neschopných dosáhnout cílů pro LDL-C při maximální tolerované dávce statinu, nebo
- samostatně nebo v kombinaci s jinými přípravky snižujícími hladinu lipidů u pacientů trpících nesnášenlivostí statinu nebo u nichž je statin kontraindikován.

Léčivý přípravek LEQVIO je aktuálně jediným registrovaným léčivým přípravkem v ATC skupině C10AX16 (jiné látky upravující hladinu lipidů; inklisiran), který je aktuálně uváděn na trh v České republice.

Ústav dále Ministerstvu předal podklady o dodávkách léčivého přípravku LEQVIO do lékáren a poskytovatelům zdravotních služeb, včetně dat o distribuci do zahraničí, a to za období od srpna 2023 do července 2024:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňk názvu	Dodávky do lékáren a zdravotnických zařízení	Dodávky zahraničním odběratelům
0255591	LEQVIO 284MG INJ SOL ISP 1X1,5ML II	8 340	155 (1,8 %)

Ústav tak na základě jemu dostupných skutečností došel k závěru, že aktuální zásoba léčivého přípravku LEQVIO již dostatečně nepokrývá aktuální potřeby pacientů v České republice. Léčivý přípravek je nenahraditelný pro poskytování zdravotních služeb a situace tak naplňuje podmínky podle § 77c odst. 1 zákona o léčivech pro zařazení léčivého přípravku na Seznam dle § 77c zákona o léčivech. Nedostatečným pokrytím potřeb pacientů bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb.

II.

Ministerstvo vyhodnotilo informace předané Ústavem a uvádí následující:

Ministerstvo bere za svá data o dodávkách do lékáren a zdravotnických zařízení v České republice a o dodávkách zahraničním odběratelům předaná Ústavem.

Podle souhrnu údajů o přípravku patří léčivý přípravek LEQVIO do farmakoterapeutické skupiny látky upravující hladinu lipidů, jiné látky upravující hladinu lipidů, ATC kód: C10AX16.

Léčivý přípravek LEQVIO je uváděn na trh v lékové formě injekční roztok (injekce).

Léčivý přípravek LEQVIO je dle platného souhrnu údajů o přípravku indikován u dospělých s primární hypercholesterolemií (heterozygotní familiární a nefamiliární) nebo smíšenou dyslipidemií jako doplněk k dietním opatřením:

- v kombinaci se statinem nebo statinem v kombinaci s jinými přípravky snižujícími hladinu lipidů u pacientů neschopných dosáhnout cílů pro LDL-C při maximální tolerované dávce statinu, nebo
- samostatně nebo v kombinaci s jinými přípravky snižujícími hladinu lipidů u pacientů trpících nesnášenlivostí statinu nebo u nichž je statin kontraindikován.

Familiární hypercholesterolemie je nejčastějším metabolickým dědičným monogenním onemocněním člověka. Vyznačuje se sníženým katabolismem částic LDL cholesterolu, které

tak ve zvýšené míře zůstávají v cirkulaci. Příčinou tohoto dědičného autozomálně dominantního (vzácně i recesivního) onemocnění je mutace v jednom ze 3 genů účastnících se vazby LDL částice na LDL receptor na povrchu jaterní buňky. Vysoká hladina LDL cholesterolu přispívá k akceleraci aterosklerotického poškození tepen. Familiární hypercholesterolemie ve většině případů probíhá bez tzv. klinických známek (arcus lipoides cornea, šlachové xantomy a xantelasmata), jejichž výskyt je vzácný. Často bývá prvním klinickým projevem onemocnění až manifestace aterosklerózy, u heterozygotů se tak obvykle stává mezi 30. a 50. rokem věku, u homozygotů však může kardiovaskulární onemocnění nastat i do 20 let věku. Familiární hypercholesterolemie je dědičné onemocnění s velmi závažnými dopady na život a zdraví svého nositele. Bez adekvátní léčby způsobuje akcelerovanou aterosklerózu, která často vede k vážné až fatální koronární ischemii v mladém věku, mnohdy do 3. decenia.

Z terapeutického hlediska tak zjevně lze považovat léčivý přípravek LEQVIO za významný pro poskytování zdravotních služeb.

Na základě výše uvedeného dospělo Ministerstvo k závěru, že zařazení léčivého přípravku LEQVIO na Seznam je nezbytným opatřením pro zajištění dostupnosti tohoto léčivého přípravku pro léčbu pacientů v České republice.

III.

Dle § 11 písm. q) zákona o léčivech platí, že „*Ministerstvo zdravotnictví v oblasti humánních léčiv vydává opatření obecné povahy podle § 77c, kterým se stanoví léčivý přípravek, při jehož nedostatku bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a s významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb, a vede seznam takových léčivých přípravků.*“

Dle § 77c odst. 1 věty třetí zákona o léčivech platí, že „*Pokud Ústav na základě vyhodnocení uvedených skutečností dojde k závěru, že aktuální zásoba předmětného léčivého přípravku nebo léčivých přípravků již dostatečně nepokrývá aktuální potřeby pacientů v České republice a nedostatkem tohoto léčivého přípravku nebo léčivých přípravků, kterým se rozumí nedostatečné pokrytí aktuálních potřeb pacientů v České republice daným léčivým přípravkem nebo léčivými přípravky, bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s přímým dopadem na ochranu zdraví obyvatelstva a významným ovlivněním poskytování zdravotních služeb, sdělí Ministerstvu zdravotnictví tuto informaci, a to včetně podkladů a informací, na jejichž základě Ústav k tomuto závěru došel.*“

Ministerstvo v souladu s § 77c odst. 2 zákona o léčivech vyhodnotilo informace předané Ústavem a rozhodlo podle § 11 písm. q) zákona o léčivech tak, že při nedostatku léčivého přípravku LEQVIO bude ohrožena dostupnost a účinnost léčby pacientů v České republice s ohledem na jeho významnost při poskytování zdravotní péče.

Na základě výše uvedeného Ministerstvo po projednání s Ústavem vydává toto opatření obecné povahy o zařazení léčivého přípravku LEQVIO na Seznam podle § 77c odst. 2 zákona o léčivech. S ohledem na skutečnost, že opatření obecné povahy je vydáváno za účelem ochrany veřejného zdraví, které je ohroženo hrozící nedostatečnou zásobou léčivého přípravku LEQVIO, což vyplývá z výše uvedeného, byla v souladu s § 173 odst. 1

věty čtvrté před středníkem správního řádu stanovena účinnost opatření obecné povahy na den následující po vyvěšení tohoto opatření.

Na základě výše uvedeného rozhodlo Ministerstvo o zařazení uvedeného léčivého přípravku na Seznam podle § 11 písm. q) a § 77c odst. 2 zákona o léčivech.

Poučení:

Proti opatření obecné povahy nelze v souladu s § 173 odst. 2 správního řádu podat opravný prostředek. Opatření obecné povahy nabývá účinnosti dnem následujícím po dni jeho vyvěšení. Do opatření obecné povahy a jeho odůvodnění může podle § 173 odst. 1 in fine správního řádu nahlédnout každý u správního orgánu, který opatření vydal.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

Mgr. Petr Davídek
vedoucí oddělení léčiv
podepsáno elektronicky

Vyvěšeno dne: 1. října 2024