



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ  
Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2

Praha, (datum uvedeno v doložce e-podpisu)

Č. j.: MZDR 24967/2024-4/OLZP

Ke sp. zn. OLZP: Z46/2023



MZDRX01TWVWF

Ministerstvo zdravotnictví České republiky jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. g) 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“), oznamuje v souladu s § 172 odst. 1 zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“), následující

n á v r h

o p a t ř e n í o b e c n é p o v a h y :

**OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY**

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. g) 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“),

rozhodlo tak, že:

dnem nabytí účinnosti tohoto opatření obecné povahy se ve smyslu § 77d odst. 4 zákona o léčivech **zrušuje** opatření obecné povahy ze dne 10. 10. 2023, č. j. MZDR 26829/2023-4/OLZP, sp. zn. OLZP: Z46/2023 (dále jen „opatření obecné povahy ze dne 10. 10. 2023“) v rozsahu léčivého přípravku:

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňk názvu | Registrační číslo | Držitel rozhodnutí<br>o registraci |
|----------|--|-------------------|------------------------------------|
| 0193695  | EYLEA<br>40MG/ML INJ SOL ISP<br>1X0,09ML | EU/1/12/797/001   | Bayer AG,<br>Leverkusen, Německo   |

(dále jen „léčivý přípravek EYLEA“),

kterým byla v souladu s § 77d odst. 3 zákona o léčivech zakázána jeho distribuce do zahraničí.

## Návrh odůvodnění:

### I.

Dne 17. 9. 2024 obdrželo Ministerstvo od Asociace evropských distributorů léčiv (dále jen „AEDL“) podnět ke zrušení opatření obecné povahy a návrh na podání informace dle § 77d odst. 6 zákona o léčivech. Tento podnět AEDL odeslal na vědomí i Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“).

Dne 14. 10. 2024 obdrželo Ministerstvo od Ústavu sdělení ke zrušení zákazu distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí č. j. sukl264303/2024, založeném do spisu pod č. j. MZDR 24967/2024-3/OLZP, týkající se dostupnosti léčivého přípravku EYLEA:

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplněk názvu | Registrační číslo | Držitel rozhodnutí<br>o registraci |
|----------|---|-------------------|------------------------------------|
| 0193695  | EYLEA<br>40MG/ML INJ SOL ISP<br>1X0,09ML  | EU/1/12/797/001   | Bayer AG,<br>Leverkusen, Německo   |

AEDL ve svém podnětu mimo jiné uvádí: „Ačkoli přijetí Opatření respektujeme a žádným způsobem nerozporem jeho důvodnost, vhodnost či přiměřenost, domníváme se, že díky tomu, že od vydání opatření uplynula dostatečně dlouhá doba a situace na trhu se stabilizovala natolik, že v dnešní době již není nutné, aby Opatření bylo nadále účinné. Během cca 11 měsíců od vydání Opatření se podmínky trhu změnilly natolik, že by nyní podmínky pro přijetí Opatření ve smyslu § 77d odst. 3 zákona o léčivech nebyly naplněny.“

S ohledem na výše uvedený podnět AEDL Ústav ověřil, zda přetrvávají důvody pro další trvání opatření obecné povahy ohledně omezení distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí. Ústav oslovil zástupce držitele rozhodnutí o registraci, společnost Bayer s.r.o., Praha, s žádostí o informace týkající se aktuální dostupnosti léčivého přípravku EYLEA na trhu v České republice. Držitel rozhodnutí o registraci poskytl Ústavu přehled o stavu zásob ke dni 11. 10. 2024:

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplněk názvu | Stav<br>zásob | Stav zásob v měsících dle<br>průměrných dodávek |
|----------|---|---------------|---|
| 0193695  | EYLEA<br>40MG/ML INJ SOL ISP<br>1X0,09ML  | 15 795        | 4,5   |

Ústav došel k závěru, že již nepřetrvávají důvody pro další trvání opatření obecné povahy ohledně omezení distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí, neboť v následujícím tříměsíčním období Ústav neočekává nedostatek tohoto léčivého přípravku a z tohoto důvodu doporučuje zrušení zákazu jeho distribuce do zahraničí.

### II.

#### Ministerstvo vyhodnotilo informace předané Ústavem a uvádí následující:

Dne 19. 9. 2023 byla předběžným opatřením obecné povahy ze dne 18. 9. 2023, č. j. MZDR 26829/2023-2/OLZP, sp. zn. OLZP Z46/2023 (dále jen „předběžné opatření obecné povahy ze dne 18. 9. 2023“), zakázána distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí.

Dne 11. 10. 2023 bylo předběžné opatření obecné povahy ze dne 18. 9. 2023 zrušeno opatřením obecné povahy ze dne 10. 10. 2023, které současně nadále zakazovalo distribuci léčivého přípravku EYLEA do zahraničí.

Dle § 11 písm. g) zákona o léčivech platí, že „*Ministerstvo zdravotnictví v oblasti humánních léčiv vydává opatření obecné povahy podle § 77d, kterým omezuje nebo zakazuje distribuci léčivého přípravku do zahraničí.*“

Dle § 77d odst. 4 zákona o léčivech platí, že: „*Ministerstvo zdravotnictví neprodleně zruší opatření obecné povahy, pominou-li důvody jeho vydání.*“

Ministerstvo v souladu s § 77d odst. 4 zákona o léčivech vyhodnotilo informace předané Ústavem a dospělo k závěru, že podmínky zákazu distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí stanovené v § 77d odst. 3 písm. b) a c) zákona o léčivech již nadále nepřetrvávají, neboť množství léčivého přípravku EYLEA na trhu v České republice pokrývá potřeby pacientů v takovém rozsahu, že s velkou pravděpodobností by případná distribuce tohoto léčivého přípravku do zahraničí neměla vést k nedostatku tohoto léčivého přípravku v následujícím tříměsíčním období a zákaz distribuce léčivého přípravku EYLEA do zahraničí tak již není vhodným a přiměřeným opatřením ve vztahu k zásadě volného pohybu zboží na vnitřním trhu Evropské unie, neboť veřejný zájem na zajištění dostupnosti léčivých přípravků je v současnosti naplněn.

Na základě výše uvedeného Ministerstvo po projednání s Ústavem vydává toto opatření obecné povahy, kterým zrušuje opatření obecné povahy ze dne 10. 10. 2023.

### **Návrh 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 jeho zveřejnění ve smyslu § 25 odst. 2 správního řádu, tj. 16. dnem ode dne vyvěšení opatření obecné povahy na úřední desku Ministerstva. Do opatření obecné povahy a jeho odůvodnění může podle § 173 odst. 1 in fine správního řádu nahlédnout každý u správního orgánu, který opatření vydal.

### **Poučení:**

Podle § 172 odst. 4 správního řádu může k tomuto návrhu opatření obecné povahy podat připomínky kdokoli, jehož práva, povinnosti nebo zájmy mohou být opatřením obecné povahy přímo dotčeny. Připomínky by měly splňovat náležitosti podání, na které se užije § 37 správního řádu v souladu s § 174 odst. 1 správního řádu přiměřeně. Lhůta pro uplatnění připomínek činí podle § 77c odst. 3 písm. b) zákona o léčivech 5 dnů ode dne zveřejnění návrhu opatření obecné povahy. Připomínky se podávají k Ministerstvu zdravotnictví, odboru léčiv a zdravotnických prostředků, Palackého nám. 4, 128 00 Praha 2.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

**Mgr. Petr Davídek**  
vedoucí oddělení léčiv  
*podepsáno elektronicky*

Vyvěšeno dne: 14. listopadu 2024