



Praha, (datum uvedeno v doložce e-podpisu)

Č. j.: MZDR 2503/2026-5/OLZP

Ke sp. zn. OLZP: Z12/2022



MZDRX0200XT6

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 11. 10. 2022, č. j. MZDR 27311/2022-4/OLZP, sp. zn. OLZP: Z12/2022 (dále jen „opatření obecné povahy ze dne 11. 10. 2022“) v rozsahu léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplněk názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0186147	NEOFOLLIN 5MG/ML INJ SOL 5X1ML	56/461/69-S/C	BB Pharma a.s., Praha, Česká republika

(dále jen „léčivý přípravek NEOFOLLIN“),

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

Odůvodnění:

I.

Dne 27. 1. 2026 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 12. 2. 2026 obdrželo Ministerstvo od Ústavu sdělení ke zrušení zákazu distribuce léčivého přípravku NEOFOLLIN do zahraničí č. j. suk167927/2026, založeném do spisu pod č. j. MZDR 2503/2026-3/OLZP, týkající se dostupnosti léčivého přípravku NEOFOLLIN:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplněk názvu	Registrační číslo	Držitel rozhodnutí o registraci
0186147	NEOFOLLIN 5MG/ML INJ SOL 5X1ML	56/461/69-S/C	BB Pharma a.s., Praha, Česká republika

AEDL ve svém podnětu mimo jiné uvádí: „Ačkoli přijetí Opatření respektujeme a žádným způsobem nerozporujeme jeho důvodnost, vhodnost či přiměřenost, domníváme se, že díky tomu, že od vydání Opatření uplynulo téměř 3,5 roku a zároveň se situace na trhu stabilizovala, již není nutné, aby Opatření bylo nadále účinné. Během výše uvedené doby od vydání Opatření se podmínky trhu změnila 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 NEOFOLLIN do zahraničí. Ústav oslovil držitele rozhodnutí o registraci, společnost BB Pharma a.s., Praha (dále jen „držitel rozhodnutí o registraci“), s žádostí o informace týkající se aktuální dostupnosti léčivého přípravku NEOFOLLIN na trhu v České republice. Držitele rozhodnutí o registraci poskytl Ústavu přehled o stavu zásob ke dni 11. 2. 2026:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplněk názvu	Stav zásob	Stav zásob v měsících dle průměrných dodávek
0186147	NEOFOLLIN 5MG/ML INJ SOL 5X1ML	2 000	2,3

Ústav k výše uvedenému dodal, že dle držitele rozhodnutí o registraci jsou následující dodávky plánovány každý měsíc v počtu 1 000 balení, což představuje zásobu na přibližně 1,2 měsíce.

Ústav tak došel k závěru, že již nepřetrvávají důvody pro další trvání opatření obecné povahy ohledně omezení distribuce léčivého přípravku NEOFOLLIN 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 20. 9. 2022 byla předběžným opatřením obecné povahy ze dne 19. 9. 2022, č. j. MZDR 27311/2022-2/OLZP, sp. zn. OLZP Z12/2022 (dále jen „předběžné opatření obecné povahy ze dne 19. 9. 2022“), zakázána distribuce léčivého přípravku NEOFOLLIN do zahraničí.

Dne 12. 10. 2022 bylo předběžné opatření obecné povahy ze dne 19. 9. 2022 zrušeno opatřením obecné povahy ze dne 11. 10. 2022, které současně nadále zakazovalo distribuci léčivého přípravku NEOFOLLIN 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 NEOFOLLIN do zahraničí stanovené v § 77d odst. 3 písm. b) a c) zákona o léčivech již nadále nepřetrvávají, neboť množství léčivého přípravku NEOFOLLIN 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 NEOFOLLIN 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 11. 10. 2022.

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.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

Mgr. Stanislav Verosta
vedoucí oddělení léčiv
podepsáno elektronicky

Vyvěšeno dne: 15. dubna 2026