



Vyvěšeno dne: 16.02.2026

## OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY

Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) jako příslušný správní orgán podle § 13 odst. 2 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“), ve spojení s § 33c větou třetí zákona o léčivech a v souladu s § 171 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“)

### I.

podle § 33c věty třetí zákona o léčivech **zrušuje** opatření obecné povahy ze dne 13.12.2024, sp. zn. sukl324572/2024, č.j. SUKL324572/2024, kterým označil následující léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“:

Tabulka 1

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňk názvu | Registrační číslo | Označení příznakem „omezená dostupnost“ |
|----------|------------------------------------------|-------------------|-----------------------------------------|
| 0168104  | IFIRMACOMBI<br>300MG/12,5MG TBL FLM 28   | EU/1/11/673/010   | podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech   |
| 0247190  | CONVERIDE<br>300MG/12,5MG TBL FLM 30 II  | 58/257/14-C       | podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech   |

(samostatně dále také jen „0168104“, „0247190“, nebo společně dále také jen „předmětné léčivé přípravky“),

(dále jen „opatření obecné povahy č. j. SUKL324572/2024“).

### II.

v souladu s § 33c větou třetí zákona o léčivech nabývá toto opatření obecné povahy účinnosti dne 18.02.2026; předmětné léčivé přípravky tak budou označeny příznakem „omezená dostupnost“ do dne 17.02.2026.

### Odůvodnění:

Dne 13.12.2024 Ústav vydal opatření obecné povahy, sp. zn. sukl324572/2024, č. j. SUKL324572/2024, kterým označil předmětné léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“.

Ústav obdržel následující oznámení o obnovení uvádění předmětných léčivých přípravků na trh v České republice:

Tabulka 2

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňek názvu | Registrační číslo | Typ oznámení | Platnost od | Datum oznámení |
|----------|-------------------------------------------|-------------------|--------------|-------------|----------------|
| 0168104  | IFIRMACOMBI<br>300MG/12,5MG TBL FLM 28    | EU/1/11/673/010   | Obnovení     | 11.03.2025  | 11.03.2025     |
| 0247190  | CONVERIDE<br>300MG/12,5MG TBL FLM 30 II   | 58/257/14-C       | Obnovení     | 13.12.2024  | 08.01.2025     |

Dále Ústav vyhodnotil údaje o aktuálním množství léčivých přípravků uvedených v Tabulce 1 u distributorů a u provozovatelů oprávněných k výdeji podle § 82 odst. 2 zákona o léčivech, které obdržel na základě údajů poskytnutých podle § 77 odst. 1 písm. f) věty čtvrté a § 82 odst. 3 písm. d) věty čtvrté zákona o léčivech:

Tabulka 3

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňek názvu | Podíl na trhu v procentech v rámci<br>přípravků zde uvedených (celkem 100 %) | Odhad pokrytí potřeb v měsících |
|----------|-------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|
| 0168104  | IFIRMACOMBI<br>300MG/12,5MG TBL FLM 28    | 73.28                                                                        | 2.54                            |
| 0247190  | CONVERIDE<br>300MG/12,5MG TBL FLM 30 II   | 26.72                                                                        | 9.13                            |

Ústav zpracoval a vyhodnotil poskytnuté údaje a dospěl k závěru, že v současnosti je na trhu v České republice dostatečné množství předmětných léčivých přípravků, neboť aktuální stav zásob dostatečně pokrývá potřeby pacientů a pominul tak důvod, pro který bylo vydáno opatření obecné povahy, kterým Ústav označil předmětné léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“ podle § 33b zákona o léčivech.

Podle § 33c věty druhé zákona o léčivech platí, že „Ústav opatření obecné povahy vydané podle věty první zruší, pominou-li důvody pro jeho vydání, postupem podle vět první a druhé obdobně.“

Ústav závěrem konstatuje, že již nejsou naplněny podmínky pro další účinnost opatření obecné povahy č. j. SUKL324572/2024, a proto jej tímto opatřením obecné povahy v souladu s § 33c větou třetí zákona o léčivech zrušuje.

Ústav stanovil podle § 33c věty druhé zákona o léčivech, že toto opatření obecné povahy nabývá účinnosti 18.02.2026, a to s ohledem na skutečnost, že další trvání doby účinnosti opatření obecné povahy č. j. SUKL324572/2024 by nebylo přiměřené vůči jeho adresátům a nenaplněovalo by smysl a účel, pro který bylo vydáno.

Na základě výše uvedeného bylo rozhodnuto tak, jak je uvedeno ve výroku tohoto opatření obecné povahy.

**Poučení:**

Podle § 173 odst. 2 správního řádu nelze proti opatření obecné povahy podat opravný prostředek.

OTISK ÚŘEDNÍHO RAZÍTKA

**PharmDr. Jakub Velík, Ph.D.**  
ředitel Odboru dostupnosti léčiv  
Státního ústavu pro kontrolu léčiv