



Vyvěšeno dne: 04.05.2026

## 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 26.03.2026, sp. zn. sukls123795/2026, č.j. SUKL123795/2026, kterým označil následující léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“:

Tabulka 1

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňk názvu               | Registrační číslo | Označení příznakem „omezená dostupnost“ |
|----------|--|-------------------|---|
| 0220835  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 28  | 31/002/17-C       | podle § 33b odst. 3 zákona o léčivech   |
| 0220836  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 30  | 31/002/17-C       | podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech   |
| 0220838  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 98  | 31/002/17-C       | podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech   |
| 0220839  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 100 | 31/002/17-C       | podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech   |

(samostatně dále také jen „0220835“, „0220836“, „0220838“, „0220839“, nebo společně dále také jen „předmětné léčivé přípravky“),

(dále jen „opatření obecné povahy č. j. SUKL123795/2026“).

### II.

v souladu s § 33c větou třetí zákona o léčivech nabývá toto opatření obecné povahy účinnosti dne 06.05.2026; předmětné léčivé přípravky tak budou označeny příznakem „omezená dostupnost“ do dne 05.05.2026.

### Odůvodnění:

Dne 26.03.2026 Ústav vydal opatření obecné povahy, sp. zn. sukls123795/2026, č. j. SUKL123795/2026, kterým označil předmětné léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“.

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

Tabulka 2

| Kód SÚKL | Název léčivého přípravku<br>Doplňek názvu             | Registrační číslo | Typ<br>oznámení | Platnost od | Datum<br>oznámení |
|----------|---|-------------------|-----------------|-------------|-------------------|
| 0220835  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 28 | 31/002/17-C       | Obnovení        | 20.03.2026  | 24.03.2026        |
| 0220838  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 98 | 31/002/17-C       | Obnovení        | 20.03.2026  | 27.03.2026        |

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 |
|----------|--|--|---------------------------------|
| 0220835  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 28  | 9.51   | 18.60                           |
| 0220836  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 30  | 3.12   | 0.13                            |
| 0220838  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 98  | 72.27  | 6.66                            |
| 0220839  | EZETIMIBE/SIMVASTATIN TEVA CR<br>10MG/10MG TBL NOB 100 | 15.11  | 0.00                            |

Ústav zpracoval a vyhodnotil poskytnuté údaje a dospěl k závěru, že v současnosti je na trhu v České republice dostatečné množství předmětných léčivých přípravků, jejichž celkový stav zásob Ústav odhaduje na 6,61 měsíce, proto dostatečně pokrývá potřeby pacientů. 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. SUKL123795/2026, 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 06.05.2026, a to s ohledem na skutečnost, že další trvání doby účinnosti opatření obecné povahy č. j. SUKL123795/2026 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