



Vyvěšeno dne: 08.07.2026

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 30.12.2025, sp. zn. suklS540565/2025, č.j. SUKL540565/2025, kterým označil následující léčivé přípravky příznakem „omezená dostupnost“:

Tabulka 1

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku Doplňek názvu	Registrační číslo	Označení příznakem „omezená dostupnost“
0024974	OLWEXYA 75MG CPS PRO 30	30/195/07-C	podle § 33b odst. 3 zákona o léčivech
0120369	VELAXIN 75MG CPS PRO 28	30/515/07-C	podle § 33b odst. 3 zákona o léčivech
0246027	ARGOFAN 75MG TBL PRO 30(2X15)	30/337/06-C	podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech
0262475	EFFECTIN ER 75MG CPS PRO 28 II	30/686/99-C	podle § 33b odst. 3 zákona o léčivech
0279206	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 30	30/430/08-C	podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech
0279214	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 90	30/430/08-C	podle § 33b odst. 2 zákona o léčivech

(samostatně dále také jen „0024974“, „0120369“, „0246027“, „0262475“, „0279206“, „0279214“, nebo společně dále také jen „předmětné léčivé přípravky“),

(dále jen „opatření obecné povahy č. j. SUKL540565/2025“).

II.

v souladu s § 33c větou třetí zákona o léčivech nabývá toto opatření obecné povahy účinnosti dne 10.07.2026; předmětné léčivé přípravky tak budou označeny příznakem „omezená dostupnost“ do dne 09.07.2026.

Odůvodnění:

Dne 30.12.2025 Ústav vydal opatření obecné povahy, sp. zn. sukl540565/2025, č. j. SUKL540565/2025, 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 Doplňk názvu	Registrační číslo	Typ oznámení	Platnost od	Datum oznámení
0024974	OLWEXYA 75MG CPS PRO 30	30/195/07-C	Zahájení	10.12.2024	10.12.2024
0120369	VELAXIN 75MG CPS PRO 28	30/515/07-C	Obnovení	25.09.2025	25.09.2025
0246027	ARGOFAN 75MG TBL PRO 30(2X15)	30/337/06-C	Obnovení	19.06.2026	26.06.2026
0262475	EFFECTIN ER 75MG CPS PRO 28 II	30/686/99-C	Obnovení	21.05.2025	16.05.2025
0279206	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 30	30/430/08-C	Obnovení	21.04.2026	16.04.2026
0279214	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 90	30/430/08-C	Obnovení	16.04.2026	16.04.2026

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 Doplňk názvu	Podíl na trhu v procentech v rámci přípravků zde uvedených (celkem 100 %)	Odhad pokrytí potřeb v měsících
0024974	OLWEXYA 75MG CPS PRO 30	14.13	2.10
0120369	VELAXIN 75MG CPS PRO 28	28.69	1.66
0246027	ARGOFAN 75MG TBL PRO 30(2X15)	34.96	5.43
0262475	EFFECTIN ER 75MG CPS PRO 28 II	0.97	2.29
0279206	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 30	11.59	1.69
0279214	VENLAFAXIN VIATRIS 75MG CPS PRO 90	9.65	3.99

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 3,27 měsíce, proto dostatečně pokrývá potřeby pacientů. Pominul tak důvod, pro který byla vydána opatření obecné povahy, kterými 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. SUKL540565/2025, 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 10.07.2026, a to s ohledem na skutečnost, že další trvání doby účinnosti opatření obecné povahy č. j. SUKL540565/2025 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