

Povolení číslo: 551/2024/RDI

ROZHODNUTÍ o změně povolení k distribuci

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně (dále jen ÚSKVBL) jako příslušný správní orgán dle článku 100 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2019/6 o veterinárních léčivých přípravcích (dále jen Nařízení), § 16, odst. 2, písm. a), bod 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (dále jen zákon č. 378/2007 Sb., o léčivech) **vydává** podle článku 99 a 100 Nařízení, § 76 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech toto

POVOLENÍ

k velkoobchodní distribuci veterinárních léčivých přípravků

v tomto rozsahu a za těchto podmínek:

1. Provozovatel: **PHARMOS, a.s.**

IČ: 190 10 290

2. Sídlo provozovatele:

Těšínská 1349/296, Radvanice, 716 00 Ostrava

3. Povolení k distribuci se uděluje na provozní prostory a zařízení užívané firmou v den inspekce na adrese:

Slánská 547, 273 41 Brandýsek

Těšínská 1349/296, 716 00 Ostrava

Kladská 1192/65a, 500 03 Hradec Králové

Hudcova 72, 621 00 Brno

Vožická 605, 390 02 Tábor

4. Kvalifikovanou osobou podle článku 101, odst. 3 Nařízení, § 76, odst. 1, písm. b) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech je:

PharmDr. Jiří Sova

Ing. Eva Tůmová

Mgr. Jana Benešová

místo distribuce Brandýsek, Ostrava, Hradec Králové, Brno, Tábor

PharmDr. Jiří Korta

Mgr. Michal Kočík

místo distribuce Ostrava

místo distribuce Brandýsek

5. Rozsah povolené činnosti v oblasti distribuce veterinárních léčiv:

Distribuce veterinárních léčivých přípravků ve smyslu Nařízení, zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech v rozsahu:

- **veterinární léčivé přípravky – jiné než vyžadující manipulaci při nízkých teplotách**
- **veterinární léčivé přípravky chladového řetězce (vyžadující manipulaci při nízkých teplotách)**
- **léčivé látky a pomocné látky**

6. Distributor je povinen dodržovat příslušná ustanovení Nařízení a prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/1248 o opatřeních pro správnou distribuční praxi veterinárních léčivých přípravků (dále jen prováděcí nařízení), zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a vyhlášky č. 229/2008 Sb., o výrobě a distribuci léčiv (dále jen prováděcí vyhláška) a pokyny stanovené ÚSKVBL dle § 77, odst. 1, písm. g) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech.
7. Držitel povolení je povinen ÚSKVBL umožnit vykonávat úřední dohled podle článku 123 Nařízení, § 16, odst. 2, písm. e) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a dbát uložených opatření podle § 16, odst. 2, písm. c) a d) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech.
8. Povolení je uděleno na dobu neurčitou. Může být pozastaveno nebo zrušeno podle článku 100, odst. 3 Nařízení, § 76, odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech. Původní Povolení k distribuci veterinárních léčiv vydané ÚSKVBL dne 2. 4. 2024 s Reg. č.: 546/2024/RDI pozbývá platnosti dnem nabytí účinnosti tohoto Povolení.
9. Distributor je oprávněn provozovat činnost pouze se zařízením a v prostorách schválených inspekční skupinou při inspekci dne 14. 7. 2020, 28. 4. 2022, 20. 4. 2022, 30. 3. 2022 a 5. 3. 2024, při trvalém dodržování stavu, popsáném v dotazníku D1 ze dne 1. 6. 2017.
10. K distribuci omamných a psychotropních látek a veterinárních léčiv s jejich obsahem je nutné zvláštní povolení Ministerstva zdravotnictví České republiky v souladu se zákonem č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

Odůvodnění:

Na základě *Rozhodnutí o změně povolení k distribuci veterinárních léčiv* vydaném ÚSKVBL dne 2. 4. 2024 s Reg. č.: 546/2024/RDI, *žádosti o změnu* doručené ÚSKVBL dne 22. 7. 2024, spisová značka ÚSKVBL/9793/2024/POD podané podle článku 100 Nařízení, § 76, odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a prováděcí vyhlášky, *zaplacení* správního poplatku podle zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších změn (položka 99), *provedení náhrady výdajů* podle § 112 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech dne 22. 7. 2024, *předložené dokumentace* dokládající dodržování zásad správné distribuční praxe ve smyslu Nařízení a prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/1248 o opatřeních pro správnou distribuční praxi veterinárních léčivých přípravků, zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a prováděcí vyhlášky, shledal ÚSKVBL, že žadatel splnil požadavky na distribuci stanovené Nařízením a prováděcím nařízením Komise (EU) 2021/1248 o opatřeních pro správnou distribuční praxi veterinárních léčivých přípravků, zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a prováděcí vyhláškou, a vydal toto povolení k distribuci veterinárních léčiv se zapracováním požadované změny.

Poučení o odvolání:

Proti tomuto rozhodnutí lze podat odvolání do 15 dnů ode dne doručení rozhodnutí ke Státní veterinární správě ČR, a to prostřednictvím ÚSKVBL.

V Brně dne: 01. 08. 2024

MVDr. Jiří Bureš
vedoucí služebního úřadu