

Povolení číslo: 563/2025/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**

**Ing. Silvie Zelinová**

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

**PharmDr. Jiří Korta**

**Mgr. Radek Pokorný**

**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 1. 8. 2024 s Reg. č.: 551/2024/RDI pozbývá platnosti dnem nabytí účinnosti tohoto Povolení.
9. Distributor je oprávněn provozovat činnost pouze se zařízeními a v prostorách schválených inspekční skupinou při inspekci dne 3. 6. 2025 (DC Brandýsek), 28. 4. 2022 (DC Ostrava), 19. 2. 2025 (DC Hradec Králové), 30. 3. 2022 (DC Brno) a 5. 3. 2024 (DC Tábor), při trvalém dodržování stavu, popsaném v dotazníku D1 ze dne 27. 5. 2025.
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 1. 8. 2024 s Reg. č.: 551/2024/RDI,  
*žádosti o změnu* doručené ÚSKVBL dne 22. 5. 2025, spisová značka ÚSKVBL/7186/2025/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. 5. 2025,  
*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,  
*výsledku inspekce* provedené dne 3. 6. 2025, podle ustanovení Nařízení a prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/1248 o opatřeních pro správnou distribuční praxi veterinárních léčivých přípravků, prováděcí vyhlášky a zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech,  
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: 20. 6. 2025

MVDr. Jiří Bureš  
vedoucí služebního úřadu