



Praha 23. září 2022

Č. j.: MZDR 26854/2022-3/OVZ



MZDRX01LOVSN

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví České republiky (dále jen „Ministerstvo“) jako příslušný správní orgán podle § 11 písm. o) 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“), rozhodlo o tomto opatření:

I.

V zájmu ochrany veřejného zdraví v souvislosti s probíhající celosvětovou pandemií covid-19, způsobenou šířením viru SARS-CoV-2, za účelem zajištění vakcinace populace České republiky Ministerstvo v souladu s § 8 odst. 6 zákona o léčivech

dočasně povoluje

- 1) za účelem zajištění jejich přepravy při poskytování mezi lékárnami v množství menším než obsahuje jedno balení, a to za současného dodržení ostatních podmínek registrace narušení celistvosti balení léčivých přípravků:
 - COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X0,45ML, kód SÚKL: 0250256, registrační číslo: EU/1/20/1528/001, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0255258, registrační číslo: EU/1/20/1528/003, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0255257, registrační číslo: EU/1/20/1528/002, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X1,3ML, kód SÚKL: 0255302, registrační číslo: EU/1/20/1528/005, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 10X1,3ML, kód SÚKL: 0255301, registrační číslo: EU/1/20/1528/004, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo
 - COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268178, registrační číslo: EU/1/20/1528/006, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

- COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268179, registrační číslo: EU/1/20/1528/007, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268186, registrační číslo: EU/1/20/1528/008, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
 - COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268187, registrační číslo: EU/1/20/1528/009, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- (společně dále také jen „léčivý přípravek COMIRNATY“);

2) narušení celistvosti balení léčivých přípravků:

- COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X0,45ML, kód SÚKL: 0250256, registrační číslo: EU/1/20/1528/001, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0255258, registrační číslo: EU/1/20/1528/003, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0255257, registrační číslo: EU/1/20/1528/002, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X1,3ML, kód SÚKL: 0255302, registrační číslo: EU/1/20/1528/005, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 10X1,3ML, kód SÚKL: 0255301, registrační číslo: EU/1/20/1528/004, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268178, registrační číslo: EU/1/20/1528/006, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268179, registrační číslo: EU/1/20/1528/007, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268186, registrační číslo: EU/1/20/1528/008, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268187, registrační číslo: EU/1/20/1528/009, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,
- SPIKEVAX 0,2MG/ML INJ DIS 10X5ML, kód SÚKL: 0250303, registrační číslo: EU/1/20/1507/001, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko,

- SPIKEVAX 0,1MG/ML INJ DIS 10X2,5ML, kód SÚKL: 0268857, registrační číslo: EU/1/20/1507/002, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko
- SPIKEVAX 50MCG/ML INJ DIS 10X0,5ML, kód SÚKL: 0268858, registrační číslo: EU/1/20/1507/003, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko
- SPIKEVAX BIVALENT ORIGINAL/OMICRON BA.1 (50MCG/50MCG)/ML INJ DIS 10X5ML, kód SÚKL: 0268176, registrační číslo: EU/1/20/1507/004, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko,
- SPIKEVAX BIVALENT ORIGINAL/OMICRON BA.1 (50MCG/50MCG)/ML INJ DIS 10X2,5ML, kód SÚKL: 0268177, registrační číslo: EU/1/20/1507/005, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko
- VAXZEVRIA 2,5X10⁸INF.U/0,5ML INJ SUS 10X4ML, kód SÚKL: 0250387, registrační číslo: EU/1/21/1529/001, držitel rozhodnutí o registraci: AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko,
- VAXZEVRIA 2,5X10⁸INF.U/0,5ML INJ SUS 10X5ML, kód SÚKL: 0250388, registrační číslo: EU/1/21/1529/002, držitel rozhodnutí o registraci: AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko,
- JCOVDEN 8,92LOG10INF.U/0,5ML INJ SUS 10X2,5ML, kód SÚKL: 0250450, registrační číslo: EU/1/20/1525/001, držitel rozhodnutí o registraci: Janssen-Cilag International N.V., Beerse, Belgie, a
- JCOVDEN 8,92LOG10INF.U/0,5ML INJ SUS 20X2,5ML, kód SÚKL: 0255009, registrační číslo: EU/1/20/1525/002, držitel rozhodnutí o registraci: Janssen-Cilag International N.V., Beerse, Belgie,
- NUVOXOVID INJ DIS 10X5ML, kód SÚKL: 0255411, registrační číslo: EU/1/21/1618/001, držitel rozhodnutí o registraci: Novavax CZ, Jevany, Česká republika

(společně dále jen „předmětné léčivé přípravky“)

společností Avenier a.s., se sídlem Bidláky 837/20, Štýřice, 639 00 Brno, IČO: 262 60 654 (dále jen „distributor“), za účelem zajištění jejich distribuce distributorem předmětných léčivých přípravků v množství menším, než obsahují jednotlivá balení, a to za současného dodržení ostatních podmínek registrace a správné distribuční praxe. V případě narušení celistvosti balení distributor přiměřeně označí náhradní vnější obal údaji uvedenými v příloze III písm. A (OZNAČENÍ NA OBALU, ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU) souhrnně údajů o přípravku předmětných léčivých přípravků.

II.

Tímto opatřením se zrušuje a nahrazuje opatření ze dne 10. 6. 2022, č. j. MZDR 17418/2022-3/OVZ, opatření ze dne 7. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-2/OVZ, a opatření ze dne 15. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-5/OVZ

III.

Toto opatření nabývá účinnosti dnem jeho vyvěšení na úřední desce Ministerstva a pozbývá účinnosti uplynutím 12 měsíců od nabytí účinnosti tohoto opatření.

Odůvodnění:

I.

Toto opatření navazuje na předchozí opatření ze dne 29. 3. 2021, č. j. MZDR 2364/2021-5/OLZP, opatření ze dne 29. 4. 2021, č. j. MZDR 17751/2021-3/OLZP, opatření ze dne 9. 8. 2021, č. j. MZDR 2364/2021-6/OLZP, opatření ze dne 21. 10. 2021, č. j. MZDR 2364/2021-9/OLZP, opatření ze dne 10. 12. 2021, č. j. MZDR 2364/2021-10/OLZP, opatření ze dne 14. 2. 2022, č. j. MZDR 4756/2022-3/OVZ, opatření ze dne 10. 6. 2022, č. j. MZDR 17418/2022-3/OVZ, opatření ze dne 7. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-2/OVZ a opatření ze dne 15. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-5/OVZ, kterými Ministerstvo povolilo narušení celistvosti balení předmětných léčivých přípravků, za účelem zajištění jejich přepravy v množství menším, než obsahuje jedno balení.

Dne 15. 9. 2022 požádalo Ministerstvo Státní ústav pro kontrolu léčiv o odborné stanovisko ke svému záměru dočasně povolit narušení celistvosti balení předmětných léčivých přípravků.

Dne 20. 9. 2022 obdrželo Ministerstvo odborné stanovisko Státního ústavu pro kontrolu léčiv, ve kterém uvedl následující:

„Na základě žádosti Ministerstva zdravotnictví ze dne 15.9.2022 vydává Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) jako správní orgán příslušný dle § 13 odst. 2 písm. a) bod 6. 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“) v souladu s § 8 odst. 6 tohoto zákona a v souladu s částí čtvrtou zákona č. 500/2004 Sb., správní řád ve znění pozdějších předpisů, následující odborné stanovisko Ústavu k zamýšlenému opatření, kterým by Ministerstvo zdravotnictví dočasně povolilo narušit celistvost balení léčivých přípravků:

COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268186, registrační číslo: EU/1/20/1528/008, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.4-5 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268187, registrační číslo: EU/1/20/1528/009, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

distributorovi, společnosti Avenier a.s., který vzešel z otevřeného zadávacího řízení vyhlášeného zdravotními pojišťovnami ve smyslu zákona č. 569/2020 Sb., o distribuci léčivých přípravků obsahujících očkovací látku pro očkování proti onemocnění COVID-19, o náhradě újmy způsobené očkovaným osobám těmito léčivými přípravky a o změně zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

Umožnění narušení celistvosti balení Ústav doporučuje, jelikož je nezbytným doplňkovým opatřením pro plošné pokrytí poptávky, a také proto, aby se předcházelo proexspirování těchto balení z důvodu jejich nevyužití ve stanovené době použitelnosti.

Jako opatření k předcházení záměny předmětných léčivých přípravků s jinými léčivými přípravky a k zajištění předání základních informací i prostřednictvím náhradního obalu

předmětných léčivých přípravků je distributorovi nutno uložit povinnost v případě narušení celistvosti balení a distribuce předmětných léčivých přípravků v množství menším, než obsahují jednotlivá balení, označit náhradní vnější obal přiměřeně údaji uvedenými v příloze III písm. A (OZNAČENÍ NA OBALU, ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU) souhrnů údajů o přípravku předmětných léčivých přípravků.

Nezbytnou podmínkou pro distribuci léčivých přípravků v náhradních obalech v množství menším, než obsahují jednotlivá balení, musí být jejich uchovávání a přeprava v souladu s podmínkami uvedenými v souhrnu údajů o přípravku předmětných léčivých přípravků, jakož i dodržení ostatních podmínek jejich registrace a zásad správné distribuční praxe.

Rovněž Ústav doporučuje povolit narušení celistvosti balení u těchto léčivých přípravků za účelem zajištění jejich přepravy při poskytování mezi lékárnami v množství menším, než obsahuje jedno balení, a to za současného dodržení ostatních podmínek registrace.

Ústav doporučuje, aby výše uvedené léčivé přípravky bylo možno s ohledem na velké množství v balení v lékárnách poskytovat a odebírat mezi lékárnami ve smyslu § 82 odst. 4 zákona o léčivech nebo výdeje poskytovatelům zdravotních služeb. K zajištění efektivního poskytování a odebírání předmětných léčivých přípravků mezi lékárnami je umožnění narušení celistvosti balení nezbytným doplňkovým opatřením pro plošné pokrytí poptávky, a také proto, aby se předcházelo proexspirování těchto balení z důvodu jejich nevyužití ve stanovené době použitelnosti.

Nezbytnou podmínkou pro poskytování a odebírání léčivých přípravků mezi lékárnami, musí být jejich uchovávání a přeprava v souladu s podmínkami uvedenými v souhrnu údajů o přípravku předmětných léčivých přípravků, jakož i dodržení ostatních podmínek jejich registrace a zásad správné lékárenské praxe.

Za stejných výše uvedených podmínek Ústav doporučuje povolit narušení celistvosti balení distributorovi a rovněž za účelem zajištění jejich přepravy při poskytování mezi lékárnami v množství menším, než obsahuje jedno balení, a to za současného dodržení ostatních podmínek registrace a dodržení zásad správné distribuční respektive správné lékárenské praxe i u následujících léčivých přípravků:

COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X0,45ML, kód SÚKL: 0250256, registrační číslo: EU/1/20/1528/001, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0255258, registrační číslo: EU/1/20/1528/003, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY 30MCG/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0255257, registrační číslo: EU/1/20/1528/002, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 195X1,3ML, kód SÚKL: 0255302, registrační číslo: EU/1/20/1528/005, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY 10MCG/DÁV INJ CNC DIS 10X1,3ML, kód SÚKL: 0255301, registrační číslo: EU/1/20/1528/004, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

SPIKEVAX 0,2MG/ML INJ DIS 10X5ML, kód SÚKL: 0250303, registrační číslo: EU/1/20/1507/001, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko,

VAXZEVRIA 2,5X10⁸INF.U/0,5ML INJ SUS 10X4ML, kód SÚKL: 0250387, registrační číslo: EU/1/21/1529/001, držitel rozhodnutí o registraci: AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko,

VAXZEVRIA 2,5X10⁸INF.U/0,5ML INJ SUS 10X5ML, kód SÚKL: 0250388, registrační číslo: EU/1/21/1529/002, držitel rozhodnutí o registraci: AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko,

COVID-19 VACCINE JANSSEN 8,92LOG10INF.U/0,5ML INJ SUS 10X2,5ML, kód SÚKL: 0250450, registrační číslo EU/1/20/1525/001, držitel rozhodnutí o registraci: Janssen-Cilag International N.V., Beerse, Belgie, a

COVID-19 VACCINE JANSSEN 8,92LOG10INF.U/0,5ML INJ SUS 20X2,5ML, kód SÚKL: 0255009, registrační číslo:EU/1/20/1525/002, držitel rozhodnutí o registraci: Janssen-Cilag International N.V., Beerse, Belgie

COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 10X2,25ML, kód SÚKL: 0268178, registrační číslo: EU/1/20/1528/006, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

COMIRNATY ORIGINAL/OMICRON BA.1 (15MCG/15MCG)/DÁV INJ DIS 195X2,25ML, kód SÚKL: 0268179, registrační číslo: EU/1/20/1528/007, držitel rozhodnutí o registraci: BioNTech Manufacturing GmbH, Mainz, Německo,

SPIKEVAX BIVALENT ORIGINAL/OMICRON BA.1 (50MCG/50MCG)/ML INJ DIS 10X5ML, kód SÚKL: 0268176, registrační číslo: EU/1/20/1507/004, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko,

SPIKEVAX BIVALENT ORIGINAL/OMICRON BA.1 (50MCG/50MCG)/ML INJ DIS 10X2,5ML, kód SÚKL: 0268177, registrační číslo: EU/1/20/1507/005, držitel rozhodnutí o registraci: MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L., Madrid, Španělsko“

S ohledem na Rámcovou dohodu o zajištění distribuce léčivých přípravků obsahujících očkovací látky proti onemocnění COVID-19¹ a Rámcovou dohodu o zajištění distribuce léčivých přípravků výrobce BioNTech/Pfizer obsahujících očkovací látky proti onemocnění COVID-19² ve smyslu § 1 odst. 2 zákona č. 569/2020 Sb., o distribuci léčivých přípravků obsahujících očkovací látku pro očkování proti onemocnění COVID-19, o náhradě újmy způsobené očkovaným osobám těmito léčivými přípravky a o změně zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, uzavřenou Ministerstvem, zdravotními pojišťovnami a vysoutěženým distributorem, bylo nezbytné přijmout opatření, aby bylo možné distribuovat

¹ <https://smlouvvy.gov.cz/smlouva/17402915>

² <https://smlouvvy.gov.cz/smlouva/18119723>

předmětné léčivé přípravky v menších objemech, než obsahuje jedno jejich balení, a tím umožnit efektivní distribuci předmětných léčivých přípravků podle potřeb jednotlivých očkujících poskytovatelů zdravotních služeb. Jako opatření k předcházení záměny předmětných léčivých přípravků s jinými léčivými přípravky a k zajištění předání základních informací i prostřednictvím náhradního obalu předmětných léčivých přípravků je distributorovi uložena povinnost v případě narušení celistvosti balení a distribuce předmětných léčivých přípravků v množství menším, než obsahují jednotlivá balení, označit náhradní vnější obal přiměřeně údaji uvedenými v příloze III písm. A (OZNAČENÍ NA OBALU, ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU) souhrnů údajů o přípravku předmětných léčivých přípravků.

Léčivý přípravek COMIRNATY je s ohledem na velké množství balení v lékárnách možné poskytovat a odebírat mezi lékárnami ve smyslu § 82 odst. 4 zákona o léčivech nebo výdeje poskytovatelům zdravotních služeb. K zajištění efektivního poskytování a odebírání léčivého přípravku COMIRNATY mezi lékárnami je umožnění narušení celistvosti balení nezbytným doplňkovým opatřením pro plošné pokrytí poptávky, a také proto, aby se předcházelo proexspirování těchto balení z důvodu jejich nevyužití ve stanovené době použitelnosti.

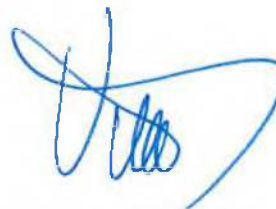
Smyslem a účelem tohoto opatření je přispět k vytvoření takových podmínek, které podpoří vakcinaci proti covid-19, a zároveň předejít nehospodárnému nakládání se státním majetkem v situaci, kdy by konkrétní poskytovatel zdravotních služeb (např. praktický lékař) nemohl v potřebném čase vyočkovat celé dodané balení předmětných léčivých přípravků.

II.

Tímto opatřením se zrušuje a nahrazuje opatření ze dne 10. 6. 2022, č. j. MZDR 17418/2022-3/OVZ, opatření ze dne 7. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-2/OVZ, a opatření ze dne 15. 9. 2022, č. j. MZDR 25881/2022-5/OVZ, neboť toto opatření komplexně pokrývá totožnou problematiku v rozsahu více druhů léčivých přípravků a zajišťuje větší přehlednost ve vydaných opatřeních.

III.

Zákon o léčivech stanovuje podmínku dočasnosti opatření ve smyslu § 8 odst. 6 zákona o léčivech. Ministerstvo stanovilo, že účinnosti nabývá toto opatření dnem jeho vyvěšení na úřední desku Ministerstva, a to s ohledem na nezbytnou potřebu efektivního postupu při vakcinaci obyvatel České republiky a dále stanovilo, že toto opatření pozbývá účinnosti uplynutím 12 měsíců ode dne nabytí jeho účinnosti, kdy tato doba přiměřeně odpovídá dobám stanoveným v obdobných případech a měla by umožnit efektivně nakládat s předmětnými léčivými přípravky v nadcházejícím období.



prof. MUDr. Vlastimil Válek, CSc., MBA, EBIR
místopředseda vlády a ministr zdravotnictví



Doložka automatizované konverze do dokumentu v elektronické podobě

Tento dokument, který vznikl převedením vstupu v listinné podobě do podoby elektronické pod pořadovým číslem **724039-000-220923152536**, skládající se ze **4** stran, odpovídá obsahu dokumentu, jehož převedením vznikl.

Konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy.

Vstup bez viditelného prvku.

Subjekt, který konverzi provedl: **Ministerstvo zdravotnictví, IČ: 00024341**

Konverze byla provedena dne: **23.09.2022**

Poznámka:

Kontrolu za evidování této ověřovací doložky lze provést v centrální evidenci ověřovacích doložek přístupné způsobem umožňujícím dálkový přístup na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.



724039-000-220923152536