

Povolení číslo: 583/2022/RMK

## ROZHODNUTÍ o změně povolení k výrobě medikovaných krmiv

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv se sídlem v Brně (dále jen Ústav) jako příslušný správní orgán podle § 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 § 63 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech v souladu s NAŘÍZENÍM EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2019/4 ze dne 11. prosince 2018 o výrobě, uvádění na trh a používání medikovaných krmiv, o změně nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 183/2005 a o zrušení směrnice Rady 90/167/EHS (dále jen nařízení 2019/4) toto

# POVOLENÍ

## k výrobě medikovaných krmiv

v tomto rozsahu a za těchto podmínek:

1. Provozovatel:

**De Heus a.s.**  
IČ: 253 21 498

2. Sídlo provozovatele:

**Marefy 144, 685 01 Bučovice**

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

**Marefy 144, 685 01 Bučovice**  
**Běstovice 115, 565 33 Choceň**

4. Kvalifikovanou osobou podle § 64 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech (odpovídá osobě dle nařízení 2019/4, příloha I, oddíl 2 – osoba odpovědná za výrobu medikovaných krmiv a meziproduktů, jejich uvádění na trh a jejich dodávání chovateli zvířat) je:

**Ing. Alois Hrubý, Ing. Eva Mašterová, MVDr. Daniel Popelář, MVDr. Vlastimil Stupka**

5. Rozsah povolené činnosti prováděné na místě výroby:

<b>1.2</b>	<b>Nesterilní léčivé přípravky</b>
	1.2.1 Nesterilní přípravky
	1.2.1.18 Medikovaná krmiva (včetně výroby medikovaných krmiv na sklad pro oba provozy)

6. Jméno a adresa výrobce, který na základě smlouvy vykonává část výroby, včetně rozsahu:

**Tekro, spol. s r.o., IČ: 186 28 851; CYMEDICA CZ, a.s., IČ: 274 19 941; Trouw Nutrition Biofaktory s.r.o., IČ: 285 06 120**

<b>1.2</b>	<b>Nesterilní léčivé přípravky</b>
	1.2.1 Nesterilní přípravky
	1.2.1.18 Medikovaná krmiva (meziprodukty medikovaných krmiv)

7. Jméno a adresa kontrolní laboratoře, která na základě smlouvy vykonává část kontroly jakosti:

**SVÚ Jihlava IČ: 136 91 554; Tekro, spol. s r.o. IČ: 186 28 851**

<b>1.6</b>	<b>Kontrola kvality</b>
	1.6.2 Mikrobiologická – stanovení antibiotik
	1.6.3 Chemická/fyzikální – HPLC, základní fyzikální a chemická stanovení

8. Výrobce je povinen dodržovat povinnosti a požadavky nařízení 2019/4; dodržovat příslušná ustanovení zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, vyhlášky č. 229/2008 Sb., o výrobě a distribuci léčiv (dále jen vyhláška č. 229/2008Sb.,) a pokyny vydávané ÚSKVBL.
9. Držitel povolení je povinen dle § 64 písm. i) zákona č. 378/2007Sb., o léčivech, umožnit pracovníkům Ústavu vykonávat úřední dohled podle § 16 odst. 2 písm. e) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a je povinen dbát uložených opatření podle § 16 odst. 2 písm. c) a d) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech.
10. Povolení je uděleno na dobu neurčitou. Může být pozastaveno nebo zrušeno podle § 63 odst. (8) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech. Povinnosti lze uložit držiteli Povolení k výrobě veterinárních léčivých přípravků i po nabytí právní moci tohoto rozhodnutí. Původní povolení, vydané provozovateli dne 5. 3. 2021 s registračním číslem 555/2021/RMK pozbývá tímto platnosti.
11. Výrobce je oprávněn provozovat činnost pouze se zařízením a v prostorách schválených inspekční skupinou při inspekci dne 24. 2. - 25. 2. 2021 (provoz Marefy) a dne 16. 12. 2021 (provoz Běstovice).

#### **Odůvodnění:**

Na základě *Rozhodnutí o změně povolení k výrobě veterinárních léčivých přípravků* vydaném Ústavem dne 5.3.2021 pod registračním číslem 555/2021/RMK,

*žádosti o změnu povolení k výrobě veterinárních léčivých přípravků*, doručené Ústavu dne 17. 8. 2022 pod č.j. ÚSKVBL/10460/2022/POD, podané podle § 63 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a podle § 43 odst. (4) vyhlášky č. 229/2008 Sb.,

*zaplacení správního poplatku* podle zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů (položka 98) a *náhrady výdajů* podle přílohy č.2 vyhlášky č. 427/2008 Sb., o stanovení výše náhrad výdajů za odborné úkony vykonávané v působnosti Státního ústavu pro kontrolu léčiv a Ústavu pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv, vydané na základě ustanovení § 112 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech,

*předložené dokumentace* dokládající dodržování zásad správné výrobní praxe ve smyslu prováděcí vyhlášky č. 229/2008 Sb. a

*výsledku* systémové inspekce provedené dne 24. 2. - 25. 2. 2021 (provoz Marefy) a dne 16. 12. 2021 (provoz Běstovice), podle ustanovení § 42 písm. b) vyhlášky č. 229/2008 Sb.,

ÚSKVBL shledal, že žadatel splnil požadavky pro výrobu medikovaných krmiv stanovené nařízením 2019/4, zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech, jeho prováděcími předpisy a pokyny Ústavu a vydal toto povolení k výrobě veterinárních léčivých přípravků.

#### **Poučení o odvolání:**

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

V Brně dne 29. 8. 2022

MVDr. Jiří Bureš  
vedoucí služebního úřadu