



Komunikácia týkajúca sa zrušenia dodávok lieku

1. 9. 2026

EMEND (aprepitant, tvrdé kapsuly, cps dur 1x125 mg+ 2x80 mg (blis.AI/AI)): **zrušenie dodávok lieku**

Vážený zdravotnícky pracovník,

spoločnosť Merck Sharp & Dohme (ďalej len MSD) si Vás po dohode so Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv (ŠÚKL) dovoľuje informovať o nasledujúcich skutočnostiach:

Zhrnutie

- Na základe dôkladného zváženia situácie a dostupnosti iných vhodných terapeutických postupov vrátane generických náhrad by sme Vás chceli informovať, že spoločnosť MSD sa rozhodla dobrovoľne ukončiť dodávky lieku EMEND 125 mg tvrdé kapsuly, EMEND 80 mg tvrdé kapsuly, cps dur 1x125 mg + 2x80 mg (blis.AI/AI) (reg. číslo EU/1/03/262/006, kód ŠÚKL 40852) na slovenský trh.
- Zrušenie dodávok lieku EMEND nesúvisí s bezpečnosťou, účinnosťou ani kvalitou aktuálne dostupných zásob lieku EMEND.
- Na základe aktuálnych zásob a predpokladaného dopytu očakávame, že zásoby lieku EMEND budú na slovenskom trhu vypredané k 31. októbra 2026, respektíve v tomto období.

Zmierňujúce opatrenia

S cieľom znížiť dopad zrušenia dodávok lieku EMEND držitelia rozhodnutia o registrácii lieku spolupracuje s príslušnou národnou liekovou autoritou na vhodných zmierňujúcich opatreniach.

Je potrebné, aby zdravotnícki pracovníci:

- Zvážili použitie iného vhodného terapeutického postupu vrátane generických náhrad lieku v súlade s aktuálnymi odbornými odporúčaniami a individuálnym stavom pacienta.
- Na trhu je naďalej dostupný liek IVEMEND 150 mg prášok na infúzny roztok (fosaprepitant, prášok na infúzny roztok, plv ifo 1x150 mg (liek.inj.skl.), reg. číslo

EU/1/07/437/003; kód ŠÚKL 07643 s indikačným znením: Prevencia nevoľnosti a vracania, ktoré sú spojené s vysoko a stredne emetogénnou protirakovinovou chemoterapiou u dospelých a pediatrických pacientov vo veku 6 mesiacov a starších. IEMEND 150 mg sa podáva ako súčasť kombinovanej liečby

- Na trhu zostáva naďalej dostupný generický liek, v rovnakej liekovej forme, sile a indikácii.
- Ďalšie informácie o nedostupnosti lieku sú uvedené na [portáli](#) Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv.

Základné informácie

EMEND 125 mg/80 mg je indikovaný na prevenciu nevoľnosti a vracania, ktoré sú spojené s vysoko a stredne emetogénnou protirakovinovou chemoterapiou u dospelých a dospievajúcich vo veku od 12 rokov.

EMEND 125 mg/80 mg sa podáva ako súčasť kombinovanej terapie.

Kontaktné údaje spoločnosti

V prípade otázok sa obráťte, prosím, na:

Merck Sharp & Dohme, s.r.o.
Einsteinova 19, 851 01 Bratislava – mestská časť Petržalka
Tel.: +421 2 58282010
www.msd.sk
dpoc_czechslovak@msd.com