

K Vašemu podání ze dne 3. dubna 2021

V Praze dne 16. dubna 2021



**Odpověď Ministerstva zdravotnictví na žádost o informaci dle zákona č.106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů**

Dne 3. dubna 2021 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví Vaši žádost o poskytnutí informací podle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod č.j. [redacted] kterou jste požádal o následující informace:

- 1) seznam všech **řádně schválených** vakcín typu "mRNA" pro Českou republiku (tedy nikoliv těch v režimu "podmínečné registrace") a to v rozsahu: Název vakcíny; Datum povolení; Úřad, který povolení vydal; Výrobce vakcíny. A to od vzniku České republiky, 1.1.1993 po současnost.
- 2) Podle informace z médií měla (asi v lednu 2021) vzniknout komise, která bude posuzovat příčiny úmrtí osob vedených ve statistice "úmrtí v souvislosti s onemocněním Covid-19". Snad vedená náměstkem ministra zdravotnictví p.Blatného - žádáte seznam členů této komise, včetně všech případných změn v jejím složení, ke kterým došlo od jejího vzniku po den vyhotovení odpovědi na dotaz. Uvedení pracovního zařazení (výkon své praxe - jaká nemocnice, klinika, oddělení apod.) u každého člena komise, kdo je pověřen jejím vedením a datum vzniku této komise.
- 3) Sdělení, zda hlášené vedlejší nežádoucí účinky (po vyhodnocení a případném uznání souvislosti s vakcínou) u "podmínečně registrovaných" vakcín proti Covid-19 **budou či nebudou** zahrnuty do výsledků hlavního klinického testu příslušné vakcíny.

K Vaší žádosti Vám sdělujeme následující:





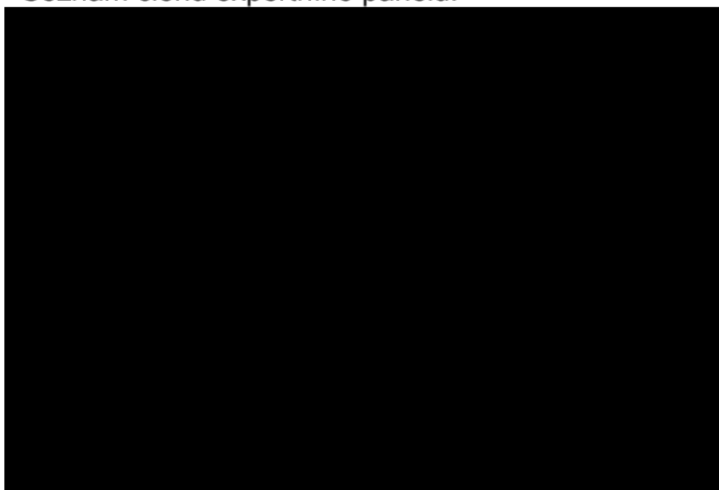
**Ad 1**

Kompetentním orgánem České republiky pro registraci léčivých přípravků a pro oblast farmakovigilance (kam patří i hlášení nežádoucích účinků) je Státní ústav pro kontrolu léčiv. Vaši žádost tedy v tomto bodě nezbyvá, než odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého povinný subjekt žádost odloží v případě, že se požadované informace nevztahují k jeho působnosti.

**Ad 2**

Jedná se o komisi k analýze úmrtí. První jednání expertního panelu proběhlo 12. února 2021. Odborné vedení expertního panelu zajišťoval [REDACTED]

Seznam členů expertního panelu:



**Ad 3**

Kompetentním orgánem České republiky pro registraci léčivých přípravků a pro oblast farmakovigilance (kam patří i hlášení nežádoucích účinků) je Státní ústav pro kontrolu léčiv. Vaši žádost tedy v tomto bodě nezbyvá, než odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého povinný subjekt žádost odloží v případě, že se požadované informace nevztahují k jeho působnosti.

S pozdravem

