



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

Dne 12. listopadu 2021 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví (MZ) Vaši žádost o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, evidovanou pod č.j. xxx.

Předmětným podáním jste požádala o následující informace:

1. *Doložení bezpečnosti všech vakcín proti covid-19 aplikovaných v ČR.*
2. *Kdo použití těchto vakcín v ČR schválil (jmenovitě).*
3. *Kdo nese odpovědnost za nežádoucí účinky vakcín proti covid-19.*
4. *Jak má občan ČR postupovat v případě zdravotních problémů po očkování. Kde může v případě zdravotních problémů po očkování podat žádost o náhradu škody na zdraví. Proč tyto informace nejsou zveřejněny na stránkách Ministerstva zdravotnictví ČR.*
5. *Jména osob, které vytvořili a schválili kampaň zaměřenou na očkování proti covid-19, ve které jsou záběry pacientů nemocnic. Doložení posudků od psychologů či psychiatrů, že taková kampaň nebude mít negativní vliv na psychiku a zdraví lidí, zejména dětí. Doložení posudků, že taková kampaň přispěje ke zvýšení zdraví a imunity obyvatel ČR. Doložení souhlasů osob zobrazených na fotografiích s použitím takové fotografie pro kampaň zaměřenou na očkování.*

K Vaší žádosti Vám sděluji následující:

Ad 1), 2)

Vakcíny proti Covid 19, které se v ČR používají jsou schválené Evropskou lékovou agenturou – EMA. Jedná se o níže uvedené vakcíny s tím, že povinným subjektem pro bližší informace je Státní ústav pro kontrolu léčiv: <https://www.sukl.cz/vakciny-proti-covid-19>

COMIRNATY

výrobce: Pfizer/BioNTech

typ vakcíny: mRNA, obalená lipidovými nanočásticemi

uznávaná pro digitální certifikát EU COVID: ano, v ČR bude certifikát platný 14 dní od 2. dávky

registrována v EU: 21.12. 2020

Další informace můžete najít v tiskové zprávě SÚKL.

4.10. EMA schválila dodatečnou dávku vakcíny Comirnaty pro osoby s oslabenou imunitou nejméně 28 dní po dávce druhé a posilovací dávku vakcíny Comirnaty pro osoby starší 18 let nejméně 6 měsíců po druhé dávce.





25.11. EMA doporučila vakcínu Comirnaty k očkování dětí ve věku 5-11 let. Pokud doporučení schválí Evropská komise, budou děti očkovány sníženou dávkou.

SPIKEVAX

výrobce: Moderna

typ vakcíny: mRNA, obalená lipidovými nanočásticemi

uznávaná pro digitální certifikát EU COVID: ano, v ČR bude certifikát platný 14 dní od 2. dávky

registrována v EU: 6.1. 2021

Další informace můžete najít v tiskové zprávě SÚKL.

4.10. EMA schválila dodatečnou dávku vakcíny Spikevax pro osoby s oslabenou imunitou nejméně 28 dní po dávce druhé.

VAXZEVRIA

výrobce: AstraZeneca

typ vakcíny: vektorová (adenovirus ChAdOx1)

uznávaná pro digitální certifikát EU COVID: ano, v ČR bude certifikát platný 14 dní od 2. dávky

registrována v EU: 29.1. 2021

Další informace můžete najít v tiskové zprávě SÚKL.

JANSSEN

výrobce: Janssen Pharmaceutica (Johnson & Johnson)

typ vakcíny: vektorová (adenovirus Ad26)

registrována v EU: 11. 3. 2021

Další informace můžete najít v tiskové zprávě SÚKL.

Ad 3)

Český zákonodárce rozhodl, že stát na základě zákona č. 569/2020 Sb., o distribuci léčivých přípravků obsahujících očkovací látku pro očkování proti onemocnění COVID-19, o náhradě újmy způsobené očkováním osobám těmito léčivými přípravky a o změně zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, nahradí osobě, která se nechala očkovat léčivým přípravkem podle § 1 odst. 1, újmu způsobenou očkováním léčivým přípravkem podle § 1 odst. 1, došlo-li následkem tohoto očkování k zvlášť závažnému ublížení na zdraví očkovaného, vytrpění bolesti, ztrátě na výdělku nebo ztížení společenského uplatnění. Pro posouzení této újmy



a rozsah náhrady se použije zákon č. 116/2020 Sb., o náhradě újmy způsobené povinným očkováním, obdobně.

Ad 4

Nežádoucí účinky nahlašují buď lékaři či sami občané Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv: [Hlášení podezření na nežádoucí účinky léčivého přípravku, Státní ústav pro kontrolu léčiv \(sukl.cz\)](https://www.sukl.cz).

SUKL pak průběžně zveřejňuje nahlášené nežádoucí účinky zde: [Přehled: Nahlášená podezření na nežádoucí účinky po vakcínách proti covid-19, Státní ústav pro kontrolu léčiv \(sukl.cz\)](https://www.sukl.cz).

Ad 5

Kampaň vznikla interně v rámci oddělení komunikace MZ. Jedná se o kampaň, jejímž cílem je zvýšit proočkovanost české populace. V současné době se proočkovanost populace proti COVID-19 pohybuje v dospělé populaci okolo 69 procent. I když je tato hodnota vysoká, tak stále nestačí pro vytvoření tzv. kolektivní imunity, která je stanovený na cca 75-80% populace. V současné době čelíme velkému nárůstu nakažených covid-19. A i když se prozatím zátěž nemocnic pohybuje na úrovni realistického scénáře, vyskytují se již regiony, kde je kapacita nemocnic na hranici vyčerpání a lze předpokládat, že se situace ještě může dramaticky zhoršit.

Jediným efektivním nástrojem v boji proti koronaviru je očkování. To podle studie ÚZIS ČR dokáže až z 90 % ochránit lidi před nákazou tímto virem a zároveň výrazně snižuje těžký průběh této nemoci. V současné době je třeba očkovat populaci, která je k očkování zatím buď zdrženlivá, anebo patří mezi tzv. odmítače očkování. V souladu s vládní strategií je třeba jasně komunikovat sdělení, že očkování funguje a spolu s tím i dát jasný apel veřejnosti, aby se nechala očkovat.

MZ si v této souvislosti zakoupilo předmětné fotografie od autora, který garantuje autentičnost obrázků. Autorem fotografií použitých v kampani je fotograf Lukáš Bíba, vítěz Czech Press Photo z roku 2019. Jedná se o snímky z jednotky intenzivní péče Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, pořízené v době od listopadu 2020 do dubna 2021. Jedinou invencí tvůrců kampaně, jsou použité slogany. Není a nebylo účelem kampaně zveřejňovat skutečné příběhy zemřelých lidí. Kampaň chtěla poukázat na druhou – temnou, ale zcela reálnou stránku života, kterou si běžný občan jen stěží dokáže představit, případně připustit, pokud sám nepřekonal těžké život ohrožující onemocnění. Detailními informacemi o zdravotním stavu předmětných osob, z důvodu výše uvedených MZ nedisponuje ani by disponovat nemohlo, neboť informace o pacientech podléhají lékařskému tajemství.

S pozdravem



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Mgr. Daniela Kobilková
ředitelka odboru Kancelář ministra
podepsáno elektronicky

