



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

Dne 6. prosince 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 požádal o následující informace:

- 1) Pro které očkovací látky proti onemocnění covid-19 (vč. uvedení příslušného výrobce) Ministerstvo zdravotnictví ČR do data vyřízení této žádosti schválilo „vakcinační akce“ (ve smyslu ustanovení zákona č. 40/1999 Sb. o regulaci reklamy).*
- 2) Jaká je (či byla) časová platnost dosud vydaných schválení dle bodu 1 výše (vč. uvedení počátku a konce platnosti jednotlivých schválení).*

K Vaší žádosti Vám sděluji následující:

Ad 1

Vakcinační akce byla schválena (resp. vysvětleno dále) na očkovací látku Comirnaty, a to již podruhé s tím, že naposledy v listopadu 2021 byla Ministerstvu zdravotnictví doručena žádost společnosti Pfizer, spol. s r.o., o schválení vakcinační akce na očkovací látku Comirnaty v roce 2022, Ministerstvo posoudilo tuto žádost s oporou v zákoně č. 40/1995 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a v zákoně č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, pouze z hlediska, zda je realizace vakcinační akce z odborného hlediska vhodná. Předmětem tohoto schválení je pouze vhodnost realizace vakcinační akce z hlediska odborného; předmětem schválení není obsah vakcinační akce jako takový a schválení ministerstvem nenahrazuje souhlasy ani kontrolní činnost jiných správních úřadů.

Ad 2

Zpravidla se schválení poskytuje na 1 rok.

S pozdravem





Mgr. Daniela Kobilková
ředitelka odboru Kancelář ministra

v z. Ing. Daniela Matějková
vedoucí oddělení strategií, protokolu, vládní a parlamentní agendy
elektronicky podepsáno

