



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

Dne 21. března 2020 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, kterou jste požádal o následující informace:

1) *„Novelou zákona o návykových látkách (dále jen „ZoNL“) č. 273/2013 Sb. bylo do ZoNL včleněno ust. § 1 odst. 2, aniž v textu oznámeného zákona - viz TRIS č. 2012/329/cz - bylo uvedeno. Sdělte, zda je vám známo, že takové jednání je v rozporu s článkem 12 Směrnice 98/34/ES.“*

2) *„Zašlete odkazy na vědecké zprávy a tu pasáž důvodové zprávy k přijetí ZoNL, kde je uvedeno, že konopí s obsahem nad 0,3% THC je ohrožením veřejného zdraví. Pokud žádný důkaz a důvod nemáte, toto stanovení limitu vysvětlíte, protože EU stanovení limitu 0,2 % THC v konopí rovněž neumí doložit a zdůvodnit.“*

3) *„Ve vyhlášce č. 236/2015 Sb. je uvedeno, že léčivé konopí je od obsahu 0,3% THC. Doložte vědecké studie a důvodovou zprávu k vyhlášce č. 221/2013 Sb. a 236/2015 Sb s odkazem na doložení důkazů, že konopí s obsahem méně než 0,3% THC není léčivé.“*

4) *„Protože jsem stejně jako odborná společnost Konopí je lék, z.s, IČ: 22727281 v letech 2008–2012 žádal vydat osvědčení odborné způsobilosti k pokusnickému zacházení s konopím dle § 5 odst. 5 ZoNL v platném znění do neoznámené novely č. 50/2013 Sb., které mi MZČR nikdy nevydalo, sdělte, které ustanovení kterého předpisu vydání takového osvědčení vylučovalo.“*

5) *„Protože vítěz tendru SUKLU musí všechno léčivé konopí odevzdat ve formě sušeného květu konopí, sdělte, kdy a kolika subjektům bylo vydáno povolení k výrobě léčiv z konopí jako jsou masti, čípky, sprej atd., aby se občané nedopouštěli porušení § 283 trestního zákoníku.“*

K Vaší žádosti sděluji následující:

Ad 1

Ministerstvu není známo, že by došlo k jednání v rozporu s čl. 12 směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/34/ES.

Ad 2

Rizikovost pěstování rostlin konopí na vlákna a semena vyplývá z oficiálního komentáře k Jednotné Úmluvě OSN o omamných látkách z roku 1961. K článku 28 dané Úmluvy je uvedeno, že přestože se daná Úmluva nevztahuje na pěstování rostlin konopí pro vlákna





a semena k technickým, průmyslovým a zahradnickým účelům, neznamená to, že dané pěstování není z pohledu veřejného zdraví rizikové, neboť i ve stoncích se nachází určité množství THC. Proto se doporučuje pěstovat k daným účelům pouze nízkoobsahové odrůdy. Na základě daného doporučení Evropská unie zavedla pro pěstování odrůd tzv. technického konopí limit, který v roce 2000 činil 0,3 % od roku 2002 pak 0,2 % THC. Česká republika převzala limit 0,3 %, neboť při přípravě zákona č 167/1998 Sb. byl aktuální právě daný limit. Jedná se tedy o administrativní rozhodnutí zavedené do legislativy na základě přípravy legislativy Evropské unie.

Ad 3

V přílohách č. 1 a 2 Vám zasíláme požadovaná odůvodnění vyhlášek.

Ad 4

O důvodech nemožnosti vydání byl xxx informován v odůvodnění usnesení o zastavení řízení ze dne 05. 03. 2012, č. j. xxx, které mu bylo doručeno dne 12. března 2012.

Ad 5

Vaši žádost nezbyvá než v této části 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.

Ministerstvo zdravotnictví je podle ustanovení § 10 odst. 1 zákona č. 2/1969 Sb. ústředním orgánem státní správy pro zdravotní služby, ochranu veřejného zdraví, zdravotnickou vědeckovýzkumnou činnost, poskytovatele zdravotních služeb v přímé řídicí působnosti, zacházení s návykovými látkami, přípravky, prekursory a pomocnými látkami, vyhledávání, ochranu a využívání přírodních léčivých zdrojů, přírodních léčebných lázní a zdrojů přírodních minerálních vod, léčiva a prostředky zdravotnické techniky pro prevenci, diagnostiku a léčení lidí, zdravotní pojištění a zdravotnický informační systém, pro používání biocidních přípravků a uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh.

Informací by mohl disponovat subjekt odlišný, a to Státní ústav pro kontrolu léčiv.

S pozdravem



Mgr. Daniela Kobilková
ředitelka odboru Kancelář ministra
podepsáno elektronicky

Přílohy (2) Dle textu

