



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

Dne 30. června 2022 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 *seznam všech prodejců červeného fosforu za období r. 2010 – r. 2016 s informací, k jakým účelům byl prodej deklarován.*

K Vaší žádosti uvádím:

V roce 2014 bylo v období od 1.1.2014 do 31.12.2014 uvedeno na trh v České republice 608,42 kg červeného fosforu, a to prostřednictvím čtyř prodejců.

V roce 2015 bylo v období od 1.1.2015 do 31.12.2015 uvedeno na trh v České republice 1787,31 kg červeného fosforu, a to prostřednictvím čtyř prodejců.

V roce 2016 bylo v období od 1.1.2016 do 31.12.2016 uvedeno na trh v České republice 1448,49 kg červeného fosforu, a to prostřednictvím pěti prodejců.

V souladu s ustálenou praxí nesdělujeme konkrétní odběratele či obchodní partnery, které jsme získali v rámci ohlašovací povinnosti. Tento krok by mohl vést k vážnému narušení obchodního tajemství a Ministerstvo zdravotnictví, které by poskytlo tyto údaje, by mohlo být vystaveno žalobě jak ze strany dodavatelů, tak i ze strany odběratelů.

Údaje o deklarovaném účelu nákupu červeného fosforu jsou součástí prohlášení odběratele, což je dokument, který nakupující subjekt vyplní a předá prodávajícímu při odběru červeného fosforu. Podle Zákona č. 272/2013 Sb. o prekursorech drog, jsou podnikající fyzické osoby, právnické osoby a orgány státní správy, které hodlají dodávat výchozí a pomocné látky na trh EU, tedy i červený fosfor, povinny uchovávat veškerou dokumentaci spojenou s touto činností po dobu minimálně 5 let od uvedení látky červený fosfor na trh EU.

Vzhledem k tomu, že Vámi uvedený časový rozsah je r. 2010 až 2016, uplynula již v tomto případě lhůta, po kterou jsou výše uvedené subjekty povinny uchovávat dokumentaci k uvádění červeného fosforu na trh EU. I v případě, že byste požadoval tyto údaje v pozdějším období, bylo by obtížné tyto údaje získat, neboť jejich předání Vám, jako fyzické osobě by podléhalo souhlasu jak prodávajícího, tak i kupujícího v daném obchodním případě.





Přijetím zákona č. 272/2013 Sb. ze dne 22. srpna 2013, o prekursorech drog s účinností od 1.1.2014 a účinností § 37 (povinnosti při dodávání výchozích a pomocných látek na trh) od 1.7.2014 vzniká povinnost měsíčně hlásit MZ množství dodaných výchozích a pomocných látek s uvedením odběratele na formuláři, jehož vzor je stanoven prováděcím právním předpisem, do patnáctého dne následujícího kalendářního měsíce.

Vzor formuláře pro měsíční hlášení o dodaných výchozích a pomocných látkách je upraven Vyhláškou č. 54/2014 Sb. ze dne 26.3.2014 o vzorech formulářů a průkazu inspektora a limitních množstvích látek podle zákona o prekursorech drog.

S pozdravem

**Mgr. Daniela Kobilková**  
ředitelka odboru Kancelář ministra