



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

Dne 20. dubna 2023 byla Ministerstvu zdravotnictví (MZ) doručena Vaše žádost o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů (InfZ), evidovaná pod č. j.: xxx, kterou jste požádal o následující informace:

- 1) *Jaká byla, je pořizovací cena léků Paxlovid, Molnupiravir a kolik ho MZ nakoupilo.*
- 2) *Kdo schválil experimentální použití těchto léků a na základě jaké studie.*
- 3) *Od koho MZ tyto léky nakupuje, nakupovalo a kdo je podepsaný pod nákupem těchto přípravků.*
- 4) *Z jakého důvodu sáhlo MZ po takto drahých, experimentálních lécích a nenechalo si udělat studii na levné léky jako Ivermektin a Isoprinosin, jehož obdoba je oficiálně schválena v Indii.*

K Vaší žádosti sděluji:

Ad 1

MZ tyto léčivé přípravky nenakupovalo, a tudíž ani nemůže sdělit, jaká byla pořizovací cena.

Ad 2

MZ na základě svého rozhodnutí umožnilo použití léčivého přípravku Lagevrio (viz rozhodnutí MZ: <https://www.mzcr.cz/wp-content/uploads/2022/08/Rozhodnuti-o-docasnem-povoleni-distribuce-vydeje-a-pouzivani-leciveho-pripravku-LAGEVRIO-1.-9.-az-30.-11.-2022.pdf>)

Léčivý přípravek Paxlovid byl uveden na trh standardní cestou, jako registrovaný léčivý přípravek, kterému byla udělena podmíněčná registrace Evropskou komisí platná v celé EU od 28. 1. 2022. Další informace o přípravku Paxlovid lze nalézt na internetových stránkách agentury: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/paxlovid>.

Ad 3

Viz odpověď na otázku č. 1.

Ad 4

Viz odpověď na otázku č. 2 – v rozhodnutí je uvedeno i odůvodnění, které vedlo k jeho přijetí.

LP Paxlovid pak vstoupil na trh jako registrovaný, jednalo se tak o rozhodnutí držitele o registraci, že bude tento léčivý přípravek na trh dodávat.

