



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

Dne 25. dubna 2025 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví (MZ) Vaši žádost o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů (InfZ), evidovanou pod č.j.: xxx.

Předmětným podáním jste požádal o následující informace:

1) Výklad pojmu „zdrojová surovina (technické konopí)“:

a) Co je z hlediska zákona č. 167/1998 Sb. (psychomodulační novely), a v kontextu souvisejících českých právních předpisů, evropského práva (zejména nařízení ke Společné zemědělské politice, potravinového práva a relevantní judikatury) a ustálené správní praxe považováno za „zdrojovou surovinu (technické konopí)“ ve smyslu § 33a odst. 2 tohoto zákona?

b) Zahnuje tento pojem pouze samotné rostliny a jejich části (stonky, semena, listy) splňující definici technického konopí, nebo i primární extrakty z nich (např. CBD extrakty), pokud jsou určeny pro uvedené průmyslové, potravinářské, kosmetické, technické nebo zahradnické účely a splňují případné další podmínky (např. limit THC)?

2) Kritéria pro odlišení od psychomodulačních látek (PML):

a) Jaká konkrétní kritéria, limity nebo analytické prahové hodnoty (např. pro obsah dalších kanabinoidů kromě THC limitu stanoveného zákonem) budou používány správními orgány k praktickému odlišení produktů spadajících pod výjimku v § 33a odst. 2 (technické konopí a extrakty z něj pro průmyslové, potravinářské, kosmetické účely) od látek, které již budou považovány za psychomodulační látky podléhající plné regulaci?

3) Analytické metody pro ověření výjimky:

a) Jaké oficiální nebo doporučené analytické metody mají být používány pro ověřování splnění podmínek výjimky v § 33a odst. 2, zejména pro stanovení obsahu 'nejvýše 1 % látek ze skupiny tetrahydrokanabinoidů v extraktech a tinkturách z technického konopí? Bude se při kontrole posuzovat pouze obsah delta-9-THC, nebo celkový THC po případné dekarboxylaci přítomných kyselých forem (např. THCA)?

b) V případě, že existuje metodika, příp. jiný interní předpis, který reaguje nebo zmiňuje jakoukoliv informaci, o kterou v této žádosti žádám, žádám o její zaslání, což je možné v souladu s judikaturou o přístupu k těmto interním předpisům Veřejné správy na základě z. o svobodném přístupu k informacím.

4) Harmonogram a postup u prováděcích předpisů:

a) Jaký je plánovaný časový postup pro přijetí a vyhlášení prováděcích nařízení vlády (nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek, viz EU notifikace č. 2025/0093/CZ s koncem





odkladné lhůty 19. 5. 2025) tak, aby byla zajištěna jejich účinnost současně s Novelou zákona o návykových látkách od 1. 7. 2025?

b) Jaký je plánovaný časový postup pro přijetí a vyhlášení prováděcí vyhlášky vlády (vyhláška o psychomodulačních látkách, viz EU notifikace č. 2025/0191/CZ s koncem odkladné lhůty 3. 7. 2025) tak, aby byla zajištěna jejich účinnost současně s Novelou zákona o návykových látkách od 1. 7. 2025?

c) Jaký je plán pro případ, že by v notifikačním procesu došlo ke zdržení (např. kvůli připomínkám či podrobnému stanovisku Evropské komise)?

K Vaší žádosti uvádím:

Ad 1 – 3

K těmto dotazům uvádíme, že se jedná o dotazy technické, respektive se jedná o výklad právních předpisů, kterých se však povinnost poskytovat informace dle InfZ netýká.

Ad 4

Ad a)

Poslední novela zákona č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů je účinná od 1. ledna 2025 ne k 1. červenci 2025. Datum účinnosti nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek nelze v tuto chvíli předvídat, neboť neskončil proces technické notifikace, v minulosti byla navrhována účinnost na 1. července 2025, ale za podmínky, že návrh projde technickou notifikací bez připomínek, resp. bez podrobného stanoviska, který by požadoval znění upravit.

Ad b)

Poslední novela zákona č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů je účinná od 1. ledna 2025, nikoli k 1. červenci 2025. Práce na návrhu vyhlášky o psychomodulačních látkách jsou v současné době z důvodu technické notifikace pozastaveny do 3. července 2025, z tohoto důvodu se nedá předpokládat účinnost k 1. červenci 2025, jak bylo dříve avizováno, ale až po 3. červenci 2025, přičemž v tuto chvíli nelze určit přesné datum. K posunutí datu došlo z důvodu většího množství odborných připomínek v meziresortním připomínkovém řízení, které bylo třeba vypořádat.

Ad c)

V takovém případě by muselo být vydání prováděcích právních předpisů odloženo do doby kdy budou řádně odnotifikovány. Z tohoto důvodu by nebylo možné psychomodulační látky uvádět na trh, neboť by žádné právně ani neexistovaly, bez nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek nejsou psychomodulační látky.