



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

Vážený pane,

dne 25. května 2025 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví (MZD) 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 a s prodlouženou lhůtou o 10 dní.

Předmětným podáním jste požádal o následující informace:

„zda účinnost regulace zákona č. 321/2024 Sb., bude vymahatelná až v okamžiku, kdy bude platně vyhlášeno a účinnosti nabude nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek (ve vztahu k psychomodulačním látkám). Dále zda bude účinnost ostatních prováděcích předpisů (vyhlášky o psychomodulačních látkách a o evidencích a tiskopisech psychomodulačních látek) mít účinnost nastavenou ke stejnému dni jako nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek.

Dále ve vztahu k nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek, kde Evropská komise uplatnila stanovisko a došlo k prodloužení lhůty do 18. 8. 2025, znamená toto že 18. 8. 2025 lze očekávat výsledné schválení ze strany Evropské komise, nebo lze očekávat další prodloužení této lhůty (resp. Toto není vyloučeno, a pokud není vyloučeno, kdy lze očekávat další prodloužení lhůty).

V předchozí odpovědi (č.j. xxx) zmiňujete že není vyloučeno, že u prováděcích předpisů možná bude muset dojít k úpravě návrhu z důvodu zaslaných připomínek. Znamená to tedy že materiály prováděcích předpisů, jak jsou uvedeny v systému EKLEP, nejsou konečného znění?

Dále prosím o sdělení v případě, že materiály budou upravovány, kdy lze očekávat že se v systému EKLEP objeví závěrečné znění, které bude publikováno?“

K Vaší žádosti sděluji:

V souladu s § 33k odst. 6 zákona č. 321/2024 Sb. psychomodulační látky vznikají nabytím účinnosti nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek. Do doby účinnosti tohoto nařízení není co vymáhat, když psychomodulační látky neexistují, jelikož mají být konstituovány a určeny právě prostřednictvím nařízení.

Vyhláška č. 147/2025 Sb., o vzorech formulářů a evidenci psychomodulačních látek a zařazených psychoaktivních látek, je již zveřejněna ve Sbírce zákonů. Znění je dostupné online na www.e-sbirka.cz. Vyhlášena byla 22. května 2025. Tato vyhláška nabývá účinnosti patnáctým dnem po dni jejího vyhlášení.





U návrhu vyhlášky o psychomodulačních látkách jsou v současné době legislativní práce pozastaveny z důvodu technické notifikace do dne 3. 7. 2025, v případě, že nebude uplatněno podrobné stanovisko. Takže účinnost nastane po tomto datu, přesně datum bude možné určit po skončení procesu technické notifikace. Ovšem s ohledem na prodloužení doby pro pozastavení prací u nařízení vlády o seznamu psychomodulačních látek, kdy EK prodloužila toto období do 18.8., nelze říci, nabydou-li oba předpisy účinnosti ke stejnému datu. A to nejen s ohledem na notifikační proces návrhu nařízení vlády, ale i na notifikační proces u návrhu vyhlášky o psychomodulačních látkách.

K Vašemu dotazu týkajícího se Evropské komise (EK) uvádíme, že nelze předvídat jednání EK. Zpravidla se však do konce prodloužené lhůty ozývá s informací, zda se dále lhůta prodlužuje nebo ne. ČR v rámci tohoto řízení zaslala EK svou reakci a návrh upraveného nařízení vlády, konečné stanovisko se dozvíme těsně před koncem prodloužené notifikační lhůty.

Dále, k dotazům ve věci EKLEP, uvádíme, že v případě, že budou uplatněny připomínky, na základě, kterých bude muset být návrh upraven, tak ano, konečné, resp. schválené znění může být v rozdílném znění, právě na základě připomínek pracovních komisí LRV nebo Evropské komise.

Do systému EKLEP může být upravená verze nahrána až po skončení lhůty k technické notifikaci.