



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

Vážená paní,

k Vaší žádosti o poskytnutí informací dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, doručené Ministerstvu zdravotnictví (MZD) dne 7. července 2025 a evidované pod č.j. xxx, prostřednictvím které jste požádala o informace ve věci zdravotnického prostředku Essure (výrobce Bayer) a souvisejících údajů za roky 2013–2017, konkrétně pak:

- 1. Kolika ženám v České republice bylo v jednotlivých letech 2013, 2014, 2015, 2016 a 2017 implantováno zařízení Essure, v rámci zdravotní péče hrazené z veřejného zdravotního pojištění?*
- 2. Byla ministerstvu známa hlášení nežádoucích účinků nebo incidentů souvisejících s tímto zdravotnickým prostředkem v uvedeném období? Pokud ano, v jakém rozsahu?*
- 3. Pokud ministerstvo uvedenými informacemi nedisponuje, žádám o sdělení, který státní orgán je za jejich evidenci nebo poskytnutí odpovědný (např. SÚKL, ÚZIS, zdravotní pojišťovny).;*

Vám sdělujeme následující:

Ad 1

MZD nedisponuje požadovanými daty. Z pohledu MZD nezbyvá než žádost v této části odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb. s tím, že Vás odkazujeme na povinné subjekty od MZD odlišné, a to na jednotlivé zdravotní pojišťovny, popřípadě Ústav zdravotnických informací a statistiky.

Ad 2

Státní ústav pro kontrolu léčiv prováděl monitorování průběhu šetření nežádoucích příhod prováděných výrobcí, případně sám šetřil nežádoucí příhody zdravotnických prostředků, a to v souladu s § 9 zákona č. 268/2014 Sb. (již neúčinný). Stejně tak bylo postupováno i v rozsahu zákona č. 123/2000 Sb. Obdrželo-li MZD v daném období dokumenty požadovaného typu, je zde zapotřebí uvést, že tyto by případně již byly skartovány v souladu se spisovým a skartačním řádem.

Ad 3

Viz výše.

