



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

Vážený pane,

k Vaší žádosti o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, doručené Ministerstvu zdravotnictví (MZd) dne 13. února 2026 (a doplněné na základě výzvy MZd dne 18. února 2026), evidované pod č. j.: xxx, kterou jste požádal o následující informace:

- „Prosím Vás jak je možné, že nějaké organizace mají prý toto nařízení z MZČR a hygieny a jiné nemají?
- Dotaz zní ohledně: ochraném neoriginálním balení (igelitové pytlíčky) pro nesterilní pomůcky používané k problémům s dýcháním pacientů.
- Příklady: Ambuvak (samorozpínací vak) s obličejovou mastou (k opakovatelnému použití po provedení desinfekce, dekontaminace,...) uložen ve skřínce sanitního vozu, resuscitačního vozíku oddělení a batohu oddělení a sanitních voů s rezervními maskami k ambuvaku různých velikostí, kyslíkové masky s rezervoárem a nebulizací, které jsou jednorázovým produktem zabaleny v originálním balení výrobce uloženy též ve skřínce
- sanitního vozu, resuscitačního vozíku či batohu - tyto uvedené příklady jsou u některých organizací a nemocnic uloženy extra v igelitovém pytlíku a v jiných organizací tomu tak není.“

sděluji:

Při skladování, přemísťování a používání zdravotnických prostředků, které jsou předmětem Vašeho dotazu, je nutné postupovat v souladu se:

1. zákonem č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, ve znění pozdějších předpisů, který v části sedmé upravuje povinnosti poskytovatelů zdravotních služeb v souvislosti s používáním zdravotnických prostředků. Ustanovení § 39 odst. 1 tohoto zákona mimo jiné ukládá poskytovateli povinnost zajistit, aby byl zdravotnický prostředek používán v souladu s pokyny výrobce (uvedenými zejména v návodu k použití) a byla dodržována správná skladovací praxe (SSP). Minimální požadavky SSP stanovuje § 6 vyhlášky č. 377/2022 Sb., o provedení některých ustanovení zákona o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, které v případě potřeby mohou být blíže upraveny výrobcem právě v návodu k použití daného zdravotnického prostředku.
2. vyhláškou č. 306/2012 Sb., o podmínkách předcházení vzniku a šíření infekčních onemocnění a o hygienických požadavcích na provoz zdravotnických zařízení a vybraných zařízení sociálních služeb, ve znění pozdějších předpisů.





S přihlédnutím k výše uvedenému musí poskytovatelé zdravotních služeb v souladu s provozním řádem pracoviště postupovat tak, aby byl dodržen návod k použití vydaný výrobcem a požadavek na zajištění všech potřebných kroků bariérové ošetrovací techniky včetně ochrany dekontaminovaných zdravotnických prostředků před nežádoucí kontaminací během jejich skladování a transportu.