



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Vlastimil VÁLEK
místopředseda vlády a ministr zdravotnictví

Praha, (datum uvedeno v doložce e-podpisu)

Č. j.: MZDR 16343/2024-3/MIN/KAN



MZDRX01SGTO6

Vážený pane poslanče,

reaguji na Vaši interpelaci ze dne 6. června 2024, čj.: PS2024/011825, evidenční číslo: 488 – ve věci Kvality vakcín.

Předně mi dovoluji uvést, že v rámci svých pravomocí plně dohlíží na celý „životní cyklus“ léčivých přípravků Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“). U některých typů léčivých přípravků, jako jsou např. vakcíny, má Ústav dle § 32 odst. 4 písm. a) zákona o léčivech povinnost propustit každou vyrobenou šarži vakcíny, a to buď na základě přezkoušení/přetestování vzorků každé šarže tohoto léčivého přípravku ve svých laboratořích, nebo na základě posouzení certifikátu o kontrole šarže oficiální kontrolní autoritou, která patří do sítě oficiálních laboratoří pro kontrolu léčiv (OMCL – Official Medicines Control Laboratory) stejně jako Ústav.

V příloze připojuji vyjádření Ústavu, které Vám poskytne podrobné vysvětlení ke zmiňované problematice bezpečnost léčiv, potažmo kvality vakcín, používaných v ČR.

S pozdravem

podepsáno elektronicky

Přílohy

1. Vyjádření Státního ústavu pro kontrolu léčiv





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Vážený pan
MUDr. Vladimír Zlínký
poslanec
Poslanecká sněmovna Parlamentu ČR
P r a h a
zlinskyv@psp.cz

Na vědomí:

Vážená paní
Markéta Pekarová Adamová
předsedkyně Poslanecké sněmovny Parlamentu ČR
ČR – Kancelář Poslanecké sněmovny
Sněmovní 4
118 00 Praha 1