



Vážený pan



Váš dopis ze dne 17. srpna 2025

V Praze dne 26. září 2025

Č. j. : MZDR 20815/2025-5/MIN/KAN



MZDRX01XG76L

Odpověď Ministerstva zdravotnictví (MZD) 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 informací dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, doručené Ministerstvu zdravotnictví dne 17. srpna 2025, evidované pod č.j. MZDR 20815/2025-1/MIN/KAN, kterou jste vznesl níže uvedené dotazy:

1. Zda je používání metod stanovených Evropským lékopisem (zejména metod kapalinové chromatografie – HPLC/LC – uvedených v monografii Cannabis flos a dalších) povinné pro všechny akreditované subjekty v České republice při testování obsahu a složení omamných a psychotropních látek (OPL).

2. Zda existují výjimky z této povinnosti, tj. případy, kdy akreditovaný subjekt může při testování OPL použít jinou metodu než tu, která je standardizována v Evropském lékopise. Pokud ano, žádám o specifikaci těchto výjimek a právního základu pro jejich uplatnění.

Uvádím následující informace:

Ad 1)





Ministerstvo zdravotnictví se může vyjádřit toliko k tomu, že metoda stanovená Evropským lékopisem je vypracovaná primárně pro stanovení parametrů léčivé látky konopí pro léčebné použití.

Ad 2)

MZD nedisponuje touto informací. K zodpovězení dotazu, ve kterých případech je možné se odchýlit od metody stanovené Evropským lékopisem, by bylo vhodné se obrátit na Státní ústav pro kontrolu léčiv.

S pozdravem

Mgr. Daniela Kobilková
ředitelka odboru Kancelář ministra

v. z. Ing. Daniela Matějková
vedoucí oddělení strategií, protokolu, vládní a parlamentní agendy
elektronicky podepsáno



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

