

Dobrý den,
podávám tímto proti vašemu rozhodnutí odvolání.

Ministerstvo zdravotnictví mi na zmiňované otázky neodpovědělo, respektive odpovědělo stylem “nemáme k dispozici, nespadá do naší působnosti, neshromažďujeme.”

Zde dokládám odpovědi od ministerstva a žádám znovu o odpověď od UZIS.

18) Kolik procent hospitalizovaných pacientů s Covid-19 mělo hodnotový deficit vitamínu D a/ nebo zinku?

Ministerstvo takovou informací o zdravotním stavu a výsledcích jednotlivých vyšetření u pacientů nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží. Takovou informací mohou hypoteticky disponovat subjekty od ministerstva odlišné, a sice poskytovatelé zdravotních služeb.

19) Jaké jsou schválené léčebné protokoly v lékařských ordinacích pro pacienty s pozitivním testem a v nemocnicích pro hospitalizované pacienty s onemocněním Covid-19? Na základě, jaké odborné literatury / ověřené klinické praxe jsou nastaveny tyto léčebné protokoly?

Jako odpověď mi ministerstvo poslalo irelevantní COPY-PASTE k těmto tématům (níže). Nic k léčebným protokolům. Zůstává tedy nezodpovězeno.

Doporučený postup OSPDL ČLS JEP (Odborná společnost praktických dětských lékařů České lékařské společnosti J. E. Purkyně) k managementu a léčebnému režimu u akutních infekcí v průběhu pandemie COVID.

Desatero pro PLDD v sezonně podzimních respiračních infekcích

Doporučený postup v ordinaci všeobecných praktických lékařů pro dospělé.

20) Na jakém odborném základě byl k léčbě hospitalizovaných pacientů experimentálně používán remdesivir? Poskytněte vědeckou studii prokazující jeho účinnost.

Studie o účinnosti remdesiviru nedoložena, i přesto je toto farmakum experimentálně používáno. Je pozoruhodné, že proti experimentálnímu použití intravenózního vit C nebo vit D ministerstvo argumentuje právě neexistencí studie, která by prokazovala jejich účinnost.

Použití léčivého přípravku remdesivir bylo v souladu s § 8 odst. 6 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, povoleno na základě kladného stanoviska Státního ústavu pro kontrolu léčiv.

V této souvislosti uvádíme následující odkaz Státního ústavu pro kontrolu léčiv na hodnocení léčiv na COVID <http://www.sukl.cz/sukl/prehled-hodnocenych-leciv-na-nemoc-covid-19>

Vědeckou studií však ministerstvo nedisponuje, přičemž do jeho působnosti nespadá shromažďování vědeckých studií účinnosti léčivých přípravků.

Vaši žádost tak nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c)

zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že se požadované informace nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

23) Byla u všech pacientů, kteří umřeli v České republice oficiálně na Covid-19, provedena pitva? Byla u všech pitvou potvrzena příčina úmrtí? Kolik pacientů umřelo jednoznačně na virus SARS-CoV-2? Jaké jsou specifické monoklonální protilátky, které používají patologové při imunohistochemickém rozboru na prokázání, že dotyčný zemřel na SARS-CoV-2 / Covid-19?

Odkaz v odpovědi ministerstva neodpovídá na mé otázky. Zajímají mne především, zda jsou již identifikované specifické monoklonální protilátky. Při pročítání odborné literatury v kontextu pitev zemřelých jsem je bohužel nedohledala. Naopak jsem dohledala informaci, že se imunohistochemickým rozbohem zatím úmrtí způsobené SC2 nedá určit. Prosím tedy o odpovězení.

Ministerstvo takovou informaci nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

V souvislosti s uvedeným dotazem uvádíme odkaz na materiál „Mortalitní data, kódování a vymezení úmrtí na COVID-19“, který mimo jiné vymezuje Vámi zmiňované pojmy - viz <https://onemocneni-aktualne.mzcr.cz/doc/zemreli-COVID-19-metodicky-rozbor.pdf>

37) Uvedte údaje vývoje užívání psychofarmak a návykových látek (alkohol, opioidy) od vyhlášení pandemie do současnosti (grafy, číselné hodnoty, cokoliv je dostupné).

Nezodpovězeno. Odkaz na UZIS.

Ministerstvo takovou informaci nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

38) Uvedte údaje vývoje domácího násilí a sebevražd od vyhlášení pandemie po současnost (grafy, číselné hodnoty, cokoliv je k dispozici).

Nezodpovězeno. Odkaz na UZIS.

Ministerstvo takovou informaci nedisponuje, přičemž shromažďování takových demografických informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

39) Uvedte údaje vývoje úmrtí na srdeční choroby, rakovinu, diabetes mellitus, cévní nemoci mozku a ostatní plicní onemocnění od začátku pandemie po současnost (grafy, číselné hodnoty, cokoliv je k dispozici).

Nezodpovězeno. Odkaz na UZIS.

Ministerstvo takovou informaci nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14

odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží, a odkázat Vás na subjekt od ministerstva odlišný, a sice ÚZIS.

16) Kolik procent hospitalizovaných pacientů s Covid-19 bylo v posledním roce očkováno jakoukoliv vakcínou proti chřipce či jakoukoliv jinou vakcínou? Jaká vakcína proti chřipce se v ČR používala minulý rok a jaká tento rok? Uveďte všechny výrobce.

Zde je zodpovězena pouze druhá otázka.

Shromažďování statistických dat jednotlivých typů očkování nespadá do působnosti ministerstva, tudíž nezbyvá, než v rozsahu první části dotazu tuto odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

Co do druhé části tohoto dotazu uvádíme, že v sezóně 2019/2020 byly používány následující vakcíny:

Vakcína
VAXIGRIP TETRA
INFLUVAC TETRA
INFLUVAC

Za sezónu 2020/2021 tato data ještě nejsou k dispozici.

Výrobce
Sanofi Pasteur, Sanofi Aventis Zrt. Abbott Biologicals B.V.
Abbott Biologicals B.V

17) Jaké je riziko úmrtí na vakcínu proti chřipce? Uveďte u každého výrobce zvlášť. Zvyšuje vakcína proti chřipce riziko onemocnění jinými respiračními infekcemi? Jakými? Přiložte relevantní studie.

Nezodpovězeno.

Ministerstvo takovou informací nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží.

A pak jsem byla ještě odkázána na ÚZIS s touto otázkou. Prosím tedy o odpověď.

35) Na základě, jakých modelů byly projektovány scénáře vývoje onemocnění Covid-19 v České republice? Kdo je autorem těchto modelů? Pošlete, prosím, porovnání těchto modelů a vývoje reálné situace. Jaký závěr vyvodilo ministerstvo z tohoto porovnání?

Ministerstvo takovou informací nedisponuje, přičemž shromažďování takových informací nespadá do jeho působnosti. Vaši žádost nezbyvá než v rozsahu tohoto bodu odložit dle ustanovení § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb., podle kterého v případě, že požadované informace se nevztahují k jeho působnosti, žádost odloží, a odkázat Vás na Ústav zdravotnických informací a statistiky.