

Ministr zdravotnictví Adam Vojtěch bude v Lucemburku jednat o dostupnosti léčiv a podpoře inovací v Evropě

15.6.2026 - | Ministerstvo zdravotnictví ČR

Ministr zdravotnictví Adam Vojtěch se v úterý 16. června zúčastní zasedání Rady Evropské unie pro zaměstnanost, sociální politiku, zdraví a ochranu spotřebitele (EPSCO) v Lucemburku. Česká republika bude na jednání prosazovat zejména opatření na posílení dostupnosti léčiv, podporu inovací ve zdravotnictví a větší odolnost evropských zdravotních systémů.

Mezi hlavní body programu budou patřit návrh evropského aktu o biotechnologiích, revize pravidel pro zdravotnické prostředky a diagnostické prostředky in vitro a další postup při projednávání aktu o kritických léčivech.

Jedním z hlavních témat bude evropský akt o biotechnologiích, který má vytvořit lepší podmínky pro výzkum, vývoj a výrobu moderních léčiv a zdravotnických technologií v Evropské unii. Česká republika podporuje kroky, které urychlí zavádění inovací do praxe, posílí evropskou konkurenceschopnost a umožní pacientům rychlejší přístup k novým možnostem léčby. Česká republika bude podporovat také opatření vedoucí ke zjednodušení regulatorního prostředí, zrychlení klinických hodnocení a větší podpoře investic do výzkumu a vývoje zdravotnických biotechnologií. Diskuse se bude týkat také strategických projektů, které mají podpořit výzkum, vývoj a výrobu inovativních léčiv a zdravotnických technologií v Evropské unii.

„Evropa má špičkové vědce i výzkumná pracoviště. Naším úkolem je vytvořit takové podmínky, aby se výsledky výzkumu rychleji dostaly k pacientům a aby Evropa dokázala obstát v rostoucí globální konkurenci. Inovace ve zdravotnictví musí sloužit především pacientům,“ uvedl ministr zdravotnictví Adam Vojtěch.

Významnou část jednání budou tvořit také otázky spojené s dostupností léčiv. Česká republika dlouhodobě podporuje posilování výroby léčiv v Evropě, diverzifikaci dodavatelských řetězců a opatření, která pomohou předcházet výpadkům léků. Diskuse se zaměří jak na návrh evropského aktu o kritických léčivech, tak na širší otázku strategické autonomie Evropské unie v oblasti farmaceutické výroby.

„Dostupnost léčiv patří mezi zásadní výzvy, kterým dnes evropské zdravotnictví čelí. Naší prioritou je, aby pacienti měli potřebné léky k dispozici včas a aby Evropa nebyla závislá na omezeném počtu dodavatelů mimo svůj prostor. Proto podporujeme posilování evropských výrobních kapacit a kroky vedoucí k větší bezpečnosti dodávek kritických léčiv,“ doplnil ministr zdravotnictví Adam Vojtěch.

Ministři zdravotnictví budou dále jednat o revizi evropské legislativy pro zdravotnické prostředky a diagnostické prostředky in vitro. Cílem změn je zjednodušit administrativní procesy, zachovat vysokou úroveň bezpečnosti pacientů a současně podpořit dostupnost inovativních zdravotnických technologií na evropském trhu. Diskuse se zaměří také na posílení konkurenceschopnosti evropského sektoru zdravotnických prostředků a zajištění dostupnosti kritických zdravotnických prostředků pro pacienty.

Součástí jednání bude také pracovní oběd ministrů zdravotnictví věnovaný posílení odolnosti evropského farmaceutického sektoru a strategické autonomii Evropské unie v oblasti léčiv.

Ministr Vojtěch v Lucemburku absolvuje rovněž bilaterální jednání s německou a portugalskou ministryní zdravotnictví. S německou ministryní bude diskutovat o dopadech směrnice o čištění městských odpadních vod na dostupnost léčiv a o možnostech, jak zajistit naplnění environmentálních cílů při zachování dostupné a kvalitní léčby pro pacienty. Jednání s portugalskou ministryní se zaměří na aktuální priority evropské zdravotní politiky a na otázky duševního zdraví dětí a dospívajících.

<https://mzd.gov.cz/tiskove-centrum-mz/ministr-zdravotnictvi-adam-vojtech-bude-v-lucemburku-jednat-o-dostupnosti-leciv-a-podpore-inovaci-v-evrope>