

## Příloha č.5

Zdravotním radům krajů  
Představitelům pojišťoven  
SÚKL

V Praze dne 20. července 2006

Vážený pane rado,  
Vážený pane řediteli,

Česká společnost klinické biochemie je jednou z odborných společností České lékařské společnosti J.E. Purkyně. Kromě jiného dbá, aby laboratorní diagnostika byla prováděna v souladu s nejnovějšími poznatky vědy a přispívala tak k rychlému a kvalitnímu diagnostickému i léčebnému procesu. Sama mnoho let vyvíjí aktivity vedoucí ke zvyšování kvality práce v laboratořích a iniciuje zavádění systémů jakosti do laboratoří.

Směrnice EU - Directive 98/79/EC Evropského parlamentu a výboru z 27.10. 1998 týkající se in vitro diagnostických prostředků, respektive její transpozice do naší legislativy t.j. nařízení vlády č. 453/2004 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro v platném znění, je významným legislativním nástrojem pro zvýšení kvality a bezpečnosti používání diagnostik.

Bohužel podle informací, které jsme v současné době získali od některých členů naší společnosti, některé subjekty – zdravotnická zařízení – nepostupují v souladu s uvedeným zákonem a používají in vitro diagnostické prostředky, které požadavky uvedené v zákoně nesplňují.

Dovolujeme si Vás požádat o zajištění dodržování uvedeného zákona a pomohli našemu úsilí k zajištění bezpečného a kvalitního diagnostického procesu.

S pozdravem

prof.MUDr. Tomáš Zima, DrSc.  
předseda výboru ČSKB