



**STÁTNÍ ZEMĚDĚLSKÁ
A POTRAVINÁŘSKÁ INSPEKCE**

INSPEKTORÁT V BRNĚ

Běhounská 10, 601 26 Brno

542 426 611

e-mail: brno@szpi.gov.cz, ID datové schránky: avraiqq

Č. j.: SZPI/BK719-15/2026

Datum: 17.4.2026

SZPI6202H2964

OPATŘENÍ OBECNÉ POVAHY

Ředitel inspektorátu Státní zemědělské a potravinářské inspekce v Brně, jako věcně příslušný správní orgán

vydává

podle ustanovení § 5 odst. 6 zákona č. 146/2002 Sb. o Státní zemědělské a potravinářské inspekci, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 146/2002 Sb.“),

opatření obecné povahy

kterým **zakazuje** podle § 5 odst. 1 písm. a) bodu 1 zákona č. 146/2002 Sb. **všem provozovatelům potravinářských podniků, kteří prodávají potraviny spotřebitelům v České republice, uvádění na trh potravin:**

1. **Happy Mimi 1** počáteční mléko, počáteční mléčná kojenecká výživa v prášku, pro kojence od narození (pokud nejsou kojeni) do ukončeného 6. měsíce, hmotnost 400 g, datum výroby 28.07.25, **Minimální trvanlivost do: 28.07.27, šarže Batch 3418**, ve které byl zjištěn toxin cereulid v množství 0,58 µg/kg (± 0,21 µg/kg);
2. **Nutrilon PRO futura DUO BIOTIK 1**, počáteční mléko 0-6 měsíců, hmotnost 800 g, **Minimální trvanlivost do: 05-11-2027, PROD: 05-11-2025**, údaj vedle DMT 111572333, ve které byl zjištěn toxin cereulid v množství 0,50 µg/kg (± 0,18 µg/kg);
3. **Nutrilon ADVANCED GOOD NIGHT 1**, počáteční mléko 0-6 měsíců, hmotnost 800 g, **Minimální trvanlivost do: 10-11-2026. Údaj pod DMT 111511173**, ve které byl zjištěn toxin cereulid v množství 0,63 µg/kg (± 0,22 µg/kg).

Zjištění toxinu cereulid ve shora uvedených množstvích přesahujících akutní referenční dávku (ARfD) stanovenou Evropským úřadem pro bezpečnost potravin (EFSA) bylo důvodem pro hodnocení rizika Státním zdravotním ústavem, na jehož základě SZPI ve všech shora uvedených případech došla k závěru, že se jedná o potravinu škodlivou pro zdraví podle čl. 14 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 178/2002, kterým se stanoví obecné zásady a požadavky potravinového práva, v platném znění (dále jen „nařízení (ES) č. 178/2002“), a proto je nelze uvádět na trh podle čl. 14 odst. 1 nařízení (ES) č. 178/2002.

Termín splnění opatření: ihned

Odůvodnění:

Dle ustanovení § 5 odst. 6 zákona č. 146/2002 Sb. může ředitel inspektorátu i bez předchozí kontroly uložit provozovatelům potravinářských podniků opatření dle § 5 odst. 1 písm. a) bodu 1 zákona č. 146/2002 Sb. formou opatření obecné povahy i s účinky přesahujícími územní působnost vymezenou v § 1 odst. 2.

Podle článku 14 odst. 1 nařízení (ES) č. 178/2002 nesmí být potravina uváděna na trh, není-li bezpečná. Podle odstavce 2 písm. a) téhož článku se potravina považuje za nebezpečnou, pokud je považována za škodlivou pro zdraví.

V rámci úřední kontroly byly u počáteční kojenecké výživy zjištěny koncentrace emetického toxinu cereulid produkovaného bakterií *Bacillus cereus*. Jedná se o bakteriální toxin s vysokou tepelnou stabilitou, který není běžnými technologickými postupy výroby, skladování ani přípravy potravin inaktivován. Cereulid způsobuje nevolnost a zvracení, které odezní většinou v řádu několika hodin. V krajních případech ovšem může intoxikace cereulidem vyústit v závažné stavy, jako např. dysfunkce nebo selhání orgánů (jater, tenkého střeva nebo pankreatu). Cereulid představuje látku s akutním emetickým účinkem, přičemž kojenci představují vysoce citlivou populační skupinu vzhledem k nízké tělesné hmotnosti, nezralým fyziologickým mechanismům a vysoké relativní expozici v důsledku exkluzivního nebo dominantního příjmu kojenecké výživy.

V souladu s § 16a odst. 8 zákona č. 110/1997 Sb. bylo vyžádáno vědecké hodnocení rizika Státním zdravotním ústavem (SZÚ), které vycházelo z akutní referenční dávky (ARfD) pro cereulid stanovené EFSA (viz European Food Safety Authority (EFSA); Eskes, C.; Cortiñas-Abrahantes, J.; Bottex, B.; Dorne, J. C. M.; Dujardin, B.; de Souza, R. F.; Horvath, Z.; Kouloura, E.; Bordajandi, L. R.; Rizzi, V.; Steinkellner, H.; Gilsenan, M. Rapid Risk Assessment on Acute Reference Dose (ARfD) of Cereulide in Infants and Information on Acute Consumption of Infant Formulae. EFSA J. 2026, 24 (2). <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2026.9941>) ve výši 0,014 µg/kg tělesné hmotnosti. Při zohlednění doporučeného dávkování počáteční kojenecké výživy a tělesné hmotnosti nejcitlivější skupiny spotřebitelů, tj. kojenců, bylo zjištěno, že expozice cereulidu tuto hodnotu překračuje.

Konkrétně se jednalo o tyto vzorky potravin:

1. **Happy Mimi 1** počáteční mléko, počáteční mléčná kojenecká výživa v prášku, pro kojence od narození (pokud nejsou kojeni) do ukončeného 6. měsíce, hmotnost 400 g, datum výroby 28.07.25, **Minimální trvanlivost do: 28.07.27, šarže Batch 3418.**

Vzorek byl odebrán inspektorátem SZPI v Ústí nad Labem dne 10.2.2026 u kontrolované osoby Teta drogerie a lékárny ČR s.r.o., o čemž byl sepsán Záznam o odběru vzorku č. D008-50544/26/A02, který je přílohou Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D008-50544/26.

Laboratorním rozbořem provedeným Odborem zkušební laboratoře inspektorátu SZPI v Praze byl v této potravine zjištěn toxin cereulid v množství 0,58 µg/kg (± 0,21 µg/kg) – viz Protokol o zkoušce č. D008-50544/26/A02. Na základě toho nabyt inspektorát SZPI v Ústí nad Labem podezření, že se jedná o nebezpečnou potravinu, uložil kontrolované osobě pozastavení uvádění této potraviny na trh a bylo požádáno o hodnocení rizika SZÚ.

SZÚ v dokumentu Rychlé hodnocení rizika – toxin cereulid v počáteční kojenecké výživě sp.zn. SZÚ/02408/2026 ze dne 19.2.2026 (doručen SZPI 23.2.2026) provedl přepočítání zjištěného množství cereulidu na denní dávku dle doporučeného dávkování a dospěl k tomu, že byla překročena ARfD stanovená EFSA a jedná se o potravinu škodlivou pro zdraví. Inspektorát SZPI v Ústí nad Labem proto vyhodnotil předmětnou potravinu jako zdraví

škodlivou dle čl. 14 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 178/2002 a dne 23.2.2026 vydal Opatření č. D013-50544/26/D (příloha Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D013-50544/26), kterým kontrolované osobě uložil stažení této potraviny z trhu a její zpětvzetí od spotřebitelů.

2. **Nutrilon PRO futura DUO BIOTIK 1**, počáteční mléko 0-6 měsíců, hmotnost 800 g, **Minimální trvanlivost do: 05-11-2027, PROD: 05-11-2025**, údaj vedle DMT 111572333.

Vzorek byl odebrán inspektorátem SZPI v Brně dne 18.3.2026 u kontrolované osoby ČESKÁ LÉKÁRNA HOLDING, a.s., o čemž byl sepsán Záznam o odběru vzorku č. D011-71147/26/A02, který je přílohou Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D011-71147/26.

Laboratorním rozbohem provedeným Odborem zkušební laboratoře inspektorátu SZPI v Praze byl v této potravine zjištěn toxin cereulid v množství 0,50 µg/kg (± 0,18 µg/kg) – viz Protokol o zkoušce č. D011-71147/26/A02. Na základě toho nabyl inspektorát SZPI v Brně podezření, že se jedná o nebezpečnou potravinu, uložil kontrolované osobě pozastavení uvádění této potraviny na trh a bylo požádáno o hodnocení rizika SZÚ.

SZÚ v hodnocení rizika sp.zn. SZÚ/04599/2026 ze dne 26.3.2026 (doručeno SZPI 30.3.2026) provedl přepočtení zjištěného množství cereulidu na denní dávku dle doporučeného dávkování a dospěl k tomu, že byla překročena ARfD stanovená EFSA a jedná se o potravinu škodlivou pro zdraví. Inspektorát SZPI v Brně proto vyhodnotil předmětnou potravinu jako zdraví škodlivou dle čl. 14 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 178/2002 a dne 31.3.2026 vydal Opatření č. D013-71147/26/D (příloha Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D013-71147/26), kterým kontrolované osobě uložil stažení této potraviny z trhu a její zpětvzetí od spotřebitelů.

3. **Nutrilon ADVANCED GOOD NIGHT 1**, počáteční mléko 0-6 měsíců, hmotnost 800 g, **Minimální trvanlivost do: 10-11-2026. Údaj pod DMT 111511173.**

Vzorek byl odebrán inspektorátem SZPI v Brně dne 30.3.2026 u kontrolované osoby Tesco Stores ČR a.s., o čemž byl sepsán Záznam o odběru vzorku č. D017-70963/26/A01, který je přílohou Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D017-70963/26.

Laboratorním rozbohem provedeným Odborem zkušební laboratoře inspektorátu SZPI v Praze byl v této potravine zjištěn toxin cereulid v množství 0,63 µg/kg (± 0,22 µg/kg) – viz Protokol o zkoušce č. D017-70963/26/A01. Na základě toho nabyl inspektorát SZPI v Brně podezření, že se jedná o nebezpečnou potravinu, uložil kontrolované osobě pozastavení uvádění této potraviny na trh a bylo požádáno o hodnocení rizika SZÚ.

SZÚ v hodnocení rizika sp.zn. SZU/05234/2026 ze dne 8.4.2026 (doručeno SZPI 10.4.2026) provedl přepočtení zjištěného množství cereulidu na denní dávku dle doporučeného dávkování a dospěl k tomu, že byla překročena ARfD stanovená EFSA a jedná se o potravinu škodlivou pro zdraví. Inspektorát SZPI v Brně proto vyhodnotil předmětnou potravinu jako zdraví škodlivou dle čl. 14 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 178/2002 a dne 10.4.2026 vydal Opatření č. D020-70963/26/D (příloha Dokladu o provedených kontrolních úkonech č. D020-70963/26), kterým kontrolované osobě uložil stažení této potraviny z trhu a její zpětvzetí od spotřebitelů.

Z výše uvedeného vyplývá, že přítomnost cereulidu v dotčených výrobcích může představovat významné riziko pro veřejné zdraví, zejména pro nejcitlivější skupinu spotřebitelů. Skutečnost, že pro cereulid nejsou stanoveny specifické limity v prováděcích předpisech Evropské unie, nezbavuje provozovatele potravinářského podniku povinnosti uvádět na trh pouze bezpečné potraviny ve smyslu článku 14 nařízení (ES) č. 178/2002 a dle čl. 14 odst. 8 nařízení (ES) č. 178/2002 nebrání příslušným orgánům přijímat vhodná opatření k omezení jejího uvádění na trh nebo k jejímu stažení z trhu.

Vzhledem k tomu, že se jedná o potraviny určené pro kojence, u nichž může i nízká expozice vést k překročení akutní referenční dávky, byly hodnoceny jako škodlivé pro zdraví ve smyslu čl. 14 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 178/2002.

Vzhledem k tomu, že nelze zcela vyloučit, že se shora uvedené nebezpečné potraviny mohou nacházet u některých prodejců, přistoupil správní orgán podle § 5 odst. 6 zákona č. 146/2002 Sb. k vydání tohoto opatření obecné povahy z preventivních důvodů, kterým podle § 5 odst. 1 písm. a) bodu 1 zákona č. 146/2002 Sb. zakazuje všem provozovatelům potravinářských podniků, kteří prodávají potraviny spotřebitelům v České republice, uvádění shora uvedených potravin na trh.

Vydané opatření obecné povahy je adekvátním nástrojem pro plošné vyloučení uvedených nebezpečných potravin z prodeje u v současné době neznámého okruhu subjektů, které tyto potraviny mohou uvádět na trh, ačkoliv by tomu tak již nemělo být vzhledem k rozsáhlé medializaci výše uvedených nevyhovujících potravin. Lze předpokládat, že pokud jsou shora uvedené potraviny nadále uváděny na trh, neděje se tak v místní příslušnosti pouze jednoho inspektorátu SZPI. Proto je ukládáno opatření obecné povahy s účinky pro celé území České republiky.

Všechny shora uvedené Doklady o kontrolních úkonech, Záznamy o odběru vzorku, Protokoly o zkoušce, Hodnocení rizika SZÚ a Opatření vzal správní orgán jako podklady pro vydání tohoto opatření obecné povahy.

Dle článku 3 odst. 8 nařízení (ES) č. 178/2002 se uváděním potravin na trh rozumí držení potravin za účelem prodeje, včetně nabízení k prodeji nebo jakékoli jiné forma převodu, zdarma nebo za úplatu, jakož i distribuce a další formy převodu jako takové.

Za uvádění potravin na trh je považováno rovněž nabízení potravin při prodeji na internetu a jakékoli skladování za účelem prodeje. Jsou-li dočasně skladovány potraviny, jejichž uvádění na trh bylo zakázáno, musejí být odděleně umístěny a řádně označeny, aby nedošlo k jejich opětovnému uvedení na trh.

Poučení:

Podle § 173 odst. 2 zákona č. 500/2004 Sb. nelze proti opatření obecné povahy podat opravný prostředek.

Splnění tohoto opatření obecné povahy může být kontrolováno všemi inspektoráty Státní zemědělské a potravinářské inspekce u všech provozovatelů potravinářských podniků, kteří prodávají potraviny spotřebiteli.

Účinnost:

Toto opatření obecné povahy nabývá účinnosti dnem vyvěšení na úřední desce inspektorátu v Brně.

Ing. Vít Obenrauch
ředitel inspektorátu v Brně

Vyvěšeno dne: 17.4.2026

Sejmuto dne: