

**UCHWAŁA NR XXI/207/2021
RADY MIEJSKIEJ GMINY DOBRZYCA**

z dnia 25 lutego 2021 r.

**w sprawie rozpatrzenia petycji w sprawie wezwania Rady Miejskiej Gminy Dobrzyca do
podjęcia uchwały w sprawie szczepień na chorobę COVID - 19 wywoływaną przez wirus
SARS-COV-2.**

Na podstawie art. 18b ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 713 i 1378) i art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870) uchwala się, co następuje:

§ 1. Postanawia się uznać petycję wniesioną przez Pana Arkadiusza Rakoczego w sprawie szczepień na chorobę COVID-19 wywoływaną przez wirus SARS-COV-2 za bezzasadną z przyczyn wskazanych w uzasadnieniu stanowiącym załącznik do niniejszej uchwały.

§ 2. Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącemu Rady Miejskiej Gminy Dobrzyca.

§ 3. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodniczący Rady

Witalis Półrolniczak

UZASADNIENIE DO ODPOWIEDZI NA PETYCJĘ

Do Rady Miejskiej Gminy Dobrzyca w dniu 14 grudnia 2020 r. wpłynęła drogą elektroniczną petycja pana Arkadiusza Rakoczego z dnia 14 grudnia 2020 r. w sprawie wezwania Rady Miejskiej Gminy Dobrzyca do podjęcia uchwały w sprawie szczepień na chorobę COVID - 19 wywoływaną przez wirus SARS-COV-2.

Petycja była przedmiotem analizy i dyskusji na posiedzeniu Komisji Skarg, Wniosków i Petycji, które odbyło się w dniu 24 lutego 2021 r.

W wyniku przeprowadzonej analizy Komisja Skarg, Wniosków i Petycji wyraziła opinię w kwestii przedmiotowej petycji, w której stwierdza, co następuje:

- 1) W dniu 14 grudnia 2020 r. do Przewodniczącego Rady Gminy Dobrzyca wpłynęła drogą elektroniczną petycja pana Arkadiusza Rakoczego. Wnoszący petycję wezwał Radę Miejską Gminy Dobrzyca do jej rozpatrzenia i pilnego przyjęcia uchwały w sprawie uznania za niedopuszczalne jakichkolwiek działań władz międzynarodowych, krajowych czy lokalnych wykluczające społecznie mieszkańców gminy w z powodów rasowych, religijnych, medycznych czy sanitarnych, oraz uznania za zasadne i nieodzowne, by Rząd RP uzyskał pisemne gwarancje ze strony producentów szczepionek na COVID-19, że w przypadku jakichkolwiek powikłań gotowi są oni przyjąć i ponieść wszelkie koszty prawne i finansowe wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych.
- 2) Pomimo, iż do zadań własnych gminy, określonych w art. 18 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 713, ze zm.) należy ochrona zdrowia oraz bezpieczeństwo obywateli, to jednak kwestie związane z wyborem producentów szczepionek oraz prowadzenia z nimi negocjacji dotyczących warunków ich zakupu, stanowiące przedmiot wystąpienia, nie mieszczą się w zakresie kompetencji rady gminy. Należą one do zadań i kompetencji rządu, i aktualnie są przez Rząd RP realizowane.
- 3) W związku z powyższym Komisja Skarg, Wniosków i Petycji analizując zagadnienie poruszone w przedmiotowej petycji, zapoznała się z materiałami zamieszczonymi na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia. W wyniku przeprowadzonej analizy ustalono, że do Ministerstwa Zdrowia wpłynęło na przestrzeni grudnia 2020 r. i stycznia 2021 r. 39 jednobrzmiących petycji indywidualnych w sprawie realizacji przez Rząd RP masowych szczepień przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 w zakresie eksperymentu medycznego i uzyskania przez rząd pisemnych gwarancji ze strony producentów szczepionek, że w przypadku jakichkolwiek powikłań gotowi są oni przyjąć i ponieść wszelkie koszty prawne i finansowe wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych. W odpowiedzi na wniesione petycje Minister Zdrowia opublikował zawiadomienie z dnia 22 lutego 2021 r. nr pisma ZPŚ.055.37.2020.JK o sposobie załatwienia petycji w sprawie realizacji przez Rząd RP masowych szczepień przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 zawierające cytowane uzasadnienie: *„Na początku wyraźnie zaznaczyć należy, iż stosowane szczepionki w ramach Narodowego Programu Szczepień przeciw COVID-19 co do zasady uwarunkowane jest posiadaniem przez dany produkt leczniczy aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego przez Komisję Europejską (zgodnie z wymogiem przepisów rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 726/2004 z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiające Europejską Agencję Leków - Dz. Urz.*

UE L Nr 136 str. 1, z późn. zm.). Wydanie pozwolenia potwierdza skuteczność, jakość i bezpieczeństwo stosowania produktu leczniczego. Tym samym twierdzenie że w ramach Narodowego Programu Szczepień przeciw COVID-19 prowadzi się eksperymenty medyczne z zastosowaniem podawanych szczepionek jest niezasadne. Podmioty produkujące szczepionki przeciw COVID-19 na podstawie zawartej umowy pomiędzy Polską a Komisją Europejską (Advanced Purchase Agreement, w skrócie APA) nie zostały zwolnione z odpowiedzialności za występowanie niepożądanych odczynów poszczepiennych po podaniu szczepionek. Żadne z porozumień zawartych w ramach APA nie przewiduje postanowień w zakresie wyłączenia odpowiedzialności producenta za produkt zarejestrowany do stosowania. Umowy zawierają jednakże szczegółowe postanowienia dotyczące relacji pomiędzy uczestniczącym państwem członkowskim a konkretnym producentem szczepionki w razie zaistnienia roszczeń z ww. zakresu, zgłaszanych przez osoby trzecie. Odpowiedzialność producentów szczepionek Covid-19, które zostały dopuszczone do obrotu w procedurze centralnej przez Komisję Europejską będzie stosowana w sposób niezmieniony. Stosownie do art. 35a ust. 1 w zw. z art. 3 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 944) to na podmiocie odpowiedzialnym spoczywa odpowiedzialność za produkt leczniczy objęty pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu, a zakres tej odpowiedzialności określają przepisy prawa. W każdej indywidualnej sytuacji, sprawa wystąpienia u pacjenta NOP i stwierdzenia związku przyczynowo – skutkowego przy zgłaszaniu roszczeń odszkodowawczych oraz wypłaty odszkodowania lub zadośćuczynienia jest rozpatrywana przed Sądem. Aktualnie tylko Sąd ma możliwość orzec w zakresie odpowiedzialności za wystąpienie danego zdarzenia, odszkodowanie oraz zadośćuczynienie określając ich wysokości. W konkretniej sytuacji można również próbować wykorzystać postępowanie mediacyjne, które umożliwi osiągnięcie ugody z podmiotem odpowiedzialnym oraz wypada wskazać na możliwość zwrócenia się o pomoc w prowadzeniu sprawy do Rzecznika Praw Pacjenta. Zasadne jest również przypomnienie, że pacjent ma prawo w każdej sytuacji do wyrażenia zgody na udzielenie świadczeń zdrowotnych albo odmowy takiej zgody, o czym stanowi art. 16 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 849). Może to uczynić nawet w ostatniej chwili po uzyskaniu informacji w toku konsultacji lekarskiej przed zaszczepieniem. Szczepienie przeciwko COVID-19 – zgodnie z Narodowym Programem Szczepień przeciw COVID-19, są szczepieniami dobrowolnymi – rekomendowanymi co oznacza, że nie mają charakteru obowiązkowego, zatem każdy pacjent – zgodnie ze swoją wolą – ma możliwość poddania się szczepieniu przeciwko COVID-19 bądź z niego zrezygnować.”.

- 4) Komisja Skarg, Wniosków i Petycji uznaje, że powyższe uzasadnienie w pełni odpowiada na żądanie podniesione w przedmiotowej petycji, jednakże – jak już na wstępie wspomniano – organy muszą przestrzegać z urzędu swojej właściwości, a tym samym rozpatrywać petycje w zakresie spraw będących w ich kompetencjach. Dlatego skoro żądanie zawarte w petycji nie leży w zakresie kompetencji Rady Miejskiej Gminy Dobrzyca to nie może też być przedmiotem jej działań.
- 5) W związku z powyższym Komisja Skarg, Wniosków i Petycji rekomenduje Radzie Miejskiej Gminy Dobrzyca uznanie petycji za bezzasadną.

Rada Miejska Gminy Dobrzyca po zapoznaniu się z rekomendacją Komisji Skarg, Wniosków i Petycji przychyliła się do stanowiska komisji, w związku z powyższym podjęcie uchwały uważa się za zasadne.

Przewodniczący Rady

Witalis Półrolniczak