

Rymań, dnia 24.02.2021 r.

RGD.152.2.2020

***Pan Sławomir Wiesław Sala
ul. Korzenna 6
75-813 Koszalin***

W odpowiedzi na petycję z dnia 10 grudnia 2020 roku w sprawie podjęcia przez Radę Gminy Rymań uchwały dotyczącej równego traktowania w różnych sferach życia oraz masowych szczepień przeciwko SARS-CoV-2 informuję, iż Rada Gminy Rymań uznała przedmiotową petycję za bezzasadną z przyczyn wskazanych w uzasadnieniu uchwały. W załączeniu przekazuję uchwałę wraz z uzasadnieniem.

Przewodnicząca Rady Gminy

Anna Dworek

Otrzymują:

1. *Pan Sławomir Wiesław Sala
ul. Korzenna 6
75-813 Koszalin*
2. a/a.

**UCHWAŁA NR XXI/175/21
RADY GMINY RYMAŃ**

z dnia 23 lutego 2021 r.

w sprawie rozpatrzenia petycji

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (t. j. Dz.U. z 2020 r. poz. 713 z późn. zm.) oraz art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (t. j. Dz. U. z 2018 r. poz. 870), Rada Gminy uchwała, co następuje:

§ 1. Po rozpatrzeniu petycji z dnia 10 grudnia 2020r. dotyczącej równego traktowania w różnych sferach życia oraz masowych szczepień przeciwko SARS-CoV-2, Rada Gminy Rymań uznaje przedmiotową petycję za bezzasadną z przyczyn wskazanych w uzasadnieniu.

§ 2. Upoważnia się Przewodniczącą Rady Gminy Rymań do zawiadomienia wnoszącego petycję o sposobie jej załatwienia.

§ 3. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodnicząca Rady Gminy


Anna Dworek

Uzasadnienie

Niniejszą uchwałą podejmuje się w związku z petycją z dnia 10.12.2020 r. złożoną przez Pana Sławomira Wiesława Sala dotyczącą równego traktowania w różnych sferach życia oraz wyegzekwowania od Rządu RP gwarancji odszkodowań w przypadku wystąpienia powikłań poszczepiennych, w wyniku masowych szczepień przeciwko SARS-CoV-2.

Petycja była przedmiotem posiedzenia Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Gminy Rymań w dniu 16 lutego 2021 r. Komisja po zapoznaniu się z treścią petycji stwierdziła, że obowiązujące w Rzeczypospolitej Polskiej prawo krajowe, jak i przyjęte i wdrożone przepisy unijne (m.in. poprzez ustawę z dnia 3 grudnia 2010 r. o wdrożeniu niektórych przepisów Unii Europejskiej w zakresie równego traktowania), regulują kwestię równości praw. Na szczególną uwagę w tym zakresie zasługuje art 32 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997 r., przywołany w przedmiotowej petycji, który w sposób jednoznaczny wskazuje:

„Art. 32. 1. Wszyscy są wobec prawa równi. Wszyscy mają prawo do równego traktowania przez władze publiczne.

2. Nikt nie może być dyskryminowany w życiu politycznym, społecznym lub gospodarczym z jakiegokolwiek przyczyny.”

Przestrzeganie zasad konstytucyjnych jest wymagane zarówno od obywateli Rzeczypospolitej Polskiej, organów administracji publicznej, jak i reprezentantów władzy ustawodawczej, sądowniczej i wykonawczej. Gmina Rymań jako jednostka samorządu terytorialnego wywiązuje się w sposób właściwy z respektowania praw i obowiązków, dbając o wykonywanie zadań publicznych z uwzględnieniem interesu publicznego oraz indywidualnych interesów obywateli.

Odnosząc się do kwestii szczepień Komisja Skarg, Wniosków i Petycji uznała, że szczepionki, tak jak wszystkie produkty lecznicze, przed wprowadzeniem na rynek wymagają uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu. Wymagania dotyczące ich rejestracji są bardzo rygorystyczne, ustalone i szczegółowo zdefiniowane przez wytyczne Komisji Europejskiej oraz Międzynarodowej Rady Harmonizacji Wymagań Technicznych dla Rejestracji Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi. Elementem procesu dopuszczania do obrotu szczepionek jest ocena ich jakości na podstawie wymagań nadrzędnej w Europie Farmakopei Europejskiej (Ph. Eur.), opracowywanej w ramach Europejskiego Dyrektariatu Jakości Leków i Ochrony Zdrowia (EDQM) w Radzie Europy. Należy podkreślić, że po uzyskaniu pozwolenia jakość każdej serii szczepionki przed wprowadzeniem na rynek będzie kontrolowana w systemie dwuetapowym tj. przez wytwórcę oraz niezależne od producenta laboratorium państwowe należące do Sieci Państwowych Laboratoriów Kontroli Produktów Leczniczych (Official Medicines Control Laboratories, OMCL), koordynowanej przez EDQM. OMCL wyda dokument potwierdzający odpowiednią jakość szczepionki dokument, który będzie podstawą do zwolnienia danej serii na rynek polski przez upoważnioną instytucję, Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego - Państwowy Zakład Higieny.

W przypadku wystąpienia potencjalnych wad jakościowych produktu, zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami, podlegają one zgłoszeniu do Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, który po przeprowadzeniu postępowania wyjaśniającego, we współpracy z Europejską Agencją Leków, może wydać decyzję o wycofaniu, wstrzymaniu bądź pozostawieniu szczepionki w obrocie na terenie RP.

Ponadto Komisja Europejska, jak i państwa członkowskie, muszą przestrzegać obowiązującego prawa europejskiego dotyczącego odpowiedzialności producentów szczepionek. Zgodnie z art. 12 dyrektywy 85/374 w sprawie z dnia 25 lipca 1985 r. w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych Państw Członkowskich dotyczących odpowiedzialności za produkty wadliwe, „odpowiedzialność producenta wynikająca z niniejszej dyrektywy nie może być, w odniesieniu do osoby poszkodowanej, ograniczona lub wyłączona przepisem ograniczającym lub zwalniającym go od odpowiedzialności”. Artykuł 15 Rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiające wspólnotowe procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i do celów weterynaryjnych i nadzoru nad nimi oraz ustanawiające Europejską Agencję Leków stanowi, że „przyznanie pozwolenia nie wpływa na odpowiedzialność cywilną lub karną producenta lub posiadacza pozwolenia na dopuszczenie do obrotu zgodnie ze stosowanym prawem krajowym w Państwach Członkowskich”. W tym zakresie, umowy podpisywane przez KE nie odstępują od unormowań prawnych.

Najważniejszy jest jednak fakt, że szczepienia przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 mają charakter

szczepień dobrowolnych. Oznacza to, że szczepieniom zostają poddane jedynie te osoby, które świadomie wyrażają zgodę na przyjęcie szczepionki, realizując tym samym konstytucyjne prawo do decydowania o własnym życiu (art. 47 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej) oraz prawo do wyrażania zgody na udzielenie określonych świadczeń zdrowotnych lub odmowy takiej zgody (art. 16 ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta).

Mając powyższe na uwadze, Rada Gminy Rymań po rozpatrzeniu petycji dotyczącej równego traktowania w różnych sferach życia oraz wyegzekwowania od Rządu RP gwarancji odszkodowań w przypadku wystąpienia powikłań poszczepiennych, w wyniku masowych szczepień przeciwko SARS-CoV-2 i zapoznaniu się ze stanowiskiem Komisji Skarg, Wniosków i Petycji, uznaje przedmiotową petycję za bezzasadną.

Niniejsza uchwała wraz z uzasadnieniem stanowi zawiadomienie o sposobie załatwienia petycji za pomocą środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 roku o petycjach.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 13 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014 roku o petycjach sposób załatwienia petycji nie może być przedmiotem skargi.

Przewodnicząca Rady Gminy


Anna Dworek