

**UCHWAŁA NR XXIV/149/2021
RADY GMINY ROGÓŹNO**

z dnia 26 stycznia 2021 r.

w sprawie petycji w interesie publicznym w zakresie masowych szczepień przeciwko wirusowi 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) oraz art. 9 ust. 2, art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870),


uchwała, co następuje:

§ 1. Uznaje się, że wniesiona w dniu 11 grudnia 2020 r. petycja złożona w interesie publicznym dotycząca masowych szczepień przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 nie zasługuje na uwzględnienie.

§ 2. Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącej Rady Gminy Rogóźno upoważniając ją do zawiadomienia wnoszącego petycję o sposobie jej załatwienia wraz z uzasadnieniem

§ 3. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodnicząca Rady Gminy


Hanna Hydzik

Uzasadnienie

W dniu 11 grudnia 2020 r. do Urzędu Gminy Rogóżno została złożona, za pośrednictwem poczty elektronicznej, petycja w interesie publicznym, w zakresie masowych szczepień przeciwko wirusowi SARS-CoV-2.

Przewodnicząca Rady Gminy Rogóżno przekazała petycję do Komisji Skarg, Wniosków i Petycji oraz na podstawie art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 roku o petycjach, została ona także zamieszczona na stronie BIP Urzędu Gminy Rogóżno.

W dniu 22 grudnia 2020 r. zebrała się Komisja Skarg, Wniosków i Petycji Rady Gminy Rogóżno. Na swoim posiedzeniu dokonała analizy wniesionej petycji, jej oceny co do zasadności i właściwości rzeczowej i ze względu na znaczne zainteresowanie społeczne oraz kontrowersje, które budzi przedmiot sprawy stwierdziła, że celowym byłoby przedstawienie petycji na forum komisji połączonych.

W dniu 19 stycznia 2021 r. na posiedzeniu wspólnym komisji ustalono, że zgodnie z obowiązującym w Polsce oraz Unii Europejskiej, której Polska jest członkiem, dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, jakim jest szczepionka wymaga spełnienia wielu procedur, akredytacji oraz badań nad skutecznością oraz bezpieczeństwem dla ludzi. Właściwym w Polsce organem, który posiada kompetencje na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego jest Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Za dopuszczenie do obrotu szczepionek pandemicznych, związanych z wirusem SARS-CoV-2 odpowiada Komisja Europejska, po uzyskaniu rekomendacji Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi, który działa w ramach Europejskiej Agencji Leków.

Organem właściwym do zgłoszenia ewentualnych działań ubocznych produktów leczniczych dopuszczonych do użytku jest, zgodnie z art. 36d ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2020 poz. 944 z późn. zm.) Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Biobójczych.

Mając powyższe na uwadze należy stwierdzić, że Rada Gminy Rogóżno będąca organem stanowiącym jednostki samorządu terytorialnego nie posiada obecnie delegacji do podjęcia uchwały, w której kierować można zobowiązanie w stosunku do rządu polskiego o zobowiązanie producentów produktów leczniczych, iż gotowi są oni przyjąć i ponieść wszelkie koszty oraz skutki finansowe ewentualnych niepożądanych odczynów poszczepiennych.

Produkty lecznicze trafiające na rynek są produktami nieprzypadkowymi, przechodzą liczne procedury weryfikacyjne oraz istnieją prawem przewidziane procedury weryfikacyjne niepożądane działania, jak chociażby określone w art. 36c w/w ustawy, obowiązki należące do Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

Istnienie procedur, zarówno w prawie polskim, jak i prawie Unii Europejskiej w zakresie wprowadzania do obrotu produktów leczniczych oraz kontroli ich stosowania uzasadnia, iż uchwała o treści zawartej petycji nie powinna zostać uwzględniona.

PRZEWODNICZĄCA
RADY GMINY
Hanna Hydzyk
Hanna Hydzyk