

**UCHWAŁA NR XXV/518/21
RADY MIASTA TYCHY**

z dnia 25 lutego 2021 r.

w sprawie rozpatrzenia petycji Pana ██████████

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz.U. z 2020 r. poz. 713 z późn. zm.) oraz art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870), na wniosek Komisji Skarg, Wniosków i Petycji,

Rada Miasta Tychy uchwała:

§ 1

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, Rada Miasta Tychy uznaje przedmiotową petycję za bezzasadną z przyczyn wskazanych w uzasadnieniu.

§ 2

Uzasadnienie Komisji Skarg, Wniosków i Petycji stanowi załącznik do niniejszej uchwały.

§ 3

Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącej Rady Miasta Tychy, która poinformuje wnoszącego petycję o sposobie jej załatwienia.

§ 4

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodnicząca Rady
Miasta Tychy

Barbara Konieczna

Załącznik do uchwały Nr XXV/518/21

Rady Miasta Tychy

z dnia 25 lutego 2021 r.

Uzasadnienie:

(Uchwała Nr XXV/518/21)

W dniu 31 grudnia 2020 r., do Rady Miasta Tychy wpłynęła Petycja dotycząca 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.

Komisja Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta Tychy, na posiedzeniu w dniu 21 stycznia 2021 r. oraz 17 lutego 2021 r. 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. Miasto Tychy 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.

Główny Inspektorat Farmaceutyczny 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.

Mając powyższe na uwadze, Rada Miasta Tychy 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.