

**UCHWAŁA NR XXVI/211/2021
RADY GMINY MANOWO**

z dnia 7 maja 2021 roku

**w sprawie rozpatrzenia petycji Stowarzyszenia Polska Wolna od GMO z siedzibą w
Gliwicach**

Na podstawie art. 18b ust. 1 i art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 713 ze zm.) oraz art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014r. o petycjach (Dz.U. z 2018 r. poz. 870), uchwała się, co następuje:

§ 1. Po zapoznaniu się z petycją Stowarzyszenia Polska Wolna od GMO z siedzibą w Gliwicach z dnia 2 stycznia 2021 roku w sprawie podjęcia uchwały:

- 1) popierającej petycję list otwarty do Prezydenta Rzeczypospolitej Polskiej, członków Rady Ministrów, Posłów, Senatorów, Wójtów i Radnych Gmin w Rzeczypospolitej Polskiej „Alarm! STOP zabójczemu GMO – STOP niebezpiecznej szczepionce”,
- 2) domagającą się od Rady Ministrów, Posłów i Senatorów natychmiastowego zaprzestania tego eksperymentu na mieszkańcach Rzeczypospolitej Polskiej,
- 3) domagającą się do Rady Ministrów, Posłów i Senatorów dopuszczenia do mediów publicznych polskich i zagranicznych lekarzy i naukowców, którzy alarmują i wskazują na możliwe powikłania poszczepienne oraz pokazują ukrywaną prawdę na temat pandemii,
- 4) domagającą się odwołania wszystkich ograniczeń wolności, w tym gospodarczych, które zostały narzucone w czasie roku 2020 oraz roku 2021r.,

– uznaje się petycję za bezzasadną.

§ 2. Uzasadnienie dla sposobu rozpatrzenia petycji stanowi załącznik do uchwały.

§ 3. Zobowiązuje się Przewodniczącego Rady Gminy Manowo do poinformowania wnoszących petycję o sposobie jej załatwienia.

§ 4. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

UZASADNIENIE

W dniu 1 lutego 2021 roku do Rady Gminy Manowo wpłynęła petycja Stowarzyszenia Polska Wolna od GMO z siedzibą w Gliwicach z dnia 2 stycznia 2021 roku w sprawie podjęcia uchwały:

- 1) popierającej petycję list otwarty do Prezydenta Rzeczypospolitej Polskiej, członków Rady Ministrów, Posłów, Senatorów, Wójtów i Radnych Gmin w Rzeczypospolitej Polskiej „Alarm! STOP zabójczemu GMO – STOP niebezpiecznej szczepionce”,
- 2) domagającą się od Rady Ministrów, Posłów i Senatorów natychmiastowego zaprzestania tego eksperymentu na mieszkańcach Rzeczypospolitej Polskiej,
- 3) domagającą się do Rady Ministrów, Posłów i Senatorów dopuszczenia do mediów publicznych polskich i zagranicznych lekarzy i naukowców, którzy alarmują i wskazują na możliwe powikłania poszczepienne oraz pokazują ukrywaną prawdę na temat pandemii,
- 4) domagającą się odwołania wszystkich ograniczeń wolności, w tym gospodarczych, które zostały narzucone w czasie roku 2020 oraz roku 2021r.

Do petycji załączono dokument p.n. „List otwarty do Prezydenta Rzeczypospolitej Polskiej, członków Rady Ministrów, Posłów, Senatorów, Wójtów i Radnych Gmin w Rzeczypospolitej Polskiej „Alarm! STOP zabójczemu GMO – STOP niebezpiecznej szczepionce”, w którym to liście Stowarzyszenie Polska Wolna od GMO z siedzibą w Gliwicach sprzeciwia się wdrożeniu programu szczepień przeciw COVID-19.

Rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 8 grudnia 2020 r. w sprawie ustanowienia Pełnomocnika Rządu do spraw narodowego programu szczepień ochronnych przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 (Dz. U. z 2020r., poz. 2191) powołano Pełnomocnika Rządu do spraw narodowego programu szczepień ochronnych przeciwko wirusowi SARS-CoV-2, a zgodnie z § 2 tego rozporządzenia do zadań Pełnomocnika należy:

- 1) analiza obowiązujących przepisów prawa i istniejących rozwiązań w zakresie szczepień ochronnych;
- 2) przygotowanie rozwiązań organizacyjno-prawnych w celu wdrożenia narodowego programu szczepień ochronnych przeciwko wirusowi SARS-CoV-2;
- 3) koordynacja planowania strategicznego oraz wdrażania narodowego programu szczepień ochronnych przeciwko wirusowi SARS-CoV-2;
- 4) przygotowanie propozycji nowych rozwiązań prawnych i inicjatyw w zakresie narodowego programu szczepień ochronnych przeciwko wirusowi SARS-CoV-2.

Narodowy Program Szczepień z grudnia 2020r. zakłada, że szczepienia ochronne przeciwko wirusowi SARS-CoV-2 są bezpłatne dla wszystkich oraz dobrowolne, nieobowiązkowe. Ponadto zgodnie z w/w programem w Polsce stosowane są szczepionki, które po uzyskaniu pozytywnej rekomendacji Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi (CHMP), szczepionki przeciw COVID-19 zostaną dopuszczone do obrotu przez Komisję Europejską i dopiero wtedy będą mogły być zastosowane. Za badania nad szczepionką odpowiedzialna jest Europejska Agencja Leków, a za dopuszczenie szczepionki do obrotu odpowiedzialne są Europejska Agencja Leków i Komisja Europejska, a

także organy krajowe, tj. Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego.

Zgodnie z treścią Narodowego Programu Szczepień z grudnia 2020r. nadzór nad bezpieczeństwem procesu szczepień jest prowadzony na drodze monitorowania w czasie rzeczywistym zgłaszanych niepożądanych odczynów poszczepiennych (NOP) oraz pojedynczych potencjalnych przypadków działań niepożądanych. Zasady monitorowania NOP opierają się na dotychczasowych zasadach. Podejrzenie lub rozpoznanie wystąpienia niepożądanego odczynu poszczepiennego podlega obowiązkowemu zgłoszeniu przez lekarzy za pośrednictwem aplikacji gabinet.gov.pl z wykorzystaniem e-formularza i platformy SEPIS do Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Z Inspekcji Sanitarnej zgłoszenia przekazywane są do Zakładu Epidemiologii NIZP-PZH. Wszystkie zgłoszenia są gromadzone, rejestrowane, weryfikowane i analizowane przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego- PZH. Informacje na temat liczby, rodzaju i charakteru NOP będą okresowo przekazywane do wiadomości publicznej. Dodatkowo organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej są obowiązane przekazywać Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kopie wszystkich zgłoszeń niepożądanych odczynów poszczepiennych. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w ramach nadzoru nad bezpieczeństwem stosowania produktów leczniczych zbiera zgłoszenia pojedynczych przypadków działań niepożądanych, w tym NOP, analizuje i opracowuje otrzymane zgłoszenia, przeprowadza ocenę przyczynowo – skutkową wszystkich zgłoszeń pojedynczych przypadków działań niepożądanych oraz NOP; prowadzi bazę danych obejmującą wszystkie zgłoszenia działań niepożądanych produktów leczniczych w tym szczepionek, które wystąpiły na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Poza instytucjonalnymi zgłoszeniami NOP w Polsce wszystkie osoby zainteresowane mogą zgłaszać niepożądane odczyny poszczepienne bezpośrednio za pośrednictwem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Szczegółowe informacje jak dokonać zgłoszenia NOP dostępne są na stronie internetowej urzędu (<http://www.urpl.gov.pl/>).

Wszystkie otrzymane NOP oraz zgłoszenia pojedynczych przypadków działań niepożądanych są przekazywane do europejskiej bazy EudraVigilance oraz do bazy Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) gdzie podlegają dalszej analizie. Działania w obszarze monitorowania bezpieczeństwa produktów leczniczych prowadzone są według szczegółowych wytycznych good pharmacovigilance practices (GVP) – dobre praktyki w zakresie monitorowania bezpieczeństwa oraz w kontekście Pharmacovigilance Plan of the EU Regulatory Network for COVID-19 Vaccines. Plan ten nakłada na podmioty odpowiedzialne nowe obowiązki dotyczące raportowania, gdzie oprócz składania okresowych raportów dotyczących bezpieczeństwa (PSUR), zgodnie z obowiązującą legislacją, podmioty będą zobligowane do składania raportów miesięcznych. Dodatkowo, plan opisuje badania naukowe dotyczące monitorowania bezpieczeństwa, efektywności i wyszczepialności szczepionek przeciw COVID-19 po ich dopuszczeniu do obrotu. Kolejnym elementem procesu zapewnienia bezpieczeństwa szczepień przeciwko COVID-19 w Polsce są działania instytucji zaangażowanych w przeciwdziałanie fałszowaniu i kradzieżom szczepionki, takich jak Główny Inspektorat Farmaceutyczny, współpracujący ściśle z INTERPOLeM, czy też Zespół ds. produktów leczniczych sfalszowanych, powołanego przez Ministra Zdrowia. Należy zaznaczyć, że sfalszowane szczepionki w obrocie nielegalnym (np. sprzedaż przez Internet)

podlegają organom ścigania, a ich użycie, może wiązać się z zagrożeniem zdrowia i życia pacjentów.

W przypadku wystąpienia potencjalnych wad jakościowych produktu, zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami, podlegają one zgłoszeniu do Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego. Zgłoszenia może dokonać:

- osoba przeprowadzająca szczepienie;
- hurtownia farmaceutyczna;
- podmiot odpowiedzialny.

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 zgodnie z programem planowane jest stworzenie funduszu kompensacyjnego dla osób, u których wystąpią niepożądane odczyny poszczepienne (NOP). Szczegółowe zasady tego funduszu zostaną określone w ustawie.

Kilkumiesięczne doświadczenie w funkcjonowaniu w/w programu szczepień ochronnych nie potwierdza obaw opisywanych w petycji. Podkreślić należy, że w/w szczepienia ochronne są nieobowiązkowe, każdy obywatel ma prawo zrezygnować ze szczepienia w ogóle lub ze szczepienia konkretną szczepionką.

Ponadto należy podkreślić, że zgodnie z art. 7 Konstytucji RP Organy władzy publicznej działają na podstawie i w granicach prawa. Rada Gminy Manowo również może podejmować działania wyłącznie na podstawie i w granicach prawa. Rada Gminy Manowo nie posiada ustawowego upoważnienia do ingerencji w w/w program szczepień ochronnych przeciwko COVID-19, a ponadto nie posiada kwalifikacji do wyrażania ocen lub opinii medycznych. Od powyższego są ustanowione odpowiednie, wymienione powyżej organy władzy publicznej krajowe i unijne.

Z powyższych przyczyn należało uznać petycję za bezzasadną.