



GLÓWNY INSPEKTOR SANITARNY

GIS-EP-HL-051- 00006/WE/18
PE 2/18

Warszawa, dnia 2018 -05- 2 8

SK 15979/2018
(dot. SK 15760/2018)

~~Pani
Wiktoria Karczewska~~

~~85-154 Bydgoszcz, ul. Brzozowa
37/37~~

ZAWIADOMIENIE O SPOSOBIE ZAŁATWIENIA PETYCJI

Odpowiadając na petycję Pani Wiktorii Karczewskiej zamieszkałej w Bydgoszczy (dalej zwanej „Wnosząca Petycję”) z dnia 4 kwietnia 2018 roku w sprawie uregulowania kwestii dostępności etycznych szczepionek w Polsce wniesioną do Rzecznika Praw Pacjenta, następnie przesłaną do rozpatrzenia Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu przy piśmie znak RzPP-ODO.053.10.2018 z dnia 6 kwietnia 2018 roku (dalej zwanej „Petycja”), działając na podstawie art. 6 ust. 2, art. 10 ust. 1 i 2 i art. 13 ust. 1 oraz art. 15 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870)

**pozostawiam bez rozpoznania
żądania zawarte w Petycji.**

Uzasadnienie:

Przy rozpatrywaniu petycji znajdują zastosowanie w całości przepisy ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870). Zgodnie z art. 2. ust. 1 i 3 ustawy

o petycjach petycja może zostać złożona przez osobę fizyczną, osobę fizyczną, jednostkę organizacyjną niebędącą osobą prawną lub grupę tych podmiotów do (w szczególności) organu władzy publicznej w związku wykonywanym przez niego zadaniami zleconymi z zakresu administracji publicznej. Przedmiotem petycji może być żądanie, w szczególności zmiany przepisów prawa, podjęcia rozstrzygnięcia lub innego działania w sprawie dotyczącej podmiotu wnoszącego petycję, życia zbiorowego lub wartości wymagających szczególnej ochrony w imię dobra wspólnego, mieszczących się w zakresie zadań i kompetencji adresata petycji.

Zgodnie z art. 10 ust. 1 i 2 ustawy *o petycjach* petycja powinna zostać rozpatrzona bez zbędnej zwłoki, jednak nie później niż w terminie 3 miesięcy od dnia jej złożenia lub otrzymania petycji przez podmiot właściwy do jej rozpatrzenia.

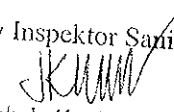
W dniu 4 kwietnia 2018 roku Wnosząca Petycję wniosła do Rzecznika Praw Pacjenta żądanie uregulowania kwestii dostępności etycznych szczepionek w Polsce. Jak wyjaśniała dalej w uzasadnieniu Petycji obecność w Kalendarzu Szczepień Ochronnych (obowiązkowych) szczepionki przeciwko odrze, śwince i różyczce powstałej na bazie linii komórkowej pochodzenia płodowego, a ponadto stosowanie szczepionek wytwarzanych w oparciu o linie komórek ludzkich pochodzenia płodowego również do szczepień zalecanych przeciwko ospie wietrznej oraz przeciwko wirusowemu zapaleniu wątroby typu A – budzi sprzeciw jej sumienia. Argumentowała bowiem, że linie komórkowe ludzkie pochodzenia płodowego pochodzą z komórek abortowanych płodów. Wnosząca Petycję uważa aborcję za zło, zaś korzystanie z tak wytworzonych szczepionek jest jej zdaniem współudziałem w dokonywaniu zła. Wnosząca Petycję żądała dalej wprowadzenia potrzebnych zmian w celu umożliwienia rodzicom wyboru etycznych szczepionek dla ich dzieci. Wnosiła dalej o podjęcie działań razem z firmami farmaceutycznymi w sprawie szczepionek etycznych, które nie będą powstawały na bazie komórek dzieci, które zostały poddane aborcji, a także o informowanie społeczeństwa o pochodzeniu szczepionek, gdyż w jej opinii obecnie niewiele osób ma taką świadomość.

Uwzględniając treść żądań zawartych w Petycji Główny Inspektor Sanitarny nie jest podmiotem właściwym do rozpatrzenia Petycji.

Należy bowiem zauważyć, że Główny Inspektor Sanitarny nie prowadzi polityki lekowej i nie ma wpływu na dostępność leków (w tym szczepionek), nie tworzy w tym zakresie regulacji prawnych oraz nie podejmuje działań organizacyjnych. Główny Inspektor Sanitarny nie ma ponadto wpływu na dopuszczenie do obrotu i stosowania w Polsce leków

(w tym szczepionek) nie zatwierdza treści ulotek informacyjnych, jak również nie podejmuje decyzji dotyczących wyboru konkretnych szczepionek kupowanych przez Ministra Zdrowia do realizacji obowiązku szczepień lub też oferowanych na otwartym rynku w aptekach. Podmiotami właściwymi w przedmiocie Petycji są Minister Zdrowia (w zakresie polityki lekowej i dokonywania wyboru szczepionek do realizacji szczepień obowiązkowych) oraz Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (w zakresie dopuszczania do obrotu i stosowania szczepionek w Polsce i zatwierdzania treści ulotek informacyjnych dołączanych do szczepionek przez jej wytwórcę).

Rzecznik Praw Pacjenta przesyłając Petycję do rozpatrzenia Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu nie zbadał, czy Główny Inspektor Sanitarny jest organem właściwym do jej rozpatrzenia, pomimo, że zgodnie z art. 6 ust 1 i 2 ustawy o *petycjach*, w przypadku, gdy adresat petycji nie jest właściwy do jej rozpatrzenia w części lub w całości, jest on zobowiązany do ustalenia podmiotu właściwego do jej załatwienia i niezwłocznego (nie później niż w terminie 30 dni) przesłania petycji do rozpatrzenia przez podmiot właściwy. Uwzględniając powyższe Główny Inspektor Sanitarny pozostawił Petycję bez rozpoznania. Jednocześnie w niniejszym zawiadomieniu poinformował Wnoszącą Petycję o braku właściwości w przedmiocie zawartych w niej żądań oraz o podmiotach jego zdaniem właściwych do jej rozpatrzenia.

Główny Inspektor Sanitarny
z up.

Izabela Kucharska
Zastępcza Głównego Inspektora Sanitarnego

Do wiadomości:
Departament Nadzoru i Kontroli GIS – w miejscu
