



Minister Zdrowia

Warszawa, 14 marca 2022

PLPR.055.1.2022.MI

### ZAWIADOMIENIE

Minister Zdrowia, działając na podstawie art. 13 ust. 1 ustawy z 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz U. z 2018 r. poz. 870), zawiadamia o sposobie załatwienia petycji z 5 stycznia 2022 r. w przedmiocie szczegółowego wskazania konkretnych i skutecznych kroków umożliwiających zrealizowanie wyartykułowanego przez Ministra Zdrowia prawa do zaszczepienia dziecka szczepionkami innymi niż dopuszczone do obrotu w Polsce, poprzez przekazanie informacji o możliwości zastosowania trybu przewidzianego w art. 4 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r., poz. 1977. ze zm.).

### UZASADNIENIE

11 stycznia 2022 r. do Ministerstwa Zdrowia wpłynęła petycja datowana na 5 stycznia 2022 r. Wnoszący petycję zwrócił się z prośbą o szczegółowe wskazanie konkretnych i skutecznych kroków umożliwiających zrealizowanie wyartykułowanego przez Ministra Zdrowia prawa do zaszczepienia dziecka szczepionkami innymi niż dopuszczone do obrotu w Polsce. W ocenie wnoszącego petycję dopuszczone do obrotu w Polsce szczepionki przeciwko odrze, śwince i różyczce, tj. MMR Vax Pro i Priorx są wysoce nieetyczne, jako że miały być wyprodukowane przy użyciu ciał dzieci zabitych w wyniku aborcji. W związku z tym, w celu zrealizowania obowiązku szczepień wobec dzieci wnoszącego, chciałby on zastosować rozstrzygnięcie przedstawione przez Ministra Zdrowia zawarte w odpowiedzi na petycję z dnia 23 stycznia 2021 r. znak sprawy PL0.055.08.2021.ES, tj. mechanizmu tzw. importu docelowego.

Odpowiadając na powyższą prośbę, Minister Zdrowia powtarza zamieszczony w ww. odpowiedzi komentarz – jeżeli skład którejś ze szczepionek budzi u rodziców sprzeciw sumienia, mają oni prawo zakupić ze środków własnych szczepionkę wyprodukowaną oparciu o środki zgodne z ich sumieniem i poprosić o podanie jej dziecku. Jeżeli

akceptowanej przez nich szczepionki nie ma w kraju, to zgodnie z trybem określonym w art. 4 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, istnieje możliwość sprowadzenia z zagranicy produktu leczniczego niedopuszczonego do obrotu w Polsce, którego zastosowanie jest niezbędne do ratowania zdrowia lub życia pacjenta.

Powyższy przepis reguluje tryb tzw. importu docelowego, czyli możliwości dopuszczenia do obrotu produktów leczniczych, sprowadzanych z zagranicy bez konieczności uzyskania pozwolenia. Szczegółowa instrukcja postępowania w zakresie importu docelowego dostępna jest w komunikacie zamieszczonym na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/sprowadzac-leki-z-zagranicy-import-docelowy->, do której Minister Zdrowia uprzejmie odsyła.

Podkreślenia wymaga, że ustawodawca przewidział w art. 18 ust. 9 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (Dz.U. z 2021 r. poz. 2069, ze zm.) możliwość poddania się obowiązkowemu szczepieniu z zastosowaniem szczepionki innej niż ta finansowanej z budżetu państwa. Szczegóły dotyczące stosowania poszczególnych szczepionek, wynikające z aktualnej sytuacji epidemiologicznej przedstawia Główny Inspektor Sanitarny. W komunikacie Głównego Inspektora Sanitarnego z dnia 28 października 2021 r. w sprawie Programu Szczepień Ochronnych na rok 2022 w odniesieniu do szczepienia przeciwko odrze, śwince i różyczce wskazano, że powinno być przeprowadzone „szczepionką żywą atenuowaną” - należy więc uznać, że na gruncie ww. ustawy, do wypełnienia obowiązku szczepienia przeciwko tym chorobom odpowiednie będą tego rodzaju szczepionki.

Jednocześnie, jak już wskazano w odpowiedzi na petycję z 21 listopada 2021 r. znak: PLPR.055.32.2021.MI, Minister Zdrowia wskazuje, że nie posiada informacji oraz nie prowadzi listy szczepionek przeciwko odrze, śwince i różyczce dostępnych na świecie, a niedopuszczonych do obrotu w Polsce.

z upoważnienia Ministra Zdrowia

Maciej Miłkowski

Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/