



GŁÓWNY INSPEKTOR SANITARNY
Marek Posobkiewicz

GIS-EP-SO-051- 00029/WE/17
PT 1/17

Warszawa, dnia

SK 22583/2017
(dot. SK 21770/2017, SK 21855/2017)

Pani
Justyna Socha
Wiceprezes Zarządu
Ogólnopolskiego Stowarzyszenia Wiedzy
o Szczepieniach „STOP NOP”

61-217 Poznań, Os. Jagiellońskie 69/1

ZAWIADOMIENIE O SPOSOBIE ZAŁATWIENIA PETYCJI

W odpowiedzi na petycję Ogólnopolskiego Stowarzyszenia Wiedzy o Szczepieniach „STOP NOP” z siedzibą w Poznaniu reprezentowanego przez Panią Justynę Sochę oraz podpisaną przez 585 innych osób pt. *„Petycja o przestrzeganie Konstytucji, Praw Pacjenta i Praw Człowieka oraz zaprzestanie nakładania uciążliwych grzywien w celu przymuszenia do szczepień osób zdrowych”* z dnia 22 kwietnia 2017 roku, którą Minister Zdrowia przesłał Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu do rozpatrzenia w części wynikającej z właściwości i wykonywanych przez Głównego Inspektora Sanitarnego zadań z zakresu administracji publicznej zleconych mu przez Ministra Zdrowia, działając na podstawie art. 6 ust. 2, art. 10 ust. 1 i 2 i art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 18 lipca 2014 r. *o petycjach* (Dz. U. poz. 1195)

**informuję o uwzględnieniu w całości żądania wprowadzenia w Polsce systemu
kompensacji finansowej za działania niepożądane szczepionek.**

wykonaniem szczepienia, nie gwarantuje braku powikłań poszczepiennych. Wojewoda Kujawsko-Pomorski łamiąc swój konstytucyjny obowiązek działania na podstawie i w granicach prawa, dokonuje zamachu na wolność i nietykalność osobistą obywateli Rzeczypospolitej oraz podważa w ten sposób zaufanie obywateli do Państwa. Wykraczając poza swoje kompetencje łamie zasady ogólne prowadzenia postępowania administracyjnego, a w szczególności art. 7 i 8 kpa. Wojewoda Kujawsko-Pomorski łamie również art. 10 kpa. Uniemożliwiając rodzicom zapoznanie się z materiałem dowodowym zebrany w ich sprawie, wypowiedzenie się co do zebranych dowodów, materiałów i przedstawionych stanowisk oraz o możliwości zgłoszenia żądań i wniosków.

W końcowej części Petycji Wnoszący Petycję żądali wprowadzenia w Polsce, wzorem większości cywilizowanych krajów systemu odszkodowań za powikłania poszczepienne oraz rzeczywistej rejestracji działań niepożądanych. Nie wskazywali jednak konkretnych żądanych rozwiązań prawnych bądź innych oczekiwanych koniecznych ich zdaniem działań, które powinny zostać w tym celu podjęte.

Petycja przez Wojewodę Kujawsko-Pomorskiego została przesłana do rozpatrzenia Ministrowi Zdrowia przy piśmie znak WFB.VI.900.4.2017-1 z dnia 1 czerwca 2017 roku, który następnie przesłał Petycję do rozpatrzenia Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu w części wynikającej z rodzaju zadań z zakresu administracji publicznej powierzonych mu do wykonania przez Ministra Zdrowia.

Główny Inspektor Sanitarny uwzględnił następujący stan prawny:

Przy rozpatrywaniu petycji znajdują w całości zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. *o petycjach* (Dz. U. poz. 1195). 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. 6 ust. 1 i 2 ustawy *o petycjach*, jeżeli petycja dotyczy kilku spraw podlegających rozpatrzeniu przez różne podmioty, adresat petycji rozpatruje ją w zakresie należącym do jego właściwości oraz przekazuje ją niezwłocznie, nie później niż w terminie

stopniu uwzględnia zasady wspólnej odpowiedzialności państwa, pacjentów i firm farmaceutycznych zarówno za bezpieczeństwo epidemiologiczne związane z realizacją powszechnych szczepień ochronnych dzieci i młodzieży oraz za sytuację osób, u których wystąpiły działania niepożądane. W przypadku rozwiązań opartych na zasadzie odpowiedzialności odszkodowawczej niezbędne jest wykazanie nie tylko istnienia szkody zdrowotnej, lecz również wskazanie który konkretnie produkt leczniczy tę szkodę spowodował. W przypadku równoczesnego podawanie kilku szczepionek może to być niemożliwe, w związku z czym w przypadku funduszu kompensacyjnego przyjęto zasadę kompensacji bez wykazywania winy. Zatem dla wypłaty świadczeń nie będzie konieczne wykazanie istnienia związku przyczynowo-skutkowego pomiędzy podaniem produktu szczepionkowego konkretnego producenta, a wystąpieniem niepożądanych objawów poszczepiennych. Wystarczające będzie zatem, że dostępne badania epidemiologiczne wskazują na możliwość istnienia takiego związku dla danej kategorii szczepionek. Dlatego też świadczenie kompensacyjne będzie wypłacane również w przypadku zastosowania przez rodzica do wykonania obowiązkowego szczepienia ochronnego innego preparatu szczepionkowego, niż ten który został zakupiony przez Ministra Zdrowia.

Z treścią całości projektu regulacji będzie można się zapoznać i wnosić do niej uwagi z chwilą skierowania projektu do uzgodnień społecznych.

Należy również zauważyć, że w Polsce jest już prowadzona rzeczywista rejestracja niepożądanych odczynów poszczepiennych oraz podejrzeń wystąpienia takiego niepożądanego odczynu poszczepiennego, o której mowa w Petycji. Przepis art. 21 ustawy z dnia 5 grudnia 2018 r. *o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi* (Dz.U. z 2016 r. poz. 1866, z późn. zm.) przewiduje bowiem obowiązek dokonywania przez lekarza lub felczera zgłoszenia niepożądanego odczynu poszczepiennego do państwowego powiatowego inspektora sanitarnego każdorazowo w przypadku rozpoznania wystąpienia takiego niepożądanego odczynu poszczepiennego lub podejrzenia jego wystąpienia. Przepisy określają również co zawiera zgłoszenie niepożądanego odczynu poszczepiennego, właściwość organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, którym zgłoszenia te są przekazywane, sposób prowadzenia przez nie rejestrów niepożądanych odczynów poszczepiennych, zakres gromadzonych w tych rejestrach danych. Ponadto wydane na podstawie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 21 ust. 8 ww. ustawy rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2010 r. *w sprawie niepożądanych odczynów*

Pomorskiego przepisów o postępowaniu egzekucyjnym administracyjnym w trakcie czynności egzekucyjnych.

Mając powyższe na względzie Główny Inspektor Sanitarny wykonując zadania legislacyjne zlecone mu przez Ministra Zdrowia uwzględnił w przygotowanym projekcie regulacji w całości zawarte w Petycji żądanie wprowadzenia w Polsce systemu odszkodowań za powikłania poszczepienne.

Główny Inspektor Sanitarny
z up. 
Izabela Kucharska
Zastępca Głównego Inspektora Sanitarnego

Do wiadomości:
Departament Nadzoru i Kontroli GIS – w miejscu