

**UCHWAŁA NR XXX/503/21
RADY MIASTA ZABRZE**

z dnia 22 lutego 2021 r.

w sprawie petycji nr BK.152.7.2020

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990 r., o samorządzie gminnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 713) w związku z art. 9 ust. 2 i art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r., o petycjach (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 870) oraz § 4, w związku z § 3 ust. 12 Regulaminu Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta Zabrze, stanowiącego załącznik nr 1 do Statutu Miasta Zabrze (Dz. Urz. Woj. Śl. z dn. 13.02.2019 r. poz. 1415), na wniosek Komisji Skarg, Wniosków i Petycji

uchwała się, co następuje:

§ 1. Po zapoznaniu się z opinią Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta Zabrze petycję nr BK.152.7.2020 w sprawie uzyskania przez Rząd RP pisemnych gwarancji ze strony producenta szczepionek w zakresie poniesienia konsekwencji prawnych i finansowych w przypadku wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych uznaje się za bezzasadną wskutek zaistnienia okoliczności faktycznych i prawnych opisanych w załączniku do niniejszej uchwały.

§ 2. Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącemu Rady Miasta Zabrze.

§ 3. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodnicząca Rady Miasta
Zabrze

mgr inż. Lucja Chrzęstek-Bar

Uzasadnienie

W dniu 14 grudnia 2020 roku do Urzędu Miejskiego w Zabrzu wpłynęło pismo stanowiące petycję w sprawie uzyskania przez Rząd RP pisemnych gwarancji ze strony producenta szczepionek w zakresie poniesienia konsekwencji prawnych i finansowych w przypadku wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych. Przedmiotową petycję, zgodnie z § 3 ust. 3 Regulaminu Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta Zabrze, stanowiącego załącznik nr 1 do Statutu Miasta Zabrze, Przewodnicząca Rady Miasta Zabrze, przekazała do Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta Zabrze (zwana dalej Komisją).

Komisja 22 grudnia 2020 roku po wstępnym zapoznaniu się z treścią petycji Komisja 22.12.2020 po zapoznaniu się z treścią podjęła wniosek o rejestrację petycji w stosownym rejestrze, a następnie podjęła dyskusję w kwestii treści petycji.

Autor petycji wypowiada się w imieniu mieszkańców Zabrze i nie wiadomo kto go upoważnił w tej sprawie. Nie wiadomo również, czy ta petycja jest zgodna z intencją mieszkańców. W piśmie nie wskazano podmiotu, który miałby podjąć działania w sprawie opisanej w petycji.

Nie ma podstawy prawnej, która umożliwiłaby podjęcie takiej uchwały, gdyż w myśl art. 18 ust. 2 pkt 15 Ustawy o samorządzie gminnym z dnia 8 marca 1990 roku (tekst jedn.: Dz.U. z 2020 r., poz. 713) trzeba połączyć z innym przepisem prawa, którego komisja nie znajduje.

Autor petycji domaga się odpowiedzialności producenta szczepionki za ewentualne koszty niepożądanych efektów szczepienia, jednak Rada Miasta Zabrze nie jest władna, żeby w tej kwestii podejmować uchwałę. Zaznaczyć należy również, iż w petycji, występują braki formalne, gdyż w treści petycji nie jest określone kto miałby być wykonawcą podjętej uchwały.

Każdy producent leku zabezpiecza się i dołącza ulotkę informacyjną, w której są podane skutki uboczne zażywania danego specyfiku. Obecnie nie ma szczepionki (ani lekarstwa), która byłaby całkowicie bezpieczna dla wszystkich. Jest to uwarunkowane indywidualnie. Każda osoba poddająca się szczepieniu musi być poddana badaniu kwalifikacyjnemu w celu wykluczenia przeciwwskazań do wykonania szczepienia ochronnego (art. 17 ust. 2 ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi). Komisja zauważa, że nawet leczenie kanałowe zębów nie jest całkowicie bezpieczne.

Na razie szczepienia na COVID-19 nie są obowiązkowe.

Rzecznik rządu Piotr Mueller poinformował w mediach, że zgodnie z Narodową Strategią Szczepień powstanie specjalny fundusz, który będzie wypłacał ewentualne odszkodowania, jeżeli by takie były konieczne w przypadku negatywnych skutków zaszczepienia. Jeżeli chodzi o negatywne skutki szczepień, to są one wskazane w dokumentacji medycznej.

Na razie mają obowiązywać dotychczasowe zasady, czyli sądowe dochodzenie roszczeń.

W mediach można również poznać stanowisko prof. Krzysztofa Pyrcia, wirusologa z Uniwersytetu Jagiellońskiego, który wskazał na Europejską Agencję Leków odpowiedzialną za informację, czy preparaty zostały prawidłowo przebadane. Wtedy będziemy też wiedzieć, jaka jest skala objawów niepożądanych. Profesor zaznaczył również, że niezależnie od poziomu bezpieczeństwa nie ma możliwości, żeby nie pojawiły się jakieś efekty uboczne, gdyż każdy z nas jest inny i nie wszystko da się przewidzieć.

Media donoszą, że szczepionki przeciwko Covid-19 w Europejskiej Agencji Leków (EMA) ocenia specjalny komitet, w skład którego wchodzi eksperci ze wszystkich 27 państw członkowskich. Opinia nie jest wiążąca, bo ostateczną decyzję w sprawie dopuszczenia do obrotu w UE podejmuje Komisja Europejska. Szczepionki ocenia Komitet ds. Produktów Lekniczych Stosowanych u Ludzi (CHMP) Europejskiej Agencji Leków (EMA).

Rada Miasta Zabrze nie jest decyzyjna w sprawie odszkodowań po ewentualnych następstwach poszczepiennych. Ze względów formalnych nie ma podstawy prawnej, która umożliwiłaby podjęcie tego typu uchwały.

W świetle powyższych wyjaśnień i biorąc pod uwagę stan faktyczny oraz prawny petycję należy uznać za bezzasadną.