

**UCHWAŁA NR XIX/212/20  
RADY GMINY DRAGACZ**

z dnia 22 grudnia 2020 r.

**w sprawie rozpatrzenia petycji w interesie publicznym dotyczącym masowych szczepień  
przeciwko wirusowi SARS - CoV - 2**

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

**§ 1.** Uznaje się, że wniesiona w dniu 10 grudnia 2020 r. petycja w interesie publicznym dotycząca szczepień przeciwko wirusowi SARS - CoV - 2 nie zasługuje na uwzględnienie.

**§ 2.** O sposobie rozpatrzenia petycji Przewodniczący Rady zawiadomi wnoszącego.

**§ 3.** Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Przewodniczący Rady

**Ludwik Borolewski**

---

<sup>1)</sup>Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz.U. z 2020 r. poz. 1378.

## UZASADNIENIE

W dniu 11 grudnia 2020 r. do Urzędu Gminy w Dragaczu wpłynęła petycja, wniesiona w interesie publicznym dotycząca planowanych masowych szczepień przeciwko wirusowi SARS - CoV – 2.

Petycja została zamieszczona na stronie BIP Gminy Dragacz oraz przekazana do rozpatrzenia Komisji Skarg, Wniosków i Petycji Rady Gminy Dragacz. Postulaty zawarte w złożonej petycji dotyczyły podjęcia uchwały w sprawie szczepień przeciwko wirusowi SARS - CoV - 2.

Komisja Skarg, Wniosków i Petycji na posiedzeniu w dniu 17.12.2020 r. rozpatrując petycję uznała, że nie zasługuje ona na uwzględnienie. Pokreślono, że to Rada Ministrów przyjęła w dniu 15 grudnia 2020r. uchwałę w sprawie przyjęcia Narodowego Programu Szczepień przeciw COVID-19. W uchwale wyraźnie wskazano, że przyjęcie szczepionki będzie **darmowe i dobrowolne**, zaś celem programu jest możliwie szybkie, skuteczne i bezpieczne rozprawienie się z pandemią, aby w możliwie krótkim czasie Polacy mogli wrócić do normalnego życia. Narodowy Program Szczepień przeciw COVID-19 obejmuje nie tylko zakup odpowiedniej liczby szczepionek, ich dystrybucję, ale także monitoring przebiegu i efektywności szczepienia oraz bezpieczeństwo Polaków.

Szczepionki przeciwko COVID-19 są opracowywane zgodnie z tymi samymi wymogami dotyczącymi jakości, bezpieczeństwa i skuteczności, jak w przypadku innych produktów leczniczych. Niezależnie od tego, gdzie są przeprowadzane, wszystkie badania kliniczne zawarte we wnioskach o pozwolenie na dopuszczenie do obrotu leków stosowanych u ludzi w Europejskim Obszarze Gospodarczym (EOG) muszą być prowadzone zgodnie z międzynarodową dobrą praktyką kliniczną i Deklaracją Helsińską. Regulacja badań klinicznych ma na celu zapewnienie ochrony praw, bezpieczeństwa i dobrostanu uczestników badania oraz wiarygodności wyników badań klinicznych.

**Firmy farmaceutyczne ubiegające się o rejestrację szczepionki w Unii Europejskiej muszą zagwarantować, że badania kliniczne spełniają surowe wymagania Unii Europejskiej, bez względu na to gdzie były prowadzone.** Zaangażowanie zespołów ekspertów ze wszystkich krajów Unii Europejskiej zapewnia najwyższy poziom merytoryczny ocen, zgodny z obecnym stanem wiedzy naukowej oraz aktualnymi wymaganiami rejestracyjnymi. Umożliwia też niezależne, bezstronne i krytyczne oszacowanie stosunku korzyści do ryzyka danego produktu leczniczego.

Nadmienić również należy, że rząd planuje stworzenie funduszu kompensacyjnego dla osób, u których wystąpią niepożądane odczyny poszczepienne (NOP). Szczegółowe zasady tego funduszu zostaną określone w ustawie.

Rada Gminy Dragacz przychyliając się do stanowiska Komisji Skarg, Wniosków i Petycji uważa podjęcie niniejszej uchwały w zaproponowanym brzmieniu za zasadne.

Zgodnie z art. 13 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach sposób załatwienia petycji nie może być przedmiotem skargi.

Przewodniczący Rady

**Ludwik Borolewski**