

UZASADNIENIE

W dniu 11 grudnia 2020r., do Biura Rady Gminy Kwidzyn, wpłynęła petycja, wniesiona przez Michała Welke, dotycząca wezwania Rady Gminy Kwidzyn do pilnego przyjęcia uchwały w sprawie uznania za niedopuszczalne jakichkolwiek działań władz międzynarodowych, krajowych czy lokalnych wykluczające społecznie mieszkańców gminy Kwidzyn z powodów rasowych, religijnych, medycznych czy sanitarnych, oraz uznania za zasadne i nieodzowne, by Rząd RP uzyskał pisemne gwarancje ze strony producentów szczepionek, że w przypadku jakichkolwiek powikłań gotowi są oni przyjąć i ponieść wszelkie koszty prawne i finansowe wystąpienia niepożądanych odczynów poszczepiennych.

Komisja w toku prowadzonego postępowania stwierdziła, iż zjawisko dyskryminacji ludzi na terenie Gminy Kwidzyn nie zostało dostrzeżone przez władze samorządowe, w związku z czym nie istnieje potrzeba podjęcia uchwały w tym zakresie. Ponadto Komisja stwierdziła, że rada gminy może podejmować uchwały tylko w granicach zadań gminy a zatem w sprawach publicznych o znaczeniu lokalnym, niezastrzeżonych ustawami na rzecz innych podmiotów o czym stanowi art. 6 ust.1 ustawy o samorządzie gminnym. Rada Gminy nie posiada kompetencji, do podjęcia uchwały, która zobowiązywać miałaby rząd Rzeczypospolitej Polskiej w uzyskaniu pisemnych gwarancji, ze strony producentów szczepionek, na ewentualne jej skutki uboczne. Rada Gminy nie posiada prerogatywy do takich żądań. Zgodnie z obowiązującym w Polsce oraz Unii Europejskiej, której Polska jest członkiem prawem, dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, jakim jest szczepionka wymaga spełnienia wielu procedur, akredytacji oraz badań, nad skutecznością oraz bezpieczeństwem dla ludzi. Właściwym w Polsce organem, który posiada kompetencje dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego jest Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Za dopuszczenie do obrotu szczepionek pandemicznych, związanych z wirusem SARS-CoV-2 odpowiada Komisja Europejska, po uzyskaniu rekomendacji Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi, który działa w ramach Europejskiej Agencji Leków. Organem właściwym zgłoszenia ewentualnych działań ubocznych produktów leczniczych dopuszczonych do użytku jest, zgodnie z art. 36d ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

(Dz. U. z 2020 poz. 944 z późn. zm.), Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Mając powyższe na uwadze, należy stwierdzić, że Rada Gminy Kwidzyn, będąca organem stanowiącym jednostki samorządu terytorialnego, nie posiada obecnie delegacji do podjęcia uchwały, w której kierować można zobowiązanie w stosunku do rządu polskiego, o zobowiązanie producentów produktów leczniczych, iż gotowi są oni przyjąć i ponieść wszelkie koszty oraz skutki finansowe, ewentualnych niepożądanych odczynów poszczepiennych. Produkty lecznicze trafiające na rynek, są produktami nieprzypadkowymi, przechodzą liczne procedury weryfikacyjne, oraz istnieją prawem przewidziane procedury weryfikacyjne niepożądane działania, jak chociażby określone w art. 36c w/w ustawy, obowiązki należące do Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Istnienie procedur, zarówno w prawie polskim jak i prawie Unii Europejskiej, w zakresie wprowadzania do obrotu produktów leczniczych oraz kontroli ich stosowania, uzasadnia iż, uchwała o treści zawartej w petycji, nie powinna zostać uwzględniona.

Tak podjęta Uchwała wykraczałaby poza zakres zadań gminy, a zatem byłaby niezgodna z obowiązującym prawem. Organ władzy publicznej działa wyłącznie w ramach i granicach prawa, co oznacza że mogą one podejmować tylko te działania, na które przepis prawa wprost im zezwala. Nie dopuszczalne jest rozszerzenie wykładni prawa opierając się na szerokiej interpretacji zapisu art. 18 ust.1 ustawy o samorządzie gminnym.

Przedkładany Radzie projekt uchwały został pozytywnie zaopiniowany przez komisję Rady Gminy. Wobec powyższego podjęcie uchwały jest zasadne.

Niniejsza Uchwała wraz z jej uzasadnieniem stanowi zawiadomienie o sposobie załatwienia petycji w rozumieniu art. 13 ustawy z dnia 11 lipca 2014r. o petycjach (Dz.U.2018r. poz.870) i zostanie ona doręczona podmiotowi wnoszącemu petycję. Sposób załatwienia petycji nie może być przedmiotem skargi.

PRZEWODNICZĄCY RADY

Piotr Spaczyński