

UCHWAŁA Nr V/8/2021
KOMISJI SKARG, WNIOSKÓW I PETYCJI
RADY MIASTA I GMINY WYSOKA
z dnia 20/01/2021 r.

w sprawie rozpatrzenia petycji z dnia 14/12/2020 r.
złożonej przez p. Arkadiusza Rakoczy
w interesie publicznym

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt. 15 ustawy z dnia 8 marca 1990r. o samorządzie gminnym (Dz.U. z 2019 r. Poz. 506) oraz § 98. 1. Statutu Miasta i Gminy Wysoka uchwalonego uchwałą Nr LVII/305/2018 Rady Miasta i Gminy Wysoka z dnia 17 września 2018r.

po rozpatrzeniu petycji z dnia 14 grudnia 2020 r. w sprawie podjęcia uchwały dot. wykluczeń, wywierania presji, segregacji oraz szczepień mieszkańców miasta i gminy Wysoka, Komisja Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miasta i Gminy Wysoka uchwała, co następuje:

- § 1. Uznaje się petycję za bezzasadną.
- § 2. Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącemu Rady Miasta i Gminy Wysoka, który zobowiązuje się do zawiadomienia wnioskodawcy o sposobie rozstrzygnięcia petycji.
- § 3. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

Stixetka

UZASADNIENIE

W związku z panującą sytuacją, nie tylko lokalną ale globalną zdajemy sobie sprawę z wielu nieścisłości prawnych. Nie odbieramy jednak działań aktualnie panującej władzy jako poniżającą, dyskryminującą czy też segregującą naszą społeczność.

Ograniczony dostęp do informacji, ośrodków zdrowia jak i specjalistów znacząco utrudnia życie społeczne wyzwalając bunt z niewiedzy i izolacji.

Żaden mieszkaniec naszej gminy nie będzie eksperymentalnym biorcą szczepionki SARS-CoV-2.

Z informacji uzyskanych od lokalnych specjalistów (kardiologa, pulmonologa) badania nad każdą szczepionką trwają około roku. W związku z tym sam termin pojawienia się szczepionki po takim czasie nie jest w żadnym stopniu niepokojący.

Niezależnie od rodzaju szczepionki, każda z nich przechodzi staranne badania i może być podana wyłącznie po dopuszczeniu do obrotu przez wyspecjalizowane instytucje. Skrócono do minimum procedury rejestracyjne, ale badania wykonywano według najwyższych standardów bezpieczeństwa, podobnie jak w przypadku innych szczepionek. Szczepionki, tak jak pozostałe produkty lecznicze, przed wprowadzeniem na rynek wymagają uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu. Wymagania dot. ich rejestracji są bardzo rygorystyczne. W Polsce dopuszczeniem szczepionek do obrotu zajmuje się Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPL). Decyzja może być także podjęta przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską po przeprowadzeniu przez Europejską Agencję Leków procedury scentralizowanej. W każdym przypadku pozwolenie na dopuszczenie do obrotu jest wydawane po ocenie stosunku korzyści do ryzyka. Następuje to na podstawie dokumentacji zawierającej dane zebrane w czasie prac nad produktem i badań klinicznych. Ocena ryzyka dotyczy jakości, bezpieczeństwa i skuteczności produktu leczniczego.

W przypadku COVID-19 dla szybkiego zapewnienia dostępności skutecznej i bezpiecznej szczepionki, skracane są terminy administracyjne. Te ułatwienia proceduralne nie obniżają obowiązujących wymogów dot. bezpieczeństwa i skuteczności szczepionki.

Umowy o wczesnym zakupie podpisywane przez Komisję Europejską uzależniają końcowy zakup od otrzymania dostępu do obrotu szczepionki w Unii Europejskiej. Pozytywna decyzja o całkowitym lub warunkowym dostępie zostanie podjęta jedynie względem szczepionek, które udowodnią swoją skuteczność i bezpieczeństwo w procedurze centralnej prowadzonej przez Europejską Agencję Leków.

Także firmy farmaceutyczne przeprowadzają własne testy. Moderna, jeden z producentów szczepionki przeciwko COVID-19 - dane opracowano na podstawie analizy 196 potwierdzonych zakażeń COVID-19 wśród 3000 uczestników badania. Firma stwierdziła, że w grupie placebo zaobserwowano 185 przypadków COVID-19 w porównaniu do 11 przypadków w grupie, która otrzymała szczepionkę.

Powoływanie się na artykuł 39 Konstytucji RP jest również bezzasadny, ponieważ każdy potencjalny odbiorca szczepionki, jest zobowiązany do zarejestrowania się, co jest

Stmatka

jednoznaczne z chęcią jej przyjęcia (wyrażeniem zgody). Szczepienia są całkowicie dobrowolne. Im więcej osób się zaszczepi, tym ochrona przed koronawirusem będzie skuteczniejsza.

Jak każda szczepionka może wywołać nieliczne odczyny poszczepienne, niewynikające bezpośrednio z powodu jej przyjęcia. Szczepionka pobudza układ immunologiczny (naturalny układ obronny organizmu) do wytwarzania przeciwciał i komórek krwi, które zwalczają wirusa, tym samym zapewniając ochronę przed COVID-19. Ponieważ szczepionka nie zawiera wirusa w celu wytworzenia odporności, podanie szczepionki nie może spowodować choroby COVID-19.

Najczęstszymi osobami, u których występują odczyny poszczepienne są alergicy i osoby przyjmujące kortykosteroidy. Muszą oni więc pamiętać aby ewentualne podanie szczepionki nastąpiło podczas łagodnego przebiegu choroby a nie jej reemisji. Przed przyjęciem szczepionki każdy powinien zapoznać się z materiałami na temat szczepień udostępnionych na stronie <https://www.gov.pl/web/szczepimysie> .

Szczepionka jest bezpłatna i dobrowolna. Odcina ona możliwość przenoszenia się wirusa z człowieka na człowieka. Program szczepień to nie tylko powrót do normalności, ale też mechanizm ochrony miejsc pracy. Dzięki szczepionkom zyska przede wszystkim społeczeństwo - to nadzieja na pełny powrót do normalności, zabezpieczenie naszego zdrowia i opanowanie pandemii. Szczepionka to jedna z największych medycznych zdobyczy człowieka. Dzięki szczepionkom udało się wyeliminować lub znacznie ograniczyć wiele chorób np. ospę prawdziwą, błonicę, czy WZW B. Podobnie może być w przypadku koronawirusa. Dzięki skutecznej szczepionce jego zdolność do zakażenia kolejnych osób może zostać wyeliminowana.

Aby osiągnąć odporność populacyjną, zaszczepić powinno się jak najwięcej osób. Dla różnych szczepionek podaje się różny odsetek zaszczepionych pozwalający na ochronę pozostałych osób, które nie mogły się zaszczepić. Przyjmuje się, że powyżej 80% zaszczepionych osób w populacji będzie stanowić kokon ochronny dla niezaszczepionych. Ale już 50% zaszczepionej populacji istotnie wpłynie na zmniejszenie ryzyka szerzenia się w niej koronawirusa.

Rząd planuje utworzenie Funduszu Kompensacyjnego. Jego dysponentem będzie Rzecznik Praw Pacjenta. Świadczenia z Funduszu obejmą osoby, które miały wykonane szczepienia ochronne przeciw COVID-19 przeprowadzane po 26 grudnia 2020 r., u których wystąpiły działania niepożądane tj. konieczna była hospitalizacja przez co najmniej 14 dni lub, u których wystąpił wstrząs anafilaktyczny, który spowodował konieczność obserwacji lub hospitalizacji co najmniej 14-dniowej. Obecnie trwają prace legislacyjne nad konkretnymi rozwiązaniami.

Każdy wg własnego sumienia zobowiązany jest do podjęcia decyzji, co dla niego i jego otoczenia jest lepsze, bezpieczniejsze. Czy przestrzeganie wydanych restrykcji, nie do końca zgodnych z prawem, będzie dla jego dobra, czy bezmyślnie będzie bronił swoich praw, narażając innych na chorobę lub śmierć.

Strzałka