



# RADA MIEJSKA W ZDZIESZOWICACH

Zdzieszowice 2021-03-03

OR.152.5.2020

**Pan**  
**Tomasz Maron**  
**ul. Kusocińskiego 15/5**  
**44-330 Jastrzębie – Zdrój**  
**Email: [tomaszmaron@wp.pl](mailto:tomaszmaron@wp.pl)**

Na podstawie art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r., o petycjach (Dz. U. z 2018 r. poz. 870) w odpowiedzi na Pana petycję z dnia 11 grudnia 2020 r. w sprawie podjęcia uchwały o określonej treści informuję, iż decyzją Rady Miejskiej w Zdzieszowicach została ona rozpatrzona negatywnie.

W załączeniu Uchwała Nr XXXI/251/2021 Rady Miejskiej w Zdzieszowicach z dnia 24 lutego 2021 r. w sprawie rozpatrzenia petycji w sprawie podjęcia uchwały o określonej treści wraz z uzasadnieniem.

PRZEWODNICZĄCY RADY

*Edward Paciorek*

**UCHWAŁA NR XXXI/251/2021  
RADY MIEJSKIEJ W ZDZIESZOWICACH**

z dnia 24 lutego 2021 r.

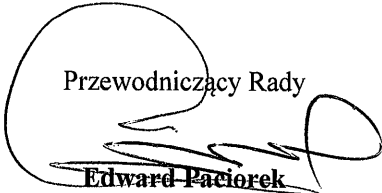
**w sprawie rozpatrzenia petycji w sprawie podjęcia uchwały o określonej treści**

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990r. o samorządzie gminnym (Dz. U. z 2020r. poz. 713 i 1378) w związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 11 lipca 2014r. o petycjach (Dz. U. z 2018r. poz. 870) uchwała się co następuje:

**§ 1.** Rada Miejska w Zdziechowicach po zapoznaniu się z treścią petycji z dnia 11 grudnia 2020r. oraz po zapoznaniu się ze stanowiskiem Komisji Skarg, Wniosków i Petycji w przedmiotowej sprawie, uznaje petycję za nieuzasadnioną, z przyczyn zawartych w załączniku do niniejszej uchwały.

**§ 2.** Wykonanie uchwały powierza się Przewodniczącemu Rady Miejskiej w Zdziechowicach, zobowiązując go do przesłania wnoszącemu petycję odpisu niniejszej uchwały wraz z uzasadnieniem.

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

Przewodniczący Rady  
  
**Edward Paciorek**

Załącznik do uchwały Nr XXXI/251/2021

Rady Miejskiej w Zdzeszowicach

z dnia 24 lutego 2021 r.

### Uzasadnienie

Rada rozstrzyga w drodze uchwał sprawy należące do jej kompetencji określone w ustawie o samorządzie gminnym oraz innych ustawach. Zgodnie z § 44 ust. 2 Statutu Gminy Zdzeszowice Rada może podejmować w formie uchwał również oświadczenia zawierające stanowisko w określonej sprawie, jednak podjęcie uchwały zgodnie z treścią przesłaną przez wnoszącego petycję uznaje za bezzasadne i postanawia petycję rozpatrzyć negatywnie.

Szczepienia ochronne okazały się najskuteczniejszym dotąd narzędziem zwalczania chorób zakaźnych. Ekspertci oceniają, że około 122 milionów ludzi zawdzięcza życie szczepionkom, bez których nie mieliby szansy przeżyć nawet okresu dzieciństwa. To dlatego, że w ciągu ostatnich kilkudziesięciu lat zaszczepiono miliony dzieci przeciw chorobom wieku dziecięcego, takim jak odra, gruźlica, poliomyelitis, błonica, krztusiec czy pneumokokowe zapalenie płuc. Szczepionka to preparat biologiczny, który w założeniu imituje naturalną infekcję i prowadzi do rozwoju odporności analogicznej do tej, którą uzyskuje organizm w czasie pierwszego kontaktu z prawdziwym drobnoustrojem (bakterią lub wirusem). Szczepionka jest ogromną szansą na uodpornienie społeczeństwa na zakażenie oraz zdobycie kontroli nad transmisją wirusa SARS-CoV-2. Wdrożenie masowych szczepień, przy wysokim procencie osób zaszczepionych, spowoduje powrót do pełnej funkcjonalności służby zdrowia, podniesie efektywność i stabilizację gospodarczą, co wiąże się z szybkim i dynamicznym wzrostem PKB. To także powrót na stałe do trybu stacjonarnego nauczania, czyli do realizowania zadań edukacyjnych bez zakłóceń przez dzieci szkół podstawowych i średnich, a także studentów na uczelniach wyższych.

Zgodnie z informacjami pochodzącymi z Narodowego Programu Szczepień przeciwko COVID-19 szczepionki przeciwko COVID-19 są opracowywane zgodnie z tymi samymi wymogami dotyczącymi jakości, bezpieczeństwa i skuteczności, jak w przypadku innych produktów leczniczych. Procedury rejestracyjne zostały skrócone do minimum, ale badania wykonywano według najwyższych standardów bezpieczeństwa, podobnie jak w przypadku innych szczepionek. Po wyprodukowaniu szczepionki w laboratorium badawczym prowadzi się badania in vitro oraz w modelach zwierzęcych, które mają wykazać czy szczepionka ma działanie ochronne przed wywołaną przez niego chorobą zakaźną. Bada się również właściwości toksykologiczne i farmakologiczne. Dopiero po udowodnieniu bezpieczeństwa oraz analizie potencjalnej skuteczności przechodzi się do kluczowego etapu prac – badań klinicznych z udziałem ochotników. Badania kliniczne I fazy prowadzone są z udziałem zdrowych ochotników, a ich celem jest ustalenie czy szczepionka jest bezpieczna i czy wywołuje oczekiwany efekt. W tej fazie ustala się wstępnie również dawki szczepionki. Badania kliniczne II fazy, obejmują udział kilkuset ochotników i prowadzone są w celu potwierdzenia wyboru optymalnych dawek oraz określenia najczęstszych działań niepożądanych. Celem tych badań jest również wykazanie czy szczepionka wywołuje optymalną odpowiedź immunologiczną. Badania kliniczne fazy III obejmują udział tysięcy ochotników. Celem tej fazy badań klinicznych jest wykazanie skuteczności szczepionki oraz zbadanie jej profilu bezpieczeństwa. Przed wydaniem pozwolenia na dopuszczenie do obrotu właściwe organy sprawdzają zgodność danych zawartych w przedstawionej dokumentacji z dobrą praktyką wytwarzania (Good Manufacturing Practice – GMP), dobrą praktyką laboratoryjną (Good Laboratory Practice – GLP) i dobrą praktyką badań klinicznych (Good Clinical Practice – GCP). 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. Prowadzona jest też intensywna współpraca z agencjami narodowymi, której celem jest jak najszybsze zapewnienie pacjentom bezpiecznych i skutecznych szczepionek. Ekspertci Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych pracujący na rzecz komitetów naukowych oraz grup roboczych EMA, biorą czynny udział w opiniowaniu dokumentacji produktów leczniczych, badanych w kierunku stosowania ich w profilaktyce i leczeniu COVID-19. Polscy eksperci EMA uczestniczą też w posiedzeniach specjalnej grupy EMA dedykowanej COVID-19 - EMA Pandemic Task Force (ETF).

W związku z powyższym Komisja Skarg, Wniosków i Petycji Rady Miejskiej w Zdzeszowicach uznaje petycję za bezzasadną.

## Informacja o przetwarzaniu danych osobowych

Wypełniając obowiązek określony w ogólnym rozporządzeniu o ochronie danych (rozporządzenie PEiR UE 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r.), informujemy, że:

- 1) Administratorami przetwarzanych danych osobowych jest:
  - a) Rada Miejska w Zdieszowicach,
  - b) Urząd Miejski w Zdieszowicach reprezentowany przez Burmistrza Zdieszowice (ul. Bolesława Chrobrego 34, 47-330 Zdieszowice);
- 2) aby skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych można:
  - a) wysłać e-maila na adres [iod@zdieszowice.pl](mailto:iod@zdieszowice.pl),
  - b) napisać na adres Administratora,
  - c) zadzwonić na nr 77 40 64 415;
- 3) dane osobowe przetwarzane są w celu wszczęcia oraz prowadzenia postępowania związanego ze skargą lub wnioskiem;
- 4) dane osobowe przetwarzane są na podstawie:
  - a) przepisów ustawy Kodeks postępowania administracyjnego (z 14 czerwca 1960 r.),
  - b) rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie organizacji przyjmowania i rozpatrywania skarg i wniosków (z 8 stycznia 2002 r.),
  - c) rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych (z 18 stycznia 2011 r.);
- 5) dane osobowe ujęte w skardze lub wniosku są przetwarzane przez okres prowadzenia postępowania, a następnie archiwizowane przez prawnie ustalony okres archiwizacji;
- 6) w związku z prowadzonym postępowaniem dane osobowe mogą być przekazywane:
  - a) organom państwowym w zakresie wynikającym z przepisów prawa,
  - b) podmiotom realizującym usługi pocztowe uprawnionym do wykonywania działalności pocztowej na podstawie Ustawy Prawo Pocztove z dnia 23 listopada 2012 r.
  - c) po zakończeniu postępowania, skarga lub wniosek z danymi osobowymi może zostać przekazana do Archiwum Państwowego;
- 7) podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym, niepodanie tych danych będzie skutkowało niemożnością rozpatrzenia sprawy;
- 8) osoby, których dane osobowe są przetwarzane, mają prawo do:
  - a) żądania dostępu do tych danych,
  - b) sprostowania lub poprawienia danych osobowych;
- 9) wszystkie osoby, których dane są przetwarzane, mają prawo wniesienia skargi co do sposobu i zasadności przetwarzaniem ich danych osobowych, do organu nadzorczego, którym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych (adres: Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa);
- 10) inne informacje o przetwarzaniu danych osobowych dostępne są na stronie Biuletynu Informacji Publicznej (BIP) Urzędu Miejskiego w Zdieszowicach ([bip.zdieszowice.pl](http://bip.zdieszowice.pl)) w zakładce dane osobowe.