



V.7018.61.2021.ET

Pan
dr n. ekon. Adam Niedzielski

Minister Zdrowia
via ePUAP

Wielce Szanowny Panie Ministrze,

uprzejmie informuję, że po zapoznaniu się z treścią artykułu zamieszczonego w dzienniku „Gazeta Wyborcza” z dnia 13 stycznia 2021 r. pt. „Unijny wspólny front szczepionkowy” zaniepokojenie Rzecznika Praw Obywatelskich wzbudziły działania Ministerstwa Zdrowia w kwestiach sygnalizowanych w tym artykule.

W szczególności według powyższej informacji prasowej, w podziale pierwszej transzy 300 mln dawek BioNTechu/Pfizera uczestniczą wszystkie kraje UE, natomiast nie ma informacji co do drugiej transzy. Umowy negocjacyjne przewidują podział dawek między kraje UE wedle parytetu ludności. W przypadku rezygnacji z części swojego podziału, jest on oferowany innym państwom UE, ponownie według klucza ludności. Wobec czego, gdy polski rząd potwierdził, że nie zamierza korzystać z II transzy szczepionki Moderna, to ok. 6,7 mln dodatkowych dawek tej najdroższej szczepionki zostało zaoferowane innym krajom UE. Jednocześnie, jak nadmieniono, większe dostawy szczepionek będą możliwe dopiero w II kwartale.

Pragnę podkreślić, że z dniem 6 stycznia 2021 r. Komisja Europejska wydała drugie warunkowe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu szczepionki przeciwko COVID-19 opracowanej przez firmę Moderna¹. Wcześniej, w dniu 21 grudnia 2020 r., Komisja Europejska wydała tożsame pozwolenie w odniesieniu do szczepionki firmy BioNTech-Pfizer. Zgodnie z danymi, do tej pory Komisja zatwierdziła sześć umów na zakup łącznie 2,3 mld dawek przyszłych szczepionek (z firmą: BioNTech-Pfizer na zakup do 600 mln dawek, AstraZeneca na zakup do 400 mln dawek, Sanofi-GSK na zakup do 300 mln

¹ https://ec.europa.eu/info/live-work-travel-eu/coronavirus-response/overview-commissions-response_pl

dawek, Johnson and Johnson na zakup do 400 mln dawek, CureVac na zakup do 405 mln dawek, Moderna na zakup do 160 mln dawek). Komisja zakończyła również rozmowy z firmą Novavax dotyczące zakupu do 200 mln dawek oraz z firmą Valneva na zakup do 60 mln dawek. Wobec tego, jak wynika ze wskazanych doniesień prasowych, szczepionkowe portfolio UE dodatkowo może zwiększyć się z sześciu do ośmiu firm.

Natomiast strategia Komisji Europejskiej ma na celu m.in. zagwarantowanie państwom członkowskim wystarczających dostaw za pośrednictwem umów zakupu z wyprzedzeniem zawartych z producentami szczepionek. Nie ulega wątpliwości, że zasadniczym elementem ostatecznego rozwiązania kryzysu w dziedzinie zdrowia publicznego pozostaje opracowanie i szybka dystrybucja na świecie bezpiecznych i skutecznych szczepionek przeciwko COVID-19. W tym kontekście Komisja Europejska pracuje nad tym, aby w przyszłości zapewnić dostęp do bezpiecznych szczepionek w całej Europie, i zachęca do skoordynowanego podejścia w strategiach szczepień do dystrybucji szczepionek².

Biorąc pod uwagę znaczenie szczepień dla zabezpieczenia bezpieczeństwa epidemicznego w naszym kraju, w obecnym czasie istotna jest ich jak najefektywniejsza dystrybucja oraz pilne wyznaczanie grup priorytetowych do szczepień. Powyższe, było już przedmiotem kierowanych do Pana Ministra wystąpień³. Niemniej w dalszym ciągu wpływają do mnie kolejne listy zaniepokojonych obywateli np. opiekunów osób podlegających opiece paliatywnej, ale sprawowanej przez najbliższą rodzinę, czy pracowników środowiskowych domów samopomocy, wyrażające prośby o uwzględnienie ich w jednej z pierwszych grup szczepień przeciw COVID-19.

W związku z powyższym, na podstawie art. 13 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 15 lipca 1987 r. o Rzeczniku Praw Obywatelskich (Dz. U. z 2020 r. poz. 627), zwracam się do Pana Ministra z uprzejmą prośbą o zajęcie stanowiska w podnoszonych powyżej kwestiach.

Z wyrazami szacunku

Maciej Taborowski

Zastępca Rzecznika Praw Obywatelskich

/-podpisano elektronicznie/

² https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/pl/ip_20_1903

³ Pismo z dnia 5 stycznia 2021 r. V.7018.3.2021.ŁK oraz pismo z dnia 30 grudnia 2020 r. V.7018.1033.2020.ET