Ministerstwo Zdrowia

Departament Matki i Dziecka

Warszawa, 24 SIE. 2018

MDP.073.6.2018.JKU

Pani

Magdalena Kaliszuk

Pan

Andrzej Nagórko

/Szanowni Państwo!/

W odpowiedzi na pismo w sprawie przygotowania przez Ministra Zdrowia rzeczowego i konstruktywnego rozwiązania problemu społecznego szczepionek z aborcji, uprzejmie informuję, że stanowisko Ministra Zdrowia w sprawie zostało wyrażone w odpowiedzi Ministra Zdrowia na petycję przywołaną w Państwa wystąpieniu <http://www.bip.mz.gov.pl/petycje/petycja-w-sprawie-zagwarantowania-rodzicom-mozliwosci-szczepienia-dzieci-srodkami-niebudzacymi-sprzeciwu-sumienia/>.

Jednocześnie informuję, że w Polsce nie ma zarejestrowanych szczepionek przeciwko odrze, śwince i różyczce, ospie wiecznej oraz wirusowemu zapaleniu wątroby typu A, które wytworzono bez wykorzystania diploidalnych linii komórek zarodka ludzkiego.

Na podstawie informacji uzyskanej z Urzędu Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, właściwy urząd nie posiada danych dotyczących dostępności na świecie szczepionek alternatywnych [wytworzonych bez wykorzystania ludzkich linii komórek] dla szczepionek stosowanych w Polsce w ramach realizacji Programu szczepień ochronnych [PSO] przeciwko odrze, śwince i różyczce i ospie wietrznej oraz w szczepieniach zalecanych wirusowemu zapaleniu wątroby typu A.

Szczepionki stosowane w realizacji programu szczepień ochronnych spełniają wymogi bezpieczeństwa i nie budzą zastrzeżeń medycznych. Stosowanie do celów naukowych oraz produkcji szczepionek linii komórkowych nie jest bowiem sprzeczne z ustawodawstwem Polski, innych krajów Unii Europejskiej oraz ustawodawstwem federalnym w Stanach Zjednoczonych. Użycie hodowli komórkowych, w tym komórek pochodzenia płodowego, do produkcji szczepionek jest akceptowane zarówno przez Światową Organizację Zdrowia, jak też stosującą bardzo rygorystyczne kryteria dopuszczenia do obrotu na rynek USA, Amerykańską Agencję do spraw Żywności i Leków [ang. Food and Drug Administration FDA]. Obecnie nie ma jakichkolwiek podstaw do wycofania z obrotu i nie stosowania w Polsce zarejestrowanych szczepionek wytwarzanych z użyciem ludzkich komórek diploidalnych pochodzenia płodowego. Badania nad ich składem oraz ich wpływem na organizm ludzki stanowią podstawę dopuszczenia ich do obrotu.

Zgodnie z opisem prezentowanym w analizie prowadzonych w latach 60. XX wieku badań, hodowle komórkowe stosowane do wytwarzania szczepionek przeciwko: różyczce, wirusowemu zapaleniu wątroby typu A oraz przeciwko ospie wietrznej są hodowlami pierwotnymi, tj. nie pochodzą bezpośrednio z tkanek lecz są to linie komórkowe, które wywodzą się z pojedynczych komórek. Linie komórkowe przechowywane są w banku komórek i podlegają ciągłemu odtwarzaniu [namnażaniu]. W celu pozyskania komórek do produkcji szczepionek nie dokonuje się aborcji płodów ludzkich.

/Z poważaniem/

Dyrektor Departamentu Matki i Dziecka

/Z up./ /-/

Anna Widarska