……………………………………………………

[Miejscowość, data]

………………………..…….…………………….

[Imię i Nazwisko]

…………………..…………………....................

…………………..………………….….…….…..

…………………………………………….….….

[Adres zamieszkania]

Szanowny Pan

……………………………………………………

M I N I S T E R Z D R O W I A

ul. Miodowa 15

00-952 Warszawa

kancelaria@mz.gov.pl

Prośba o rzeczowe i konstruktywne rozwiązanie problemu społecznego szczepionek związanych z aborcją płodu ludzkiego

Szanowny Panie Ministrze,

ze względu na nałożony przez Ministerstwo Zdrowia na rodziców obowiązek realizacji Programu Szczepień Ochronnych dzieci apeluję w interesie publicznym do Ministerstwa Zdrowia o zagwarantowanie rodzicom możliwości szczepienia dzieci środkami niebudzącymi sprzeciwu sumienia.

Obecnie w Polsce obligatoryjnie szczepi się dzieci potrójnie skojarzonymi szczepionkami przeciw odrze, śwince i różyczce, do produkcji których wykorzystywane są linie komórkowe pochodzące z abortowanych płodów ludzkich. Chodzi o szczepionkę M-M-RVaxPro, podmiot odpowiedzialny MSD Vaccins i o szczepionkę Priorix, podmiot odpowiedzialny GlaxoSmithKline Biologicals S.A..

Zdaniem wielu rodziców akceptacja przez amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków i przez Światową Organizację Zdrowia użycia do produkcji szczepionek hodowli ludzkich komórek wywodzących się z tkanek ciał dzieci, które straciły życie w wyniku aborcji jest niegodziwa.

Na złożoną dnia 22 kwietnia 2016 roku w Ministerstwie Zdrowia „Petycję w sprawie zagwarantowania rodzicom możliwości szczepienia dzieci środkami niebudzącymi sprzeciwu sumienia”, opublikowaną na <http://www.bip.mz.gov.pl/petycje/petycja-w-sprawie-zagwarantowania-rodzicom-mozliwosci-szczepienia-dzieci-srodkami-niebudzacymi-sprzeciwu-sumienia/> - Urząd częściowo tak odpowiedział:

„Jeżeli skład którejś ze szczepionek budzi u rodziców sprzeciw sumienia, mają oni prawo zakupić ze środków własnych szczepionkę wyprodukowaną w oparciu o środki zgodne z ich sumieniem i poprosić o podanie jej dziecku. Jeżeli akceptowanej przez nich szczepionki nie ma w kraju, to zgodnie z trybem określonym w art. 4 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne [Dz. U. z 2008 r. Nr 145, poz. 271 z późn. zm.] istnieje możliwość sprowadzenia z zagranicy produktu leczniczego niedopuszczonego do obrotu w Polsce, którego zastosowanie jest niezbędne dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta”.

Trzeba przyznać, że jest to bardzo trudne i kosztowne zadanie dla rodziców w przypadku szczepienia dziecka przeciw odrze, śwince i różyczce. Wymaga ono znalezienia lekarza pediatry, który będzie posiadał wiedzę o istniejących na świecie etycznych szczepionkach przeciw odrze i różyczce oraz przeciw śwince, aby dokonać optymalnego wyboru biopreparatów pod kątem bezpieczeństwa ich stosowania i skuteczności, i który zechce wyrazić zgodę na procedurę tzw. importu docelowego. Ponadto wymaga ono znalezienia apteki, która podejmie się sprowadzenia tranzytem z zagranicy szczepionki przeznaczonej dla jednej osoby z zachowaniem łańcucha chłodniczego.

Proponowana przez Ministerstwo Zdrowia procedura jest nierealna i niewłaściwa dla licznie wyrażających swój sprzeciw rodziców, którzy mają świadomość, że rozwiązanie problemu społecznego szczepionek związanych z aborcją płodu ludzkiego należy do obowiązków państwa.

Obecnie na świecie istnieją czterej producenci etycznych szczepionek przeciw odrze i różyczce, w tym trzej japońscy:

* The Research Foundation for Microbial Diseases of Osaka University
* Takeda Pharmaceutical Co., Ltd.
* Daiichi Sankyo Co., Ltd.

Apeluję o podjęcie przez Ministerstwo Zdrowia rozmów z japońskimi producentami etycznych szczepionek przeciw odrze i różyczce w celu zainteresowania producentów rejestracją tych produktów w Polsce. Gdyby rozmowy okazały się skuteczne, etyczne szczepionki byłyby dostępne dla rodziców, przynajmniej w tym zakresie.

Niemniej apeluję o podjęcie przez Ministerstwo Zdrowia dalekosiężnych planów rodzimej produkcji etycznej szczepionki przeciw odrze, śwince i różyczce, aby móc zaproponować ją całej Europie jako alternatywę dla obecnie stosowanych szczepionek. Jest to realne o tyle, o ile rząd Rzeczypospolitej Polskiej, Ministerstwo Zdrowia oraz Ministerstwo Edukacji i Nauki będą zainteresowane finansowaniem badań, które mogłyby doprowadzić do jej wytworzenia, gdyby znalazł się potencjalny polski producent.

Z wyrazami szacunku

i z nadzieją na rozwiązanie problemu społecznego szczepionek związanych z aborcją płodu ludzkiego.

………………………………………………..…

[Podpis]

Do wiadomości: [2]

1. Prezes Rady Ministrów
2. Przewodniczący Zespołu Ekspertów KEP ds. Bioetycznych.