

Warszawa, dnia 1 sierpnia 2016 roku

Magdalena Kaliszuk
Warszawa

Andrzej Nagórko
Otwock

Szanowna Pani Dagmara Korbasińska
Dyrektor Departamentu Matki i Dziecka
w Ministerstwie Zdrowia
ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa
kancelaria@mz.gov.pl

Szanowna Pani Dyrektor,

W doręczonym w dniu 22 lipca 2016 roku piśmie znak: MDL.404.9.2016 z dnia 18 lipca 2016 roku Ministerstwo Zdrowia informuje:

„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. Zgodnie z art. 4 ust. 2 ustawy, podstawą sprowadzenia takiego produktu jest zapotrzebowanie szpitala albo lekarza prowadzącego leczenie poza szpitalem, potwierdzone przez konsultanta z danej dziedziny medycyny”.

Zwracamy się zatem z uprzejmą prośbą do Ministerstwa Zdrowia o podanie informacji o istniejących na świecie etycznych szczepionkach [tj. niewyprodukowanych w oparciu o linie komórkowe pobrane z ciał abortowanych dzieci], alternatywnych do szczepionek stosowanych w Polsce u dzieci w ramach szczepień obowiązkowych i zalecanych [PSO] przeciwko:

1. odrze, śwince i różyczce,
2. ospie wietrznej,
3. wirusowemu zapaleniu wątroby typu A.

Oczekujemy wykazu szczegółowych danych dotyczących alternatywnych szczepionek etycznych w myśl „Instrukcji Ministerstwa Zdrowia wypełnienia zapotrzebowania na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego” - dokumentu DOC 2016-01-15 zamieszczonego na stronie <http://www.mz.gov.pl/leki/produkty-lecznicze/sprowadzanie-lekow-z-zagranicy-na-tzw-zapotrzebowanie/>:

1. nazwa handlowa,
2. nazwa międzynarodowa,
3. postać farmaceutyczna oraz dawka,

4. nazwa wytwórcy.

Wiedza ta jest niezbędna rodzicom i lekarzom pierwszego kontaktu, aby możliwe było skorzystanie z procedury importu docelowego.

Z poważaniem

Magdalena Kaliszuk
Andrzej Nagórko