



Główny Inspektor Sanitarny

JN.ZN.051.43.2025
Warszawa, 19 września 2025 r.

[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]

ZAWIADOMIENIE O SPOSOBIE ZAŁATWIENIA PETYCJI

Główny Inspektor Sanitarny¹, po rozpatrzeniu petycji z 1 kwietnia 2025 r. [REDACTED]
[REDACTED]², dotyczącej publikacji dwutygodniowych raportów o niepożądanych odczynach poszczepiennych³, działając na podstawie art. 10 ust. 1 i 13 ust. 1 oraz 15 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach⁴ zawiadamia, że przedmiotowa petycja **nie zasługuje na uwzględnienie**.

UZASADNIENIE

W dniu 1 kwietnia 2025 r. [REDACTED] złożył za pośrednictwem poczty elektronicznej petycję do Ministra Zdrowia. Petycja została przekazana do GIS przez Departament Zdrowia Publicznego Ministerstwa Zdrowia pismem z 9 września 2025 r., (znak: ZPŚ.055.18.2025.JP).

Pismo Wnoszącego petycję zawiera żądanie podjęcia działania w sprawie dotyczącej publikacji dwutygodniowych raportów o NOP. Za wzór żądanych raportów Wnoszący petycję przywołuje meldunki publikowane w odstępach dwutygodniowych przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego Państwowy Zakład Higieny- Państwowy Instytut Badawczy⁵, pod nazwą „Zachorowania na wybrane choroby zakaźne w Polsce...”. Wnoszący petycję uważa, że wprowadzenie żadanego rozwiązania przyniesie korzyść w postaci zachęcenia rodziców do wykonywania szczepień u dzieci.

Zgodnie z art. 2 ust. 1 i 3 ustawy o petycjach, petycja może zostać złożona przez osobę fizyczną, osobę prawną, jednostkę organizacyjną niebędącą osobą prawną lub grupę tych podmiotów do organu władzy publicznej, a także do organizacji lub instytucji społecznej w związku z wykonywanymi przez nią zadaniami zleconymi z zakresu administracji publicznej.

¹ Dalej: „GIS”.

² Dalej: „Wnoszący”.

³ Dalej: „NOP”.

⁴ Dz. U. z 2018 r. poz. 870, dalej: „ustawa o petycjach”.

⁵ Dalej: „NIZP PZH-PIB”.



W tym przypadku petycja stanowi wystąpienie, którego żądaniem jest podjęcia działania w sprawie dotyczącej szczególnej ochrony w imię dobra wspólnego, mieszczącego się w zakresie zadań i kompetencji Głównego Inspektora Sanitarnego. Należy wskazać, że zgodnie z art. 10 ust. 1 i 2 ustawy o petycjach, petycja powinna zostać rozpatrzona bez zbędnej zwłoki, jednak nie później, niż w terminie 3 miesięcy od dnia jej złożenia, otrzymania petycji przez podmiot właściwy do jej rozpatrzenia lub od dnia uzupełnienia lub wyjaśnienia treści petycji.

Uwzględniając powyższe GIS uznał się za organ właściwy do rozpatrzenia wniesionej petycji w zakresie właściwości Głównego Inspektora Sanitarnego i terminowo rozpatrzył ją w tym zakresie.

GIS rozpatrując niniejszą petycję wziął pod uwagę argumenty Wnoszącego petycję w kontekście zaproponowanego rozwiązania oraz odniósł je do obowiązujących obecnie przepisów prawa regulujących kwestie dotyczące niepożądanych odczynów poszczepiennych (NOP). Opierając się również na ogólnodostępnej wiedzy w zakresie szczepień ochronnych oraz na obowiązujących zasadach postępowania w przypadku podejrzenia lub rozpoznania wystąpienia niepożądanego odczynu poszczepiennego, uznał za niezasadne żądanie dotyczące publikacji dwutygodniowych raportów o niepożądanych odczynach poszczepiennych.

Na wstępie należy wskazać, że z ww. petycji nie wynika w jaki sposób publikacja danych o niepożądanych odczynach poszczepiennych w cyklu 2-tygodniowym, ma zwiększyć akceptację szczepień. Pomijając na tym etapie, możliwości techniczne i prawne, należy podkreślić, że zmiany systemowe muszą mieć uzasadnienie merytoryczne, gdyż ich wprowadzenie pociąga za sobą konkretne wydatki z budżetu państwa. W tym przypadku brak uzasadnienia wskazanego przez autora petycji jest fundamentalną przeszkodą do ewentualnych analiz efektywności postulowanych rozwiązań.

Ponadto, autor petycji nie wskazał żadnych argumentów przemawiających za skróceniem okresu publikacji danych o niepożądanych odczynach poszczepiennych, które są analizowane na bieżąco obecnym systemie. Raport roczny jest tylko zbiorczą publikacją wyników bieżącego monitorowania. Wnoszący petycję nie wziął pod uwagę aktualnie obowiązującego mechanizmu zgłaszania i analizy niepożądanych odczynów poszczepiennych. Należy bowiem wskazać, że w zakresie zgłoszenia NOP pacjent nie jest ograniczony wyłącznie przez podjęcie działania przez lekarza. W przypadku wystąpienia niepokojących objawów lub pogorszenia stanu zdrowia, które nastąpiło w ciągu 4 tygodni od wykonania szczepienia, poza powiadomieniem lekarza, pacjent może zgłosić działanie niepożądane do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub bezpośrednio do podmiotu odpowiedzialnego lub producenta. Wnoszący petycję twierdzi, że aktualny system przedstawiania danych o NOP może wskazywać na wstyd organów państwowych za uzyskane wyniki analiz. Należy wskazać, że dane przedstawiane w raporcie rocznym opierają się m.in. na rzetelności i współpracy licznych podmiotów m.in. lekarzy sprawujących podstawową opiekę zdrowotną, a także

Państwowej Inspekcji Sanitarnej oraz NIZP PZH-PIB, jako organów odpowiedzialnych za weryfikację zgłoszeń wystąpienia NOP. Szczegółowo przeprowadzone analizy dotyczące niepożądanych odczynów poszczepiennych, udostępniane w raportach rocznych „Szczepienia ochronne” są wynikiem pracy licznych specjalistów z zakresu medycyny i zdrowia publicznego.

Ponadto w odpowiedzi na wskazane w petycji żądanie należy wskazać, że system zgłaszania i analizy NOP jest unowocześniany dzięki wprowadzaniu rozwiązań cyfrowych, takich jak zgłoszenie elektroniczne NOP, analiza NOP z wykorzystaniem narzędzia EPI-BAZA oraz system elektronicznych powiadomień osób odpowiedzialnych. W ostatnich latach wprowadzono wiele usprawnień, których celem jest doskonalenie sprawowania bieżącego nadzoru nad NOP przez właściwe do tego organy, a także umożliwienie sprawnego przeprowadzania analiz niepożądanych odczynów poszczepiennych. Od 1 lutego 2024 r. lekarz, który podejrzewa lub rozpoznaje wystąpienie NOP dokonuje zgłoszenia za pośrednictwem aplikacji gabinet.gov.pl, z wykorzystaniem elektronicznego formularza systemu P1 zintegrowanego z systemem IT Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Systemem Ewidencji Państwowej Inspekcji Sanitarnej - SEPIS). Możliwe jest również przesłanie do właściwej powiatowej stacji sanitarno-epidemiologicznej zgłoszenia w formie dokumentu elektronicznego, opatrzonego podpisem kwalifikowanym, za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Możliwość wykorzystania formy elektronicznej zgłoszenia jest znacznym usprawnieniem. Ponadto zarówno powiatowy, jak i wojewódzki rejestr zgłoszeń NOP jest prowadzony przez właściwe organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej w formie elektronicznej, co również umożliwia efektywne sprawowanie bieżącego nadzoru nad niepożądanymi odczynami poszczepiennymi, na potrzeby organów do tego uprawnionych. Mając na uwadze powyższe wyjaśnienia, GIS uznał żądanie zawarte w petycji za niezasadne.

Paweł Grzesiowski
Główny Inspektor Sanitarny

/dokument podpisany elektronicznie/

Pouczenie

Zgodnie z art. 13 ust. 2 ustawy o petycjach sposób załatwienia petycji nie może być przedmiotem skargi.

**Klauzula informacyjna Głównego Inspektora Sanitarnego z siedzibą w Warszawie
dla interesantów (petentów) i uczestników postępowania administracyjnego**

1. W celu realizacji wymogów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych, w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.) – dalej: „RODO”, Główny Inspektor Sanitarny z siedzibą w Warszawie informuje, że jest administratorem Pani/Pana danych osobowych w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO.

2. Z Głównym Inspektorem Sanitarnym z siedzibą w Warszawie (ul. Targowa 65, 03-729 Warszawa) – dalej: „Administrator”, można skontaktować się:

a. drogą tradycyjną, kierując korespondencję na adres: Główny Inspektorat Sanitarny, ul. Targowa 65, 03- 729 Warszawa,

b. drogą elektroniczną, kierując wiadomość poczty elektronicznej na adres: inspektorat@sanepid.gov.pl

c. telefonicznie, pod numerem (+48) 22 34 53 300,

d. za pomocą elektronicznej skrzynki podawczej na platformie ePUAP: GIS/skrytka

3. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można kontaktować się w sprawach dotyczących ochrony danych osobowych oraz realizacją praw z tym związanych:

a. drogą elektroniczną, kierując wiadomość poczty elektronicznej na adres: iod@sanepid.gov.pl

b. drogą tradycyjną, kierując korespondencję na adres: Główny Inspektorat Sanitarny, ul. Targowa 65, 03-729 Warszawa (z dopiskiem: „Inspektor Ochrony Danych”).

4. Pani/Pana dane osobowe, w zależności w jakiej roli Pani/Pan występuje (składający: wniosek/skargę/ petycję, uczestnik postępowania) mogą być przez Administratora przetwarzane w celach następujących i w oparciu o następujące podstawy prawne:

a. w celu rozpatrzenia petycji zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o

petycjach i wypełniania obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

b. w celu rozpatrzenia skargi lub wniosku zgodnie z przepisami ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

c. w celu rozpatrzenia wniosku o udzielenie dostępu do informacji publicznej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO,

d. w celu realizacji zadań z zakresu administracji publicznej tj. prowadzenia postępowań administracyjnych, w tym przekazywania informacji, wezwań, przeprowadzania kontroli, czynności sprawdzających, przesłuchań, udostępniania akt, przeprowadzania dowodów w sprawie, wydawania decyzji i postanowień w oparciu o przepisy ustawy z dnia 14 czerwca

1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) i e) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

e. w celu prowadzenia korespondencji, w tym bieżącej komunikacji związanej ze sprawą, która Pani/Pana dotyczy, co stanowi prawnie uzasadniony interes Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. f) RODO,

f. w celu podejmowania obrony przed roszczeniami lub dochodzenia roszczeń, co stanowi realizację prawnie uzasadnionych interesów Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. F RODO),

g. w celu przechowywania danych dla celów archiwizacyjnych, w tym na potrzeby podejmowania obrony przed potencjalnymi roszczeniami oraz na potrzeby wykazywania prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych spoczywających na Administratorze, co stanowi realizację prawnie uzasadnionego interesu Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. f) oraz art. 9 ust. 2 lit. f) RODO.

5. Odbiorcami danych osobowych mogą być podmioty współpracujące, w tym realizujące na rzecz Administratora lub Skarbu Państwa-Głównego Inspektoratu Sanitarnego usługi, w szczególności usługi techniczne i organizacyjne (np. doradcy, audytorzy, podmioty świadczące usługi IT, usługi serwisowe) oraz podmioty uprawnione do ich otrzymania na podstawie przepisów prawa.

6. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane:

a. przez czas wykonywania przez Administratora obowiązków wynikających z przepisów prawa,

b. przez okres niezbędny do udokumentowania przez Administratora przed organami administracji publicznej, w tym organem nadzoru w zakresie ochrony danych osobowych, prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych na Administratorze spoczywających,

c. w celach archiwizacyjnych, w tym na potrzeby podejmowania obrony przed potencjalnymi roszczeniami oraz gdy dotyczy to historii prowadzonej korespondencji i udzielanych odpowiedzi na zgłaszane zapytania – nie dłużej niż przez wynikający z przepisów kodeksu cywilnego okres przedawnienia roszczeń i przez okres niezbędny do udokumentowania przez Administratora przed organami administracji publicznej prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych na nim spoczywających,

d. w celach prowadzenia korespondencji – przez czas realizacji przez Administratora takich działań lub do czasu złożenia sprzeciwu wobec przetwarzania danych lub do momentu stwierdzenia dezaktualizacji danych.

7. Posiada Pani/Pan prawo do żądania od Administratora dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, na zasadach i w przypadkach przewidzianych w przepisach RODO.

8. W przypadku, gdy podstawą przetwarzania danych osobowych jest realizacja przez Administratora prawnie uzasadnionych interesów (o których mowa powyżej), na zasadach i w przypadkach przewidzianych w przepisach RODO przysługuje Pani/Panu prawo do wniesienia do Administratora w dowolnym momencie sprzeciwu wobec przetwarzania danych z przyczyn związanych z Pani/Pana szczególną sytuacją.

9. Ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie przez Administratora Pani/Pana danych osobowych narusza przepisy RODO.

10. Podanie danych osobowych w celach:

- a. wynikających z przepisów prawa jest obligatoryjne na podstawie przepisów prawa,
- b. w pozostałych przypadkach jest dobrowolne jednakże niezbędne do udzielenia odpowiedzi na Pani/Pani wniosek/petycję/skargę/zapytanie.

11. Dane osobowe nie są przetwarzane w sposób zautomatyzowany, który jednocześnie mógłby prowadzić do podejmowania wobec Pani/Pana decyzji wywołującej skutki prawne lub w podobny sposób istotnie wpływać na Pani/Pana sytuację.

12. Dane osobowe nie są przekazywane poza Europejski Obszar Gospodarczy tj. do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej w rozumieniu RODO.