



Warszawa, 05-06-2025 r.

BIURO
RZECZNIKA PRAW OBYWATELSKICH
Zastępca Rzecznika Praw Obywatelskich
Adam Krzywoń

V.7013.77.2025.DG

Pan Łukasz Pietrzak
Główny Inspektor Farmaceutyczny

Szanowny Panie Ministrze,

w dniu 4 maja 2025 r. do Biura Rzecznika Praw Obywatelskich zgłosiła się wnioskodawczyni, której córka przyjęła szczepionkę przeciw ospie wietrznej o nazwie Varilrix, którą obrót został wstrzymany mocą decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego (dalej: „GIS”) z dnia 2 czerwca 2025 r. nr 8/WS/2024 wydanej na podstawie art. 121a ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 686 ze zm.).

Wnioskodawczyni wskazała, że w ww. decyzji GIS nie podał żadnych informacji na temat przyczyny wstrzymania obrotu szczepionką. W jakiegokolwiek formie nie wskazał również, jak postępować z dziećmi, którym wskazana szczepionka została już podana.

Wnioskodawczyni wielokrotnie próbowała skontaktować się telefonicznie z kierowanym przez Pana Urzędem w celu uzyskania powyższych informacji. Próby te okazały się jednak bezskuteczne, gdyż, jak wskazała, w Departamencie Nadzoru Farmaceutycznego, nikt nie odbierał telefonu. Jej mąż udał się również osobiście do siedziby GIF, jednak nie umożliwiono mu rozmowy z pracownikami Departamentu.

W opinii Wnioskodawczyni sytuacja takiego rodzaju jest niedopuszczalna. Poważnie obawia się ona bowiem o życie i zdrowie swojej córki i z tego względu chciałaby znać powody wstrzymania obrotu ww. szczepionką oraz wiedzieć, czy i jak jej podanie

wpłyne na życie i zdrowie dziecka. W szczególności chciałaby dowiedzieć się, co zagraża jej córce, jakie parametry jej zdrowia powinna monitorować, jakie badania wykonać i gdzie zwrócić się o ewentualną pomoc. Jak wskazała Wnioskodawczyni, nawet, jeśli badania nad przedmiotową szczepionką jeszcze trwają, to, w jej opinii, powinna mieć prawo do uzyskania informacji, w jakim kierunku są prowadzone i jakie są podejrzenia co do szkodliwości ww. szczepionki.

Wnioskodawczyni wskazała również, że niniejsza sytuacja wywołała niepokój u wielu rodziców, których dzieci zostały już zaszczepione przedmiotową szczepionką.

Mając na uwadze powyższe, na podstawie art. 13 ust. 1 pkt 2 ustawy w dnia 15 lipca 1987 r. o Rzeczniku Praw Obywatelskich (t.j. Dz.U. z 2024 r. po. 1264 ze zm.), uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień w zakresie przytoczonych wyżej pytań Wnioskodawczyni, jak również o ustosunkowanie się do kwestii niemożności skontaktowania się z Departamentem Nadzoru Farmaceutycznego.

Z poważaniem

Adam Krzywoń

Zastępca Rzecznika Praw Obywatelskich

/-wydano i podpisano elektronicznie/

Do wiadomości: Wnioskodawczyni (via poczta elektroniczna)