

**Uchwała Nr LIII/576/22**

**Rady Miasta Piły**

**z dnia 25 stycznia 2022 r.**

**w sprawie przekazania petycji XXX z siedzibą w XXX z 21 grudnia 2021 r. Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej, Radzie Ministrów Rzeczypospolitej Polskiej, Ministrowi Zdrowia oraz Prezesowi Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z właściwością**

Na podstawie art. 18 ust. 2 pkt 15 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz. U. z 2021 r., poz.1372, z późn.zm) w związku z art. 6 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. U. z 2018 r., poz. 870) Rada Miasta Piły uchwała co następuje:

§ 1. Petycję XXX z 21 grudnia 2021 r. w części dotyczącej podjęcia uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania maseczek" przekazuje się do rozpatrzenia Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej i Radzie Ministrów zgodnie z właściwością, w części dotyczącej podjęcia uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania kwarantann i izolacji medycznej ponieważ to działania surowo karane..." - Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej i Ministrowi Zdrowia zgodnie z właściwością, oraz w części "wydania zakazu stosowania szczepionek mRNA ponieważ te szczepionki są bronią biologiczno-chemiczną a zaszczepione osoby umrą w okresie najbliższych kilku lat..." - Prezesowi Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z przyczyn zawartych w uzasadnieniu stanowiącym załącznik do niniejszej uchwały.

§ 2. Upoważnia się przewodniczącą Rady Miasta Piły do zawiadomienia wnoszącego petycję o sposobie jej załatwienia.

§ 3. Wykonanie uchwały powierza się Prezydentowi Miasta Piły.

§ 4. Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

PRZEWODNICZĄCA  
Rady Miasta Piły  
/-/Maria Kubica

\* Anonimizacja danych osobowych na podstawie art. 5 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2020 r. poz. 2176) oraz art. 24 ust. 1 Rozporządzenie 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 – 4.5.2016 PL z późn. zm.).

**UZASADNIENIE**  
**do Uchwały Nr LIII/576/22**  
**Rady Miasta Piły**  
**z dnia 25 stycznia 2022 r.**

**w sprawie przekazania petycji XXX z siedzibą w XXX z 22 grudnia 2021 r. Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej, Radzie Ministrów Rzeczypospolitej Polskiej, Ministrowi Zdrowia oraz Prezesowi Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z właściwością**

Do Rady Miasta Piły wpłynęła petycja XXX z siedzibą w XXX z 21 grudnia 2021 r. którą wnosi się o nadzwyczajne zwołanie posiedzeń Rad Miejskich i Gminnych w Polsce w obliczu zaistnienia Stanu Kryzysowego w celu podjęcia uchwał umożliwiających podjęcie działań ratowniczych:

- 1) uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania maseczek",
- 2) uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania kwarantann i izolacji medycznej ponieważ to działania surowo karane...",
- 3) "wydania zakazu stosowania szczepionek mRNA ponieważ te szczepionki są bronią biologiczno-chemiczną a zaszczepione osoby umrą w okresie najbliższych kilku lat...".

Z analizy treści petycji wynika, że realizacja wniosków w niej zawartych nie należy do właściwości Rady Miasta Piły. Rada miasta nie jest w żaden sposób uprawniona do uchwalania aktów prawa miejscowego w materii wskazanej w petycji.

Kwestie zakrywania ust i nosa w określonych miejscach jest materią regulowaną przez Radę Ministrów w ramach rozporządzenia z dnia 6 maja 2021 r. w sprawie ustanowienia określonych ograniczeń, nakazów i zakazów w związku z wystąpieniem stanu epidemii, wydanego na podstawie art. 46a i art. 46b pkt 1-6 i 8-13 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi, która reguluje także problematykę przeciwdziałania chorobom zakaźnym. Wykaz zakażeń i chorób oraz biologicznych czynników chorobotwórczych wywołujących te zakażenia i choroby określony został w załączniku do ustawy. Na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z 27 lutego 2020 r. w sprawie zakażenia koronawirusem SARS-CoV-2 od 28 lutego 2020 r. zakażenie koronawirusem SARS-CoV-2 zostało objęte przepisami ww. ustawy. W związku z epidemią COVID-19 od 20 marca 2020 r. na terytorium RP wprowadzono obowiązujący do odwołania stan epidemii (rozporządzenie Ministra Zdrowia z 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii). Do podstawowych instrumentów ustawowych w zakresie zapobiegania i zwalczania COVID-19 należą instytucja kwarantanny

i izolacji i są one powszechnie stosowane w praktyce. Szczegółowe regulacje prawne dotyczące kwarantanny i izolacji zawiera rozporządzenie Ministra Zdrowia z 25 lutego 2021 r. w sprawie chorób zakaźnych powodujących powstanie obowiązku hospitalizacji, izolacji lub izolacji w warunkach domowych oraz obowiązku kwarantanny lub nadzoru epidemiologicznego. Odnosnie "wydania zakazu stosowania szczepionek mRNA (...)" zgodnie z art. 4 prawa farmaceutycznego do obrotu dopuszczone są, z zastrzeżeniem ust. 4 i art. 4, produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu, zwane dalej "pozwoleniem". Do obrotu dopuszczone są także produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Organem uprawnionym do wydania pozwolenia jest Prezes Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W związku z powyższym, petycję w części dotyczącej podjęcia uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania maseczek" należy przekazać do rozpatrzenia zgodnie z właściwością Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej i Radzie Ministrów, w części dotyczącej podjęcia uchwały w przedmiocie "zakazu stosowania kwarantann i izolacji medycznej ponieważ to działania surowo karane..." należy przekazać zgodnie z właściwością Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej, Senatowi Rzeczypospolitej Polskiej i Ministrowi Zdrowia oraz w części "wydania zakazu stosowania szczepionek mRNA ponieważ te szczepionki są bronią biologiczno-chemiczną a zaszczepione osoby umrą w okresie najbliższych kilku lat..." należy przekazać zgodnie z właściwością Prezesowi Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zgodnie art. 6 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz.U. z 2018 r., poz. 870) adresat petycji, który jest niewłaściwy do jej rozpatrzenia, przesyła ją niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 30 dni od dnia jej złożenia, do podmiotu właściwego do rozpatrzenia petycji, zawiadamiając o tym równocześnie podmiot wnoszący petycję.

Jeżeli petycja dotyczy kilku spraw podlegających rozpatrzeniu przez różne podmioty, adresat petycji rozpatruje ją w zakresie należący do jego właściwości oraz przekazuje ją niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie, o którym mowa w ust. 1 ww. ustawy, do pozostałych właściwych podmiotów, zawiadamiając o tym równocześnie podmiot wnoszący petycję.

**Przewodnicząca**

**Komisji Skarg, Wniosków i Petycji**

**(-) Wioletta Stałęga**