

obywatela, w tym dziecka/ucznia, do ochrony zdrowia, bo w tym zakresie Konstytucja R.P. nie przewiduje żadnych wyjątków i przepisy powyższe stosuje się bezpośrednio. Konstytucja nie zawęża też prawa do „ochrony zdrowia” tylko do ochrony zdrowia przed COVID-19, bo traktuje „zdrowie” szeroko, a więc taka ochrona zdrowia ma zabezpieczać przed zachorowaniem na jakąkolwiek chorobę. Dziecko/uczeń powinno mieć zapewnioną szczególną opiekę zdrowotną, a prawo dziecka/ucznia **do ochrony zdrowia** jest jeszcze wzmocnione tym, że Rzeczpospolita Polska w Konstytucji R.P. **zapewnia** ochronę tego prawa.

Już tylko ze względu na powyższe przepisy, zawarte w Konstytucji R.P., każda ze szczepionek przeciwko COVID – 19, która miałyby być wstrzyknięta w ciało dziecka/ucznia - powinna podlegać ocenie w zakresie jej zgodności z przedstawionymi wyżej, obowiązującymi w Polsce, konstytucyjnymi zasadami ochrony zdrowia dziecka. Okoliczność bowiem, że Komisja Europejska UE dopuściła daną szczepionkę przeciwko COVID-19, do obrotu na terytorium UE - nie oznacza, że może być ona stosowana z pominięciem obowiązującego w Polsce prawa. Taka wstępna natomiast ocena w tym zakresie szczepionki nie wymaga posiadania wiedzy medycznej, a wszelkie opinie medyczne powinny być oceniane pod kątem ich zgodności z dokumentacją pochodzącą od producenta danej szczepionki.

Na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl>) udostępnione są bowiem, w języku polskim, treści m.in. charakterystyk poszczególnych szczepionek przeciwko COVID-19, z którymi każdy może się zapoznać. Dla celów zawodowych niezbędny jest aktualny tekst danej charakterystyki, autoryzowany przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i aktualny na dzień szczepienia.

Jedynie jako przykładowe w załączeniu:

- wydruk internetowy - *Informacja Prezesa tegoż Urzędu z dnia 2.06.2021 r o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech*, która jest wskazana **dla osób w wieku od 12 lat**,
- wydruk internetowy - Charakterystyka powyższej szczepionki (str od 1 do 11), do której link umieszczony jest na końcu treści ww. Informacji Prezesa Urzędu z dnia 2.06.2021

W pkt 5.1.(na końcu) załączonej Charakterystyki, zawarta jest informacja z której wynika, że szczepionka Comirnaty została dopuszczona do obrotu zgodnie z procedurą **dopuszczenia warunkowego** – co oznacza:

- że przed dopuszczeniem do obrotu nie zostały wykonane przez Producenta wszystkie badania, właściwe do uznania szczepionki za pełnowartościowy produkt leczniczy,
- że produkt ten jest dopiero na etapie jego testowania,
- że Producent nie ponosi odpowiedzialności za ewentualne negatywne skutki, wynikłe m.in. u dziecka/ucznia z przyjęcia szczepionki.

Okoliczność, że produkt ten jest dopiero na etapie testowania potwierdzają, w sposób nie budzący żadnych wątpliwości, inne zapisy, zawarte w tej Charakterystyce, np.:

- w pkt 4.4 *Nadwrażliwość i anafilaksja* wskazano, że zgłaszano przypadki (liczba mnoga) zdarzeń anafilaktycznych, które - jak wiadomo - mogą być bezpośrednim zagrożeniem dla zdrowia i życia;
w innym natomiast miejscu, tj. w tabeli, zawartej w pkt 4.8, dotyczącej działań niepożądanych, zawarta jest natomiast informacja, że nie jest możliwe ustalenie, na podstawie dostępnych danych, częstości występowania anafilaksji;