



Rada Gminy Gronowo Elbląskie

ul. Łączności 3, 82-335 Gronowo Elbląskie

Tel. (55) 231-56-13

Fax. (55) 231-56-23

bip.gminagronowo.pl

Gronowo Elbląskie, 27 stycznia 2021 roku

ZOr.152.1.2021.MN

ZAWIADOMIENIE O PRZEKAZANIU PETYCJI DO WŁAŚCIWEGO ORGANU

Na podstawie art. 6 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 roku o petycjach (j.t. Dz.U. z 2018 r. poz. 870) przekazuję według właściwości do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych petycję złożoną przez Stowarzyszenie Polska Wolna od GMO ul. Jagiellońska 21, 44-100 Gliwice dot. listu otwartego dot. Alarm! Stop zabójczemu GMO – STOP niebezpiecznej SZCZEPIONCE.

W dniu 18 stycznia 2021 roku na adres e-mail Urzędu Gminy w Gronowie Elbląskim wpłynęła petycja złożona przez Stowarzyszenie Polska Wolna od GMO ul. Jagiellońska 21, 44-100 Gliwice skierowana do Rady Gminy w Gronowie Elbląskim celem podjęcia uchwały popierającej petycję – list otwarty dot. Alarm! Stop zabójczemu GMO – STOP niebezpiecznej SZCZEPIONCE.

Zgodnie z art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 18 marca 2011 roku o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (t.j. Dz. U. z 2020r., poz. 836) Prezes Urzędu jest centralnym organem administracji rządowej, właściwym w sprawach związanych z:

- 1) dopuszczaniem do obrotu produktów leczniczych, z wyłączeniem produktów leczniczych dopuszczanych do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia — w zakresie określonym ustawą z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2020 r., poz. 944 z późn. zm.),
- 2) udostępnianiem na rynku i stosowaniem produktów biobójczych — w zakresie określonym ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 24),
- 3) wprowadzaniem do obrotu i do używania wyrobów — w rozumieniu i na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2020r., poz. 186 z późn. zm.),
- 4) badaniami klinicznymi, w tym badaniami klinicznymi weterynaryjnymi — w zakresie określonym ustawą z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne oraz ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Zasady i obszar działania Urzędu określa ustawa o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 marca 2011 r.

Tym samym Rada Gminy nie jest właściwa do rozpatrzenia w/w petycji.

Zgodnie z art. 6 ust. 1 ustawy o petycjach adresat petycji, który jest niewłaściwy do jej rozpatrzenia przesyła ją niezwłocznie, nie później niż w terminie 30 dni od dnia jej złożenia do podmiotu właściwego do rozpatrzenia petycji, zawiadamiając o tym równocześnie podmiot wnoszący petycję.

Mając na względzie powyższe otrzymaną petycję przekazuję zgodnie z właściwością do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Warszawie.

Załącznik:

1. Petycja

PRZEWODNICZĄCY
RADA GMINY
Krzysztof Dorosz

Otrzymują:

1. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
2. Przewodnicząca Anna Szmelcer, Stowarzyszenie Polska Wolna od GMO ul. Jagiellońska 21, 44-100 Gliwice
3. a/a