**[Instrukcja: należy wypełnić czerwone pola, wybrać sposób, w jaki ma być dostarczona odpowiedź i wysłać pismo listem poleconym].
Niniejszy tekst instrukcji (na niebiesko ) należy oczywiście usunąć z wysyłanego pisma.]**

Do:

**Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji
Szanowny Pan Mariusz Kamiński**

**Minister**

*ul. Stefana Batorego 5, 02-591 Warszawa*

**Nadawca:**

*…………………………………*

*Adres e-mail: …………………*

Data: …………………….

**Wniosek o udzielenie informacji publicznej**

Szanowni Państwo,

niniejszym, działając w imieniu własnym, ja niżej podpisany, z uwagi m.in. na niemożność pozyskania poniższych informacji poprzez publikatory/systemy publiczne wnoszę o udzielenie publicznej informacji w formie pisemnej i przesłanie jej na epuap / pocztą tradycyjną na adres: ………………………….. / na adres e-mail: …………………………, bez zbędnej zwłoki, nie później niż w terminie 14 dni, w poniższym przedmiocie:

1. Na jakiej podstawie prawnej MSWiA zajmuje się promocją, reklamą, informacją, dystrybucją preparatów zarejestrowanych wobec Ustawy Prawo farmaceutyczne preparatów medycznych jodku potasu w dawce 65 mg w formie tabletek firm G.L.Pharma oraz TZF Polfa Tarchomin poza rynkiem aptecznym? Przekazywanie do informacji publicznej nazwy handlowej wydaje się być złamaniem prawa farmaceutycznego, a ma to w tej chwili miejsce wraz z publikowaniem zdjęć tych produktów przez wiele mediów w przestrzeni publicznej jako konsekwencje działań MSWiA.
2. W jednym z pism MSWiA z dnia 28 września 2022 r. udzieliło pytającemu odpowiedź, że wybór firm, których produkty z jodkiem potasu 65 mg a tabletkach polegał na przetargu, do którego stanęły tylko dwie firmy: TZF Polfa Tarchomin oraz ZF Polpharma. Dokument związany z przetargiem jest podpisany przez Zastępcę Dyrektora Departamentu Bezpieczeństwa MSWiA Panią Katarzynę Szot. Czy GIF posiada informacją, czy firma ZF Polpharma kiedykolwiek wyprodukowała jodek potasu 65 mg w tabletkach i czy w jakiejkolwiek formie ich preparat został w Polsce dopuszczony do użycia w ciągu ostatnich 5 lat? Czy doświadczenie w produkcji leku było wymogiem stanięcia do przetargu?
3. Na jakiej podstawie prawnej, na podstawie jakich dokumentów, przepisów prawa, MSWiA zleca, koordynuje procedury zaopatrzenia licznych podmiotów publicznych, takich jak: Wojewódzkie Centra Zarzadzania Kryzysowego, jednostki samorządów lokalnych, szkoły, jednostki straży pożarnej, świetlice wiejskie, apteki itp. w tabletki z jodkiem potasu 65 mg będące lekiem zarejestrowanym jako Rp (produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza)?
4. Jakiej treści, kiedy MSWIA otrzymało od Ministra Zdrowia rekomendacje w sprawie podawania jodku potasu?
5. Czy i kiedy wystąpiło jakiekolwiek zdarzenie radiacyjne będące podstawą do dystrybucji tabletek z jodkiem potasu poza magazyny RARM? Czy Państwowa Agencja Atomistyki wydała stosowne dyspozycje?
6. Czy, kiedy i pismem jakiej treści, Prezes Państwowej Agencji Atomistyki w tym roku, rekomendował, lub informował MSWiA o jakimkolwiek zagrożeniu radiacyjnym dla ludności i terenu Polski?
7. Kto jest podmiotem odpowiedzialnym za rejestrację leku Jodek potasu 65 mg w tabletkach TZF Polfa Tarchomin zgodnie z Ustawą Prawo farmaceutyczne, do którego należy między innymi zgłaszać zgodnie z tą ustawą objawy niepożądane po tym leku?
8. Jakie rekomendacje, decyzje, uchwały, rozporządzenia wydało MSWiA w oparciu i na potrzeby Krajowego Planu Zarządzania Kryzysowego opublikowanego przez Rządowe Centrum Bezpieczeństwa? Proszę podać ich treść.
9. Proszę mi udostępnić Krajowy plan główny postępowania awaryjnego w przypadku zdarzeń radiacyjnych wraz z załącznikiem procedury wydawania tabletek ze stabilnym jodem, wydany aktualnie na podstawie Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 25 maja 2021 roku w sprawie planów postępowania awaryjnego w przypadku zdarzeń radiacyjnych, oraz proszę wskazać miejsce i datę jego publikacji.
10. Jakie rekomendacje, decyzje, uchwały, rozporządzenia wydało MSWiA w oparciu o Uchwałę Rady Ministrów z dnia 26 maja 2022 roku w sprawie przyjęcia Strategii i polityki w zakresie bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej Rzeczypospolitej Polskiej i w oparciu o treść tej strategii w ostatnich 6-ciu miesiącach? Proszę podać ich treść.
11. Jakie rekomendacje, decyzje, uchwały, rozporządzenia wydało MSWiA w oparciu o Uchwałę Rady Ministrów z dnia 2 października 2020 roku w sprawie aktualizacji programu wieloletniego pod nazwą „Program Polskiej energetyki jądrowej” oraz w oparciu o treść tej strategii w ostatnich 6-ciu miesiącach? Proszę podać ich treść.
12. Jakie rekomendacje, decyzje, uchwały, rozporządzenia wydało MSWiA w oparciu o Ustawę Prawo atomowe w ostatnich 6-ciu miesiącach? Proszę podać ich treść.
13. Jakie rekomendacje, decyzje, uchwały, rozporządzenia wydało MSWiA w oparciu i na potrzeby Krajowego Planu Zarządzania Kryzysowego opublikowanego przez Rządowe Centrum Bezpieczeństwa w ostatnich 6-ciu miesiącach? Proszę podać ich treść.
14. Czy MSWiA jest zapoznane z rejestrem działań niepożądanych jodku potasu prowadzonych przez WHO i jaki to ma wpływ na wpisane działania niepożądane do informacji dla pacjenta o lekach z jodkiem potasu dystrybuowanych przez RARS?
15. Ile wyniósł całościowy koszt zakupu dystrybułowanego od 01.01.2022. jodku potasu w Polsce w ramach obecnej akcji zaopatrywania Polaków w tabletki jodku potasu?
16. Ile wyniósł całościowy koszt dystrybucji od 01.01.2022. jodku potasu w Polsce w ramach obecnej akcji zaopatrywania Polaków w tabletki jodku potasu?

W celu umożliwienia realizacji niniejszego wniosku wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych zgodnie z ustawą o ochronie danych osobowych z dnia 29 sierpnia 1997 r. (tj. Dz.U. Nr 101 z 2002 r., poz. 926 ze zmianami) w zakresie obsługi tego wniosku.

 Z poważaniem,