



## PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENATUL

### Lege pentru informarea pacienților cu privire la efectele secundare ale vaccinurilor

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

**Art. 1** (1) Vaccinarea cu orice tip de vaccin se realizează voluntar, numai după informarea scrisă a pacientului efectuată de către medicul de familie, medicul sau asistentul vaccinator.

(2) Se consideră a fi informată cu privire la tipul de vaccin recomandat persoana care a luat la cunoștință despre contraîndicațiile utilizării vaccinului, precum și despre toate efectele adverse sau secundare cuprinse în prospectul emis de către producător.

(3) Vaccinarea cu orice tip de vaccin se realizează numai după obținerea acordului scris din partea pacientului care urmează să fie vaccinat sau a tutorelui acestuia, în cazul minorilor.

(4) Este interzisă impunerea unor restricții sau limitarea exercitării unor drepturi și libertăți fundamentale în cazul persoanelor care refuză vaccinarea.

**Art. 2** (1) După administrarea oricărui tip de vaccin, medicul de familie sau medicul care a realizat procedura are obligația de a monitoriza starea de sănătate a pacientului și de a interveni în cazul în care acesta manifestă simptome adverse.

(2) Perioada de monitorizare nu poate fi mai scurtă de 30 de zile, iar întreaga simptomatologie a persoanelor vaccinate va fi consemnată în baza de date RAPI (Reacții adverse post-vaccinale indezirabile), în cel mult 7 zile de la constatarea simptomatologiei persoanelor vaccinate, în mod obligatoriu.

**Art. 3** Este interzisă oferirea unor stimulente de orice natură, direct sau prin terți, de către companiile producătoare sau distribuitoare de medicamente și vaccinuri, către cadrele medicale sau entități juridice în cadrul cărora cadrele medicale își desfășoară activitatea, din sistemul de sănătate public sau privat, cu scopul ca acestea să recomande un anumit medicament sau vaccin populației.

**Art. 4** (1) Este interzisă vaccinarea cu orice tip de vaccin care are ca efect secundar decesul pacientului, conform prospectului complet emis de producător și aflat în posesia Ministerului Sănătății.



(2) Este interzisă vaccinarea cu orice tip de vaccin care are ca efect secundar sterilitatea și/sau infertilitatea pacientului, conform prospectului complet emis de producător și aflat în posesia Ministerului Sănătății.

(3) Este interzisă administrarea oricărui tip de vaccin care utilizează linii de celule de făt uman avortat sau decedat și administrarea oricărui tip de vaccin care este produs prin utilizarea celulelor umane descendente ale fetoșilor umani avortați sau decedați.

**Art. 5** Începând cu data intrării în vigoare a prezentei legi, Ministerul Sănătății are obligația de a publica și actualiza la fiecare 30 de zile lista tuturor vaccinurilor achiziționate care au fost produse prin utilizarea de linii de celule de făt uman avortat sau decedat și/sau produse prin utilizarea celulelor umane descendente ale fetoșilor umani avortați sau decedați.

*Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.*

**Președintele  
Camerei Deputaților**

**Președintele  
Senatului**