

.....(miejsowość, data).....

(imię, nazwisko, adres nadawcy) .....  
.....  
.....  
.....

(nazwa i adres ośrodka) .....  
.....  
.....  
.....

Szanowni Państwo,

My, poniżej podpisani, tym pismem interweniuje w sprawie podopiecznej/-nego Państwa Domu Opieki, pani/pana ..... (imię i nazwisko) ....., i deklarujemy stanowczy brak naszej zgody, aby nasz(a) ..... (pokrewieństwo) ..... został(a) poddany/-a eksperymentalnej procedurze medycznej, jaką jest wstrzyknięcie preparatu, zawierającego informacje genetyczne mRNA obcego białka z substancjami dodatkowymi, nazywanego „szczepionką przeciw COVID-19”.

#### Uzasadnienie:

Zapoznawszy się z informacjami, zawartymi w oficjalnej ulotce tego produktu (dostępnej online pod linkiem: <http://dwszdr.wp.mil.pl/pl/164.html>), dowiedzieliśmy się, że:

1) Informacje o bezpieczeństwie produktu są niepełne, przed czym ostrzega czarny, odwrócony trójkąt, który oznacza, że, zgodnie z dyrektywą UE, jeszcze przez 5 lat zbierane będą informacje na temat działań niepożądanych, związanych z jego stosowaniem.

2) Jak podano w ulotce: „nie oceniano skuteczności, bezpieczeństwa stosowania ani immunogenności szczepionki u osób z obniżoną odpornością”. Tymczasem osoby w podeszłym wieku, szczególnie te obłożnie chore i nie opuszczające jednego pomieszczenia, przebywające w nienaturalnie sterylnych warunkach (wskutek częstszych podczas stanu epidemii dezynfekcji), do tego poddane dziesięciomiesięcznej izolacji od jakichkolwiek odwiedzin najbliższych im osób, narażone zatem na stres i cierpienie w samotności – mają w konsekwencji skrajnie obniżoną odporność, przez co nie powinno się im podawać żadnego preparatu, którego bezpieczeństwo u osób z obniżoną odpornością nie zostało przebadane!

„Chroniczne poczucie samotności nie wpływa jedynie na złe samopoczucie osób starszych, ale (...) ma również wpływ na osłabienie całego systemu odpornościowego.”

(źródło: <https://bezpprawnik.pl/samotnosc-seniorow-w-dps/>)

„Długotrwały stres (nawet o niskim poziomie) dramatycznie obniża odporność immunologiczną człowieka.” (źródło: <http://anthony.neon24.pl/post/158862,depopulacja-ludnosci-nabiera-tempa>)

„Lęk i poczucie izolacji negatywnie wpływa na psychikę, co osłabia układ odpornościowy.” (źródło: dr n. med. Krzysztof Czarnobilski, geriatra, <https://twojezdrowie.rm24.pl/czlowiek/senior/news-seniorzy-na-przymusowej-izolacji-geriatra-nie-moga-czuc-sie-,nId,4839165>)

3) „4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji: Nie przeprowadzono badań dotyczących interakcji.” Producent w ulotce wyraźnie zaznaczył, iż nie przeprowadził żadnych badań co do interakcji szczepionki z innymi lekami bądź innymi szczepieniami. Tymczasem schorowane osoby w podeszłym wieku, przebywające w Państwa ośrodku, codziennie zażywają mnóstwo różnych leków na swoje schorzenia, zatem podawanie im szczepionki, która nie wiadomo jak będzie z nimi reagować, jest zbytnim ryzykiem oraz nieodpowiedzialnością.

4) W ulotce poinformowano, iż nie przeprowadzono badań rakotwórczości ani genotoksyczności, czyli toksycznego wpływu na geny, wywołującego ich mutacje w obrębie genów lub chromosomów. Każda zmiana, czy to w obrębie genów, czy w obrębie chromosomów, jest szkodliwa dla organizmu i wpływa na jego funkcjonowanie. Wprowadzając nowy produkt leczniczy na rynek, badacze muszą zaprezentować długofalowe badania określające potencjał genotoksyczny.

Ponadto:

5) Z opublikowanej na brytyjskich stronach rządowych charakterystyki produktu leczniczego szczepionki Pfizer-BioNTech wynika jednoznacznie, że dwuletnia obserwacja osób poddanych testom klinicznym została dopiero rozpoczęta i będzie kontynuowana równocześnie z masowym podawaniem szczepionki pacjentom. Oznacza to, że w chwili obecnej nie istnieje żadne ukończone badanie dotyczące niepożądanych odczynów poszczepiennych, występujących w terminie dłuższym niż kilka miesięcy. Standardem dla szczepionek dopuszczanych do obrotu jest około 10-letni czas badań, obejmujący m.in. przeprowadzenie w całości kilkuletniej obserwacji osób uczestniczących w testach klinicznych oraz badanie interakcji z innymi produktami leczniczymi.

6) Nabywane przez polski rząd szczepionki Pfizer-BioNTech, CureVac i Moderna są szczepionkami mRNA (tzw. „szczepionki genetyczne”). Nie mówi się jednak, że będą to pierwsze w historii szczepionki genetyczne podawane ludziom na taką skalę. W związku z tym, że jest to nowa technologia, a badania nad szczepionkami są przyspieszone i nieukończone, należy bić na alarm, iż przyjmowanie szczepionek na COVID-19 wiąże się z ryzykiem znacząco większym niż przyjmowanie szczepionek na inne choroby. Mówiąc dosadniej, jest to eksperyment na ludzkości.

7) Uzasadniony niepokój co do bezpieczeństwa stręczonych przez rząd szczepionek budzi także fakt, iż celowo zwalnia się producenta z wszelkiej za nie odpowiedzialności. Również nachalna medialna propaganda szczepionkowa, opierająca się na graniu na emocjach zamiast na przywoływaniu merytorycznych argumentów i dopuszczeniu do publicznej debaty także głosów krytycznych, budzi podejrzliwość coraz liczniejszych rzesz Polaków.

Pragniemy jednocześnie podkreślić, że próby wymuszania szczepienia i szantażowania Polaków, mające już w niektórych grupach zawodowych miejsce, są karygodne, haniebne i zupełnie bezprawne w świetle praw polskich i międzynarodowych. Przypomnijmy, że:

- Konstytucja RP w Art. 39. mówi: „Nikt nie może być poddany eksperymentom naukowym, w tym medycznym, bez dobrowolnie wyrażonej zgody.”
- Art. 32: „1. Wszyscy są wobec prawa równi. Wszyscy mają prawo do równego traktowania przez władze publiczne. 2. Nikt nie może być dyskryminowany w życiu politycznym, społecznym lub gospodarczym z jakiegokolwiek przyczyny.”
- Zasada 6. Kodeksu Norymberskiego: „Stopień ryzyka, jakie należy podjąć, nigdy nie powinien przekraczać znaczenia korzyści eksperymentu dla ludzkości.”

- Art. 27. 2 Kodeksu Karnego: „Eksperyment jest niedopuszczalny bez zgody uczestnika, na którym jest przeprowadzany, należy poinformowanego o spodziewanych korzyściach i grożących mu ujemnych skutkach oraz prawdopodobieństwie ich powstania, jak również o możliwości odstąpienia od udziału w eksperymencie na każdym jego etapie.”

Przypominamy, że, zgodnie z zapisami w *Narodowym Programie Szczepień*, kwalifikacji do szczepienia przeciwko COVID-19 ma dokonywać bezpośrednio lekarz po rzetelnym przebadaniu pacjenta. Na nim spoczywa też odpowiedzialność za błędną kwalifikację, w wyniku której pacjent odniósłby po szczepieniu uszczerbek na zdrowiu bądź poniósłby śmierć. Pacjent musi także mieć możliwość zapoznania się z całą treścią ulotki i spokojnego skonsultowania wszystkich jej niezrozumiałych fragmentów z lekarzem specjalistą.

Pacjent powinien mieć nieutrudniony kontakt z rodziną również z tego powodu, iż odcięty od dziesięciu miesięcy od obiektywnych informacji, może poznawać tylko „jedną stronę medalu”, tj. nachalną, proszczepieniową, medialną propagandę, pozbawioną faktów o licznych kontrowersjach wokół szczepień na COVID-19 oraz wokół ich producentów (np. afery korupcyjne, wypłacanie milionów na odszkodowania za skutki uboczne niedokładnie przebadanych leków).

Wnioskujemy zatem o natychmiastowe przywrócenie członkom rodziny ..... (imię i nazwisko) ..... możliwości kontaktowania się z nim/nią na żywo, a jeżeli pomimo naszego oświadczenia zadecydują Państwo o poddaniu jej/go rzeczonemu eksperymentowi medycznemu, absolutnie niezbędna jest obecność podczas tego proceduru członka rodziny, po to, aby był on świadkiem faktycznie dobrowolnej zgody szczepionej osoby i aby złagodził jej uzasadniony strach.

Łączymy wyrazy szacunku

.....  
.....  
.....  
.....