

## REIKALAVIMAS

*Lietuvos Respublikos Seimui, Lietuvos Respublikos Vyriausybei,  
Lietuvos Respublikos Prezidentui*

2021 m. vasario 25 d., Lietuva

**Mes, visuomeninių organizacijų atstovai**, kartu su klinikiniais mokslininkais, teisininkais, biologais, gydytojais-praktikais aptarėme ir išdiskutavome gausią pasaulinės praktikos informaciją apie vakcinas. Įvertinę pačių vakcinų gamintojų informaciją, išstudijavę gausią informaciją iš Pasaulio šalių mokslininkų apie vakcinų sudėtį, gamybos technologijas, kontraindikacijas, pašalinius poveikius:

**I. REIKALAUJAME** viešai paaiškinti, bei pateikti atsakymus:

**1. Ar tikrai COVID-19 „vakcinos“ galima vadinti vakcinomis, jei jų sudėtyje yra naudojami genų inžinerijos produktai, ir jei jos NEAPSAUGO NUO VIRUSO PERDAVIMO ir PLATINIMO?**

Iki šiol terminas **vakcina** visada buvo taikomas tokiems preparatams, kurie apsaugojo vakcinos gavėją nuo ligos ir stabdė užkrato perdavimą/platinimą. Covid-19 vakcinų atveju patys gamintojai teigia, kad dėl užkrato perdavimo/platinimo yra nežinoma. (Vadinasi yra akivaizdu, kad terminas „vakcina“ šiems preparatams yra netinkamas.)

Patys gamintojai įvardina šiuos produktus, kaip medikamentus ar vaistą. Yra žinoma, kad genų inžinerijos produktai medicinoje yra taikomi genų terapijoje. Genų terapija yra labai individualus ir rizikingas reikalas, vis dar keliantis daug klausimų, tiek taikant onkologijoje tiek kitose srityse, dėl nepakankamų mokslinių studijų susijusių su teigiamu gydymo rezultatu, pasveikimu, dėl atmetimo reakcijų, genų mutacijų, kai kuriais atvejais net pasunkina ligos eigą, bei paankstina mirtingumą.

**1.1 Kodėl yra slepiama informacija nuo visuomenės dėl „vakcinose“ naudojamų GMO (Genetiškai Modifikuotų organizmų)?** Jų naudojimas šiose naujos kartos KOVID-19 vakcinose yra aiškiai apibrėžtas Europos Sąjungos Reglamente, (ES) 2020/1043 2020 m. liepos 15 d.

Mums, kaip medikams yra žinoma, kad neatsargus **GMO** vartojimas, gali turėti negrįžtamos įtakos mūsų organizmams, bei gali atsiliiepti ateities kartoms, taip sukeldami genetines mutacijas ir paskatinant naujų ligų atsiradimą.

**1.2 Ar atitinkamos mūsų valstybinės institucijos prieš įsipareigodamos vykdyti ES Reglamentą, atliko išsamias studijas, bei žalos ir rizikos vertinimą naudojant GMO vakcinose? Prašome pateikti atliktą vertinimo studiją apibrėžiančius dokumentus?**

**1.3 Taip pat aukščiau paminėtame EU Reglamente aiškiai skelbiama sudaryti sąlygas vykdyti klinikinius tyrimus su GMO produktais šalyse narėse. Kodėl tai yra nuslėpta nuo visuomenės?**

Mes manome kad, jeigu šie preparatai negali vadintis „vakcinomis“, tai jie ir negali būti registruojami, kaip vakcinos. Tai yra vaistai, medicininiai produktai, pagaminti genų inžinerijos pagrindu, kaip teigia PSO, o tai reiškia, kad šie vaistai turi būti registruoti, kaip **medikamentai genų terapijai**.

**1.4 Kokiais teisės aktais remiantis šie preparatai buvo registruoti Lietuvos Respublikoje? Ar registruojančios įstaigos atliko išsamų darbą prieš registruojant šiuos preparatus?**

**1.5 Ar yra paskaičiuota naudos proporcingumas žalai, kai kiekvienam asmeniui su skirtingu genomu, norima taikyti vienodos sudėties genetinį preparatą?**

*Prašome paaiškinti būtinybę įvesti genetinės gydymo paskirties preparatą visiems be išimties?*

**2. Pateikti informaciją, kad šie vaistiniai preparatai /vaistai nebus naudojami genų pakeitimui/taisymui, nes yra žinoma, kad mRNR yra efektyvi priemonė perprogramuojant somatines ląsteles?**

„Vakciną“ gaminančios kompanijos įvardina jų mRNR produktus, kaip vaistus, medicinos produktus ar net RNR prietaisus su operacinėmis sistemomis. BioNtech puslapyje aiškiai skelbiama, kad naudojant vieną iš sudedamųjų dalių - nukleozidus, kai deimunizuojant mRNR ir įterpiant modifikuotą nukleozidą, galima išvengti antikūnų prieš vaistą susidarymo, taip praplečiant terapinę šių rūšių mRNR vaistų paskirtį.

**2.1 Pagrįsti moksliniais įrodymais apie antikūnų susidarymą, po „vakcinas“ injekcijos, kiek ir kuriam laikui jie susidaro? Ar jie susidarys iš viso?**

Taip pat Moderna, savo internetiniame puslapyje pristatydamą savo mRNR produktus, teigia, kad jų gaminamų RNR informacinių SISTEMŲ veikimo principas, veikia panašiai, kaip kompiuterio operacinė sistema.

**2.2 Pateikti informaciją kokią kompiuterio operacinę sistemą atitinka Modernos vakcina?**

**3. Kaip galima teigti, kad nėra viruso Pfizer „vakcinų“ sudėtyje, jeigu šiuose produktuose yra naudojama viruso dalis? S spike glikoproteinas yra viruso baltymas.**

Tai yra modifikuotas susintetintas viruso baltymas, ir tai yra viruso dalis. Vadinasi šią susintetintą dalį, jos kopijas ir turės gaminti organizmo ląstelės reaguodamos į sukėlėją iš aplinkos, nes sintetinė mRNR yra koduota būtent šiuo baltymu. Todėl negalima teigti, kad nėra viruso, nebent tas viruso baltymas yra visiškai nenatūralios, dirbtinės kilmės. Jei jis yra dirbtinės kilmės, tada:

**3.1 Kokiu būdu ląstelėje esanti sintetinė mRNR, koduota sintetiniu baltymu atpažins natūralaus viruso baltymą iš aplinkos?**

**3.2 Pateikti informaciją, kad natūralus virusas buvo izoliuotas remiantis Kocho postulatais ir kad modifikuotas sintetinis(dirbtinis) viruso baltymas analogiškai savo kopija atitinka būtent to, natūralaus viruso izoliuoto pagal Kocho postulatus baltymą?**

**4. Naujose „vakcinose“ naudojama sintetinė, cheminiu principu pagaminta mRNR, kaip ir sintetinis baltymas tai yra sintetinis produktas, kurio šalutinis poveikis kiekvienam organizmui gali būti skirtingas ir rizikingas, sukeliantis įvairias alergines reakcijas, net anafilaksinį šoką. Patys gamintojai stebi įvairius šalutinius reiškinius, kurių su kiekviena diena vis daugėja.**

**4.1 Kokiu pagrindu viešai teigiama, jog vakcinas „saugios“, kai jų registracija tik sąlyginė ir vakcinų stebėjimas numatytas dar kelis metus, o ilgalaikiai pašaliniai poveikiai iš vis nežinomi (netirti)?**

**4.2 Ar normalu, kad net dėl pirminių pašalinių poveikių VVKT jau yra gavusi virš 700 pranešimų, kitiems prireikia ir greitosios pagalbos?**

Tai tik pradžia ir tik dalis pranešimų, tų kurie gali pranešti (abejotina, ar globos, slaugos namų pacientai, ar vyresnio amžiaus žmonės, gali tai padaryti). Kas bus po pusmečio, metų ar kelių, kokie šalutiniai poveikiai pasireikš paskiepytiems, dar niekas nežino.

**4.3 Ar bus skelbiama informacija kiek iš paskiepytų žmonių mirė?**

**4.4 Ar bus skelbiama informacija kiek iš paskiepytų žmonių susirgo koronavirusu?**

Atkreipiamas dėmesys, jog [kitose valstybėse](#) tokia [informacija](#) yra teikiama visuomenei, tad nesinori tikėti jog Lietuva – demokratinė valstybė, tokių duomenų neskelbtų. Tuo labiau, jog Izraelio, kuris pirmauja paskiepųjų skaičiumi, patirtis nėra gera. Virusų plitimo greitis [Izraelyje](#) kelia nerimą, bei rodo, jog kuo daugiau vakcinuoja, tuo daugiau randa COVID19 atvejų.

<https://www.tv3.lt/naujiena/lietuva/vakcinuos-nuo-covid-19-nenuspejamos-vieniems-paskauda-ranka-kitiems-prireikia-ir-greitosios-n1082141>  
[https://childrenshealthdefense.org/defender/329-deaths-9516-other-injuries-reported-following-covid-vaccine-cdc/?fbclid=IwAR2r-EBsGyzK1Fl\\_ElFbvccNdlbLTHX9Ayy98Yq2dXg2gWoP--L55E7a2q0](https://childrenshealthdefense.org/defender/329-deaths-9516-other-injuries-reported-following-covid-vaccine-cdc/?fbclid=IwAR2r-EBsGyzK1Fl_ElFbvccNdlbLTHX9Ayy98Yq2dXg2gWoP--L55E7a2q0)  
<https://www.eldiestro.es/2021/01/11-fallecidos-y-65-contagiados-por-covid-en-una-residencia-de-becerril-de-la-sierra-tras-recibir-la-primera-dosis-de-la-vacuna/>

## **5. Kodėl teigiama, kad funkcionuojančios RNR patekimas į organizmo ląstelę nesukels jokio pavojaus ir nesąveikaus su žmogaus DNR?**

Kai yra žinoma, jog RNR yra ląstelės genų dalis, kuri tiesiogiai sąveikauja su tam tikra DNR dalimi, tam tikru momentu. Yra žinoma, kad RNR gali būti funkcionuojanti (aktyvi) ir nefunkcionuojanti (neaktyvi).

Šiuo atveju yra visiškai aišku, kad RNR yra funkcionuojanti, kadangi ji turi atnešti informaciją į ląstelę, kad ląstelė pradėtų gaminti viruso dalies baltymą. Kad RNR aktyvi patvirtina ir Pfizer vakcinoms saugoti nurodytos sąlygos, nes pakitus laikymo sąlygoms RNR gali suirti ar tapti nefunkcionuojančia (neaktyvia).

## **6. Kodėl Pfizer „vakcinų“ informaciniame lapelyje vartotojams nėra minimos lipidinės Nano dalelės, o minimas tik cholesterolis?**

Preparato charakteristikų aprašyme, kuris pateikiamas EU puslapyje specialistams, skiltyje „kokybinė ir kiekybinė sudėtis“ nurodoma, kad **mRNR yra įterpta į lipidinę Nano dalelę**, ir RNR yra koduota viruso dalies baltymu.

**6.1 Atsakyti kokių tikslų buvo pasirinkta nuslėpti informaciją vartotojų informaciniame lapelyje taip suklaudinant vartotoją?** Juk cholesterolis atskirai, kaip riebalinė medžiaga ir lipidinė Nano dalelė nėra vienas ir tas pat. Yra žinoma, kad Nano dalelės, tai dalelės, kurios gali būti pavojingos ir turi daug šalutinių poveikių žmogaus organizmui, bei ląstelėms ir gali sukelti anafilaksinį šoką, citokinetinę audrą ir t.t. Nano dalelės patekusios į žmogaus organizmą gali sudaryti klasterius (sankaupas). Jau eilę metų yra vykdomi įvairūs moksliniai projektai, pritaikant Nano dalelių technologijas įvairiose srityse, bet jų šalutinis poveikis vis dar yra stebimas ir kelia susirūpinimą mokslininkų gretose. Taip pat apie Nano dalelių šalutinį poveikį ir su jomis dirbančių asmenų saugos instrukcijas, kalba ir pati PSO. Be to cholesterolis medžiaga netirpi vandenyje, vadinasi ši sintetinė Nano dalelė, taps mūsų ląstelių komponentų membranų dalimi.

**6.2 Pateikti informaciją apie lipidinių Nano dalelių sankaupų poveikį žmogaus organizmui.**

**6.3 Ar Lietuvoje yra ištirtas ir aprašytas Nano dalelių šalutinis poveikis žmogaus organizmui?**

**6.4 Ar yra sukurtos Lietuvoje saugos instrukcijos žmonėms dirbantiems su nanotechnologijomis?**

**6.5 Ar yra teisės aktai Lietuvoje apibrėžiantis saugų nanotechnologijų panaudojimą medikamentų gamyboje?**

7. „Vakcinų“ gamintojai, Biotechnologijos kompanijos, pvz. Pfizer/BioNtech; Moderna „vakcinų“ kūrimui taikė genų inžinerijos technologiją CRISPR. **Ar galite pateigti**

informaciją, kad ši genų inžinerijos technologija yra visiškai saugi ir niekas be asmens sutikimo negalės ja pasinaudoti ateityje su tikslu modifikuoti žmogaus DNR

*7.1 Paašškinti kodėl apie tai informacija nebuvo pateikiama visuomenei ir visuomenė nebuvo šviečiama, supažindinama su naujosiomis technologijomis per žiniasklaidą ar TV?*

*7.2 Pateikti, kokių priemonių bus imamasi, kad apsaugoti Žmogaus Konstitucinę teisę į neliečiamybę, tyrimų tikslais be jo sutikimo, norint patobulinti Žmogaus DNR ateityje?*

**8. Paašškinti, kodėl norima visus „pagydyti“, taikant genų inžinerijos terapiją, beje net ir sveikus žmones primigtinai, net ir žmones, kurie rūpinasi savo sveikata ir turi stiprią imuninę sistemą, bei ją puoselėja? Ar ne tuo tikslu buvo įvestas terminas „BESIMTOMIAI“, kas akivaizdžiai palengvina genų terapijos įvedimą?**

**9. Jeigu, kaip teigiama vyriausybės pasitarimo protokolo 2020-11-16, Nr. (1.1.3 E-141)10-8064, 5. Punte „tikėtina, kad vakcina yra gana saugi“, o tai nėra tas pats, kas „saugi“ ar „visiškai saugi“, kodėl gamintojai yra atleisti nuo atsakomybės jei vakcinos sukeltų žalą?**

*9.1 Ar mūsų vaistų registravimo tarnybos ir atitinkamos institucijos atkreipė į tai dėmesį ir kėlė šiuos klausimus?*

**10. Genų terapijos registracijos tvarką apibrėžia visiškai kitos registravimo taisyklės.**

Mes matome, kad jau 10-metį, buvo keičiami teisės aktai apibrėžiantys implantuojamuosius aktyvius ir neaktyvius medicinos prietaisus, genų terapiją, homeopatiją ir t.t., kuriuose aiškiai kalbama, kad jie gali būti pagaminti ir iš „biologinės medžiagos“, taip pat, kad implantuojamieji prietaisai gali būti ir „vaistinio preparato dalimi“ ir kartu paėmus gali vadintis „medicinos produktu“/„vaistu“, kurie gali diagnozuoti, modifikuoti žmogaus anatomiją, fiziologiją ir genetiką.

**Atsakyti į klausimą - kaip šios, teisės aktuose minimos sąvokos susijusios su šiomis naujos kartos „vakcinomis“ arba kaip teigia vienas iš gamintojų (Moderna) RNR kompiuterinėmis operacinėmis sistemomis?**

*10.1 Ar galite paneigti, kad „vakcinose“ esanti RNR neatitinka šių teiginių ir neturi jokios sąsajos su asmeninės sveikatos duomenų informacijos perdavimo mobiliesiems įrenginiams bei kompiuterinėms sistemoms?*

*10.2 Paašškinti, kokie tai prietaisai tiksliai ir pateigti detalių jų apibūdinimą bei paskirtį visuomenei suprantama kalba?*

**11. Visa informacija apie naujųjų biotechnologijų, nanotechnologijų produktus, pirmą kartą sukurtus naudojantis ekstremalia situacija, sutrumpintus gaminimo, tikrinimo, verifikavimo, validavimo, registravimo protokolus, kuriuos bandoma įdiegti masiniam naudojimui, visų pirma turėtų būti atskleista medikams, organizuojant paskaitas, tai pat visuomenei ją šviečiant, per masines informavimo priemones, kad išvengti neaiškumo, nekelti, baimės, susipriešinimo ir streso. Pavojinga teikti informaciją vien apie infekciją ir mirtis dar labiau gąsdinant visuomenę, slepiant tikrąją informaciją apie naujuosius produktus, jų gamybą, veikimo principus, arba pateikinant klaidinančią, ne pilną, melagingą informaciją? **Viešumas yra būtinas.****

**12. Kadangi gamintojų klinikinių tyrimų protokoluose, kurie yra registruoti portale Clinicaltrials.gov ir yra viešai prieinami, teigiama, kad „vakcinų“ klinikiniai tyrimai bus baigti tik 2023-2025 metais, tai yra aiškiai matoma, kad šios „vakcinos“ yra**

**eksperimentinės, todėl SVARBU jas įvardinti tiksliai, pavadinant EKSPERIMENTINIŲ GENUŲ TERAPIJOS PRODUKTU, o ne dangstytis terminais „vakcina“, „gana saugi“, kuri be visa ko dar yra ir „receptinis vaistas“, kaip yra minima informaciniame lapelyje.**

Taip pat nėra žinoma ar šios „vakcinės“ suteiks ilgalaikę apsaugą, kaip teigia PSO, bei patys gamintojai ir tai nurodo savo informaciniame lape, kad tai turi parodyti vykstantys klinikiniai tyrimai, o tai dar kartą patvirtina, kad produktas yra eksperimentinis ir vis dar klinikinių tyrimu etape.

**Pateikti duomenis - kas išrašė receptus gydymui genų terapijos medikamentais visiems 2,7 milijonams LT piliečių?**

**13. Kadangi „Vakcinų“ veiksmingumas vaisingumui neištirtas. Tyrimai su gyvūnais, buvo neišsamūs ir per trumpi, kad įvertinti sukeltą jų žalą. Gyvūnų patinėliai nebuvo tiriami, o tiriamos buvo tik kelios patelės.**

**13.1 Paaiškinti kaip sintetinės mRNR įvedimas atsilieps reprodukciniams procesams tiek vyrams, tiek moterims?**

Sintetinė RNR tiesiogiai bendradarbiaus su ląstelės citoplazmoje esančiomis ribosomomis bei DNR,

**13.2 Norime žinoti ar ji bus perduodama palikuonims, sekančioms kartoms?**

**13.3 Kiek laiko sintetinė RNR išliks žmogaus organizme?**

**14. Ar, esant svetimai RNR, nedidės galimų mutacijų rizika, kitaip sakant, rizika susirgti onkologinėmis ligomis?**

**15. Kaip papildomo RNR įvedimas paveiks žmogaus mąstymą ir IQ?**

**16. Ar tai, kad žmonėse atsirastų sintetinė RNR, jo kūrejiems suteikia kokias nors teises į žmogaus kūną?**

**17. Pfizer „vakcinoje“ naudojamas kalio chloridas, kurio, nors ir nedidelė dozė, gali iššaukti širdies funkcijos sutrikimus ar net mirtį, žmonėms su sutrikusia kalio pašalinimo funkcija, nesvarbu, kad jo koncentracija yra nedidelė, kas vienam nedidelė, kitam gali būti gyvybiškai pavojinga. Ar galima šitaip akylai naudoti šiuos preparatus, jei gamintojai aiškiai pasako, kad poveikis su kitais vaistais netirtas?**

**18. Pfizer gamintojas teigia, kad genotoksiškumo ir kancerogeniškumo tyrimų neatlikta, nes nemano, kad lipidinės Nano dalelės daro genotoksinį poveikį, nors pati PSO pripažįsta, kad Nano dalelių toksiškumas iš esmės nėra pakankamai ištirtas. Ar neatrodo, jog tai yra nepagrįstas atsisakymas?**

**19. „AstraZeneca“ vakcinės sudėtis taip pat įspūdinga, ten yra ir žmogaus embrionų inkstų ląstelių, naudojamas šimpanzės adenovirusas, kaip vektorius, vietoje lipidinės Nano dalelės, kuri taip pat koduota S spiko glikoproteinu. Kokį tiesioginį poveikį šios medžiagos turės žmogaus genomui bei kokie bus kiti ilgalaikiai jos šalutiniai poveikiai?**

Atkreipiamas dėmesys, jog „AstraZeneca“ vakcinacija jau dabar buvo nutraukta kai kuriose [Švedijos](#) dalyse dėl rimtų šalutinių poveikių, žmonės po vakcinacijos negalėjo išeiti į darbą. [Vokietijoje](#) taip pat fiksuojami rimti šalutiniai poveikiai.

Tuo tarpu pas tokius šalutinius poveikius vadina vos ne kaip „pageidaujamus“ bei teigia, jog čia [nieko blogo](#) ir [nesustoja](#) vakcinuoti.

<https://www.20min.ch/story/astrazeneca-impfungen-in-teilen-schwedens-gestoppt-222801259472>

<https://www.faz.net/aktuell/politik/inland/astrazeneca-impfstoff-viele-krankmeldungen-nach-corona-impfung-17199936.html>

**20. Ar nemanote, kad tik 2,7 milijonų gyventojų šaliai dalyvavimas tokia masiniame eksperimente yra rizikingas dėl ir taip prastos demografinės padėties?** Be to dalyvavimas eksperimentiniuose tyrimuose, bandymuose yra apibrėžtas Bioetikos įstatymu ir yra galimas tik savanoriškumo principu. Gamintojas turi apmokėti tiriamajam už dalyvavimą bei atlyginti bet kokią galimą žalą.

*20.1 Kodėl nekalbama apie mažą gyventojų skaičių ir ar yra apsvarstyta apmokėjimo už komplikacijas sveikatai sistema?*

*20.2 Kas prisiima atsakomybę, jei naujųjų biotechnologijų, nanotechnologijų pagrindu sukurti „medikamentai“ su savo šalutiniais reiškiniais žymiai paveiks mūsų demografinę padėtį ir prisidės prie populiacijos Lietuvoje mažinimo?*

*20.3 Kada bus numatytas žalos dėl eksperimentinių vakcinų šalutinių poveikių (sveikatos sutrikdymo) atlyginimo mechanizmas?*

**21. Kodėl yra norima skiepyti Covid-19 „vakcinomis“ ir jaunesnius nei 16 metų paauglius, jei vaikams ir paaugliams „vakcinų“ saugumas ir veiksmingumas dar yra neištirtas?** Pfizer rekomenduoja skiepti nuo 16 metų, o Moderna – nuo 18 metų.

**Kam skiepti sveikus ir rizikos grupei nepriklausančius asmenius? Jeigu paskiepytas žmogus vis tiek gali būti viruso nešiotu.**

**22. Kodėl gamintojai oficialiose „vakcinų“ instrukcijose neskelbia, kad vakcinų sudėtyje yra naudojami „žymekliai“, t.y. medžiagos leidžiančios susekti sintetinę RNR organizmo ląstelėje, pvz. Moderna naudoja fermentą liuciferazę, tačiau ši informacija yra aptinkama tik klinikinių tyrimų protokoluose?**

*22.1 Pateikti apie tai informacijos ir paaiškinimus.*

*22.2 Kokiu tikslu tai yra slepiama? Ar yra iširtos šios liuciferazės toksinės savybės?*

*22.3 Ar tai nereiškia, kad ta medžiaga reikalinga tam, kad mobilieji įrenginiai, kompiuterinės informacinės sistemos galėtų susekti ir nuskaityti informaciją, esančią organizmo ląstelėje, žmogaus organizme?*

*22.4 Kokiu tikslu šie „žymekliai“ yra naudojami, prašome paaiškinti? Genų inžinerijoje ir terapijoje ši medžiaga yra naudojama dažnai, kodėl apie tai neskelbiama?*

Nei vienas gamintojas savo informaciniame lape neteigia, kad vakcina apsaugo nuo Covid-19, o vartoja sąvoką „gali apsaugoti“, vadinasi ar tikrai apsaugo niekas nežino ir tai dar kartą patvirtina faktą, kad „vakcinos“ yra **EKSPERIMENTINIS** produktas.

**23. Yra žinoma, kad sutrumpintos, išimtinės „vakcinų“ receptinių vaistinių preparatų registravimo sąlygos galioja iki 2021 m. rugpjūčio 31 d. Ar dėl to yra siekiama suskiepinti 70% Lietuvos populiacijos iki 2021 m. liepos 6 d.?** Gamintojas aiškiai nurodo, kad VAISTO, ne „vakcinos“ registracija yra sąlyginė.

**24. Ar jums neatrodo, kad remiantis Bioetikos įstatymu, dalyvavimas klinikiniuose tyrimuose ir eksperimentuose turi būti aiškiai deklaruotas asmens sutikimu?**

Remiantis LR Konstitucija asmuo yra neliečiamas ir be jo sutikimo negali būti atliekami jokie tyrimai ar eksperimentai. **Kodėl pažeidžiami teisės aktai?**

*Pastaba: žmonės pasirašo sutikimą ir ne vieną (lyg 8 lapus duoda pasirašyti, tad reiktų padetalizuoti kas tame sutikime t.b. ir sulyginti su tuo ka duoda žmonėms, be to, klinikiniuose tyrimuose ir eksperimentuose, kažin ar galėtų dalyvauti slaugos namų ar kiti savimi pasirūpinti negalintys asmenys, tad šią dalį reikia koreguoti).*

25. LR farmacijos įstatymo 50 str. 1 d. nurodyta, kad gyventojams skirtoje reklamoje leidžiama reklamuoti tik nereceptinius vaistinius preparatus, o to paties straipsnio 2 d. yra nurodyta, kad gyventojams skirtoje reklamoje draudžiama reklamuoti receptinius vaistinius preparatus. Taigi, kadangi „vakcinos“ yra receptinis vaistinis preparatas, daugiau nei akivaizdu, kad įstatymas draudžia reklamuoti gyventojams „vakcinas“.

**25.1 Kodėl įstatymui draudžiant agituoti ir skatinti gyventojus vartoti vakcinas, įstatymo nepaisoma?**

LR farmacijos įstatymo 49 str. 7 d. nurodyta, kad vaistinių preparatų neturi teisės reklamuoti valstybės bei savivaldybių institucijos ir jose dirbantys asmenys.

**25.2 Ar mūsų valstybės aukščiausiojo rango politikų bei valstybės institucijose dirbančių valstybės tarnautojų agitavimas ir skatinimas vartoti vakcinas yra laikytinas teisėtu?**

26. LR farmacijos įstatymo 50 str. 2 d. draudžia skatinti gyventojus vartoti vakcinas, išskyrus atvejus, kai vaistinių preparatų gamintojas, gavęs Sveikatos apsaugos ministro leidimą, vykdo gyventojų skiepijimo programą. Reikia atkreipti dėmesį į tai, kad pačios valstybės nustatytas teisinis reguliavimas suponuoja išvadą, kad gyventojų skiepijimo programas vykdo ne valstybė, o vaistinių preparatų gamintojas!

**26.1 Vadinas tiek Pfizer, tiek Moderna, tiek AstraZeneca ir kiti, norėdami reklamuoti gyventojams savo „vakcinas“ privalėjo gauti Sveikatos apsaugos ministro leidimą? Ar buvo toks leidimas išduotas ir kurio ministro?**

Kad gautų tokį leidimą, vaistinių preparatų gamintojai privalėjo parengti ir pateikti tvirtinti gyventojų skiepijimo Kovid-19 vakcinomis programas.

**26.2 Ar tokios programos buvo pateiktos? Jei buvo pateiktos, tai iki kada tas leidimas galioja?**

**26.3 Kas prisiims atsakomybę, už visuomenei pateikiamos informacijos apie vakcinas tikrumą bei tokios informacijos teikimo padarinius?**

27. Taip pat nustatyti lygiai tokią pat 28 dienų taisyklę ir mirčių po vakcinacijos įvardinimui, kaip ir dėl mirčių po teigiamo Kovid-19 testo, kad praėjus 28 dienoms po vakcinos miręs žmogus būtų įvardintas, kaip „miręs nuo vakcinos sukeltų šalutinių poveikių“.

**II. Remiantis Lietuvos Respublikos Konstitucija ir KONVENCIJA DĖL ŽMOGAUS TEISIŲ IR ORUMO APSAUGOS BIOLOGIJOS IR MEDICINOS TAIKYMO SRITYJE (ŽMOGAUS TEISIŲ IR BIOMEDICINOS KONVENCIJA) 1997 04 04, Ovjedas, REIKALAUJAME:**

1. Stabdyti, bet kokią masinio „vakcinavimo“ politiką ir projektus, genų terapijai skirtais mediciniais preparatais/vaistais su aktyviais (funkcionuojančiais) implantuojamais prietaisais, kurie vis dar yra klinikinių tyrimų etape, paliekant pasirinkimo laisvę, bei stabdyti diskriminacijos skatinimo procesus pasirinkusiems elgtis kitaip.

2. Dirbtinai neeskaluoti susipriešinimo, bei patyčių, dirbtinai neformuojant mažumos, dirbtinai neskaldant visuomenės. **Kiekvienas žmogus yra savo kūno šeimininkas ir**

kiekvienas turi teisę ir pasirinkimą, kaip rūpintis savo kūnu, nes tokią teisę mums suteikia LR Konstitucija.

**3. Finansiškai prisidėti prie natūralaus imuniteto formavimo ir atsakomybės už savo sveikatą skatinimo programų. Žmogus turi teisę rinktis ar jis formuos savo imunitetą natūraliai ar vakcinomis. Valstybė negali priverstinai gydyti Žmogaus vakcinuojant, tai prieštarauja mūsų LR Konstitucijai, bei kitiems teisės aktams.**

...MES prieš brukamą prievartą, totalinę liberalinę propagandinę prievartą, kuomet tikrai viena tiesa yra teisinga, o visos kitos yra tik konspiracijos teorijos. Čia ne mokslas, o paprasčiausia politika.

**4. Vyriausybės patvirtinimo, kad nebus priverstinės vakcinacijos ir mūsų teisės nebus pažeidžiamos:**

4.1 Nebus pažeidžiamos jokios, nei konstitucinės, nei tarptautinės žmogaus teisės.

4.2 Vakcinuoti ir nevakcinuoti žmonės nebus segreguojami, priešinami, vienai grupei įgyjant privilegijų virš kitos grupės.

**5. Vyriausybės patvirtinimo, kad nebus priverstinės vakcinacijos ir mūsų teisės nebus pažeidžiamos.**

**6. Aiškiai** nušviesti, kas konkrečiai bus atsakingi ir kokiomis pinigų sumomis kompensuos žalą po vakcinų, kas neša teisinę atsakomybę po vakcinavimosi.

**7. Vakcinų** konkreti sudėtis turi būti paviešinta kokia ji, ar ji cheminė, biologinė ar genetinė.

**8. Pasisakyti** genetikos ir biotechnologijų specialistus, kurie tiesiogiai susiję savo darbais šiose naujose biotechnologijų srityse.

**9. Užtikrinti** žmonėms, kad jų konstitucinės teisės nebus pažeistos, ir konstitucinė teisė į laisvanorišką apsisprendimą.

Daugiau informacijos bus:

[www.susitelkimas.lt](http://www.susitelkimas.lt)

**Mūsų veiklas galite paremti:**

## NAUDOTI ŠALTINIAI

1. TARYBOS DIREKTYVA 1990 m. birželio 20 d. dėl valstybių narių įstatymų, reglamentuojančių aktyviuosius implantuojamus medicinos prietaisus, suderinimo (90/385/EEB)
2. MDCG 2020-16 Guidance on Classification Rules for in vitro Diagnostic Medical Devices under Regulation (EU) 2017/746
3. [https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/md\\_sector/docs/md\\_mdcg\\_2020\\_guidance\\_classification\\_ivd-md\\_en.pdf](https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/md_sector/docs/md_mdcg_2020_guidance_classification_ivd-md_en.pdf)
4. <https://www.ndr.de/nachrichten/niedersachsen/Braunschweiger-Klinik-stoppt-Impfung-mit-AstraZeneca-Mittel.astrazeneca162.html>



Moderna“ COVID-19 vakcinų apžvalga ir šalutiniai poveikiai:

5. [^ Fact Sheet for Healthcare Providers Administering Vaccine \(Vaccination Providers\)](#). U. S. Food and Drug Administration.
6. [^ Emergency Use Authorization](#). U. S. Food and Drug Administration.
7. [^ Appendix B: COVID-19 frozen vaccine\(s\)](#). Minnesota Department of Health.
8. [^ Moderna Vaccine](#). Centers for Disease Control and Prevention.
9. [^ Bell's palsy](#). Wikipedia.
10. [^ Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee Meeting Presentation](#). U. S. Food and Drug Administration.
11. [^ COVID-19 vaccines and their extreme allergic reactions are far and few between — these are some of the side effects to watch out for](#). Business Insider India.
12. [^ Andra Diaz. Boston doctor who experienced reaction to Moderna vaccine has history of allergies](#). CTV News.
13. [^ US baseball legend and civil rights icon Hank Aaron dies](#). Aljazeera.
14. [^ Marc Brown. Moderna COVID-19 vaccine causes swelling and inflammation in patients who have cosmetic facial fillers](#). ABC 7.
15. [^ Julie Gerstein. Fauci said that he had few side effects after taking the Moderna coronavirus vaccine and that it's 'as good or better than an influenza vaccine'](#). The Insider.
16. [^ About us](#). Moderna.
17. [^ Ewen Callaway. COVID vaccine excitement builds as Moderna reports third positive result](#). Nature.
18. [^ Paul Komesaroff, Ian Kerridge, Ross Upshur. We may have to accept a 'good enough' COVID-19 vaccine, at least in 2021](#). The Conversation.
19. [^ James Paton. Moderna Vs Pfizer: When Will The Vaccines Be Ready?](#). NDTV.
20. [^ Moderna Announces Longer Shelf Life for its COVID-19 Vaccine Candidate at Refrigerated Temperatures](#). Moderna.
21. [^ Papildoma vaistinių preparatų stebėsena](#). Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba.

„Pfizer“ Covid-19 vakcinų poveikiai:

22. [^ Information for UK recipients on Pfizer/BioNTech COVID-19 vaccine](#). UK Government.
23. [^ I Priedas: Preparato charakteristikų santrauka](#). European Medicines Agency.
24. [^ Covid-19 vaccine: First person receives Pfizer jab in UK](#). BBC News.
25. [^ Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine](#). U.S. Food and Drug Administration.
26. [^ Fact Sheet for Healthcare Providers Administering Vaccine \(Vaccination Providers\)](#). U.S. Food and Drug Administration.
27. [^ Ekstrapoliacija reikšmė](#). Lietuvių kalbos žodynas.
28. [^ FDA Briefing Document Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine](#). Food and Drug Administration.
29. [^ Bell's palsy](#). Wikipedia.
30. [^ Alistair Smout. Analysis-World watches as first-mover Britain probes adverse reactions to Pfizer vaccine](#). Reuters.
31. [^ Aliaskoje vakcinų nuo COVID-19 gavusiai moteriai pasireiškė stipri alergija](#). Lrytas.lt.
32. [^ Thomas Clark. Anaphylaxis Following m-RNA COVID-19 Vaccine Receipt](#). Centers for Disease Control and Prevention.
33. [^ 88-year-old dies hours after vaccine; doctors stress he was seriously ill](#). The Times of Israel.
34. [^ Noah Weiland, Sharon LaFraniere, Mike Baker, Katie Thomas. 2 Alaska Health Workers Got Emergency Treatment After Receiving Pfizer's Vaccine](#). The New York Times.
35. [^ Coronavirus: Switzerland denies rumors of COVID vaccine causing death](#). Deutsche Welle.
36. [^ Mary Kekatos. CDC reveals at least 21 Americans have suffered life threatening allergic reactions to Pfizer's COVID vaccine - but officials beg people to get the shot and say problems are 'rare'](#). Daily Mail.

37. [^ Maayan Jaffe-Hoffman. Man's fatal heart attack likely unlinked to vaccine he took 2 hours before. The Jerusalem Post.](#)
38. [^ Una doctora en México sufre reacciones graves tras recibir la vacuna de Pfizer. El Pais.](#)
39. [^ Natalia Penza. Portuguese health worker, 41, dies two days after getting the Pfizer covid vaccine as her father says he 'wants answers'. Daily Mail.](#)
40. [^ 4 People Died and 240 Got COVID19 in Israel After Being Injected with Pfizer Experimental mRNA Vaccine. Vaccine Impact.](#)
41. [^ After receiving vaccine, 62-year-old woman suffers allergic reaction. The Jerusalem Post.](#)
42. [^ 21 residents of retirement home get coronavirus after receiving vaccine. The Jerusalem Post.](#)
43. [^ Tennessee nurse who fainted after COVID vaccine healthy and alive. The Jerusalem Post.](#)
44. [^ California nurse tests positive over a week after getting Pfizer vaccine. The Jerusalem Post.](#)
45. [^ Amy Hollyfield, Chris Nguyen, Lauren Gee. 1 dead, 44 emergency staff at San Jose hospital infected with COVID-19; inflatable Christmas costume may be to blame. ABC 7 News.](#)
46. [^ To dødsfall blant vaksinerte i Norge. Dagbladet.](#)
47. [^ Michael Nedelman. Miami medical examiners investigate death of doctor who got coronavirus vaccine. CNN.](#)
48. [^ Heidi Neckelmann. The love of my life, my husband Gregory Michael MD. Facebook.](#)
49. [^ Zachary Stieber. Hundreds Sent to Emergency Room After Getting COVID-19 Vaccines. The Epoch Times.](#)
50. [^ Manas Mishra, Julie Steenhuisen. U.S. officials report more severe allergic reactions to COVID-19 vaccines. Reuters.](#)
51. [^ Thomas Moore. COVID-19: Single vaccine dose leads to 'greater risk' from new coronavirus variants, South African experts warn. Sky News.](#)
52. [^ Bulgaria Reports 4 Cases Of Side Effects From Pfizer Covid Vaccine. NDTV.](#)
53. [^ „Pfizer“ skelbia, kad ju eksperimentinė COVID-19 vakcina buvo daugiau nei 90 proc. efektyvi. LRT.](#)
54. [^ Pfizer and BioNTech Announce Vaccine Candidate Against COVID-19 Achieved Success in First Interim Analysis from Phase 3 Study. Business Wire.](#)
55. [^ Fernando P. Polack, Stephen J. Thomas, Nicholas Kitchin, et. al. Safety and Efficacy of the BNT162b2 mRNA Covid-19 Vaccine. The New England Journal of Medicine.](#)
56. [^ Katie Thomas, David Gelles, Carl Zimmer. Pfizer's Early Data Shows Vaccine Is More Than 90% Effective. The New York Times.](#)
57. [^ Erika Edwards. Pfizer's Covid-19 vaccine promising, but many questions remain. NBC News.](#)
58. [^ Peter Dockrill. Radical New Method Can Directly Edit Human Cells to Get Rid of Genetic Disease. Science Alert.](#)
59. [^ Pfizer Says Trials Show COVID Vaccine Is 90% Effective, But Questions Remain on Safety of Novel Tech. The Children's Health Defense.](#)
60. [^ Robert F. Kennedy, Jr.. Vaccine Trial Catastrophe: Moderna Vaccine has 20% 'Serious' Injury Rate in High Dose Group. The Children's Health Defense.](#)
61. [^ Coronavirus: Commission approves contract with BioNTech-Pfizer alliance to ensure access to a potential vaccine. European Commission.](#)
62. [^ Ten threats to global health in 2019. World Health Organization.](#)
63. [^ Laura Adomavičienė. Kokios garantijos, kad skubiai kuriama vakcina nuo COVID-19 bus saugi?. LRT.](#)
64. [^ Lenktynės dėl COVID-19 vakcinų: kas prisiims riziką dėl jos saugumo?. LRT.](#)
65. [^ Gayle Markovitz. Fewer people say they would take a COVID-19 vaccine now than 3 months ago. World Economic Forum.](#)
66. [^ Sarah Boseley. Pfizer Covid-19 vaccine has 95% efficacy and is safe, further analysis shows. The Guardian.](#)
67. [^ Michael Erman, Ludwig Burger. Pfizer-BioNTech vaccine deliveries could start 'before Christmas'. Reuters.](#)
68. [^ Joe Palca. Pfizer To Seek FDA OK For COVID-19 Vaccine 'Within Days'. NPR.](#)

69. [△ Benjamin Mueller. U.K. Approves Pfizer Coronavirus Vaccine, a First in the West.](#) The New York Times.
70. [△ Government to add COVID-19 to Vaccine Damage Payments Scheme.](#) UK Government.
71. [△ Britain to cover COVID-19 vaccine side-effects under damages scheme.](#) Reuters.

„AstraZeneca“ COVID-19 vakcinės bendroji informacija ir sudėtis:

72. [△ Preparato charakteristikų santrauka.](#) Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos.
73. [△ Papildoma vaistinių preparatų stebėsena.](#) Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos.
74. [△ Hilary Brueck. When will AstraZeneca's COVID-19 vaccine be available in the US?.](#) Insider.
75. [△ Darius Tarasevičius. PAR stabdo skiepijimą „AstraZeneca“ vakcina.](#) Verslo žinios.
76. [△ „AstraZeneca“ vakcina Lietuvoje siūloma skiepyti ir vyresnius žmones.](#) Verslo žinios.
77. [△ Adam Feuerstein. Covid-19 vaccine trial participant had serious neurological symptoms, but could be discharged today, AstraZeneca CEO says.](#) STAT.
78. [△ Proband von Pharmakonzern AstraZeneca erkrankt "Unerwartete Nebenwirkungen": Briten stoppen Corona-Impfstoff-Test.](#) RTL.
79. [△ Elizabeth Cohen, John Bonifield. Internal AstraZeneca safety report sheds light on neurological condition suffered by vaccine trial participant.](#) CNN.
80. [△ Georgina Hayes, Max Stephens. Oxford University Covid-19 vaccine trials resume.](#) The Telegraph.
81. [△ Bill Bostock. A 28-year-old volunteer in AstraZeneca's coronavirus vaccine trial has died, but a report says he was in the control group and given a placebo.](#) Business Insider.
82. [△ Darius Tarasevičius. „AstraZeneca“ vakcinės bandymo metu mirė savanoris.](#) Verslo žinios.
83. [△ Elizabeth Cohen. Experts have questions about AstraZeneca's vaccine data.](#) CNN.
84. [△ Eric Bellman. AstraZeneca and Pfizer Ask India for Emergency-Use Covid-19 Vaccine Authorizations.](#) The Wall Street Journal.
85. [△ Noah Manskar. AstraZeneca's COVID-19 vaccine partner in China plagued by scandal.](#) New York Post.
86. [△ Sui-Lee Wee, Javier C. Hernandez. Scandal Dogs AstraZeneca's Vaccine Partner in China.](#) The New York Times.
87. [△ David Barboza. China Investigates Vaccine Maker After Deaths of Infants.](#) The New York Times.
88. [△ Merryn Voysey, Sue Ann Costa Clemens, et. al. Safety and efficacy of the ChAdOx1 nCoV-19 vaccine \(AZD1222\) against SARS-CoV-2: an interim analysis of four randomised controlled trials in Brazil, South Africa, and the UK.](#) The Lancet.

AstraZeneca“ kompanijos skaidrumas ir patikimumas:△

89. [△ Veryga: Lietuva sudarė sutartį įsigyti COVID-19 vakciną.](#) Made in Vilnius.
90. [△ Vyriausybė skyrė 20 tūkst. eurų vakciną nuo koronaviruso atgavimui į Lietuvą.](#) Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija.
91. [△ AstraZeneca.](#) Wikipedia.
92. [△ Our Company.](#) AstraZeneca.
93. [△ AstraZeneca in the United States.](#) AstraZeneca.
94. [△ Ruud Dobber.](#) LinkedIn.
95. [△ Pharmaceutical Giant AstraZeneca to Pay \\$520 Million for Off-label Drug Marketing.](#) The United States Department of Justice.
96. [△ AstraZeneca to pay millions of pounds to former staff.](#) Financial Times.
97. [△ Julia Bradshaw. AstraZeneca to pay £12m in redundancy costs to former staff.](#) The Telegraph.
98. [△ Thomas Sullivan. AstraZeneca Pays \\$5.5 Million to Resolve FCPA Offenses.](#) Policy & Medicine.

99. [^ In the Matter of ASTRAZENECA PLC Respondent](#). Securities and Exchange Commission.
100. [^ Richard L. Cassin. AstraZeneca pays \\$5.5 million to resolve China, Russia FCPA offenses](#). The FCPA Blog.
101. [^ Nate Raymond. AstraZeneca to pay \\$5.52 million to resolve SEC foreign bribery case](#). Reuters.
102. [^ Nate Raymond. AstraZeneca pays \\$26 million to settle South Carolina lawsuit](#). Reuters.
103. [^ AstraZeneca Pays \\$103 Million For Price Fixing Cancer Drug](#). Manufacturing.net.
104. [^ Šarūnas Černiauskas. Teismo smūgis farmacininkams](#). Diena.lt.
105. [^ AstraZeneca Lietuva](#). AstraZeneca.
106. [^ Pascal Soriot](#). Wikipedia.
107. [^ Andrew Ward. Pascal Soriot on his rise to become CEO of AstraZeneca](#). Financial Times.
108. [^ Sabah Meddings. Salary size matters, says Astra Zeneca boss on £9.4m](#). The Times.
109. [^ James Gallagher. 'There's no point giving free cancer drugs to Africa'](#). BBC News.
110. [^ Pascal Soriot](#). World Economic Forum.
111. [^ Jeremy Kahn. Under fire, AstraZeneca CEO defends transparency of COVID-19 vaccine trials](#). Fortune.
112. [^ Elizabeth Cohen. Experts have questions about AstraZeneca's vaccine data](#). CNN.
113. [^ Adam Feuerstein. Covid-19 vaccine trial participant had serious neurological symptoms, but could be discharged today, AstraZeneca CEO says](#). STAT.
114. [^ Phase III Double-blind, Placebo-controlled Study of AZD1222 for the Prevention of COVID-19 in Adults](#). Clinical Trials.
115. [^ Merryn Voysey, Sue Ann Costa Clemens, et. al. Safety and efficacy of the ChAdOx1 nCoV-19 vaccine \(AZD1222\) against SARS-CoV-2: an interim analysis of four randomised controlled trials in Brazil, South Africa, and the UK](#). The Lancet.
116. [^ Ludwig Burger, Pushkala Aripaka. AstraZeneca to be exempt from coronavirus vaccine liability claims in most countries](#). Reuters.