Imię i nazwisko: …………………… Bełchatów, 20.01.2021 r.

e-mail:

Adres do korespondencji:

os. …………..

97-500 ………..

**Dom Pomocy Społecznej**

**ul. ……………**

**97-500 ……………..**

**Wniosek o udostepnienie informacji publicznej**

Na podstawie art. 2 ust. 1 i art. 10 ust 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (j.t. Dz. U. z 2014 r. poz. 782 z późn. zm.) wnosimy o udostepnienie informacji publicznej w następującym zakresie:

1. kto ponosi odpowiedzialność za skutki uboczne oraz za ewentualne przypadki śmiertelne (NOP)? Czy prawdą jest, że producenci szczepionek, lekarze oraz rząd, nie ponoszą odpowiedzialności za skutki uboczne, występujące po przyjęciu szczepionki? W związku z tym, czy Dyrektor Domu Pomocy Społecznej poniesie ewentualne konsekwencje w przypadku ich wystąpienia?
2. w związku z szeregiem niepotwierdzonych informacji, proszę o wskazanie czy szczepionka będzie dobrowolna czy też obowiązkowa? Czy osoby, które odmówią przyjęcia szczepionki będą podlegać segregacji sanitarnej niezgodnej z art. 39 Konstytucji, która mówi, że nikt nie może być poddany eksperymentom naukowym, w tym medycznym, bez dobrowolnie wyrażonej zgody (tzn. nie będą mogły korzystać z różnego rodzaju atrakcji organizowanych przez Dom Pomocy Społecznej, czy będą mogły wychodzić na spacery, czy będą mogły uczestniczyć w życiu społecznym, itp.)?
3. dlaczego na terenie placówki, nie jest prowadzona kampania informacyjna, że szczepionka firmy Pfizer BioNTech jest **warunkowo dopuszczona do szczepienia**?
4. z pozyskanych informacji od pracownika ośrodka wynika, że przed zaszczepieniem pacjenta, lekarz wypełnia ankietę/wywiad. Czy w tej ankiecie znajdują się informacje o składzie szczepionki oraz o skutkach ubocznych, które mogą wystąpić po jej podaniu? Czy jest możliwość przedstawienia jakie pytania znajdują się na tej ankiecie?
5. czy posiadają Państwo dokumentację, wskazującą dokładne dane, dotyczące składu szczepionki firmy Pfizer BioNTech, zakupionej przez polski rząd?
6. biorąc pod uwagę, że w ośrodku znajdują się osoby starsze, chorujące na różne schorzenia i zażywające leki, czy pacjenci są informowani o fakcie, że szczepionka firmy Pfizer BioNTech nie była testowana w grupie osób, posiadających jakiekolwiek schorzenia, przyjmujących leki na stałe (nie potwierdzono występowanie interakcji   
   z innymi lekami)?
7. czy prawdą jest, że od początku pandemii, dokładnie od marca 2020 roku, nie ma podstawowej opieki lekarskiej jaka była przeprowadzana do tej pory? Lekarze nie przyjeżdżają do ośrodka do chorych przewlekle pacjentów?
8. czy prawdą jest, że podopieczni Domu Pomocy Społecznej informowani są o tym, że każdą niezaszczepioną osobę nie będzie mogła odwiedzać rodzina?
9. z informacji napływających z zagranicy (Niemcy, Norwegia, Hiszpania) wynika, że osoby po przyjęciu dawki szczepionki firmy Pfizer BioNTech zostały zainfekowane koronawirusem ( załącznik nr 1 – Informacja z Euro Press dot. zachorowań po szczepionce w Hiszpanii). Czy pensjonariusze informowani są, że szczepionka firmy Pfizer BioNTech nie jest szczepionką, tylko patogenem? Czy przedstawiono osobom zamieszkującym Dom Pomocy Społecznej wywiad włoskich doktorów i profesorów (załącznik nr 2 wraz z tłumaczeniem polskim) Sacha Stone, Rocco Galati, Robert F. Kennedy, Dr Judy Mikovits E Dr. David Martin, z którego jasno wynika, że   
   w szczepionce jest wirus który będzie rozprzestrzeniał się na inne osoby?
10. czy osoby które zostały/będą zaszczepione, poinformowano o procesie opracowywania nowej szczepionki, która trwa średnio ok. 10 a nawet więcej lat? Szczepionka wydana do użytku na chwilę obecną jest w 3 fazie testowania. Zgodnie   
    z Narodowym Instytutem Zdrowia Klinicznego faza ta powinna trwać średnio 3-4 lata.

* badania laboratoryjne
* testy przedkliniczne na modelach zwierzęcych (śr. 1-1,5 lat)
* I faza badań klinicznych (śr. 1-2 lata)
* II faza badań klinicznych (2 lata lub więcej)
* III faza badań klinicznych (śr. 3-4 lata)
* przygotowywanie infrastruktury do produkcji szczepionki (fabryki, linie produkcyjne) (śr. 3 lata)
* proces dopuszczenia do obrotu (rejestracja) (min. 210 dni)

Natomiast szczepionka firmy Pfizer BioNTech została wydana do użytku zaledwie po pół roku od jej powstania. W związku z tym możemy stwierdzić, iż będąc w tak krótkiej fazie jej badania uczestniczymy w eksperymencie medycznym niezgodnym   
z art. 39 Konstytucji, która mówi, że nikt nie może być poddany eksperymentom naukowym, w tym medycznym, bez dobrowolnie wyrażonej zgody?

Na podstawie art. 14 ust. 1 wyżej wymienionej ustawy wnoszę o udostępnienie powyższych informacji w następujący sposób:

* udostepnienie dokumentów do przeglądania w urzędzie, w uzgodnionym terminie
* przesłanie informacji pocztą na podany wyżej adres e-mail
* inny sposób ……………………………………………………………………………………………………………….

W celu umożliwienia realizacji niniejszego wniosku wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych zgodnie z ustawą z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych   
(j.t. Dz. U. z 2014 r. poz. 1182 z późn. zm.)

……………………………………………………….. ( podpis wnioskodawcy)