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

e-mail:

Adres do korespondencji:

os. …………..

97-500 ………..

**Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. Z o.o.**

**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.) wnoszę o udostepnienie informacji publicznej
w następującym zakresie:

1. pytanie dotyczy patyczka zakończonego tamponem prawdopodobnie bawełnianym. Czy na owym tamponie znajdują się: materiały (substancje chemiczne organiczne, nieorganiczne) nano materiały lub mikro materiały? Jeśli tak proszę o szczegółowe wyszczególnienie. Czy urządzenie do poboru wymazu posiada atest PZH?
2. wprowadzenie sztyftu bardzo głęboko do przewodów nosowych może doprowadzić do uszkodzenia bariery hemato-encefalicznej, a tym samym wniknięcie poprzez uszkodzoną tę barierę, patogenów bezpośrednio do mózgu powodujących infekcję/zagrożenie życia. Bariera hemato – encefaliczna jest częścią warstwy komórkowej, podobnie jak granica, która chroni mózg przed truciznami i neurotoksynami ze szczepionek, przed metalami ciężkimi, bakteriami, pestycydami i innymi toksynami, które nie należą do ludzkiego mózgu. Jeśli jest udowodnione, że wirus SARS- COV 2 przenosi się drogą kropelkową, to dlaczego wymazy nie są pobierane
w tym przypadku np. ze śliny?
3. pobieranie wymazów za pomocą patyczka jest metodą inwazyjną, niosącą ryzyko uszkodzenia bariery hemato-encefalicznej, w związku z czym można zakwalifikować tą metodę jako eksperyment medyczny. Czy istnieje zatem inna bezpieczna metoda niebędąca przedmiotem eksperymentu medycznego?
4. testy PCR nie służą do wykrywania obecności wirusa SARS – COV 2 (mówi o tym sam ich producent oraz są najnowsze badania naukowe potwierdzające ten fakt). W związku z tym, dlaczego niewiarygodne testy, są podstawą do kierowania podejrzanych o zakażenie ludzi, do odbywania kwarantanny? Czyli ograniczania ich wolności, niezgodnie z konstytucją art. 31 , który brzmi: wolność człowieka podlega ochronie prawnej. Każdy jest obowiązany szanować wolności i prawa innych. Nikogo nie wolno zmuszać do czynienia tego, czego prawo mu nie nakazuje.
5. czy posiadają Państwo dokumentację, wskazującą dokładne dane, dotyczące składu szczepionki firmy Pfizer BioNTech, zakupionej przez polski rząd?
6. czy szczepionka firmy Pfizer BioNTech, została poddana jakimkolwiek badaniom
w laboratoriach w Polsce?
7. czy szczepionka była testowana w grupie osób, posiadających jakiekolwiek schorzenia, przyjmujących leki na stałe (czy potwierdzono występowanie interakcji z innymi lekami)?
8. jakie są przeciwskazania do zastosowania szczepionki?
9. czy szczepionka była testowana u osób poniżej 16 roku życia, kobiet w ciąży i matek karmiących?
10. czy szczepionka firmy Pfizer BioNTech nie wpływa negatywnie na płodność kobiet
i mężczyzn?
11. czy posiadają Państwo naukowe dowody stwierdzające, czy szczepionka wektorowa mRNA ma wpływ na ludzki genom? Czy może powodować zmiany kodu genetycznego DNA?
12. 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 bezpłatnej opieki zdrowotnej, z komunikacji miejskiej, czy będą mogły pracować, czy będą mogły uczestniczyć w życiu społecznym itp.)?
13. 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 przychodnia poniesie ewentualne konsekwencje w przypadku ich wystąpienia?
14. dlaczego na terenie placówki, nie jest prowadzona kampania informacyjna, że szczepionka firmy Pfizer BioNTech jest **warunkowo dopuszczona do szczepienia** oraz nie są podawane informacje, że badania nad nią mają być zakończone dopiero w 2023 roku?
15. z pozyskanych informacji od mieszkańców 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?
16. czy posiadają Państwo dokumentację, wskazującą dokładne dane, dotyczące składu szczepionki firmy Pfizer BioNTech, zakupionej przez polski rząd?
17. 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)?
18. z informacji napływających z zagranicy (m.in. 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 pacjenci informowani są, że szczepionka firmy Pfizer BioNTech nie jest szczepionką, tylko patogenem? Czy przedstawiono pacjentom 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?
19. 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?

1. z informacji pozyskanych od pracowników służby zdrowia wynika, że są oni mobbingowani
i przymuszani do przyjęcia szczepionki na COVID- 19, pod presją utraty pracy i zapowiedzią braku ochrony osobistej (rękawiczki, maseczki, kombinezony). Zgodnie z art. 191 kk, kto stosuje przemoc wobec osoby lub groźbę bezprawną w celu zmuszenia innej osoby do określonego działania, zaniechania lub znoszenia, podlega karze pozbawienia wolności do lat 3. Czy to nie jest naruszenie prawa?
2. w związku z tym, że obecnie pandemia koronawirusa przyczyniła się do zgonów bez chorób współistniejących w bardzo małej ilości (na przestrzeni marzec – wrzesień 2020 roku
w województwie łódzkim zmarło na COVID-19 łącznie 10 osób, u których nie rozpoznano chorób współistniejących) (załącznik nr 3 do pisma), domagam się informacji od Państwa czy zasadnym jest zamknięcie przychodni przed pacjentami?
3. czy zasadnym jest ograniczenie pacjentom dostępu do badań, wizyty osobistej u lekarza? Czy Państwa zdaniem, leczenie poprzez tele poradę jest leczeniem zgodnym z prawem?
4. czy Państwa zdaniem, ograniczenie dostępu do normalnego leczenia jakie miało miejsce sprzed pandemii, przyczyniło się do wielu zgonów przez brak profesjonalnej i przede wszystkim osobistej pomocy?

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)