Wnioskodawca: ……………………………………………

Imię i nazwisko:….………….………………………….…. (miejscowość i data)

Nazwa firmy: ………………………………………………..

Adres / e-mail/ ……………………………………………..

………………………………………………………………………

Nr telefonu …………………………………………………..

…………………………………………………………………..

…………………………………………………………………..

…………………………………………………………………..

**Wniosek o udostepnienie informacji publicznej**

Zakres informacji:

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: **TESTÓW PCR, SZCZEPIEŃ, KWARANTANNY ORAZ ODPOWIEDZAILNOŚCI ZA SKUTKI POSZCZEPIENNE.**

**PYTANIA:**

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 sanepid poniesie ewentualne konsekwencje w przypadku ich wystąpienia?

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
* 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)