



Temat: PETYCJA ORG.152.1.2021

Nadawca: polskawolnaodgmo@o2.pl <polskawolnaodgmo@o2.pl>

Data: 04.03.2021, 21:11

Adresat: ug@golymin-osrodek.pl <ug@golymin-osrodek.pl>

Szanowni Państwo,

Celem Petycji jest troska o dobro wspólnoty, o zdrowie i edukację społeczeństwa, wspólnot, społeczności lokalnej. Petycja porusza bardzo ważne zagadnienie, jakim jest stosowanie preparatów, niewystarczająco przebadanych, które są obecnie w fazie badań.

Dla „szczepionki” Pfizer BioNTech badania podstawowe skończą się 3 sierpnia 2021, a końcowe badania planowane są na 31 stycznia 2023r. Termin zakończenia badań dla szczepionki Astra Zeneca przypada dopiero w kwietniu 2024r.

Study to Describe the Safety, Tolerability, Immunogenicity, and Efficacy of RNA Vaccine Candidates Against COVID-19 in Healthy Individuals - Full Text View - ClinicalTrials.gov

<https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04368728>

Nigdy wcześniej nie przeprowadzano na taką skalę eksperymentów na ludziach przy zastosowaniu technik transgenicznych.

Mieszkańcy Gołymina-Osrodka, powinni o tym wiedzieć i świadomie podejmować decyzję ryzyka związanego z eksperymentem medycznym. Kodeks Norymberski zakazał przeprowadzania eksperymentów medycznych na ludziach bez przestrzegania 10 zasad, jak na przykład: eksperymenty muszą być dobrowolne, przynoszące korzyści ogółowi, sprawdzone do końca na zwierzętach; nie wolno przeprowadzać eksperymentów, które mogą skończyć się śmiercią lub uszkodzeniem ciała, eksperymenty mogą być przeprowadzone wyłącznie przez naukowców.

To, co nazywają szczepionką, nie podlega pod definicję

szczepionki. Jest to raczej nowatorska nieprzebadana do końca terapia genowa dokonywana na zdrowych ludziach.

Należałoby się zapytać, po co zmuszać organizm człowieka poprzez wprowadzania mRNA do produkcji białka wirusa, na który nasz organizm będzie wytwarzał stale coraz więcej przeciwciał, nawet kiedy wirus ten zniknie i będzie tylko historią. Konsekwencje będą bardzo poważne, m.in. choroby autoimmunologiczne.

Obecnie śmiertelność tego wirusa wynosi 0,25%, czyli tyle, co przy zwykłej sezonowej grypie. Nie istnieje więc żadna wyższa konieczność, która tłumaczyłaby przeprowadzanie takich eksperymentów medycznych.

Zgodnie z ustawą z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach (Dz. UZ z 2018 p 870) petycja powinna zostać zarchiwizowana w zasobach urzędu oraz opublikowana na stronach BIP urzędu.

Proszę o informację, kiedy nasza petycja zostanie opublikowana.

Serdecznie pozdrawiam

Anna Szelcer

mikrobiolog

Przewodnicząca

Stowarzyszenia Polska Wolna od GMO

Więcej informacji na stronie

www.polskawolnaodgmo.org