

CONFORM CU ORIGINALUL



Parlamentul României

Senat

Interpelare

Adresată: Ministrului Sănătății , domnul Vlad Vasile VOICULESCU

De către domnul senator: Sorin LAVRIC

Circumscripția electorală nr. 29 Neamț

Grupul parlamentar: Alianța pentru Unirea Românilor

Ședința Senatului din data de 17.02.2021

Obiectul interpelării: OBLIGATIVITATEA VACCINĂRII

Stimate domnule Ministru,

Având în vedere proiectul de lege referitor la condițiile de vaccinare, asupra căruia am primit la biroul senatorial o serie de puncte de vedere și de întrebări, vă rog să îmi răspundeți punctual după cum urmează:

- 1 - Are ANMMDR, forul de autorizare și de avizare, capacitatea de evaluare cu adevărat calificată asupra dosarului științific depus de producător? Ce anvergură are echipa de cercetători și ce linie tehnologică de cercetare a fost implicată în avizarea dosarului?
- 2 - Este definită în legislația din România sintagma: „*autorizația de utilizare de urgență sau condiționată*“?
- 3 - Este această sintagmă în acord cu Legea Medicamentului, cu prevederile constituționale și cu celelalte legi privind garantarea siguranței cetățenilor și a unor soluții sigure de protejare a sănătății?
- 4 - Este avizul de utilizare accesibil cetățeanului român îndemnat să se vaccineze, astfel încât să afle dacă „*autorizația de utilizare de urgență sau condiționată*“ reprezintă un aviz deplin sau unul provizoriu?
- 5 - Cine din ANMMDR a semnat avizul de utilizare a produsului în România?
- 6 - Cine își asumă responsabilitatea față de posibilele efecte secundare majore?

7 - De ce prospectul de pe site-ul oficial al vaccinării nu conține numărul avizului eliberat de ANMMDMR, în baza căruia se autorizează punerea pe piață a produsului, așa cum se notifică în mod uzual în prospecte?

8 – Cum decurge procedura de soluționare a plângerilor pentru reacțiile adverse grave?

9 - Cum previne protocolul de vaccinare riscul suplimentar al celor vaccinați de a dezvolta complicații din cauza anticorpilor deja existenți prin contactarea anterioară a virusului, în mod simptomatic sau asimptomatic?

10 - Ce indicii apar în dosarul științific depus de producători cu privire la riscurile de mutații genetice și de boli autoimune, prin introducerea în celulele umane a unor fragmente modificate de ARN străin?

11 - Ce studii de genotoxicitate și de carcinogenitate sunt în dosarul științific și ce indicii de risc declară producătorul în acest sens?

12 - Care e cota de risc indicată în dosar asupra reacțiilor autoimune postvaccinale pe termen lung și pe termen scurt?

13 - Dosarul științific depus de către producători indică utilizarea directă sau indirectă de celule obținute de la embrioni umani avortați?

14 - Dacă în fazele incipiente sau în cele avansate de testare, studiile din dosar s-au bazat pe utilizarea de celule obținute de la embrioni umani avortați, de ce nu se relevă acest lucru în prospect?

15 - Cum au fost sancționați cei care au încălcat Ordinul Ministerului Sănătății Nr. 194 din 23 februarie 2015, Articolul 52, pct. 8: *„Este interzisă difuzarea de materiale publicitare pentru medicamente sau tratamente prezentate sau recomandate de profesioniști în domeniul sănătății, organizații academice, științifice, fundații, de personalități ale vieții publice, culturale, științifice, sportive sau de alte persoane care, datorită celebrității lor, pot încuraja consumul acestor medicamente sau folosirea tratamentelor respective.”*?

16 - Cum pot fi sancționați cei care au declarat acest vaccin ca fiind sigur, câtă vreme este un vaccin experimental, cu numeroase efecte secundare și autoritatea română declară că *„nu se știe pentru cât timp după infecție suntem protejați și nici nivelul de anticorpi necesar pentru a fi protejați”*?

Solicite răspuns scris sau oral.

Data

17.02.2021

Senator SC. ION LAVRIC