



UNITED FOR FREEDOM Postfach 17 01 03 46030 Oberhausen Germany

Marianne Grimmenstein-Balas – Assistant Director for International Affairs

Email: office@uff-org.com

Manchester/Oberhausen, 2025. május 19.

Nyílt levél

Dr. Müller Cecilia
Országos Tisztifőorvos
Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ
Albert Flórián út 2-6.
1097 Budapest
Hungary

Tisztelt Dr. Müller Cecilia Országos Tisztifőorvos Asszony!

2025. február 26-i keltezéssel írtunk Önnek abban az ügyben, hogy Magyarországon a nép egészségügyi helyzetével komoly problémák vannak. Az Ön tájékoztatására levelünkhöz széleskörű dokumentációt csatoltunk, ami csak hivatalos adatokat tartalmaz, valamint csak példaként, néhány országból több oltáskárosult jelentését szervezetünknek. Mivel Ön, mint az NNGYK vezetője, kulcsszerepe van a magyar egészségügy irányításában, kértük a segítségét a fennálló súlyos problémák megoldásához. A megküldött komoly dokumentáció ellenére, amely főleg a WHO, EMA, EU stb. hivatalos adataiból állt, választ nem kaptunk a kérésünkre.

Mivel egyre több emberi jogot megsértő esettel van dolgunk az egészségügyi szervek által Magyarországon, amelyben az Ön által vezetett NNGYK-nak is komoly része van, sajnáljuk, hogy idáig nem sikerült a fennálló emberi jogi problémák megoldására az Ön hatóságával egy dialógust kialakítani. Ugyan két nemzetközi tanulmány szerint a magyar egészségügyi rendszer állapota nem jó, és 31 országot összehasonlítva Magyarországon már a polgárok nagyrésze nem bízik az egészségügyi rendszerben, de ez szervezetünknek **nem** mérvadó. Szervezetünkönél csak az emberi jogok megsértése a döntő egy beavatkozáshoz. Az említett két tanulmány:

1. OECD „Az egészségügy áttekintése - AZ EGÉSZSÉGÜGY HELYZETE AZ UNIÓS CIKLUSBAN 2024” (Health at a Glance: Europe 2024 STATE OF HEALTH IN THE EU CYCLE – OECD)
https://health.ec.europa.eu/document/download/1e23af78-d146-4c84-be77-690fc6044655_en?filename=2024_healthatglance_rep_en.pdf

2. IPSOS HEALTH SERVICE REPORT 2024 (JELENTÉS AZ EGÉSZSÉGÜGYI SZOLGÁLTATÁSRÓL),
<https://www.ipsos.com/sites/default/files/ct/news/documents/2024-09/Ipsos-Health-Service-Report-2024-Global-Charts.pdf>

UNITED FOR FREEDOM Ltd. by guarantee
132-134 Great Ancoats Street Unit 620
Manchester; England M4 6DE

Companies House Cardiff - United Kingdom
Company Number: 13594830
Company UTR: 17065 00318

Director International Affairs and Media /
Chief Executive Officer
Udo Christian Leibmann

Headoffice Contact

Phone +44 2 03 80 700 80

Mail
UFF office@uff-org.com
UFF-TV office@uff-tv.com

Web
UFF https://uff-org.com
UFF-TV https://uff-tv.com

Germany Contact & Post Address

Phone +49 32 21 325 90 09

Postfach 17 01 03
46030 Oberhausen

Poland Contact & Post Address

Phone +48 22 11 898 30
Fax +48 22 11 898 31

Skr. Pocz. 10
PL 56-120 Brzeg Dolny



UNITED FOR FREEDOM is an international Human Rights Organisation that also fights for Consumer Rights as well as Animal & Nature Welfare.



UNITED FOR CHILDREN of UFF is an independent Department for Children's Rights. The CHILDREN'S RESCUE TASK FORCE is part of this Department.



BACK TO NATURE is an independent Animal & Nature Welfare Department of UFF. The slogan of BACK TO NATURE is Just Science, No Ideology!



UFF TV is the Department for independent Media in relation to Human Rights as well as Animal & Nature Welfare.

Szervezetünk a helyzet súlyosságára való tekintettel - a magyar felelős vezetőség minden egyéb pozitív politikai törekvései és intézkedései ellenére - **a széleskörű egészségre ártalmas és ezért népkárosító folyamatokat dokumentálva további kivizsgálásra benyújtotta az összes illetékes nemzetközi szervhez. Továbbá ezt nyilvánosságra is hozzuk.**

A mostani felszólításunkhoz kérjük az Ön javaslatait az NNGYK részéről **2025. június 20-ig**, hogy az Ön alatt álló intézmény milyen hatékony intézkedésekkel járul hozzá az emberi jogokat megsértő és népkárosító folyamatok megszüntetéséhez Magyarországon, **mivel már konkrét halálestekről is van szó.**

Ha a jelenlegi felszólításunkra az újabb bizonyítékokkal nem kapunk választ vagy olyan választ kapunk, amelyik változatlanul próbálja a problémákat ignorálni, és semmi hatékony intézkedés sem jön létre az NNGYK részéről a népkárosító folyamatok megszüntetésére, szervezetünk nemzetközi etikai bizottsága büntetőjogi eljárást fog indítani az NNGYK ellen.

Az NNGYK feladatai közé tartozik a népesség egészségi állapotának figyelemmel kísérése és értékelése, valamint a kockázatelemzés. Hatóságként felelős a gyógyszerfelügyeletért. Ez magában foglalja egészségügyi géntechnológia és a gyógyszerpiac teljes ellenőrzését Magyarországon. Ön mint a NNGYK vezetője teljes mértékben felelős azért, hogy a magyar nép tényleges egészségi állapotát nem méri fel, és a gyógyszerpiacot nem ellenőrzik. Az oltások és gyógyszerek mellékhatásainak a monitorozása hiányos, vagy nem létezik.

Az Európai Unió szerint Magyarországon tovább romlott a jogállamiság. A mi szervezetünknek is a jelentések kapcsán az a véleménye, hogy Magyarországon az emberi jogok komoly megsértése folyik, amelyet lehető leggyorsabban le kell állítani, mivel népkárosító folyamatokról van szó.

Szervezetünknek van már számos konkrét esetről tudomása, amelyek bizonyítják az emberi jogok magasfokú megsértését Magyarországon. Ezekben az emberi jogi megsértő folyamatokban az Ön által vezetett Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ is aktívan részt vesz, amiért Ön, mint az NNGYK vezetője, felelős.

Az Európai Bíróság (nyolcadik tanács) 2025. január 30-i ítéletében a C 586/23 P szám alatt vezetett ügyben kimondja, hogy az orvosok nem kötelesek vakcinákat vagy gyógyszereket felírni vagy beadni. Szabadon ajánlhatják vagy nem ajánlhatják őket. Az Európai Bíróság ítélete közvetlen hatással van az összes európai orvosra és különösen három szempontot érint: **a vénykötelezettséget, a választás szabadságát és a lehetséges felelősséget. A bíróság még azt is hangsúlyozza, hogy semmilyen felsőbb szerv nem kényszeríthet egy orvost valamilyen vakcina vagy gyógyszer beadására. Tehát minden orvosnak a jogában áll, ezt saját maga eldönteni.** Ennek az ítéletnek a betartása az Ön hatóságára is érvényes és ezt mi figyelemmel kísérjük.

Mi hangsúlyozzuk, hogy szervezetünk célja változatlanul a mostani sok szempontból pozitív magyar politika további erősítése. Ehhez feltétlenül szükséges a fennálló emberi jogi problémák lehető leggyorsabb megoldása és egy széleskörű dialógus elindítása a magyar társadalomban a fennálló problémás kérdések megoldására, mint pl. a magyar nép egészségének a hanyatlása.

A számos konkrét emberi jogokat sértő eset, amely szervezetünknek tudomására jutott, bizonyítja, hogy nem csak a magyar nép emberi jogai, hanem sok ember élete, egészsége károsodott, vagy forog veszélyben. A magyar nép egészsége olyan mértékben károsodik, hogy itt már nép irtásról van szó, annak ellenére, hogy a magyar kormány a másik oldalon pedig komolyan segíti a magyar családokat, és számos téren egy példászerű politikát folytat, ami a

nép megvédésére irányul. Ehhez sorolhatjuk a magyar kormány kitartó békét ösztönző politikáját és a közbiztonság magasfokú biztosítását.

Hogy milyen emberi jogokat sértő folyamatokról van szó, azt Önnek itt természetesen részletezzük. Ezek olyan tények, amelyek a magyar nép életképességét magas fokon veszélyeztetik. Már első felhívásunkban leszögeztük, hogy szervezetünk, mint nemzetközi emberi jogi jogvédő szervezet, mindent meg fog tenni annak érdekében, hogy a magyar népnek is a további károsítása megszűnjön. Mivel Ön a fontos döntéshozókhoz tartozik Magyarországon, ezért kértük első felhívásunkkal az Ön támogatását is.

Egy hasonló felszólítás lett elküldve a következő döntéshozóknak: Dr. Pintér Sándor belügyminiszter és egészségügyért felelős miniszter, Dr. Mandl József, az Egészségügyi Tudományos Tanács elnöke.

Indoklás

A UNITED FOR FREEDOM többek között az Egyesült Nemzetek Szervezete A/RES/53/144 számú határozata, valamint az Európai Unióról szóló szerződés 2. cikke és az Európai Unió működéséről szóló szerződés 2016/C 202/01, 2016/C 202/02, valamint a az ezeken alapuló, az emberi jogi jogvédők védelméről szóló európai uniós iránymutatások szerint működik.

Az EU támogatja a nyilatkozatban foglalt elveket és az egyének, csoportok és társadalmi szervek azon jogát és kötelezettségét, hogy előmozdítsák és védjék az általánosan elismert emberi jogokat és alapvető szabadságokat. Szervezetünk hivatalos nyílvántartása itt található:

<https://find-and-update.company-information.service.gov.uk/company/13594830>

Bár az emberi jogok elősegítése és védelme elsősorban az államok felelőssége, az EU elismeri, hogy az egyének, csoportok és társadalmi szervek szintén fontos szerepet játszanak az emberi jogok ügyében. Az emberi jogi jogvédők védelméről szóló európai uniós iránymutatás III.4. pontja kimondja, hogy az emberi jogi jogvédők feladata az emberi jogok megsértésének dokumentálása. A 4. pont az emberi jogi jogvédők következő feladatait sorolja fel:

- Az emberi jogok megsértésének dokumentálása,
- az emberi jogok megsértésének áldozatai számára jogi, pszichológiai, orvosi vagy egyéb támogatással történő segítségnyújtás,
- a büntetlenség kultúrája elleni küzdelem, amely az emberi jogok és alapvető szabadságjogok rendszeres és ismételt megsértésének elfedésére törekszik, és
- az emberi jogok kultúrájának és az emberi jogok védelmezőiről szóló információk terjesztése helyi, regionális és nemzetközi szinten.

Mint nemzetközi emberi jogi szervezet vesz rész UNITED FOR FREEDOM amicus curiae-ként vagy harmadik félként különböző országok bírósági eljárásaiban, és elemzést nyújt be az alapvető és emberi jogok megsértéséről. Munkánkat az aktákhoz való hozzáférés, a bizonyítékok és saját vizsgálataink, valamint az érintettekkel folytatott megbeszélések alapján végezzük. Csak a komoly és kritikus munka adja meg számunkra azt a hitelességet, amely ahhoz szükséges, hogy sikereket érjünk el, és az állami szerveket igazságtalanul bíráló esetekben

objektív és ellenőrizhető elemzésen alapuló állásfoglalásunkkal helyreállítsuk az érintettek jó hírnevét és az állampolgárok bizalmát az érintett állami intézmény iránt.

Szeretnénk kifejezetten felhívni a figyelmet arra, hogy nem vállalunk védelmi feladatokat, és nem veszünk részt a bűnösség vagy ártatlanság megállapításában, hanem csupán a jogállamiság elveinek és mindenekelőtt az emberi jogok tiszteletben tartását ellenőrizzük. Mi alapvetően abból indulunk ki, hogy Magyarország a jogállamiság valamennyi elvét betartja, és ezt munkánkkal aktívan támogatni kívánjuk. Nemzeti és nemzetközi szinten minden jogilag megengedett eszközt felhasználunk, hogy jogi lépéseket tegyünk a törvényt és mindenekelőtt az emberi jogokat megsértő szervek képviselőivel szemben.

Az esetleges félreértések elkerülése végett: a levélben foglaltakat nem szabad úgy értelmezni, hogy azok erkölcstelen vagy jogellenes befolyást jelentenének az állami szervek döntéseire. Mi követeljük mindenkor a törvények és az emberi jogok betartását kivétel nélkül. **Csak akkor avatkozunk be, ha ezeket figyelmen kívül hagyják vagy megsértik.**

A magyar nép életképességének a károsítása miatt már zuhan a születések száma, és vészjóslóan fogynak a magyarok, amit a nem régen megjelent hivatalos statisztikai adatok is bizonyítanak. Magyarország népességfogyása tovább gyorsult 2025 első két hónapjában. A születések száma jelentősen csökkent, miközben a halálozásoké emelkedett. Az újszülöttek száma 6,5 százalékkal esett vissza az előző év azonos időszakához képest, míg a halálozások száma 3,5 százalékkal nőtt. Ennek következtében a természetes fogyás meghaladta a 11 ezret. 2024. március és 2025. február között 76658 gyermek született, 7327-tel, 8,7%-kal kevesebb a megelőző 12 havinál. 128 300-an haltak meg, 122-vel, 0,1%-kal kevesebben, mint a megelőző 12 hónapban.

Ehhez a kedvezőtlen születés-halálozási arányhoz még hozzá jön a lakosság különböző rétegeinek a szisztematikus károsítása, ami ahhoz vezet, hogy a magyar lakosság belátható időn belül csak beteg vagy fogyatékos emberekből fog állni. Ez egy társadalomnak a tönkretételét jelenti. A következő magyar törvények és nemzetközi egyezmények megsértésével sérülnek meg Magyarországon az emberi jogok:

Magyarország Alaptörvénye SZABADSÁG ÉS FELELŐSSÉG fejezet I. cikk 1. és 2. pontja, II. cikk, III. cikk 2. pontja, IX. cikk 1. pontja, a Btk. 4. § 2. bekezdése és Btk. 8. §, a Btk. 142. § "Népirtás" 1. bekezdése és (b) és (c) pontja, a Btk. 143. § „Emberiesség elleni bűncselekmény” 1. bekezdése és (a) és (b) pontja, Btk. 164. § „Testi sértés” 1. és 2. bekezdése, a Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmánya (ICCPR) 7. cikke a 4. cikk 2. pontjával összefüggésben, az Európai Unió Alapjogi Chartája 2. cikk "Az élethez való jog" 1. és 2. bekezdése és 3. cikk "A személyi sérthetlenséghez való jog" 1., 2. bekezdése és (a) pontja és a Nürnbergi Kódex 1., 2. és 3. pontjának valamint az Emberi Jogok Egyetemes Nyilatkozata 8. cikkének a megsértése.

Magyarország Alaptörvénye - SZABADSÁG ÉS FELELŐSSÉG fejezet

I. cikk

(1) AZ EMBER sérthetetlen és elidegeníthetetlen alapvető jogait tiszteletben kell tartani. Védelmük az állam elsőrendű kötelezettsége.

(2) Magyarország elismeri az ember alapvető egyéni és közösségi jogait.

II. cikk

Az emberi méltóság sérthetetlen. Minden embernek joga van az élethez és az emberi méltósághoz, a magzat életét a fogantatástól kezdve védelem illeti meg.

III. cikk

(2) Tilos emberen tájékoztatáson alapuló, önkéntes hozzájárulása nélkül orvosi vagy tudományos kísérletet végezni.

IX. cikk

(1) Mindenkinek joga van a véleménynyilvánítás szabadságához.

Btk. 4. §

(2) Társadalomra veszélyes cselekmény az a tevékenység vagy mulasztás, amely mások személyét vagy jogait, illetve Magyarország Alaptörvény szerinti társadalmi, gazdasági, állami rendjét sérti vagy veszélyezteti.

Btk. 8. §

Gondatlanságból követi el a bűncselekményt, aki előre látja cselekményének lehetséges következményeit, de könnyelműen bízik azok elmaradásában, vagy cselekménye lehetséges következményeit azért nem látja előre, mert a tőle elvárható figyelmet vagy körültekintést elmulasztja.

Btk. 142. § - Népiirtás

(1) Aki valamely nemzeti, etnikai, faji vagy vallási csoport teljes vagy részleges megsemmisítése céljából

- a) a csoport tagjainak súlyos testi vagy lelki sérelmet okoz,
- b) a csoportot olyan életfeltételek közé kényszeríti, amelyek azt vagy annak egyes tagjait pusztulással fenyegetik,

Btk. 143. § - Emberiesség elleni bűncselekmény

- (1) Aki a lakosság elleni átfogó vagy módszeres támadás részeként
- b) a lakosságot vagy annak egy részét olyan életfeltételek közé kényszeríti, amelyek azt vagy annak egyes tagjait pusztulással fenyegetik,

Btk. 164. § - Testi sértés

- (1) Aki más testi épségét vagy egészségét sérti, testi sértést követ el.
- (3) Ha a testi sértéssel okozott sérülés vagy betegség 8 napon túl gyógyul, súlyos testi sértés büntette: 3 év

Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmánya (ICCPR)

7. cikk

Senkit sem lehet kínzásnak, kegyetlen, embertelen megalázó elbánásnak vagy büntetésnek alávetni. Különösen tilos bárkit szabad hozzájárulása nélkül orvosi vagy tudományos kísérletnek alávetni.

4. cikk

2. E rendelkezés alapján **nem lehet eltérni** a 6., 7., 8., (1. és 2. bekezdés), 11., 15., 16. és 18. **cikktől**. Az ENSZ Emberi Jogi Bizottságának két fontos határozatára kell itt még utalnunk a **Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmányával** kapcsolatban:

I. Az Emberi Jogi Bizottság 1992. március 10-én tartott 44. ülészakán elfogadta a Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmányának 7. cikkéről (kínzás és más kegyetlen, embertelen vagy megalázó bánásmód vagy büntetés tilalma) szóló 20. számú általános megjegyzést:

3. pont: A 7. cikk megfogalmazása nem tesz lehetővé semmilyen korlátozást. A bizottság továbbá megerősíti, hogy még a Paktum 4. cikkében említett közveszélyhelyzetekben sem lehet eltérni a 7. cikk rendelkezéseitől, és hogy ezeknek a rendelkezéseknek hatályban kell maradniuk. A bizottság megjegyzi továbbá, hogy a 7. cikk megsértése alól semmiféle indoklás vagy enyhítő körülmény nem hozható felmentésként, beleértve a felettes vagy hatóság utasítására alapítottakat is.

5. pont: A 7. cikkben foglalt tilalom **nemcsak a fizikai fájdalmat** okozó cselekményekre vonatkozik, hanem azokra is, amelyek **lelki szenvedést okoznak** az áldozatnak.

14. pont: A 7. cikket a Paktum 2. cikkének (3) bekezdésével együtt kell értelmezni. A részes államoknak jelentéseikben jelezniük kell, hogy jogrendszerük hogyan garantálja hatékonyan a 7. cikk által tiltott cselekmények azonnali beszüntetését, valamint a megfelelő jogorvoslatokat. A 7. cikk által tiltott bántalmazás elleni panaszjogot el kell ismerni a nemzeti jogban. A panaszokat az illetékes hatóságoknak azonnal és pártatlanul ki kell vizsgálniuk, hogy a jogorvoslat hatékony legyen.

15. pont: Az államok nem foszthatják meg az egyéneket a hatékony jogorvoslathoz való joguktól, beleértve a **kártérítést** és a lehető **legteljesebb rehabilitációt**.

II. Emberi Jogi Bizottság 2014. december 16-án tartott 112. ülészakán mint „35. sz. általános megjegyzés” a Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmányának 9. cikkéhez (A személy szabadsága és biztonsága) kimondja:

3. pont: A személy szabadsága a testi sértéstől való mentességre vonatkozik, nem pedig az általános cselekvési szabadságra. A személy biztonsága a testi és lelki sérülésektől való mentességre utal.

Európai Unió Alapjogi Chartája

2. cikk - Az élethez való jog

- (1) Minden embernek joga van az élethez.
- (2) Senkit sem lehet halálra ítélni vagy kivégezni.

3. cikk - A személyi sérthetlenséghez való jog

- (1) Mindenkinek joga van a testi és szellemi sérthetlenséghez.
- (2) Az orvostudomány és a biológia területén különösen a következőket kell tiszteletben tartani:
 - a) az érintett személy szabad és tájékoztatáson alapuló beleegyezése a törvényben megállapított eljárásoknak megfelelően,

Nürnbergi Kódex 1., 2. és 3. pontja

1. Az orvosi kísérletek előfeltételei (az 1947-es Nürnbergi Kódex 1. pontja).

"A kísérlet alanyának önkéntes beleegyezése feltétlenül szükséges. Ez azt jelenti, hogy az érintettnek rendelkeznie kell a hozzájárulás megadásához szükséges elismert cselekvőképességgel. Képesnek kell lennie arra, hogy szabad döntést hozzon, amelyet nem befolyásolhat erőszak, csalás, trükk, nyomás, színlelés vagy a befolyás vagy kényszer bármely más formája. Elegendő ismerettel és rálátással kell rendelkeznie a szóban forgó kísérlet lényeges tényeire ahhoz, hogy képes legyen megértő és felvilágosult döntést hozni. Ez utóbbi feltétel szükségessé teszi, hogy az alany a beleegyezés elfogadása előtt megismerje a kísérlet jellegét, időtartamát és célját, az alkalmazott módszert és eszközöket, az ésszerűen várható összes kellemetlenséget és veszélyt, valamint az egészségére vagy személyére nézve a részvételből eredő esetleges következményeket. A beleegyezés értékének meghatározására vonatkozó kötelesség és felelősség mindazokat terheli, akik a kísérletet megrendelik, irányítják vagy végrehajtják. Ezek személyes kötelességek és személyes felelősségek, amelyeket nem lehet büntetlenül másokra hárítani."

2. A tájékozott beleegyezés mint az egészségügyi ellátás alapja.

A beteg önkéntes és tájékozott beleegyezése a lehető legjobb felvilágosítás után ("tájékozott beleegyezés") minden egészségügyi kezelés, minden gyógyító kísérlet és minden emberen végzett orvosi kísérlet alapvető alapja.

3. az emberi kísérlet jellege

Az emberi méltóság tiszteletben tartása minden orvosi kutatás legfőbb parancsa; a kutatás szabadsága itt is egyértelmű korlátokat talál. Ez egyaránt vonatkozik a terápiás és a nem terápiás kísérletekre. Minél inkább függő helyzetben vannak az érintettek, és minél kevésbé képesek saját maguk megvédeni jogaikat, annál határozottabban kell őket védeni. Ehhez többek között folyamatos nyílt párbeszédre van szükség a vizsgáló és az alany között. A kísérletért a teljes felelősség mindig a vizsgálatot terheli.

Emberi Jogok Egyetemes Nyilatkozata

8. cikk

Minden személynek joga van az alkotmányban vagy a törvényben részére biztosított alapvető jogokat sértő eljárások ellen az illetékes hazai bíróságokhoz tényleges jogorvoslatért folyamodni.

A jogsértések részletes bemutatása

A következőkben két részre osztottuk azokat a cselekményeket, amelyek során Magyarországon súlyosan sérülnek az emberi jogok:

I. Rész

1. Az mRNS oltások károsultjainak teljes ignorálása, elhallgatása, és diszkriminálása
2. Az oltatlanság miatt elbocsájtott munkavállalók hiányzó rehabilitációja és további diszkriminálása
3. A kritikus orvosok változatlan büntetőeljárás alá vonása

II. Rész

1. Orvosok diszkriminálása
2. A gyermekek folyamatos károsítása és emberi jogainak a megsértése

I. Rész: Az mRNS-oltáskárosodások teljes ignoranciája, elhallgatása, és a károsultak diszkriminálása - Az oltatlanság miatt elbocsájtott munkavállalók hiányzó rehabilitációja - A

kritikus orvosok változatlan büntetőeljárás alá vonása

Az események háttere

2020 januárjában a COVID 19 nevű (a WHO által 2020. február 11-én elnevezett) fertőző betegség járvánnyá alakult Kínában és 2020. március 11-én Tedros Adhanom Ghebreyesus, a WHO főigazgatója, ezt hivatalosan is világjárvánnyá nyilvánította. 2021. augusztus 3-án nyílt levelet tettek közzé a Biden-kormányzathoz, amelyben a legnagyobb civil szervezetek számos követelést fogalmaztak meg. A főcél az volt, hogy 2022. szeptemberére a világ lakosságának 70 százaléka be legyen oltva.

2020 májusának elején az EU Bizottsága úgy döntött, hogy a jövőben főleg a Pfizer/BioNTech-től vásárol vakcinákat, amelynek Bill Gates a fő részvényese. Az EU Bizottság először 600 millió, majd további 1,8 milliárd adag vakcinát rendelt a Pfizertől, holott az EU-ban csak 450 millióan élnek. Az oltóanyag adagonkénti 20 dollár körüli ár mellett a Pfizer és részvényesei, köztük Bill Gates, csak ebből a megrendelésből közel 40 milliárd dolláros bevételre tettek szert. Mivel a nyugati országok a vakcina fejlesztési költségeit is kifizették a vakcinagyártóknak, ez majdnem 40 milliárd dolláros nettó nyereséget jelentett. A Pfizer/BioNTech és az EU közötti elővásárlási megállapodást 2020. november 20-án lett aláírva (lásd: 1. melléklet).

https://www.rai.it/dl/doc/2021/04/17/1618676600910_APA%20BioNTech%20Pfizer_.pdf

A 2020. november 20-án megkötött elővételi megállapodással az EU hetekkel azelőtt jóváhagyta a feltételes forgalomba hozatali engedélyt anélkül, hogy az EMA, az Európai Gyógyszerügynökség jóváhagyta volna a vakcinát. A két szerződő fél még azt is "feltételezte", hogy az EMA 2020. december 15-ig kifogás nélkül engedélyezi a vakcinát. Miután az Európai Bizottság megkötötte ezt a szerződést, az EMA 2020 december 1-én megkapta a Pfizer/BionTech COVID-19 mRNS-vakcina (BNT162b2) feltételes forgalomba hozatali engedély iránti kérelmét és 2020. december 21-én engedélyezte is.

Amikor a vakcinát engedélyezték, egyáltalán nem követték a "szokásos" eljárást. A vakcinát nem tesztelték, az EMA nem vizsgálta meg függetlenül, nem ezután engedélyezték, és nem csak ezután értékesítették. Ez fordítva történt: az EU Bizottság és a gyógyszeripar már hetekkel az oltóanyag engedélyezése előtt kötöttek értékesítési szerződést és az EMA időben megadta a kívánt engedélyt.

Az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) a Covid-19 elleni vakcinák engedélyezésekor nyilvánvalóan kihagyott fontos biztonsági ellenőrzéseket. A német WELT újság kutatása azt mutatja: Éppen a brüsszeli hatóság akadályozta meg, hogy ellenőrei ellenőrizzék a gyártók klinikai kísérleteit. Ez politikailag nem volt kívánatos.

<https://www.welt.de/politik/plus256010158/Impfstoff-Kontrollen-Das-war-politisch-nicht-gewuenscht.html>

A szerződés 15. oldalán az EU Bizottsága elismeri, sőt egyetért azzal, hogy a szerződő fél (Pfizer/BioNTech) erőfeszítései a vakcina kifejlesztésére törekvő jellegűek és a gyártás jelentős **kockázatokkal** és **bizonytalanságokkal** jár (lásd: 1. melléklet).

I. fejezet 6. cikk 7. pont Lemondás (15. oldal eredeti szövegben)

„A Bizottság tudomásul veszi és elfogadja, hogy a Vállalkozónak a vakcina kifejlesztésére és gyártására irányuló erőfeszítései ambiciózus jellegűek és ezáltal jelentős kockázatoknak és bizonytalanságoknak vannak kitéve.”

Ennek soha nem lett volna szabad megtörténnie és súlyos következményekhez is vezettek. Végül is már ismert, hogy az egyes vakcinasorozatok masszívan különböznek egymástól az oltás mellékhatásai és az oltás utáni halálesetek tekintetében. A vakcinagyártás egyenletes minősége kezdettől fogva nem volt biztosítva.

Az EU Bizottsága tehát elismerte a vakcina előállításának magas kockázatait és bizonytalanságait és egyúttal jóváhagyta a vakcinagyártás hiányosságait. Ezek a hiányosságok ma már jól ismertek. A Pfizer/BioNTech vakcina ingadozó mennyiségű anyagok mellett még nagy mennyiségű DNS-t is tartalmaz, amit 2025. márciusában a szlovák kormány is bebizonyított (lásd: szlovák kormány levele Robert F. Kennedynek 2. melléklet)

Az adás-vételi szerződésben az EU és Pfizer/BioNTech között a 24. oldalon az EU Bizottsága az EU-tagállamok nevében kijelenti, hogy az ezen elővásárlási megállapodás alapján előállított vakcinák felhasználására és engedélyezésére a felhasználást igénylő járványügyi körülmények között kerül sor és ezért a vakcina felhasználása kizárólag az EU- tagállamok felelőssége alá tartozik (lásd: 1. melléklet).

I. fejezet 12. cikk Kártérítés/1. pont – (24. oldal eredeti szövegben)

„A Bizottság a részt vevő tagállamok nevében kijelenti, hogy az ezen APA keretében előállított oltóanyagok felhasználása az ilyen felhasználást igénylő járványügyi körülmények között történik, és hogy az oltóanyagok beadása ezért a részt vevő tagállamok kizárólagos felelőssége alatt történik.”

Az EU Bizottsága és a Pfizer/BioNTech cég tehát megtagadta a vakcina felhasználásával kapcsolatos felelősségét. **A felelősséget az uniós tagállamokra hárították anélkül, hogy előzetesen megkérdezték volna őket.** A gyógyszergyártók és az EU tehát nem felelősek semmiért.

Már a tárgyalások során a gyártók korlátozott felelősséget követeltek arra az esetre, ha a készítményeik váratlan mellékhatásokat mutatnak. A COVID-19 vakcinabeszerezési szerződések aláírásával valamennyi részt vevő ország beleegyezését adta ahhoz, hogy a gyártók csak korlátozottan felelősek a gyártmányukért. Ez azt jelenti, hogy ha a károsultak bírósághoz fordulnak, az államoknak kell fedezniük a gyógyszeripari ügyvédek költségeit. A BioNTech/Pfizerrel kötött uniós szerződésben az I. Fejezet 12. Cikk **Kártérítés** 1. pontjában ezt részletesen meg is határozták (lásd: 1. melléklet):

„Ezért minden egyes részt vevő tagállam mentesíti és kártalanítja a vállalkozót, annak kapcsolódó vállalkozásait, alvállalkozóit, licencadóit és allicencvevőit, valamint tisztviselőit, igazgatóit, alkalmazottait és egyéb ügynökeket és képviselőket (...) minden felmerülő felelősség, elszámolás alól (együttesen: "mentesített személyek") minden felmerülő felelősség alól, az I.12. cikk szerinti elszámolások alól, valamint az I.12.2. cikkben meghatározott károkkal, sérülésekkel és veszteségekkel kapcsolatos, az adott részt vevő tagállam joghatósága alá tartozó oltóanyagok felhasználásából és alkalmazásából eredő vagy azzal kapcsolatos, harmadik fél által benyújtott igények (beleértve az ésszerű ügyvédi díjakat és egyéb költségeket) védelmében felmerült ésszerű közvetlen külső jogi költségek (együttesen: "veszteségek") alól.

Tehát az uniós tagállamok vállalták a vakcinák mellékhatásaiért a felelősséget. Ugyanakkor ugyanezek a kormányok felelősek a vakcinák engedélyezéséért is. Ez komoly összeférhetetlenséget eredményezett. Az államokat nem ösztönzi a termékek kockázatainak vizsgálata, éppen ellenkezőleg inkább megakadályozzák. Ezt Magyarországon így folytatják. Az

mRNS-oltások mellékhatásairól nem csak, hogy mélyen lesz hallgatva, hanem még agresszíven tagadják is, hogy léteznek. A számos oltáskárosult pedig ignorálva lesz.

A 25. oldalon az EU Bizottsága és a Pfizer/BioNTech még azt is meghatározza, hogy a gyógyszergyártó cégek kártérítése melyik oltás okozta sérülésekre nem terjed ki. Ezek a következők: halál, testi sérülés, szellemi vagy lelki sérülés, betegség, rokkantság, vagyonvesztés vagy vagyoni kár, gazdasági veszteség vagy üzletmenet megszakítása. **Ezekért mind az államok a felelősek, pedig ők be se lettek vonva a szerződés szövegének a megfogalmazásába** (lásd: 1. melléklet).

I. fejezet 12. cikk Kártérítés 2. pont – (25. oldal eredeti szövegben)

„Az 1.12.1. cikk szerinti kártalanítás csak a következő, harmadik fél által elszenvedett veszteségek esetén vehető igénybe: halál, testi, szellemi vagy lelki sérülés, betegség, fogyatékoság, vagyoni veszteség vagy kár; gazdasági veszteség vagy üzleti tevékenység megszakítása.”

Még a vakcina engedélyezése előtt nemcsak a gyógyszergyártó cég, hanem az EU Bizottsága is mentesült minden felelősség alól. Az EU Bizottsága még az oltási kár meghatározásával is egyetértett és magától érthetődőnek fogadta el az egészséges emberek immunizálására szánt vakcinával történő oltások által okozott jövőbeli haláleseteket, fogyatékoságokat, betegségeket és gazdasági károkat. Az APA (Advance Purchase Agreement/Adás-vételi előszerződés) egy uniós keretszerződés volt. Az egyedi megrendeléseket azonban az egyes tagállamok külön szerződésben adták le a Pfizer/BioNTech cégnek, amelyet az elővásárlási szerződés I. mellékletében "Vakcina megrendelőlap" néven már előre meghatároztak (lásd: a 47-56. oldal a szerződésben).

Ez azt jelentette, hogy nemcsak az EU kötött szerződést a Pfizer/BioNTech vállalattal, hanem mind a 27 tagállam automatikusan szerződéses partnerré vált, amikor aláírta a első rendelését. Minden állam ugyan saját belátása szerint vásárolhatta meg az oltóanyagokat, de az elővásárlási szerződés minden rendelkezése azonnal kötelezővé vált számára, amint az "Oltóanyag-megrendelési formanyomtatvány" szerinti vásárlási szerződést rendelkezésével aláírta. A megrendelés leadásával beleegyeztek abba, hogy az elővásárlási megállapodás időtartama alatt minden rendelkezés betartása végrehajtható velük szemben. (lásd: 1. melléklet)

I. melléklet: Oltásrendelési formanyomtatvány/ I. cikk 3. pont (b) (48. oldal eredeti szövegben)

„az APA rendelkezései az abban foglaltaknak megfelelően végrehajthatók vele szemben;”

Az egyes EU-tagállamok az EU által megtárgyalt megrendelési szerződésekkel megerősítik továbbá, hogy a vakcina hosszú távú hatásai és hatékonysága nem ismertek, és ismeretlen mellékhatások is előfordulhatnak. **Az EU-tagállamok kormányai a megrendelési szerződéssel nem csak tisztában voltak azzal, hogy a vakcina biztonságossága és hatékonysága ismeretlen, hanem ezt aláírásukkal kifejezetten el is fogadták.** Ugyanakkor a részt vevő tagállamok azt is elismerték, hogy a vakcina nem gyártható egyforma minőségben. Ezért beleegyeztek abba is, hogy gyógyszergyártó cég különböző hatóanyag-mennyiségű sorozatokat szállít (lásd: 1. melléklet).

I. melléklet: Oltásrendelési formanyomtatvány/ I. cikk 4. pont (48./49. oldal eredeti szövegben)

*„A részt vevő tagállam tudomásul veszi, hogy a vakcinát és a vakcinához kapcsolódó anyagokat, valamint azok összetevőit és alkotóanyagait a COVID-19 világjárvány vészhelyzeti körülményei miatt gyorsan fejlesztik, és a vakcinának a részt vevő tagállamok számára az APA keretében történő rendelkezésre bocsátását követően is tanulmányozni fogják. **A részt vevő tagállam tudomásul veszi továbbá, hogy a vakcina hosszú távú hatásai és hatékonysága jelenleg nem ismertek, és hogy a vakcinának lehetnek olyan káros hatásai, amelyek jelenleg nem ismertek.** A részt vevő tagállam tudomásul veszi továbbá, hogy a vakcinát - adott esetben - nem lehet sorozatgyártani.”*

A többi EU-szerződés más gyógyszergyártóval hasonlóak az EU-Pfizer/BioNTech szerződéséhez. Bár a magyar állam tisztában volt a bizonytalansággal, és az ezzel járó kockázattal, mégis a megállapodásból eredő valamennyi kötelezettség teljesítését vállalta, és az első rendelés aláírásával elfogadta, hogy a vakcinának súlyos káros hatásai is lehetnek. Ezzel engedélyezte Magyarországon egy emberkísérlet végrehajtását a magyar népen, amit még egy kötelező oltást követelő kormányrendelettel is támogatott, amire az Európai Unió soha nem kötelezte.

Magyarország tehát magas fokon támogatta az oltási kampányt és hirdette, hogy **az oltás működik**, azaz megakadályozza a vírus terjedését és nem káros. **Ezt az Ön hatósága is aktívan támogatta minden felülvizsgálat nélkül.** Még az EMA is elismeri a 2023. október 18-i néhány európai parlamenti képviselőnek címzett nyilatkozatában, *„hogy a COVID-19 vakcina nem lett engedélyezve az egyik személyről a másikra történő átvitel megelőzésére. Az indikációk csak a beoltott személyek védelmére vonatkoznak”.* Az EMA azt is hangsúlyozza, hogy ami az átvitel megakadályozását illeti *„hiányoznak a fertőzésekre vonatkozó adatok”.* Azon kívül rámutat az EMA kifejezetten arra, hogy **„A védőoltás beadása vagy ajánlása előtt minden biztonsági információt gondosan át kell tekinteni.”** Tehát nem tömegoltásról volt szó (lásd: 3. melléklet).

Közben maga az EMA is már elismeri a 2025. január 8-án megjelent „Konceptiótervezet az állatgyógyászatban használt mRNS-vakcinák minőségi szempontjairól szóló iránymutatás kidolgozására” című koncepció dokumentumában, hogy az mRNS-vakcinák kísérleti jellegűek és szükségesek határozott irányelvek.

https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/draft-concept-paper-development-guideline-quality-aspects-mrna-vaccines-veterinary-use_en.pdf

Milliókat oltottak be világos irányelvek nélkül. Tehát Magyarország milliókat kényszerített megzorító intézkedésekkel egy kísérleti oltás felvételére, ami tulajdonképpen egy génterápia a magas DNS tartalma miatt.

Mint a legtöbb európai ország, Magyarország is túl sok vakcinát rendelt a járvány elején 2021-ben. Összesen 31 millió adag oltóanyag szállítását kötötte le különböző cégeknél. 2021. márciusáig 10,9 millió oltóanyagot rendelt Pfizer/BioNTech cégnél. A vakcina megvásárlásával Magyarország automatikusan a Pfizer/BioNTech szerződéses partnerévé vált, és osztozik az elővásárlási szerződésben foglalt valamennyi megállapodásban, mivel az Európai Unió egy keretszerződést kötött a céggel.

Már az első évben a vakcináknak a bevezetése után az EMA, az Európa Gyógyszer ügynökség, **393** oldalon részletezi a mellékhatásokat, a WHO pedig **124** (lásd: 4. melléklet) oldalon több **mint 6000**féle mellékhatást sorol fel. A WHO több mint **kétmillió nemkívánatos eseményt** regisztrált egy év alatt és ez több mint az elmúlt 50 évben gyártott összes vakcina mellékhatása (lásd: 5. melléklet). A német Paul-Ehrlich-Intézetnek is az a véleménye, hogy soha nem volt még ennyi mellékhatás. Ezt Dr. Brigitte Keller-Stanislawski, a Paul-Ehrlich-Intézet egyik volt munkatársa, nyilatkozta a brandenburgi tartományi parlament vizsgálóbizottsága előtt. Tehát rengeteg az oltássérült és haláleset az oltások által minden országban. Ebben Magyarország se kivétel. Egy teljesen új tanulmány, amelyik Journal of Clinical Trials-ban „The Discrepancy Between the Number of Saved Lives with COVID-19 Vaccination and Statistics of Our World Data” cím alatt jelent meg 2025. március. 7-én, bizonyítja, hogy a COVID-19 elleni védőoltással való életmentés elképzelése ellentmond a statisztikai adatoknak.

Idézet: „Our World in Data jelentése szerint 2021-ben 6,08 millióval több ember hal meg, mint 2020-ban. Több cikk is azt állítja, hogy a COVID-19 oltás 2021-ben 14 millió életet mentett meg. Állításukat, miszerint a COVID-19 oltás életet mentett meg nem bizonyították statisztikai adatokkal. E cikkek számításai azt értékelik, hogy hány ember halna meg a oltás nélkül. Azt azonban soha nem bizonyították, hogy az oltás életet mentett meg. Statisztikai adatok igazolják, hogy a lakosság beoltott részének halálozása 2021-ben 14,5%-kal magasabb volt, mint a lakosság be nem oltott részének halálozása. **A COVID-19 elleni védőoltással való életmentés elképzelése ellentmond a statisztikai adatoknak...**A statisztikai adatok azok a vitathatatlan tudományos tények, amelyekre a közegészségügy tudománya épül. A statisztikai alátámasztás nélküli elméleti modellek arról, hogy hány életet mentett meg a COVID-19 vakcinázás, nem rendelkeznek tudományos érvényességgel, és a közegészségügy tudományának módszertani fiaszkóját jelentik. A közegészségügy tudományának szigorú és átlátható megközelítése szükséges annak biztosításához, hogy a szakpolitikákat és az orvosi beavatkozásokat objektív adatok, és ne a elméleti feltételezések vezéreljék. A beoltott és nem beoltott személyek halálozási arányának szisztematikus összehasonlításának elmulasztása, valamint a korosztály szerinti statisztikai elemzések elhagyása tovább rontja a azon állítások hitelességét, amelyek szerint a COVID-19 vakcinák jelentősen csökkentették a globális halálozást.” (lásd: 6. melléklet)

Az Ön által vezetett NNGYK szintén elmulasztotta a beoltott és nem beoltott személyek halálozási arányának szisztematikus összehasonlítását, és inkább a félelem keltésre koncentrált. Tehát Ön is felelős azért, hogy Magyarországon nem egy objektív tényleg tudományos statisztika adatai lettek terjesztve.

Robert F. Kennedy Jr. amerikai egészségügyi miniszter nem régen mutatta be az Egyesült Államokban a vakcinák okozta sérülések kezelésének a reformját. Kennedy bejelentette, hogy a CDC új alügynökséget hoz létre, amely kizárólag az oltássérülésekkel foglalkozik - ez egy régóta esedékes változás a betegek számára, akik évek óta kormányzati támogatás nélkül keresik a válaszokat. „Létrehozunk egy olyan ügynökséget a CDC-n belül, amely az oltássérülésekre szakosodott” - jelentette be Kennedy. Rámutatott arra, hogy egyre több ember szenved ezektől a sérülésektől. Lehetőség szerint a legmagasabb szintű tudományossággal kívánják kideríteni, milyen kezelésekkel lehet az oltási mellékhatásokat enyhíteni, és a károsultaknak a lehető legjobb kezelést biztosítani. Ezenkívül az egész Covid-pandémia intézkedéseinek a tudományos értékelése is beindult. Magyarországon pedig nem történik semmi, amiért az Ön által vezetett NNGYK is felelős.

Az Egyesült Államokban már egy éve megalakult a szenátusnak egy bizottsága a covid-pandémia kriminális oldalának a kivizsgálására, amelyik már több felelős személyt kihallgatott (pl. Anthony Fauci, Peter Daszak). Jelenleg követelik négy oltóanyag gyártótól (Johnson&Johnson, BioNTech, Pfizer, Moderna) minden adat kiadását a vakzinák fejlesztéséről. (lásd mint példa a Johnson&Johnson cégnek írt levél: 7. melléklet)

Az oltássérült emberek Amerikában is évekig úgy érezték, hogy figyelmen kívül hagyják, vagy elutasítják őket, mivel az egészségügyi hatóságok nem voltak hajlandók elismerni a problémát. Most elkezdték kivizsgálni a sérüléseiket, és támogatást is kapnak. **Magyarországon idáig még el se ismerik, hogy mRNS-oltássérültek egyáltalán léteznek. Ez tagadva lesz és ezért nem történik semmi, pedig Németországban is már foglalkoznak valamennyire az oltáskárosultakkal. A marburgi egyetemi klinika egy külön osztálya foglalkozik már a károsultakkal.**

A német adatelemző, Tom Lausen előadása hatására az EU-parlamenti képviselőknek 2025. május 7-én (lásd: https://www.youtube.com/watch?v=KGxt-dTd6_Q) megalakul a Corona-vizsgálóbizottság az Európai Parlamentben is. Az EU Parlament vizsgálóbizottsága fog foglalkozni az EU Bizottság vakcinaüzleteivel és lobbyhálózataival is. Ez egy komoly siker az átláthatóságért való harcban.

Az emberi jogok megsértése Magyarországon

1. Az mRNS-oltáskárosodások teljes ignoranciája, elhallgatása, és a károsultak diszkriminálása

A magyar állam a tudatában van, hogy az új fajta oltásokkal egy emberi kísérletről volt szó, hiszen a szerződésekben benne volt, hogy semmi se ismert. Ennek ellenére aláírta a szerződéseket és aláírásával vállalta a vakcinák mellékhatásaiért a felelősséget. Ezért most komoly anyagi károk fenyegetik, aminek az eredménye, hogy a COVID-19 vakcina sérültjei Magyarországon igen rossz helyzetben vannak.

Magyarországon hatékony kompenzációs rendszer nincs, és a mellékhatások monitorozása is tudatosan hiányos. A tüneteket gyakran a COVID-ra fogják, pedig sokan valóban megsérültek a vakcinától, és nem kapnak segítséget. A német Paul-Ehrlich-Intézetnek adott jelentések alapján több százezer károsult van Németországban. Ez Magyarországra is arányosan érvényes, ami azt jelenti, hogy biztosan több ezer károsult van.

Dánia mutatott rá először, hogy a szállított mRNS vakcinák minősége és hatása különböző. Egy dán tanulmány a Pfizer/BioNTech mRNS-vakcina (BNT162b2) különböző tételeit vizsgálta, és jelentős különbségeket mutatott ki az egyes esetekben jelentett mellékhatásokban. A dán tanulmányt 2023. március 30-án tették közzé (lásd: 8. melléklet).

<https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/eci.13998>

A sárga tételek (lásd a tanulmányban szereplő ábrát), a teljesen ártalmatlan tételek a dániai oltási mennyiség 30 %-át teszik ki. A zöld tételek azonban több mint 60 %-ot tesznek ki. Ezek nem kockázatmentesek. Ezeknek már voltak számos súlyos mellékhatásai. A kék tételek nagyon veszélyesek, kevesebb mint 5 %-ot tesznek ki, de a legsúlyosabb mellékhatásokkal és halálesetekkel járnak. A veszélyes kék tételeket más európai országokban is beoltották - és időben és térben széles körben elterjedtek. Ezeket sem a gyártó (BioNTech Manufacturing GmbH), sem az államok nem vonták ki rögtön a forgalomból, pedig tömeges mellékhatásokkal jártak, és a legtöbb halálesetet is ezek okozták. **Ezt egyik felelős intézmény sem vette észre**

Magyarországon. Nem ellenőriztek semmit. Az adásvételi szerződések alapján igen is tudta a magyar állam is, hogy egy kísérletről van szó.

A szlovák kormány nem régen megvizsgáltatott a Moderna és a Pfizer/BioNTech cégtől 34 sorozatot. Ebből is kiderült, hogy a DNS mennyisége sok esetben közel azonos volt az mRNS mennyiségével, sőt, egyes esetekben meg is haladta azt. Ez azt jelenti, hogy a DNS tartalom nem tekinthető a gyártási folyamatból származó enyhe szennyeződésnek. A szlovák vizsgáló bizottság szerint ez azt jelenti, hogy a beoltott emberekből tudtuk nélkül génmódosított szervezeteket csináltak. (lásd: 9. melléklet) Tehát egy génterápiával van dolgunk, amit már számos labor vizsgálataival bizonyít. (lásd: 10. melléklet) **A magyar embereknek is joguk van végre megtudni, hogy milyen anyag lett beléjük kényszerítve. Az Ön vezetése alatt álló NNGYK nagy mértékben felelős azért, hogy az mRNS-vakcinák sorozatai a mai napig Magyarországon egyáltalán nem lettek kivizsgálva.**

Az orvosokat nem képzik a vakcina sérülések felismerésére és kezelésére, mert a hivatalos narratíva szerint a COVID már véget ért, így ezek az ügyek ignorálódnak. Bár létezik valami jogi keret a vakcina sérülések kompenzálására, a gyakorlatban alig működik, és a sérültek támogatás nélkül maradnak, ellentétben más országokkal, ahol jobb a monitorozás és a segítségnyújtás. Angliában például már komoly kártérítési összegek lettek kifizetve, és a monitorozás is komolyan lesz vezetve. Magyarországon még komolyan vehető monitorozás sem létezik.

Magyarország a mai napig nem ellenőrzött egyetlen egy sorozatot se a bejövő mRNS-vakcinákból. A Pfizer és Moderna mRNS alapú vakcinák összetétele, és a most már nyilvánvalóan magas DNS tartalma, amit a szlovák kormány is nem régen bizonyított, soha nem ellenőrzött, vagy ellenőriztetett a Magyar Egészségügy. A magyar egészségügyi rendszer korlátai és a politikai nyomás miatt a vakcina sérültjei nem kapnak megfelelő orvosi ellátást vagy kompenzációt. Az orvosok gyakran nem is ismerik fel a vakcina okozta problémákat és az oltások kapcsán keletkezett szövődményeket. Gyakran tagadják a vakcina okozta sérüléseket, de nem is kapnak megfelelő képzést ezek kezelésére. A gyógyszerészeti és az orvostudományi egyetemeken az oltóanyagok összetételével és hatásával alig foglalkoznak.

Magyarországon tehát a mellékhatások jelentése sem elég hatékony. Nem létezik megfelelő monitorozás. Bár az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) monitorozza a vakcinák biztonságát, de a helyi végrehajtás gyenge. Ez vezet ahhoz, hogy a sérüléseket figyelmen kívül hagyják, sőt megpróbálják a létezésüket teljesen ignorálni. A sérülteket stigmatizálják, ami súlyosbítja helyzetüket. Diszkrimináció éri őket, például munkájukban vagy társadalmi életükben. Az eredmény az, hogy sérültek nem kapnak semmi támogatást és segítséget.

Ha a károsultak bírósági úton próbálkoznak problémáik jogorvoslatával, a károk nem lesznek elismervé. Az mRNS-oltások számos bizonyított toxikus alkotórésze és a magas DNS tartalma, ami génterápiát jelent, a bíróságoktól ignorálva lesz. A károsultaknak nem csak a hivatalos elismerést, kártérítést és legtöbbször a megfelelő kezelést tagadják meg, hanem jogorvoslatra sincs lehetőségük. Tehát az emberi jogaik minden téren többszörösen megsérülnek.

Az Ön által vezetett NNGYK kötelessége a mRNS-vakcinák számos, most már bizonyított káros hatásait nyilvánosságra hozni, és több sorozatot leggyorsabban megvizsgálni, amint ezt Szlovákia nem régen tette. **Ez idáig nem történt meg, és ezért Ön a felelős. Ezzel az NNGYK a felsorolt emberi jogokat az oltáskárosultakkal szemben súlyosan megsérti.**

Mint az NNGYK felelős vezetője ezennel felszólítjuk Önt arról gondoskodni, hogy a WHO, EMA és Pfizer/BioNTech által nyilvánosságra hozott mRNS-vakcinák mellékhatásait haladéktalanul minden egészségügyi intézmény tudomására jusson. Azonkívül felszólítjuk Önt a különböző sorozatok haladéktalan megvizsgálására, az oltáskárosultak körében a mellékhatások pontos monitorozásának a beindítására, és kezelésükre egy tanácshely létrehozására.

2. Az oltatlanság miatt elbocsátott munkavállalók hiányzó rehabilitációja

Magyarország aláírta és jóváhagyta „*hogy a vakcina hosszú távú hatásai és hatékonysága ismeretlenek és hogy korábban nem ismert mellékhatások léphetnek fel.*” Ennek ellenére hirdette, hogy a vakcinák biztonságosak. Az oltottságot ezekkel a bizonytalan anyagokkal az állami és önkormányzati intézményeknél foglalkoztatottak számára egy kormány rendelettel még kötelezővé is tette. A rendelet odáig ment, hogy azokat a dolgozókat, akik ezzel a kísérleti anyaggal magukat nem akarták beoltatni, azokat el is lehetett bocsátani.

Gyakorlatilag nem volt olyan ember az országban, akire ne próbálták volna ráerőltetni a kísérleti stádiumban lévő vakcinákat. Az viszont egyértelműen kijelenthető, hogy az egyik legszörnyűbb módon a katonákra erőszakolták rá az oltás felvételét.

Közel száz honvéd indított pert a Covid-időszakban a kényszer ellen, legtöbbször a Magyar Honvédség, mint szervezet ellen. Voltak katonák, akiket elbocsátottak a honvédségtől, de nem szerelhettek le, és nem vállalhattak még más munkát se. Tehát minden megélhetési lehetőséget próbáltak tőlük elvenni. Így akarták őket a kísérleti oltás felvételére kényszeríteni. **Ezek az elbocsátott katonák a mai napig nem lettek se rehabilitálva, se kártérítve. Ez a tény az emberi jogok súlyos megsértését jelenti.**

Jelenleg azt a tanácsot kapják, hogy bíróságon keresztül harcoljanak a jogukért. Ez mind komoly költségekkel jár és sok időbe telik, mire valamit elérhetnek. Ezeket az embereket a magyar hivatalos szervek anyagilag súlyosan megkárosították. Most meg azt is elvárják tőlük, hogy a bírósági költségeket is maguk fedezzék. Ezekenek az embereknek joguk van az **Emberi Jogok Egyetemes Nyilatkozata** értelmében legalább ingyenes jogorvoslásra, ami legalább erkölcsi rehabilitációt jelentene.

Az Ön intézményének a kötelessége a most már meglévő bizonyítékok és mellékhatások nyilvánosságra hozatalával ezekenek az embereknek a rehabilitációját lehetővé tenni. Ez idáig nem történt meg, és ezért Ön a felelős. Ennek a segítségnyújtásnak az elmulasztása az Ön részéről megsérti az elbocsátottak emberi jogait. Mivel Ön, mint az NNGYK felelős vezetője, kezesi pozícióban van, ismételten felszólítjuk minden hivatalosan megjelent mellékhatást nyilvánosságra hozni és egy széleskörű dialógus elindítását a magyar társadalomban ösztönözni.

3. A kritikus orvosok változatlan büntetőeljárás alá vonása

Magyarországon olyan orvosok ellen, akik az mRNS vakcinák hatását kétségbe vonták, és figyelmeztettek arra, hogy igen nagy kockázattal járnak, az Országos Etikai Tanács még mindig etikai eljárást folytat.

Közben már egyre több tanulmány is jelenik meg a Covid 19 elleni oltások káros hatásairól. **Astra Zenecát és Janssen-Covid19-vakcinát** már kénytelenek voltak kivonni a forgalomból súlyos mellékhatásaik miatt. Az első felhívásunkhoz csatolt dokumentáció bizonyítja igen részletesen

a meglévő komoly gyártási problémákból eredő számos káros hatást a BioNTech vakcináinál, ami a Moderna vakcináira is érvényes. Tehát érthetetlen a vádak további fenntartása. Dacára a meglévő bizonyítékoknak azok az orvosok ellen, akik próbáltak mRNS vakcinák veszélyeire rámutatni, Magyarországon változatlanul eljárások folynak, ami most már az emberi jogok súlyos megsértését jelenti. **Tehát hangsúlyozzuk, hogy minden olyan orvosnak, aki most már bizonyítottan jogos kritikát gyakorolt, és figyelmeztette az embereket, hogy az mRNS vakcinák veszélyesek lehetnek, azoknak is azonnali rehabilitáció jár.**

Az Európai Unióban lehet betegnek lenni és meghalni, de nyilvános szervezeteknek nem szabad egy embert se valamilyen formában olyasmire kényszeríteni, ami által kárt szenvedhet vagy bele is halhat. A német Paul-Ehrlich-Intézet már az első félévben 2021. július 31-ig 1215 hivatalosan elismert oltás általi halálesetet tartott nyilván a COVID 19 elleni oltások miatt. Ez csak egy töredéke a valóságnak. Ilyen halálozási arány mellett idáig minden gyógyszer már le lett volna állítva és be lett volna vonva. Mivel az NNGYK mint felelős szervezet nem kísérte az eseményeket és az intézkedéseket kritikusan adatok begyűjtésével és elemzésével, a széles tömegek nem kaptak semmilyen komoly bizonyítékokon alapuló tájékoztatást a bevezetett előírásokhoz, amelyek végül is nem tudták megakadályozni a vírus terjedését, amire sok szakértő próbálta a nyilvánosságot figyelmeztetni.

Az Egyesült Államok szenátusi vizsgáló bizottságának a kihallgatásán Dr. Anthony Fauci maga vallotta be, hogy a bevezetett intézkedéseknek (távolságtartás, maszkviselés, iskolabezárás stb.) semmi tudományos alapjuk nem volt. Az Ön által vezetett NNGYK állásfoglalásaiban minden intézkedést minden tudományos alap nélkül, és a kísérleti oltásokat is teljes mértékben támogatta.

A magyar népet nem tájékoztatták az EMA hivatalos véleményéről és utasításairól az új vakcinákkal kapcsolatban. Pedig erre szükség lett volna, hogy mindenki szabadon tudjon dönteni. Ezért volt szükség olyan orvosokra, akik hippokratészi esküjük értelmében az embereket tájékoztatják. A politika feladata egy jól működő egészségügyi struktúra biztosítása. A gyógyítás maga az orvosok feladata. Ezek az orvosok megvédték az emberek orvostudományban vetett bizalmát. Ezeknek az orvosoknak azonnali rehabilitáció és kitüntetés jár.

Mivel a gyártó cégek az orvosokat se tájékoztatták készítményeik káros hatásairól, nem lehet csodálni, hogy a legtöbb orvos ezeket a vakcinákat 2021-ben biztonságosnak tekintette. A magyar állam pedig nem tette közé, hogy milyen szerződést írt alá. A mi dokumentációnk csak hivatalos adatokkal bizonyítja, hogy a vakcinák nem voltak biztonságosak, de nagyon veszélyesek és ezt a cégek tudták. A magyar állampolgároknak, akik a pandémia miatti félelmükben, vagy a munkahelyük által kényszerítve felvették a Pfizer, vagy Moderna oltásokat, jogukban áll most már megtudni, hogy mivel oltották be őket. Hiszen Szlovákia is éppen most bizonyította be, hogy az embereket tudtuk nélkül egy génkezelési kísérletbe vonták be.

A magyar állam az általa aláírt szerződés alapján tehát tudta, hogy ezek a vakcinák nem biztonságosak és csak egy kísérletről van szó. Ennek ellenére hirdette az Ön Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központja is, hogy a vakcinák biztonságosak és támogatta az egyes foglalkozásokban való kötelezővé tételét. Most már minden tény nyilvánosságra került arról, hogy kísérleti vakcinákat terjesztettek és emberek egy génterápiának lettek kitéve. Ennek ellenére a jogos kritikát gyakorló orvosokat változatlanul üldözik. Ez a tény sérti ezeknek az orvosoknak az emberi jogait a szabad vélemény nyilvánításra, a lelkiismeret szabadságára és ezzel összefüggésben minden büntetéstől való mentességre.

Az Ön intézményének most már támogatni kellene a kritikus orvosokat és ezekkel együtt kellene működnie. Tehát felszólítjuk Önt az NNGYK-val azt ösztönözni, hogy ezek az orvosok azonnal rehabilitálva legyenek.

II. Rész: Orvosok diszkriminálása - A gyermekek folyamatos károsítása és emberi jogainak a megsértése

Az események háttere

A vakcina gyártók az 1986-ban az USA-ban nemzetközi jogi immunitást kaptak a termékeik okozta egészségkárosodások miatti kártérítési felelősség alól. Az oltások hatásaiért nem kell nekik felelősséget vállalni. Nem véletlen tehát, hogy a gyártók termék-felelősségének eltörlésével megszűnt a nemzetközi és hazai vakcina biztonságának az ellenőrzése, vakcina gyártási fegyelem, a termékek, azaz a vakcina szállítmányok minőségi ellenőrzése. Európa is ezt a gyógyszergyáraknak adott kedvezményt tehát átvette és így vakon bízik az elterjedt gyermekoltások hatékonyságában és biztonságában. Ez azt jelenti, hogy az oltások hatékonysága és biztonsága nincs egyáltalán megkérdőjelezve és nem születnek semmi ellenőrző tanulmányok. A vakcina szállítmányok minőségi ellenőrzése is teljesen megszűnt Európában.

Egy olaszországi tanulmány, amelyik 2019-ben jelent meg, nagy mennyiségű szennyező anyagot talált a világszerte használt vakcinákban. A vizsgálatok kimutatták, hogy az angliai Glaxo Smith Kline (GSK) által gyártott Infanrix Hexa, amelyet diftéria, tetanusz, számarköhhögés, gyermekbénulás, hepatitis B és Haemophilus influenzae b típus (Hib) elleni védelemre használnak, nem a megfelelő formában tartalmazott antigéneket. "Az antigének nem annyira oldódóak, mint amennyire szükséges, hanem ugyanúgy oldhatatlan makromolekulák. Oldhatatlanságuk miatt a szervezet immunrendszere nem ismeri fel őket. Hatékonyságuk ezért kétséges. A szervezetben való jelenlétük ismeretlen toxicitáshoz is vezethet" - mondta Loretta Bolgan, az olasz parlamenti bizottság tanácsadója és a vakcinák okozta károk szakértője. Azt is kimutatták, hogy a vakcinák szennyező anyagok mellett még DNS is tartalmaznak. Antigének hiánya és/vagy az antigének nem kimutathatósága is jellemző rájuk.

Lásd: https://www.nvkv.nl/fileadmin/nvkv/pdf/CORVELVA-Report-on-the-results-obtained.pdf?utm_source=chatgpt.com

2025. januárjában jelent meg a „Science, Public Health Policy and the Law” című tudományos lapban egy több éves amerikai tanulmány eredményei. 47 155 kilencéves gyermek adatainak elemzése során megállapították, hogy 1) a védőoltások az összes mért idegrendszeri fejlődési rendellenesség (NDD/ neurodevelopmental disorders) szignifikánsan megnövekedett valószínűségével járt együtt; 2) a koraszülött és beoltott gyermekek 39,9%-ánál legalább egy NDD-t diagnosztizáltak és 3) az autizmus (ASD/autism spectrum disorder) relatív kockázata a védőoltások számával együtt nőtt.

Lásd: <https://publichealthpolicyjournal.com/vaccination-and-neurodevelopmental-disorders-a-study-of-nine-year-old-children-enrolled-in-medicare/>

A tanulmány eredményei azt mutatják, hogy a jelenlegi oltási rend hozzájárulhat az idegrendszeri fejlődési rendellenesség (NDD) több formájához; hogy a koraszüléssel járó oltások erősen összefüggött az idegrendszeri fejlődési rendellenesség (NDD) megnövekedett

kockázatával, szemben az oltás nélküli koraszüléssel; és hogy az oltások növekvő száma összefüggött az autizmus (ASD) megnövekedett kockázatával (lásd: 11. melléklet).

A gyermekkori védőoltások számának növekedése már drámai. Egyes országokban ma már 40-70 oltás lesz beadva, melyek főleg kotéltoltások (3-5 antigén egyszerre), és csak ezért a szűrások száma több mint a felére csökken. **Ez a tanulmány világossá teszi, hogy ez teljesen felelőtlen. Az oltások hatékonysága pedig megkérdőjelezhető, mert alig, vagy egyáltalán nem is léteznek komoly engedélyezési tanulmányok.** Ennek ellenére a gyermekorvosok és a hatóságok továbbra is erőltetik az oltást. Egyes esetekben az oltást még kötelezővé is teszik, például a kötelező óvodába vagy iskola járás révén, amelynek előfeltétele az oltások beadása, vagy rendeletek révén, mint Magyarországon.

A tanulmány arra is rámutat, hogy a beoltott gyermekeknél szignifikánsan nagyobb valószínűséggel alakultak ki különböző idegrendszeri fejlődési rendellenességek, mint a be nem oltott társaiknál. Az olyan állapotok kialakulásának valószínűsége, mint az autizmus (170%-kal magasabb kockázat), a tic-rendellenességek (530%-kal magasabb kockázat) és az encephalopathia (420%-kal magasabb kockázat) jól szemlélteti az oltás lehetséges hatását a normális születésű gyermekek neurológiai egészségére. A beoltott koraszülötteknél pedig szignifikánsan nagyobb valószínűséggel alakultak ki idegrendszeri fejlődési zavarok, mint a be nem oltott koraszülötteknél. Ez arra utal, hogy a koraszülött csecsemők különösen érzékenyek lehetnek az oltások lehetséges káros hatásaira.

A tanulmány bizonyítja, hogy minél több védőoltást kapott egy gyermek, annál nagyobb a kockázata annak, hogy autizmussal diagnosztizálják. Például a 11 vagy több védőoltást kapott gyermekeknél 340%-kal nagyobb valószínűséggel diagnosztizáltak autizmust, mint a nem oltott gyermekeknél. Ez nem csoda, ha az oltások átlagos tartalma figyelembe lesz véve az amerikai CDC szerint (lásd CDC listája: 12. melléklet):

Formaldehid/Formalin – Erősen mérgező szisztémás mérge és rákkeltő

Betapropiolakton – Mérgező vegyi anyag és rákkeltő, maró vegyszer, ami halált/maradandó sérülést okozhat

Hexadecil-trimetil-ammónium-bromid – Károsíthatja a májat, a szív- és érrendszert és a központi idegrendszert. Reproductív szervrendszerre gyakorol hatást és születési rendellenességeket okozhat.

Alumínium-hidroxid, alumínium-foszfát és alumíniumsók – Neurotoxin. hosszú távú agygyulladás/duzzanat, neurológiai rendellenességek, autoimmun betegségek, Alzheimer-kór, demencia és autizmus kockázata. Behatol az agyba, ahol a végtelenségig fennmarad.

Thimerosal (higany) – Neurotoxin. Sejtkárosodást okoz, csökkenti az oxidációs-redukciós aktivitást, a sejtdegenerációt és a sejthalált. Neurológiai rendellenességekhez, Alzheimer-kórhoz, demenciához és autizmushoz kapcsolódik.

Poliszorbát 80 és 20 – átlépi a vér-agy gátat, és magával viszi az alumíniumot, a timerosált és a vírusokat; lehetővé téve, hogy ezek bejussanak az agyba.

Glutáraldehid – Mérgező vegyszer, amelyet hőérzékeny orvosi berendezések fertőtlenítésére használnak.

Szarvasmarha magzati szérum – Vemhes tehenek vágás előtti szarvasmarha (tehen) magzataiból

Human Diploid Fibroblaszt sejtek – abortált magzati sejtek. Az idegen DNS képes kölcsönhatásba lépni a sajátunkkal.

Afrikai zöldmajom vesesejtek – hordozhatják az SV40 rákot okozó vírust, amely már körülbelül 30 millió amerikaiat megfertőzött.

Aceton – Vese-, máj- és idegkárosodást okozhat.

E.coli – széklet baktérium

Sertés 1-es típusú cirkovírus DNS

Humán embrionális tüdősejt tenyészetek (abortált magzatokból)

A vakcinákat, amelyeket zárt ajtók mögött, undorító eljárásokkal fejlesztettek ki, ma már etikátlannak és tudománytalannak kellene tekinteni.

A magyar, de többi uniós ország vakcina biztonság ügye is azzal sérült meg, hogy az Európai Gyógyszerügynökség felügyelete alá került az Európában forgalmazott gyermekvakcinák engedélyezése. Ebben az Európai Gyógyszerügynökségben (EMA) szintén ott ülnek a vakcina gyártók lobbystái, akik a gyártói leiratok alapján, mindenfajta laboratóriumi minőségellenőrzés nélkül engedélyezik Európában a gyermekvakcinák forgalmazását a tagországok felé, sőt mivel a gyártók „innováció” címén rendszeresen módosítják az európai forgalomba kerülő gyermek vakcinákat, így azokat is azonnal engedélyezik.

Viszont minden európai tagállam maga határozhatja meg szabadon a saját gyermekoltási rendjét.

Az emberi jogok megsértése Magyarországon

1. Orvosok diszkriminálása

A Nemzeti Népegészségügyi Központ nevében Ön, mint országos tisztifőorvos, 2023. április 3-i keltezéssel állást foglalt a kötelező gyermekoltások beadásához. E szerint a gyermek egyedi sajátosságait figyelembe kell venni. Az oltást beadó orvos kötelessége az 1997. évi CLIV törvény (Eütv) 58. §-a értelmében a mérlegelés, és tiltja az oltás beadását, ha a védőoltásban részesítés a beteg egészségi állapota miatt nem lehetséges vagy a védőoltás a beteg egészségét károsan befolyásolja. Ez ugyan le van írva, de a gyakorlatban nem így működik.

Vannak olyan gyerekek, akiknek több kezelő orvosa megírja a szakvéleményt, hogy a gyereket tovább oltani nem szabad, mert súlyos következményei lehetnek az általuk kezelt gyereknel. Ezeket a szakvélemények elküldik a Nemzeti Népegészségügyi Központba még jóváhagyásra, mert különben nem érvényesek. Nemzeti Népegészségügyi Központ erre úgy reagál, hogy a szakvéleményt író kezelő orvosok **nem kompetensnek** lesznek nyilvánítva és azt állítják, hogy ezen orvosoknak nincs fogalmuk az oltásokról. Az Ön hatósága nem ismeri sem a gyereket, sem a betegségének a lefolyását, csak általánosságban kiadják a határozatot, hogy a gyereket a kezelő orvosainak más szakvéleménye ellenére be kell oltani.

A gyermek kezelő orvosát vagy kezelő orvosait ezzel a legmagasabb fokon diszkriminálja az Ön hatósága az NNGYK, mert NNGYK szerint a szakvéleményük nem ér semmit, és semmihez nem értenek. Azt is szemükre vetik, hogy nem **kompetensek. Az ezt bizonyító dokumentum az NNGYK-tól szervezetünk kezében van. A kezelő orvosoknak ez a magasfokú diszkriminálása szinte egyedülálló a világon.** A gyerekeknek ezért bírósági eljárással kell harcolniuk a jogaikért. Így már több per van folyamatban Magyarországon. Azonkívül a háziorvosoknak kötelező az oltásokat beadni. Az Európai Bíróság ítélete szerint viszont egy orvost sem lehet kényszeríteni, valami beadására. Ezt köteles az NNGYK is betartani. Ajánlani lehet, de nem kötelezni.

Ezzel is bebizonyosodik, hogy Magyarországon a gyermekélet védtelen, és alávetettje az oltási kényszernek. Ön által vezetett Nemzeti Népegészségügyi Központ ilyen fajta eljárásmódja az orvosokkal szemben az emberi jogok magasszintű megsértését jelenti. Ezért megint Ön, mint az NNGYK vezetője, felelős. Az Ön kötelessége arról gondoskodni, hogy az orvosok diszkriminálása azonnal le legyen állítva.

Tehát az Ön által vezetett NNGYK kötelessége az Európai Bíróság 2025. januári ítéletnek a lehető leggyorsabb végrehajtásáról gondoskodni Magyarországon és ezzel az orvosok döntési szabadságát teljes mértékben ismét biztosítani.

2. A gyermekek folyamatos károsítása és emberi jogainak a megsértése

A gyermekeknek beadott vakcinákat nem ellenőrzik, pedig a fiatalság egyre sérülékenyebb és betegesebb. Még a gyártó cégek utasításai sincsenek betartva. Erre is van elég bizonyítékunk. Az Ön által vezetett Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, mint felelős hatóság a gyógyszerfelügyeletért, mindezt eddig semmit sem vizsgáltatott meg. **Ez teljesen felelőtlen.**

Magyarországon már számos oltási per van folyamatban az oltási kényszer ellen, mert már több oltáskárosult gyerek van. Ennek a ténynek a felmérése a mai napig nem történt meg. Sokszor harcolnak olyan szülők, akiknek a gyerekeik már károsultak és a további károsítást akarják megakadályozni. Egyetlen Magyarországon alkalmazott kötelező oltásnak sem volt valódi tudományos kísérleti ellenőrzése, sem empirikus megfigyeléseken alapuló kutatása. A beadott vakcinák egyike sem esett át valódi placebóvizsgálaton. Ez azt jelenti, hogy senki sem tudja, milyen kockázattal járnak és ezért senki sem tudja megmondani, hogy a termék több problémát hárít-e el, mint amennyit okoz.

A vakcina szállítmányok minőség-ellenőrzése nem létezik Magyarországon, tehát mindent be lehet adni. Az oltások mellékhatásainak a monitorozása szintén nem létezik. Az oltások szükségességét és főleg a következményeit tehát nem vizsgálja meg senki, és az oltásokat az emberi jogok legnagyobb mértékű megsértésével adják be. **Ennek eredményeképpen a magyar gyerekek egészségi állapota egyre gyorsabban romlik.** Már kimutatható, hogy Magyarországon a gyermek populáció egészségi állapota folyamatosan romlik, egyre több az allergiás, autoimmun, gastrointestinális panaszos, ekcémás beteg, megjelent a gyermekek és dinamikus nő az autista gyermekek száma is. **Pedagógusok nyilatkozata szerint a magyar gyerekek 20-30 százaléka neurodiverz és helyenként egy komoly része már taníthatatlan.** Itt komoly országos felmérésekre van szükség.

A kötelező oltások beadását **különleges szigorral** hajtják végre. A szülőket büntetőjogi eljárással, pénzbüntetéssel és gyermekük védelembe vételével fenyegetik. Kényszer oltást is hajtanak végre, ha kitartóan ellentmondanak a szülők az oltási parancsnak.

Az oltóorvosok többségének pedig fogalma sincs a vakcina ampullák beltartalmi összetételéről hiszen a tanumányaik folyamán nem foglalkoztak vele. Már említettük, hogy a gyógyszerészeti és az orvostudományi egyetemeken az oltóanyagok összetételével és hatásával egyáltalán nem foglalkoznak. A beadás előtt a szülőkkel nem ismertetik az adott vakcina gyártói leírásában foglalt lényeges információkat pl. mRNS vagy hagyományos az oltóanyag, milyen toxikus adjuvánsok, hatásfokozók vannak ebben (pl. higany, alumínium stb) és azt sem, hogy emberi vagy állati DNS vagy fehérje maradványok, szennyeződések vannak-e az ampullában.

Elhallgatják a statisztikai adatokat, azaz az egyre nagyobb számú oltáskárosodott gyermek tényét. Sem az oltóorvosok, sem a szakhatóságok, sem a magyar állam nem ismerik el ezért a felelősségüket. Jogorvoslat nincs, kártérítés nincs. Sőt, a magyar Alkotmánybíróság 2007-ben egyenesen határozatot hozott arról, hogy a nyájimmunitás érdekében akár a gyermek halálával is végződő oltás beadása megengedhető. Tehát Magyarországon hivatalosan is folyhat a nép károsítása. A gyerek életének nincs értéke és fel lehet áldozni az - egyébként nem is elérhető - nyájimmunitás érdekében.

Az iskolában történő kampányoltások lebonyolításával a pedagógusoknak kell törődni. Az oltás utáni sokszor fellépő problémák megoldása is rájuk hárul. A kampányoltásokat csak az iskolaorvos adhatja be. A szülők ki vannak zárva, pedig a gyerekeknek erre szükségük lenne ebben a helyzetben. Még ezt is megtagadják a gyerekektől. A gyerekek legtöbbször mint egy csorda, időszükében minden komoly elővizsgálat nélkül lesznek beoltva. **Az egyes oltások közötti kötelező ellenanyag szintet nem ellenőrzik, pedig a gyártó cégek, mint szükséges vizsgálatot, az oltóanyag leírásában meghatározzák.**

Az oltások után sokszor a gyerekek elájulnak vagy hánynak. Ezeknek a problémáknak a megoldása szintén a pedagógusokra hárul. A gyerekeknek általában nem tudnak az oltás után olyan lehetőséget biztosítani, hogy emberi körülmények között pihenjék ki az oltás azonnali következményeit, mert erre sem az orvosi rendelőben sem az iskolában nincs kapacitás. Ha a kampányoltás beadása egy orvosi rendelőben történik, akkor a kész csoportnak általában gyorsan el kell hagyni az oltás után a rendelőt, mert a futószalag megy tovább, és jön a következő osztály oltásra.

Újraoltás előtt az oltóorvosok túlnyomó többsége tehát nem csináltat szérum ellenanyag szint mérést a gyerekeknél, amit a gyártók szükségesnek tartanak a következő oltás előtt. Ezt minden kötelező oltás ismétlésénél el kellene végezni. **Az oltássérült gyermekek bírósági pereit során kiderült, hogy a védettséget igazoló szintet több tízszeresen is meghaladó ellenanyag szintre is ráoltottak a perbe fogott orvosok.** Ez a ráoltás az immunrendszer kóros izgalmi állapotához vezet, ami a később kialakuló autoimmun kórképek és viselkedési zavarok, vagy az autizmus kialakulásának az alapja.

Teljesen figyelmen kívül hagyják a gyerekek egyre rosszabb egészségi állapotát. A következmények felmérése és megfigyelése nem létezik. A haszon és kockázat mérlegelése, és egy őszinte, nyílt társadalmi dialógus erről az egyre növekvő társadalmi problémáról szintén nem létezik. Semmiféle kritikát nem lehet megfogalmazni ezekről az áldatlan állapotokról. Azt a tényt, hogy a fiatalság egyre betegebb, próbálják az illetékes szervek figyelmen kívül hagyni, és eltussolni.

Az oltóanyagokkal kapcsolatos biztonsági tanulmányok nem léteznek. Nem vizsgálják az olyan fontos egészségügyi mércéket, mint a gyulladás az oltás előtt és után, és nem követik nyomon a hosszú távú hatásokat sem. Csak az azonnali, nyilvánvaló reakciókat ismerik el.

Azok a körülmények, amelyekben a gyerekek az oltásokat megkapják, nem csak testi sértést, hanem emberiesség elleni bűncselekményt jelentenek, amit azonnal le kell állítani és ki kell vizsgálni. Nemcsak a Magyar Alaptörvény hanem a Polgári és Politikai Jogok Nemzetközi Egyezségokmánya szerint, senkit sem lehet kegyetlen, embertelen elbánásnak alávetni. Ez a tilalom minden körülmények között, még szükségállapotban is érvényes.

Magyarországon a 2024. évi kötelező NNGYK-s- oltási naptára szerint:

- 0-18 hónapos koráig a kisgyermek 10 kötelező oltás-koktél injekciót kap.
- Ezekben 18 hónapos korig a DTPa, az IPV, a HIB és Varicella NÉGYSZER van ismételve (koktélokban) a PCV pedig HÁROMSZOR van ismételve – **29 antigén 18 hónap alatt**
- Utána még 6 éves korban: DTPa + IPV koktél újra oltása ismét
- 11 évesen az MMR kötelező újraoltása, majd dDTAP ismételt újraoltása
- Majd 12 éves korban a Hepatitis B elleni HÁROMSZOR ismételt kötelező oltás jön.

Ez 16 kötelező szűrés 12 éves korig, amelyek kórtéltások. 11 éves kortól az iskolában kapják meg a gyerekek az oltásokat az iskolaorvostól. **Magyarországon az oltáskárosodott gyermekek még kártérítést sem kapnak, mert az erre vonatkozó törvény úgy van megfogalmazva, hogy károsodott gyermeknek semmi kártérítés nem járhat, mivel nem tart el senkit.** Tehát ezeknek a kényszeroltásoknak a gyakorlata és maga a kártérítési törvény is megsérti nem csak a magyar alkotmányt, hanem az itt felsorolt összes emberi jogokat.

Összehasonlítva 32 európai országgal Magyarország a harmadik legtöbbet oltó ország Lettország és Bulgária után. Itt még meg kell feltétlenül említeni, hogy ugyanakkor 19 országban (Ausztria, Ciprus, Dánia, Egyesült Királyság, Észtország, Finnország, Görögország, Hollandia, Írország, Izland, Lichtenstein, Litvánia, Luxemburg, Norvégia, Portugália, Románia, Spanyolország, Svédország, Svájc) nincs semmi kötelező oltás és Németországban is csak egy kötelező oltás van. Belgiumban 3 és Máltán 4 oltás kötelező. Ez azt jelenti, hogy 22 európai országban a szülők eléggé maguk döntenek, hogy mennyire és mivel akarják a gyereküket oltatni vagy nem oltatni. Ennek ellenére ebben a 22 országban sincsenek járványok.

Az NNGYK feladatai közé tartozik a népesség egészségi állapotának a figyelemmel kísérése, és értékelése, valamint kockázatelemzés, amire most komolyan szükség lenne, de nem történik semmi és a gyermekek egészségi állapota egyre romlik. **Ez a bizonyítható mulasztások tömege az Ön vezetése alá tartozó Nemzeti Népegészségügyi Központ által, megsértik súlyosan a gyermekek, szüleik és orvosaik emberi jogait nem csak a Magyar Alaptörvényből, hanem az „Indoklás” alatt megadott nemzetközi egyezményekből is.**

Mint az NNGYK vezetője az Ön kötelessége arról gondoskodni, hogy ezek a felmérések megtörténjenek és a károsító folyamatok megszűnjenek. Szervezetünk reméli, hogy a emberi jogok megsértésére irányuló tevékenységek Magyarországon a lehető leggyorsabban le lesznek állítva. Előre is köszönjük az együttműködését.

Tisztelettel

Marianne Grimmenstein-Balas
Assistent director for international affairs