

Αριθμ. Πρωτ. ΕΡΩΤΗΣΕΩΝ: 3358
Ημερομ. Κατάθεσης: 18/1/2021

ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ



ΕΡΩΤΗΣΗ

Αθήνα, 18/1/2021

Της: Αναστασίας – Αικατερίνης Αλεξοπούλου, Βουλευτού Β1΄ Βορείου Τομέα Αθηνών

Προς: Τον κ. Υπουργό Υγείας

ΘΕΜΑ: «Ασάφεια της μεθοδολογίας παρασκευής των εμβολίων κατά του ιού "Covid-19" και κίνδυνος περαιτέρω επιβάρυνσης της υγείας των εμβολιασθέντων»

Κύριε Υπουργέ,

Είναι γεγονός αναμφίβολο ότι, η πρωτόγνωρη στην ιστορία της παγκόσμιας ιατρικής κατασκευή και απόδοση προς χρήση, σε τόσο σύντομο χρονικό διάστημα, σκευασμάτων εμβολίων, τα οποία, όπως οι κατασκευάστριες εταιρείες ισχυρίζονται, καταπολεμούν τον κορωνοϊό/«Covid-19», γεννά εύλογα ερωτηματικά, ως προς την αξιοπιστία αυτών και την εν γένει αποτελεσματικότητά τους. Επιπροσθέτως, σύμφωνα με τη μεθοδολογία της παρασκευής συγκεκριμένου τύπου εμβολίου, όπως αυτή γνωστοποιήθηκε από την κατασκευάστρια εταιρεία, **προκύπτει ασάφεια για την πραγματική σύνθεσή του**, από τη στιγμή, που η εν λόγω μεθοδολογία στηρίζεται σε γενετικά τροποποιημένο ζωντανό υλικό «mRNA», το οποίο μεταλλάχθηκε τεχνικά, λαμβάνοντας την κωδική ονομασία «BNT162b2», με σκοπό να μιμηθεί τη δράση του φυσικού κορωνοϊού («Sars-Cov-2»).

Κάτι τέτοιο επέχει τον κίνδυνο, αντί να εξουδετερώσει τον φυσικό ιό, να προκαλέσει τα ίδια παθογόνα αποτελέσματα με αυτά του ιδίου, αφού, οι αμυντικές δυνάμεις του ανθρώπινου οργανισμού καλούνται, διά του εμβολιασμού, να αντιδράσουν, ταυτόχρονα, τόσο κατά του φυσικού ιού, όσο και κατά του μεταλλαγμένου, με σοβαρές συνέπειες στο άμεσο, αλλά κυρίως στο απώτερο μέλλον, όπως εξάλλου επισημαίνει σε έκθεση **αξιολόγησης του εμβολίου, από 21 Δεκεμβρίου 2020, η «CHMP-EMA»** («Επιτροπή Ιατρικών Προϊόντων Ιατρικής Χρήσης-Υπηρεσία Ευρωπαϊκών Φαρμάκων»). Τα ως άνω αναφερόμενα δημιουργούν, όπως είναι φυσικό, ανησυχία, αναφορικά με ενδεχόμενες δυσμενείς επιπτώσεις του εμβολίου αυτού, πόσο μάλλον, όταν κάτι τέτοιο επισημαίνεται σε επιστημονικές εκθέσεις ειδικών διεθνούς κύρους και επιπέδου.

Με δεδομένα όλα τα παραπάνω,

Ερωτάται ο κ. Υπουργός:

1. Κατά πόσο η Κυβέρνηση έχει λάβει υπ' όψη το ενδεχόμενο για αρνητικές παρενέργειες και αρνητικά επακόλουθα του εμβολιασμού κατά του ιού «Covid-19», απ' ης στιγμής, δεν υφίσταται κανένα απολύτως επιστημονικό εργαλείο ανίχνευσης πιθανών σχετικών συνεπειών, λόγω της απόδοσης των σχετικών εμβολίων στην αγορά, χωρίς καμία προηγούμενη πειραματική τους χρήση;

2. Λαμβάνοντας κατά νου έγκυρες επιστημονικές ενστάσεις και προβληματισμούς, ποια αρμόδια Δημόσια Αρχή φέρει την ευθύνη, σε περίπτωση επιδείνωσης, αντί βελτίωσης, της υγείας των πολιτών που πραγματοποίησαν τον ανωτέρω εμβολιασμό, μετά τη σαφή παρότρυνση της Κυβέρνησης περί μαζικού εμβολιασμού του πληθυσμού της χώρας;

Η ερωτώσα βουλευτής

Αναστασία – Αικατερίνη Αλεξοπούλου