

*Stážnosti súvisiace so zdravotnou  
krízou Covid-19 pred Európskym  
súdom pre ľudské práva – povinné  
očkovanie.*

**JUDr. Marica Pirošíková**

## Thevenon proti Francúzsku (č. 46061/21)

- Sťažnosť oznámená francúzskej vláde 7. októbra 2021.
- Prípado sa týka očkovacej povinnosti niektorých povolání, v tomto prípade hasičov, na základe zákona z 5. augusta 2021 týkajúceho sa riadenia zdravotnej krízy. Sťažovateľ v prejednávanej veci namieta očkovaciu povinnosť, ktorá mu bola uložená, a ktorá vyplýva z jeho povolania, ako aj skutočnosť, že jeho odmietnutie dať sa zaočkovať proti COVID-19 viedlo od 15. septembra 2021 k pozastaveniu jeho profesionálnej činnosti a vyplácania odmeny za prácu.
- ESLP oznámil sťažnosť francúzskej vláde a položil stranám otázky podľa článku 35 (podmienky prijateľnosti), článku 8 (právo na rešpektovanie súkromného života), článku 14 (zákaz diskriminácie) Dohovoru a podľa článku 1 (ochrana majetku) dodatkového protokolu.
- Následne ESLP zaregistroval ďalších 268 sťažností týkajúcich sa uvedenej právnej úpravy.
- Po oznámení sťažnosti Thevenon francúzskej vláde viaceré mimovládne organizácie, profesné organizácie, ako aj profesor Perrone požiadali o možnosť intervenovať v uvedenom konaní ako tretia strana v súlade s článkom 36 ods. 2 Dohovoru a pravidla 44 ods. 3 Rokovacieho poriadku ESLP.

## Rezolúcia parlamentného zhromaždenia Rady Európy č. 2361 (2021)

V tomto ohľade je významná Rezolúcia parlamentného zhromaždenia Rady Európy č. 2361 (2021), podľa ktorej štáty

- musia zabezpečiť, aby ich občania boli informovaní o tom, že vakcíny nie sú povinné, a že nikto nebude pod politickým, sociálnym či iným tlakom, aby sa dal očkovať, ak si to neželá (bod 7.3.1)
- majú zabezpečiť, že nikto nebude diskriminovaný z dôvodu, že nebol zaočkovaný kvôli možným zdravotným rizikám alebo preto, že si to neželá (7.3.2)
- majú poskytovať transparentné informácie o bezpečnosti a možných vedľajších účinkoch vakcín (bod 7.3.4)
- transparentne komunikovať o obsahu zmlúv s výrobcami vakcín a tieto zverejniť pre účely parlamentnej a verejnej kontroly (bod 7.3.5)
- majú vo vzťahu k očkovaniu detí na Covid-19 zabezpečiť rovnováhu medzi rýchlym vývojom vakcín pre deti a náležite adresovanými obavami týkajúcimi sa bezpečnosti a účinnosti všetkých vakcín, ktoré sú k dispozícii so zameraním na najlepší záujem dieťaťa v súlade s Dohovorom OSN o právach dieťaťa (bod 7.4.1)

## Výzva slovenských odborníkov a občanov na dôsledné dodržiavanie ľudsko-právnych štandardov pri očkovaní proti Covid-19 s osobitným dôrazom na ochranu detí a mládeže

- tisíce signatárov

Pokiaľ ide o výzvu, signatári žiadajú predstaviteľov výkonnej moci:

- aby bezodkladne otvorili verejnú odbornú diskusiu o rizikách a prínosoch očkovania v súvislosti s pandémiou Covid-19
- aby prijali také opatrenia, ktoré zabezpečia dôkladné dodržiavanie ľudsko-právnych štandardov v tejto oblasti a zodpovedajúcu účinnú ochranu jednotlivcov v Slovenskej republike pred ich porušovaním
- o okamžité pozastavenie plošného očkovania najbezbrannejších jednotlivcov – detí, mládeže a tehotných žien
- o dôsledné uplatňovanie povinnosti zabezpečiť riadny informovaný súhlas s očkovaním od každého očkovaného jednotlivca, a to po dôslednom oboznámení sa lekára vykonávajúceho očkovanie so zdravotnou dokumentáciou každého pacienta, zhodnotení jeho anamnézy a jeho aktuálneho zdravotného stavu a náležitom informovaní pacienta o všetkých známych nežiaducich účinkoch vakcíny, ktorá mu je podávaná, ako aj o alternatívach liečby

## Výzva slovenských odborníkov a občanov na dôsledné dodržiavanie ľudsko-právnych štandardov pri očkovaní proti Covid-19 s osobitným dôrazom na ochranu detí a mládeže

- na dôsledný zber údajov, ich pravidelné zverejňovanie a týždennú aktualizáciu oficiálnych zdrojov o negatívnych účinkoch každej z vakcín (napr. na stránkach ŠÚKL)

Pripomínajú, že ktorákoli vakcína je celosvetovo v experimentálnom štádiu použitia, teda nie sú známe dlhodobé negatívne účinky (vektorových) vakcín či aplikovanej genetickej terapie (tzv. mRNA vakcíny) a krátkodobé negatívne účinky vrátane závažných, ktoré viedli k úmrtiu pacientov sú dokumentované iba povrchné a čiastočne.

Za zarážajúci signatári považujú fakt, že vlády, vrátane slovenskej, zmluvne akceptovali bezprecedentné vyvinenie sa výrobcov zo zodpovednosti za akékoľvek (či už krátkodobé alebo dlhodobé) negatívne účinky týchto experimentálne použitých vakcín na zdraví pacientov a s tým súvisiace škody.

## Petícia proti vakcinácii detí a mládeže do 18 rokov experimentálnymi vakcínami proti Covid-19

Autori petície upozorňujú:

- že vakcíny proti COVID-19 boli vyvinuté za obdobie v trvaní 6 až 12 mesiacov
- štandardný vývin vakcín trvá 8 – 12 rokov
- vakcíny boli schválené podmienene, vzhľadom na vyhlásenú situáciu pandémie
- ide o tzv. experimentálnu fázu podávania vakcín - to znamená, že ide o schválený dočasný proces použitia vakcín, ktorý v histórii ľudstva nemá paralelu
- pri mRNA vakcínach sa stretli s týmito fenoménmi: ide o prvé použitie PEG (polyetylén glykolu) v injekcii vôbec; ide o prvé použitie mRNA technológie vo vakcíne proti infekčnému agensu; prvý raz v histórii boli použité predbežné, a nie definitívne údaje o účinku a nežiaducich efektoch vakcín; ide o prvú vakcínu, u ktorej (po jej aplikácii) nie sú uvedené jednoznačné údaje o redukcii infekcie, redukcii prenosu vírusu a znížení úmrtnosti; ide o prvú vakcínu s geneticky modifikovanými polynukleotidmi použitú v ľudskej populácii a ide o prvý produkt vôbec, ktorý firma Moderna uviedla na trh.

## Petícia proti vakcinácii detí a mládeže do 18 rokov experimentálnymi vakcínami proti Covid-19

Autori petície proti vakcinácii detí a mládeže do 18 rokov experimentálnymi vakcínami proti Covid-19 upozorňujú:

- skúsenosti z krajín, kde boli tieto vakcíny použité vo väčšej miere ako na Slovensku ukazujú, že vakcinácia nezabraňuje šíreniu vírusu, pričom aj zavakcinovaní môžu mať ťažší priebeh ochorenia, končiaci hospitalizáciou
- v jednej najzaočkovanejších krajín sveta, v Izraeli, dokonca premiér krajiny vyhlásil, že očkovanie problém Covidu-19 nevyrieši a odvolal sa aj na skúsenosti z Veľkej Británie
- pri používaní vakcín v dospeljej populácii Slovenska sa za 8 mesiacov (koniec augusta 2021) vyskytlo veľmi veľa nežiaducich účinkov, z ktorých viaceré sa skončili úmrtím vakcinovaných
- za tieto nežiaduce účinky nikto (farmaceutickými firmami počínajúc) nenesie nijakú zodpovednosť.
- preto považujú použitie mRNA vakcíny/vakcín u detí za absolútne kontraindikované

**Ďakujem Vám za pozornosť!**