

La distorsione della governance in materia sanitaria da parte di: World Health Organization/Organizzazione Mondiale della Sanità (WHO/OMS), Unione Europea, Italia

a cura del

COMITATO NAZIONALE «GLI ANGELI PER LA SALVEZZA»

WWW.COMITATOGAPS.IT

La distorsione della governance in materia sanitaria da parte di: World Health Organization (WHO/OMS), Unione Europea, Italia

Premessa

In data 5 luglio 2021, è stato presentato alla competente Procura della Repubblica presso il Tribunale di Roma, e, nei giorni successivi, a tutte le altre Procure della Repubblica, un esposto, a firma del prof. Pierfrancesco Belli, basato su uno studio, supportato da valida documentazione normativa, in cui viene illustrata la narrazione del virus Sars Covid 2 e della conseguente malattia COVID 19.

Il documento contiene l'esposizione di fatti - con l'esplicazione dettagliata della normativa tecnica sanitaria internazionale, europea ed italiana - **che rappresentano comportamenti contrari alla legge**, posti in essere dai vari organi interessati, WHO/OMS, UE, ITALIA, con violazione e distorsione della governance in materia sanitaria.

Di seguito, l'illustrazione dei relativi provvedimenti normativi da essi adottati o non adottati, costituenti tale violazione e distorsione.

WHO/OMS: violazioni, inadempienze

- **Mancata vigilanza sulle classificazioni/codifica delle malattie e mancato coordinamento** nella lotta contro le malattie infettive trasmissibili;
- **non corretta sorveglianza epidemiologica**, che garantisca omogeneità, certezza e qualità dei dati;
- **mancato controllo** sulla valutazione di rischi/benefici, sicurezza, qualità, nocività, nell'ambito del ciclo produttivo del vaccino;

WHO si è dimostrato, invece, molto incisivo e rigoroso affinché venissero attuate le procedure d'urgenza per l'immissione in commercio condizionata di vaccini OGM sperimentali, cioè in presenza di dati clinici e non clinici incompleti.

Unione Europea: violazioni, inadempienze

- **Ha eliminato le disposizioni relative alla farmacovigilanza** e al miglioramento della sicurezza dei medicinali, contenute nel Regolamento n.1027/2012;
- **ha dichiarato inapplicabili, con il Regolamento n.1043/2020**, (in piena «pandemia»), articoli importantissimi di altri propri precedenti provvedimenti normativi, concernenti:
 1. la valutazione dei rischi, della sicurezza, della nocività dei farmaci/vaccini sperimentali OGM;
 2. la clausola di salvaguardia degli Stati Membri, che consentirebbe ai medesimi in autonomia di ritirare farmaci/vaccini ritenuti pericolosi;
 3. le notifiche all'autorità competente, l'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA), da parte dei produttori di vaccini, relative alla valutazione dei rischi ambientali e gli effetti sulla salute umana, da organismi geneticamente modificati (OGM).

.....segue

- **Ha utilizzato**, invece, il Regolamento n.726/2006, per sfruttare il **c.d. uso compassionevole** - previsto solo per “gruppo di pazienti” con malattia cronica o gravemente invalidante - per la somministrazione di vaccini sperimentali OGM;
- **ha determinato e favorito**, attraverso le procedure di accelerazione, **l'autorizzazione in commercio condizionata**, cioè in presenza di dati clinici e non clinici incompleti, per la fornitura e la somministrazione di vaccini sperimentali OGM, pericolosi per la salute umana!!!
- Con la Direttiva n.739/2020 del 03/06/2020, **ha eliminato, quanto ai vaccini, i seguenti requisiti:**
 1. efficacia;
 2. immediata disponibilità;
 3. registrazione nella UE;
 4. non somministrazione ai soggetti già immuni.
- **Non ha tenuto conto della Direttiva 2009/120 che sancisce che la terapia genica non può essere applicata ai vaccini contro le malattie infettive!!!**

Italia: violazioni, inadempienze

- **Ha smantellato i Centri di epidemiologia e prevenzione;**
- **non ha effettuato la sorveglianza epidemiologica attraverso i modelli matematici sviluppati dal gruppo Epico-** necessari per coordinare azioni locali di contenimento in caso di epidemie - basandosi, invece, sull'analisi dei social media, come da direttive da parte di WHO/OMS e UE;
- **non ha aggiornato e neppure attuato il piano pandemico;**
- **ha attribuito, in accordo con Ue, ad inizio «pandemia, al virus definito come “ sconosciuto”, un gruppo di rischio biologico 2,** cioè «virus con scarsa diffusione sulla comunità e con terapie e vaccini a disposizione », che, di fatto, corrisponde quindi ad un agente “conosciuto”, e che prevede una gestione sanitaria di tipo ordinario; **pertanto, non dovevano essere applicate le misure restrittive /straordinarie stabilite in caso di pandemia e corrispondenti**

....segue

ad un gruppo di rischio biologico 4», né poteva essere imposto il vaccino come ultima soluzione terapeutica;

- **ha alterato il processo di cura nel percorso domiciliare**, impedendo al medico di condurre un corretto iter diagnostico secondo «scienza e coscienza» che potesse escludere ogni altra patologia curabile a domicilio;
- **ha disincentivato l'esecuzione delle autopsie**, necessaria per conoscere la reale causa di morte;
- **ha indirizzato i pazienti in ospedale** verso le costosissime terapie antivirali e la ventilazione meccanica, seguendo le linee WHO, che indicavano la «vigile attesa»;
- **ha alterato il processo di cura nel percorso ospedaliero**, sostituendo il tampone (inattendibile al100%) al medico nella conferma diagnostica di COVID 19;
- **ha scientemente mantenuto un vecchissimo sistema di classificazione e codifica delle malattie, l'ICD-9-CM**, che avrebbe dovuto essere abbandonato da anni per essere sostituito dall'ICD-10,

...segue

come richiamato da diversi riferimenti normativi italiani ed europei e del quale non è neppure stato fatto l'aggiornamento biennale, con ciò favorendo una disomogeneità ed una distorsione dei dati.

- **Ha completamente ignorato le disposizioni di cui al Decreto Legislativo n. 81/2008 , in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro**, che richiama più volte, in merito ai vaccini, i requisiti di efficacia, immediata disponibilità, non somministrazione ai soggetti immuni;
- **ha sostituito all'efficacia del vaccino la sperimentalità dello stesso ed ancor di più ne ha obbligato la somministrazione anche a soggetti già immuni** - con il Decreto Legge n. 44/2021, convertito in legge 28 maggio 2021 n. 76, concernente l'obbligo vaccinale per gli operatori sanitari - in totale violazione del su citato Decreto Legislativo n. 81/2008;
- **ha violato le disposizioni di cui al Decreto Ministero della salute del 7 settembre 2017 ed, in Europa, al Regolamento n.726/2004,**

...segue

in ordine al c.d. uso compassionevole di farmaci/vaccini sperimentali, consentito per “gruppo di pazienti” con malattia cronica o gravemente invalidante;

- **ha disposto - nonostante l'appartenenza di SARS COV 2 al gruppo di rischio biologico 3 non possa consentirlo tecnicamente - la vaccinazione obbligatoria**, e per giunta di massa (in base alla Road Map europea), sfruttando l'uso compassionevole, tramite utilizzo di farmaci/vaccini sperimentali OGM, previsto nel caso in cui non siano disponibili terapie efficaci. Il gruppo di rischio biologico 3, al contrario, contempla per sua definizione la disponibilità di cure appropriate ;
- **la Road Map europea è stata preparata nel 2018, prevedendo già nel 2019 contratti di appalto congiunto (pubblico /privato) per acquisti e fornitura di vaccini in previsione di una pandemia e conseguente passaporto vaccinale entro il 2022.**

Conclusioni

Concludendo, in estrema sintesi, sono venuti meno, da parte di WHO, UE e Italia, ciascuno nel proprio ambito di competenza:

- **coordinamento, vigilanza e controllo, in ordine a:**
 1. **classificazione delle malattie e codifica delle stesse, al fine di ottenere omogeneità dei dati, all'interno di ogni Stato e complessivamente tra tutti i Paesi membri, necessaria per ottenere un corretto studio epidemiologico;**
 2. **qualità, sicurezza ed efficacia del ciclo produttivo dei farmaci;**
 3. **qualità, sicurezza ed efficacia del ciclo produttivo dei vaccini;**
 4. **aggiornamento ed attuazione del piano pandemico (Italia, in particolare).**

...segue

- Al contrario, da parte di WHO e della UE sono stati adottati tutti quei provvedimenti che hanno consentito ai produttori di vaccini sperimentali OGM di immetterli in commercio senza controlli di qualità, sicurezza ed efficacia.
- L'Italia, a sua volta, con il distorto ciclo di cura, c.d. anticiclo di cura, e il distorto sistema di codifica delle malattie/diagnosi nel sistema di classificazione delle malattie, ICD-9-CM, tuttora in uso anche se obsoleto, nonché con l'instaurazione del primo lock-down, è stata la prima nazione a creare morti e a diffondere il panico da "virus"!!
- WHO, UE e Italia hanno posto in essere scientemente un sistema normativo sanitario che, lentamente e inesorabilmente, ha completamente stravolto quello

....segue

- preesistente, attraverso la distorsione e la violazione delle norme sulla governance in tale materia.
- Già da 15 anni a questa parte, WHO, la letteratura scientifica internazionale e Bill Gates avevano pronosticato pandemie da virus sconosciuti, che avrebbero fatto deflagrare i sistemi sanitari ed economici dei singoli Paesi.
- L'emergenza pandemica ha costituito il pretesto per togliere sovranità agli Stati sovvertendo le regole, per cui gli stessi Stati e Big Pharma si associano contro i cittadini, privandoli di libertà, salute e diritti!
- La scientifica volontà di costruire un'epidemiologia di morte per mezzo di cure sbagliate, ha avuto il fine di obbligare i cittadini a vaccinarsi come fossero malati terminali per i quali si ricorre alla somministrazione di vaccini – utilizzando l'uso compassionevole -, che la stessa UE ha fatto sì, con l'appoggio incondizionato dell'Italia, che fossero pericolosi per la salute!!!