



ERSETZUNGSANTRAG  
ZUM ERSETZUNGSANTRAG  
BESCHLUSSANTRAG

Nr. 407/26

EMENDAMENTO SOSTITUTIVO  
DELL'EMENDAMENTO SOSTITUTIVO  
MOZIONE

N. 407/26

**Pharmakovigilanz - eine Grundvoraussetzung für die Arzneimittelsicherheit - für Impfstoffe de facto inexistent. Besonderer Handlungsbedarf bei den sog. Covid-19-"Impfstoffen" und generell bei den sog. "Impfstoffen" auf mod-RNA gegeben**

Im **US-Senat** wurde am **29. April 2026** von Senator Ron Johnson **Bericht der Mehrheit in der Ständigen Untersuchungskommission** vorgestellt, aus dem anhand von **offen gelegter FDA (Food & Drug Administration) interner E-mailkorrespondenz** hervorgeht, dass nach **Ausrollen der sog. Covid-19-„Impfung“** sofort massive, auch tödliche Nebenwirkungen (auch Kinder sind betroffen) im **US-Arzneimittelnebenwirkungssystem VEARS** gemeldet wurden, doch diese Meldungen und Daten vorsätzlich systematisch verborgen wurden:

Hier der Bericht in englischer Sprache:

<https://www.ronjohnson.senate.gov/services/files/4DF802C8-DE9B-46C7-B470-37DD85569A76>

Hier der Bericht in einer maschinellen Übersetzung in die deutsche Sprache:

[https://drive.google.com/file/d/1A80Ot--SCLkgyvuFCVAqx1mHYcq7Nh\\_/view?usp=driveck](https://drive.google.com/file/d/1A80Ot--SCLkgyvuFCVAqx1mHYcq7Nh_/view?usp=driveck)

**Außerdem wurde vor wenigen Tagen die rechte Hand von Antony Fauci in den USA wegen der Vertuschung des Ursprungs des SARS-CoV-2-Virus (ein offensichtliches Produkt der sog. Gain-of-Funktion-Forschung) verhaftet:**

<https://www.justice.gov/opa/pr/former-senior-iaid-official-indicted-concealing-federal-records-during-covid-19-pandemic-0>

**Farmacovigilanza: un presupposto fondamentale per la sicurezza dei medicinali, di fatto inesistente per i vaccini. Particolare necessità di un intervento per i cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 e, in generale, per i cosiddetti "vaccini" a RNA modificato**

Il **29 aprile 2026**, al **Senato degli Stati Uniti**, il Senatore Ron Johnson ha presentato la **relazione della maggioranza della commissione d'inchiesta permanente**, dalla quale risulta sulla base di corrispondenza email interna al FDA (**Food & Drug Administration**) che subito dopo l'inizio della cosiddetta "vaccinazione" contro il Covid-19 sono stati segnalati gravissimi eventi avversi, anche letali (colpiti anche bambini), tramite il sistema statunitense di segnalazione degli eventi avversi di medicinali **VEARS**. Tuttavia queste segnalazioni e questi dati sono stati dolosamente e sistematicamente occultati:

Ecco il rapporto in lingua inglese:

<https://www.ronjohnson.senate.gov/services/files/4DF802C8-DE9B-46C7-B470-37DD85569A76>

E qui il rapporto tradotto con software di traduzione in italiano:

<https://drive.google.com/file/d/1OoUYB-BLFJwWQryZ6MmyLa7Gy2H4ZA8FQ/view>

**Inoltre, pochi giorni fa è stato arrestato negli USA il braccio destro di Fauci per occultamento dei dati relativi all'origine del SARS-CoV-2 (un evidente prodotto della vietata ricerca sulla cosiddetta gain of function):**

<https://www.justice.gov/opa/pr/former-senior-iaid-official-indicted-concealing-federal-records-during-covid-19-pandemic-0>

<https://www.science.org/content/article/guns-and-bulletproof-vests-how-federal-agents-arrested-fauci-aide>

**Die selbe Vertuschung gravierender Nebenwirkungen passiert in Europa** (zuständige Behörde ist die EMA – Europäische Arzneimittelagentur) **und den allermeisten europäischen Mitgliedsländern**, wie Italien (zuständige Behörde ist die AIFA – Italienische Arzneimittelbehörde) und Deutschland (PEI – Paul Ehrlich Institut), **mit leider kräftiger Unterstützung einer freilich nicht mehr den Verfassungsprinzipien folgenden Rechtsprechung.**

Jüngstes Beispiel aus Deutschland, welches - aufgrund des Umstandes, dass das Paul Ehrlich Institut (PEI) für die Prüfung des auch in Italien am meisten und noch aktuell (mit expliziter Empfehlung für Schwangere) eingesetzten sog. Covid-19-„Impfstoff“ Comirnaty von Pfizer/BioNTech als Behörde des Sitzlandes des Produzenten (BioNTech mit Sitz An der Goldgrube in Mainz) zuständig ist – besondere Aussagekraft für die (...man kann es nicht anders bezeichnen) kriminelle Unterstützung durch die Gerichte in den allermeisten europäischen Ländern der totalen Intransparenz zu den sog. Covid-19-„Impfungen“ hat.

Der Investigativ-Journalist Bastian Barucker (hat gemeinsam mit Prof.Dr. Stefan Homburg – der bereits im Südtiroler Corona-Untersuchungsausschuss angehört wurde – und einer weiteren Journalistin die geleakten RKI-Protokolle offengelegt) berichtet darüber hier:

<https://www.barucker.press/p/pei-safevac-gericht>

**In Italien hat geleakte AIFA-interne Emailkorrespondenz** - über die im nationalen Fernsehen in der Sendung „Fuori dal Coro“ (Mario Giordano) auf Rete 4 (Mediaset) und in der Tageszeitung „LaVerità“ über Monate hinweg 2023 berichtet wurde - **offengelegt, wie die Verantwortlichen der italienischen Arzneimittelbehörde AIFA und des Gesundheitsministeriums absichtlich die sofort nach Ausrollen der Covid-19-„Impfstoffkampagne“ sichtbare Unwirksamkeit und Gefährlichkeit (inklusive Todesfälle) der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ auf kriminelle Art und Weise vertuscht haben, um „die Impfkampagne nicht zu gefährden“.**

Siehe einige Beispiele der Berichterstattung hier:

<https://www.science.org/content/article/guns-and-bulletproof-vests-how-federal-agents-arrested-fauci-aide>

**Lo stesso occultamento intenzionale degli eventi avversi sta accadendo in Europa** (autorità competente: EMA – Agenzia europea per i medicinali) **e nella stragrande maggioranza degli Stati membri**, come l'Italia (autorità competente: AIFA – Agenzia italiana del farmaco) e la Germania (PEI – Paul Ehrlich Institut), **con il purtroppo forte sostegno da parte di una giurisprudenza che, di certo, non segue più i principi costituzionali.**

Un esempio recente proveniente dalla Germania, che – dato che l'Istituto Paul Ehrlich (PEI) è competente per il controllo del cosiddetto «vaccino» contro il Covid-19 Comirnaty di Pfizer/BioNTech (ad oggi il più usato in Italia con esplicita raccomandazione alle donne incinte), in quanto autorità del paese in cui ha sede il produttore (BioNTech con sede a Mainz. An der Goldgrube, in italiano “Miniera d'Oro”) – è particolarmente significativo del sostegno criminale (... non è possibile definirlo diversamente), da parte delle Corti di Giustizia nella stragrande parte dei paesi europei, della totale opacità riguardo ai cosiddetti "vaccini" Covid-19.

Il giornalista investigativo Bastian Barucker (che insieme al Prof.Dr. Stefan Homburg – già audito dalla Commissione d'inchiesta sulle misure Covid della Provincia Autonoma di Bolzano – e ad un'altra giornalista ha reso pubblici i verbali trapelati dell'RKI) ne parla qui:

<https://www.barucker.press/p/pei-safevac-gericht>

**In Italia, la trapelata corrispondenza interna dell'AIFA** - di cui si è parlato per mesi nel 2023 in televisione nel programma “Fuori dal Coro” (Mario Giordano) su Rete 4 (Mediaset) e sul quotidiano “LaVerità” - **ha rivelato come i responsabili dell'AIFA e del Ministero della Salute, allo scopo di “non uccidere il vaccino”** (cioè per non compromettere la campagna vaccinale), **abbiano intenzionalmente insabbiato in modo criminale l'inefficacia e la pericolosità (compresi decessi) dei cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19, che erano evidenti subito dopo l'avvio della campagna “vaccinale”.**

Vedi alcuni esempi della copertura giornalistica qui:

[https://drive.google.com/file/d/1CE1NDe87MhcUc-W\\_Z8JR9f5hrquB4I-y/view](https://drive.google.com/file/d/1CE1NDe87MhcUc-W_Z8JR9f5hrquB4I-y/view)  
<https://drive.google.com/file/d/1gUz3ic-TUPO8qL4MhXOSixPoaC1IxHvvt/view?usp=drivesdk>

Da die Regierung Meloni mit ihrem „Gesundheits“-Minister Orazio Schillaci das System der absoluten Intransparenz u.a. zu den sog. Covid-19-„Impfstoffen“ weiterführt, und die Justiz (mit wenigen Ausnahmen) in Italien diese kriminelle Intransparenz unterstützt, sind die Bürger (auch die Südtiroler) weiterhin mit den untragbaren Konsequenzen dieser absichtlichen konzertierten Unterlassung einer für die Arzneimittelsicherheit unabdingbaren Pharmakovigilanz konfrontiert.

Die vom Corona-Untersuchungsausschuss des Südtiroler Landtages angehörten wissenschaftlichen Experten

- **Univ.Prof.Dr.med. Mariano Bizzarri** (ordentlicher Professor für klinische Pathologie, experimentelle Medizin und Weltraummedizin, Universität La Sapienza, Rom)  
[https://drive.google.com/file/d/1LZc2twX1Kqlo6wbBblltiFS-\\_J-ww2ih/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1LZc2twX1Kqlo6wbBblltiFS-_J-ww2ih/view?usp=drivesdk)
- **Univ.Prof.Dr.med. Marco Cosentino** (ordentlicher Professor für medizinische Pharmakologie an der Universität Insubria, Varese)
- **Dott. Maurizio Federico**, Forschungsleiter des nationalen Instituts für Globale Gesundheit am Istituto Superiore di Sanità (Oberstes Beratungsorgan der italienischen Regierung im Bereich Gesundheit)

haben allesamt die **fehlende Pharmakovigilanz speziell in Italien für die sog. Covid-19-„Impfstoffe“**, sowie die sich daraus ergebenden **schwerwiegenden Folgen kritisiert**.

Sie waren sehr deutlich darin aufzuzeigen, dass sich dieser **unhaltbare Zustand auch unter der Regierung Meloni nicht geändert** hat.

Die Antwort von **Gesundheitslandesrat Hubert Messner**, auf die Anfrage der diesen Beschlussantrag einbringenden Landtagsabgeordneten zur Pharmakovigilanz betreffend die sog. Covid-19-„Impfstoffe“, hat das **Fehlen der für die Arzneimittelsicherheit notwendigen Pharmakovigilanz bestätigt**.

[https://drive.google.com/file/d/1CE1NDe87MhcUc-W\\_Z8JR9f5hrquB4I-y/view](https://drive.google.com/file/d/1CE1NDe87MhcUc-W_Z8JR9f5hrquB4I-y/view)  
<https://drive.google.com/file/d/1gUz3ic-TUPO8qL4MhXOSixPoaC1IxHvvt/view?usp=drivesdk>

Poiché il governo Meloni, con il suo Ministro della “Salute” Orazio Schillaci, porta avanti il sistema di assoluta opacità, tra l’altro sui cosiddetti “vaccini” anti-Covid-19, e la magistratura (con poche eccezioni) in Italia sostiene questa opacità criminale, i cittadini (compresi gli altoatesini/sudtirolesi) continuano a trovarsi di fronte alle conseguenze intollerabili di questa omissione (intenzionale e concertata) di una farmacovigilanza invece indispensabile per la sicurezza dei medicinali.

**Gli esperti scientifici auditi** dalla Commissione d’inchiesta sulle misure Covid del Consiglio della Provincia Autonoma di Bolzano:

- **Prof. Dott.med. Mariano Bizzarri** (Professore ordinario di Patologia clinica, Medicina sperimentale e Medicina spaziale, Università La Sapienza, Roma)  
[https://drive.google.com/file/d/1LZc2twX1Kqlo6wbBblltiFS-\\_J-ww2ih/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1LZc2twX1Kqlo6wbBblltiFS-_J-ww2ih/view?usp=drivesdk)
- **Prof. Dott.med. Marco Cosentino, Ph.D.** (Professore ordinario di Farmacologia medica presso l’Università dell’Insubria, Varese)
- **Dott. Maurizio Federico**, direttore di ricerca del Centro Nazionale di Salute Globale presso l’Istituto Superiore di Sanità

**hanno tutti criticato la mancanza di farmacovigilanza, in particolare in Italia, per i cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19, nonché le gravi conseguenze che ne derivano.**

Sono stati molto chiari nel sottolineare che questa **situazione insostenibile non è cambiata nemmeno sotto il governo Meloni**.

La risposta **dell’Assessore alla Salute Hubert Messner** all’interrogazione di attualità in tema farmacovigilanza relativa ai cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19, presentata in Consiglio Provinciale dalla presentatrice di questa mozione, ha **confermato la mancanza della farmacovigilanza necessaria per la sicurezza dei medicinali**.

Siehe hier die Videoaufzeichnung der Anfrage sowie der Antwort des Landesrates:

<https://odysee.com/@renateholzeisen:e/RA-DDr.-Renate-Holzeisen-%E2%80%93-S%C3%BCdtiroler-Landtag-14.04.2026:9>

**Univ.Prof.Dr.med. Marco Cosentino** hat im Rahmen seiner **Anhörung durch die parlamentarische Untersuchungskommission zu den sog. Covid-Maßnahmen** erklärt, dass

- die sog. **Covid-19-„Impfstoffe“ de facto Gentherapeutika** sind,
- **zu zeitlich und mengenmäßig unbegrenzter Produktion des toxischen und zelltötenden Spikeproteins in jeder Körperzelle der damit „behandelten“ Person,**
- sowie zu einer **langen Palette an schweren z.T. bereits amtlich bestätigten Nebenwirkungen (wie z.B. die Herzmuskelentzündung)** führen können.

Hier die entsprechenden Videoaufzeichnungen:

<https://youtu.be/pR7w6na6LJc?is=EFOXHEio6XOn7s4w>

<https://youtu.be/8x-1oS9JyC4?is=YO-KOWHWrc9BGRXOF>

Landesrat Hubert Messner hat in seiner Antwort auf die Anfrage zur Pharmakovigilanz betreffend die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ u.a. gemeint, es gäbe derzeit wissenschaftlich keinen eindeutigen Nachweis eines Kausalzusammenhanges zwischen den in der Anfrage genannten Krankheiten (neurologische Krankheiten, tumorale Krankheiten, Autoimmunkrankheiten).

Das exakte Gegenteil ist der Fall.

**So ist, beispielsweise, der Kausalzusammenhang zwischen den sog, Covid-19-„Impfstoffen“ und schweren neurologischen Schäden, wie z.B. der transversalen Myelitis, der ALS (Amyotrophe Lateralsklerose) u.a. nicht nur in wissenschaftlichen peer-reviewed Studien nachgewiesen,**

siehe hier bspw. eine in PubMed veröffentlichte Fallstudie betreffend die akute Autoimmunerkrankung Gullain Barre kurze Zeit nach der modRNA-„Impfung“ mit Spikevax von Moderna:

<https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC8405530/>

und hier eine Fallstudie zu ALS nach einer sog. Covid-19-„Impfung“:

Qui la registrazione video dell'interrogazione e della risposta dell'Assessore:

<https://odysee.com/@renateholzeisen:e/RA-DDr.-Renate-Holzeisen-%E2%80%93-S%C3%BCdtiroler-Landtag-14.04.2026:9>

**Il Prof.Dott.med. Marco Cosentino** ha dichiarato nel corso della sua **audizione in Commissione d'inchiesta parlamentare sulle cosiddette misure anti-Covid** che

- i cosiddetti **"vaccini" contro il Covid-19** sono **di fatto terapie geniche,**
- possono provocare **la produzione illimitata nel tempo e in termini di quantità della proteina spike, tossica e citotossica, in ogni cellula del corpo della persona così "trattata",**
- nonché una **lunga serie di gravi eventi avversi, in parte già confermati ufficialmente (come ad esempio la miocardite).**

Ecco le relative registrazioni video:

<https://youtu.be/pR7w6na6LJc?is=EFOXHEio6XOn7s4w>

<https://youtu.be/8x-1oS9JyC4?is=YO-KOWHWrc9BGRXOF>

L'Assessore Hubert Messner, nella sua risposta all'interrogazione sulla farmacovigilanza relativa ai cosiddetti "vaccini" Covid-19, ha affermato, tra l'altro, che attualmente non ci sarebbero prove scientifiche inequivocabili di un nesso causale tra le malattie citate nell'interrogazione (malattie neurologiche, tumori, malattie autoimmuni).

È vero esattamente il contrario.

**Ad esempio, il nesso causale tra i cosiddetti "vaccini" anti-Covid-19 e gravi danni neurologici, quali p.e. la mielite trasversa, la SLA (sclerosi laterale amiotrofica) e altre, non solo è stato dimostrato in studi scientifici sottoposti a revisione paritaria,**

vedi ad esempio qui un caso clinico pubblicato su PubMed riguardante la malattia autoimmune acuta di Guillain-Barré insorta poco dopo la "vaccinazione" con Spikevax di Moderna:

<https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC8405530/>

e qui lo studio su un caso clinico di SLA dopo una cosiddetta "vaccinazione" contro il Covid-19:

<https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC10035647/>

und hier eine unlängst von italienischen Wissenschaftlern (u.a. Prof. Paolo Bellavite – ehemals Professor für allgemeine Pathologie an der Universität Verona) in PubMed veröffentlichte Studie zu den von den sog. Covid-19-„Impfstoffen“ hervorgerufenen Autoimmunerkrankungen:

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/42042830/>

**sondern in Italien auch von den rechtsmedizinischen Kommissionen der Sanitätsbetriebe (in Südtirol/Trentino) bzw. der INPS, zum Zwecke der Entschädigung laut Gesetz 210/1992, in vielen Fällen festgestellt worden.**

So bspw. im Oktober 2022 auch im Fall eines in Bozen tätigen Trentiner Arztes, der nach der Covid-19-„Impfung“ mit Comirnaty von Pfizer/BioNTech eine **transversale Myelitis** erlitten und von der **rechtsmedizinischen Kommission des Sanitätsbetriebes von Trient** eine monatliche Entschädigung zugesprochen bekommen hat, die freilich seine lebenslange durch die Comirnaty-„Injektion“ hervorgerufene schwere Behinderung nicht wettmachen kann.

Die entsprechende Dokumentation liegt der diesen Antrag einbringenden Abgeordneten vor.

**All diese italienweit von den rechtsmedizinischen Kommissionen anerkannten schweren Nebenwirkungen der sog. COVID-19-„Impfungen“ werden aber bewusst totgeschwiegen.**

Neben den von den rechtsmedizinischen Kommissionen der INPS bzw. der Sanitätsbetriebe anerkannten Fälle, gibt es die in Italien gerichtlich anerkannten Fälle.

Siehe z.B. das Urteil des Landesgericht Asti vom 26. September 2025, mit dem einer Frau, die seit der „Impfung“ mit Comirnaty von Pfizer/BioNTech an MFS (Miller Fisher Syndrom), einer seltenen akuten Autoimmunerkrankung des peripheren Nervensystems (eine Variante des Guillain-Barré-Syndroms (GBS)) erkrankt ist, die vom Staat (sprich dem Steuerzahler) zu bezahlende Entschädigung laut Gesetz 210/1992 zugesprochen wurde.

<https://drive.google.com/file/d/1Hcx-PLZv9xe71JdQI->

[1VXW\\_GS6P3nZg5c/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1VXW_GS6P3nZg5c/view?usp=drivesdk)

<https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC10035647/>

e qui un recente studio pubblicato su PubMed da scienziati italiani (tra cui il Prof. Paolo Bellavite – ex professore di patologia generale all’Università di Verona) sulle malattie autoimmuni causate dai cosiddetti vaccini contro il Covid-19:

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/42042830/>

**ma in Italia in molti casi anche dalle commissioni medico-legali delle aziende sanitarie (in Alto Adige-Sudtirolo/Trentino) e dall’INPS, ai fini dell’indennizzo ai sensi della legge 210/1992.**

Come, ad esempio, nell’ottobre 2022 nel caso di un medico trentino, che lavora a Bolzano, e che dopo la “vaccinazione” anti-Covid-19 con Comirnaty di Pfizer/BioNTech ha sofferto di **mielite trasversa** e, dunque, ha ottenuto dalla **commissione medico-legale dell’Azienda sanitaria di Trento** un indennizzo mensile, che tuttavia non può lontanamente compensare la disabilità a vita causata dall’iniezione Comirnaty.

La rispettiva documentazione è in possesso della presentatrice di questa mozione.

**Su tutti questi gravi eventi avversi dei cosiddetti "vaccini" COVID-19, riconosciuti a livello nazionale dalle commissioni medico-legali, è calata una sorta di Omertà.**

Oltre ai casi riconosciuti dalle commissioni medico-legali dell’INPS o delle aziende sanitarie, esistono i casi riconosciuti in sede giudiziaria in Italia.

Vedi ad esempio la sentenza del Tribunale di Asti del 26 settembre 2025, con cui è stata riconosciuto ai sensi della legge 210/1992 a una donna affetta da MFS (sindrome di *Miller Fisher*), una rara malattia autoimmune acuta del sistema nervoso periferico (una variante della sindrome di Guillain-Barré (GBS)), l’indennizzo a carico dello Stato (cioè del contribuente):

<https://drive.google.com/file/d/1PCbal->

[RYI86WH7SqcC5y0RanI8XPncKI0/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1PCbal-RYI86WH7SqcC5y0RanI8XPncKI0/view?usp=drivesdk)

Die vom Staat per Gesetz geschuldete Entschädigung für einen „Impfschaden“ ist im Vergleich zu einem von den Verantwortlichen dieses Verbrechens (Anwendung von gentechnischen experimentellen Substanzen auf die getäuschte Bevölkerung) zu bezahlenden Schadenersatzes freilich gering.

**Bis dato wurden die Verantwortlichen für die weitestgehende Anwendung (auch mit direkter und indirekter „Impf“-pflicht) auf die Bürger von experimentellen gentechnischen Substanzen von der sog. Justiz systematisch geschützt.**

Siehe hier das unlängst ergangene skandalöse Dekret der Richterin für die strafrechtlichen Vorerhebungen am Landesgericht Rom, mit dem die - von den Hinterbliebenen von Todesopfer der Covid-19-„Impfkampagne“ (darunter ein 24-jähriger kerngesunder junger sportlicher Universitätsstudent, der 10 Tage nach der ersten „Impfung“ mit Comirnaty von Pfizer/BioNTech plötzlich verstarb) - gegen den damaligen AIFA-Direktor Nicola Magrini eingereichten Strafanzeigen, archiviert wurden.

**Die Richterin hat zwar – aufgrund der von uns Anwälten eingebrachten erdrückenden Beweise des experimentellen Charakters der sog. Covid-19-Impfstoffe, diesen experimentellen Charakter der „cura“ (sprich „Therapie“ nicht Impfung!) ausdrücklich bestätigt, aber dann die grundlegendsten rechtsstaatlichen Prinzipien - die nach dem Holocaust-Horror in einer vermeintlich zivilisierten Welt festgelegt wurden – bei Seite schiebend, erklärt, dass experimentelle Substanzen in einer von Politikern (auf der Basis von PCR-Test-Fällen und nachweislicher Nicht- bzw. Fehlbehandlung in Italien) ausgerufenen Pandemie auch auf Kinder und Schwangere zur Anwendung kommen dürften!**

Siehe diesen an Gefährlichkeit kaum zu übertreffenden richterlichen Spruch hier:

[https://drive.google.com/file/d/1mSiW4IX\\_qJbAO5me5f8ncQ4X5RobS2F0/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1mSiW4IX_qJbAO5me5f8ncQ4X5RobS2F0/view?usp=drivesdk)

Die Richterin beruft sich dabei – wahrscheinlich ohne es jemals gelesen zu haben – auf das Urteil aus dem Jahr 2022 des Verfassungsgerichts, das – aufgrund der für die Republik Italien tragischen Weigerung auch des Verfassungsgerichts die materielle Wahrheit festzustellen, anstatt sich allein

L'indennizzo dovuto per legge dallo Stato per un "danno da vaccino" è esiguo rispetto al risarcimento danni che dovrebbero pagare i responsabili di questo crimine (applicazione a una popolazione ingannata di sostanze sperimentali a base di tecnologia genetica).

Ad oggi, i responsabili della applicazione sulla maggioranza dei cittadini (anche a mezzo di obbligo "vaccinale" diretto e indiretto) di sostanze sperimentali basate su ingegneria genetica, sono stati sistematicamente protetti dalla cosiddetta giustizia.

Vedi qui il recente e scandaloso decreto della GIP presso il Tribunale di Roma, con cui sono state archiviate le denunce penali presentate dai parenti di morti (tra cui uno studente sano, sportivo di 24 anni di Trento, morto improvvisamente 10 giorni dopo la prima dose di Comirnaty di Pfizer/BioNTech) contro l'allora direttore dell'AIFA Nicola Magrini.

**La giudice, pur avendo espressamente confermato – sulla base delle prove schiacciante presentate da noi avvocati circa il carattere sperimentale dei cosiddetti vaccini Covid-19 – tale carattere sperimentale della “cura” (non “vaccinazione”!), ha accantonato i principi fondamentali dello Stato di Diritto – stabiliti dopo l'orrore dell'Olocausto in un mondo apparentemente civilizzato – ed ha dichiarato che sostanze sperimentali, in una pandemia proclamata dai politici (sulla base di casi individuati tramite fasulli test PCR e di comprovata mancata o errata cura dei malati in Italia), potrebbero essere somministrate anche a bambini e donne incinte!**

Vedi questa decisione giudiziaria, difficilmente superabile in termini di pericolosità, qui:

[https://drive.google.com/file/d/1mSiW4IX\\_qJbAO5me5f8ncQ4X5RobS2F0/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1mSiW4IX_qJbAO5me5f8ncQ4X5RobS2F0/view?usp=drivesdk)

La giudice fa riferimento – probabilmente senza averla mai letta – alla sentenza della Corte costituzionale del 2022, che – a causa del rifiuto tragico per la Repubblica Italiana (anche da parte della Corte costituzionale) di accertare la verità materiale, invece di basarsi esclusivamente sulla

auf die Desinformation durch die Regierungsbehörden zu berufen – wiederholt die experimentelle Natur der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ ausgeschlossen hatte und die Covid-19-„Impfpflicht“ als rechtens erklärt hat:

[https://drive.google.com/file/d/1RtNWRzLt0bXEZ-NopYiHIOTpLXI\\_PLcyG/view](https://drive.google.com/file/d/1RtNWRzLt0bXEZ-NopYiHIOTpLXI_PLcyG/view)

Die skandalöse und höchst gefährliche Entscheidung der Richterin wurde aus wissenschaftlicher und medizinethischer Sicht von Univ.Prof.Dr.med. Mariano Bizzarri öffentlich in einer nationalen Sendung kommentiert, nachdem die diesen Beschlussantrag einbringende Abgeordnete kurz über die skandalöse Archivierung dort berichtet hat:

<https://www.radioradio.it/2026/04/bizzarri-sentenza-archiviazione-covid/>

Es sei daran erinnert, dass der dem Obersten Richteramt vorsitzende Staatspräsident - der einer wegen der Begünstigung von Prostitution verurteilten Nicole Minetti (deren Lebensgefährtin engen Kontakt zu Jeffrey Epstein pflegte) eine offenkundig verfassungswidrige Begnadigung erteilt hat, den italienischen Bürgern erklärt hat, dass die Berufung auf die Grund- und Freiheitsrechte im Zusammenhang mit der sog. „Covid-19-„Impfung“ unzulässig sei: **„Non si invochi la libertà per sottrarsi alla „vaccinazione“**“, Originalton Sergio Mattarella, und der an der verfassungswidrigen Begnadigung von Nicole Minetti beteiligte Justizminister Carlo Nordio die **psychiatrische Testung der Covid-19-„Impfgegner“ empfohlen** hat.

**Und das übrige an Vertuschung, und damit weiterer Gesundheitsgefährdung der Bürger, erledigen leider die meisten Richter und Staatsanwälte mit systematischer Unterlassung (wenige Ausnahmen bestätigen die Regel) der Ermittlung der „materiellen Wahrheit“.**

**Das hat leider System: in Italien, in Deutschland und in den allermeisten anderen EU-Mitgliedsstaaten.**

Und das Verbrechen geht weiter: siehe die ausdrückliche Empfehlung dieser experimentellen Substanzen für Schwangere auch unter der Regierung Meloni.

Die **Pharmakovigilanz (Arzneimittelüberwachung)** umfasst alle Maßnahmen zur Erkennung, Bewertung, zum Verständnis und zur Vorbeugung von Nebenwirkungen sowie

desinformation diffusa dalle autorità governative – aveva ripetutamente escluso la natura sperimentale dei cosiddetti «vaccini» contro il Covid-19 e dichiarato legittimo l'obbligo vaccinale“ contro il Covid-19:

[https://drive.google.com/file/d/1RtNWRzLt0bXEZ-NopYiHIOTpLXI\\_PLcyG/view](https://drive.google.com/file/d/1RtNWRzLt0bXEZ-NopYiHIOTpLXI_PLcyG/view)

La decisione scandalosa ed estremamente pericolosa della giudice è stata commentata pubblicamente dal Prof.Dott.med. Mariano Bizzarri, in una trasmissione nazionale, dal punto di vista scientifico e medico-etico, dopo che la presentatrice di questa mozione ha brevemente riferito in merito alla scandalosa archiviazione del caso:

<https://www.radioradio.it/2026/04/bizzarri-sentenza-archiviazione-covid/>

Va ricordato che il Presidente della Repubblica, che presiede il Consiglio Superiore della Magistratura e che ha concesso una *ictu oculi* incostituzionale Grazia a Nicole Minetti (il cui compagno intratteneva stretti rapporti con Jeffrey Epstein) - ha dichiarato ai cittadini italiani che l'appellazione ai diritti e alle libertà fondamentali in relazione alla cosiddetta “vaccinazione” anti-Covid-19 sarebbe inammissibile: **«Non si invochi la libertà per sottrarsi alla “vaccinazione”**», parole di Sergio Mattarella, mentre il Ministro della Giustizia Carlo Nordio, coinvolto nella Grazia incostituzionale concessa a Nicole Minetti, ha raccomandato **l'esame psichiatrico degli “oppositori al vaccino”**.

**E il resto dell'insabbiamento - e, dunque, dell'ulteriore messa a rischio della salute dei cittadini - è purtroppo opera della maggior parte dei giudici e PM con sistematica omissione (poche eccezioni confermano la regola) dell'accertamento della “verità materiale”.**

**Purtroppo è una realtà sistemica: in Italia, in Germania e nella stragrande maggioranza degli altri Stati membri dell'UE.**

E il crimine continua: vedi la raccomandazione esplicita di queste sostanze sperimentali per le donne incinte anche sotto il governo Meloni.

La **farmacovigilanza (controllo dei medicinali)** comprende tutte le misure volte all'individuazione, alla valutazione, alla comprensione e alla prevenzione degli effetti collaterali e di altri

**anderen arzneimittelbezogenen Problemen.** Sie ist ein systematischer Prozess, der sowohl in klinischen Studien als auch nach der Zulassung (Marktüberwachung) die Sicherheit von Human- und Tierarzneimitteln gewährleisten sollte.

#### Ziele und Aufgaben der Pharmakovigilanz sind:

- **Risikoerkennung:** Frühzeitiges Erkennen von neuen, seltenen oder bekannten Nebenwirkungen, die sich in Häufigkeit/Schweregrad erhöhen.
- **Nutzen-Risiko-Bewertung:** Kontinuierliche Analyse der Sicherheit, Qualität und Wirksamkeit von Arzneimitteln.
- **Risikomanagement:** Einleitung von Maßnahmen zur Risikominimierung (z.B. Änderung der Fachinformation und der Packungsbeilage).
- **Signalmanagement:** Bearbeitung von Verdachtsfällen (Spontanmeldungen) durch Fachpersonal generell bei Arzneimittel und eine aktive Pharmakovigilanz bei gentherapeutischen Produkten

#### Wichtige Komponenten und Verfahren:

- **Spontanmeldesystem:** Meldung von Verdachtsfällen durch Ärzte, Apotheker und Patienten (in Italien via Meldesystem der AIFA) – **führt zu einer extremen Untererfassung (siehe nachfolgend)**
- **Aktive Pharmakovigilanz für gentherapeutische Produkte** (Advanced Therapy Medicinal Products, ATMPs) ist **aufgrund der neuartigen Wirkmechanismen, der potenziell dauerhaften Wirkung und der spezifischen Risiken (z.B. Immunogenität, Insertionsmutagenese, Genotoxizität, Kanzerogenität) von fundamentaler Bedeutung**
- **PSUR (Periodic Safety Update Report):** Regelmäßige Sicherheitsberichte von Zulassungsinhabern zur Bewertung der Nutzen-Risiko-Bilanz – um die Möglichkeit der Einsichtnahme dieser PSUR zu den sog. Covid-19-„Impfstoffen“ zu erwirken müssen selbst Ärzte der Europäischen Arzneimittelagentur (EMA) mit rechtlichen Schritten drohen und die italienische Arzneimittelbehörde erklärt selbst vor Gericht, dass ihr diese Berichte nicht vorliegen würden
- **Risikomanagementplan (RMP):** Strategien zur Risikominimierung für jedes Arzneimittel
- **EudraVigilance:** Europäische Datenbank zur Verwaltung und Analyse von UAW-Meldungen

**problemi legati ai medicinali.** Si tratta di un processo sistematico che dovrebbe garantire la sicurezza dei medicinali per uso umano e veterinario sia negli studi clinici che dopo l'autorizzazione (sorveglianza post-commercializzazione).

#### Gli obiettivi e i compiti della farmacovigilanza sono:

- **Identificazione dei rischi:** individuazione tempestiva di effetti indesiderati nuovi, rari o noti, la cui frequenza o gravità aumentano.
- **Valutazione del rapporto rischio/beneficio:** analisi continua della sicurezza, della qualità e dell'efficacia dei medicinali.
- **Gestione del rischio:** adozione di misure volte a ridurre al minimo il rischio (ad es. modifica delle informazioni per gli operatori sanitari RCP e del foglietto illustrativo).
- **Gestione dei segnali:** trattamento dei casi sospetti (segnalazioni spontanee) da parte di personale specializzato in generale per i medicinali e una

#### Componenti e procedure importanti:

- **Sistema di segnalazione spontanea:** segnalazione di casi sospetti da parte di medici, farmacisti e pazienti (in Italia tramite il sistema di segnalazione dell'AIFA) – **gravissimo underreporting (vedi sotto)**
- **La farmacovigilanza attiva per i prodotti di terapia genica** (Advanced Therapy Medicinal Products, ATMP) riveste grande **di fondamentale importanza a causa dei nuovi meccanismi d'azione, dell'effetto potenzialmente permanente e dei rischi specifici (ad es. immunogenicità, mutagenesi da inserzione, genotossicità, cancerogenicità)**
- **PSUR (Periodic Safety Update Report):** rapporti periodici sulla sicurezza redatti dai titolari dell'autorizzazione all'immissione in commercio per la valutazione del rapporto rischio-beneficio - per ottenere la possibilità di consultare questi PSUR relativi ai cosiddetti «vaccini» contro il Covid-19, persino i medici devono ricorrere alla minaccia di azioni legali nei confronti dell'EMA, mentre l'AIFA dichiara in tribunale che non dispone di tali rapporti
- **Piano di gestione dei rischi (RMP):** strategie per la minimizzazione dei rischi per ciascun medicinale.
- **EudraVigilance:** banca dati europea per la gestione e l'analisi delle segnalazioni di effetti

(Unerwünschte Arzneimittelwirkungen) – ein niederländischer Informatiker ist aufgrund eines Datenlecks zu einer enormen Anzahl von Daten gekommen, die auf einen ähnlichen, in den USA durch den Untersuchungsbericht des Senats bekannt gewordenen Skandal hinsichtlich der bewussten Nichtbeachtung von Risikosignalen hindeuten (siehe oben).

#### **Akteure:**

- **Zulassungsinhaber:** Sind gesetzlich verpflichtet, ein Pharmakovigilanz-System zu unterhalten und UAW-Daten zu überwachen – **ein Interessenskonflikt ist immanent.**
- **Behörden:** In Italien ist es die AIFA und in der EU die EMA.

#### **Zentrale Probleme und Herausforderungen der Pharmakovigilanz sind u.a.:**

**Begrenzte Daten bei Zulassung:** zum Zeitpunkt der Marktzulassung sind Sicherheitsdaten oft unvollständig, da klinische Studien nur an ausgewählten, kleinen Patientengruppen oder überhaupt nicht durchgeführt werden, was bei Impfstoffen generell der Fall ist und im Falle der sog. Covid-19-„Impfstoffe“, aufgrund deren faktischer Natur eines Gentherapeutischen Arzneimittel, besonders gravierend ist.

Aus den zwischen der Europäischen Kommission und den EU-Mitgliedsstaaten mit den Herstellern der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ geschlossenen Rahmenkaufverträgen (***Advanced Purchase Agreement – APA***), die seit April 2021 auch auf der Internetseite der RAI veröffentlicht sind –

siehe z. B. den zwischen der Europäischen Kommission, der Republik Italien und dem Hersteller des sog. Covid-19-„Impfstoffes“ Comirnaty von Pfizer/BioNTech geschlossenen Vertrag hier <https://drive.google.com/file/d/1nbz-XsyKXtpO5YI4VI0mtLCBwKghXPvK/view?usp=drivesdk>

<https://www.rai.it/programmi/report/amp/news/2021/04/Esclusiva-Report-ecco-i-contratti-segreti-di-Pfizer-e-Modena-per-i-vaccini-anti-Covid-b4edb1a2-3e84-48a4-b1eb-d02a1f7e2b4b.html>

geht aus Punkt I.12 (*Indemnification*) hervor, dass die **EU-Mitgliedstaaten den Hersteller von**

indesiderati dei medicinali (EIM). Un informatico olandese, a seguito di una fuga di dati, è entrato in possesso di un'enorme quantità di informazioni che fanno presumere uno scandalo simile a quello emerso negli Stati Uniti dal rapporto d'inchiesta del Senato, riguardante la deliberata ignoranza dei segnali di rischio (vedi sopra).

#### **Soggetti coinvolti:**

- **Titolari dell'autorizzazione all'immissione in commercio:** sono tenuti per legge a mantenere un sistema di farmacovigilanza e a monitorare i dati relativi agli effetti indesiderati – **un conflitto d'interessi è insito.**
- **Autorità:** in Italia è l'AIFA e nell'UE è l'EMA.

#### **Tra i principali problemi e sfide della farmacovigilanza figurano:**

**dati limitati al momento dell'autorizzazione:** al momento dell'immissione in commercio, i dati sulla sicurezza sono spesso incompleti, poiché gli studi clinici vengono condotti solo su gruppi di pazienti selezionati e di piccole dimensioni, oppure non vengono condotti affatto, cosa che in genere si verifica nel caso dei vaccini ed è particolarmente grave nel caso dei cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19, data la loro natura effettiva di medicinali paragonabili ai prodotti di terapia genica.

Dai contratti quadro di acquisto (***Advanced Purchase Agreement – APA***) stipulati tra la Commissione europea e gli Stati membri dell'UE con i produttori dei cosiddetti "vaccini" Covid-19, pubblicati dal mese di aprile 2021 anche sul sito web della RAI –

Vedi, p.e. il contratto stipulato tra la Commissione europea, la Repubblica Italiana e il produttore del cosiddetto "vaccino" Covid-19 Comirnaty di Pfizer/BioNTech qui <https://drive.google.com/file/d/1nbz-XsyKXtpO5YI4VI0mtLCBwKghXPvK/view?usp=drivesdk>

<https://www.rai.it/programmi/report/amp/news/2021/04/Esclusiva-Report-ecco-i-contratti-segreti-di-Pfizer-e-Modena-per-i-vaccini-anti-Covid-b4edb1a2-3e84-48a4-b1eb-d02a1f7e2b4b.html>

dal punto I.12 (*Indemnification*) risulta che **gli Stati membri dell'UE** devono esonerare il **produttore**

Schadensersatzansprüchen für Schäden jeglicher Art, die sich aus der Verwendung des „Impfstoffs“ ergeben, freistellen müssen, da, wie aus Anhang I (Anhang I: Impfstoff-Bestellformular) unter Punkt 4 wörtlich hervorgeht:

**„4. Der teilnehmende Mitgliedstaat erkennt an, dass der Impfstoff und die mit dem Impfstoff verbundenen Materialien sowie deren Bestandteile und Materialien aufgrund der Covid-19-Krise rasch entwickelt wurden und auch nach der Lieferung im Rahmen des APA des Impfstoffs an den Mitgliedstaat weiter untersucht werden müssen. Der teilnehmende Mitgliedstaat erkennt ferner an, dass die langfristigen Auswirkungen und die Wirksamkeit des Impfstoffs derzeit nicht bekannt sind und dass es Nebenwirkungen des Impfstoffs geben kann, die derzeit nicht bekannt sind.“**

Da der Hersteller einen (1) Monat (20.11.2020) vor der Markteinführung des „Impfstoffs“ Comirnaty von Pfizer/BioNTech (21.12.2020) im Vertrag ausdrücklich erklärt hat

- dass er die Wirksamkeit und die Folgen (Nebenwirkungen) der Verabreichung des „Impfstoffs“ nicht kennt und dass er aus diesem Grund verlangt, von dem jeweiligen, an der - in der EU-Kommission zentralisierten - Beschaffung (APA *Advanced Purchase Agreement*) teilnehmenden EU-Mitgliedstaat (und somit auch von Italien) für Schadensersatzansprüche aufgrund von durch den sog. „Impfstoff“ verursachten Schäden schadlos gehalten zu werden, und
- dass er die Wirksamkeit und die Folgen in Bezug auf „unerwünschte Ereignisse“ des sog. „Impfstoffs“ nach der Lieferung des sog. „Impfstoffs“ an den jeweiligen an dem APA beteiligten EU-Mitgliedstaat, und somit nach der Verabreichung an die ahnungslosen Bürger, weiter untersuchen müsse.
- haben die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ einen **klaren experimentellen Charakter!**

Die **klinischen Studien zur Wirksamkeit und Sicherheit**, die den Herstellern zunächst im Rahmen der anfänglich nur bedingten Zulassung der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ für die Aufrechterhaltung der Zulassung auferlegt wurden, wurden **kurzerhand wenige Wochen nach Marktzulassung der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ einfach abgebrochen!**

da **richieste di risarcimento per danni di qualsiasi tipo** derivanti dall'uso del «vaccino», poiché, come risulta letteralmente dall'allegato I (*Allegato I: Modulo d'ordine del vaccino*) al punto 4:

**“4. Lo Stato membro partecipante riconosce che il vaccino e i materiali ad esso correlati, nonché i loro componenti e materiali, sono stati sviluppati rapidamente a causa della crisi Covid-19 e continueranno ad essere oggetto di ulteriori studi anche dopo la consegna del vaccino allo Stato membro nell'ambito dell'APA. Lo Stato membro partecipante riconosce inoltre che gli effetti a lungo termine e l'efficacia del vaccino non sono attualmente noti e che potrebbero verificarsi effetti collaterali del vaccino attualmente non noti.”**

Poiché il produttore ha espressamente dichiarato nel contratto, un (1) mese prima (20.11.2020) dell'immissione sul mercato del «vaccino» Comirnaty di Pfizer/BioNTech (21.12.2020)

- di non conoscere l'efficacia e le conseguenze (eventi avversi) della somministrazione del “vaccino” e che per questo motivo richiede di essere manlevato da parte del rispettivo paese membro dell'UE partecipante all'APA *Advanced Purchase Agreement*) (e quindi anche dall'Italia) per le richieste di risarcimento danni causati dal cosiddetto "vaccino", e
- che deve studiare l'efficacia e gli eventi avversi del cosiddetto “vaccino” dopo la consegna del cosiddetto “vaccino” al rispettivo Stato membro dell'UE partecipante all'APA e, quindi, dopo la somministrazione ai cittadini ignari.
- i cosiddetti «vaccini» Covid-19 hanno un **chiaro carattere sperimentale!**

Gli **studi clinici sull'efficacia e la sicurezza**, che erano stati inizialmente imposti ai produttori nell'ambito dell'autorizzazione, inizialmente solo condizionata, dei cosiddetti "vaccini" Covid-19 per il mantenimento dell'autorizzazione, sono stati semplicemente **interrotti poche settimane dopo l'immissione sul mercato dei cosiddetti "vaccini" Covid-19!**

**Streichung der Kontroll-/Placebo-Gruppen aus den klinischen Studien zur Sicherheitsüberprüfung kurz nach Beginn der klinischen Studien:**

Abgesehen davon, dass der Hersteller nur einen (1) Monat vor der Markteinführung von Comirnaty - Pfizer/BioNTech (21.12.2020) erklärte – Analoges gilt für Spikevax (ehemals Moderna) von Moderna - dass er weder die Wirksamkeit noch die Sicherheit des Wirkstoffs garantieren könne, die den italienischen/Südtiroler Bürgern wiederholt ab 27. Dezember 2020 gespritzt wurden, und dass klinische Studien auch nach der Lieferung des Wirkstoffs und somit nach Anwendung auf die Bürger notwendig sind, und dass damit Substanzen auf den Markt gebracht und auf die Bürger angewandt wurden, die zweifellos experimentell waren und sind, wurde der **Nachweis der Wirksamkeit und Sicherheit nicht einmal vor der nachfolgenden Gewährung der unbedingten 5-jährigen Marktzulassung von Comirnaty von Pfizer/BioNTech und Spikevax von Moderna erbracht.**

Tatsächlich hätten die Hersteller Pfizer/BioNTech und Moderna gemäß der ursprünglich nur bedingten Zulassung (da die Ergebnisse klinischer Studien, die die Wirksamkeit und Sicherheit der beiden Substanzen bestätigen, fehlten – und bis heute fehlen!) innerhalb bestimmter Fristen die Ergebnisse klinischer Studien für die Bestätigung der Sicherheit und Wirksamkeit vorlegen müssen.

Siehe unten die Studien, die als Bedingung für die bedingte Zulassung am 21.12.2020 hinsichtlich des Nachweises der Wirksamkeit und Sicherheit (Anhang zum Marktzulassungsdurchführungsbeschluss der Europäischen Kommission vom 21.12.2020) in Bezug auf Comirnaty von Pfizer/BioNTech von der Europäischen Kommission aufgeführt worden sind (Anhang II Punkt E zum Zulassungsbeschluss der Europäischen Kommission von Comirnaty von Pfizer/BioNTech):

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/anx\\_150522\\_de.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/anx_150522_de.pdf)

**Eliminazione dei gruppi di controllo/placebo dagli studi clinici sulla sicurezza poco dopo l'inizio degli studi clinici:**

A parte il fatto che : solo un (1) mese prima del lancio sul mercato di Comirnaty di Pfizer/BioNTech (21/12/2020) – analogo vale per Spikevax di Moderna - il produttore ha dichiarato di non poter garantire né l'efficacia e tantomeno la sicurezza del principio attivo, che è stato ripetutamente iniettato nei cittadini italiani/altoatesini a partire dal 27 dicembre 2020, e che gli studi clinici sono necessari anche dopo la consegna del principio attivo e, quindi, dopo l'applicazione sui cittadini, e che, essendo state immesse sul mercato e iniettate nei cittadini sostanze che erano e sono indubbiamente sperimentali, **la prova dell'efficacia e della sicurezza non è stata fornita nemmeno prima della successiva concessione dell'autorizzazione all'immissione in commercio incondizionata per 5 anni di Comirnaty di Pfizer/BioNTech e Spikevax di Moderna.**

Infatti, secondo l'autorizzazione originariamente solo condizionata (poiché mancavano – e mancano ancora oggi! – i risultati degli studi clinici che confermassero l'efficacia e la sicurezza delle due sostanze), i produttori Pfizer/BioNTech e Moderna avrebbero dovuto presentare entro determinati termini i risultati degli studi clinici a conferma della sicurezza e dell'efficacia.

Vedi qui sotto gli studi che sono stati indicati dalla Commissione Europea nella sua decisione del 21/12/2020 come condizione per l'autorizzazione condizionata all'immissione sul mercato, in merito alla dimostrazione dell'efficacia e della sicurezza (allegato alla decisione di autorizzazione della Commissione Europea del 21/12/2020) relativi a Comirnaty di Pfizer/BioNTech (Allegato II, punto E, alla decisione di autorizzazione della Commissione Europea relativa a Comirnaty di Pfizer/BioNTech): [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/anx\\_150522\\_it.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/anx_150522_it.pdf)

**E. SPEZIFISCHE VERPFLICHTUNG ZUM ABSCHLUSS VON MASSNAHMEN NACH DER ZULASSUNG UNTER „BESONDEREN BEDINGUNGEN“**

Da dies eine Zulassung unter „Besonderen Bedingungen“ ist, und gemäß Artikel 14a(4) der Verordnung (EG) Nr. 726/2004, muss der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen innerhalb des festgelegten Zeitrahmens, folgende Maßnahmen abschließen:

<b>Beschreibung</b>	<b>Fällig am</b>
Um die Charakterisierung des Wirkstoffs und des Endprodukts zu vervollständigen, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Daten bereitstellen.	Juli 2021. Zwischenberichte: 31. März 2021
Um eine gleichbleibende Produktqualität zu gewährleisten, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Informationen zur Verbesserung der Kontrollstrategie bereitstellen, einschließlich der Spezifikationen des Wirkstoffs und des Endprodukts.	Juli 2021. Zwischenberichte: März 2021
Um die Konsistenz des Herstellungsprozesses des Endprodukts zu bestätigen, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Validierungsdaten bereitstellen.	März 2021
Um das Reinheitsprofil zu bestätigen und eine umfassende Qualitätskontrolle sowie eine Konsistenz von Charge zu Charge während des gesamten Lebenszyklus des Endprodukts zu gewährleisten, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Informationen über den Syntheseprozess und die Kontrollstrategie für den Hilfsstoff ALC-0315 bereitstellen.	Juli 2021. Zwischenberichte: Januar 2021, April 2021

<b>Beschreibung</b>	<b>Fällig am</b>
Um das Reinheitsprofil zu bestätigen und eine umfassende Qualitätskontrolle sowie eine Konsistenz von Charge zu Charge während des gesamten Lebenszyklus des Fertigprodukts zu gewährleisten, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Informationen über den Syntheseprozess und die Kontrollstrategie für den Hilfsstoff ALC-0159 bereitstellen.	Juli 2021. Zwischenberichte: Januar 2021, April 2021
Um die Wirksamkeit und Sicherheit von Comirnaty zu bestätigen, sollte der Zulassungsinhaber den endgültigen klinischen Studienbericht für die randomisierte, placebokontrollierte, beobachterblinde Studie C4591001 vorlegen.	Dezember 2023

**E. OBBLIGO SPECIFICO DI COMPLETARE LE ATTIVITÀ POST-AUTORIZZATIVE PER L'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO SUBORDINATA A CONDIZIONI**

La presente autorizzazione all'immissione in commercio è subordinata a condizioni; pertanto ai sensi dell'articolo 14-a(4) del Regolamento 726/2004/CE e successive modifiche, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve completare, entro la tempistica stabilita, le seguenti attività:

<b>Descrizione</b>	<b>Tempistica</b>
Per completare la caratterizzazione del principio attivo e del prodotto finito, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire dati supplementari.	Luglio 2021. Relazioni intermedie: 31 marzo 2021
Per garantire una qualità costante del prodotto, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire informazioni aggiuntive per migliorare la strategia di controllo, tra cui le specifiche del principio attivo e del prodotto finito.	Luglio 2021. Relazioni intermedie: 31 marzo 2021
Per garantire la coerenza del processo di produzione del prodotto finito, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire ulteriori dati di validazione.	Marzo 2021
Per confermare il profilo di purezza, garantire un controllo di qualità approfondito e assicurare l'uniformità tra i vari lotti lungo tutto il ciclo di vita	Luglio 2021. Relazioni

<b>Descrizione</b>	<b>Tempistica</b>
del prodotto finito, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire informazioni aggiuntive sul processo di sintesi e sulla strategia di controllo per l'eccipiente ALC-0315.	intermedie: gennaio 2021, aprile 2021
Per confermare il profilo di purezza, garantire un controllo di qualità approfondito e assicurare l'uniformità tra i vari lotti lungo tutto il ciclo di vita del prodotto finito, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire informazioni aggiuntive sul processo di sintesi e sulla strategia di controllo per l'eccipiente ALC-0159.	Luglio 2021. Relazioni intermedie: gennaio 2021, aprile 2021
Per confermare l'efficacia e la sicurezza di Comirnaty, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve fornire la relazione finale sullo studio clinico relativa allo studio C4591001 randomizzato, controllato verso placebo, in cieco per l'osservatore.	Dicembre 2023

Faktisch war aber von Anfang an vorgesehen, dass der Covid-19-„Impfstoff“ den Mitgliedern der Kontrollgruppe (Placebo-Gruppe) der klinischen Studien angeboten werden sollte, sobald der „Impfstoff“ Comirnaty bzw. Spikevax/Moderna im Wohnortgebiet der Teilnehmer der klinischen Studie verfügbar war.

Di fatto, però, era previsto fin dall'inizio che il cosiddetto “vaccino” contro il Covid-19 avrebbe dovuto essere offerto ai membri del gruppo di controllo (gruppo placebo) degli studi clinici non appena il “vaccino” Comirnaty o Spikevax/Moderna fosse stato disponibile nella zona di residenza dei partecipanti allo studio clinico.

Siehe die entsprechende Mitteilung der WHO in ihrem Bulletin vom 18. Dezember 2020:  
[https://drive.google.com/file/d/1YZ-GfHalKbrP0MyqXb8LgK4k7yW5v\\_OFo/view](https://drive.google.com/file/d/1YZ-GfHalKbrP0MyqXb8LgK4k7yW5v_OFo/view)

**Daher wurde die Kontrollgruppe faktisch innerhalb kürzester Zeit nach Marktzulassung der sog. „Impfstoffe“ aufgelöst, was bedeutet, dass weder für Comirnaty von Pfizer/BioNTech, noch für Spikevax/Moderna (sowie für alle sog. Covid-19-„Impfstoffe“) die Wirksamkeit und Sicherheit jemals nachgewiesen und bestätigt wurden.**

Die EMA, die Europäische Kommission, die WHO und die Verantwortlichen der nationalen Behörden (Gesundheitsministerium, AIFA, Istituto Superiore della Sanità, Consiglio Superiore della Sanità) wussten von Anfang an, dass die sogenannten Covid-19-„Impfstoffe“ auch tödliche Nebenwirkungen verursachen können, und haben die Bürger brutal getäuscht, was den behaupteten, aber nicht vorhandenen Nachweis der Wirksamkeit und Sicherheit dieser experimentellen Substanzen betrifft.

Siehe hier ein Beispiel einer Nachricht aus den Medien, aus der hervorgeht, dass der Hersteller **Pfizer/BioNTech (ebenso wie Moderna)** auch den Mitgliedern der Kontrollgruppe (Placebo) der klinischen Studien kurz nach Beginn der Studien die „Impfung“ mit der Substanz Comirnaty von Pfizer/BioNTech angeboten hat, und entsprechenden **Druck auf die Arzneimittelbehörden für die Auflösung der Kontrollgruppen der ehemals auferlegten klinischen Studien ausübte. De facto um die schwerwiegenden auch tödlichen Nebenwirkungen so lange wie möglich zu vertuschen.**

Freilich haben die Arzneimittelbehörden (FDA und EMA, die im Drehtürkarussell, und aufgrund ihrer *de facto* Finanzierung über die Gebühren der Pharmaindustrie, von der Pharmaindustrie bzw. der von Epstein, Gates und Co. aufgebauten internationalen *gang* gegängelt werden) in unverzeihlicher und unzulässiger Weise mitgespielt:

<https://www.statnews.com/2021/01/01/pfizer-and-biontech-speed-up-timeline-for-offering-covid-19-to-placebo-volunteers/#>:

Vedi il relativo comunicato dell'OMS nel suo bollettino del 18 dicembre 2020:  
[https://drive.google.com/file/d/1YZ-GfHalKbrP0MyqXb8LgK4k7yW5v\\_OFo/view](https://drive.google.com/file/d/1YZ-GfHalKbrP0MyqXb8LgK4k7yW5v_OFo/view)

**Pertanto, il gruppo di controllo è stato di fatto sciolto entro brevissimo tempo dopo l'autorizzazione all'immissione in commercio dei cosiddetti "vaccini", il che significa che né per Comirnaty di Pfizer/BioNTech, né per Spikevax/Moderna (così come per tutti i cosiddetti "vaccini" Covid-19) l'efficacia e la sicurezza sono mai state dimostrate e confermate.**

L'EMA, la Commissione europea, l'OMS e i responsabili delle autorità nazionali (Ministero della Salute, AIFA, Istituto Superiore della Sanità, Consiglio Superiore della Sanità) sapevano fin dall'inizio che i cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 potevano causare anche effetti collaterali letali e hanno brutalmente ingannato i cittadini riguardo alle presunte, ma inesistenti, prove di efficacia e sicurezza di queste sostanze sperimentali.

Ecco un esempio di una notizia dai media, da cui emerge che il produttore **Pfizer/BioNTech (così come Moderna)** ha offerto la "vaccinazione" con la sostanza Comirnaty di Pfizer/BioNTech anche ai membri del gruppo di controllo (placebo) degli studi clinici, poco dopo l'inizio della "vaccinazione" con la sostanza Comirnaty di Pfizer/BioNTech, **esercitando le rispettive pressioni sulle autorità farmaceutiche per lo scioglimento dei gruppi di controllo degli studi clinici precedentemente imposti. Di fatto, per nascondere il più a lungo possibile i gravi effetti collaterali, anche letali.**

Ovvio è, che le autorità farmaceutiche (FDA ed EMA, che nel sistema delle porte girevoli e a causa del loro finanziamento *di fatto* tramite i contributi dell'industria farmaceutica, sono *di fatto* manovrate dall'industria farmaceutica o dalla *gang* internazionale costruita da Epstein, Gates e Co.) hanno collaborato in modo imperdonabile e inammissibile:

<https://www.statnews.com/2021/01/01/pfizer-and-biontech-speed-up-timeline-for-offering-covid-19-to-placebo-volunteers/#>:

[~:text=Pfizer%20and%20BioNTech%20speed%20up,19%20vaccine%20to%20placebo%20volunteers&text=Pfizer%20and%20its%20partner,months%20earlier%20than%20initially%20planned.](#)

**Die WHO hat mit Wissen der Behörden der WHO-Mitgliedsländer (darunter Italien) erklärt, dass es ethisch richtig wäre, den Teilnehmern der Kontroll-/Placebo-Gruppe der klinischen Studien, die Möglichkeit zu geben, sich „impfen“ zu lassen, sobald der sog. „Impfstoff“ in der Region des Teilnehmers verfügbar war, und hat damit grünes Licht für die vorzeitige Beendigung exakt jener Studien gegeben, die zur Bestätigung der Wirksamkeit und Sicherheit der experimentellen Substanzen für Hunderte Millionen Bürger allein in der EU vorgesehen und notwendig gewesen wären!**

**Das war der unglaublich zynische Vorwand dafür, die Weltbevölkerung einem gigantischen gentechnischen bis heute unkontrollierten Experiment, sogar mit „Impf“-Pflicht zu unterwerfen!**

**Außerdem hat die von Epstein, Gates & Co. seit Jahrzehnten gekaperte WHO mit ihrer auf ihrem Bulletin veröffentlichten „Verlautbarung“ vom 29. November 2021 erklärt, dass für sämtliche Covid-19-„Impfstoffe“, die „einfach“ an neue Virusvarianten angepasst seien, keine weiteren speziellen klinischen Studien erforderlich seien.**

**Man hat die zunächst geplanten klinischen Studien einfach vorzeitig abgebrochen und für die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ der neuen Virusvarianten erklärt, dass man überhaupt keine klinischen Studien braucht. Man hat für *de facto* experimentelle gentechnische Substanzen, die Bevölkerung aufs Größte getäuscht und auf kriminelle Weise zu Versuchskaninchen gemacht.**

**Der bis Herbst 2022 im Amt befindliche Gesundheitsminister Roberto Speranza hat in seinem Dekret Nr. 1 vom 2. Jänner 2021 (Anweisungen für das Ausrollen der sog. Covid-19-„Impfkampagne“) - im vollen Bewusstsein der von Italien abgeschlossenen Verträge über den Kauf experimenteller gentechnischer Substanzen - unter Punkt 7 „Kommunikation“ sämtliche**

[~:text=Pfizer%20and%20BioNTech%20speed%20up,19%20vaccine%20to%20placebo%20volunteers&text=Pfizer%20and%20its%20partner,months%20earlier%20than%20initially%20planned.](#)

**L'OMS, con la consapevole conoscenza delle autorità dei paesi membri dell'OMS (tra cui l'Italia), ha dichiarato che sarebbe eticamente corretto dare ai partecipanti del gruppo di controllo/placebo degli studi clinici la possibilità di farsi "vaccinare" non appena il cosiddetto "vaccino" fosse disponibile nella regione del partecipante, dando così il via libera alla interruzione proprio di quegli studi che sarebbero stati previsti e necessari per confermare l'efficacia e la sicurezza delle sostanze sperimentali per centinaia di milioni di cittadini solo nell'UE!**

**Questo era il pretesto incredibilmente cinico per sottoporre, persino con obbligo vaccinale, l'intera popolazione mondiale ad un esperimento genetico gigantesco e ad oggi incontrollato.**

**Inoltre, l'OMS, dirottata da decenni da Epstein, Gates & Co, con la sua "proclamazione" pubblicata in data 29 novembre 2021 sul suo bollettino ha dichiarato che per tutti i cosiddetti „vaccini“-Covid-19, che sono adattati ad una nuova variante di virus, non sarebbero necessari ulteriori specifici studi clinici.**

**Gli studi clinici inizialmente previsti sono stati semplicemente interrotti prima del tempo e, per i cosiddetti «vaccini» contro il Covid-19 delle nuove varianti del virus, si è dichiarato che non servissero affatto studi clinici. Per sostanze geneticamente modificate di fatto sperimentali, la popolazione è stata ingannata nel modo più grossolano e trasformata in modo criminale in cavie.**

**Il Ministro alla Salute Roberto Speranza, in carica fino all'autunno 2022, nel suo Decreto n. 1 del 2 gennaio 2021 (istruzioni per l'avvio della cosiddetta "campagna vaccinale" contro il Covid-19) - in piena consapevolezza dei contratti stipulati dall'Italia per l'acquisto di sostanze sperimentali di ingegneria genetica - al punto 7 «Comunicazione» ha esortato tutti i**

Verantwortliche für die „Impfkampagne“ aufgerufen, den italienischen Bürgern zu erklären, dass keinerlei Abstriche in Punkto Sicherheit der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ gemacht wurden und werden:

<https://drive.google.com/file/d/14I-TFU-ZEqz89VxaGX1WHi-jOsIVxpVFq/view?usp=drivesdk>

responsabili per la "campagna vaccinale", a spiegare ai cittadini italiani che non sono state e non vengono fatte alcune concessioni in termini di sicurezza dei cosiddetti «vaccini»:

<https://drive.google.com/file/d/14I-TFU-ZEqz89VxaGX1WHi-jOsIVxpVFq/view?usp=drivesdk>

## 7. COMUNICAZIONE

È necessario fornire in modo proattivo informazioni complete, obiettive e accurate, con la finalità di favorire un'ampia adesione alla campagna vaccinale da parte della popolazione. A tal fine sarà necessario spiegare che le rigorose procedure di autorizzazione dell'UE non contemplano alcuna deroga alla sicurezza.

Nelle fasi iniziali, il numero complessivo di dosi di vaccino potrà essere limitato, e pertanto sarà essenziale spiegare le motivazioni che hanno portato alla scelta delle categorie che hanno accesso prioritario ai vaccini (es. operatori sanitari, anziani e individui più vulnerabili). In questa prima fase è di particolare importanza potenziare il *focus* sugli operatori sanitari, in quanto primi beneficiari del vaccino e, a loro volta, esecutori materiali della vaccinazione. A tal fine si dovrà, anche tramite uno specifico programma di formazione a distanza (FAD) a cura dell'ISS: 1) informare e formare gli operatori sanitari sulle caratteristiche dei vaccini COVID; 2) aumentare la fiducia e l'adesione degli stessi nei confronti del vaccino in quanto destinatari prioritari; 3) migliorare la capacità dei professionisti sanitari di

comunicare e interagire con le persone appartenenti alle altre categorie prioritarie al fine di sostenere la campagna vaccinale.

La gestione della comunicazione istituzionale richiede l'identificazione di un'unità di coordinamento composta da rappresentanti del mondo medico-scientifico e delle Istituzioni, e che persegua i seguenti obiettivi: 1) sviluppare e diffondere messaggi chiave anche considerando le diverse fasce di età; 2) aggiornare costantemente i *media* tradizionali e web 2.0 al fine di prevenire un'informazione/comunicazione non puntuale; 3) sviluppare contenuti e strategie operative *online* e *offline* per rilevare e rispondere alla disinformazione in tempo reale (ad esempio, tramite accordi con i maggiori *social media*) e indirizzare la richiesta di informazione verso il sito del Ministero della Salute e/o un numero telefonico dedicato).

Es ging ganz klar darum, die Bevölkerung unter Einbindung der Systemmedien, der Politik auf allen Ebenen und der freilich zu einem Großteil versagenden Ärzteschaft (...hätte diese nicht mitgespielt, wäre dies Alles nie möglich gewesen) aufs Größte hinters Licht zu führen.

Si trattava chiaramente di ingannare grossolanamente la popolazione, coinvolgendo i media mainstream, la politica a tutti i livelli e la classe medica, che ovviamente ha in gran parte fallito (... se questa non avesse collaborato, tutto ciò non sarebbe mai stato possibile).

**Univ.Prof.Dr.med. Mariano Bizzarri hat in seiner Anhörung im Corona-Untersuchungsausschuss des Südtiroler Landtages ausdrücklich auf diesen skandalösen, unhaltbaren Zustand hingewiesen, der auch unter der Regierung Meloni fortwährt.**

Siehe die ausdrückliche Empfehlung der sogenannten Covid-19-„Impfstoffe“ für Schwangere, Medizinstudenten sowie Angehörige, Mitbewohner und Pflegekräfte von Menschen mit schwerer Vorerkrankung, als ob diese Substanzen eine vorbeugende Wirkung gegen Infektionen und damit gegen die Übertragbarkeit des Virus hätten! Mit anderen Worten: Der Gesundheitsminister der Regierung Meloni – Orazio Schillaci – gefährdet nicht nur die Gesundheit von Schwangeren, Ungeborenen (... tatsächlich ist die Geburtenrate in Italien seit 2021 stark zurückgegangen) und junger Studierender, sondern hält auch an einer grundlegenden Lüge fest, mit der die Bürger brutal getäuscht wurden.

<https://www.salute.gov.it/new/it/tema/covid-19/campagna-di-vaccinazione-anti-covid-19/>

**Prof.Dott.med. Mariano Bizzarri nella sua audizione in Commissione d'inchiesta sulle misure del Covid del Consiglio della Provincia Autonoma di Bolzano ha espressamente evidenziato questa situazione scandalosa e insostenibile, e che anche sotto il governo Meloni continua.**

Vedi la raccomandazione esplicita dei cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 alle donne incinte, agli studenti di medicina e ai familiari, conviventi e badanti di persone con gravi fragilità, come se queste sostanze avessero un effetto di prevenzione dell'infezione e dunque della trasmissibilità del virus! In altre parole: il Ministro della Salute del governo Meloni – Orazio Schillaci – non solo mette a rischio la salute di donne incinte, dei nascituri (... infatti il tasso di natalità dal 2021 ha visto un brusco calo) e di giovani studenti, ma continua con una bugia fondamentale con cui i cittadini sono stati brutalmente ingannati.

<https://www.salute.gov.it/new/it/tema/covid-19/campagna-di-vaccinazione-anti-covid-19/>

Il Servizio Sanitario Nazionale ha avviato, per la stagione 2025/26, una campagna nazionale di vaccinazione anti COVID-19 con l'utilizzo di **nuovi vaccini adattati alla variante LP.8.1**.

Obiettivo della campagna di vaccinazione è quello di prevenire la mortalità, le ospedalizzazioni e le forme gravi di COVID-19. La [Circolare ministeriale 22 settembre 2025](#) fornisce le indicazioni e raccomandazioni per la somministrazione del vaccino aggiornato, da utilizzare sia per il richiamo sia per la prima dose.

## Indicazioni e raccomandazioni

Una dose di **richiamo** del vaccino adattato è offerta attivamente alle categorie a maggior rischio:

- Persone di età pari o superiore a 60 anni
- Ospiti delle strutture per lungodegenti
- Donne che si trovano in qualsiasi trimestre della gravidanza o nel periodo "postpartum" comprese le donne in allattamento
- Operatori sanitari e sociosanitari addetti all'assistenza negli ospedali, nel territorio e nelle strutture di lungodegenza; studenti di medicina, delle professioni sanitarie che effettuano tirocini in strutture assistenziali e tutto il personale sanitario e sociosanitario in formazione
- Persone dai 6 mesi ai 59 anni di età compresi, con elevata fragilità, in quanto affette da patologie o con condizioni che aumentano il rischio di COVID-19 grave.

Per l'elenco completo consulta **Allegato 2** della [Circolare 22 settembre 2025](#) - Elenco gruppi di Persone a cui viene raccomandata la vaccinazione di richiamo con il nuovo vaccino aggiornato

La vaccinazione è consigliata anche a familiari, conviventi e *caregiver* di persone con gravi fragilità.

**Diese experimentellen gentechnischen Substanzen hätten längst schon aus dem generellen Impfplan gestrichen werden müssen und dürften auf keinen Fall u.a. generell den Schwangeren empfohlen werden!**

**Queste sostanze sperimentali avrebbero dovuto essere eliminate già da tempo dal piano vaccinale generale e non dovrebbero in nessun caso essere raccomandate, tra l'altro, alle donne incinte.**

Ein **weiteres Problem der rein passiven Pharmakovigilanz ist das Meldeverhalten des Gesundheitspersonals** (allen voran der Ärzte) und der betroffenen Bürger selbst:

- **Meldeverhalten (Underreporting):** Es werden nur schätzungsweise 1–10 % der unerwünschten Arzneimittelwirkungen (UAW) tatsächlich an Behörden gemeldet.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/16689555/>
- **Kommunikationslücken:** Probleme beim Informationsaustausch zwischen Zulassungsinhabern, Mitvertreibern, Apotheken und Behörden.

**Nachdem die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ entgegen ihrer tatsächlichen Zusammensetzung und Wirkungsweise** - auf der Basis eines 2009 unter dem damaligen EU-Kommissionspräsidenten und nunmehrigen CEO von GAVI (Allianz der Impfstoffhersteller) Jose Manuel Barroso in brutalster Verletzung der EU-arzneimittelrechtlichen Bestimmungen eingeführten definitorischen leicht durchschaubaren Tricks - als „Impfstoffe“ und nicht als **Gentherapeutische Produkte** zugelassen wurden, und nach wie vor als solche zugelassen sind, ist die für die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ vorgesehene Pharmakovigilanz grundsätzlich absolut unzureichend.

Die Pharmakovigilanz (Arzneimittelüberwachung) für gentherapeutische Produkte unterliegt in der Europäischen Union strengen, spezifischen Regelungen, da diese als Arzneimittel für neuartige Therapien (**ATMPs** - Advanced Therapy Medicinal Products) eingestuft sind. Aufgrund des innovativen Charakters und potenzieller Langzeitrisiken gelten erhöhte Anforderungen an die Überwachung nach der Zulassung.

Der **aktive Pharmakovigilanz** ist hierbei eine Grundvoraussetzung:

**Langzeitüberwachung (Follow-up):** wegen möglicher Spätfolgen (z.B. Insertionsmutagenese, Karzinogenität und Genotoxizität) sind Langzeitnachbeobachtungen der Patienten über Jahre hinweg Teil der Zulassungsaufgaben von Gentherapeutischen Produkten.

Die im Rahmen der Expertenanhörung durch den Corona-Untersuchungsausschuss des Südtiroler Landtages angehörten drei Top-Experten des italienischen Gesundheitssystems:

Un **altro problema della farmacovigilanza puramente passiva è il comportamento di segnalazione del personale sanitario** (in primo luogo dei medici) e degli stessi cittadini interessati:

- **Comportamento di segnalazione (underreporting):** si stima che solo l'1–10% degli effetti indesiderati dei farmaci (EIF) venga effettivamente segnalato alle autorità.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/16689555/>
- **Lacune comunicative:** problemi nello scambio di informazioni tra titolari di autorizzazione, distributori, farmacie e autorità.

**Considerato che i cosiddetti «vaccini» contro il Covid-19** - sulla base di un trucco di definizione formale, facilmente smascherabile e introdotto nel 2009 dall'allora presidente della Commissione europea e attuale amministratore delegato di GAVI (Alleanza dei produttori di vaccini) in una brutale violazione delle norme UE in materia di medicinali - **contrariamente alla loro effettiva composizione e al loro meccanismo d'azione, sono stati autorizzati come «vaccini» e non come prodotti di terapia genica, e sono tuttora autorizzati come tali, la farmacovigilanza prevista per i cosiddetti «vaccini» Covid-19 è fondamentalmente del tutto insufficiente.**

La farmacovigilanza (sorveglianza dei medicinali) per i prodotti di terapia genica è soggetta nell'Unione Europea a norme severe e specifiche, poiché sono classificati come medicinali per terapie avanzate (**ATMP** - Advanced Therapy Medicinal Products). A causa del carattere innovativo e dei potenziali rischi a lungo termine, si applicano requisiti più elevati per il monitoraggio post-autorizzazione.

**La farmacovigilanza attiva** è in questo caso un requisito fondamentale:

**Monitoraggio a lungo termine (follow-up):** a causa di possibili effetti a lungo termine (ad es. mutagenesi da inserzione, cancerogenicità e genotossicità), il monitoraggio a lungo termine dei pazienti nel corso degli anni fa parte dei requisiti di autorizzazione dei prodotti per la terapia genica.

I tre massimi esperti del sistema sanitario italiano auditi nell'ambito della Commissione d'inchiesta sulle misure Covid del Consiglio provinciale dell'Alto Adige - Sudtirolo:

- Univ.Prof. Dott.med. Mariano Bizzarri, Ordentlicher Professor für klinische Pathologie an der Universität La Sapienza (Rom), Welt-raummedizinische Forschung und Leiter des universitären Biotechnologielaboratoriums
- Univ.Prof. Dott. Marco Cosentino, Ordentlicher Professor für Pharmakologie an der Universität Insubria (Varese), Leiter des universitären medizinischen Pharmakologieforschungszentrums
- Dott. Maurizio Federico, Forschungsleiter des Zentrums für Globale Gesundheit des Istituto Superiore di Sanità (Oberstes Beratungsorgan der italienischen Regierung im Bereich der Gesundheit),
- Prof. Mariano Bizzarri, Professore Ordinario di Patologia Clinica presso l'Università La Sapienza (Roma), Ricerca in medicina spaziale e direttore del Laboratorio universitario di biotecnologie
- Prof. Marco Cosentino, Professore Ordinario di Farmacologia medica presso l'Università dell'Insubria (Varese), Direttore del Centro universitario di Ricerca di Farmacologia Medica
- Dott. Maurizio Federico, responsabile della ricerca presso il Centro per la Salute Globale dell'Istituto Superiore di Sanità

haben folgendes bestätigt:

- 1) **die grundsätzliche Unwirksamkeit der sog. Covid-19-„Impfstoffe“**: der Forschungsleiter des Nationalen Zentrums für Globale Gesundheit am Istituto Superiore di Sanità (oberstes italienisches Gesundheitsinstitut) – Dott. Maurizio Federico - erläuterte im Detail, dass **eine in den Oberarmmuskel injizierte Substanz nicht zu einer nennenswerten Immunantwort im Eintrittsbereich des respiratorischen Virus, sprich im Atmungstrakt führt. Dies ist ein Faktum, das bereits seit jeher für die Grippeimpfstoffe bekannt war**, und die deshalb auch nicht wirken. Daher ist nicht nur die Unwirksamkeit der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ bezüglich der Unterbrechung der Virenübertragungskette gegeben, sondern auch hinsichtlich der Verhinderung von schweren Krankheitsverläufen. Als die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ auf den Markt kamen, war der ursprüngliche Virus darüber hinaus bereits x-mal mutiert.
- 2) **den experimentellen Charakter der sog. Covid-19-„Impfstoffe“**, für die - entgegen der sich aus ihrer **Zusammensetzung und Wirkungsweise, die jener eines Genterapeutikum entspricht**, ergebenden Notwendigkeit – **weder Genotoxizitäts- und Karzinogenitäts, noch Mutagenitätsstudien gemacht wurden.**

Univ.Prof.Dr.med. Cosentino hat sehr deutlich aufgezeigt, dass es **absolut unverantwortlich war und ist, einem Großteil der Bevölkerung auch wiederholt solche, wie Genterapeutika aufgebaute und wirkende Substanzen, ohne die Abklärung des Vorliegens dieser enormen Gesundheitsrisiken (Genotoxizität, Karzinogenität und Mutagenität, sprich**

hanno confermato quanto segue:

- 1) **la fondamentale inefficacia dei cosiddetti „vaccini“- Covid-19**: il responsabile della ricerca del Centro Nazionale per la Salute Globale presso l'Istituto Superiore di Sanità– dott. Maurizio Federico – ha spiegato in dettaglio che **una sostanza iniettata nel muscolo del braccio non porta a una risposta immunitaria significativa nell'area di ingresso del virus respiratorio, ovvero nel tratto respiratorio. Questo è un fatto noto da sempre per i vaccini antinfluenzali**, che per questo motivo non funzionano. Pertanto, non solo è stata dimostrata l'inefficacia dei cosiddetti "vaccini" per quanto riguarda l'interruzione della catena di trasmissione del virus, ma anche per quanto riguarda la prevenzione di decorsi gravi della malattia. Quando i cosiddetti "vaccini" sono stati immessi sul mercato, il virus originario aveva già subito innumerevoli mutazioni.
- 2) **il carattere sperimentale dei cosiddetti "vaccini" Covid-19, per i quali** - contrariamente a quanto richiederebbe la loro **composizione e il loro meccanismo d'azione, che corrisponde a quello di un farmaco per la terapia genica – non sono stati condotti studi né sulla genotossicità e la cancerogenicità, né sulla mutagenicità.**  
Il Prof.Dott.med. Cosentino ha dimostrato molto chiaramente che era ed è **assolutamente irresponsabile iniettare ripetutamente a gran parte della popolazione sostanze, composte e funzionanti come i farmaci per la terapia genica, senza verificare l'esistenza di questi enormi rischi per la salute (genotossicità, cancerogenicità e mutagenicità, ovvero alterazione del genoma umano).**

Änderung des menschlichen Genoms) zu spritzen.

Es sei daran erinnert, dass Stefan Oelrich, seinerzeit Vorstand der Bayer AG und seit Juni 2025 Präsident der *European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA)* auf dem von der Europäischen Kommission und der deutschen Bundesregierung organisierten *World Health Summit 2021* über die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ auf modRNA-Basis folgendes sagte: **„Letzendlich sind mRNA-Covid-19-„Impfstoffe ein Beispiel für Zell- und Gentherapie. Wenn wir die Bevölkerung vor zwei Jahren gefragt hätten, ob sie bereit wäre, sich eine Gen- oder Zelltherapie injizieren zu lassen, hätten wir wohl eine Ablehnungsrate von 95 Prozent gehabt. Ich denke, diese Pandemie hat auch allen Menschen die Augen für Innovationen geöffnet, wie es zuvor nicht möglich war.“**

Hier die offizielle Aufzeichnung. Die oben zitierte Stelle beginnt ab Minute 7.52.

<https://speech-repository.webcloud.ec.europa.eu/speech/speech-stefan-oelrich-world-health-summit-2021>

Ab Minute 9.42 sagt Stefan Oehler: „*Wir brauchen innovationsfreundliche/n Politik und regulatorischen Rahmen*“.

Im Programm des World Health Summit 2021 werden die „*Policy Maker*“ angeführt, darunter die Europäische Kommission, WHO und die deutsche Bundesregierung:

[https://dev-5.worldhealthsummit.org/fileadmin/user\\_upload/4\\_Documents/4.13\\_2021/World\\_Health\\_Summit\\_-\\_Program\\_Book\\_2021.pdf](https://dev-5.worldhealthsummit.org/fileadmin/user_upload/4_Documents/4.13_2021/World_Health_Summit_-_Program_Book_2021.pdf)

Univ.Prof.Dr.med. Prof. Bizzarri, ein ausgewiesener Experte auch im Bereich der Onkologie, wies darauf hin, dass ein nunmehr **besonders starker Anstieg der Tumorerkrankungen gerade auch unter den jungen Menschen seit Ausrollen der sog. Covid-19-„Impfung“** beobachtet wird, und das **Ausmaß des Auswirkung auf die Tumorzidenz, der wiederholten Anwendung auf einen Großteil der Bevölkerung von nicht auf Karzinogenität und Genotoxizität getesteter Substanzen, in seiner ganzen Dimension erst in den kommenden Jahren erkennbar sein wird.**

Va ricordato che Stefan Oelrich, all'epoca membro del consiglio di amministrazione di Bayer AG e dal giugno 2025 presidente della *Federazione europea delle industrie e delle associazioni farmaceutiche (EFPIA)*, al *World Health Summit 2021* (organizzato dalla Commissione Europea e dal governo federale della Germania) ha dichiarato quanto segue sui "vaccini" contro il Covid-19 a base di mRNA: **„In definitiva, i vaccini Covid-19 a mRNA- sono un esempio di terapia cellulare e genica. Se due anni fa avessimo chiesto alla popolazione se fosse disposta a sottoporsi a una terapia genica o cellulare, avremmo probabilmente ottenuto un tasso di rifiuto del 95%. Penso che questa pandemia abbia aperto gli occhi di tutti sulle innovazioni, cosa che prima non era possibile“.**

Ecco la registrazione ufficiale. Il passaggio citato sopra inizia al minuto 7:52.

<https://speech-repository.webcloud.ec.europa.eu/speech/speech-stefan-oelrich-world-health-summit-2021>

Al minuto 9:42 Stefan Oehler afferma: **„Abbiamo bisogno di politiche e di un quadro normativo favorevoli all'innovazione“.**

Nel programma del World Health Summit 2021 sono citati i "decisioni politici", tra cui la Commissione Europea, l'OMS e il governo federale tedesco:

[https://dev-5.worldhealthsummit.org/fileadmin/user\\_upload/4\\_Documents/4.13\\_2021/World\\_Health\\_Summit\\_-\\_Program\\_Book\\_2021.pdf](https://dev-5.worldhealthsummit.org/fileadmin/user_upload/4_Documents/4.13_2021/World_Health_Summit_-_Program_Book_2021.pdf)

Il Prof.Dott.med. Mariano Bizzarri, esperto riconosciuto anche nel campo dell'oncologia, ha sottolineato che si osserva ora un **aumento particolarmente marcato delle malattie tumorali, soprattutto tra i giovani, sin dall'introduzione della cosiddetta "vaccinazione" contro il Covid-19, e che la portata delle conseguenze dell'uso ripetuto su gran parte della popolazione di sostanze non testate in punto cancerogenicità e genotossicità sull'incidenza dei tumori sarà riconoscibile in tutta la sua dimensione solo nei prossimi anni.**

- 3) Alle drei Experten haben darauf hingewiesen, dass es **keinerlei adäquate Pharmakovigilanz zu diesen sog. Covid-19-„Impfstoffen“** gibt.

D.h. es wird auch unter der Regierung Meloni in **keinster Weise gezielt und systematisch die Möglichkeit eines Zusammenhangs zwischen der sog. Covid-19-„Impfung“ und einer breiten Palette von Erkrankungen, die bis zum Tode führen können, erfasst bzw. untersucht.**

Was in Anbetracht der, in absoluten Zahlen, großen Anzahl an Menschen mit einer auch sehr schweren Erkrankung (bis hin zu Todesfällen wie ausdrücklich aus der Fachinformation zu den sog. Covid-19-„Impfstoffen“ hervorgeht) nach der sog. Covid-19-„Impfung“ an zusätzlicher Unverantwortlichkeit kaum zu toppen ist.

Siehe hier die Fachinformation zu Comirnaty von Pfizer/BioNTech:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx\\_167118\\_de.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx_167118_de.pdf)

- 3) Tutti e tre gli esperti hanno sottolineato che **non esiste alcuna farmacovigilanza adeguata per questi cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19.**

Ciò significa che **anche sotto il governo Meloni non viene in alcun modo studiato/indagato in modo mirato e sistematico la possibilità di un nesso causale tra la cosiddetta “vaccinazione” contro il Covid-19 e un’ampia gamma di patologie che possono portare alla anche morte.**

Ciò è - alla luce del numero, in termini assoluti, molto elevato di persone affette da una malattia anche molto grave (fino a casi di decesso, come pure espressamente indicato nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP) di questi cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19, difficilmente superabile in termini di ulteriore irresponsabilità.

Vedi qui il RCP di Comirnaty di Pfizer/BioNTech:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx\\_167118\\_it.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx_167118_it.pdf)

#### *Mvokarditis und Perikarditis*

#### *Miocardite e pericardite*

Dopo la vaccinazione con Comirnaty è presente un aumento del rischio di sviluppare miocardite e pericardite. Queste condizioni possono svilupparsi entro pochi giorni dalla vaccinazione e si sono verificate principalmente entro 14 giorni. Sono state osservate più spesso dopo la seconda dose di vaccino e nei maschi più giovani (vedere paragrafo 4.8). I dati disponibili indicano che la maggior parte dei casi si risolve. Alcuni casi hanno richiesto il supporto in terapia intensiva e sono stati osservati casi fatali.

**Wenn es keine Pharmakovigilanz gibt, die diese Bezeichnung verdient, dann werden Nebenwirkungen in ihrer Qualität und Quantität nicht festgestellt. Was zur Folge hat, dass gefährliche Substanzen weiterhin „verimpft“ werden – sogar auf Schwangere – und vielen von Nebenwirkungen Betroffenen niemals eine adäquate Therapie garantiert werden kann.**

**Se non esiste una farmacovigilanza degna di questo nome, gli effetti collaterali non vengono rilevati né in termini di qualità né di quantità. Ciò comporta che sostanze pericolose continuino ad essere “somministrate” – persino alle donne incinte – e che a molte delle persone colpite dagli eventi avversi non si possa mai davvero garantire una terapia adeguata.**

- 4) Im Südtiroler Corona-Untersuchungsausschuss wurde auch der **ehemalige Chef-Toxikologe von Pfizer in Europa, Dr.med.vet. Helmuth Sterz** angehört. Er hat **dargelegt, welche Tests in Anbetracht der effektiven Natur der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ notwendig gewesen wären, und welche für die Garantie von Wirksamkeit und Sicherheit notwendigen**

- 4) La commissione d’inchiesta sulle misure Covid dell’Alto Adige/Sudtirolo ha audito anche l’**ex responsabile della tossicologia di Pfizer in Europa, il dott. med.vet. Helmuth Sterz.** Egli ha **illustrato quali test sarebbero stati necessari, vista la natura effettiva dei cosiddetti “vaccini” contro il Covid-19, e quali studi necessari per garantire l’efficacia e sicurezza,**

Tests von den Herstellern der sog. Covid-19-“Impfstoffe” aber nicht gemacht wurden. Er hat beispielsweise dargelegt, dass die für die Tierversuche verwendeten Ratten absolut ungeeignet sind, da weibliche Ratten bspw. keinen Menstruationszyklus haben.

Derweil gehen weltweit die Geburtenraten seit Ausrollen der sog. Covid-19-“Impfung” rapide zurück. Auch in Südtirol waren sie auch 2025 weit unter dem Wert von 2019.

<https://www.rainews.it/tgr/tagesschau/articoli/2026/04/sudtirol-wachst-trotz-sinkender-geburten-99acff92-4332-4bea-be98-754824781f54.html>

Der nationale Trend zeigt ebenso diesen verstärkten Rückgang seit Ausrollen der Covid-19-“Impfkampagne”:

<https://www.quotidianosanita.it/studi-e-analisi/natalit-istat-fecondit-scende-ancora-a-1-14-figli-per-donna-prosegue-il-calo-delle-nascite-ma-popolazione-stabile-grazie-alle-migrazioni/>

Seine hohe Expertise als ehemaliger Chef-Toxikologe von Pfizer in Europa, sowie die Darstellung des unverkennbaren weltweit ausgerollten Menschenversuchs, wurde aufgrund seiner per Video aufgezeichneten **Befragung durch Prof. Dr. Stefan Hombrug in der Corona-Enquete-Kommission des Deutschen Bundestages** mittlerweile europa- und weltweit verbreitet, und hat zur dringend notwendigen Aufmerksamkeit geführt:

<https://www.youtube.com/watch?v=T4fgoW5Ls2s>

Hier die Übersetzung in die englische Sprache der Anhörung:

<https://x.com/KennyCarmody/status/2035756476686373020/video/1>

In der Autonomen Provinz Bozen ist Prof. Ugo Moretti der oberste Verantwortliche für die „Pharmakovigilanz“.

Er steht allerdings in einem nicht akzeptablen Interessenskonflikt zur Bevölkerung.

Er hat nämlich persönlich die Covid-19-„Impfung“ für Kinder propagiert und wird daher

invece, non sono stati fatti dai produttori dei cosiddetti "vaccini" Covid-19.

Ha spiegato, ad esempio, che i ratti utilizzati per la sperimentazione sugli animali sono assolutamente inadatti, poiché le femmine di ratto, ad esempio, non hanno un ciclo mestruale.

Nel frattempo, in tutto il mondo il tasso di natalità sta diminuendo rapidamente dopo l'inizio della cosiddetta "vaccinazione" contro il Covid-19. Anche in Alto Adige, nel 2025 la natalità era molto al di sotto rispetto al valore del 2019.

[https://www.ansa.it/trentino/notizie/2026/04/30/istat-in-regione-cresce-la-popolazione-ma-e-crisi-nascite\\_6c5e0559-b88a-4075-beaa-90391f6e9469.html](https://www.ansa.it/trentino/notizie/2026/04/30/istat-in-regione-cresce-la-popolazione-ma-e-crisi-nascite_6c5e0559-b88a-4075-beaa-90391f6e9469.html)

E anche il trend nazionale dimostra questa accentuata riduzione della natalità con l'inizio della campagna „vaccinale“-Covid-19:

<https://www.quotidianosanita.it/studi-e-analisi/natalit-istat-fecondit-scende-ancora-a-1-14-figli-per-donna-prosegue-il-calo-delle-nascite-ma-popolazione-stabile-grazie-alle-migrazioni/>

La sua grande competenza professionale in qualità di ex responsabile della tossicologia di Pfizer in Europa, nonché la esposizione da parte sua dell'evidente sperimentazione umana condotta su scala mondiale, grazie alla videoregistrata sua **audizione da parte del Prof. Dr. Stefan Hombrug nella Commissione d'inchiesta sul coronavirus del Bundestag (Parlamento tedesco) – Enquetekommission** - ha ormai trovato diffusione a livello europeo, suscitando l'attenzione, di cui c'era urgente bisogno:

<https://www.youtube.com/watch?v=T4fgoW5Ls2s>

Di seguito la traduzione dell'audizione in lingua inglese:

<https://x.com/KennyCarmody/status/2035756476686373020/video/1>

Nella Provincia Autonoma di Bolzano, il Prof. Ugo Moretti è il massimo responsabile della "farmacovigilanza".

Ma egli si trova in un inaccettabile conflitto di interessi nei confronti della popolazione.

Infatti, ha personalmente raccomandato il "vaccino" Covid-19 per bambini, e quindi

kaum ein Interesse daran haben, dass Nebenwirkungen dieser experimentellen gentechnischen Substanzen in ihrem effektiven Ausmaß festgestellt werden:

<https://www.rainews.it/tgr/veneto/articoli/2021/11/ven-verona-covid-tracciamento-ospedali-reparti-coronavirus-041db9f2-5a50-445b-b65a-c7f4767c070c.html>

<https://centrofarmacovigilanzabolzano.it/de/>  
**Ugo Moretti ist in Anbetracht des Umstandes, dass ein Großteil der Bevölkerung, darunter viele Kinder und Jugendliche, mit diesen experimentellen gentechnischen Substanzen behandelt wurden, als Verantwortlicher der Pharmakovigilanz absolut nicht tragbar!**

5) **Dott. Maurizio Federico** (wissenschaftlicher Leiter des Nationalen Zentrums für Globale Gesundheit an der Obersten Italienischen Gesundheitsbehörde) hat ausdrücklich darauf hingewiesen, dass sowohl auf nationaler, als auch internationaler Ebene in den Studien zum sog. Long-Covid Studienteilnehmer in keinster Weise entsprechend ihrem Covid-19-„Impfstatus“ getrennt betrachtet werden.

Mit seiner Antwort auf die Anfrage zur Pharmakovigilanz betreffend die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ in der Aktuellen Fragestunde der Aprillandtagswoche (siehe oben) hat Gesundheitslandesrat Hubert Messner bestätigt, dass **auch in Südtirol diese Unterscheidung bei der Feststellung der sog. „Long Covid“-Erkrankung nicht gemacht wird!**

D.h. es wird bewusst nicht unterschieden, ob jemand die Beschwerden aufgrund einer sog. Covid-19-„Impfung“ oder einer natürlichen Infektion erlitten hat.

Deshalb sind sämtliche Daten zum sog. Long-Covid meist wertlos, nachdem **davon auszugehen ist, dass ein sehr großer Teil der sog. Long-Covid-Fälle durch die sog. Covid-19-„Impfung“ verursacht wurde, und daher als POST VAC eingestuft werden müsste.**

**Und da dies in den meisten Fällen (bewusst und damit absichtlich) offiziell nicht zur Kenntnis genommen wird, wird den Betroffenen meist keine adäquate Behandlung angeboten.**

**difficilmente avrà interesse a che eventi avversi di sostanze sperimentali basati su ingegneria genetica vengano accertati nella loro reale entità:**

<https://www.rainews.it/tgr/veneto/articoli/2021/11/ven-verona-covid-tracciamento-ospedali-reparti-coronavirus-041db9f2-5a50-445b-b65a-c7f4767c070c.html>

<https://centrofarmacovigilanzabolzano.it/it/>  
**Considerando che gran parte della popolazione, tra cui molti bambini e adolescenti, è stata trattata con queste sostanze a base di ingegneria genetica, Ugo Moretti è assolutamente inaccettabile come responsabile della farmacovigilanza!**

5) **Il dott. Maurizio Federico** (direttore scientifico del Centro Nazionale per la Salute Globale presso l'Istituto Superiore di Sanità) ha espressamente sottolineato che, sia a livello nazionale che internazionale, negli studi sul cosiddetto Long Covid non vengono distinti in alcun modo i partecipanti in base al loro “stato vaccinale” contro il Covid-19.

Con la sua risposta all'interrogazione sulla farmacovigilanza relativa ai cosiddetti “vaccini” anti-Covid-19 durante la seduta del Consiglio Provinciale di aprile (vedi sopra), l'Assessore alla Salute Hubert Messner ha confermato che **anche in Alto Adige/Sudtirolo non viene fatta questa distinzione nella diagnosi della cosiddetta malattia “Long Covid”!**

Ciò significa che si omette intenzionalmente di distinguere se qualcuno abbia sofferto dei disturbi a causa di una cosiddetta “vaccinazione” contro il Covid-19 o di un'infezione naturale.

Per questo motivo, tutti i dati sul cosiddetto Long Covid sono per lo più inutili, poiché si deve **presumere che una parte molto consistente dei cosiddetti casi di Long Covid sia stata causata dal cosiddetto “vaccino” contro il Covid-19 e che, pertanto, dovrebbe essere classificata come POST VAC.**

**E poiché nella maggior parte dei casi ciò non viene ufficialmente preso in considerazione (in modo consapevole e quindi intenzionale), quasi sempre non viene offerta una terapia adeguata alle persone colpite.**

Denn die **fortlaufende Persistenz des Impfspikeproteins** (das im Gegensatz zum natürlichen viralen Spikeprotein stabilisiert ist und durch die Verpackung in den Nanolipid-Partikeln sämtliche Teile des Körpers auch durch Überwindung der Hirn-Blut-Schranke und den Fötus durch die Überwindung der Plazentaschranke erreichen kann) **erfordert selbstverständlich eine adäquate und besondere Behandlung.**

Laut Gesundheitslandesrat Hubert Messner würde der Nachweis des Impfspikeproteins allein zu "wissenschaftlichen" Zwecken, aber nicht zu diagnostischen Zwecken betrieben.

Da ist er, wiedereinmal, sehr schlecht informiert, nachdem der für diagnostische und Behandlungszwecke notwendige Nachweis des Impfspikeproteins von Speziallaboren (in Deutschland z.B. Inmodia Institut für molekulare Diagnostik <https://inmodia.de/>) sehr wohl – freilich nicht von der, die Pharmakovigilanz hintertreibenden, öffentlichen Hand bezahlt) angeboten wird.

Auch in Deutschland wird von den Behörden und der Bundesregierung die vorwiegende Ursache des sog. "Long-Covid" absichtlich vertuscht ... siehe da, was für ein Zufall: <https://multipolar-magazin.de/meldungen/0404>

6) Univ.Prof.Dott.med. Bizzarri wies im Südtiroler Corona-Untersuchungsausschuss ausdrücklich darauf hin, dass **die neuesten Varianten der sog. Covid-19-„Impfstoffe“ auf der Basis von keinerlei (sprich NULL) Studien zugelassen** wurden und werden.

Die Europäische Kommission (unter der Leitung einer selbst persönlich im ärgsten Interessenskonflikt zur Bevölkerung stehenden Ursula von der Leyen, deren Ehemann exakt in diesem Pharmabereich tätig ist) verweist in der Zulassung allein, auf die „Erfahrungswerte“ der bereits ihrerseits ohne die notwendigen Studien 2020 und 2021 zugelassenen modRNA Covid-19-„Impfstoffe“ (siehe oben).

**Der Irrsinn und die Verantwortungslosigkeit kennt in der Ära der in den Händen der kriminellen Bande um Epstein, Gates & Co. befindlichen Arzneimittelbehörden offensichtlich keine Grenzen:**

**La persistenza continua della proteina spike vaccinale** (che, a differenza della proteina spike virale naturale, è stabilizzata e, grazie all'incapsulamento nelle particelle nanolipidiche, può raggiungere tutte le parti del corpo superando anche la barriera emato-encefalica e il feto superando la barriera placentare) **richiede ovviamente un trattamento adeguato e specifico.**

Secondo l'Assessore alla Salute Hubert Messner, la ricerca (dimostrazione della sussistenza) della proteina spike "vaccinale" verrebbe effettuata esclusivamente a fini "scientifici" e non a fini diagnostici.

Una volta di più, egli è molto male informato, dato che la ricerca della proteina spike vaccinale, necessaria a fini diagnostici e terapeutici, viene e offerta da laboratori specializzati (in Germania, ad esempio, l'Inmodia Institut für molekulare Diagnostik <https://inmodia.de/>) – ovviamente non a carico della mano pubblica che ostacola la farmacovigilanza.

Anche in Germania la causa principale del cosiddetto "Long-Covid" viene intenzionalmente insabbiata dalle autorità e dal governo federale... guarda un po' che coincidenza: <https://multipolar-magazin.de/meldungen/0404>

6) Il Prof. Bizzarri ha espressamente sottolineato, in seno alla Commissione altoatesina/sudtirolese d'inchiesta sulle misure del Covid, che **le ultime varianti dei cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 sono state e vengono autorizzate sulla base di zero (cioè NESSUNO) studio.**

La Commissione europea (guidata da Ursula von der Leyen, che si trova personalmente in un gravissimo conflitto di interessi nei confronti della popolazione, dato che suo marito opera proprio in questo settore farmaceutico) fa riferimento, nell'autorizzazione, esclusivamente ai "dati empirici" dei "vaccini" contro il Covid-19 a RNA modificato, approvati nel 2020 e nel 2021 senza i necessari studi (vedi sopra).

**La follia e l'irresponsabilità non sembrano conoscere limiti nell'era in cui le autorità sanitarie sono nelle mani della banda criminale di Epstein, Gates & Co.:**

<https://www.renate-holzeisen.eu/wer-bedingt-die-suedtiroler-gesundheitspolitik-dier-inhalt-der-unlaengst-veroeffentlichten-epstein-files-erfordert-eine-umgehende-klaerung-und-wesentliche-korrekturmassnahmen/>

7) Es ist insbesondere auch für die im Südtiroler Corona-Untersuchungsausschuss angehörten, oben genannten Top-Experten **absolut unvertretbar, dass die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ auch weiterhin insbesondere Schwangeren gespritzt werden.**

**Aufgrund eines von der WHO definierten Algorithmus** (*WHO Causality assessment of an adverse event following immunization*, (hier der link zur Originalversion in englischer Sprache:

<https://iris.who.int/server/api/core/bitstreams/2a09fc09-127c-47e7-b289-e20523ded26b/content>

und hier der link zur Übersetzung in die deutsche Sprache

<https://drive.google.com/file/d/15Qt5bdjjuK9Mlr9PPJcCJ8rPcTJLcpmA/view>

der **eindeutig zugunsten der Impfstoffhersteller ausfällt, wird der Kausalzusammenhang mit dem verabreichten Impfstoff, bei Vorliegen einer anderen auch nur möglichen Ursache für die Nebenwirkung, von vornherein von den Gesundheitsbehörden ausgeschlossen.**

Auf den Seiten 13 ff. der **European Immunization Agenda 2030 (Europäische Impfgenda 2030)** der WHO wird die **Strategie der WHO dargelegt, Gesundheitsfachkräfte und politische Entscheidungsträger zu reinen Propagandisten für Impfprogramme und damit für das Umsatzwachstum der Impfstoffhersteller (die mittlerweile die Tätigkeit der WHO bestimmen) zu machen.**

Hier der Link zur englischsprachigen Originalversion:

<https://www.who.int/europe/initiatives/the-european-immunization-agenda-2030>

Hier der Link zur Übersetzung in die deutsche Sprache:

[https://drive.google.com/file/d/1dPr-slr\\_in81wVgjJOHTzhxYuP0i6syHH/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1dPr-slr_in81wVgjJOHTzhxYuP0i6syHH/view?usp=drivesdk)

<https://www.renate-holzeisen.eu/it/chi-determina-la-politica-sanitaria-europea-italiana-e-quindi-altoatesina-il-contenuto-degli-epstein-files-richiede-un-chiarimento-immediato-e-sostanziali-misure-correttive/>

7) È **assolutamente inaccettabile**, anche secondo il parere die massimi esperti sopra citati auditi dalla Commissione d'inchiesta sulle misure Covid dell'Alto Adige/Sudtirolo, **che i cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 continuano ad essere somministrati persino alle donne in gravidanza.**

**Sulla base di un algoritmo definito dall'OMS** (*WHO Causality assessment of an adverse event following immunization*,

(qui il link alla versione originale in lingua inglese:

<https://iris.who.int/server/api/core/bitstreams/2a09fc09-127c-47e7-b289-e20523ded26b/content>

e qui il link alla traduzione in lingua italiana:

[https://drive.google.com/file/d/1NshCIGNy9hTy\\_6X9Rws9bcOFc-3H-oiB/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1NshCIGNy9hTy_6X9Rws9bcOFc-3H-oiB/view?usp=drivesdk)

**chiaramente a favore dei produttori di vaccini, il nesso causale con il vaccino somministrato viene escluso a priori dalle autorità sanitarie in presenza di un'altra solo possibile causa dell'evento avverso.**

Alle pagini 13 e seguenti **dell'European Immunization Agenda 2030 (Agenda vaccinale Europea 2030)** dell'OMS viene illustrata la **strategia dell'OMS a far diventare gli operatori sanitari e i decisori politici meri propagandisti dei programmi di vaccinazione, e quindi della crescita del fatturato dei produttori di vaccini, che ormai determinano l'attività dell'OMS.**

Ecco il link della versione originale in inglese:

<https://www.who.int/europe/initiatives/the-european-immunization-agenda-2030>

Ecco il link della traduzione in italiano:

<https://drive.google.com/file/d/1xVLN4FTh5DrpXyXRAME-fqdNS6XAy0eJi/view>

<https://centrofarmacovigilanzabolzano.it/it/>

Bezeichnend ist das auf Seite 13 angegebene Ziel (hier in die deutsche Sprache übersetzt):

**„Vorbildliche Maßnahmen: Identifizierung und Ernennung von ‚Champions‘ oder ‚Impfhelden‘ und Vorbildern für bewährte Praktiken zur Förderung von Impfungen innerhalb nationaler Regierungen und/oder Gemeinschaften“ ... „Sicherstellung optimaler Arbeitsbedingungen und Einsatz leistungsbezogener Anreize, um das Gesundheitspersonal zu motivieren, Impfungen zu unterstützen und zu fördern“ ... „Schulung von Gesundheitspersonal und Sprechern in Kommunikationsfähigkeiten und Gewährleistung einer effizienten und reibungslosen Interaktion mit Medien und Journalisten“**

Significativo è l'obiettivo indicato a pagina 13 (qui tradotto in italiano):

**"Misure esemplari: Identificazione e Nomina di 'campioni' o 'eroi della vaccinazione' e modelli di buone pratiche per la promozione delle vaccinazioni all'interno dei governi nazionali e/o delle comunità" ... "Garantire condizioni di lavoro ottimali e utilizzare incentivi basati sul rendimento per motivare il personale sanitario a sostenere e promuovere le vaccinazioni" ... "Formare il personale sanitario e i portavoce sulle capacità di comunicazione e garantire un'interazione efficiente e senza intoppi con i media e i giornalisti"**

### Beispielhafte Aktionen

- Identifizierung und Etablierung von "Impfverfechtern" oder "Impfhelden" und Modellen bewährter Praktiken, die sich in nationalen Regierungen und/oder Gemeinden für Impfungen einsetzen.
- Einbindung der NITAGs in die Schaffung einer Nachfrage nach Impfungen durch Vermittlung der verfügbaren Erkenntnisse und Beratung über die Notwendigkeit und Art der qualitativen Forschung.
- Sicherstellen, dass Impfungen in die Lehrpläne von medizinischen, paramedizinischen, pharmazeutischen und Krankenpflegesschulen aufgenommen werden, und Verbesserung der Gesundheitskompetenz der Bevölkerung durch Aufnahme von Impfungen in die Lehrpläne für Schulgesundheit.
- Sorgen Sie für optimale Arbeitsbedingungen und nutzen Sie leistungsbezogene Anreize, um das Gesundheitspersonal zu motivieren, sich für die Impfung einzusetzen und sie zu fördern.
- Erforschung und Anpassung innovativer Kommunikationsansätze und -botschaften, um die Gemeinschaft zu erreichen, einschließlich zwischenmenschlicher Kommunikation während der Impfberatungen, Peer-to-Peer-Lernen und Austausch von Informationen, bewährten Verfahren und Instrumenten.
- Schulung von Gesundheitspersonal und Pressesprechern in Kommunikationsfähigkeiten und Sicherstellung effiziente und reibungslose Interaktion mit den Medien und Journalisten.

### Azioni esemplificative

- Identificare e creare "campioni" di immunizzazione o "eroi del vaccino" e modelli di buone pratiche per sostenere l'immunizzazione all'interno dei governi nazionali e/o delle comunità.
- Coinvolgere i NITAG nel generare domanda di immunizzazione comunicando le prove disponibili e consigliando la necessità e il tipo di ricerca qualitativa.
- Garantire che l'immunizzazione sia inclusa nei curricula delle scuole di medicina, paramedicina, farmacia e infermieristica e migliorare l'alfabetizzazione sanitaria della comunità includendo l'immunizzazione nei curricula scolastici di salute.
- Garantire condizioni di lavoro ottimali e utilizzare incentivi basati sui risultati per motivare il personale sanitario a sostenere e promuovere l'immunizzazione.
- Esplorare e adattare approcci e messaggi di comunicazione innovativi per raggiungere la comunità, compresa la comunicazione interpersonale durante le consultazioni per l'immunizzazione, l'apprendimento peer-to-peer e la condivisione di informazioni, buone pratiche e strumenti.
- Formare gli operatori sanitari e i portavoce sulle capacità di comunicazione e garantire la sicurezza, interazione efficiente e fluida con i media e i giornalisti.

**Die WHO fordert die Regierungen auf, jenes Gesundheitspersonal, das sich der Propaganda für Impfungen bedingungslos anschließt - und damit automatisch die Pharmakovigilanz unterlässt - zu belohnen, während der Arzneimittelgesetzgeber verlangt, dass die Tätigkeit des Arztes bei der Verschreibung eines Impfstoffs frei von jeglicher Beeinflussung, auch finanzieller Natur, sein muss!**

Siehe Punkt 50 der Beweggründe der Richtlinie (EG) 2001/83 (Europäischer Arzneimittelkodex): „Die zur Verschreibung von Arzneimitteln berechtigten Personen müssen ihre Aufgabe absolut objektiv erfüllen können, ohne direkten oder indirekten finanziellen Anreizen ausgesetzt zu sein.“

**L'OMS esorta i governi a premiare il personale sanitario che aderisce incondizionatamente alla propaganda a favore delle vaccinazioni – e quindi automaticamente omette la farmacovigilanza – mentre la legislazione sui medicinali richiede che l'attività del medico nella prescrizione di un vaccino sia libera da qualsiasi condizionamento, anche di natura finanziaria!**

Cfr. il punto 50 dei considerando della direttiva (CE) 2001/83 (Codice europeo dei medicinali): «Le persone autorizzate a prescrivere medicinali devono poter svolgere il proprio compito in modo assolutamente obiettivo, senza essere soggette a incentivi finanziari diretti o indiretti».

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/PDF/?uri=CELEX:32001L0083>

Es sei daran erinnert, dass **laut Art. 71 Richtlinie (EG) 2001/83 (umgesetzt in Italien mit Art. 88 Ges.v.V, 219/2006) die Injektion eines Impfstoffes eine ärztliche Verschreibung voraussetzt**, und dies seinen Niederschlag in Anlage II Punkt B) „*Bedingungen und Einschränkungen für die Anwendung*“ sämtlicher Beschlüsse der Europäischen Kommission hat, mit der diese zentral mit Wirkung für die gesamte Europäische Union das jeweilige Impfstoffprodukt zulässt.

Siehe hier die aktuell gültige Version für den in Südtirol verwendeten und den Schwangeren empfohlenen Covid-19-„Impfstoff“ Comirnaty von Pfizer/BioNTech:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx\\_167118\\_de.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx_167118_de.pdf)

**In dieser für die Gesundheit der Bevölkerung höchst gefährlichen Situation, liegt die dringende Notwendigkeit einer auch retrospektiven aktiven Pharmakovigilanz auf der Hand!**

#### **Absolute Dringlichkeit ist gegeben,**

- in Anbetracht des Umstandes, dass der **Nationale Impfplan von Politikern auf der Basis der Empfehlungen einer, von den Impfstoffherstellern und sog. Philanthropen (wie einer Gates Stiftung, die ihrerseits im Impfstoffgeschäft groß investieren) kontrollierten WHO und deren Handlanger bestimmt wird:**

(hier der Link zum unlängst im British Medical Journals erschienen Artikel in englischer Sprache <https://gh.bmj.com/content/10/10/e015343>

und hier der link zur Übersetzung in die deutsche Sprache:

<https://drive.google.com/file/d/1MDP-2GUhiPChSPMvBK9DS5ufbsR-j6uh/view?usp=drivesdk>

- der **kombinierte modRNA-„Impfstoff“ gegen Grippe und Covid-19 (mCOMBRIAX des Herstellers Moderna) von der EU-Kommission am 20. April 2026 ohne Nachweis der Wirksamkeit und Sicherheit zugelassen** wurde und in Italien/Südtirol zur Anwendung kommen wird:

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/IT/TXT/PDF/?uri=CELEX:32001L0083>

Va ricordato che **ai sensi dell'art. 71 della direttiva (CE) 2001/83 (recepito in Italia con l'art. 88 del D.Lgs. 219/2006), l'applicazione di un vaccino richiede una prescrizione medica**, e ciò trova riscontro nell'Allegato II, punto B) "*Condizioni e limitazioni d'uso*" di tutte le decisioni della Commissione Europea, con cui questa autorizza a livello centrale, con effetto per l'intera Unione Europea, il rispettivo prodotto vaccinale.

Si veda qui la versione attualmente in vigore per il «vaccino» Covid-19 Comirnaty di Pfizer/BioNTech utilizzato in Alto Adige e raccomandato alle donne in gravidanza:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx\\_167118\\_it.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250725167118/anx_167118_it.pdf)

**In questa situazione estremamente pericolosa per la salute della popolazione, è evidente l'urgente necessità di una farmacovigilanza attiva anche retrospettiva!**

#### **L'urgenza è assoluta,**

- visto il fatto che il **Piano Nazionale di Vaccinazione viene determinato dai politici sulla base delle raccomandazioni di una OMS (controllata dai produttori di vaccini e dai cosiddetti filantropi, come la Fondazione Gates, che a loro volta investono massicciamente nel business dei vaccini) e dai loro tirapiedi:**

(qui il link all'articolo in lingua inglese al riguardo pubblicato sul British Medical Journal <https://gh.bmj.com/content/10/10/e015343>

e qui il link della traduzione in italiano:

[https://drive.google.com/file/d/1wHtT8ou\\_Otu7x32fLrXzrxUz13ixVJtA/view?usp=drivesdk](https://drive.google.com/file/d/1wHtT8ou_Otu7x32fLrXzrxUz13ixVJtA/view?usp=drivesdk)

- il "**vaccino**" combinato a RNA modificato contro l'influenza e il Covid-19 (mCOMBRIAX del produttore Moderna) è stato approvato dalla Commissione Europea il 20 aprile 2026 **senza prova di efficacia e sicurezza** e sarà utilizzato in Italia/Alto Adige-Südtirol:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/dec\\_169328\\_de.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/dec_169328_de.pdf)  
[https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/anx\\_169328\\_de.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/anx_169328_de.pdf)

- weitere sog. „Impfstoffe“ auf modRNA-Basis nächstens zugelassen werden und insgesamt der Umstieg auf diese *de facto* gentherapeutischen Substanzen im Rahmen der Immunisierungsagenda 2030 der WHO betrieben wird, u.a. weil die Hersteller einen sehr kostengünstigen Massenherstellungsprozess - freilich mit einem hohen Risiko an gesundheitsgefährdenden DNA-Rückständen - gewählt haben, und die Arzneimittelbehörden in krimineller Art und Weise dies so durchgehen lassen
- die Geburtenrate besonders stark seit 2021 rückläufig ist.
- auf das Einschreiten der Justiz und der nationalen Behörden aufgrund systemimmanenter offenkundiger Gründe nicht gehofft werden kann.

Es ist höchst an der Zeit, dass wir für die Gesundheit der Südtiroler Bürger politisch Verantwortlichen das machen, was in einer solchen Situation das Mindestnotwendige ist: sofort eine eigenständige aktive Pharmakovigilanz einrichten!

Und parallel dazu müssen wir die nationalen Behörden auffordern, die seit Jahren überfällige Erfüllung dieser fundamentalen Pflicht gegenüber den Bürgern zu liefern!

Daher folgender Beschlussantrag:

**„Möge der Südtiroler Landtag  
die Südtiroler Landesregierung,**

- 1) in der Person des Landeshauptmannes sowie des für die Gesundheit zuständigen Landesrates verpflichten, ein - zum bestehenden passiven und absolut unzureichenden Pharmakovigilanzsystem - zusätzliches aktives Südtiroler Pharmakovigilanz-System (auch retrospektiv) speziell bezogen auf die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ und generell auf die sog. modRNA-„Impfstoffe“ unter der

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/dec\\_169328\\_it.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/dec_169328_it.pdf)  
[https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/anx\\_169328\\_it.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-regi-ster/2026/20260420169328/anx_169328_it.pdf)

- altri cosiddetti "vaccini" a base di RNA modificato saranno presto approvati e, nel complesso, si procederà al passaggio a queste sostanze *di fatto* prodotti di terapia genica nell'ambito dell'Agenda di immunizzazione 2030 dell'OMS, anche perché i produttori hanno scelto un processo di produzione di massa molto economico - ovviamente con un alto rischio di residui di DNA molto pericolosi per la salute - e le autorità sanitarie lo lasciano passare in modo criminale.
- la natalità in Italia/Alto Adige – Sudtirolo è in particolare drammatico calo dal 2021
- non si può sperare nell'intervento della giustizia e delle autorità nazionali per motivi evidenti inerenti al sistema.

È giunto il momento che noi, politicamente responsabili della salute degli altoatesini/sudtirolesi, facciamo ciò che in una situazione del genere è il minimo indispensabile: istituire immediatamente una farmacovigilanza autonoma e attiva!

E, parallelamente, dobbiamo con urgenza esortare le autorità nazionali a voler finalmente addivenire all'adempimento a questo obbligo fondamentale nei confronti dei cittadini, dovuto da anni!

Da qui la seguente mozione:

**“Il Consiglio provinciale  
dell’Alto Adige/Sudtirolo  
impegni la Giunta provinciale,**

- 1) nella persona del Presidente della Provincia e dell’Assessore alla Salute, a istituire un sistema di farmacovigilanza attivo altoatesino/sudtirolese (anche retrospettivo), in aggiunta all’attuale sistema passivo e assolutamente insufficiente, specificamente per i cosiddetti “vaccini” Covid-19 e in generale per i cosiddetti “vaccini” a RNA modificato,

**Leitung von nicht durch Interessenskonflikte konditionierte Experten einzurichten**

- 2) in der Person des Landeshauptmannes verpflichten, dringend die Regierungspräsidentin aufzufordern, im Sinne von Art. 12 Gesetz Nr. 400 vom 23.08.1988 die Ständige Konferenz für die Beziehungen zwischen Staat, Regionen und autonome Provinzen zum Zwecke der dringend notwendigen Beschlussfassung über die Einrichtung eines aktiven Pharmakovigilanz-Systems (auch retrospektiv), bezogen auf die sog. Covid-19-„Impfstoffe“ sowie generell auf die sog. modRNA-„Impfstoffe“ und unter der Leitung von Experten, die in keinem Interessenskonflikt zum Grundrecht der Bürger auf wirksame und sichere Arzneimittel stehen, einzuberufen.

gez. Landtagsabgeordnete  
Renate Holzeisen

**sotto la guida di esperti non condizionati da conflitti di interesse**

- 2) a impegnarsi, nella persona del Governatore, a richiedere con urgenza alla Presidente del governo di voler convocare, ai sensi dell'art. 12 della legge n. 400 del 23.08.1988, la Conferenza permanente per i rapporti tra Stato, Regioni e Province autonome, al fine di adottare con urgenza la necessaria delibera sull'istituzione di un sistema attivo di farmacovigilanza (anche retrospettivo) relativo ai cosiddetti "vaccini" contro il Covid-19 e, in generale, ai cosiddetti "vaccini" a RNA modificato, sotto la guida di esperti che non siano in conflitto di interessi con il diritto fondamentale dei cittadini a medicinali efficaci e sicuri.

f.to consigliera provinciale  
Renate Holzeisen

Beim Generalsekretariat des Südtiroler Landtages  
am 2.5.2026 eingegangen, Prot. Nr. 2998/ci

Pervenuto alla segreteria generale del Consiglio  
della Provincia autonoma di Bolzano in data  
2/5/2026, n. prot. 2998/pa