**Председателю Государственной Думы**

**Федерального Собрания Российской Федерации**

**Володину Вячеславу Викторовичу**

Адрес: 103265, Москва, улица Охотный ряд, дом 1

(либо по желанию через интернет приемную

https://priemnaya.duma.gov.ru/ru/message)

от ФИО \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(адрес, e-mail, телефон заявителя)

**ЗАЯВЛЕНИЕ**

**Уважаемый Вячеслав Викторович!**

В Государственной Думе Федерального Собрания Российской Федерации на рассмотрении находятся Законопроект № 17357-8 «О внесении изменений в Федеральный закон «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» (далее – Законопроект № 17357-8) и Законопроект № 17358-8 «О внесении изменений в статью 107 Воздушного кодекса Российской Федерации и Федеральный закон «Устав железнодорожного транспорта Российской Федерации» (далее – Законопроект № 17358-8).

Положения указанных Законопроекта № 17357-8 и Законопроекта № 17358-8 я считаю незаконными и необоснованными по следующим основаниям.

**Положения Законопроекта № 17357-8 и Законопроекта № 17358-8 ограничивают неотъемлемую свободу передвижения граждан, предусмотренную Конституцией РФ и ставят правовой статус лиц, не прошедших вакцинацию против новой коронавирусной инфекции либо не перенесших заболевание новой коронавирусной инфекцией, в ущемленное положение.**

В соответствии с частью 1 статьей 27 Конституции Российской Федерации каждый, кто законно находится на территории Российской Федерации, имеет право свободно передвигаться, выбирать место пребывания и жительства.

Пункт 1 статьи 12 Международного пакта о гражданских и политических правах гласит: «Каждому, кто законно находится на территории какого-либо государства, принадлежит, в пределах этой территории, право на свободное передвижение и свобода выбора местожительства».

В соответствии с частью 2 статьи 19 Конституции Российской Федерации государство гарантирует равенство прав и свобод человека и гражданина независимо от пола, расы, национальности, языка, происхождения, имущественного и должностного положения, места жительства, отношения к религии, убеждений, принадлежности к общественным объединениям, а также других обстоятельств.

Статья 4 Международного пакта о гражданских и политических правах допускает определенную дискриминацию граждан (за исключением дискриминации исключительно на основе расы, цвета кожи, пола, языка, религии или социального происхождения) только в условиях введенного в государстве чрезвычайного положения.

Положения указанных законопроектов устанавливают незаконную сегрегацию слоёв населения **по всей территории России**, исходя из прямого толкования текста законопроектов. городских округов

Режим чрезвычайного положения в соответствии с Федеральным конституционным законом от 30.05.2001 N 3-ФКЗ "О чрезвычайном положении" не был введен на территории Российской Федерации.

Следовательно, закрепление в федеральном законодательстве ограничения свободы передвижения определенных категорий населения РФ и постановка их правового статуса в ущемленное положение по признаку наличия у граждан QR-кодов или документов, подтверждающих прохождение процедуры вакцинации против новой коронавирусной инфекции либо факт перенесенной заболевание новой коронавирусной инфекцией.

**Предполагаемый Законопроектом № 17357-8 и Законопроектом № 17358-8 режим дискриминации граждан по признаку прохождения процедуры вакцинации против новой коронавирусной инфекции фактически принуждает юридически ущемленные слои населения пройти процедуру вакцинации против новой коронавирусной инфекции.**

Действующие вакцины против новой коронавирусной инфекции не прошли стадию клинических исследований. В результате, положения законопроектов, в случае их принятия, будут принуждать лица, находящихся на территории Российской Федерации, участвовать в медицинском эксперименте.

В пп. 4.1.7. Санитарных правил СП 3.3.2.561-96 «Медицинское иммунобиологические препараты. Государственные испытания и регистрация новых медицинских иммунобиологических препаратов» указано, что государственная регистрация МИБП (включая вакцины) осуществляется на основании результатов всех этапов испытаний препарата, подтверждающих его эффективность, специфическую активность и безопасность, а также при наличии утвержденной нормативно-технической документации.

В инструкции к вакцине Гам-КОВИД-Вак Комбинированная векторная вакцина для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2 и инструкции к вакцине для профилактики COVID-19 ЭпиВакКорона указано, что **они подготовлены на основании ограниченного объема клинических данных и будут дополняться по мере поступления новых данных**. Защитный титр антител в настоящее время неизвестен. Продолжительность защиты неизвестна. Не проводилось изучение взаимодействия с другими лекарственными средствами. Клинические исследования по изучению эпидемиологической эффективности не проводились, т.е. долгосрочная эффективность также не подтверждена. В инструкциях отсутствует данные относительно проверки препаратов на канцерогенность и мутагенность. Исследования безопасности вакцин продолжаются в ходе пострегистрационных исследований.

То есть, регистрация вакцин прошла не в соответствии с данными санитарными правилами, поскольку не были завершены все этапы клинических исследований. Эти препараты были зарегистрированы по особой, многократно сокращенной по времени и значительно упрощенной, процедуре регистрации.

В настоящее время, все существующие вакцины против новой коронавирусной инфекции официально находятся на разных стадиях клинических исследований, вакцина Гам-КОВИД-Вак - на третьей фазе клинических исследований. Пострегистрационные исследования вакцин III-IV фазы, для первых вакцин закончатся только в конце 2022 г.

Реестр одобренных клинических исследований со сроками начала и окончания КИ: Вектор (ЭпиВакКорона): <https://clck.ru/UGt7y>

НИИ Гамалеии (Спутник V, она же Гам-Ковид-Вак) <https://clck.ru/UGtHF>

НЦИ Чумакова <https://clck.ru/UGtJz>

В соответствии с официальным реестром разрешений на проведение клинических исследований (РКИ), размещенном на сайте Росминздрава (https://grls.rosminzdrav.ru), в настоящее время проводятся III-IV стадии пострегистрационных клинических исследований вакцины «Спутник V» (Гам-Ковид-Вак) на 40 000 добровольцах в возрасте от 18 до 60 лет. **Данные клинические исследования завершатся только через год – «31» декабря 2022 года**.

Согласно разрешению на проведение клинических исследований № 450 от «25» августа 2020 года, **задачей III-IV стадии пострегистрационных клинических исследований вакцины «Спутник V» (Гам-Ковид-Вак) является оценка ее эффективности, иммуногенности и безопасности**.

Более того, согласно информации, представленной на официальном сайте мэра Москвы (https://www.mos.ru/city/projects/covid-19/privivka):

- на территории Москвы сделать прививку фактически можно только одним

лекарственным препаратом – вакциной «Спутник V» (Гам-Ковид-Вак);

- остальные лекарственны препараты - «ЭпиВакКорона» и «КовиВак» в доступе

отсутствуют.

Согласно пункту 44 статьи 4 Федерального закона № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» пострегистрационное клиническое исследование лекарственного препарата для медицинского применения представляет собой клиническое исследование лекарственного препарата для медицинского применения в целях дополнительного сбора данных о его безопасности и эффективности, расширения показаний к применению данного лекарственного препарата, а также выявления нежелательных реакций пациентов на его действие.

Под нежелательной реакцией пункт 50.1 стати 4 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» понимает непреднамеренную неблагоприятную реакцию организма, которая может быть связана с применением лекарственного препарата.

Пунктом 51 стати 4 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» установлена **возможность возникновения у человека серьезной нежелательной реакции, связанной с применением лекарственного препарата, в виде нежелательной реакции организма, приведшей к смерти, врожденным аномалиям или порокам развития либо представляющая собой угрозу жизни,** требующая госпитализации или приведшая к стойкой утрате трудоспособности и (или) инвалидности.

На основании пункта 7 статьи 4 стати 4 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» вакцина является лекарственным препаратом.

Из указанного следует, что **полные данные о безопасности и эффективности действующих вакцин против COVID-19, а также о всех нежелательных реакциях пациентов данных экспериментальных лекарственных препаратов (в числе которых законом допускается смерть человека) еще не собраны и будут собираться в рамках текущих пострегистрационных клинических исследований вплоть до «31» декабря 2022 года, то есть еще целый год.**

Пунктом 49 статьи 4 ФЗ «Об обращении лекарственных средств» установлено, что любые клинические исследования, в том числе пострегистрационные, проводятся исключительно на добровольцах – пациентах, давших добровольное согласие на участие в клиническом исследовании лекарственного препарата.

Аналогичные положения закреплены в части 1 статьи 43 ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Такие пациенты имеют право отказаться от участия в клиническом исследовании лекарственного препарата для медицинского применения на любой стадии проведения такого исследования (часть 4 статьи 43 ФЗ «Об обращении лекарственных средств»).

Таким образом, речь на данный момент, идет **о медицинском эксперименте,** и говорить о гарантиях безопасности и эффективности указанных вакцин не приходится. Вакцинация такими препаратами – рискованна и небезопасна.

**Положения рассматриваемых законопроектов фактически принуждают невакцинированные против COVID-19 слои населения сделать прививку, чтобы снять с себя ограничения на свободу передвижения.** Однако указанные положения представленных на рассмотрение законопроектов противоречат закону.

В соответствии с действующим законодательством Российской Федерации никто не может наложить на гражданина обязанность сделать ту или иную медицинскую прививку.

Часть 2 статьи 21 Конституции РФ провозглашает: «Никто не должен подвергаться пыткам, насилию, другому жестокому или унижающему человеческое достоинство обращению или наказанию. Никто не может быть без добровольного согласия подвергнут медицинским, научным или иным опытам». При этом из этой нормы мы видим, что медицинские опыты без добровольного согласия человека относятся к таким категориям как пытка, насилие, жестокое и унижающее человеческое достоинство обращение.

Согласно п. 1 ст. 43 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств", участие пациентов в клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения является добровольным.

Основы государственной политики в области иммунопрофилактики инфекционных болезней, осуществляемой в целях охраны здоровья и обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения Российской Федерации регулируются Федеральным законом от 17.09.1998 № 157-ФЗ "Об иммунопрофилактике инфекционных болезней». Согласно п. 1 ст. 5, п. 2 ст. 11 указанного закона, граждане при осуществлении иммунопрофилактики имеют право на отказ от профилактических прививок. Медицинские вмешательства в Российской Федерации добровольны в соответствии с п.1 ст. 20, пп. 7, 8 п. 5 ст. 19 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

Более того, запрет принуждения к медицинскому вмешательству полностью соответствует международному праву.

Основной принцип, сформулированный Нюрнбергским кодексом (1947) по итогам Нюрнбергского трибунала провозглашает недопустимость принуждения к участию в медицинских экспериментах. Необходимым условием для привлечения человека к участию в эксперименте является его добровольное осознанное согласие, полученное после предоставления ему полной информации о характере, продолжительности и цели проводимого эксперимента; о методах и способах его проведения; обо всех предполагаемых неудобствах и опасностях, связанных с проведением эксперимента, и, наконец, возможных последствиях для физического или психического здоровья испытуемого, могущих возникнуть в результате его участия в эксперименте. В дальнейшем указанный принцип нашел свое отражение в целом ряде международных конвенций: Конвенция о защите прав человека и основных свобод (1950), Хельсинская декларация Всемирной Медицинской Ассоциации (1964), Всеобщая декларация прав человека (1948), Международный пакт о гражданских и политических правах (1966), Правила надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза (2016).

Недавняя резолюция 2361 (2021) Парламентской Ассамблеи Совета Европы в отношении коронавируса была призвана напомнить государствам-членам СЕ о недопустимости принуждения к вакцинации и дискриминации отказавшихся прививаться от коронавирусной инфекции.

**Так как действующие вакцины против новой коронавирусной инфекции фактически являются медицинским экспериментом, обязательная вакцинация против COVID-19 является наложением на меня прямой обязанностью участвовать в этом медицинском эксперименте. Ни международные нормы, ни Конституция России, ни российское законодательство, не содержит обязанности участвовать в медицинских исследованиях.**

**Таким образом, представленные Законопроект № 17357-8 и Законопроект № 17358-8 нарушают основные права и свободы граждан Российской Федерации. Принятие данных законопроектов недопустимо.**

**Внесенные Правительством Российской Федерации законопроекты создают реальные условия для дискриминации людей по принципу реализации или нереализации ими законного права на отказ от участия в клинических исследованиях лекарственных препаратов (вакцин) и права на отказ от осуществления медицинского вмешательства (вакцинации).**

При этом, **дискриминации, исходя из текста данных законопроектов, должны подвергнуться граждане, реализовавшие свои законные права,** гарантированные им Конституцией Российской Федерации и Федеральными законами «Об обращении лекарственных средств» и «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней».

**Правомерная реализация гражданами гарантированных законом прав не должна влечь какой-либо дискриминации, а также ограничений в правах.**

**Дискриминация по каким-либо основаниям запрещена как нормами российского права - частью 2 статьи 19 Конституции Российской Федерации, так и нормами международного права – статьей 7 «Всеобщей декларации прав человека»,** принятой Генеральной Ассамблеей Организации Объединенных Наций «10» декабря 1948 года, а также части 2 статьи 2 Международного пакта об экономических, социальных и культурных правах, принятого «16» декабря 1966 года резолюцией 2200 (XXI) на 1496-ом пленарном заседании Генеральной Ассамблеи Организации Объединенных Наций, ратифицированного Указом Президиума ВС СССР от «18» сентября 1973 года № 4812-VIII.

Добровольность вакцинации от новой коронавирусной инфекции неоднократно публично провозглашалась и гарантироваласьПрезидентом Российской Федерации Владимиром Путиным, председателем Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации Вячеславом Володиным, председателем Совета Федерации Российской Федерации Валентиной Матвиенко.

**Исходя из вышеизложенного , проекты федеральных законов № 17357-8 и № 17358-8 предусматривают создание условий, фактически принуждающих не вакцинированных, не переболевших и не имеющих медицинского отвода граждан России под угрозой лишения их большинства принадлежащих им прав, гарантированных Конституцией Российской Федерации к участию в III-IV стадиях пострегистрационных клинических исследований лекарственных препаратов – действующих вакцин против новой коронавирусной инфекции в качестве пациентов, помимо их воли, что прямо противоречит специальному федеральному закону** - ФЗ «Об обращении лекарственных средств» № 61-ФЗ, гарантирующему добровольность участия в таких исследованиях, и **к введению в организм помимо своей воли лекарственных средств - вакцин, что прямо противоречит специальному федеральному закону** - ФЗ «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» 157-ФЗ, закрепляющему добровольность вакцинации, **что ставит под сомнение конституционный статус Российской Федерации как социального государства,** политика которого направлена на создание условий, обеспечивающих **достойную жизнь и свободное развитие человека** (статья 7 Конституции Российской Федерации).

Учитывая все указанное, прошу Вас **предпринять все возможные законные меры в целях отклонения проектов федеральных законов № 17357-8 и № 17358-8,** внесенных Правительством Российской Федерации в Государственную Думу Федерального Собрания Российской Федерации.

**Ответ на данное обращение прошу направить в электронном виде по адресу электронной почты, указанному при заполнении электронной формы обращения.**

**Дата**

**Подпись**