ΕΝΩΠΙΟΝ ΠΑΝΤΟΣ ΑΡΜΟΔΙΟΥ ΔΙΚΑΣΤΗΡΙΟΥ ΚΑΙ ΠΑΣΗΣ ΑΡΧΗΣ

ΕΞΩΔΙΚΟΣ ΟΧΛΗΣΗ ΚΑΙ ΔΙΑΜΑΡΤΥΡΙΑ

Σπουδαστών και Γονέων μαθητών, Εργαζομένων ως Δημόσιοι και Ένστολοι Υπάλληλοι, ως Ιδιώτες ως Επιστήμονες (ΙΑΤΡΟΙ, ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΟΙ, ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟΙ κ.α.) και ως Επιχειρηματίες.

ΠΡΟΣ

Τον Πρωθυπουργό της Ελληνικής Δημοκρατίας κο Κυριάκο Μητσοτάκη

 Κοινοποιούμενη στον Πρόεδρο της Βουλής των Ελλήνων κο Κωνσταντίνο Τασούλα

 Κοινοποιούμενη στην Πρόεδρο της Δημοκρατίας κα Κατερίνα Σακελλαροπούλου

ΣΥΝΟΨΗ

(επί της εξωδίκου μας που επισυνάπτεται στη παρούσα)

Aξιότιμε κε Πρόεδρε της Κυβέρνησης,

Ι.Επιδιώκουμε

α)την προστασία πλέγματος αγαθών, (μέσα σε πλαίσιο ισότητας άνευ διακρίσεων-άρθρο 4Σ), που συνθέτουν την υπόσταση του προσώπου εκάστου εξ ημών

και β)την άρση ανεπίτρεπτων διακρίσεων εις βάρος μας.

ΙΙ.Επικαλούμαστε αναλυτικά στην εξώδικό μας που ακολουθεί, επί δεκάδων σελίδων, τα επίσημα στοιχεία του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων , της επιτροπής Ασφαλείας της ΕΕ και της Επιτροπής Ασφαλείας των ΗΠΑ, αναφορικά με τις επικίνδυνες παρενέργειες των σκευασμάτων των εμβολίων. Συνοπτικά )````````ματοποπομκρ επί του παρόντος επαγόμαστε κυρίως τα ακόλουθα στοιχεία :

1)Για το εμβόλιο έναντι της COVID-19 της Janssen αναφρ﷽﷽﷽﷽﷽﷽﷽﷽ας αναφκ21 του Κοινοβουλτιολογία της ανάγκης προς προστασία τησ δημόσιας Υγείας έρονται :

“Μέχρι τις 29 Ιουλίου 2021, συνολικά 15,371 περιπτώσεις εικαζόμενων ανεπιθύμητων ενεργειών με το εμβόλιο έναντι της COVID-19 της Janssen αναφέρθηκαν αυθόρμητα στην EudraVigilance από χώρες της ΕΕ/ΕΟΧ. 95 από αυτές ανέφεραν θανατηφόρο έκβαση. Περαιτέρω, η PRAC ήδη στις 3/9/2021 ανακοίνωνε ‘οτι θα αξιολογήσει πρόσθετα δεδομένα από δύο μεγάλες [κλινικές δοκιμές](https://www.ema.europa.eu/en/glossary/clinical-trial%22%20%5Co%20%22%CE%9C%CE%B9%CE%B1%20%CE%BC%CE%B5%CE%BB%CE%AD%CF%84%CE%B7%20%CF%80%CE%BF%CF%85%20%CF%80%CF%81%CE%B1%CE%B3%CE%BC%CE%B1%CF%84%CE%BF%CF%80%CE%BF%CE%B9%CE%AE%CE%B8%CE%B7%CE%BA%CE%B5%20%CE%B3%CE%B9%CE%B1%20%CF%84%CE%B7%20%CE%B4%CE%B9%CE%B5%CF%81%CE%B5%CF%8D%CE%BD%CE%B7%CF%83%CE%B7%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%B1%CF%83%CF%86%CE%AC%CE%BB%CE%B5%CE%B9%CE%B1%CF%82%20%CE%AE%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%B1%CF%80%CE%BF%CF%84%CE%B5%CE%BB%CE%B5%CF%83%CE%BC%CE%B1%CF%84%CE%B9%CE%BA%CF%8C%CF%84%CE%B7%CF%84%CE%B1%CF%82%20%CE%B5%CE%BD%CF%8C%CF%82%20%CF%86%CE%B1%CF%81%CE%BC%CE%AC%CE%BA%CE%BF%CF%85.%20%20%CE%93%CE%B9%CE%B1%20%CF%84%CE%B1%20%CE%B1%CE%BD%CE%B8%CF%81%CF%8E%CF%80%CE%B9%CE%BD%CE%B1%20%CF%86%CE%AC%CF%81%CE%BC%CE%B1%CE%BA%CE%B1%2C%20%CE%B1%CF%85%CF%84%CE%AD%CF%82%20%CE%BF%CE%B9%20%CE%BC%CE%B5%CE%BB%CE%AD%CF%84%CE%B5%CF%82%20%CE%B4%CE%B9%CE%B5%CE%BE%CE%AC%CE%B3%CE%BF%CE%BD%CF%84%CE%B1%CE%B9%20%CF%83%CE%B5%20%CE%B5%CE%B8%CE%B5%CE%BB%CE%BF%CE%BD%CF%84%CE%AD%CF%82.%22%20%5Ct%20%22_blank) του εμβολίου, τα οποία πρόκειται να υποβληθούν σύντομα από τον [κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας](https://www.ema.europa.eu/en/glossary/marketing-authorisation-holder%22%20%5Co%20%22%CE%97%20%CE%B5%CF%84%CE%B1%CE%B9%CF%81%CE%B5%CE%AF%CE%B1%20%CE%AE%20%CE%B7%20%CE%AC%CE%BB%CE%BB%CE%B7%20%CE%BD%CE%BF%CE%BC%CE%B9%CE%BA%CE%AE%20%CE%BF%CE%BD%CF%84%CF%8C%CF%84%CE%B7%CF%84%CE%B1%20%CF%80%CE%BF%CF%85%20%CE%AD%CF%87%CE%B5%CE%B9%20%CF%84%CE%B7%CE%BD%20%CE%AC%CE%B4%CE%B5%CE%B9%CE%B1%20%CE%BA%CF%85%CE%BA%CE%BB%CE%BF%CF%86%CE%BF%CF%81%CE%AF%CE%B1%CF%82%20%CF%86%CE%B1%CF%81%CE%BC%CE%AC%CE%BA%CE%BF%CF%85%20%CF%83%CE%B5%20%CE%AD%CE%BD%CE%B1%2C%20%CF%80%CE%B5%CF%81%CE%B9%CF%83%CF%83%CF%8C%CF%84%CE%B5%CF%81%CE%B1%20%CE%AE%20%CF%8C%CE%BB%CE%B1%20%CF%84%CE%B1%20%CE%BA%CF%81%CE%AC%CF%84%CE%B7%20%CE%BC%CE%AD%CE%BB%CE%B7%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%95%CF%85%CF%81%CF%89%CF%80%CE%B1%CF%8A%CE%BA%CE%AE%CF%82%20%CE%88%CE%BD%CF%89%CF%83%CE%B7%CF%82.%22%20%5Ct%20%22_blank) του εμβολίου, προκειμένου να διερευνηθεί το υψηλό ποσοστό περιπτώσεων φλεβικής θρομβοεμβολής που παρατηρήθηκε εντός της εμβολιασμένης ομάδας έναντι της ομάδας εικονικού φαρμάκου στις πρώτες κλινικές μελέτες που χρησιμοποιήθηκαν για την έγκριση αυτού του εμβολίου.

2)Για το εμβόλιο Comirnaty PFIZER-BIONTECH αναφέρονται:

“Έως τις 29 Ιουλίου 2021, συνολικά 244,807 περιπτώσεις εικαζόμενων ανεπιθύμητων ενεργειών Comirnaty έχουν αναφερθεί αυθόρμητα στην EudraVigilance από χώρες της ΕΕ/ΕΟΧ, από τις οποίες 4,198 αναφέρουν θανατηφόρο έκβαση.

3)Για το εμβόλιο Vaxzevria (Astrazeneca) αναφέρονται:

“Συνολικά 170.316 περιπτώσεις ύποπτων παρενεργειών με το Vaxzevria (Astrazeneca)αναφέρθηκαν αυθόρμητα στην EudraVigilance από χώρες της ΕΕ/του ΕΟΧ. 1.053 από αυτές τις περιπτώσεις αφορούσαν θανατηφόρο έκβαση.”

4)Αναφορικά με το σκεύασμα SPIKEVAX Moderna λαμβάνουμε γνώση ότι :

 «Μέχρι τις 29 Ιουλίου 2021, έχει αναφερθεί αυθόρμητα στη Eudravigilance ένα σύνολο ΄ 48.788 περιστατικών από εικαζόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες με το Spikevax από χώρες της ΕΕ/ ΕΟΧ. 392 από αυτά που αναφέρθηκαν είχαν θανατηφόρο έκβαση.

 Περαιτέρω, η PRAC ήδη στις 3/9/2021 ανακοίνωνε ‘οτι θα αξιολογήσει πρόσθετα δεδομένα από δύο μεγάλες [κλινικές δοκιμές](https://www.ema.europa.eu/en/glossary/clinical-trial%22%20%5Co%20%22%CE%9C%CE%B9%CE%B1%20%CE%BC%CE%B5%CE%BB%CE%AD%CF%84%CE%B7%20%CF%80%CE%BF%CF%85%20%CF%80%CF%81%CE%B1%CE%B3%CE%BC%CE%B1%CF%84%CE%BF%CF%80%CE%BF%CE%B9%CE%AE%CE%B8%CE%B7%CE%BA%CE%B5%20%CE%B3%CE%B9%CE%B1%20%CF%84%CE%B7%20%CE%B4%CE%B9%CE%B5%CF%81%CE%B5%CF%8D%CE%BD%CE%B7%CF%83%CE%B7%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%B1%CF%83%CF%86%CE%AC%CE%BB%CE%B5%CE%B9%CE%B1%CF%82%20%CE%AE%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%B1%CF%80%CE%BF%CF%84%CE%B5%CE%BB%CE%B5%CF%83%CE%BC%CE%B1%CF%84%CE%B9%CE%BA%CF%8C%CF%84%CE%B7%CF%84%CE%B1%CF%82%20%CE%B5%CE%BD%CF%8C%CF%82%20%CF%86%CE%B1%CF%81%CE%BC%CE%AC%CE%BA%CE%BF%CF%85.%20%20%CE%93%CE%B9%CE%B1%20%CF%84%CE%B1%20%CE%B1%CE%BD%CE%B8%CF%81%CF%8E%CF%80%CE%B9%CE%BD%CE%B1%20%CF%86%CE%AC%CF%81%CE%BC%CE%B1%CE%BA%CE%B1%2C%20%CE%B1%CF%85%CF%84%CE%AD%CF%82%20%CE%BF%CE%B9%20%CE%BC%CE%B5%CE%BB%CE%AD%CF%84%CE%B5%CF%82%20%CE%B4%CE%B9%CE%B5%CE%BE%CE%AC%CE%B3%CE%BF%CE%BD%CF%84%CE%B1%CE%B9%20%CF%83%CE%B5%20%CE%B5%CE%B8%CE%B5%CE%BB%CE%BF%CE%BD%CF%84%CE%AD%CF%82.%22%20%5Ct%20%22_blank) του εμβολίου, τα οποία πρόκειται να υποβληθούν σύντομα από τον [κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας](https://www.ema.europa.eu/en/glossary/marketing-authorisation-holder%22%20%5Co%20%22%CE%97%20%CE%B5%CF%84%CE%B1%CE%B9%CF%81%CE%B5%CE%AF%CE%B1%20%CE%AE%20%CE%B7%20%CE%AC%CE%BB%CE%BB%CE%B7%20%CE%BD%CE%BF%CE%BC%CE%B9%CE%BA%CE%AE%20%CE%BF%CE%BD%CF%84%CF%8C%CF%84%CE%B7%CF%84%CE%B1%20%CF%80%CE%BF%CF%85%20%CE%AD%CF%87%CE%B5%CE%B9%20%CF%84%CE%B7%CE%BD%20%CE%AC%CE%B4%CE%B5%CE%B9%CE%B1%20%CE%BA%CF%85%CE%BA%CE%BB%CE%BF%CF%86%CE%BF%CF%81%CE%AF%CE%B1%CF%82%20%CF%86%CE%B1%CF%81%CE%BC%CE%AC%CE%BA%CE%BF%CF%85%20%CF%83%CE%B5%20%CE%AD%CE%BD%CE%B1%2C%20%CF%80%CE%B5%CF%81%CE%B9%CF%83%CF%83%CF%8C%CF%84%CE%B5%CF%81%CE%B1%20%CE%AE%20%CF%8C%CE%BB%CE%B1%20%CF%84%CE%B1%20%CE%BA%CF%81%CE%AC%CF%84%CE%B7%20%CE%BC%CE%AD%CE%BB%CE%B7%20%CF%84%CE%B7%CF%82%20%CE%95%CF%85%CF%81%CF%89%CF%80%CE%B1%CF%8A%CE%BA%CE%AE%CF%82%20%CE%88%CE%BD%CF%89%CF%83%CE%B7%CF%82.%22%20%5Ct%20%22_blank) του εμβολίου, προκειμένου να διερευνηθεί το υψηλό ποσοστό περιπτώσεων φλεβικής θρομβοεμβολής που παρατηρήθηκε εντός της εμβολιασμένης ομάδας έναντι της ομάδας εικονικού φαρμάκου στις πρώτες κλινικές μελέτες που χρησιμοποιήθηκαν για την έγκριση αυτού του εμβολίου.

Eπιπλέον η Επιτροπή επαγρύπνισης των ΗΠΑ έχει δημοσιεύσει στις 27Αυγούστου 2021, ότι (η VAERS) έλαβε 1.377 αναφορές μυοκαρδίτιδας ή περικαρδίτιδας μεταξύ ατόμων ηλικίας 30 ετών και νεότερων που έλαβαν εμβόλιο COVID-19. Τα περισσότερα περιστατικά έχουν αναφερθεί μετά τον εμβολιασμό mRNA COVID-19 (Pfizer-BioNTech ή Moderna), ιδιαίτερα σε άνδρες εφήβους και νεαρούς ενήλικες. Μέσω παρακολούθησης, συμπεριλαμβανομένων των ιατρικών εξετάσεων, το CDC και το FDA επιβεβαίωσαν 798 αναφορές μυοκαρδίτιδας ή περικαρδίτιδας.

Επίσης από τις 14 Δεκεμβρίου 2020 έως τις 30 Αυγούστου 2021, κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου, η VAERS έλαβε 7.218 αναφορές θανάτου (0,0020%) μεταξύ των ατόμων που έλαβαν COVID-19 εμβόλιο.

Επίσης υπήρξαν περίπου 176 προκαταρκτικές αναφορές Σύνδρομο Guillain-Barré GBS που εντοπίστηκαν στο VAERS από τις 25 Αυγούστου 2021. Αυτά τα περιστατικά έχουν αναφερθεί σε μεγάλο βαθμό περίπου 2 εβδομάδες μετά τον εμβολιασμό και κυρίως σε άνδρες, πολλά 50 ετών και άνω εκ των οποίων μερικοί έχουν μόνιμη νευρική βλάβη.

Επιπλέον στο CDC των ΗΠΑ αναφέρεται ότι “Περιπτώσεις μυοκαρδίτιδας και περικαρδίτιδας σε εφήβους και νέους ενήλικες έχουν αναφερθεί συχνότερα μετά τη λήψη της δεύτερης δόσης παρά μετά την πρώτη δόση ενός από τα δύο εμβόλια mRNA COVID-19, Pfizer-BioNTech ή Moderna

ΙΙΙ. Εξαναγκαζόμαστε σε υπέρμετρη θυσία μη ανεκτή από την έννομη τάξη:

Επειδή η αυξημένη επικινδυνότητα εμβολίου αποδεδειγμένη ως άνω από επίσημα στοιχεία του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων, της Επιτροπής Επαγρύπνισης της Ευρωπαϊκής Ένωσης, της Επιτροπής Επαγρύπνισης των ΗΠΑ και τον κατάλογο παρενεργειών και περιστατικών της κυβέρνησης της Αυστραλίας, καθιστά την προσβολή εις βάρος μας καταχρηστική, καθώς διακυβεύεται η ζωή μας και η υγεία μας.

Επειδή επομένως ο εξαναγκασμός προς τη λήψη του εμβολίου, μας υποβάλλει σε τεράστα ανησυχία που σε συνδυασμό με την οικονομική εξουθένωση και την κοινωνική διάκριση που τείνει να παίρνει διαστάσεις στιγματισμού και περιθωριοποίησης μας, καθίσταται επίσης μέγιστος απρόβλεπτος και ανέλεγκτος παράγοντας που απειλεί την υγεία μας.

Επειδή ήδη με την απόφαση ΣτΕ 622/2021,το Συμβούλιο της Επικρατείας έχει αποφανθεί ότι η προκαλούμενη από την πραγματοποίηση του υποχρεωτικού εμβολιασμού βλάβη συνιστά υπέρμετρη θυσία για τον παθόντα (βλάβη υγείας και προσβολή προσωπικότητος), χάριν του συμφέροντος του κοινωνικού συνόλου.

Επειδή η εν λόγω απόφαση αφορούσε βλάβη από παιδικό εμβολιασμό με εμβόλιο που έχει υποστεί την επιβεβλημένη πολυετή δοκιμασία και όχι την υπό ειδικούς όρους έκτακτη ολίγων μηνών δοκιμασία στην οποία φέρονται να έχουν υποβληθεί τα εμβόλια κατά κορωνοιου 19.Επομένως η πραγματοποίηση υποχρεωτικού εμβολιασμού δια των εν λόγω σκευασμάτων, συνιστά επιπλέον υπέρτερη θυσία που ξεπερνά πλέον τα όρια του ανεκτού από την έννομη τάξη.

# Επειδή ο κίνδυνος βλάβης είναι προφανής και σε ουδεμία περίπτωση δύναται να αποκλεισθεί, αφού οι ίδιες οι φαρμακευτικές εταιρείες αρνήθηκαν εξ αρχής κάθετα την ανάληψη ευθυνών που λαμβάνουν σε ανάλογες συμβάσεις πώλησης εμβολίων που έχουν υποστεί την μακρόχρονη δοκιμασία που επιβάλλει το ειδικό Πρωτόκολλο.

# Επειδή μολονότι η Ευρωπαϊκή Επιτροπή ισχυρίζεται ότι η ευθύνη των εταιρειών είναι αντικειμενική, που προκύπτει από διατάξεις αναγκαστικού δικαίου, εντούτοις είναι βέβαιο ότι ουδεμία φαρμακευτική εταιρεία θα αναλάβει αυθόρμητα και άνευ αντιδικίας την υποχρέωση προς αποζημίωση προς πιθανά θύματα.

**Επειδή εξάλλου όπως προκύπτει μέχρι σήμερα, από κάθε αναφορά των φαρμακευτικών εταιρειών στην PRAC , που αναδημοσιεύεται στον ΕΟΦ και στον τύπο, οι φαρμακευτικές εταιρείες δεν αναλαμβάνουν ευθύνη για οιοδήποτε περιστατικό ως υπαίτιες, με συνέπεια να προκύπτει η υποχρέωση είτε του Ελληνικού Δημοσίου να καλύψει την βλάβη των θυμάτων είτε του ίδιου του θύματος, άλλως των κληρονόμων του, να αναλάβει ανήμπορο τις συνέπειες της βλάβης που θα τον αφορά.**

Επειδή επομένως ο εξαναγκασμός προς τη λήψη του εμβολίου, μας υποβάλλει σε τεράστα ανησυχία που σε συνδυασμό με την οικονομική εξουθένωση και την κοινωνική διάκριση που τείνει να παίρνει διαστάσεις στιγματισμού και περιθωριοποίησης μας, καθίσταται επίσης μέγιστος απρόβλεπτος και ανέλεγκτος παράγοντας που απειλεί την υγεία μας.

ΙV. Εξαναγκαζόμαστε σε διπλό κίνδυνο, τόσο εκ του εμβολίου, όσο και εκ της νόσου.

Επειδή από τις 12 Ιουλίου 2021, το CDC έλαβε αναφορές για σχεδόν 5.500 πλήρως εμβολιασμένα άτομα που νοσηλεύτηκαν ή πέθαναν από μια πρωτοποριακή λοίμωξη.

Επειδή όπως έχει επιβεβαιωθεί από ανακοινώσεις στον τύπο, και στους επίσημους ιστότοπους , έχουν προκύψει πολυάριθμα περιστατικά εμβολιασμένων που έχουν νοσήσει από COVID19, και δυστυχώς έχουν χρειασθεί νοσηλείας ή διασωλήνωσης ή έχουν αποβιώσει.

Επειδή επομένως ο εμβολιασθείς κινδυνεύει εις διπλούν αφού κινδυνεύει να υποστεί επικίνδυνες παρενέργειες ή θάνατο από απρόβλεπτους και ανέλεγκτους παράγοντες αντίδρασης του οργανισμού του προς τα συστατικά και τη δράση του εμβολίου αλλά και να νοσήσει από COVID19 και να νοσήσει ακόμη και σοβαρά με όλες τις επικίνδυνες επίσης συνέπειες στον οργανισμό του όπως και να αποβιώσει εκ του COVID19.

V. Yφιστάμεσθα ανεπίτρεπτες διακρίσεις

Επειδή σύμφωνα με τον Κανονισμό 953/2021 του Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της ΕΕ και με το Ψήφισμα του Συμβουλίου της Ευρώπης 2361/2021 ορίσθηκε ειδικά ότι είναι επιβλητέο να αποτρέπονται οι διακρίσεις άμεσες ή έμμεσες εις βάρος των προσώπων που δεν έχουν εμβολιασθεί.

Επειδή υφίσταται κατεπείγων λόγος να αρθεί άμεσα η προσβολή, που υφιστάμεθα, αφού αφορά την επιβίωση των εργαζομένων και την παρακολούθηση μαθημάτων,(της ακαδημαϊκης περιόδου που ξεκινάει άμεσα), από τους σπουδαστές.

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΛΟΓΟΥΣ ΑΥΤΟΥΣ

Διαμαρτυρόμενοι και οχλούντες, αιτούμεθα άμεσα:

 α)την άρση της προσβολής προσωπικότητας που υφιστάμεθα ,η οποία προσβάλλει την αξία του προσώπου καθενός από εμάς και μας θέτει σε κίνδυνο από άποψη υγείας και οικονομικής επιβίωσης και

 β)την μη επανάληψη αυτής στο μέλλον ήτοι να αρθεί ο εξαναγκασμός προς λήψη σκευάσματος εμβολίου που έχει απρόβλεπτο και ανέλεγκτο αριθμό πιθανών επικινδύνων παρενεργειών, ακόμη και θανάτου, και το οποίο ακόμη και αν το λάβουμε, θα εξακολουθούμε να κινδυνεύουμε να νοσήσουμε από COVID19 ακόμη και σοβαρά ακόμη και να αποκ, ﷽﷽﷽﷽﷽﷽﷽﷽οτοατεουθοων εμβολίων.βοσυστατικρτήσουμε μόνιμες συνέπειες ακόμη και να αποβιώσουμε, χωρίς να δυνάμεθα να προστατεύσουμε ούτε τους εαυτούς μας, ούτε τρίτους από την μετάδοση του ιού, άλλως θα παραμένουμε εξαρτημένοι σε τακτικές δόσεις εμβολιασμού πολλαπλασιάζοντας τους κινδύνους μη προβλέψιμων και μη ελέγξιμων παρενεργειών ή θανάτου.

γ)την άρση και την μη επανάληψη στο μέλλον της επιβολής διακρίσεων εις βάρος μας, της ρητά μη επιτρεπόμενης από το Σύνταγμα, από τους δεσμευτικούς κανόνες του δικαίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης και ειδικά από τον Κανονισμό 953/2021 του Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της ΕΕ και το Ψήφισμα 2361/2021 του Συμβουλίου της Ευρώπης, ώστε να παύσει η ηθική βλάβη που υφιστάμεθα εκ της υπέρτατης ψυχικής και οικονομικής πιέσεως, προκειμένου να ανεχθούμε να περιέλθουμε σε διπλό κίνδυνο τόσο εκ της δράσεως του εμβολίου όσο και εκ του ιου από τον οποίον θα εξακολουθούμε να κινδυνεύουμε, να τον προσλαμβάνουμε και να τον μεταδίδουμε.

Άλλως, δηλώνουμε ότι θα προβούμε προς άσκηση αρμοδίως αγωγής προς αποζημίωσή μας και ικανοποίηση της ηθικής βλάβης μας καθώς επίσης θα υποβάλουμε αίτηση προσωρινής επιδίκασης απαίτησης και κάθε άλλης κατάλληλης ένδικης ενέργειας ενώπιον Ελληνικών Αρχών και Δικαστηρίων, ενώπιον της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, του Ευρωπαϊκού Δικαστηρίου Δικαιωμάτων του Ανθρώπου και του Δικαστηρίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Οι Πληρεξούσιοι Δικηγόροι

NEΟΦΥΤΟΥ ΧΡΗΣΤΟΣ

christos@neophytou-law.com

ΜΕΛΟΣ ΤΟΥ Δ.Σ.Α. ΚΑΙ ΤΟΥ ΠΑΓΚΥΠΡΙΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ

 ΚΕΝΤΡΙΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΛΕΥΚΩΣΙΑ ΟΔ. ΜΕΤΟΧΙΟΥ, ΑΡ. 49 Orphil Court

 ΛΕΥΚΩΣΙΑ/ΚΥΡΗΝΕΙΑ,ΑΜΜΟΧΩΣΤΟΣ, ΛΑΡΝΑΚΑ,ΠΕΙΡΑΙΕΥΣ, ΛΟΝΔΙΝΟ

ΑΓΓΕΛΙΚΗ ΛΙΤΖΕΡΗ

angelikilitzeri@gmail.com

ΑΜΔΣΑ18445

6957605144 2155450467

ΑΘΗΝΑ ΑΓΙΟΥ ΚΩΝΣΤΑΝΙΝΟΥ 6