



Entitat fundada a l'any 1998

C/Juan de Mena 5, 11è 1a
08035 Barcelona
Tel: 872 02 81 05
secretaria@gass.cat
<http://gass.cat>

Data: XXXX

Benvolguda XXX Director/a del CAP de XXX,

Em poso en contacte amb vosaltres perquè he vist que s'ha vacunat a infants de 5 a 11 anys al XXX, fora d'entorn sanitari, vulnerant algunes lleis i drets fonamentals. Voldria que almenys fóssiu coneixedores i ho puguis transmetre a l'equip de l'EAP, perquè penso que el Departament de Salut no us està ni informant ni protegint correctament.

Algunes de les qüestions importants són:

1.- Les vacunes biològiques han de ser prescrites per un metge segons el Comitè Assessor de Vacunes i l'AEMPS¹. I més si és un fàrmac que es troba en fase d'investigació, com les vacunes covid, subjectes a control addicional. Això ho avala el Tribunal Suprem en les sentències de 17 de maig i 20 de juny de 2016- recursos nº1574/2015 i 4172/2014. El TSJPB també ho va resoldre així, segons la sentència 393/2017. Per això, és molt important o que la pediatra les prescrigui o que no les administren les infermeres perquè acabaran sent les responsables. També està recollit a l'article 79.1 Real Decret Legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.

2.- En ser un fàrmac en fase d'estudi que acaba l'any 2024 segons l'Agència Europea del Medicament (EMA), s'ha d'administrar en un entorn hospitalari per actuar àgilment en cas d'efectes adversos, tant previstos com imprevistos.

3.- En ser un fàrmac en fase d'investigació, ha d'haver-hi un consentiment informat escrupolós, amb la composició del medicament, els efectes lleus, moderats i greus. Per exemple, sabem segons estudis recents que la 2^a dosis en infants augmenta, per afectacions cardíagues, de 3,7 a 6,1 vegades el risc d'hospitalització per covid-19. (Hoeg et al. 2021 medRxiv).

A més, el consentiment informat correctament està recollit a la Llei del Medicament 25/1990 a l'article 5. I a la convenció de drets humans i la biomedicina d'Oviedo de 4 d'abril de 1997, a l'article 5 i l'article 15.

4.- En ser un fàrmac en fase d'investigació, segons l'article 62 de la Llei del Medicament 25/1990, ha d'haver-hi una assegurança que cobreixi els efectes adversos de les persones administrades.

5.- L'article 16 de la Convenció d'Oviedo (CO), en el punt 1 també diu que no es podrà experimentar si hi ha un mètode alternatiu d'eficàcia comparable. Actualment, ja estan aprovats fàrmacs que no tenen efectes adversos per a tractar la covid19.

6.- L'article 16 de la CO, en el punt 3 diu que el fàrmac ha d'haver passat un estudi independent per comprendre els riscos del mateix. Quan sabem que aquests fàrmacs només consten d'estudis no

¹ Agencia española del medicamento y producto sanitario



Entitat fundada a l'any 1998

C/Juan de Mena 5, 11è 1a
08035 Barcelona
Tel: 872 02 81 05
secretaria@gass.cat
<http://gass.cat>

independents de les farmacèutiques que els comercialitzen. A més, en el cas de Pfizer ja han reconegut que han amagat efectes adversos en el mateix.

7.- Finalment, el jutge Juan Jose Maria Asensio acaba de declarar (23/12/21) que el be superior del menor justifica no vacunar-los, ja que la incidència de la malaltia és quasi nul·la segons les dades del Ministeri de Sanitat i no s'han de córrer els riscos greus pels efectes adversos. Dels quals no es coneixen els de mig i llarg termini i els de curt termini ja són prou greu. Normalment s'ha justificat per protegir als avis, però no està demostrat científicament que els nens contagiïn i el be superior d'un adult no pot passar per sobre del be superior d'un infant. Tal i com s'assevera en l'article 3 de la Convenció Universal dels Drets dels Infants de les Nacions Unides.

Per tot això és molt important que atureu la vacunació al pavelló i es faci de forma legal i ordenada, per protecció vostre i dels pacients.

Cordialment,