

SPETT.LE AIFA

Presidenza

Ufficio Sperimentazione Clinica

Area Autorizzazioni

Responsabile della prevenzione della corruzione e trasparenza

Via pec

E

SPETT.LE

EMA

EUROPEAN MEDICINES AGENCY

Direttore esecutivo

Agenzia europea per i medicinali

PO Box 71010

1008 BA Amsterdam

Paesi Bassi

Via Racc

E via email

**OGGETTO: DIFFIDA AD ADEMPIERE AL NULLA OSTA VACCINAZIONE
UNDER 12**

ISTANZA DI REVOCA IN AUTOTUTELA VACCINAZIONE UNDER 18;

ISTANZA FORMALE DI ACCESSO ATTI

Noi sottoscritti Avv. Prof. Daniele Granara del Foro di Genova, Avv. Jenny
Lopresti del Foro di Padova, Avv. Roberta Canal del Foro di Treviso, Avv. Helga
Lopresti del Foro di Padova , Avv. Maria Valentina Congiu del Foro di Cagliari,

Avv. Marcello Apollonio del Foro di Lecce; Avv. Silvia Mannelli del Foro di Pesaro, Avv. Gabriele Taddei del Foro di Trento, Avv. Lalla Gherpelli del Foro di Reggio Emilia, Avv. Arcangela Spenillo del Foro di Rimini, Avv. Mark Antonio De Giuseppe Del Foro di Bolzano, Avv. Sabrina Lotti del Foro di Rimini; Avv. Anna lisa Torresi del Foro di Fermo; Avv. Elisa Pavanello del Foro di Padova, Avv. Avv. Fiorella Liotta del Foro di Trani, Avv. Cetty di Bella del Foro di Messina, Avv. Emanuela Cappellin del Foro di Imperia; Avv. Danielle Mastrangelo del Foro di Pescara; Avv. Simonetta Carta del Foro di Oristano, Avv. Annalisa Cutrona del Foro di Fermo, Avv. Anna-Lisa Renda del Foro di Bologna, Avv. Rosanna Andreozzi, Avv. Carmen Guidi, Avv. Michela Melograni, Avv. Francesco di Reda del Foro di Trani

PREMESSO

Che è sempre più manifesta a mezzo degli organi di stampa la notizia di un'imminente autorizzazione da parte di Codeste Ecc.me Autorità alla somministrazione del vaccino Anti Covid-19 sui minori nella fascia di età 5 -12 anni, asseritamente volta a scongiurare la trasmissibilità del virus SARS Cov 2 e a proteggere i più piccoli da ospedalizzazioni o addirittura dalla morte;

che non si comprende come Codeste Autorità possano valutare l'emissione di tale nulla osta alla luce del fatto che i dati scientifici sin ora emersi portano inequivocabilmente ad una valutazione di senso contrario e l'esperienza americana si è rivelata inefficace oltre che dannosa e mortale per i bambini;

che l'emissione di tale nulla osta per i minori dei 12 anni è contraria al principio di precauzione ed alla buona medicina, oltre che espressamente sconsigliata dall'Oms in data 12 novembre 2021 con dichiarazione a firma del direttore generale e dai produttori stessi dei quattro sieri:

Janssen:

bambini e adolescenti: *non è raccomandato nei bambini e negli adolescenti di età inferiore a 18 anni. Non sono attualmente disponibili informazioni sufficienti sull'uso di COVID-19 Vaccine Janssen in bambini e adolescenti di età inferiore a 18 anni;*

Moderna:

Bambini: *Spikevax non è raccomandato nei bambini di età inferiore a 12 anni;*

Astrazeneca:

Bambini e adolescenti: *Vaxzevria non è raccomandato nei bambini di età inferiore a 18 anni. Al momento non sono disponibili sufficienti informazioni sull'uso di Vaxzevria nei bambini e negli adolescenti di età inferiore a 18 anni;*

Pfizer Biontec:

Bambini Comirnaty non è raccomandato nei bambini di età inferiore a 12 anni;
che la stessa Pfizer Biontech così riporta sulla pagina Overall Risk – Benefit Conclusion: "I vaccini per i minori tra i 5 e i 12 anni non sono stati sperimentati a sufficienza e richiedono altri 5 anni prima di decretarne la sicurezza";

che l'Associazione Pediatri Italiani è tutt'altro che unanime nell'appoggiare tale scelta scellerata che comporterà più rischi che benefici per i nostri figli;

che già tale decisione per gli under 18 si è dimostrata assolutamente contraria alla scienza medica alla luce del notevole aumento delle miocarditi e pericarditi nei giovani già poste in correlazione e in nesso di causalità con la vaccinazione, così come il dato impressionante delle morti improvvise che mai come in quest'anno si è centuplicato in ogni fascia di età;

che già avanti la Commissione Affari Costituzionali del Senato della Repubblica Italiana, in data 6 ottobre 2021, sono stati ascoltati illustri esperti e scienziati, quali il Prof. Cosentino, Il Prof. Bizzarri, il Prof. Donzelli, il Dott. Salmaso per

esprimere la loro opinione sui sieri sperimentali autorizzati da Codeste Ill.me Autorità evidenziando la pericolosità dal proseguire sulla vaccinazione di massa; (v.all.1);

che in tal senso si sono già espresse negli ultimi tre mesi le più prestigiose riviste medico scientifiche più accreditate a livello internazionale risultando all'evidenza che una lettura dei dati di differente tenore ad oggi, significherebbe contravvenire alla realtà scientifica;

che di conforme tenore anche l'esito del convegno occorso il 10.11.2021 a Bolzano sulle autopsie effettuate, che ha visto la partecipazione dell'emerito Prof Burkhard e del Prof. Bellavite sulla base dei seguenti punti:

- infiltrazione linfocitica a carico di molteplici organi, miocardio, pericardio, rene, polmone, vasi milza tessuto lipidico;
- insorgenza di follicoli linfatici in organi in cui non dovrebbero essere presenti; vasculite a carico di molteplici organi;
- aggregati eritrociti con deformazione dei globuli rossi;
- incognite sull'insorgenza diffusa di malattie autoimmunitarie indotte da reazione immunitaria eccessiva al vaccino e la possibilità di sviluppare tumori a partire dalla iperplasia degli organi linfoide problematica relativa alla distruzione tissutale e genesi linfocitaria e correlata, tempesta citochinica post vaccinale (sul punto si veda: *Science Direct – Autoimmunity Reviews* del 02.011.21. "La vaccinazione può indurre malattie autoimmuni nuove..."; *The New England Journal of Medicine* del 04.11.2021" durante lo studio la probabilità di morire a causa di un infarto erano superiori del 400% per le persone che avevano ricevuto 2 dosi di vaccino rispetto al placebo");

che alla luce di siffatte opinioni, che trovano l'assenso di migliaia di professionisti in tutto il mondo l'operato di Codeste Ecc.me Autorità deve tutelare la collettività e la salute pubblica facendo un passo indietro;

che tutti i fogli illustrativi dei quattro sieri autorizzati da Codeste Autorità in via condizionata riportano a chiare lettere la dicitura che non si conosce l'efficacia nel tempo della protezione come anche confermato dalla Determina AIFA n.111/2021, pubblicata in GU Serie Generale n.178 del 27-07-2021:

Durata della protezione e limitazioni dell'efficacia del vaccino La durata della protezione offerta dal vaccino non è nota; sono tuttora in corso studi clinici volti a stabilirla. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Spikevax potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 14 giorni dopo la seconda dose del vaccino. È 0034307-29/07/2021-DGPRES-DGPRES-P - Allegato Utente 1 (A01) Versione 05. del 29/07/2021 2 pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani);

La durata della protezione offerta dal vaccino non è nota; sono tuttora in corso studi clinici volti a stabilirla. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Comirnaty potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino. È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente

Astrazeneca

Janssen

che sin da principio tutti i fogli illustrativi dei quattro sieri autorizzati da Codeste Autorità in via condizionata riportano a chiare lettere la dicitura “che non si conosce la protezione della trasmissibilità del virus”;

che sul punto in 02.08.2021 già il *The British Medical Journal* suggerisce che "entrambi i gruppi (vaccinati e non) hanno la stessa carica virale e la stessa probabilità di trasmettere le loro infezioni";

che numerosi studi stanno accreditando come il tasso di mortalità per Covid 19 delle persone con due dosi abbia superato il tasso di mortalità delle persone non vaccinate (Cfr.: *Public Health Scotland* del 03.11.2021);

che nello specifico in relazione ai minori:

- i fogli illustrativi delle case farmaceutiche riportano lo sconsiglio vaccinale sotto i 12/18 anni come sopra detto e non riportano alcuna dicitura su effetti a breve a medio e lungo termine soprattutto riguardo alla fertilità;
- il direttore dello Spallanzani, Dott. Vaia, ha manifestato il suo più fermo dissenso alla vaccinazione degli *under 12*, lo stesso valga per la Dott.ssa Maria Rita Gismondo;
- La letteratura medica e i dati epidemiologici dicono che trattasi di una vaccinazione del tutto inutile, in quanto la fascia di popolazione *under 12* difficilmente si infetta e, qualora si infettasse, sviluppa una malattia asintomatica oppure con sintomatologia lieve e tasso di mortalità tendente allo zero. Per tale motivo, è di nessun rilievo la necessità di vaccinare i minori per salvaguardare le fasce più deboli (ad esempio i nonni) e impedire ai piccoli di trasmettere il virus al resto della popolazione.

Tutto ciò per i seguenti motivi:

- 1) i vaccini non proteggono dalla trasmissibilità del virus, inficiando per l'effetto il presupposto della vaccinazione di massa;
- 2) l'impossibilità di raggiungere l'immunità di gregge, stante la tipologica di vaccino a RMNA: trattasi di vaccino resistente, che provoca per l'effetto un

sistema di resistenza all'infinito (vedasi produzione delle varianti; sul punto leggesi anche *The Lancet* –SSRn 11/10/2021);

3) l'impossibilità di bloccare la trasmissione tra il bambino e il nonno, anzi se ne aumentano i rischi: chi si infetta naturalmente tende a selezionare le varianti asintomatiche; se è pur vero che il bambino risulta essere un veicolo del virus, il virus di cui sarebbe portatore si presenta come meno pericoloso, in considerazione del fatto che la variante vaccino resistente dei soggetti vaccinati sono più contagiose e pericolose;

4) il vaccino non è sterilizzante (non impedisce che il vaccinato si infetti) e i vaccinati hanno una carica virale più alta rispetto ai non vaccinati (come da letteratura recentissima), alla luce del fatto che viene replicato il virus in modo incontrollato;

5) manca uno studio specifico per quanto riguarda il Tris dei vaccini;

che lo stesso Dott. Malone Robert. inventore dell'MRNA ha di recente dichiarato alle Tv americane non solo il più fermo diniego alla vaccinazione dei minori, ma anche che bisogna fermare la vaccinazione negli USA under 18, in considerazione degli innumerevoli rischi;

che i dati scientifici sconfessano la necessità di vaccinazione se un soggetto, e soprattutto un bambino, è sano (*ex multiis: Journal of the American Association – Cardiology* del 10.08.2021);

che anzi le statistiche ufficiali sull'eccesso di mortalità in Italia e negli altri Paesi europei pubblicate dal gruppo danese di statistici "Euronomo" riportano un aumento senza precedenti della mortalità nella fascia di età 15 -44 anni in concomitanza con l'inizio della distribuzione dei sieri rispetto all'anno 2020;

che a fronte di minimi e/o trascurabili benefici riteniamo non sia opportuno esporre i bambini al rischio di eventi avversi conosciuti e comuni anche se in gran parte reversibili e/o al rischio di eventi avversi a lungo termine ancora non individuati ma possibili;

EMA e AIFA dall'emettere nulla osta alla vaccinazione degli Under 12 e contestualmente si formula accesso agli atti per conoscere tutti i dati scientifici in punto di contagi - decessi - trasmissibilità, sottesi all'emissione dell'eventuale parere favorevole in relazione a questa fascia di età;

Si intimano e diffidano inoltre Ema e Aifa ciascuna per il proprio ambito di competenza a revocare il nulla osta alla vaccinazione degli under 18 significando che ogni singolo evento avverso ovvero decesso che dovesse derivare dalla vaccinazione dei ragazzi a far data dal ricevimento della presente vedrà tutti pienamente responsabili per i reati sia in ambito nazionale che internazionale che dovessero derivarne, anche in relazione all' ex art 7 lett k dello Statuto di Roma e limitatamente ad Aifa anche ex art 28 della Costituzione con richiesta di risarcimento danni direttamente alle Ill.me SS.VV.

Si formula altresì istanza di accesso agli atti per conoscere i dati su contagi, ricoveri, morti, suddivisi per vaccinati e non nonché sul dato ufficiale di miocarditi e pericarditi della fascia di popolazione under 12 e 12-18.

Con la massima osservanza

Italia, 15.11.2021

Avv. Prof. Daniele Granara

Avv. Jenny Lopresti

Avv. Roberta Canal

Avv. Helga Lopresti

Avv. Marcello Apollonio

Avv. Silvia Mannelli

Avv. Gabriele Taddei

Avv. Annalisa Cutrona

Avv. Anna- Lisa Renda;

Avv. Lalla Gherpelli

Avv. Arcangela Spenillo

AW Anna Pucciatti

Avv. Mark Antonio De Giuseppe

Avv. Sabrina Lotti

Avv. Annalisa Torresi

Avv. Elisa Pavanello

Avv. Fiorella Liotta

Avv. Cetty di Bella

Avv. Emanuela Cappellin

Avv. Danielle Mastrangelo

Avv. Simonetta Carta

Avv. Rosanna Andreozzi

Avv. Carmen Guidi

Avv. Michela Melograni

Avv. Maria Valentina Congiu

Avv. Francesco Di Reda

Handwritten signatures corresponding to the list of attorneys, including Mark Antonio De Giuseppe, Sabrina Lotti, Annalisa Torresi, Elisa Pavanello, Fiorella Liotta, Cetty di Bella, Emanuela Cappellin, Danielle Mastrangelo, Simonetta Carta, Rosanna Andreozzi, Carmen Guidi, Michela Melograni, Maria Valentina Congiu, and Francesco Di Reda.

TO

AIFA
Presidency
Clinical Trials Office
Authorizations Area

Responsible for the prevention of corruption and transparency

Via pec

AND

EMA
EUROPEAN MEDICINES AGENCY
Executive Director
PO Box 71010
1008 BA Amsterdam
Netherlands

Via Registered mail
and via email

SUBJECT:
FORMAL NOTICE AIMED TO AVOID THE CLEARANCE OF
VACCINATION FOR CHILDREN AGED UNDER 12 YEARS
APPLICATION FOR REVOCATION IN SELF-PROTECTION OF
VACCINATION FOR AGED UNDER 18 YEARS
FORMAL APPLICATION FOR ACCESS TO DOCUMENTS

We, the undersigned Avv. Prof. Daniele Granara of the Court of Genova, Avv. Jenny Lopresti of the Court of Padova, Avv. Roberta Canal of the Court of Treviso, Avv. Helga Lopresti of the Court of Padova, Avv. Maria Valentina Congiu of the Court of Cagliari, Avv. Marcello Apollonio of the Court of Lecce; Avv. Silvia Mannelli of the Court of Pesaro, Avv. Gabriele Taddei of the Court of Trento, Avv. Lalla Gherpelli of the Court of Reggio Emilia, Avv. Arcangela Spenillo of the Court of Rimini, Avv. Mark Antonio De Giuseppe of the Court of Bolzano, Avv. Sabrina Lotti of the Court of Rimini; Avv. Anna Lisa Torresi of the Court of Fermo; Avv. Elisa Pavanello of the Court of Padova, Avv. Fiorella Liotta of the Court of Trani, Avv. Cetty di Bella of the Court of Messina, Avv. Emanuela Cappellin of the Court of Imperia; Avv. Danielle Mastrangelo of the Court of Pescara; Avv. Simonetta Carta of the Court of Oristano, Avv. Annalisa Cutrona of the Court of Fermo, Avv. Anna-Lisa Renda of the Court of Bologna, Avv. Rosanna Andreozzi, Avv. Carmen Guidi, Avv. Michela Melograni, Avv. Francesco di Reda of the Court of Trani

WHEREAS

- The increasing evidence in the media of a forthcoming authorization by the above-mentioned Authorities to issue a clearance for the administration of the Anti Covid-19 vaccine on

minors in the age group 5-12 years old, to avoid the transmissibility of the SARS Covid 2 virus and to protect the youngsters from hospitalization or even death.

- It is not clear how these Authorities could evaluate the issuance of this authorization considering that the scientific data which have emerged so far unequivocally lead to contradictory evaluations and that the American experience proved as ineffective, as well as harmful and deadly, for the children.
- The issuance of this clearance for children under 12 is contrary to the precautionary principle and to the good medicine, as well as expressly discouraged by the WHO on 12th November 2021 with a declaration signed by the Director General and by the producers of the four serums themselves:
 - **Janssen:**
***Children and adolescents:** not recommended for children and adolescents under the age of 18. There is currently insufficient information on the use of COVID-19 Vaccine Janssen in children and adolescents under the age of 18.*
 - **Moderna:**
***Children:** Spikevax is not recommended for children aged under 12 years.*
 - **Astrazeneca:**
***Children and adolescents:** Vaxzevria is not recommended for children under the age of 18. There is currently insufficient information on the use of Vaxzevria in children and adolescents aged under 18 years.*
 - **Pfizer BioNTech:**
***Children:** Comirnaty is not recommended for children aged under 18 years.*
- Pfizer BioNTech themselves report on the Overall Benefit/Risk Conclusion page: "Vaccines for minors between 5 and 12 years have not been sufficiently tested and require another 5 years before decreeing their safety".
- The Association of Italian Pediatricians is far from being unanimous in supporting this wicked choice which will entail more risks than benefits for our children.
- This decision for the under-18 has already proved contrary to medical science considering the significant increase in myocarditis and pericarditis in young people, already correlated and in causation with the vaccination, as well as the impressive number of sudden deaths that, as never before, has increased a hundredfold in every age group.

- Distinguished experts and scientists, such as Prof. Cosentino, Prof. Bizzarri, Prof. Donzelli, Dr. Salmaso, have already been heard by the Constitutional Affairs Committee of the Senate of the Italian Republic, on 6th October 2021, to express their opinion on the experimental sera authorized by the above-mentioned Authorities, highlighting the danger of a continued mass vaccination (see attachment 1).
- The most prestigious and internationally accredited medical and scientific journals have already expressed themselves in the last three months, resulting in the evidence that a controversial reading of data would result in contrast with the scientific evidence.
- The outcome of the conference that took place on 10th November 2021 in Bolzano (Italy) about the performed autopsies, which counted the participation of the emeritus Prof. Burkhard and Prof. Bellavite, is in line with the claims based on the following observations:
 - Lymphocytic infiltration of multiple organs, myocardium, pericardium, kidney, lung, vessels, spleen, uterus, lipid tissue.
 - The onset of lymphatic follicles in organs where they should not be present; vasculitis affecting multiple organs.
 - Erythrocyte aggregates with deformation of red blood cells.
 - Unknown incidence on the widespread onset of autoimmune diseases induced by an excessive immune reaction to the vaccine and the possibility of developing tumors starting from hyperplasia of the lymphoid organs, on problems related to tissue destruction with lymphocytic genesis and correlated post-vaccination cytokine storm (refer to: *Science Direct – Autoimmunity Reviews* on 2nd November 2021. "Vaccination can induce new autoimmune diseases..."; *The New England Journal of Medicine* on 4th November 2021 during the study, the likelihood of dying from a heart attack were 400% higher for people who received 2 doses of the vaccine compared to the placebo").
- Following such reports, acknowledged by thousands of professionals around the world, the work of the above-mentioned Authorities now seems to disregard the need to protect the community and the public health if it does not take a step back.
- Until September 2021, the propaganda campaign on the effectiveness of vaccination coverage was as strong as ever and it has now miserably collapsed, so as to impose the need to inoculate a third dose (if not further, as it is happening in the state of Israel,

where the possibility of yet another jab is already evident, despite the *Lancet* tenor on 29th October 2021: "Booster doses can lead to health safety problems [...] the risks/benefits ratio of the third dose is different between older and younger people".

- All the leaflets of the four serums authorized by the above-mentioned Authorities on a conditional basis clearly state that the effectiveness of the protection over the time is not known as also confirmed by the AIFA Resolution no.111/2021, published in the Italian Official Gazette General Series no.178 on 27th July 2021:

- **Moderna:**

- Duration of protection and limitations on the effectiveness of the vaccine. *The duration of protection offered by the vaccine is unknown; clinical trials are still underway to establish it. As with all vaccines, vaccination with Spikevax may not protect everyone who receives it. People may not be fully protected up to 14 days after the second dose of the vaccine. It is 0034307-29/07/2021-DGPRE-DGPRE-P – Allegato Utente 1 (A01) Version 05. of 29th July 2021. It is therefore essential to continue to strictly follow the public health recommendations (mask, spacing and frequent washing of the hands).*

- **Pfizer BioNTech**

- The duration of protection offered by the vaccine is unknown; clinical trials are still underway to establish it. As with all vaccines, vaccination with Comirnaty may not protect everyone who receives it. People may not be fully protected up to 7 days after the second dose of the vaccine. It is therefore essential to continue to strictly follow the public health recommendations (mask, spacing and frequent washing of the hands).*

- **Astrazeneca:**

- Duration of protection and limitations on the effectiveness of the vaccine. *The duration of protection offered by the vaccine is unknown; clinical trials are still underway to establish it. Protection begins approximately 3 weeks after the first dose of Vaxzevria. People may not be fully protected up to 15 days after the second dose is administered. As with all vaccines, vaccination with Vaxzevria may not protect all vaccinated individuals. It is therefore essential to continue to strictly follow public health recommendations (face mask, spacing and frequent hand washing).*

- **Janssen:**

- Duration of protection and limitations of the effectiveness of the vaccine. *The duration of protection offered by the vaccine is not known; clinical trials are still underway to establish it. Protection begins approximately 14 days after vaccination. As with all vaccines, vaccination with COVID-19 Janssen Vaccine may not protect all vaccinated individuals. It is therefore essential to continue to strictly follow public health*

recommendations (face mask, spacing and frequent hand washing).

- On this specific point, the journal *Science* on 4th November 2021 revealed how "the effectiveness of vaccines against infection has decreased for all types of vaccine with the greatest decline for Janssen, followed by Pfizer-BioNtech and Moderna".
- Since the beginning, all the leaflets of the four serums authorized by the Authorities on a conditional basis clearly state the words "that the protection from the transmission of the virus is not known".
- On this point *The British Medical Journal* already suggested on 2nd August 2021 that "both groups (vaccinated and not vaccinated) have the same viral load and the same probability of transmitting their infections".
- Only posterity will be able to say whether these underestimations by the Authorities were intentional or negligent, but it appears clearly that the vaccination of entire populations has been authorized in the knowledge that the serums do not prevent the infection nor the disease and that indeed they can be harmful to health.
- Several studies are providing credit on how the death rate for Covid 19 of people with two doses has exceeded the death rate of unvaccinated people (see *Public Health Scotland* on 3rd November 2021).

Specifically in relation to minors:

- The leaflets of the pharmaceutical companies report the advice against vaccination under the age of 12/18 years as mentioned above and do not report any mention of short-, medium- and long-term effects especially with regard to fertility.
- The director of the Spallanzani Hospital, Dr Vaia, has expressed his firmest disapproval of the vaccination of children under 12 years of age, as has Dr Maria Rita Gismondo.
- The medical literature and epidemiological data show that this is a completely useless vaccination, since the under-12s are unlikely to become infected and, if they do become infected, they develop an asymptomatic disease or one with mild symptoms and a mortality tending towards zero. For this reason, there is no need to vaccinate minors with the purpose to protect the weaker sections of the population (e.g., grandparents) and prevent them from transmitting the virus to the rest of the population.

All this for the following reasons

1) Vaccines do not protect against the transmissibility of the virus, thus undermining the premise of mass vaccination

2) The impossibility of achieving herd immunity, given the type of mRNA vaccine: it is a resistant vaccine, which effectively creates a system of resistance ad infinitum (see production of variants; on this point, see also The Lancet -SSRn 11th October 2021)

3) The impossibility of blocking transmission between the child and the grandparent, on the contrary, the increase of the risks: those who are naturally infected tend to select the asymptomatic variants; while it is true that the child turns out to be a vehicle for the virus, the virus they would be carrying is less dangerous, since the vaccine-resistant variants of the vaccinated subjects are more contagious and dangerous

4) the vaccine is not sterilizing (it does not prevent the vaccinated person from becoming infected) and vaccinated persons have a higher viral load than unvaccinated persons (according to very recent literature), since the virus is replicated in an uncontrolled manner

5) there is a lack of specific study regarding the three vaccines.

Dr. Malone Robert himself, the inventor of mRNA, recently declared on American television not only his firm rejection of the vaccination of minors, but also that vaccination in the USA under 18 must be stopped in view of the countless risks.

Scientific data disprove the need for vaccination if a subject, and especially a child, is healthy (*ex multis: Journal of the American Association - Cardiology* of 10th August 2021).

The official statistics on excess mortality in Italy and other European countries published by the Danish group of statisticians "EuroMOMO" report an unprecedented increase in mortality in the age group 15-44 years in conjunction with the beginning of the distribution of serums compared to the year 2020.

In front of minimal and/or negligible benefits we believe it is not appropriate to expose children to the risk of known and common, albeit largely reversible, adverse events and/or to the risk of yet undetected but possible long-term adverse events.

After-market surveillance of vaccinations has only recently begun and active surveillance is practically non-existent.

The short-, medium- and long-term effects of graphene are not known.

It is immoral to ask the younger generation to make this sacrifice, since the data in our possession show that Covid-19 does not pose any problems for the under-12s or even the under-40s without any other pathology.

The State of Taiwan has banned the second dose of the Pfizer BioNTech vaccine for minors in the 12-17 age group because of the large number of cases of myocarditis and pericarditis on 10th November 2021.

The French health authority has advised against the Moderna vaccine for the under-30s, and the French geneticist Alexandra Caude has made clear her firm rejection: 'Giving it to healthy individuals is madness'.

The Hippocratic imperative *PRIMUM NON NOCERE* is a basic principle for every doctor and every public health measure.

The precautionary principle requires us to stop because the available data do not allow a full assessment of the risk compared with the benefits.

The code of good conduct and transparency requires a reinterpretation of the data requiring the vaccination of the under-18s, revoking the authorization and advising against it for the under-12s.

In view of the above, we, the undersigned defenders

intimate and warn

EMA and AIFA from issuing clearance for the vaccination of under 12 and at the same time we formulate a request for access to the records to know all the scientific data in point of contagions - deaths - transmissibility, underlying the issuance of any favorable opinion in relation to this age group; we also request and warn EMA and AIFA, each within its area of competence, to revoke the authorization to vaccination of under 18 meaning that every single adverse event or death that would result from the vaccination of young people from the date of receipt of this will see you all fully responsible for the crimes both nationally and internationally that would result, even in relation to former Article 7 letter k of the Rome Statute and limited to AIFA also under Article 28 of the Constitution with a claim for damages directly to you.

We also formulate a request for the access to documents to know the data on contagions, hospitalizations, deaths, divided by vaccinated and not, as well as the official data of myocarditis and pericarditis of the population under 12 and between 12-18 years of age.

With the utmost observance,

Italy, 15.11.2021

- Avv. Prof. Daniele Granara
- Avv. Jenny Lopresti
- Avv. Roberta Canal

A large, stylized handwritten signature in black ink, likely belonging to Avv. Prof. Daniele Granara, is written over the list of names.

- 
- Avv. Helga Lopresti
 - Avv. Marcello Apollonio
 - Avv. Silvia Mannelli
 - Avv. Gabriele Taddei
 - Avv. Annalisa Cutrona
 - Avv. Anna- Lisa Renda;
 - Avv. Lalla Gherpelli
 - Avv. Arcangela Spenillo
 - Avv. Mark Antonio De Giuseppe
 - Avv. Sabrina Lotti
 - Avv. Annalisa Torresi
 - Avv. Elisa Pavanello
 - Avv. Fiorella Liotta
 - Avv. Cetty di Bella
 - Avv. Emanuela Cappellin
 - Avv. Danielle Mastrangelo
 - Avv. Simonetta Carta
 - Avv. Rosanna Andreozzi
 - Avv. Carmen Guidi
 - Avv. Michela Melograni
 - Avv. Maria Valentina Congiu
 - Avv. Francesco Di Reda

V = bok original sign

