



SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

15/3/2021

מבלי לפגוע בזכויות

לכב'

היועץ המשפטי לממשלה

רח' צלאח א – דין 29, ירושלים

טל': 0733925511

פקס: 02-6467001

העתק: פנייה באמצעות טופס מקוון.

א,נ;

הנדון: דרישה לפתיחה בחקירה פלילית נגד משרד הבריאות,

הפרופ' גליה רהב והפרופ' רוני גמזו

בחשד להטעיית הציבור עד לכדי תרמית לכאורה

במתן מידע כוזב לציבור בנוגע לתכשיר פיזר BNT162b2

1

בשם ועדת החקירה האזרחית שהוקמה על ידי חוקרים, רופאים ועורכי דין, הריני לפנות לכב' בדרישה לפתוח מיד בחקירה פלילית כנגד משרד הבריאות, כנגד הפרופ' גליה רהב והפרופ' רוני גמזו בגין חשד לכאורה להטעיית הציבור ברשלנות פושעת, בטענה כי מתן חיסון פיזר עבר את אישור ה-FDA, ומשכך הוא בטוח לשימוש, בעוד האמת שונה בתכלית השינוי: תכשיר פיזר לא קיבל אישור FDA, וגם לא יוכל לקבל אישור כזה לפחות עד פברואר 2023, מועד סיום המחקרים הקליניים של פיזר, והשאלה האם הוא בטוח לשימוש היא נושא המחקר של חברת פיזר, הן במחקר הקליני שלב 3 אשר טרם הסתיים, והן במחקר "עולם אמיתי" שבמסגרתו אזרחי ישראל משמשים כנסיינים בעל כורחם ומבלי לקבל הסכמתם המפורשת לכך, כנדרש בחוק זכויות החולה ובתקנות העוסקות בניסויים בבני אדם.

יוקדם המאוחר ויובהר, כי מבדיקות עומק שבוצעו על ידי ועדת החקירה האזרחית עולה, כי המידע שנמסר על ידי משרד הבריאות ומפורסם דרך קבע באתרו, כמו גם המידע שהוצג בכל אמצעי התקשורת בסרטוני תעמולה מטעם משרד הבריאות, אשר בהם כיכבו הפרופ' גליה רהב והפרופ' רוני גמזו, מבוססים כולם על הטעיה לכאורה של הציבור בעובדות.

תכשיר פיזר לא אושר ע"י ה-FDA אלא ניתנה הרשאת חירום לפיזר להשתמש בתכשיר על אוכלוסיות לביצוע של ניסוי קליני. נכון למועד מכתב זה, מבוצע באזרחי ישראל ניסוי קליני לצורך מחקר, אשר על פי ההסכם בין משרד הבריאות לבין פיזר, הסכם אשר כותרתו מדברת



SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

בעד עצמה – "Real-World Epidemiological Evidence Collaboration Agreement" (הסכם שיתוף פעולה לראיות אפידמיולוגיות מעולם-אמיתי)¹ – תוצאותיו אמורות לשמש כדי להעריך האם ניתן להשיג חיסוניות עדר. במלים אחרות, ישראל, כפי שהתבטא נשיא פיזר אלברט בורלא עצמו², משמשת כמעבדה לבחינת חיסוניות העדר עבור שאר העולם. המרחק בין הגדרה זו לבין הטענה כי מדובר בחיסון מאושר היא בדיוק אותו המרחק שבין חיים וחס וחלילה מוות.

כב' מתבקש לראות במכתב זה מכתב למיצוי הליכים בטרם הגשת עתירה לבג"צ, ומפאת דחיפות הדברים מטבעם, הוועדה תמתין 7 ימים לתשובת כב'.

ונפרט.

א. ועדת החקירה האזרחית – זהותה ומטרותיה

1. ועדת החקירה האזרחית הוקמה מתוך חרדה לשלומם של אזרחי ישראל ומתוך הבנה שמוסדות המדינה **מפקירים** את בריאותם הפיזית והנפשית של אזרחי המדינה. נושא הטעיית הציבור על מנת לאלצו **בכפייה ובהטעיה** לכאורה לקחת חלק בניסוי קליני על ידי הזרקת תכשיר ביולוגי ניסיוני ככל העולה במכתב זה, הינו עניין אשר כב' מתבקש לתת עליו את הדעת בבהילות על מנת להציל חיים – לא פחות.
2. אזרחי ישראל נתונים בימים הללו למתקפה על בריאותם ועל חירותם כאחד. המתקפה האגרסיבית על בריאותם מקורה ברשלנות רבתי של אלה הממונים על הבריאות, אם על ידי מניעת המגיפה כהגדרתם, ואם על ידי הפצת מידע שגוי, בבחינת תעמולה של ממש, שתכליתה אילוץ אזרחי ישראל להיות בעל כורחם ובכפייה להיות נסיינים בניסוי רפואי המוני שתוצאותיו עלולות להיות הרוג אסון. "עלולות" – שכן, כפי שיבואר להלן, אלה האמונים על שמירת בריאות הציבור, מחד עסוקים יום ולילה באכיפת ההליך הניסיוני על אזרחי ישראל ושיווקו האגרסיבי, מאידך מצהירים לכאורה הצהרות שבמקרה הטוב אינן מדויקות ובמקרה הרע הינן כוזבות מדעת מתוך תכלית מפורשת להטעות את הציבור.
3. הוועדה תטען כי המסמך שבו עוסק מכתבנו זה מהווה לכאורה תמרור אזהרה חמור ומחייב חקירה פלילית כנגד האחראיים להטעיה, בהם בכירים במשרד הבריאות שהנושא מצוי בתחום אחריותם.

REAL-WORLD EPIDEMIOLOGICAL EVIDENCE COLLABORATION AGREEMENT ¹
<https://govextra.gov.il/media/30806/11221-moh-pfizer-collaboration-agreement-redacted.pdf>

² הראיון עם מנכ"ל פיזר, אלברט בורלא: <https://www.youtube.com/watch?v=xawG02DenNc>



SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

ב. מה דורשת הועדה

4. הוועדה דורשת כי כבי יורה באופן מידני על עצירת ההמלצה הגורפת למתן תכשיר פיזור **BNT162b2** לכל האוכלוסיות בישראל, לפחות עד למועד שבו משרד הבריאות יפרסם הכחשה גורפת של פרסומיו שעל פיהם התכשיר הינו חיסון מאושר על ידי ה-FDA, יאמר לציבור את האמת כפי שהוא מחויב לעשות על פי קוד נירנברג, כי תכשיר פיזור BNT162b2 הינו תכשיר ביולוגי בשלבי ניסוי קליני שאין לו אישור FDA, ויצוג בפניו באופן שקוף וברור את מלוא המידע הקיים אודות היעילות והבטיחות של התכשיר.

5. כפי שעולה מהמסמך Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine. Letter of authorization מיום 25 בפברואר 2021, ההיתר שהעניק ה-FDA לפיזור הינו בגדר היתר לשימוש חירום בלבד (Emergency use authorization), ולא אישור (FDA approval)³. זאת, לאור העובדה שתהליך המחקר הקליני הנדרש לאישורו כמקובל (או לחילופין גניזתו והסרתו מהשוק) עדיין לא הסתיים ועתיד להסתיים רק בעוד כשנתיים, בחודש פברואר 2023⁴, ומשכך, עדיין קיימים פערים משמעותיים שטרם הובהרו, כמו בטיחות החיסון ויעילותו לטווח ארוך, מעבר לחודשיים-שלושה, ונושאים קריטיים שטרם נבחנו במחקרים קליניים, בהם בטיחות החיסון באוכלוסיות כמו נשים הרות וילדים עד גיל 16.

3

6. יתר על כן, ה-FDA הגדיר את חיסון BNT162b2 בצורה ברורה: הוא מוגדר במכתב היתר החירום של ה-FDA כ"תרופה ניסיונית חדשה" (IND – investigational new drug). הגדרה זו מתייחסת לתכשירים רפואיים חדשים המוגשים ל-FDA לצורך ביצוע מחקרים קליניים לבדיקת התכשיר התרופתי. במהלך תקופת המחקר, התכשיר ממשיך להיות מסווג כ-IND עד שהוא מאושר סופית על ידי ה-FDA או מקבל רישיון. לעתים, במקרים חריגים ובתנאים מחמירים, ה-FDA מעניק היתר לשימוש בתרופה שעדיין לא אושרה על ידו כ"תכשיר ניסיוני" (investigational drug). כך קרה במקרה הנוכחי. למעשה, ה-FDA העניק לחברת פיזור/ביונטק היתר חירום לשימוש בחיסון כ- investigational drug. כפי שניתן להיווכח ממכתב היתר החירום של ה-FDA, מספר ה-IND שקיבל החיסון הוא 19736.

7. יתירה מכך, על פי מכתב היתר החירום, אחת הדרישות של ה-FDA עם מתן היתר החירום הייתה (וממשיכה להיות) שהחברה תבצע מעקב צמוד אחרי תופעות לוואי שעלולות להיות לחיסון, באופן דומה למעקב שנעשה בעת מחקר קליני, ואף להגיש דוחות בטיחות מדי חודש, כולל סיכום וניתוח של תופעות הלוואי, וכן פעולות שנקטו לאור תופעות הלוואי שדווחו, להקטנת הסיכון. כלומר, בשל מצב החירום להתיר את השימוש בתכשיר הניסיוני, כאשר המעמד שניתן לו הוא מעמד ביניים, שבו החיסון ממשיך להיות מסווג כתכשיר ניסיוני, והמעקב אחר

³ FDA. (2020). Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine. Letter of Authorization. <https://www.fda.gov/media/144412/download>

⁴ Study to Describe the Safety, Tolerability, Immunogenicity, and Efficacy of RNA Vaccine Candidates Against COVID-19 in Healthy Individuals. <https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04368728>

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

בטיחותו ויעילותו נמשך באופן דומה לזה שנעשה במהלך מחקר קליני, אך ללא צורך בחתימה על טופס הסכמה פרטני.

8. כב' מופנה לפיסקה Y (עמוד 9) במכתב היתר החירום של ה-FDA, שבו נקבע כי:

- This product has not been approved or licensed by FDA, but has been authorized for emergency use by FDA, under an EUA to prevent Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) for use in individuals 16 years of age and older; and
- The emergency use of this product is only authorized for the duration of the declaration that circumstances exist justifying the authorization of emergency use of the medical product under Section 564(b)(1) of the FD&C Act unless the declaration is terminated or authorization revoked sooner.

9. וכן כב' מופנה לפרוטוקול מטעם פיזר/ביונטק מיום 25/2/2021, אשר בו נכתב באותיות קידוש לבנה כדלקמן:

"WHAT IS THE PFIZER-BIONTECH COVID-19 VACCINE? The Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine is an unapproved vaccine that may prevent COVID-19. There is no FDA-approved vaccine to prevent COVID-19."

(מצ"ב ומסומן 1)

10. ואם באלה לא די, כב' יופנה לציוצי הטוויטר של מנכ"ל פיזר מר בורלא, החוזר ומדגיש שוב ושוב שהחיסון של חברתו לא אושר או קיבל רישיון מה-FDA, אלא קיבל היתר לשימוש חירום בלבד. ציוצים אלה מדברים בעד עצמם. למשל⁵:



וכן⁶:

⁵ <https://twitter.com/AlbertBourla/status/1369735054008741895?s=20>

⁶ <https://twitter.com/AlbertBourla/status/1370078490230460426?s=20>

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM



11. למול כל אלה, מתבקש כבי' לעיין בקביעה הנחרצת של משרד הבריאות באתר הפתוח לציבור⁷:



12. קביעה נחרצת זו חוזרת גם באתר "רמזור קורונה" של משרד הבריאות. לדוגמה⁸:

⁷ [/https://govextra.gov.il/ministry-of-health/covid19-vaccine/covid19-vaccine-fqa](https://govextra.gov.il/ministry-of-health/covid19-vaccine/covid19-vaccine-fqa)

⁸ <https://corona.health.gov.il/directives/vaccine-for-covid/>

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

חיסון נגד נגיף הקורונה

החיסון נגד הקורונה, הוא יעיל ובטוח לשימוש. החיסון אושר על ידי ה-FDA (מנהל התרופות האמריקאי), נבדק על עשרות אלפי בני אדם במגוון קבוצות ומראה אחוזי יעילות מרשימים ביותר.



חיסון נגד נגיף הקורונה

החיסון נגד הקורונה הוא יעיל ובטוח לשימוש. החיסון אושר על ידי ה-FDA (מנהל התרופות האמריקאי), נבדק על עשרות אלפי בני אדם במגוון קבוצות ומראה אחוזי יעילות מרשימים ביותר.

רגע, ממה בכלל עשוי החיסון הזה?

חיסון הקורונה מבוסס על חומצת גרעין (mRNA), שיטה המפיקה חלבון נגד מחלת זיקמית. חיסונים מסוגים נגד נגיפים לחיבה חיסונים על ידי הוכחת מחלת טיפוס או מחלת לנץ. חיסונים על בסיס חומצת גרעין מלווים את חיי הגוף לזמן קצר – או חלק מלחבן – הגורם לחיבה חיסונים בגוף. במהלך חיבה זו חיסונים נגד נגיפים הנגיפים עלו לא רק נחשף לנגיף. כעבור זמן קצר (שעות – ימים) המולקולה נעלמת מהגוף.

13. ואם בכך לא די הרי דוגמא נוספת שבה משרד הבריאות אפילו קובע שהטענה שהחיסון אושר על ידי ה-FDA היא "אמת", ואילו הטענה שהוא לא אושר על ידי ה-FDA הינה "שקר"⁹:

6

משרד הבריאות
דוגמה | שיתופים מידע | פרסומים | סיוע משפטי

gov.il | חדשות | משרד הבריאות | קורונה | פיקוח קורונה | אמת: החיסון עבר את כל הבדיקות שהוגדרו ע"י ה-FDA ואושר בטרם הוכנס לשימוש

חדשות
אמת: החיסון עבר את כל הבדיקות שהוגדרו ע"י ה-FDA ואושר בטרם הוכנס לשימוש

נאם ממשיך פיקוח קורונה
בשיתוף
10.02.2021
האירוע נוסף:

סקר: החיסון לא אושר ולא עבר את הבדיקות הנדרשות

שתפו: | | | | | |

פיתוח חיסונים הוא תהליך ארוך, יקר, מסוקה בחמורה ע"י הרשויות הרגולטוריות, ודורש ניסויים קליניים באכפף בני אדם על פי כללים נוקשים.

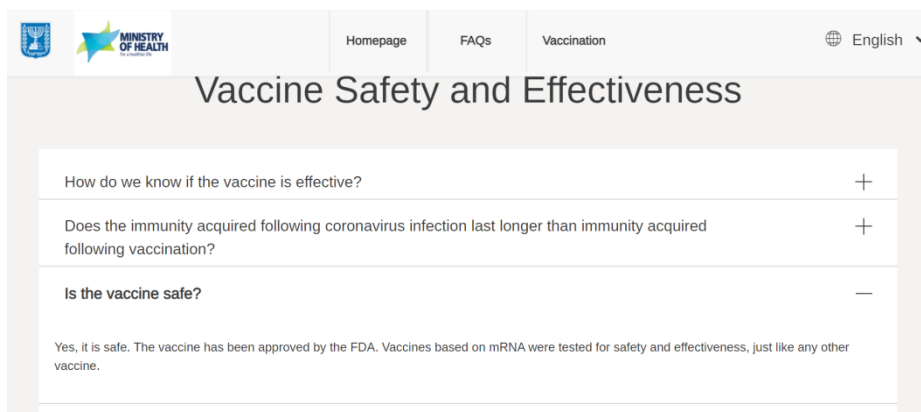
14. כך גם בפרסומיו באנגלית, משרד הבריאות ממשיך בקביעתו הנחרצת כי החיסון אושר על ידי ה-FDA: "The vaccine has been approved by the FDA."¹⁰

⁹ <https://www.gov.il/he/departments/news/fake-vaccine-approval>
¹⁰ <https://govextra.gov.il/ministry-of-health/covid19-vaccine/en-covid19-vaccine-faqs/>

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM



15. כמו כן, כבי' מתבקש לצפות בפרסומי התעמולה של משרד הבריאות אשר מציגים לציבור לכאורה מידע כוזב¹¹.
כך מפי הפרופ' גליה רהב:



פרופ' גליה רהב מסבירה על חיסון הקורונה בליווי תרגום לשפת סימנים

16. וכך מפי הפרופ' רוני גמזו:

¹¹ <https://www.lapam.gov.il/%D7%A7%D7%9E%D7%A4%D7%99%D7%99%D7%A0%D7%99%D7%9D/>

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM



פרופ' רוני גמזו על בטיחות החיסון נגד נגיף הקורונה

608K views · 2 months ago

17. המידע המוטעה והמטעה הנ"ל, הן של משרד הבריאות והן של שני הפרופסורים הנכבדים, זמין לציבור בכל מכשיר סלולרי, ואין כל ספק שהביא רבים מאד מאזרחי ישראל לקבל על עצמם השתתפות במחקר הניסיוני שלא מדעת.

18. אף ההנחה שלפיה אין ולא יהיו כל תופעות לוואי כתוצאה מהחיסון הינה הנחה מופרכת מיסודה, שכן על פי הספרות המדעית, לא קיים כל תכשיר רפואי שאין לו תופעות לוואי וסיכונים, וזה הטעם למחקרי בטיחות שהם הבסיס לאישור כל תכשיר רפואי. בהקשר לתכשיר החיסון של פייזר, לא קיימת בישראל מערכת שקופה לדיווח על תופעות לוואי, כך שאין לציבור כל אפשרות להיווכח ללא תיווך בדיווחים הקיימים, ואולם בפני הוועדה הוצגו ראיות ועדויות רבות על תופעות חמורות, ואף על מקרי מוות שאירעו בסמיכות לחיסון. שלילת הבחירה מדעת על ידי מתן מידע כוזב הינה עבירה חמורה ביותר, המחייבת פתיחת חקירה פלילית מיידית, כמו גם עצירה מוחלטת ומיידית של מתן החיסון לאוכלוסייה, שכן מדובר בהפרה בוטה של קוד נירנברג ושלילת החירות להשתתף בניסוי רפואי מדעת ובבחירה חופשית.

19. לאור כל האמור והמודגם במכתב זה, אנו, ועדת החקירה האזרחית, דורשים כי כב' יורה מיידית על פתיחה בחקירה פלילית כנגד משרד הבריאות וכנגד הפרופ' גליה רהב והפרופ' רוני גמזו, שתכליתה לברר מי נתן אישור לפרסם בציבור, את ההטעיה הגורפת כי מדובר בתכשיר מאושר בבחינת חיסון מאושר FDA, אשר אם היה כזה, היה לכאורה בטוח מעל לכל ספק לשימוש נרחב בציבור.

20. ברצון הח"מ וברצונם של חברי הוועדה להודיע לכב', כי מכתב התראה זה אינו עוסק בנושא הדיווח על תופעות הלוואי ובאופן שבו משרד הבריאות מתנהל לגביהן, דא עקא

SAMUEL YANKOVITCH, ADV.
IRIT YANKOVITCH, ADV., MEDIATOR
SHALOM GAN-EL, ADV.

שמואל ינקוביץ, עו"ד
אירית ינקוביץ, עו"ד ומגשרת
שלום גן-אל, עו"ד

רח' שלמה המלך 38, קריית אונו, 5542134, טלפון 03-5343937, פקס 03-5345326
EMAIL: YANKO.LAW@GMAIL.COM

ניתן כבר לומר כי מדובר לכאורה ברשלנות פושעת גם בהיבט קריטי זה אשר בעניינו כב' יקבל מכתב נוסף בימים הקרובים.

21. בסיום הדברים נבקש להודיע לכב' כי מכתבנו מיום 8/3/2021 בסוגייה הדחופה בעניין חיסון הנשים ההרות לא נענה כלל, ומשכך בכוונתנו לפנות בימים הקרובים לכב' הבג"צ.

22. כאמור, בעניין הנדון במכתב זה, נמתין 7 ימים לתשובת כב'.

בכבוד רב
אירית ינקוביץ, עו"ד
YANKOVITCH & CO.
ADVOCATS

בשם ועדת החקירה האזרחית בסוגיית הקורונה