



LIETUVOS RESPUBLIKOS SEIMO NARYS

Gedimino pr. 53, 01109 Vilnius Tel. +370 611 16322, El. p. rimas.jankunas@lrs.lt

---

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos Viršininkei

Nr. SN-03c

2025 m. sausio 22 d.,  
Vilnius

**Dėl modifikuotų mRNR vakcinų nuo COVID-19 saugumo ir kokybės – pakartotinai**

Dėkoju už Jūsų atsakomąjį raštą, parengtą vykdant ministro pirmininko pavedimą atsakyti į laišką „Dėl pranešimo Šiaurės ir Baltijos šalių bei Jungtinės Karalystės ministrams pirmininkams ir valdymo organams apie ypatingą susirūpinimą dėl modifikuotos mRNR vakcinos nuo COVID-19 saugumo ir kokybės“.

Atkreipiu Jūsų dėmesį, kad šį laišką rengė aukščiausios kvalifikacijos medicinos specialistai, įskaitant profesorius ir mokslo daktarus. Jame pateikiamos nuorodos į visus šaltinius, kuriais grindžiamas susirūpinimas.

Apgailestauju, tačiau Jūsų atsakomajame rašte nėra atsakymo nei į vieną klausimą. Dėl to nėra aišku, kodėl jam prireikė daugiau kaip mėnesio laiko. Nesu net tikras ar bent vienas iš Jūsų rašto rengėjų yra baigęs universitetines medicinos gydytojo studijas. Tokiu atsakymu Jūs parodėte nepagarbą keliems šimtams šį laišką pasirašiusių gydytojų, politikų, taip pat mano rinkėjams ir man asmeniškai.

Apie tai, kad COVID-19 vakcinos registruotos centriniu būdu, aš žinau, Reglamentą (EB) Nr. 726/2004 skaičiau ir taip pat žinau, kieno prerogatyva yra farmakologinio budrumo procedūros iniciavimas. Aš neprašiau to priminti, bet prašiau atsakyti į 2 klausimus. Suprantu, kad atsakymui į pirmąjį klausimą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos nepakanka, tačiau atkreipiu dėmesį, jog tam, kad įvykdytumėte ministro pirmininko pavedimą, turėjote mėnesį laiko surinkti informaciją iš atitinkamų institucijų.

Taip pat norėčiau atkreipti Jūsų dėmesį, kad Europos Komisija sprendimus priima, remdamasi Europos vaistų agentūros išvadomis, o šias rengia jos komitetai, kuriuose Jūsų vadovaujama Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba turi savo atstovus.

Dėl to prašau per 5 dienas išnagrinėti šiame laiške keliamus klausimus rimtai, suprantant Jūsų vadovaujamos Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos atsakomybę už vaistų kokybę saugumą ir veiksmingumą.

Taip pat prašau pateikti įrodymus, jog Jūs kaip Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos viršininke, supažindinote su informacija apie mRNR preparatų užterštumą DNR Jūsų tarnybos atstovus Europos vaistų agentūros Žmonėms skirtų vaistų komitete bei Farmakologinio budrumo ir rizikos vertinimo komitete.