

Białystok 18 październik 2022r

Fundacja im. Nikoli Tesli  
ul. Proletariacka 3/28  
15-449 Białystok  
KRS 00000443710

Prokuratura Krajowa  
w Warszawie  
ul. Postępu 3  
02-676 Warszawa

### List Otwarty - do wiadomości:

- Zbigniew Ziobro – Prokurator Generalny
- Bogdan Świączkowski - I Zastępca Prokuratora Generalnego
- Beata Marczak - Zastępca Prokuratora Generalnego do Spraw Przestępczości Zorganizowanej i Korupcji
- Andrzej Pozorski - Zastępca Prokuratora Generalnego Dyrektor Głównej Komisji Ścigania Zbrodni przeciwko Narodowi Polskiemu

1. **Zawiadomienie o usiłowaniu popełnieniu zbrodni ludobójstwa**
2. **Żądanie:** podjęcia przez Prokuraturę **Działań Ratowniczych**

### Ad. pkt 1. Zawiadomienie o usiłowaniu popełnieniu ludobójstwa.

Zawiadomienie dotyczy:

1. **Adama Niedzielskiego** (Minister Zdrowia)
  2. **Grzegorza Cessaka** (Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), który dopuszcza wyroby medyczne na polski rynek.
  3. **Jarosława Króla** (Prezes Zarządu Polfa Tarchomin S.A.) producent leków.
- którzy za pomocą **Jodku Potasu** (tabletek na wypadek promieniowania radioaktywnego) **chcą dokonać zbrodni ludobójstwa na mieszkańcach Polski** a zwłaszcza mieszkańców terenów Południowo-Wschodniej Polski, które graniczą z Ukrainą.

Ponadto Żądamy:

1. **Natychmiastowego aresztowanie ww osób na podstawie Art. 258. KPK**  
*[Przesłanki stosowania tymczasowego aresztowania]*
2. **Zabezpieczenie narzędzi zbrodni** (Tabletek Jodku Potasu) i poddanie ich badaniom kryminalistycznym przez Autoryzowane Laboratoria w celu ustalenia pełnego składu chemicznego tabletek.

**\*\*Niestety ale Jodek Potasu podobnie jak Chlorek Potasu nie posiada i nigdy nie posiadał żadnych właściwości łagodzących skutki promieniowania radioaktywnego wręcz odwrotnie – jest wysoce śmiertelny i rakotwórczy.**

- **Chlorek Potasu (Źródło Wikipedia): Zastosowania do pozbawiania życia. Wraz z tiopentalem i lekiem zwiotczającym mięśnie (pankuronium) jest wykorzystywany do**





wykonywania wyroków śmierci przez zastrzyk śmierci. Dożylnie lub dosercowe podanie KCl stosuje się również w celu **eutanazji zwierząt** – śmierć następuje w wyniku zatrzymania akcji serca. Zastosowania medyczne: Preparaty chlorku potasu są używane jako leki w **niedoborze jonów potasu**.

- **Badania Kliniczne na Ludziach** – **niestety ale Jodek Potasu nigdy nie został dopuszczony do stosowania medycznego jako lek, ponieważ nigdy nie wykonano ani jednego testu klinicznego na ludziach** co reguluje **USTAWA o wyrobach medycznych** z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679) **gdyż już badania na zwierzętach (szczurach) wykazały wysoką śmiertelność i inne poważne powikłania zdrowotne (nowotwory) u zwierząt.**

W załączeniu:

- **Ulotka z Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. ul. A. Fleminga 2, 03-176 Warszawa** Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: **10/05/2022** (pozwolenie nr DOP00280/22) z informacją, że Chlorek Potasu **nigdy nie miał wykonywanych testów Klinicznych na Ludziach a jedynie na szczurach.**

## Ad. pkt. 2 **Żądanie:** podjęcie **Działań Ratowniczych**


**Działania Ratownicze** Prokuratury będą miały na celu **usunięcia śmiertelnego zagrożenia dla życia i zdrowia ludzi** oraz **ograniczenia ofiar** poprzez wystąpienie przez Prokuraturę Krajową z wnioskiem do **Sądu Okręgowego** (wydział nadzoru nad postępowaniem przygotowawczym - **Art. 8. KPK Zasada samodzielności jurysdykcyjnej sądów karnych**) o wydanie natychmiastowego nakazu wraz z rygorem natychmiastowej wykonalności:

1. **Natychmiastowe wycofani z rynku Jodku Potasu** (tabletek na wypadek promieniowania radioaktywnego) wyprodukowanych przez **Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. ul. A. Fleminga 2, 03-176 Warszawa**, których Większościowym właścicielem jest **Skarb Państwa** (93,22% akcji).

**Przypominamy**, że jeżeli Prokuratura Krajowa i wskazane wyżej prokuratorzy nie podejmą szybkich działań zmierzających do **aresztowania zbrodniarzy** oraz **uchylenia grożącego niebezpieczeństwa dla życia i zdrowia ludzi** będziecie odpowiadać karnie nie tylko za utrudnianie śledztwa (**Art. 239 kk Poplecznictwo**), nie udzielenie pomocy (**Art. 162 kk**) i Utrudnianie działań ratowniczych (**Art. 172 kk**) a jeżeli w wyniku waszych zaniechań lub opieszaleń działań będą **ofiary śmiertelne (może wy sami lub wasi bliscy) zostaniecie pociągnięci do odpowiedzialności karnej za współudział w zbrodniach.**

- **Art. 18. KK Formy zjawiskowe czynu karalnego § 3. Odpowiada za pomocnictwo, kto w zamiarze, aby inna osoba dokonała czynu zabronionego, swoim zachowaniem ułatwia jego popelnienie**, w szczególności dostarczając narzędzie, środek przewozu, udzielając rady lub informacji; **odpowiada za pomocnictwo także ten, kto wbrew prawnemu, szczególnemu obowiązкови niedopuszczenia do popelnienia czynu zabronionego swoim zaniechaniem ułatwia innej osobie jego popelnienie.**

FUNDACJA IM. NIKOLI TESLI  
KRS · 0000443710  
NIP 5423229178  
REGON 200750812

Z Poważaniem  
  
Fundator i Prezes Zarządu



# DZIENNIK USTAW RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 31 maja 2022 r.

Poz. 1162

## ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>

z dnia 30 maja 2022 r.

**w sprawie dopuszczenia prowadzenia przez apteki dystrybucji produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, stanowiących asortyment rezerw strategicznych lub udostępnionych z tych rezerw**

Na podstawie art. 86 ust. 9 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 1977 i 2120 oraz z 2022 r. poz. 830, 974 i 1095) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Dopuszcza się prowadzenie w aptece ogólnodostępnej, aptece zakładowej, aptece szpitalnej lub dziale farmacji szpitalnej działalności polegającej na przyjmowaniu produktów leczniczych, w tym niedopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wyrobów medycznych lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, stanowiących asortyment rezerw strategicznych, o którym mowa w art. 4 ustawy z dnia 17 grudnia 2020 r. o rezerwach strategicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 637 i 655), albo udostępnionych na podstawie przepisów tej ustawy, przechowywaniu tych produktów, wyrobów lub środków oraz ich wydawaniu pacjentom w przypadku wystąpienia sytuacji kryzysowej, o której mowa w art. 3 pkt 1 ustawy z dnia 26 kwietnia 2007 r. o zarządzaniu kryzysowym (Dz. U. z 2022 r. poz. 261 i 583).

**§ 2.** Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.

Minister Zdrowia: wz. *W. Kraska*

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 sierpnia 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. z 2021 r. poz. 932).



## 1. NAZWA PRODUKTU

Jodek Potasu TZF, 65 mg, tabletki

## 2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Każda tabletki zawiera 65 mg potasu jodku, co odpowiada 50 mg jodu.

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

## 3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Tabletki

Średnica: 6,9-7,1 mm

Grubość: 2,7-3,2 mm

Biała do żółtawej, nieznacznie marmurkowata, okrągła, obustronnie płaska tabletki, z wytłoczonym krzyżykiem dzielącym na cztery części.

Tabletkę można podzielić na cztery równe dawki.

## 4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

### 4.1 Wskazania do stosowania

Potasu jodek jest wskazany do stosowania w przypadku katastrof nuklearnych, podczas których nastąpiło uwolnienie radioaktywnych izotopów jodu, w celu zapobiegania wychwytwi radioaktywnego jodu przez tarczycę po spożyciu lub inhalacji substancji radioaktywnej.

### 4.2 Dawkowanie i sposób podawania

Tabletki produktu Jodek Potasu TZF mogą być przyjmowane jedynie po wyraźnym wezwaniu przez odpowiednie władze, np. poprzez radio lub telewizję.

Zaleca się jak najszybsze przyjęcie tabletek, najlepiej w ciągu 2 godzin od momentu wystawienia na działanie promieniowania. Jednakże podanie tabletek w ciągu 8 godzin od momentu wystawienia na promieniowanie jest wciąż korzystne.

### Dawkowanie

Wiek	Dawka	Ilość potasu jodku
Noworodki do 1 miesiąca życia	Ćwierć tabletki	16 mg
Dzieci w wieku od 1 miesiąca do 3 lat	Pół tabletki	32 mg
Dzieci w wieku od 3 do 12 lat	1 tabletki	65 mg
Dorośli, osoby w podeszłym wieku i dzieci w wieku powyżej 12 lat	2 tabletki	130 mg
Kobiety w ciąży i karmiące piersią (każdy wiek)	2 tabletki	130 mg

### Okres stosowania

Zazwyczaj wystarcza jednorazowe podanie.

Jeśli działanie radioaktywnego jodu przedłuża się (>24 godz.) i powtarza się ekspozycja, przyjmowanie skażonego pokarmu lub wody oraz gdy ewakuacja nie jest możliwa, może być konieczne kolejne podanie.

### Specjalne grupy pacjentów

Noworodki, kobiety w ciąży i karmiące piersią oraz dorośli (> 60 lat)

U tych pacjentów nie należy stosować więcej niż jedną dawkę (patrz punkt 4.6). Noworodki i starsi dorośli (> 60 lat) są bardziej narażeni na negatywne skutki zdrowotne, jeśli otrzymują powtarzalne dawki stabilnego jodu (patrz punkty 4.4 i 4.6).

### Dorośli w wieku powyżej 40 lat

Przyjmowanie tabletek z potasu jodkiem przez osoby powyżej 40 lat nie jest zalecane, ponieważ jest mniej prawdopodobne, że skorzystają oni na leczeniu jodem po ekspozycji na jod radioaktywny (patrz punkt 4.4).

### Niewydolność wątroby i nerek

Nie jest konieczne dostosowanie dawki u pacjentów z zaburzeniami nerek lub wątroby. Wydalanie jodu następuje głównie poprzez nerki, jednak na współczynnik wydalania przez nerki nie ma wpływu ani wychwyt jodu, ani stężenie jodu w surowicy.

### Sposób podawania

Do stosowania doustnego.

Tabletki można rozgryzać lub połykać w całości.

### Dzieci

Dla noworodków i dzieci, tabletki można rozgnieść lub rozpuścić w wodzie, syropie lub innym płynie. Całkowite rozpuszczenie tabletki może trwać do 6 minut.

### 4.3 Przeciwwskazania

- Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.
- Opryszczkowe zapalenie skóry Duhringa.
- Nadczynność tarczycy.
- Zapalenie naczyń z hipokomplementem.

### 4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Profilaktyczne zastosowanie jodu chroni przed wdychaniem lub połykaniem jodem radioaktywnym i nie ma wpływu na inne wchłaniane radionuklidy.

W przypadku podejrzenia nowotworu tarczycy, należy unikać podawania jodu. Jod wchodzi w interakcje z radioaktywnym jodem stosowanym w terapii i diagnostyce tarczycy.

U pacjentów przyjmujących leczenie tyreostatyczne należy nie przerywać leczenia i regularnie dokonywać kontroli lekarskiej w krótkich odstępach czasu.

W grupie ryzyka znajdują się pacjenci z tyreotoksykozą poddawani aktualnie leczeniu lub pacjenci, którzy w przeszłości chorowali i byli leczeni.

Ryzyko nadczynności tarczycy indukowanej jodem może być zwiększone u pacjentów z bezobjawowym wolem guzkowym lub utajoną chorobą Gravesa, którzy nie są leczeni. Farmakologiczne dawki jodu mogą powodować powiększenie tarczycy, a co za tym idzie, zwężenie dróg oddechowych.

Sole potasu powinny być stosowane ostrożnie u pacjentów z niewydolnością nerek lub nadnerczy, ciężkim odwodnieniem lub bolesnymi skurczami. Należy zachować ostrożność, jeśli sole potasu podawane są jednocześnie z lekami moczopędnymi oszczędzającymi potas, ponieważ może powodować to hiperkaliemię.

W przypadku emisji radioaktywnego jodu w czasie katastrof nuklearnych, dawkowanie jodku potasu należy dobierać według planów operacyjno-ratowniczych. Należy rozważyć ryzyko i korzyści podawania stabilnego jodu dla



po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C; 02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

#### 4.9 Przedawkowanie

##### Objawy przedawkowania

W razie przedawkowania mogą wystąpić objawy zatrucia jodem, takie jak: ból głowy, ból i obrzęk ślinianek, gorączka lub zapalenie gardła, obrzęk lub zapalenie gardła, zaburzenia układu pokarmowego i biegunka. Również może wystąpić obrzęk płuc.

Przyjęcie dużej dawki jodu może powodować uszkodzenie układu pokarmowego i uszkodzenie nerek. Zapaść krążeniowo-oddechową spowodowaną niewydolnością krążenia należy leczyć przez podtrzymywanie drożności dróg oddechowych i ustabilizowanie krążenia. Może wystąpić obrzęk płuc spowodowany zastoiskiem lub zastójnym zapaleniem płuc. W przypadku ostrego zatrucia jodem należy pacjentowi podać dużą ilość zawiesiny z mleka i skrobi.

Noworodki są szczególnie wrażliwe na przedawkowanie jodu, prawdopodobnie w związku z nierozwiniętym systemem regulacji. U noworodków, którym podawano potasu jodek w pierwszych tygodniach życia należy kontrolować poziom TSH, jeśli konieczne, T4, a w razie potrzeby zastosować odpowiednią terapię zastępczą (patrz również punkt 4.4).

##### Postępowanie w razie przedawkowania

Jeśli nie doszło do uszkodzenia przełyku, należy rozważyć połknięcie zawiesiny skrobi lub węglem aktywnym. Należy uzupełnić elektrolity oraz płyny i utrzymywać prawidłowe krążenie. Jako środek przeciwbólowy można podać petydynę (50 mg) lub morfinę (10 mg). Może okazać się konieczne przeprowadzenie tracheotomii.

Diализa może prowadzić do zmniejszenia dużego stężenia jodu w surowicy.

## WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

### Właściwości farmakodynamiczne

Wzrost farmakoterapeutyczna: odtrutki  
ATC: V03AB21

W przypadkach katastrof jądrowych radioaktywny jod może być uwolniony w ogromnych ilościach. Z powodu wysokiej siły może być łatwo zainhalowany i wchłonięty przez

osoby. Radioaktywny jod można wykryć w dużych ilościach w tarczycy, co zwiększa ryzyko lokalnego uszkodzenia. Wchłonięcie radioaktywnego jodu przez tarczycę można zapobiec poprzez jej wysycenie dużą dawką przyjętego jodu. Wcześniej należy ustalić stabilność jodu. Dawka 130 mg jodu jest odpowiednia do zapewnienia całkowitego wysycenia.

wyższe u młodszych osób. Ogólnie przyjmuje się, że największe ryzyko dotyczy płodów starszych niż 12 tygodni noworodków i dzieci, ponieważ ich tarczyca jest w trakcie rozwoju.

### 5.2 Właściwości farmakokinetyczne

#### Wchłanianie

Doustnie podany jod jest konwertowany do nieorganicznego jodu i prawie całkowicie wchłania się z przewodu pokarmowego. Pokarm opóźnia ten proces o 10-15 minut. Po doustnym przyjęciu wchłanianie jest zakończone po 2 godzinach. Po przyjęciu radioaktywnego jodu na pusty żołądek, radioaktywność w okolicy szyi jest wykrywana po około 3 minutach. Przy dobowym spożyciu jodu w ilości 150 do 250 µg fizjologiczne stężenia w surowicy u ludzi wahają się od 1 do 5 µg/l.

#### Dystrybucja

Jod w krążeniu ogólnym jest szybko wymieniany pomiędzy erytrocytami i płynem zewnątrzkomórkowym. Całkowita ilość nieorganicznego jodu w tej puli wynosi około 250 µg. Wchłanianie jodu przez tarczycę zależy od objętości, funkcjonowania tarczycy, stężenia jodu w osoczu oraz fizjologii związanej z wiekiem. Aktywny transport jodu w tkankach zewnątrz tarczycowych, np. gruczołach ślinowych, gruczołach łzowych, śplocie naczyń włosowatych, ciele rzęskowym oka, skórze, łożysku, błonie śluzowej przewodu pokarmowego oraz gruczołach sutkowych w czasie laktacji, zachodzi w mniejszym stopniu.

Jod przechodzi przez barierę łożyskową i jest wychwytywany przez tarczycę płodu. Stwierdzono, że wychwyt rozpoczyna się u około 3-miesięcznych płodów. Największe stężenia stwierdza się u płodów w wieku około 6 miesięcy. U dzieci i młodzieży wychwyt jodu w tarczycy jest większy niż u dorosłych. Jednakże u starszych osób obserwuje się znaczące jego zmniejszenie.

Jeśli jod jest podawany na pusty żołądek, połowa maksymalnego wychwytu w tarczycy jest osiągana zazwyczaj po około 4 godzinach, choć u większości pacjentów proces ten zajmuje od 2,5 do 6,5 godziny.

#### Metabolizm

Jod ulega organifikacji w tarczycy, tj. jest utleniany i wiązany przez tyreoglobulinę. Hormony tarczycy, tyroksyna (T4) i trijodotyronina (T3), są syntetyzowane poprzez oksydacyjną kondensację jodowanej monojodotyrozyny (MIT) i diiodotyrozyny (DIT) wewnątrz kompleksu tyreoglobuliny. Sekrecja hormonów zachodzi poprzez pinocytozę, a następnie proteolityczne uwolnienie T4 i T3 z tyreoglobuliny.

#### Wydalanie

Zasadnicza eliminacja (95%) odbywa się przez nerki i wynosi około 30 do 40 ml/min.

Na współczynnik eliminacji nerkowej nie ma wpływu wychwyt jodu oraz ilość jodu w surowicy.

U kobiet w ciąży obserwuje się zwiększoną eliminację jodu, co może powodować niedobór jodu.

Tylko niewielkie ilości jodu stwierdza się w kale (około 1% całkowitej eliminacji jodu).

Jod jest wydzielany w znamiennych ilościach (10-15% przyjętej dawki) do mleka.

### 5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Stwierdzono, że pojedyncza wysoka dawka wykazuje działanie teratogenne u szczurów. W innym badaniu u szczurów codzienne podawanie dużej dawki jodu prowadziło do zahamowania porodu, braku laktacji



i zmniejszonej aktywności maciejzyńskiej. Podawanie substancji zawierających jod świniom nie dawało skutków teratogennych.

W długoterminowym badaniu, w którym szczury przez dwa lata otrzymywały połykał jodek w wodzie pitnej, obserwowano rozwój raka płaskonabłonkowego w gruczołach ślinowych.

## 6. DANE FARMACEUTYCZNE

### 6.1 Wykaz substancji pomocniczych

Celuloza mikrokryształiczna  
Krzemionka koloidalna  
Stearynian magnezu

### 6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie dotyczy.

### 6.3 Okres ważności

5 lat

### 6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.  
Przechowywać blister w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem i wilgocią

### 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

Blister Al/PVC/PVDC zawierający 30 tabletek.

### 6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania

Brak szczególnych wymagań.

## 7. WYTWÓRCA

Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne „Polfa” Spółka Akcyjna  
ul. A. Fleminga 2  
03-176 Warszawa  
Poland

## 8. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr DOP/00280/22

## 9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 10/05/2022





# **JODEK POTASU**

**NA WYPADEK**

**ZAGROŻENIA**

**RADIACYJNEGO**

DLA MIESZKAŃCÓW GMINY  
wraz z instrukcją dawkowania,  
przeciwwskazań itd.

Ważność 5 lat. Dostarczono  
do Gminy IX 2022 r.