

06.06.2023

# Antrag

der Fraktion der AfD

## **Gesundheitsgefahren endlich ernst nehmen und Meldestellen für Menschen mit Impfschäden einrichten!**

### **I. Ausgangslage**

Lange Zeit hieß es, mRNA-Impfstoffe seien sicher. Hierzu sagte Bundesminister Professor Dr. Karl Lauterbach im Februar 2021 in einem Interview für ein medizinisches Magazin: „Zuerst einmal muss festgehalten werden, dass die verfügbaren Impfstoffe sehr gut verträglich sind (...). Die sehr wenigen Fälle schwerer Nebenwirkungen, die bisher bekannt sind, sind fast nur bei Menschen festgestellt worden, bei denen schon andere Impfungen zu schwerwiegenden Reaktionen geführt haben.“<sup>1</sup> Auf Nachfrage bekräftigte der Bundesgesundheitsminister: „Nein, eine Impfung gegen das Coronavirus ist unbedenklich.“

Dabei berichtete selbst die Firma Pfizer in ihrer „Cumulative Analysis of Post-authorisation Adverse Event Reports“ am 28. Februar 2021 von umfangreichen möglichen Nebenwirkungen ihres Impfstoffs auf mRNA-Basis (u. a. 7,3 Prozent kardiale, über 20 Prozent gastrointestinale und 24 Prozent neurologische Nebenwirkungen, einschließlich Gesichtsnervenlähmung, epileptischer Anfälle, Polyradikuloneuritis, Trigemineuralgie, transversale Myelitis), die mit einer Latenz von 24 bis 48 Stunden nach der Impfung auftraten und bei den Probanden registriert wurden.<sup>2</sup>

In Deutschland überwacht das Paul-Ehrlich-Institut (PEI) die Sicherheit von Impfstoffen und biomedizinischen Arzneimitteln. Vom 27. Dezember 2020 bis zum 30. Juni 2022 wurden insgesamt 182.717.880 Impfungen zum Schutz vor COVID-19 durchgeführt. 73,7 Prozent der Impfdosen bezogen sich auf Comirnaty (BioNTech Manufacturing GmbH), 17,1 Prozent auf Spikevax (MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.), 7 Prozent auf Vaxzevria (AstraZeneca AB), 2,1 Prozent auf Jcovden (Janssen-Cilag International NV) und 0,1 Prozent auf Nuvaxovid (Novavax CZ, a.s.). Dem PEI wurden gemäß dem aktuellen Sicherheitsbericht in diesem Zeitraum 323.684 Verdachtsfälle von Nebenwirkungen und Impfkomplicationen gemeldet.<sup>3</sup> Die Meldequote von Verdachtsfällen betrug für alle Impfstoffe zusammen 1,8 Meldungen pro 1.000 Impfdosen, für Verdachtsfälle schwerwiegender Nebenwirkungen und Impfkomplicationen 0,3 Meldungen pro 1.000 Impfdosen, davon 5.911 Meldungen bei Kindern und Jugendlichen zwischen 5 und 17 Jahren.

Bislang wurde über diverse Impfnebenwirkungen und Impfschäden bis hin zu Todesfällen berichtet. Eine wissenschaftliche Auswertung zu Meldungen des chronischen

<sup>1</sup> <https://www.herzstiftung.de/system/files/2021-02/HH0121-Interview-Lauterbach.pdf> (S.24 ff.)

<sup>2</sup> <https://phmpt.org/wp-content/uploads/2021/11/5.3.6-postmarketing-experience.pdf>

<sup>3</sup> [https://www.pei.de/SharedDocs/Downloads/DE/newsroom/dossiers/sicherheitsberichte/sicherheitsbericht-27-12-20-bis-30-06-22.pdf?\\_\\_blob=publicationFile&v=6](https://www.pei.de/SharedDocs/Downloads/DE/newsroom/dossiers/sicherheitsberichte/sicherheitsbericht-27-12-20-bis-30-06-22.pdf?__blob=publicationFile&v=6)

Müdigkeitssyndroms und Long-Covid-ähnlichen Beschwerden nach einer COVID-19-Impfung und Verdachtsfallmeldungen aus Deutschland zu verschiedensten Zyklusstörungen bei Frauen im gebärfähigen Alter und Krampfanfällen nach COVID-19-Impfstoffen benötigen eine seriöse wissenschaftliche Aufarbeitung.

Ebenso müssen die Todesfälle, die möglicherweise durch Unterlassen einer Obduktion von möglichen Verdachtsfällen bislang nur sporadisch wissenschaftlich ausgewertet und richtig zugeordnet wurden, z. B. im Bericht eines Oberarztes vom Institut für Pathologie am Städtischen Klinikum Dresden-Friedrichstadt und in den Obduktionsergebnissen des Cheopathologen der Universität Heidelberg genannt, aufgearbeitet werden. Im Oktober 2022 wurde ein Fallbeispiel einer Obduktion eines älteren Patienten veröffentlicht, der kurz nach einer Booster-Impfung verstarb und bei dem sich das behandelnde Krankenhaus zunächst weigerte, die Verdachtsdiagnose einer Impfschädigung per Obduktion zu überprüfen und stattdessen den Angehörigen eine in Wahrheit nicht zutreffende Todesursache mitteilte. Bei der von den Angehörigen auf eigene Kosten veranlassten Obduktion in einem anderen Krankenhaus wurden Spike-Proteine in Hirn und Herz gefunden, deren Ursprung auf eine COVID-19-Impfung zurückgeführt wird. Der Mann war zuvor nie an COVID-19 erkrankt. Zwischen Drittimpfung und Tod vergingen drei Wochen.<sup>4</sup>

Eine vollständige Aufzählung der bislang beobachteten unerwünschten Nebenwirkungen der bekannten mRNA-Impfstoffe ist nicht vorhanden, und es ist zu vermuten, dass mit der Zeit weitere bekannt werden. Bislang sind folgende unerwünschte Nebenwirkungen in den diversen medizinischen Berichten und Auswertungen am häufigsten gemeldet: Herz-Arrhythmien, Myokarditis/Perikarditis, Myokardinfarkt, Lungenembolien, Apoplektische Insulte, Gesichtslähmung, Thrombozytopenie, Krampfanfälle, Neuritis, Polyneuritis und Polyradikuloneuritis, Guillain-Barré-Syndrom, Zerebrale Sinusvenenthrombose, Hirnblutung, Hörsturz, Venenthrombose, Rheumatoide Arthritis, Herzstillstand, Akute Nierenschädigung, Immunthrombozytopenie, Vaskulitis, Multiple Sklerose, Myelitis, Optikusneuritis, Enzephalitis, Embolie, Multiorgan-dysfunktionssyndrom, Pfortaderthrombose, Subarachnoidalblutung sowie Thrombose-mit-Thrombozytopenie-Syndrom. Dabei ist davon auszugehen, dass bei der Meldung der Verdachtsfälle eine hohe Dunkelziffer besteht.

In Nordrhein-Westfalen sind bis Ende Februar 2023 894 Anträge auf Ausgleich von Impfschäden durch die Corona-Schutzimpfung eingegangen.<sup>5</sup> Die Anträge wurden entweder direkt durch die geimpften Personen oder von den Hinterbliebenen eingereicht, weil sie vermuteten, dass die Impfung gegen das Coronavirus zu einem Gesundheitsschaden oder – wie in zwei Fällen – zum Tod geführt habe. Seitens der Antragssteller werden vor allem neurologische Schäden mit der Impfung in Verbindung gebracht, Hirnvenen-Thrombosen etwa, aber auch Schlaganfälle, Herzinfarkte und das Guillain-Barré-Syndrom, eine seltene Nervenerkrankung. Weiterhin heißt es, bis zum Ende des Jahres 2022 seien in Nordrhein-Westfalen 36 Anträge, darunter zwei Todesfälle, anerkannt worden. 93 wurden abgelehnt, 675 seien noch in der Bearbeitung und 27 hätten sich auf andere Weise erledigt.

Die Landesregierung Nordrhein-Westfalen unterstützt bis heute sowohl die Impfkampagne des Bundes als auch ihre eigene Impfkampagne. Daher steht sie sowohl moralisch als auch rechtlich in Verantwortung für jene Menschen in Nordrhein-Westfalen, die durch die Corona-Impfung zu Schaden gekommen sind. Systematische wissenschaftliche Erfassungen und Untersuchungen der Verdachtsfälle von Impfschäden und eine konsequente Begutachtungspraxis fehlen, sind jedoch dringend erforderlich.

<sup>4</sup> <https://www.mdpi.com/2076-393X/10/10/1651>, abgerufen am 01.06.23

<sup>5</sup> Antwort auf eine kleine Anfrage der AfD; LT NRW Drucksache 18/3094

**II. Der Landtag fordert die Landesregierung auf,**

1. Nebenwirkungen und Impfschäden durch Corona-Impfungen sorgfältig durch die zuständigen Behörden erfassen zu lassen und insbesondere dafür Sorge zu tragen, dass die entsprechenden Regelungen des Infektionsschutzgesetzes konsequent beachtet werden;
2. Ambulanzen für Impfgeschädigte im Land Nordrhein-Westfalen nach dem Vorbild entsprechender Anlaufstellen an der Berliner Charité oder am Universitätsklinikum Marburg einzurichten sowie ein Netzwerk für Impfgeschädigte im Land Nordrhein-Westfalen zu initiieren;
3. sich mit allen ihr zur Verfügung stehenden Mitteln dafür einzusetzen, dass Impfgeschädigte im Gesundheits- und Versorgungswesen angemessen Gehör finden. Dafür soll die Landesregierung die Ärzteschaft für Nebenwirkungen durch die Corona-Impfung sensibilisieren und das Thema enttabuisieren, z. B. durch eine entsprechende Kampagne unter Mitwirkung der Ärztevertretungen auf Landesebene.

Dr. Martin Vincentz  
Andreas Keith

und Fraktion