



Spett.le

Autorità Nazionale Anticorruzione

PEC: [protocollo@pec.anticorruzione.it](mailto:protocollo@pec.anticorruzione.it)

Roma, 6.05.2019

**Esposto**

Il Codacons – Coordinamento di Associazioni per la Tutela dell'Ambiente e dei Diritti di Utenti e Consumatori (C.F. 97102780588), in persona del legale rapp.te p.t., Avv. Giuseppe Ursini (C.F. RSNP49A29H798I), con eletto domicilio presso l'Ufficio Legale Nazionale in Viale Giuseppe Mazzini n. 73 - 00195 Roma, rappresenta e chiede quanto segue.

Si deve ricordare innanzitutto che il Codacons, oltre ad essere ente di natura para-pubblicistica (Ad. Pl. 1/2007) è Associazione di consumatori inserita nello speciale elenco di cui al CNCU, la cui finalità pratica è anche quella di spianare la strada a consumatori/utenti, per cui il singolo consumatore è di fatto disincentivato ad intraprendere alcunché a fronte di ingenti costi per piccole spese (pensiamo alla mancanza di informazioni e alla vessatorietà di venire inoculati con vaccini combinati in assenza di vaccini singoli) avendo nel proprio Statuto il precipuo fine di tutelare (art. 2) la salute in ogni sua forma e concetto.

In tal senso il Codacons ha intrapreso nel corso del tempo svariate battaglie per tutelare la salute di consumatori/utenti e per rendere edotti e consapevoli i cittadini tutti dei propri diritti in punto di vaccinazioni (attraverso campagne di sensibilizzazione, esposti alle autorità di vigilanza, denunce penali e ricorsi giurisdizionali).

Considerando, poi, che il settore farmaceutico è un settore strategico da un punto di visto economico, si potrebbe presumere che vi siano **speculazioni** su prodotti essenziali per la salute come i vaccini.

---

*CODACONS è associazione di consumatori iscritta nell'elenco delle associazioni dei consumatori e degli utenti rappresentative a livello nazionale ex art.137 del D.Lgs n. 206/05 (Codice del Consumo) con decreto del Ministero dell'Industria 15 maggio 2000 e, come tale, componente del CNCU - Consiglio Nazionale dei Consumatori ed Utenti e legittimata ad agire a tutela degli interessi collettivi in base alla speciale procedura ex artt. 139 e 140 dello stesso decreto.*

*E' altresì O.N.L.U.S. - Organizzazione non lucrativa di utilità sociale ex d.Lgs.460/97, Associazione di Volontariato riconosciuta - ex lege 266/91 ed Associazione di Protezione ambientale riconosciuta - l.349/86*

**In questo contesto, preme alla scrivente Associazione segnalare a codesta spett.le Autorità il presunto conflitto di interessi che interesserebbe la Fondazione Giovanni Lorenzini e il prof. Burioni Roberto.**

**La cit. Fondazione avrebbe pubblicato come supplemento al numero ordinario de “Il Sole 24 Ore Sanità” n. 42 del 21 novembre 2017 Quaderni DALLA VACCINE HESITANCY ALLA VACCINE RECOVERY** (cfr. <http://www.lorenzinifoundation.org/wp-content/uploads/2017/11/Vaccine-Hesitancy-Vaccine-Recovery-20171121-SANITA.pdf> - **ALLEGATO 1**), in cui si legge: **“Questo progetto è stato realizzato con il contributo incondizionato di Merck&Co. erogato da MSD ITALIA”**, azienda farmaceutica leader nella produzione dei vaccini. **E fra gli autori del progetto il prof. BURIONI Roberto** (Ordinario di Microbiologia e Virologia Università Vita-Salute San Raffaele Milano).

Per quanto concerne, la Fondazione Giovanni Lorenzini, essa che un Ente Morale senza fini di lucro legalmente riconosciuta che promuove la diffusione delle conoscenze bioscientifiche, biomediche, cliniche e di bioeconomia nell’ambito della Medicina translazionale, sia in Italia che all’estero; l’obiettivo primario è far sì che le principali acquisizioni della ricerca di base e clinica vengano rese disponibili e applicabili sia presso la comunità medica nazionale ed internazionale che presso i cittadini; ha un ruolo di facilitatore indipendente e di promotore di efficaci campagne di prevenzione nei confronti delle patologie a largo impatto sociale.

Ebbene, la cit. Fondazione avrebbe percepito proprio dalla casa farmaceutica MSD per l’anno 2017 la somma di euro 352.000,00, come risulta dal “MSD ITALIA REPORT TRASPARENZA 2017” (cfr. [http://public-disclosure.msd.com/2017%20Disclosure%20Reports/Italy/Italy\\_2017\\_Final%20Disclosure%20Report\\_English.pdf](http://public-disclosure.msd.com/2017%20Disclosure%20Reports/Italy/Italy_2017_Final%20Disclosure%20Report_English.pdf) – **ALLEGATO 2**).

Per quanto riguarda, invece, il dott. Roberto Burioni, autore, fra gli altri, del progetto di cui sopra, vi sarebbero presunti rapporti tra lo stesso e le multinazionali di farmaci e vaccini.

Il dott. Roberto Burioni risulta creatore della Pomona Ricerca Srl, un'azienda di biotecnologie privata impegnata nella progettazione, sviluppo e produzione di anticorpi monoclonali completamente umani proprietari con attività biologiche contro i patogeni virali umani come l'epatite C (HCV), i virus dell'influenza e la leucoencefalopatia multifocale (virus JC), in particolare nella progettazione e lo sviluppo di innovativi vaccini basati su epitopi, in grado di elicitare solo gli anticorpi più attivi dopo la somministrazione al paziente (<http://www.pomonaricerca.com>).

La Pomona Ricerca Srl avrebbe intrattenuto rapporti con il Wellcome Trust, soggetto di diritto statunitense che sponsorizzerebbe eventi organizzati dalla Novartis, dalla Roche (che avrebbe partecipato alla sperimentazione del vaccino per il papilloma virus) e dalla Johnson & Johnson (la quale, attraverso la Crucell, si occuperebbe dello studio e dello sviluppo dei vaccini con anticorpi monoclonali, proprio il campo di studio di Burioni, che vanterebbe diversi brevetti per farmaci disegnati principalmente su anticorpi monoclonali).

Il dott. Roberto Burioni, infatti, avrebbe depositato diversi brevetti qui di seguito elencati (<http://patents.justia.com/inventor/roberto-burioni>):

- **Anticorpo monoclonale umano contro la proteina VP1 del virus JC**  
**Numero di brevetto:** 10011648  
**Abstract:** un anticorpo monoclonale neutralizzante umano è diretto contro la proteina VP1 del virus JC. Il virus JC è responsabile della leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML). L'anticorpo viene utilizzato in un trattamento terapeutico o profilattico di un'infezione da JCV o di una malattia associata a un'infezione da JCV, come la leucoencefalopatia multifocale progressiva (PML). L'anticorpo viene anche usato nella diagnosi di infezioni da JCV o di malattie associate a infezioni da JCV.  
**Tipo:** Grant  
**Archiviato:** 26 giugno 2013  
**Data del brevetto:** 3 luglio 2018  
**Assegnatario:** POMONA RICERCA Srl  
**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi
- **Anticorpi monoclonali in grado di reagire con una pluralità di sottotipi di virus dell'influenza A.**  
**Numero di brevetto:** 9598482  
**Abstract:** sono descritti gli anticorpi monoclonali diretti contro il virus dell'influenza A, che hanno la proprietà vantaggiosa e imprevedibile di essere in grado di legare una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Una forma di realizzazione preferita è l'anticorpo indicato come Fab28, che mostra un'attività neutralizzante contro una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Sono anche descritti anticorpi anti-idiotipi diretti contro gli anticorpi monoclonali qui descritti, composizioni immunogeniche o vacciniche comprendenti gli anticorpi monoclonali dell'invenzione, nonché applicazioni terapeutiche, profilattiche e diagnostiche per gli anticorpi monoclonali qui descritti. Gli anticorpi monoclonali possono anche essere usati per testare preparati di anticorpi da usare come vaccini.  
**Tipo:** Grant  
**Archiviato:** 29 marzo 2016  
**Data del brevetto:** 21 marzo 2017  
**Assegnatario:** Pomona Ricerca Srl  
**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi
- **Anticorpi monoclonali in grado di reagire con una pluralità di sottotipi di virus dell'influenza A.**  
**Numero di brevetto:** 9587011  
**Abstract:** sono descritti gli anticorpi monoclonali diretti contro il virus dell'influenza A, che hanno la proprietà vantaggiosa e imprevedibile di essere in grado di legare una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Una forma di realizzazione preferita è l'anticorpo indicato come Fab28, che mostra un'attività neutralizzante contro una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Sono anche descritti anticorpi anti-idiotipi diretti contro gli anticorpi monoclonali dell'invenzione, composizioni immunogeniche o vacciniche comprendenti gli anticorpi monoclonali dell'invenzione, nonché applicazioni terapeutiche, profilattiche e diagnostiche per gli anticorpi monoclonali dell'invenzione. Gli anticorpi monoclonali dell'invenzione possono anche essere usati per testare preparati di anticorpi da usare come vaccini.  
**Tipo:** Grant  
**Archiviato:** 11 novembre 2015  
**Data del brevetto:** 7 marzo 2017  
**Assegnatario:** Pomona Ricerca Srl  
**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi
- **Anticorpi monoclonali aventi proprietà di neutralizzazione incrociata dell'omosotipo contro il sottotipo di virus dell'influenza A H1**  
**Numero di brevetto:** 9243054  
**Astratto:** Viene descritto un anticorpo monoclonale diretto contro il virus dell'influenza A, che è in grado di legare gli isolati umani e animali dei virus dell'influenza A che esprimono l'emoagglutinina del sottotipo H1. Una forma di realizzazione preferita è l'anticorpo indicato come Fab49, che mostra un'attività neutralizzante contro una pluralità di isolati di virus dell'influenza A che esprimono l'emoagglutinina del sottotipo H1, compresi gli isolati di derivazione animale. Sono anche descritti anticorpi anti-idiotipi diretti contro l'anticorpo monoclonale dell'invenzione, composizioni immunogeniche o vacciniche comprendenti l'anticorpo monoclonale dell'invenzione, nonché applicazioni terapeutiche, profilattiche e diagnostiche per

*l'anticorpo monoclonale dell'invenzione. L'anticorpo monoclonale dell'invenzione può anche essere impiegato per testare preparati di anticorpi da usare come vaccini.*

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 27 maggio 2009

**Data del brevetto:** 26 gennaio 2016

**Assegnatario:** POMONA RICERCA SRL

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Anticorpi monoclonali in grado di reagire con una pluralità di sottotipi di virus dell'influenza A.**

**Numero di brevetto:** 9200063

**Abstract:** sono descritti gli anticorpi monoclonali diretti contro il virus dell'influenza A, che hanno la proprietà vantaggiosa e imprevedibile di essere in grado di legare una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Una forma di realizzazione preferita è l'anticorpo indicato come Fab28, che mostra un'attività neutralizzante contro una pluralità di sottotipi del virus dell'influenza A. Sono anche descritti anticorpi anti-idiotipi diretti contro gli anticorpi monoclonali dell'invenzione, composizioni immunogeniche o vacciniche comprendenti gli anticorpi monoclonali dell'invenzione, nonché applicazioni terapeutiche, profilattiche e diagnostiche per gli anticorpi monoclonali dell'invenzione. Gli anticorpi monoclonali dell'invenzione possono anche essere usati per testare preparati di anticorpi da usare come vaccini.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 16 marzo 2009

**Data del brevetto:** 1 dicembre 2015

**Assegnatario:** POMONA RICERCA SRL

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Anticorpo monoclonale anti-HCV come medicinale per il trattamento terapeutico e la prevenzione delle infezioni da HCV**

**Numero di brevetto:** 8623363

**Riassunto:** La presente invenzione riguarda l'anticorpo monoclonale e20 o un suo frammento funzionale come medicinale per il trattamento terapeutico e la prevenzione di infezioni da HCV. L'anticorpo e20 è in grado di legare tutti i genotipi HCV noti e mostra una forte attività neutralizzante contro il virus, in particolare nei confronti dei genotipi 1a, 1b, 2a e 4. Una composizione farmaceutica è anche descritta per il trattamento o la prevenzione delle infezioni da HCV che comprende l'anticorpo monoclonale e20 o un suo frammento funzionale e eccipienti, vettori o diluenti farmaceuticamente accettabili.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 21 dicembre 2009

**Data del brevetto:** 7 gennaio 2014

**Assegnatario:** Pomona Ricerca SRL

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Anticorpi monoclonali come medicamento per il trattamento terapeutico e / o profilattico delle infezioni da virus dell'influenza A (H1N1) di origine suina (S-OIV)**

**Numero di brevetto:** 8486406

**Riassunto:** L'uso di anticorpi monoclonali Fab28 e Fab49 per il trattamento profilattico o terapeutico delle infezioni da virus dell'influenza A (H1N1) di origine suina (S-OIV) è descritto, il cui virus è responsabile della sindrome influenzale comunemente nota come "influenza suina" ". Inoltre, viene descritto l'uso degli anticorpi sopra menzionati per selezionare potenziali vaccini per l'immunizzazione attiva contro S-OIV.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 1 giugno 2010

**Data del brevetto:** 16 luglio 2013

**Assegnatario:** Pomona Ricerca SRL

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Anticorpi monoclonali anti-idiotipo che mimano il legame dell'HIV gp120 CD4 (CD4bs)**

**Numero di brevetto:** 8367061

**Astratto:** Sono descritti nuovi anticorpi monoclonali anti-idiotipo che sono in grado di reagire specificamente con l'idiotipo di anticorpi umani anti-gp120, di inibire il legame tra l'antigene gp120 e gli anticorpi umani anti-gp120 e di evocare una risposta immunitaria anti-gp120 neutralizzante in un ospite animale a cui sono amministrati. Gli anticorpi anti-idiotipo dell'invenzione possono essere identificati in base alle sequenze amminoacidiche delle porzioni variabili delle loro catene leggere e pesanti. Inoltre, un metodo per ottenere un pannello di anticorpi monoclonali anti-idiotipo, vettori di espressione e cellule ospiti trasformate utilizzabili in una procedura di DNA ricombinante al fine di generare gli anticorpi monoclonali anti-idiotipo suddetti, nonché l'uso terapeutico, profilattico e diagnostico di tali anticorpi sono divulgati.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 29 gennaio 2008

**Data del brevetto:** 5 febbraio 2013

**Assegnatario:** Pomona Ricerca SRL

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Tecnologie di visualizzazione dei fagi**

**Numero di brevetto:** 7811973

**Riassunto:** la presente invenzione fornisce nuove tecnologie per la produzione e lo screening di proteine di fusione sulla superficie del fago filamentoso. In particolare, un singolo vettore può essere usato per generare librerie di cellule e fago contenenti una data serie di sequenze di proteine fuse all'una o all'altra di due proteine di rivestimento di fago. Questo approccio semplifica e migliora l'efficienza della successiva selezione basata sui fagi di molecole leganti le proteine che hanno utilità terapeutica o diagnostica, come anticorpi, peptidi o regioni che legano gli epitopi.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 6 luglio 2006

**Data del brevetto:** 12 ottobre 2010

**Assegnatario:** Ribovax Biotechnologies SA

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Frammenti Fab di anticorpi monoclonali umani diretti contro la glicoproteina HCV E2 e dotati di attività di neutralizzazione in vitro**

**Numero di brevetto:** 7727529

**Riassunto:** L'invenzione si riferisce ad un anticorpo umano, o ai suoi frammenti funzionali, diretti contro la glicoproteina HCV E2, in grado di avere un'attività neutralizzante in vivo; una composizione per terapia anti-HCV comprendente in una quantità terapeuticamente efficace l'anticorpo; una composizione per uso topico nelle formulazioni di gel, creme, unguenti e ovuli; l'uso dell'anticorpo per la convalida dei vaccini anti-HCV.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 28 maggio 2008

**Data del brevetto:** 1 giugno 2010

**Assegnatario:** General Antibodies and Biotechnologies SRL

**Inventore:** Roberto Burioni

• **Anticorpo umano ricombinante contro l'acido nucleico della proteina NS3 non strutturale dell'epatite C (HCV) e loro usi**

**Numero di brevetto:** 7314919

**Abstract:** Viene descritta una proteina anti-NS3 umana anticorpo del virus dell'epatite C (HCV), così come frammenti sintetici e ricombinanti di essa in grado di inibire l'attività elicasi della proteina NS3, sia in vitro che in vivo, e i suoi usi.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 11 giugno 2002

**Data del brevetto:** 1 gennaio 2008

**Assegnatario:** Biostrands Srl

**Inventori:** Roberto Burioni, Massimo Clementi

• **Anticorpo per il test di cattura del ligando**

**Numero di brevetto:** 7060799

**Riassunto:** La presente invenzione fornisce un nuovo metodo per l'identificazione e l'isolamento clonale di anticorpi che si legano a epitopi unici. Il metodo si basa sull'uso di anticorpi come reagenti di cattura in fase solida per legare un epitopo di anticorpo di cattura noto, impedendo quindi che l'epitopo anticorpale di cattura venga presentato a una popolazione di anticorpi da sottoporre a screening. Il metodo è particolarmente adatto per le librerie di screening di anticorpi clonati, come gli anticorpi combinatori di visualizzazione dei fagi. Un anticorpo specifico per il virus dell'herpes simplex (HSV) è stato impiegato come modello per il test.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 19 febbraio 2002

**Data del brevetto:** 13 giugno 2006

**Assegnatario:** The Scripps Research Institute

**Inventori:** Dennis R. Burton, Roberto Burioni, R. Anthony Williamson, Pietro P. Sanna

• **Selezione di anticorpi diretta contro la cattura di Ligando**

**Numero di brevetto:** 6376170

**Riassunto:** La presente invenzione fornisce un nuovo metodo per l'identificazione e l'isolamento clonale di anticorpi che si legano a epitopi unici. Il metodo si basa sull'uso di anticorpi come reagenti di cattura in fase solida per legare un epitopo di anticorpo di cattura noto, impedendo quindi che l'epitopo anticorpale di cattura venga presentato a una popolazione di anticorpi da sottoporre a screening. Il metodo è particolarmente adatto per le librerie di screening di anticorpi clonati, come gli anticorpi combinatori di visualizzazione dei fagi. Un anticorpo specifico per il virus dell'herpes simplex (HSV) è stato impiegato come modello per il test.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 18 novembre 1997

**Data del brevetto:** 23 aprile 2002

**Assegnatario:** The Scripps Research Institute

**Inventori:** Dennis R. Burton, Roberto Burioni, R. Anthony Williamson, Pietro P. Sanna

• **Anticorpi monoclonali umani contro il virus herpes simplex e relativi metodi**

**Numero di brevetto:** 6156313

**Riassunto:** La presente invenzione descrive anticorpi monoclonali umani immunoreattivi con Herpes simplex virus Type-1 e Type-2. Sono anche descritti metodi immunoterapeutici e diagnostici per l'uso degli anticorpi monoclonali, così come acidi nucleici e linee cellulari per la produzione di anticorpi monoclonali.

**Tipo:** Grant

**Archiviato:** 6 maggio 1997

**Data del brevetto:** 5 dicembre 2000

**Assegnatario:** The Scripps Research Institute

**Inventori:** Dennis R. Burton, Robert A. Williamson, Roberto Burioni, Pietro Paolo Sanna.

Sono tutti brevetti che si occupano di anticorpi monoclonali umani nella diagnosi e terapia di diverse infezioni (quali: Herpes Simplex Virus - HSV, Hepatite C Virus - HCV, Influenza A, HIV-1, Varicella Zoster Virus).

Potrebbero, pertanto, esserci interessi speculativi da parte del prof. Roberto Burioni: ampliare il mercato di preparati sierologici in modo da attirare il consumatore al consumo dei suoi anticorpi monoclonali, brevettati, il cui sfruttamento commerciale sarebbe affidato alla società Pomona Ricerche a lui legata.

E ciò sembrerebbe avvenire anche attraverso la sua presenza assidua in televisione, su facebook o su altri social e sui media, dove commenta, in modo spesso urtante e con scarsa sensibilità, le morti, i ricoveri e il comportamento dei genitori di bimbi che si ammalano di malattie infettive (Cfr, *ex multis*:

**<https://twitter.com/RobertoBurioni/status/1112287134680002560>**

**Roberto Burioni Account verificato @RobertoBurioni**

Segui Segui @RobertoBurioni

*I figli sono gioie, felicità etc. ma anche maligni amplificatori biologici che si infettano con virus per loro quasi innocui, li replicano potenziandoli logaritmicamente e infine li trasmettono con atroci conseguenze per l'organismo di un adulto.*

31 mar 2019

**[https://rep.repubblica.it/pwa/locati/2018/04/08/news/morbillo\\_burioni\\_lancia\\_l\\_allarme\\_rischi\\_altissimi\\_vacciniamo\\_anche\\_gli\\_adulti\\_-193268888/](https://rep.repubblica.it/pwa/locati/2018/04/08/news/morbillo_burioni_lancia_l_allarme_rischi_altissimi_vacciniamo_anche_gli_adulti_-193268888/)**

**Morbillo, Burioni lancia l'allarme: "Rischi altissimi, vacciniamo anche gli adulti"**

08 APRILE 2018

*Non è Ciccio bello, non è un bambolotto. È un bambino ad essere morto a Catania per il morbillo. Un bambino che avremmo potuto proteggere con l'immunità di gregge e che invece pare che sia stato contagiato proprio dalla madre, non vaccinata.*

**<https://www.tpi.it/2018/08/02/pertosse-neonate-morte/>**

**<https://www.facebook.com/robertoburioniMD/posts/2693680957523737>**

2 agosto 2018 ·

.....

*Alcuni vaccini proteggono per sempre, altri forniscono un'immunità limitata nel tempo. Questo è il caso del vaccino contro la pertosse, dove addirittura la malattia stessa non fornisce una protezione permanente. Fino agli anni 90 contro la pertosse abbiamo usato un vaccino estremamente efficace che era però gravato di alcuni effetti collaterali rari, ma non trascurabili. Dopo quel momento siamo passati ad un vaccino detto "acellulare" che è sicurissimo, ma meno potente. Il vaccino acellulare (attualmente contenuto nell'esavalente) è efficace in quasi il 90% dei vaccinati, ma l'immunità tende a svanire con il tempo; quando questo accade si è comunque protetti dalla malattia in forma grave, ma si può ospitare il microrganismo nella propria gola ed essere una fonte di infezione per gli altri.*

*A causa di questa minore efficacia del nuovo vaccino, e pure a causa delle mancate vaccinazioni, i casi di pertosse stanno aumentando. Il guaio è notevole in quanto la pertosse è pericolosissima per i bambini molto piccoli; inoltre, siccome l'immunità contro questa infezione è sempre molto debole, le madri non riescono a trasmettere ai loro figli una quantità adeguata di anticorpi durante la gravidanza: alla nascita i neonati saranno quindi estremamente vulnerabili. Possiamo però proteggerli ugualmente: prima di tutto dobbiamo vaccinare la madre in gravidanza, affinché abbia anticorpi da trasmettere; poi dobbiamo vaccinare i bambini tempestivamente e senza ritardi, in modo che quanto prima possano difendersi da soli da questa minaccia. Infine è opportuno che i fratelli, i parenti, il padre si sottopongano ad un richiamo del vaccino, in modo da rendere impossibile che il batterio della pertosse, dopo averli infettati, arrivi nella gola del neonato. Insomma, dobbiamo creare una "zona di sicurezza" intorno al neonato dove il batterio non possa stabilirsi. Naturalmente questa zona di sicurezza è vanificata se il bimbo frequenta un asilo nido dove gli altri bimbi non sono vaccinati. Per questo è molto importante che tutti vengano vaccinati, in modo da non consentire la circolazione di questo pericoloso batterio.*

**<https://www.ilfattoquotidiano.it/2018/10/08/roberto-burioni-smonta-le-bufale-sui-vaccini-a-che-tempo-che-fa-immunizzarsi-atto-di-responsabilita-come-non-guidare-ubriachi/4677315/>**

*Il professore Roberto Burioni, ospite a Che Tempo che Fa di Fabio Fazio, su Rai 1, non ha dubbi sul perché dell'obbligo delle vaccinazioni: "Perché vaccinarsi non è un atto di protezione individuale, ma un gesto di responsabilità sociale, come non guidare ubriachi. Serve a proteggere coloro che non possono essere vaccinati e rischiano come i bambini troppo piccoli o quei 10mila bambini che stanno guarendo da un tumore" di F. Q. | 8 Ottobre 2018*

Da quanto sopra si configurerebbe una chiara situazione di conflitto di interessi, su cui codesta spett.le Autorità è chiamata ad aprire istruttoria ed eventualmente adottare gli opportuni provvedimenti. Chiedendo espressamente di essere auditi ed intervenire, nonché ricevere ogni comunicazione sulla procedura instauranda.

In allegato:

- 1-Quaderni DALLA VACCINE HESITANCY ALLA VACCINE RECOVERY;
- 2-MSD ITALIA REPORT TRASPARENZA 2017" (v. in particolare pag. 319).

Con osservanza.

Per il CODACONS  
Avv. Giuseppe Ursini

.....