

Пентагонът започна биологически експерименти с български войници:

документи

15.03.2022, 20:50 Диляна Гайтанджиева 57009

(Поглед.инфо) Американски военни учени от Пентагона ще провеждат научни изследвания, свързани със заразни болести, върху български военни в София, става ясно от обявление във федералния регистър за обществени поръчки и договори на САЩ. Документите са публикувани на 13 декември 2021. Според тях Департаментът по отбрана на САЩ търси да наеме изпълнители, включително микробиолози, които да подпомогнат предстояща военно-изследователска мисия на Пентагона в България и Грузия от 12 март тази година до 11 март 2026 г.



Според публикуваните документи програмата ще се ръководи от военно-изследователския отдел на Армията на САЩ – USAMRD-G (US Army Medical Research Directorate-Georgia). USAMRD-G е отдел със специален статут на подчинение на Научно-изследователския институт Уолтър Рийдс (WRAIR), най-големият медицински изследователски център на Армията на САЩ. Военните учени от USAMRD-G имат дипломатически статут, въпреки че не са дипломати и се ползват с дипломатически имунитет в Грузия, където са базирани. Този специален отдел оперира биологичната лаборатория на Пентагона в Грузия – Център Лугар в Тбилиси, и провежда биологически изследвания, свързани с вируси, насекоми, пренасящи вируси, резистентни бактерии и особено опасни патогени, които са категоризирани като биологически агенти с потенциал да бъдат използвани като

Според публикуваните документи програмата ще се ръководи от военно-изследователския отдел на Армията на САЩ – USAMRD-G (US Army Medical Re-

биологическо оръжие. Учени от Пентагона ще провеждат научни изследвания върху български военни във ВМА в София. Според съобщението USAMRD-G ще бъдат базирани в Националния център по заразни и паразитни болести (НЦЗПБ) в София и ще провеждат изследвания във Военно-медицинска академия (ВМА) и НЦЗПБ. В документа се уточнява, че програмата включва изследвания върху хора и животни, но не се посочва какви точно дейности ще бъдат извършвани, нито какви конкретни вируси и бактерии ще бъдат изучавани. USAMRD-G започва изследвания, свързани със заразни болести, в Националния център по заразни и паразитни болести и ВМА в София. Продължителността на програмата е от 12 март 2022 до 11 март 2026 г. Източник: [US Government System for Award Management \(sam.gov\)](https://sam.gov)

Пентагонът търси да наеме микробиолог, който да провежда биомедицински изследвания в България заедно с USAMRD-G. Проектът ще се реализира в Националния център по заразни и паразитни болести и ВМА в София. Източник: [US Government System for Award Management \(sam.gov\)](https://sam.gov).

Всички изследователи, участващи в проекта, се задължават да подпишат **споразумение с Пентагона за неразгласяване на конфиденциална информация**: „Определена информация, която подготвяте или получавате по време на участието ви, ще бъде непублична информация, която трябва да бъде защитена. Непублична информация означава всяка правителствена информация или информация, касаеща трета страна, която е освободена от разпространение по Закона за достъп до информация или е защитена, или информация, която не е разпространена сред обществото, и правителството (на САЩ) все още не е решило дали тази информация може да бъде или ще бъде съобщена на обществото.“

PERFORMANCE WORK STATEMENT (PWS)

Title: Research and Laboratory Services Support to the Lugar Center, Georgia and the US European Command (USEUCOM) Area of Responsibility (AOR).

Requiring Activity Name: United States Army Medical Research Directorate – Georgia (USAMRD-G)

1. INTRODUCTION

The mission of the Walter Reed Army Institute of Research (WRAIR) is to conduct biomedical research that is responsive to Department of Defense and U.S. Army requirements and delivers life-saving products including knowledge, technology and medical materiel that sustain the combat effectiveness of the Warfighter.

The focus of WRAIR Leaders and scientists is the basic and applied medical research supporting U.S. military operations. However, despite the focus on the military, the institute has historically also addressed and solved a variety of non-military medical problems prevalent in the United States and the world over.

Headquartered in Silver Spring, Maryland, the Walter Reed Army Institute of Research is the largest biomedical research facility currently serving the Department of Defense. WRAIR research and development now reaches around the world from Maryland to Germany, Thailand, Kenya and Georgia.

WRAIR's vision is to be the premier Department of Defense (DoD) biomedical research organization, constantly relevant, integrating basic research and advanced technology that protects, projects, and sustains the Warfighter today, invents global medical solutions for the future, and keeps the Warfighter on point for the Nation. WRAIR hosts two Centers of Excellence for Military Psychiatry and Neuroscience Research and for Military Infectious Disease Research, each center ranging from blast induced neuro-trauma to malaria vaccine development.

2. PURPOSE AND BACKGROUND

WRAIR's mission is to conduct biomedical research that is responsive to Department of Defense and U.S. Army requirements. This mission includes the delivery of lifesaving knowledge, technology, and medical materiel products that sustain Warfighter readiness and combat effectiveness. WRAIR's focus on research and surveillance for the Warfighter affects all aspects of its operations as military medical research priorities differ from those of the civilian sector. Specific infectious disease research and clinical / veterinary surveillance lines of effort include:

1. Antimicrobial resistance (AMR) and sexually transmitted infections (STIs)
2. Febrile and vector-borne infections (FVBI)
3. Enteric infections (EI)
4. Respiratory infections (RI)
5. Bacteriophage Research
6. One Health Research

In 2009, the Cooperative Biological Engagement Program (CBEP) engaged the United States Army Medical Research and Development Command (USAMRDC), following a request from the Government of Georgia to establish a long-term U.S. presence at the Richard G. Lugar Center for Public Health Research (Lugar Center), which will serve as the cornerstone of the Georgian National Disease Surveillance Program. In January 2011, WRAIR, through its command channels, was tasked by the Deputy Secretary of Defense as the Executive Agent, to establish a medical research unit at the Lugar Center in Tbilisi, Georgia. The U.S. Army Medical Research Directorate-Georgia (USAMRD-G) was established under the command and control of WRAIR. A formal memorandum of understanding (MOU) with the National Center for Disease Control (NCDC) provides clear guidance on the relationship between the U.S. Army and the Georgian Public Health Service. Relevant partnerships and agreements with the Georgian Ministries of Defense; Labor, Health, and Social Affairs; and Agriculture, promote partnerships in global health engagement, advance Chief of Mission Integrated Country Team strategy and support DoD OCONUS medical research and surveillance laboratory mission requirements.

The U.S. Army Medical Research Directorate- Georgia (USAMRD-G), WRAIR's expeditionary medical research platform in Tbilisi, Georgia, supports the United States' international mission to build partnerships in global health engagement; advance medical diplomacy; build local national capabilities; strengthen research and strategic partnerships; and conduct presence activities to counter malign influence through a broad spectrum of research and surveillance activities. USAMRD-G's core scientific mission set is to deliver knowledge and materiel products to the Warfighter to sustain readiness and support lethality for U.S. and Allied forces.

3. SCOPE

Walter Reed Army Institute of Research (WRAIR) performs a biomedical research and infectious disease surveillance mission, in support Department of Defense (DoD) and Department of State (DoS) Interagency strategic objectives within the U.S. European Command (USEUCOM) area of responsibility (AOR). Currently this contract has performance in Georgia and Bulgaria; possible expansion to other countries, e.g. Romania, Latvia, Ukraine, and Poland. The Contractor shall have and maintain a business license to perform in accordance with the host country laws and regulations.

The project aims to close knowledge gaps concerning infectious disease threats posed by viruses, parasites, and bacteria within Europe and adjacent regions as deemed necessary to meet DoD stakeholder requirements. This single award Indefinite Delivery Indefinite Quantity (IDIQ) contract vehicle shall support WRAIR's mission in Georgia and the USEUCOM AOR from USAMRD-G's primary laboratory space in the Richard G Lugar Center for Public Health in Tbilisi, Georgia and in other research sites developed to support stakeholder requirements and priorities (within the USEUCOM AOR). Specifically, the IDIQ award shall provide services to support: clinical research and product development; program management and operational support; safety support; logistics support; and administrative support to the WRAIR mission at the Lugar Center, and other USEUCOM research sites as needed.

In order to support sustained research and biomedical surveillance efforts for USAMRD-G within the current dynamic strategic and resource constrained environment, WRAIR's research efforts must be responsive to emerging requirements. This performance work statement (PWS) for a non-personal services contract provides scientific biomedical research support, project management support, clinical research/surveillance support, and operational (management and ancillary) support. Task orders under this vehicle will direct programmatic requirements to support scientific research/surveillance efforts including: clinical surveillance and vector¹ sample collection; basic and applied biomedical research; clinical and One Health research. Task orders will also direct requirements for operational support to USAMRD-G including supplies and services to sustain project management and supervisory technical and resource management support. Additional operational and programmatic support will include: logistics (shipping and procurement), safety, recruitment, retention, training and project development / proposal submission support.

Primary tasks may require, but not limited to, the expertise of the below:

Scientific Research and Development (R&D) Support:

- Technical Lead in Infectious Disease Research and Project management Services
- Clinical Research Principal Investigator Services
- Microbiology Research (Bacteriology / Virology) Principle Investigator Services
- Molecular Biology Investigator Services
- Medical Entomology Research Investigator Services
- Animal Use Research / Surveillance
- Training of research / testing / surveillance procedures

Clinical Surveillance Support:

¹ Vector refers to Arthropods, e.g. mosquitoes, flies, biting midges, ticks, mites, fleas, etc. that can/do transmit pathogens / infectious disease agents.

- Research and Laboratory Technical Services
- Human Use Research Services
- Training Clinical Investigators Services

Secondary tasks may require, but not limited to, the expertise of the below

Operational Support:

- Project and Research Operational Management Services
- Human Subjects Research Protection Review Support Services
- Animal Care and Use Protection Review Support Services
- Grantsmanship and agreement development Support Services
- Translation Services
- Transportation (Sample/Specimen/Equipment) Support Services
- Safety Support Services
- Administrative Support Services
- Contingency

Performance requirements under this contract shall flow through the issuance of task orders individually negotiated and issued pursuant to the contract by the Contracting Officer (KO) through a Task Order Proposal Request (TOPR). The PWS for each required outcome will be detailed in each task order. More than one task order can be issued at any one time with overlapping periods of performance.

The contractor shall provide all personnel, equipment, supplies, facilities, transportation, tools, materials, supervision, management, and other items and non-personal services necessary to perform this requirement as defined in this Performance Work Statement (PWS), except for those items specified as government furnished property and services. The contractor shall perform to the standards in this contract.

Individual task orders will identify equipment, supplies, and materials that may be required to be purchased in support of the individual task order. Subcontractor support may be required to complete specific scopes of work in support of an individual task order (i.e. clinical research organizations, data management services, etc.).

Individual task orders will also identify any necessary travel support for non-military and non-government employees to participate in off-site strategic planning meetings, seminars, training, and symposia in support of a task order.

3.1. Collaborative efforts in Bulgaria - Background

3.1.1. USAMRD-G is resourced to conduct infectious disease research and surveillance with its primary in country partners the Bulgarian National Center of Infectious and Parasitic Diseases (NCIPD) and the Bulgarian Military Medical Academy (MMA). The development of collaborative studies with NCIPD and MMA in Sofia both have substantial potential to bolster regional FVBI, AMR, ARI, and Enteric pathogen research and surveillance efforts in clinical and operational conditions.

3.1.2. The NCIPD is a national laboratory within the Bulgarian Ministry of Health. NCIPD's aim is to develop the scientific foundations for the fight against ID pathogens and the methods to implement this fight and is the only non-university reference laboratory in Bulgaria to conduct surveillance of ID agents (bacterial, viral, and parasitic infections). The NCIPD serves as National Reference Laboratory, conducts microbiology training exercises, and offers scientific advice at the national level. Since 2007, the NCIPD is also designated as a World Health Organization (WHO) Collaborating Center of the United Nations on epidemiological surveillance of communicable diseases and antibiotic resistance with the task of responding in these areas and training personnel in Southeast European and Asian countries within the former Soviet constellation.

3.1.3. MMA of Sofia is a large complex for medical treatment, as well as education in Bulgaria, located in Sofia, Bulgaria. It MMA has several branches and smaller clinics in other cities in the country. It was established

in 1891 as a military hospital and was transformed into a Senior Military Medical Institute (SMMI) in 1960. The current structure dates from 1989, when the SMMI was unified with the main government hospital, the Navy hospital in Varna, and the Aero-medical research institute in Sofia. Doctors and specialists from the MMA are employed in army units.

4. PERIOD OF PERFORMANCE

The ordering period for this IDIQ contract is as follows:

12 March 2022 – 11 March 2026

5. WORK SCHEDULE AND LOCATION

This PWS identifies services that are strictly non-personal in nature, as defined by FAR 37, and, to ensure there is not an appearance of such, every task order shall have an identified task manager.

5.1. Work Location

The primary work location is Richard G. Lugar Center for Public Health Research located at 4a Kakheti Highway, 0198, Tbilisi Georgia.

Individual Task Orders may require work locations in US European Command (USEUCOM) Area of Responsibility (AOR) based on objectives outlined in the Task Order PWS.

5.1.1. Telecommuting

Telecommuting is situational and requires the approval of the contractor who will coordinate the telework schedule with the COR to ensure appropriate contractor coverage. Teleworking may be possible during government announced installation closures and delay.

5.1.2. Working During Emergency Situations

Individual contingency operation plans shall be activated immediately after determining that an emergency has occurred, shall be operational within twelve (12) hours of activation, and shall be sustainable until the emergency situation is resolved and normal conditions are restored or the contract is terminated, whichever comes first. In case of a life threatening emergency, the COR will immediately make contact with the Contractor Managers to ascertain the status of any Contractor personnel who were located in Government controlled space affected by the emergency. When any disruption of normal, daily operations occur, including facility closures, the Contractor Manager shall promptly open an effective means of communication with the COR to verify:

- a. Key points of contact (Government and Contractor)
- b. Temporary work locations (alternate office spaces, telework, virtual offices, etc.)
- c. Means of communication available under the circumstances (e.g. email, web-conference/meeting e.g. Microsoft TEAMS, telephone, etc.)
- d. Essential duty personnel for emergency and contingency operations
- e. Essential work products expected to continue production by priority

The Contractor Manager, in coordination with the COR, shall make use of the resources and tools available to continue contracted functions to the maximum extent possible under emergency circumstances. The Contractor shall obtain approval from the COR and Contracting Officer prior to incurring costs over and above those allowed for under the terms of this contract. Regardless of contract type, and of work location,

PERFORMANCE WORK STATEMENT
Science Research Support Services (SRSS)
Task Order 1

Research and Laboratory Services Support to USAMRD-G at the Lugar Center in Tbilisi
Georgia and U.S. European Command Area of Responsibility

1. BACKGROUND

Walter Reed Army Institute of Research (WRAIR), in support of its biomedical research mission, has a requirement to support the Department of Defense (DoD) and the United States' international mission to build partnerships in global health and meet DoD overseas medical research laboratory mission requirements. This Task Order supports WRAIR's mission in Bulgaria and at the Lugar Center in Tbilisi Georgia with the intent to expand to other countries within the US European Command (USEUCOM) area of responsibility (AOR) e.g. Latvia, Estonia, Ukraine, and Poland.

2. SCOPE OF WORK

This contractor shall provide scientific and laboratory services supporting biomedical research, and surveillance (clinical or One Health), addressing all aspects related to contract performance. These efforts will support US Army Medical Research Directorate - Georgia's (USAMRD-G's) biomedical research and surveillance (clinical & from a One Health, <https://www.cdc.gov/onehealth/basics/index.html>, perspective) mission.

Contractor shall develop proposals, to include milestones, deliverables, and draft cost estimates; USAMRD-G will provide templates at time of award. The funding opportunities, e.g. Global Emerging Infections Surveillance (GEIS), Congressionally Directed Medical Research Program (CDMRP), or Military Infectious Disease Research Program (MIDRP), will be shared by USAMRD-G as soon as they are available. Proposals will sustain and expand research/surveillance work in Bulgaria, Georgia at minimum, and where permissible expand to other USEUCOM countries of interest, i.e. Poland, Ukraine, Latvia and Romania.

USAMRD-G will notify contractor of research / surveillance solicitations and announcements at the earliest opportunity. If the contractor learns of an opportunity and considers it within USAMRD-G mission, contractor is to provide supporting information to the COR and designated USG POC for review / approval before commencing work on proposal submission.

2.1. Investigative Research - Contractor Tasks include:

2.1.1. Support drafting of:

2.1.1.1. Business agreement(s). This will be done in collaboration with USAMRD-G staff and the WRAIR business offices. Includes an abbreviated Statement of Work (SOW) providing background of the project, general objectives of the cooperative research, and tasks to be performed by / responsibilities of USAMRD-G and the cooperator, respectively.

2.1.1.2. Human or animal-use protocol(s). Route protocols through local Institutional Review Board(s) (IRBs) (if needed) and appropriate WRAIR IRBs.

8.2.1 Specimen & samples, by project; 10% inventory per month and 100% annually.

8.2.2 Supplies (room temperature and cold storage)

9. KEY PERSONNEL

Substitutions of proposed Key Personnel shall not be allowed for a period of six months after award, except under extreme circumstances. Any substitution or replacement Key Personnel shall have qualification equal to or greater than the individuals proposed. For temporary and/or permanent replacement of Key Personnel, the Contractor shall provide a resume for each individual to the COR. Resumes shall be provided at least two weeks (or as mutually agreed upon) prior to making any personnel changes. The Government reserves the right to pre-approve any replacement or substitution of Key Personnel. Contractor personnel must submit necessary information to be issued a clearance prior to reporting for performance.

Key Personnel
Microbiologist (Bulgaria)

The Microbiologist (Bulgaria) shall conduct biomedical research and surveillance in Bulgaria, in coordination with other USAMRD-G PIs. Work with Bulgarian counterparts at the National Center for Infectious and Parasitic Diseases (NCIPD) and/or Military Medical Academy (MMA) to establish biomedical research and surveillance (research) protocols; initially these will be an extension of existing protocols. Coordinate with PIs in Georgia for submission, correspondence, revision, reporting and approval requirement completion with WRAIR and facilitate staffing with appropriate Bulgarian IRBs or other approval bodies. Collaborate, as needed, with USAMRD-G PIs in writing research / surveillance proposals, developing/amending protocols / supporting documents, relevant SOPs / SSPs / RAs.

Contribute to analysis of the data generated and writing of reports / papers / presentations.

10. GOVERNMENT FURNISHED EQUIPMENT (GFE) / FACILITIES.

The Contractor shall identify, in their proposal for each task order, any Government Furnished Equipment/Information or Contractor-acquired-Government Owned property (CAP), necessary to perform each order to the extent such property requirements are known at the time of proposal. Detailed Bills of Materials shall be submitted along with each proposal; noting part numbers, prices, and need dates for all required GFE. Automated and IT equipment shall not be purchased as CAP. All equipment (non- consumables) purchases require the express approval from the Contracting Officer prior to purchase.

11. QUALITY ASSURANCE SURVEILLANCE PLAN AND GOVERNMENT MONITORING PROCESS

The Government intends to utilize a Quality Assurance Surveillance Plan (QASP) to monitor the quality of the Contractor's performance. The oversight provided for in the order and in the QASP will help to ensure that service levels reach and maintain the required levels throughout the contract term. Further, the QASP provides the COR with a proactive way to avoid unacceptable or deficient performance, and provides verifiable input for the required Past

PARTICIPATION AGREEMENT 1
(Other than federal employee or contractor covered employee)

As a participant in the _____,
you are required to protect the confidentiality of information and avoid personal conflicts of interest.

This agreement must be read, understood, and agreed to before you begin any activities.

1. Confidentiality of Information.

Certain information you prepare or receive in the course of your participation will be non-public information that must be safeguarded. Non-public information means any Government or third-party information that:

- a. Is exempt from disclosure under the Freedom of Information Act (5 U.S.C. 552) or otherwise protected from disclosure by statute, Executive Order or regulation; or
- b. Has not been disseminated to the general public and the Government has not yet determined whether the information can or will be made available to the public.

Non-public information would include proposal information, pricing, review materials, evaluation information, review group discussions, program and project related information, personally identifiable information and proprietary information of third parties, including but not limited to information regarding properties, formulae, structures, manufacturing processes, and test results.

You are required to sign a non-disclosure agreement that prohibits you from disclosing non-public or proprietary information. **Any questions on confidentiality of information should be directed to the activity coordinator.**

MODEL
COVERED EMPLOYEE PARTICIPATION AGREEMENT

As a participant in the _____, you are a "covered employee" (contractor employee or subcontractor self-employed individual performing an acquisition function that is closely associated with inherently governmental functions) under FAR 3.11 and FAR 52.203-16. You are required to protect the confidentiality of information and avoid personal conflicts of interest.

This agreement must be read, understood, and agreed to before you begin any activities.

1. Confidentiality of Information.

Certain information you prepare or receive in the course of your participation will be non-public information that must be safeguarded. Non-public information means any Government or third-party information that:

- a. Is exempt from disclosure under the Freedom of Information Act (5 U.S.C. 552) or otherwise protected from disclosure by statute, Executive Order or regulation; or
- b. Has not been disseminated to the general public and the Government has not yet determined whether the information can or will be made available to the public.

Non-public information would include proposal information, pricing, review materials, evaluation information, review group discussions, program and project related information, personally identifiable information and proprietary information of third parties, including but not limited to information regarding properties, formulae, structures, manufacturing processes, and test results.

You are required to sign a non-disclosure agreement that prohibits you from disclosing non-public or proprietary information. **Any questions on confidentiality of information should be directed to your employer/contractor.**

Източник: [US Government System for Award Management \(sam.gov\)](http://US Government System for Award Management (sam.gov))

Директорът на Националния център по заразни и паразитни болести (НЦЗПБ) д-р Ива Христова потвърди за предстоящата програма на Пентагона в България. „Здравето и безопасността на нашите военни и съюзници винаги са наша основна грижа и това изследване ще играе жизненоважна роля за намаляване на заплахата, която болестите представляват за нашите военнослужещи“, заяви д-р Христова. Отговорът на директора на Националния център по заразни и паразитни болести **д-р Ива Христова** и въпросите, на които не отговори:

Вътрешни документи разкриват биологически експерименти на САЩ върху техни съюзници. Подобна военно-изследователска програма на Армията на САЩ като тази, която започва в България, вече се провежда в Грузия и Украйна. Вътрешни документи показват, че Пентагона провежда биологически експерименти върху 4 400 войници в Украйна и 1000 войници в Грузия. Според документите всички смъртни случаи на доброволци трябва да бъдат докладвани в рамките на 24 часа (в **Украйна**) и 48 часа (в **Грузия**).

И двете държави се считат за най-лоялните партньори на САЩ в региона, като на тяхна територия се изпълняват редица програми на Пентагона. Една от тях е „Програмата за биологическа ангажираност“ на Агенцията за намаляване на заплахите към Департамента по отбрана на САЩ (DTRA) на стойност 2,5 милиарда долара, която включва изследвания върху биоагенти, смъртоносни вируси и устойчиви на антибиотици бактерии и тяхното разпространение сред местното население.

Проект GG-21: „Всички смъртни случаи на доброволци ще бъдат незабавно докладвани“. Пентагонът провежда 5-годишен проект с възможно удължаване до 3 години с кодовото име GG-21: „Инфекции, пренасяни от членестоноги, и зоонозни инфекции сред военни в Грузия“. Според описанието на проекта, кръвни проби ще бъдат взети от 1000 военнослужещи по време на физическия им преглед в грузинската военна болница в Гори.

Subject: Re: Програма на Пентагона в НЦЗПБ - молба за коментар
From: Director NCIPD <director@ncipd.org>
Date: 10/6/2021, 11:58 AM
To: Dilyana Gaytandzhieva <dilyana@armswatch.com>
CC: Todor Kantardjiev <director@ncipd.org>

На вниманието на:
Г-жа Диляна Гайтанджиева
разследващ журналист

В отговор на Ваше електронно писмо от 01.10.2021 г. относно съвместна програма между НЦЗПБ, ВМА и Военно-изследователския отдел на Армията на САЩ (US Army Medical Research Unit-Georgia), Ви информирам следното:

Изследователският армейски институт на САЩ „Уолтър Рийд“ си партнира с Националния център по заразни и паразитни болести на България за изследване на инфекциозни заболявания, които се срещат естествено в България и представляват заплаха за здравето и живота на българската армия. Здравето и безопасността на нашите военни и съюзници винаги са наша основна грижа и това изследване ще играе жизненоважна роля за намаляване на заплахата, която болестите представляват за нашите военнослужещи.

С уважение,

проф. д-р Ива Христова, дмн
Директор на НЦЗПБ

On 1.10.2021 г. 13:52 ч., Dilyana Gaytandzhieva wrote:

На вниманието на проф. д-р Ива Христова, Д.М.Н.

Уважаема Г-жо Христова,

На официалния правителствен сайт на регистъра на федералните контракти и обществени поръчки на САЩ е публикувано съобщение с информация за планирана програма на Департамента по отбрана на САЩ в България, която ще включва военни биологически изследвания в България с начало март месец 2022 г. Според публикуваните документи програмата ще се ръководи от военно-изследователския отдел на Армията на САЩ - USAMRU-G (US Army Medical Research Unit-Georgia - военно-изследователският отдел, който оперира биологичната лаборатория на Пентагона в Грузия - Център Лугар в Тбилиси, и повежда биологически изследвания, свързани с вируси и особено опасни патогени, които са категоризирани като биологически агенти с потенциал да бъдат използвани като биологическо оръжие). Според съобщението USAMRU-G ще бъдат базирани в Националния център за заразни и паразитни болести в София и ще провеждат изследвания във ВМА и НЦЗПБ. По-нататък в документа се уточнява, че програмата включва изследвания на хора и животни.

Във връзка с подготвяна публикация по темата моля за отговор на следните въпроси:

- Кога и с кого Департаментът по отбрана на САЩ е подписвал споразумение, меморандум за сътрудничество или друг документ за такава програма в България?
- Какви конкретни изследвания ще бъдат провеждани от американските военни изследователи от Пентагона в България?
- Давала ли е България съгласие за тази програма на Пентагона у нас?
- Кой я е разрешил и на какво основание?
- Знае ли България какво конкретно ще включва тази програма и какви военно-изследователски проекти ще бъдат провеждани от армията на САЩ над български граждани?

Изпращам линк на съобщението в регистъра на федералните договори и обществени поръчки на САЩ и информация за военната програма в България в прикачения файл (стр. 8 от документа).

<https://sam.gov/opp/2df67b55c7554606b4d7a3a1ca612658/view>

Предварително Ви благодаря

С уважение:

Диляна Гайтанджиева,

разследващ журналист

armswatch.com

Пробите ще бъдат тествани за антитела срещу четиринадесет патогена:

- Bacillus anthracis
- Brucella
- CCHF virus
- Coxiella burnetii
- Francisella tularensis
- Hantavirus
- Rickettsia species
- TBE virus
- Bartonella species

- Borrelia species
- Ehrlichia species
- Leptospira species
- Salmonella typhi
- WNV

Количеството кръв, което ще бъде взето от всеки военен, е 10 мл. Пробите ще се съхраняват за неопределено време в NCDC (Lugar Center) или USAMRU-G и образци от тях могат да бъдат изпратени до централата на Изследователския институт на армията на САЩ Уолтър Рийдс (WRAIR) за бъдещи изследвания. Резултатите от кръвните изследвания няма да бъдат предоставени на участниците в изследването. Такава медицинска процедура не може да причини смърт. Въпреки това, според доклада по проекта, „всички смъртни случаи на доброволци ще бъдат незабавно докладвани (обикновено в рамките на 48 часа след уведомяването на PI (водещия изследовател по проекта – б.а.)“.

Според доклада по проекта GG-21, „всички смъртни случаи на доброволци ще бъдат незабавно докладвани“ на грузинската военна болница и WRAIR, САЩ.

Кръвните проби на войниците ще бъдат съхранявани и допълнително тествани в Център Лугар, биолоборатория, финансирана от Пентагона, на стойност 180 милиона долара в столицата на Грузия Тбилиси.

Център Лугар доби международна публичност през последните години заради редица скандали, лабораторни инциденти, включително 249 смъртни случая на пациенти, записани в експериментална програма срещу хепатит С на американския гигант Gilead в Грузия. Причината за смърт в повечето случаи е посочена като неизвестна, показват вътрешни документи.

Грузинският проект GG-21 е финансиран от DTRA и е реализиран от американските военни учени от USAMRD-G, които ще бъдат командировани и в България.

Appendix H: Clinical Protocol
Clinical Protocol: Arthropod-Borne and Zoonotic Infections Among Military (WRAIR # 2063)

Title: Prior exposure to arthropod-borne and zoonotic infections among military personnel in Georgia

Protocol Number: 2063

Principal Investigator: Tamar Akhvlediani, M.D.
 Clinical Program Coordinator
 WRAIR Project Georgia
 Richard G. Lugar Center for Public Health Research
 Tbilisi, Georgia
 Phone: (995) 595 227770
 E-mail: t_akhvlediani@yahoo.com

Clinical Co-Investigators:

MAJ Eric Garges, M.D., MPH, MTM&H
 Division of Preventive Medicine
 Walter Reed Army Institute of Research (WRAIR)
 503 Robert Grant Ave, Silver Spring, MD 20910
 Phone: 011 301 319 3069
 E-mail: eric.c.garges.mil@mail.mil

Christian Bautista, M.P.H., M.Sc.
 Division of Preventive Medicine WRAIR
 503 Robert Grant Ave, Silver Spring, MD 20910
 Phone: 001 301 319 2062
 E-mail: marcos.c.bautista.ctr@mail.mil

LTC Robert Rivard, M.D.
 Division of Medicine
 U.S. Army Medical Research Institute of Infectious Diseases (USMRIID)
 1425 Porter St., Frederick, Maryland 21702
 Phone: 011 301 619 8244
 E-mail: robert.g.rivard.mil@mail.mil

Nino Akhvlediani, M.D.
 WRAIR Project Georgia
 Richard G. Lugar Center for Public Health Research
 Tbilisi, Georgia
 Phone: (995) 591 115412
 E-mail: nakhvlediani@access.sanet.ge

Tinatin Kuchuloria, M.D.
 WRAIR Project Georgia
 Richard G. Lugar Center for Public Health Research
 Tbilisi, Georgia
 Phone: (995) 595 227778
 E-mail: drkuchuloria@access.sanet.ge

LTC Medea Betashvili, M.D.
 Medical Department of the Georgian Armed Forces
 Ministry of Defence of Georgia
 20 General Kvinitadze St.
 Tbilisi 0112, Georgia
 E-mail: mbetashvili@mod.gov.ge
 Murad Koberidze, MD

GG-21 Final Project Report

Medical Department of the Georgian Armed Forces
Ministry of Defence of Georgia
20 General Kvinitadze St.
Tbilisi 0112, Georgia

Non-clinical Investigators:

Mikeljon Nikolich, Ph.D.
Chief, Department of Emerging Bacterial Infections
Bacterial Diseases Branch, WRAIR
503 Robert Grant Ave, Silver Spring, Maryland 20910
Phone: 001 301 319 9469
E-mail: mikeljon.p.nikolich.civ@mail.mil

Nino Trapaidze, Ph.D.
WRAIR Project Georgia
Richard G. Lugar Center for Public Health Research
Tbilisi, Georgia
Phone: (995) 599 543004
E-mail: trapaidze@yahoo.com

MAJ Charla E. Gaddy, Ph.D.
Lab Director, USMRU-G
Tbilisi, Georgia
Office: +995 32 224 3411 (ext. 2034)
Cell: +995 557 384 812
Blackberry: +1 (240) 460-8261
Email: Charla.E.Gaddy.mil@mail.mil

Site Lead Investigator:

Liana Durglishvili, MD
Military Hospital of the Ministry of Defense of Georgia
56 Chavchavadze St., Gori, Georgia
Phone: (995) 370 270314

Study Location:

Military Hospital of the Ministry of Defense of Georgia
56 Chavchavadze St., Gori, Georgia

National Center for Disease Control and Public Health of Georgia
9 Asatiani St., Tbilisi 0177, Georgia

U.S. Army Medical Research Unit (USMRU)-Georgia
16 Kakheti Highway, Tbilisi, Georgia

Walter Reed Army Institute of Research (WRAIR)
503 Robert Grant Ave, Silver Spring, Maryland 20910

Source of Funding:

Defense Threat Reduction Agency (DTRA)

IRBs of Collaborating Institutions:

WRAIR, FWA00000015, Expiration 6 November 2017
TMC, FWA00020508, Expiration 12 July 2018
MoD Military Hospital, FWA00018502, Expiration 17 May 2018
NCDC, FWA00002781, Expiration 21 February 2018

Compliance Statement:

The study will be conducted according to the protocol and in compliance with the regulatory requirements of Georgia and applicable regulatory and U.S. Department of Defense (DoD) requirements.

GG-21 Final Project Report

occurrences of breaches of confidentiality, destruction of study records, unaccounted for study drug, etc.

Unanticipated problems involving risks to subjects or others should be promptly report (within 48 hours of the PI becoming aware of the problem) by telephone (301-319-9940), fax (301-319-9961) or email (USrmy.detrick.medcom-wrair.mbx.hspb) to the WRAIR IRB, thru the WRAIR HSPB, and then must be followed-up in writing within 10 working days from awareness of the problem.

Unanticipated problems involving risk to volunteers or others and **all volunteer deaths** will be promptly (usually within 48 hours of the PI being notified) reported to the Military Hospital IRB (Military Hospital of the Ministry of Defense of Georgia 56 Chavchavadze St., Gori, Georgia) by phone ((995) 370270314) or by E-mail (n_chaduneli@yahoo.com) and to the WRAIR IRB by phone (001 301 319 9940), by E-mail (WRAIRDHSP@amedd.army.mil) or by facsimile (001 301 319 9961



Център Лугар е биолоборатория, финансирана от Пентагона на стойност \$180 млн в столицата на Грузия, Тбилиси. Дипломатическа кола на посолството на САЩ в Тбилиси, паркирана в двора на Център Лугар. Американски учени, работещи в лабораторията на Пентагона в Грузия, шофират дипломатически автомобили, тъй като имат дипломатически имунитет. Снимки: Дилиана Гайтанджиева

Проект UP-8: Всички смъртни случаи на участници в изследването трябва да бъдат докладвани в рамките на 24 часа

Агенцията за намаляване на заплахите към Департамента по отбрана на САЩ (DTRA) е финансирала подобен проект, включващ войници в Украйна, с кодовото име UP-8: „Разпространението на вируса, причиняващ хеморагична треска Крим-Конго (СCHF), и на хантавируси“. Проектът е стартирал през 2017 г. и е удължаван няколко пъти до 2020 г., показват вътрешни документи.



Според описанието на проекта изследователите са взели кръвни проби от 4400 здрави войници в четири града – Львов, Харков, Одеса и Киев. 4000 от тези проби са тествани за антитела срещу хантавируси, а 400 от тях – за наличие на антитела срещу вируса-причинител на хеморагичната треска Крим-Конго (СCHF). **Резултатите от кръвните изследвания не са предоставени на участниците в изследването.**

Няма информация какви други процедури са извършени, освен че „сериозните инциденти, включително смъртни случаи, трябва да бъдат докладвани в рамките на 24 часа. Всички смъртни случаи на изследвани субекти, за които се подозира или е известно, че са свързани с изследователските процедури, трябва да бъдат доведени до вниманието на комисиите по биоетика в САЩ и Украйна“.

2.6.3. Підходи до діагностики лептоспірозу.

Лабораторно гострий лептоспіроз людини може бути діагностовано за допомогою ПЛР та серологічних досліджень, зокрема ELISA та реакції мікроаглютинації (МАТ) [14, 39]. Однак антитіла до лептоспір рідко виявляються методом МАТ у перші сім днів перебігу захворювання, а чутливість залишається значно нижчою від 100%, особливо протягом перших 14 днів хвороби [39]. Нещодавно було розроблено метод на основі ПЛР для виявлення ДНК лептоспір в сечі, що дозволяє діагностувати інфекцію в зразках, отриманих на ранньому етапі перебігу хвороби до того, як з'являється можливість виявляти антитіла. Як МАТ, так і ПЛР є доступними в Україні, і попередні дані зі Львова свідчать про те, що лептоспіроз можливо підтвердити за допомогою ПЛР, МАТ або обох методів приблизно у 85% пацієнтів з клінічним діагнозом гострого лептоспірозу (Зубач О., особисте спілкування).

III. ПЛАН ДОСЛІДЖЕННЯ

3.1. Цілі

3.1.1. Основні цілі:

1. Визначити серопревалентність антитіл до хантавірусів серед 4000 і вірусу ККГГ серед 400 здорових добровольців, залучених установами військових частин та медичних закладів Міністерства оборони України, розташованих у Львові, Харкові, Одесі та Києві, і порівняти ці дані з інформацією у їх медичних картках, розроблених анкетах.

Захворювання, викликані хантавірусами, були вперше виявлені під час Корейської війни, коли близько 1500 військовослужбовців ООН захворіли на невідому фібрильну хворобу з ознаками ураження нирок та геморагічними симптомами. Як показали результати досліджень за період багатьох років, військова діяльність (риття окопів, земельні роботи в полі) призводять до вищого ризику для солдатів, ніж будь-які інші види діяльності. Таким чином, ця популяція може пролити світло на поширеність хантавірусів у навколишньому середовищі та потенціал виникнення захворювання, оскільки Міноборони має військові частини на всій території країни. Окрім того, збір зразків МОЗ локалізований у двох областях з метою забезпечення інформативних оціночних даних про інтенсивність захворювання; у той же час, за результатами діяльності Міноборони будуть отримані оціночні дані щодо рівня ризику інфікування збудниками ККГГ та ГГНС в Україні. Ці дані також дадуть відповідь на запитання про те, чи екстраполяція даних про гризунів та кліщів на національний рівень може надати цінну цільову інформацію.

2. Ідентифікувати антитіла до вірусу ККГГ та хантавірусів у сироватках крові людей використовуючи цільовий підхід до вибірки зразків добровольців.

Кр'явні проби от 4000 украински войници са тествани за хантавируси. Други 400 кр'явні проби са тествани за ССНF в рамките на спонсорирания от DTRA украински проект UP-8.

- Дослідження припиняє Міністерство оборони США, інша регуляторна структура уряду США або будь-який регуляторний орган в Україні.

Якщо учасник вирішує відмовитися від участі в дослідженні або виходить із нього, будь-які зібрані в ході дослідження дані, включаючи зразки для лабораторних досліджень, будуть вилучені з аналізу та знищені.

3.5. Процедури на випадок відхилення від протоколу

Весь медичний персонал, що проводить відбір зразків крові та персонал лабораторій Служби превентивної медицини МО України, який бере участь у лабораторних процесах, до початку дослідження проходитиме навчання з процедур та етики проведення досліджень, суб'єктом якого є людина. У разі ненавмисного включення осіб, що не відповідають критеріям включення, біологічні зразки від них не повинні відбиратися, будь-які зібрані мають бути вилучені з аналізу та знищені, а особа має бути проінформована про це. Якщо зразки для лабораторних досліджень від осіб, що не відповідають критеріям включення, вже були відібрані, вони будуть вилучені, а особа – проінформована про це.

У цілому, про відхилення від протоколу, що не впливають на здоров'я учасників, буде повідомлено під час поточного перегляду протоколу та/або в остаточному звіті. Про відхилення від протоколу або неочікувані ситуації, що можуть вплинути на здоров'я, безпеку або благополуччя учасників дослідження, буде негайно повідомлено головному досліднику / менеджеру зі збору даних, українському комітету з біоетики та Агентству зменшення загрози Міністерства оборони США (А33). Про незначні інциденти слід повідомляти протягом 72 годин, а про серйозні, включаючи випадки смерті – протягом 24 годин. Усі випадки смерті суб'єктів дослідження, підозрювані або відомі як такі, що пов'язані з процедурами дослідження, повинні бути доведені до відома комітетів із біоетики в США та Україні. Про будь-які відхилення від протоколу або неочікувані ситуації, які викликають занепокоєння щодо наукової обґрунтованості продовження дослідження, також буде негайно повідомлено головному досліднику, головному співдосліднику, українському комітету з біоетики та А33.

Якщо очікується відхилення від протоколу, головний дослідник та головний співдослідник попередять комітет з біоетики в Україні, а також заздалегідь запросять дозвіл на виняток з протоколу у А33. Усі зміни в протоколі та згоди повинні бути схвалені комітетами з біоетики в Україні до початку їх впровадження.

Проект UP-8: „Сериозните инциденти, включително смъртни случаи, трябва да бъдат докладвани в рамките на 24 часа. Всички смъртни случаи на изследвани субекти, за които се подозира или е известно, че са свързани с изследователските процедури, трябва да бъдат доведени до вниманието на комисиите по биоетика в САЩ и Украйна“. Източник: ukr-leaks.org

Военните на САЩ са освободени от наказателна отговорност, ако причинят смърт

Дейностите на Пентагона в Грузия и Украйна попадат под закрилата на специални двустранни споразумения. Съгласно тези споразумения Грузия и Украйна не могат да започнат наказателни производства и да търсят обезщетение от Съединените щати и техните служители, изпълнители и подизпълнителите за щети на имущество или смърт, или нараняване на гражданите на Грузия и Украйна. Ако учени на Пентагона причинят смърт или наранявания на местното население, те не могат да бъдат подведени под отговорност.

(b) Umbrella Agreement between the Government of the United States of America and the Government of Georgia dated July 17, 1997, Article V, Requirements Related to Assistance.

“3. Georgia shall, in respect of legal proceedings and claims, other than contractual claims, hold harmless and indemnify the United States of America and its personnel, contractors and contractors’ personnel, for damage to property, or death or injury to any persons in Georgia, arising out of activities under this Agreement.”

(a) Agreement between the Government of the United States of America and the Government of the Ukraine, Concerning Assistance to Ukraine in the Elimination of Strategic Nuclear Arms, and the Prevention of Proliferation of Weapons of Mass Destruction dated October 25, 1993, Article VI.

“(1) Ukraine shall, in respect of legal proceedings and claims, other than contractual claims, hold harmless and bring no legal proceedings against the United States of America and personnel, contractors, and contractors’ personnel of the United States of America, for damage or loss of property owned by Ukraine, or death or injury to any personnel of Ukraine, arising out of activities related to work under this Agreement.”

(2) Claims, other than contractual claims, by third parties for deaths, injuries, damages, or loss of property in Ukraine, arising out of the acts or omissions of any employees of the United States of America related to work under this Agreement, shall be the responsibility of Ukraine.

Според допълнителна защитна клауза в Споразумението между САЩ и Украйна, искове от трети страни за смърт и наранявания в Украйна, произтичащи от действия или пропуски на служители на Съединените щати, свързани с работата по това Споразумение, са отговорност на Украйна.

<https://sam.gov/opp/2436a1827af34d7697e7a2f264bbe970/view>

<https://pogled.info/svetoven/amerika/dilyana-gaitandzhieva-pentagona-zapochva-biologicheski-eksperimenti-s-balgarski-voinitsi-dokumenti.140313>