

Groźne skutki uboczne u 2,79% zaszczepionych na COVID-19

22 grudnia 2020

Komisja Europejska dała zgodę na dopuszczenie do obrotu szczepionek na terenie Unii Europejskiej. Szefowa Komisji Europejskiej Ursula Von der Leyen przekazała, że szczepionka przeciw COVID-19 będzie dostępna dla wszystkich krajów UE w tym samym czasie na tych samych warunkach. „Tak jak obiecaliśmy, te szczepionki będą dostępne dla wszystkich krajów w tym samym czasie, na tych samych warunkach. Zawsze mówiłam podczas tej pandemii, że trzymamy się razem. Zatem szczepienia mogą się zacząć w tym samym czasie podczas europejskich dni szczepień – 27, 28 i 29 grudnia. To dobry sposób, by zakończyć ten trudny rok i wreszcie odwrócić kartę z COVID-19” – powiedziała Ursula von der Leyen.[SN]

Szczepionka Pfizer to pierwsza szczepionka przeciwko COVID-19, która została dopuszczona do obrotu w Unii Europejskiej. Zgoda ma charakter warunkowy. Europejska Agencja Leków (EMA) zobowiązała Pfizera do dalszych badań i monitorowania przebiegu szczepień. Wcześniej EMA zdecydowała o autoryzacji szczepionki przeciw koronawirusowi firm Pfizer i BioNTech. Preparat otrzyma handlową nazwę COMIRNATY. Podczas konferencji prasowej zapewniano, że szczepionka firm Pfizer i BioNTech przeciwko COVID-19 „spełnia rygorystyczne normy” Unii Europejskiej dotyczące bezpieczeństwa i jakości. Zaznaczono, że powstanie szczepionki w tak krótkim czasie możliwe było dzięki olbrzymiej mobilizacji i „globalnemu połączeniu sił”. [SN]

Jak zaznaczyła szefowa EMA Emer Cooke, autoryzacja pierwszej szczepionki przeciw COVID-19 jest krokiem we właściwym kierunku oraz pozwala sądzić, że 2021 rok może być lepszy niż 2020. Dodała, że EMA chce, aby obywatele decydowali o szczepieniach na podstawie faktów. „Nasza ocena opiera się na

sile dowodów naukowych dotyczących bezpieczeństwa, jakości i skuteczności szczepionki. Dowody w przekonujący sposób pokazują, że korzyści są większe niż ryzyko” – oświadczyła Cooke. „EMA opublikuje informacje na temat oceny, w tym wszystkie dane kliniczne ocenione we wniosku. Umożliwi to dalszą niezależną kontrolę naukowców” – dodała.[SN]

Tymczasem w najnowszym nagraniu dr Vernon Coleman alarmuje w sprawie szczepionek mRNA, prezentując raport amerykańskiej agencji CDC pt. [„Anaphylaxis Following m-RNA COVID-19 Vaccine Receipt”](#). W raporcie tym zawarte są tabele odczynów poszczepiennych zebranych przez kilka ostatnich dni wyszczepiania w USA.[PP]

Dr Vernon Coleman omawia wyniki pokazujące liczbę 112 807 osób, które już przyjęły pierwszą dawkę szczepionki oraz liczbę silnych negatywnych odczynów poszczepiennych nazywanych „zdarzeniami wpływającymi na stan zdrowia” określonymi na 3150 osób.[PP]

„Zdarzenie wpływające na stan zdrowia” oznacza, że dana osoba po przyjęciu szczepionki jest niezdolna do wykonywania codziennych czynności, niezdolna do pracy i wymaga opieki lekarza lub pracownika służby zdrowia. Liczba ta stanowi 2,79% osób, które otrzymały pierwszą dawkę szczepionki.[PP]

Gdyby populacja Wielkiej Brytanii (60 milionów) otrzymała taką szczepionkę, to liczba osób niezdolnych do funkcjonowania (jak opisano powyżej) i wymagających opieki w Wielkiej Brytanii wyniosłaby 1,67 miliona osób. Gdyby cała populacja świata otrzymała szczepionkę (6 miliardów) i miałaby zostać dotknięta takimi samymi objawami to liczba osób niezdolnych do funkcjonowania i wymagających opieki na całym świecie wyniosłaby 167 milionów ludzi.[PP]

Pod każdym względem to jest alarmujące. Dr Coleman prosi o podjęcie szybkich działań i dalsze powiadamianie wszystkich których znamy. Wzywa również do poinformowania tych, którzy

podejmują decyzje i ponoszą za to odpowiedzialność, aby zatrzymali cały proces i byli pociągnięci do odpowiedzialności.[PP]

Źródła: pl.SputnikNews.com [SN], PrisonPlanet.pl [PP]

Kompilacja 2 wiadomości: WolneMedia.net