

Poprzeczne zapalenie rdzenia kręgowego po szczepieniu na COVID-19

11 września 2020

Badania dotyczące jednej z wiodących potencjalnych szczepionek na koronawirusa, która wykorzystuje linie komórkowe abortowanych dzieci, zostały tymczasowo wstrzymane po zachorowaniu uczestnika badania.

Astrazeneca, brytyjska firma farmaceutyczna, która opracowuje szczepionkę na koronawirusa we współpracy z Uniwersytetem Oksfordzkim, wydała oświadczenie, w którym ogłosiła „dobrowolną przerwę w szczepieniach we wszystkich badaniach”.

Podczas gdy kilka gazet opisuje ten incydent jako „podejrzewaną poważną reakcję niepożądaną”, oświadczenie Astrazeneca po prostu odnosi się do tego zdarzenia jako „pojedynczego przypadku niewyjaśnionej choroby, która wystąpiła w badaniu III fazy w Wielkiej Brytanii”. Na dużą skalę badania potencjalnej szczepionki prowadzono również w innych częściach świata, w tym w RPA i Brazylii.

[„New York Times” doniósł](#), że anonimowe źródło „zaznajomione z sytuacją” poinformowało, że „dana osoba otrzymała diagnozę poprzecznego zapalenia rdzenia kręgowego, zespołu zapalnego, który atakuje rdzeń kręgowy i jest często wywoływana przez infekcje wirusowe”. Poprzeczne zapalenie rdzenia (ang. transverse myelitis) to choroba neurologiczna spowodowana zapaleniem w rdzeniu kręgowym, które niszczy mielinę, przerywając komunikację między nerwami w rdzeniu a resztą ciała. Często pojawia się po zakażeniu wirusowym.

AstraZeneca wykorzystuje do produkcji swojej szczepionki na koronawirusa linię komórkową HEK-293 wykonaną z komórek płodowych pobranych od poronionego dziecka. Linia komórkowa

HEK-293 została pierwotnie uzyskana z tkanki nerek pobranej od zdrowej dziewczynki, która została poddana planowej aborcji w Holandii w 1972 roku.

Źródło oryginalne: LifeSiteNews.com

Źródło polskie: PrisonPlanet.pl