

Francuskie centrum oceny leków stwierdza: „Należy zaprzestać stosowania wszystkich 4 szczepionek przeciwko COVID-19”

Centre Territorial d'Information Pharmaceutique d'Avis (CTIAP z francuskiego akronimu) stwierdziło, że żadna z czterech szczepionek wprowadzonych we Francji nie jest bezpieczna ani skuteczna. Wszyscy otrzymali zezwolenie na stosowanie w nagłych wypadkach z niewystarczającymi dowodami klinicznymi i dlatego zażądali ich natychmiastowego zawieszenia

CTIAP, który jest powiązany ze szpitalem publicznym Cholet w zachodniej Francji, opublikował niedawno raport pokazujący, że szczepionki stosowane przeciwko wirusom CCP przeszły niewystarczające testy kliniczne. Ponadto jakość substancji czynnych, ich „substancji pomocniczych - niektóre z nich są nowe” oraz procesy produkcyjne są niewystarczające.

Dr Catherine Frade kieruje zespołem badawczym, i jest znanym farmaceutą, który pracował nad publicznymi danymi zgłoszonymi przez Europejską Agencję Leków (EMA), dotyczącymi zastrzyków firm Pfizer, Moderna, AstraZeneca i Janssen (Johnson & Johnson).

Pierwsze ostrzeżenie opublikowane w raporcie mówi, że wszystkie te produkty mają tylko tymczasowe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (MA). Poza tym wszystkie są przedmiotem dalszych badań do 2024 r., Co sprawia, że ich ukończenie jest prawie niemożliwe, biorąc pod uwagę przyspieszony sposób dystrybucji szczepionek.

W związku z tym CTIAP ostrzega, że wszystkie szczepionki zaczęły być sprzedawane i aktywnie stosowane u ludzi przed „badaniem jakości substancji czynnej i gotowego produktu”: wszystkie laboratoria produkcyjne mają przyszłe terminy na przedłożenie badań w tym zakresie. Nawet jeśli wiedzieli, że zanim je przedstawiają, wielu ludzi na świecie będzie już zaszczepionych.

Szczepionki zaczęto produkować i stosować w trakcie badań laboratoryjnych, co oznacza, że zmiana wyników w ciągu następnego kilku miesięcy może unieważnić jakiegokolwiek wcześniejsze próby, ponieważ są one nadal w okresie badań i adaptacji.

Raport przedstawia interesujące podobieństwo między produkcją szczepionek a produkcją samochodów. Pyta, czy moglibyśmy sobie wyobrazić, że możliwe jest uruchomienie linii produkcyjnej nowego samochodu i rozpoczęcie jego sprzedaży bez przeprowadzania badań jakości wszystkich jego części i silnika, w tym komponentów związanych z bezpieczeństwem, takich jak hamulce i układy elektryczne.

Logiczna odpowiedź brzmi: nie, więc dlaczego mielibyśmy to robić ze szczepionkami, substancją przeznaczoną do zaszczepienia bezpośrednio w ciele każdego człowieka na świecie?

Raport konkluduje: „Roztropność nakazywałaby nawet, aby we wszystkich krajach, w których te szczepionki przeciwko COVID-19 (wirusowi CCP) były sprzedawane, wszystkie partie „uwolnione” w ten sposób zostały natychmiast wycofane; i że te MA, które zostały przyznane, powinny zostać zawieszane lub nawet anulowane w trybie pilnym do odwołania. ”

źródła informacji:

<https://locusmind.com/search/hashtag/covid>

<https://www.ch-cholet.fr/vigilances-sanitaires/pharmacovigilance>