

Vítězství pro farmaceutický průmysl: EMA schvaluje nové mRNA vakcíny bez klinických zkoušek

infokuryr.cz/n/2023/06/02/vitezstvi-pro-farmaceuticky-prumysl-ema-schvaluje-nove-mrna-vakciny-bez-klinickyh-zkousek

kuryr

2. června 2023

Covid je u konce – ať žije Covid. Přinejmenším to druhé se zdá být mantrou farmaceutických společností, které chtějí světu i nadále „žehnat“ novými experimentálními vakcínami proti převážně neškodné nemoci. Už nemusí předkládat důkazy o účinnosti a bezpečnosti svých přípravků: Evropská léková agentura chce od nynějška obecně povolit adaptované vakcíny bez jakýchkoli klinických studií. Kontroverzní postup z roku 2022 je „vzorem pro jiné vakcíny“.

Na podzim loňského roku EMA konečně hodila všechny důvody přes palubu a rozhodla se pro urychlený schvalovací proces pro genová terapeutika Covid přizpůsobená novým variantám. V té době stačila data z osmi laboratorních myší, aby agenturu přesvědčila o nových „vakcínách“.

Generální sekretář Německé společnosti pro imunologii tento postup dokonce tehdy chválil a tvrdil, že **klinická data jsou beztak irelevantní, protože z nich nelze odvodit žádný ochranný účinek (!) a kvůli malému počtu testovaných osob nedojde k žádným vzácným vedlejším účinkům. být detekován.** (Časté vedlejší účinky asi nejsou zajímavé.) V zájmu lidí by se vlastně muselo vyžadovat mnohem rozsáhlejší studie – a výjimečně takové, které nejsou zmanipulovány samotnými farmaceutickými společnostmi. Místo toho o nic víc nežádáte.

Očkovací kampaň XBB na podzim

Přestože se někdy masivní vedlejší účinky vakcíny stále častěji objevují, EMA již na podzim formuluje doporučení pro nové očkovací kampaně proti koronaviru. Vakcíny by pak měly obsahovat pouze jednu složku: variantu XBB. Tyto monovalentní vakcíny by se pak

měly používat jak pro přeočkování, tak pro „základní imunizaci“ – to druhé prý zejména u dětí do čtyř nebo pěti let. Že Covid-19 nepředstavuje (a ve skutečnosti nikdy nepředstavuje) žádné riziko pro zdravé lidi, je uvedeno ve zprávě ICMRA, ze kterého lze tyto informace zjistit, není vůbec zmíněn. Zpráva odkazuje na „workshop o variantách Omicron“, kde EMA a FDA společně představily nové očkovací kampaně. Pro EU se tam píše:

*Schvalovací cesta pro mRNA vakcíny v roce 2022 by mohla **sloužit jako model pro další vakcíny** , tj. schválení zvoleného složení by **nevyžadovalo generování dat z klinických studií s přizpůsobenou vakcínou** za předpokladu, že bude prokázána **předvídatelná reaktogenita a imunogenita s různými složeními** .*

Klinické studie zkoumající účinek a bezpečnost experimentálních přípravků na člověka by proto měly být od nynějška obecně zastaralé. Dalo by se také říci: Nikdo nechce vědět, zda nové „přizpůsobené“ vakcíny očkovaným škodí nebo dokonce zabíjejí. Všechno je to o zisku. Vzhledem k četným novým „očkováním“ mRNA, které připravují kontroverzní farmaceutické společnosti, vyvstává otázka, do jaké míry lze tento pochybný postup prohlásit za standard. Možná budou v budoucnu uvedena na trh genová terapeutika pro jiná onemocnění bez jakéhokoli předchozího testování? Samozřejmě, cynik by mohl říct: Pokud pak ještě máte injekce, je to vaše vlastní chyba...

INFOKURÝR

PRO

PRÁVO RESPEKT ODBORNOST