

Studie ukazuje, že více než 100 malých dětí utrpělo záchvaty po očkování proti COVID

 infokurýr.cz/n/2023/06/13/studie-ukazuje-ze-vice-nez-100-malych-deti-utrpelo-zachvaty-po-ockovani-proti-covid

kurýr

13. června 2023

Více než 100 malých dětí utrpělo záchvaty poté, co dostaly vakcínu COVID-19, podle nové studie.

Vědci z amerického Centra pro kontrolu a prevenci nemocí (CDC) a dalších agentur zjistili, že sto čtyři dětí mladších 6 let utrpělo záchvat do 42 dnů od podání injekce COVID-19.

Jiní utrpěli mrtvice, poruchy krvácení a apendicitidu, uvedli vědci.

Analyzovali zdravotní údaje z Vaccine Safety Datalink, sítě financované CDC, která zahrnuje stránky Kaiser Permanente, Marshfield Clinic, Health Partners a Denver Health.

Výzkumníci sledovali události, které splnily jeden nebo více z 23 předem stanovených výsledků, včetně záchvatů a myokarditidy, což je forma srdečního zánětu, po očkování proti COVID-19 pomocí messenger RNA.

Vakcíny COVID-19 společnosti Pfizer a Moderna využívají technologii messenger RNA.

Studie zahrnovala děti, které dostaly dávku vakcíny mezi 18. červnem 2022 a 18. březnem 2023; za toto období bylo dětem do 6 let podáno 247 011 dávek. Vědci sledovali události, ke kterým došlo do 42 dnů po očkování.

Americký Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) poprvé schválil vakcínu Pfizer pro děti do pěti let a vakcínu Moderna pro děti do šesti let 17. června 2022, a to navzdory nedostatečným nebo nespolehlivým odhadům účinnosti proti infekcím a nedostatku nebo negativním důkazům o ochraně proti závažným onemocněním. .

Studie byla zveřejněna 6. června v Pediatrics, časopise American Academy of Pediatrics.

Typ analýzy

Eric Weintraub z CDC a další výzkumníci nové studie provedli typ vyšetřování nazývaného analýza rychlého cyklu. Výsledky očkovaných jedinců, kteří byli očkováni do 21 dnů po očkování, jsou porovnány s výsledky očkovaných jedinců, kteří byli očkováni mezi 22. a 42. dnem po očkování. Události ve stejný den jako očkování byly vyloučeny.

První okno – 1 až 21 dní – je známé jako „interval primárního rizika“, což je období, kdy se u očkovaných osob s největší pravděpodobností vyskytnou nežádoucí účinky. Druhé časové okno bylo považováno za srovnávací interval.

Myšlenka za událostmi, ke kterým dochází v posledním období, je taková, že „je příliš pozdě na to, abychom je spojili s vakcínou,“ říká Dr. William Schaffner, profesor preventivní medicíny na Vanderbiltově univerzitě, který se na studii nepodílel, ale úzce spolupracoval s CDC, řekl The Epoch Times.

Vědci neporovnávali očkované versus neočkované, ačkoli oznámili, že tak učiní v monitorovacím protokolu Vaccine Safety Datalink (pdf). Udělali to v některých jiných studiích. Žádost o komentář zaslaná odpovídajícímu autorovi byla zodpovězena chybějící zprávou a jiný autor na žádost neodpověděl.

Výzkumníci zkontrolovali lékařské záznamy pro každý případ identifikovaný v obou intervalech a také vypočítali míru, aby zjistili, zda určité případy byly více převládající v dřívějším časovém okně.

Co našli

V absolutním vyjádření vědci po očkování zjistili řadu vážných problémů, včetně záchvatů.

Následující příhody byly hlášeny u nejméně jednoho kojence 1 až 42 dnů po očkování:

- apendicitida
- Bellova obrna
- Encefalitida, myelitida nebo encefalomyelitida
- Guillain-Barre syndrom
- imunitní trombocytopenie
- Kawasakiho nemoc
- Plicní embolie
- Mrtvice, hemoragická
- Příčná myelitida
- Žilní tromboembolismus

Čísla byla také vyšší v prvním časovém okně u některých výsledků.

Například během prvních 21 dnů mělo 38 příjemců Pfizer záchvaty a 23 příjemců Moderna. Ve druhém okně mělo 24 příjemců Pfizer záchvaty a 19 příjemců Moderna.

Kromě toho se v prvním okně vyskytl jeden případ encefalitidy, myelitidy nebo encefalomyelitidy a jeden případ plicní embolie, ale ne ve druhém okně.

Více událostí v počátečním okně může naznačovat brzké zvýšené riziko,“ uvedli představitelé CDC.

Vědci však uvedli, že žádný z výsledků nesplňuje kritéria pro bezpečnostní signál po úpravě na faktory, jako je rasa a pohlaví.

“Žádný z výsledků nedosáhl prahu signálu,“ napsali.

Bezpečnostní signály mohou naznačovat vedlejší účinek vakcíny, ale k ověření signálu je nutný další výzkum.

V klinických studiích vakcín v raném dětství prováděných výrobcí byly zaznamenány závažné nežádoucí příhody, včetně dvou případů apendicitidy, mnohočetných záchvatů a případu Kawasakiho

choroby. Tisíce lidí zažily nežádoucí příhody, jako je horečka. Někteří ze studií vypadli poté, co zažili nežádoucí příhodu.

Vyšetřovatelé a FDA uvedli, že většina závažných nežádoucích příhod nesouvisela s vakcínou.

Reakce

Ve svém závěru vědci uvedli, že závěry studie „mohou přinést uklidnění lékařům, rodičům i politikům“.

Zdůraznili, že během 42 dnů po očkování nebyly u očkovaných zjištěny žádné případy myokarditidy nebo perikarditidy, dvou známých vedlejších účinků messenger RNA vakcín.

Schaffner souhlasil. “Víme, že pokud budete během roku sledovat půl milionu dětí, některým z těchto dětí se stane něco špatného,” řekl.

Asi 550 000 dětí je zahrnuto do Vaccine Safety Datalink (VSD), ale méně než polovina z nich dostala během období zahrnutého ve studii dávku vakcíny COVID-19.

Dr Peter McCullough, kardiolog, který studii také přezkoumal, uvedl, že ho znepokojují případy problémů s očkováním dětí hlášených v recenzovaných studiích.

“Protože téměř všechny děti měly mírný COVID-19 a zotavily se z něj, vakcíny proti COVID-19 nebyly nikdy lékařsky nezbytné,” vysvětlil McCullough v e-mailu pro The Epoch Times. Řekl, že nová studie a další dokumenty ukazují, že vakcíny nejsou bezpečné pro použití u dětí.”

McCullough vyzval ke stažení vakcín z trhu, protože přibývá důkazů o různých zdravotních problémech po očkování. Regulátoři tento měsíc zrušili schválení vakcíny Johnson & Johnson.

Omezení studie zahrnovala to, že nebyly analyzovány všechny potenciální obavy týkající se bezpečnosti a že pouze čtvrtina dětí na pracovištích Vaccine Safety Datalink dostala jednu nebo více dávek vakcíny.

Dr Nicola Klein, jedna z autorek, uvedla, že obdržela granty od společnosti Pfizer na klinické testy vakcíny COVID-19, a ona a další autor oznámili, že obdrželi další granty od jiných farmaceutických společností, jako je Merck. Schaffner také v minulosti obdržel finanční prostředky od společnosti Pfizer a je styčným pracovníkem CDC.

Barbara Loe Fisher, prezidentka a spoluzakladatelka National Vaccine Information Center, jehož cílem je informovat rodiče a ostatní o údajích o očkování, uvedla, že budoucí studie by měli provádět nezávislí vědci porovnávající očkované a neočkované.

“VSD je vládou spravovaná databáze, která není dostupná veřejnosti k prohlížení a není snadno přístupná nezávislým výzkumníkům k ověření nebo replikaci výsledků studií,” řekl Fisher listu The Epoch Times prostřednictvím e-mailu. „Kde jsou nezávislé, metodologicky spolehlivé studie vakcíny COVID provedené výzkumníky, kteří nejsou placeni vládou ani průmyslem a které hodnotí všechny výsledky morbidity a úmrtnosti u malých dětí, které dostávají nebo nedostávají vakcíny mRNA COVID? Toto je studie, kterou rodiče chtějí vidět.“