

13 persone sono morte durante la sperimentazione del vaccino di Moderna

R21 renovatio21.com/13-persone-sono-morte-durante-la-sperimentazione-del-vaccino-di-moderna/

December 22, 2020

Documenti ufficiali della Food and Drug Administration (FDA) statunitense registrano che 13 persone sono morte durante le prove del vaccino Moderna, mentre la FDA ha anche emesso un nuovo avvertimento riguardante la paralisi di Bell come un potenziale effetto del vaccino.

Un documento informativo dello sponsor preparato per il Comitato consultivo sui vaccini e sui prodotti biologici correlati (VRBPAC) ha registrato i vari risultati sui partecipanti alla sperimentazione sul vaccino Moderna, elencando gli effetti di coloro che avevano ricevuto il vaccino e quelli che avevano assunto il placebo.

Le prove presentate elencherebbero 13 decessi negli studi, di cui 6 persone che avrebbero assunto il vaccino e 7 coloro che avevano ricevuto il placebo

Le prove presentate elencherebbero 13 decessi negli studi, di cui 6 persone che avrebbero assunto il vaccino e 7 coloro che avevano ricevuto il placebo. I risultati sono stati corretti fino al 3 dicembre.

Una presentazione informativa della FDA ha fornito una ripartizione di coloro che sono morti.

Tra quelli del gruppo vaccinato che erano morti, uno era un 78enne che ha subito un «arresto cardiaco 21 giorni dopo la dose 1»; un 77enne è morto di «infarto del miocardio 45 giorni dopo la dose 2».

Due partecipanti sono stati trovati morti a casa e la loro morte è stata dichiarata di causa «incerta»

Due partecipanti sono stati trovati morti a casa e la loro morte è stata dichiarata di causa «incerta»: un 70enne è stato trovato morto a casa «57 giorni dopo la dose 2», e un 56enne è stato trovato allo stesso modo «37 giorni dopo la dose 1».

Tuttavia, il documento della FDA continua affermando che per la persona di 56 anni, il trauma cranico è stato indicato come causa ufficiale di morte.

Altri due partecipanti sono morti nel gruppo che ha ricevuto il vaccino, un 72enne che aveva un «fallimento multiorgano» 59 giorni dopo la seconda dose, mentre l'ultimo si è suicidato «21 giorni» dopo la prima dose. La persona che aveva un'insufficienza

multiorgano è stata «ricoverata per trombocitopenia e insufficienza renale acuta dovuta a nefrolitiasi ostruttiva» prima di sviluppare «complicanze» che hanno provocato insufficienza d'organo.

Altri due partecipanti sono morti nel gruppo che ha ricevuto il vaccino, un 72enne che aveva un «fallimento multiorgano» 59 giorni dopo la seconda dose, mentre l'ultimo si è suicidato «21 giorni» dopo la prima dose

Dei 7 partecipanti che hanno assunto il placebo, tre sono morti per «infarto miocardico», uno per «perforazione intra-addominale» e un altro per «sindrome da risposta infiammatoria sistemica in un contesto di neoplasia nota». Un altro è morto per «COVID-19» e la causa della morte dell'ultima persona non sarebbe nota.

Moderna non collega nessuno dei 13 decessi né al vaccino né al placebo, affermando invece che «questi decessi rappresentano eventi e tassi che si verificano nella popolazione generale di individui in queste fasce d'età».

Il documento si aggiunge alla notizia di un prete greco cattolico ucraino morto improvvisamente nella sua casa dopo essere stato in precedenza volontario nella sperimentazione del vaccino di Moderna. Padre John Fields apparentemente ha subito un attacco di cuore poco meno di due mesi dopo la seconda iniezione.

Moderna non collega nessuno dei 13 decessi né al vaccino né al placebo, affermando invece che «questi decessi rappresentano eventi e tassi che si verificano nella popolazione generale di individui in queste fasce d'età».

ActivistPost.com ha mostrato un'immagine di una versione del documento di briefing della FDA, che conteneva informazioni interessanti non trovate nelle versioni attuali.

Come riporta *Lifesitenews*, la vecchia versione del documento affermerebbe che durante la «pulizia dei dati», un partecipante che ha ricevuto il vaccino è stato aggiornato da «morte» a «SAE» o evento avverso grave. Al contrario, un partecipante che ha ricevuto il placebo è stato aggiornato da «SAE» a «morte» nel suo registro.

ActivistPost ha anche fatto riferimento a un documento non ancora pubblicato del Dr. James Lyons-Weiler, presidente e CEO di The Institute for Pure and Applied Knowledge (IPAK), che ha analizzato il documento della FDA Moderna, trovando prove preoccupanti nel testo.

Nonostante i 13 decessi nel processo, la FDA ha concesso l'autorizzazione per l'uso di emergenza (EUA) al vaccino Moderna il 19 dicembre, dopo che il VRBPAC ha votato 18-0 nel raccomandare il vaccino.

La FDA ha precedentemente rilasciato il proprio avviso per qualsiasi potenziale vaccino COVID-19, inclusi ictus, encefalite, malattia autoimmune, difetti alla nascita e malattia di Kawasaki tra i potenziali effetti collaterali da monitorare

Tuttavia, la FDA ha precedentemente rilasciato il proprio avviso per qualsiasi potenziale vaccino COVID-19, inclusi ictus, encefalite, malattia autoimmune, difetti alla nascita e malattia di Kawasaki tra i potenziali effetti collaterali da monitorare. La prima nella lista delle 22 possibili condizioni è la «sindrome di Guillain-Barré», descritta come «una malattia rara in cui il sistema immunitario del tuo corpo attacca i tuoi nervi». La sindrome non ha «cure conosciute» e il suo tasso di mortalità è «dal 4% al 7%».

La FDA ha anche emesso un rapporto del personale , avvisando di casi di «paralisi facciale», o paralisi di Bell, come possibile condizione da ricercare in coloro che assumono il vaccino Moderna. Quattro dei 30.000 partecipanti originali allo studio hanno sviluppato la condizione, con 3 nel gruppo vaccino e 1 nel gruppo placebo.

Il rapporto rileva un «piccolo squilibrio» nei partecipanti che hanno segnalato la paralisi di Bell, aggiungendo che una donna nel gruppo del vaccino ha dovuto essere ricoverata in ospedale «per ictus a causa di una nuova paralisi facciale 32 giorni dopo la vaccinazione». Altri due casi della condizione nel gruppo vaccino hanno riportato gli effetti 28 giorni e 22 giorni dopo la vaccinazione.

«Considerando l'associazione temporale e la plausibilità biologica, non si può escludere un potenziale contributo del vaccino alle manifestazioni di questi eventi di paralisi facciale», scrive la FDA

«Considerando l'associazione temporale e la plausibilità biologica, non si può escludere un potenziale contributo del vaccino alle manifestazioni di questi eventi di paralisi facciale», scrive la FDA.

Vale la pena notare che negli studi per la vaccinazione Pfizer, 4 dei 43.000 partecipanti hanno sviluppato la paralisi di Bell, e avevano tutti ricevuto il vaccino.