

Effetti avversi vaccino covid: l'incredibile studio danese che fa pensare male

scenarieconomici.it/effetti-avversi-vaccino-covid-lincredibile-studio-danese-che-fa-pensare-male/

Guido da Landriano

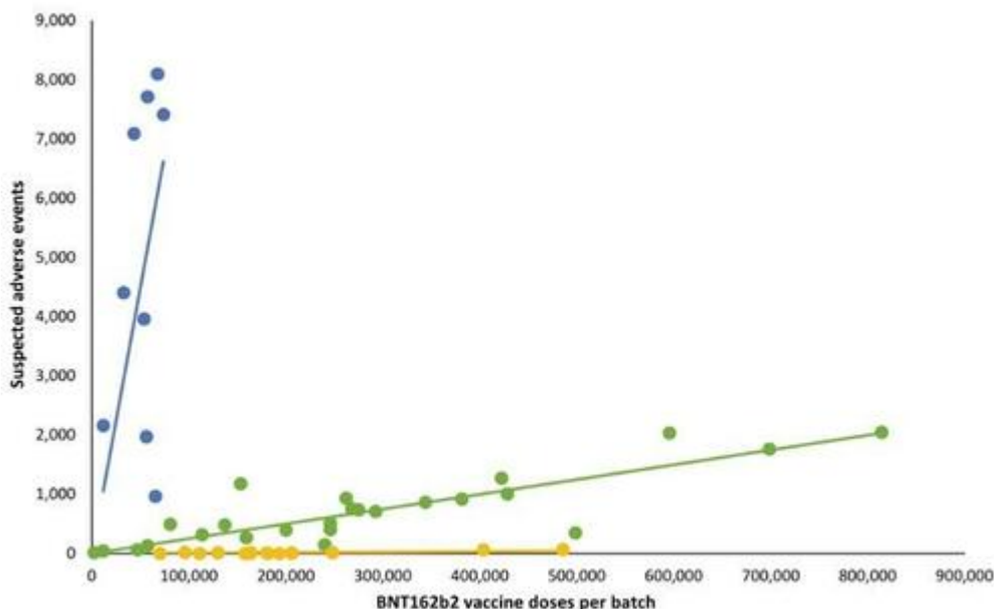
1 luglio 2023



Due scienziati, il Dr. Gerald Dyker, professore di chimica organica presso l'Università della Ruhr di Bochum, e il Dr. Jörg Matysik, professore di chimica analitica presso l'Università di Lipsia, fanno parte di un gruppo di cinque scienziati di lingua tedesca che da un anno e mezzo sollevano pubblicamente dubbi sulla qualità e la sicurezza del vaccino BioNTech Pfizer.

Recentemente sono apparsi nel programma online Punkt.Preradovic della giornalista tedesca Milena Preradovic per discutere della variabilità degli effetti avversi al variare dei lotti. Il punto di partenza è stato il recente studio danese che

ha mostrato un'enorme variazione negli eventi avversi associati ai diversi lotti del vaccino Pfizer-BioNTech, o BNT162b2, secondo il suo nome in codice scientifico. La figura seguente, tratta dallo studio danese, illustra questa variazione.



Mostra che i lotti utilizzati in Danimarca, rappresentati dai punti nel grafico, si dividono essenzialmente in tre gruppi.

- I “lotti verdi” raggruppati intorno alla linea verde hanno un livello moderato o moderatamente alto di eventi avversi associati. Nella discussione con Preradovic, Gerald Dyker prende ad esempio il punto verde più a destra. Come spiega, rappresenta il lotto più utilizzato in Danimarca, con circa 800.000 dosi somministrate. A queste 800.000 dosi sono associati circa 2.000 sospetti eventi avversi, il che corrisponde a un tasso di segnalazione di un sospetto evento avverso ogni circa 400 dosi. Come dice Dyker, “non si tratta di una quantità esigua se la paragoniamo a ciò che sappiamo altrimenti dei vaccini antinfluenzali”. Secondo i calcoli di Dyker, i lotti verdi rappresentano oltre il 60% del campione danese.
- Ci sono poi i “lotti blu” raggruppati intorno alla linea blu, che sono ovviamente associati a un livello straordinariamente alto di eventi avversi. Come nota Dyker, in Danimarca sono state somministrate al massimo 80.000 dosi di uno qualsiasi dei lotti blu, il che suggerisce che questi lotti particolarmente cattivi potrebbero essere stati ritirati dal mercato in sordina dalle autorità sanitarie pubbliche, proprio per gli effetti avversi mostrati. Ciononostante, a questi lotti sono stati associati ben 8.000 sospetti eventi avversi. Ottomila su 80.000 dosi corrispondono a un tasso di segnalazione di un sospetto evento avverso ogni 10 dosi – e Dyker nota che alcuni dei lotti blu sono effettivamente associati a un tasso di segnalazione di un sospetto evento avverso ogni sei dosi, mostrando che qualcosa non ha funzionato nel processo produttivo. **Secondo i calcoli di Dyker, i lotti blu rappresentano meno del 5% del numero totale di dosi incluse nello studio danese. Tuttavia, sono associati a quasi il 50% dei 579 decessi registrati nel campione.**

- **Infine, abbiamo i “lotti gialli”** raggruppati intorno alla linea gialla, che, come si può vedere sopra, si allontana appena dall’asse delle ascisse. Secondo i calcoli di Dyker, i lotti gialli rappresentano circa il 30% del totale. Dyker osserva che includono lotti che comprendono circa 200.000 dosi somministrate e che sono associati letteralmente a zero eventi avversi sospetti. **Come dice Dyker, gli osservatori “maliziosi” potrebbero notare che “questo è l’aspetto dei placebo”.**

E gli osservatori maligni potrebbero avere ragione.

Dyker e Matysik hanno infatti confrontato i numeri dei lotti contenuti nello studio danese con le informazioni pubblicamente disponibili sui lotti approvati per il rilascio e hanno fatto la sorprendente scoperta che quasi nessuno dei lotti innocui, a differenza dei lotti molto cattivi e di quelli meno cattivi, sembra essere stato sottoposto ad alcun test di controllo della qualità.

All’insaputa della maggior parte degli osservatori, è proprio l’agenzia di regolamentazione tedesca, l’Istituto Paul Ehrlich (PEI), che è, in linea di principio, responsabile del controllo di qualità di tutte le forniture di vaccini Pfizer-BioNTech nell’UE.

Ciò riflette il fatto che l’effettivo produttore legale del vaccino, nonché il titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio nell’UE, è la società tedesca BioNTech, non il suo più noto partner americano Pfizer.

Dyker e Matysik hanno scoperto che il PEI ha testato e approvato per il rilascio tutti i lotti “blu” molto cattivi, la stragrande maggioranza dei lotti “verdi” non così cattivi, ma quasi nessuno dei lotti “gialli” innocui – come se il PEI sapesse in anticipo che questi lotti non presentano problemi.

Ciò è dimostrato dalla seguente diapositiva della presentazione di Dyker durante l’intervista a Punkt.Preradovic. Il titolo recita: Quali lotti dello studio danese l’Istituto Paul Ehrlich ha testato e approvato per il rilascio?”.

Nella colonna PEI di ciascuna tabella, “ja” significa, ovviamente, che il lotto è stato testato, “nein” significa che non lo è stato. Si noti che solo il primo lotto della tabella “gialla” è stato testato.

Welche Chargen aus der dänischen Studie hat das Paul-Ehrlich-Institut kontrolliert und freigegeben?

Batch	Doses	ADR(%)	Group	PEI
EJ6796	11700	2160	Blue	ja
EJ6797	43290	7092	Blue	ja
EM0477	57330	7713	Blue	ja
EJ6136	32760	4405	Blue	ja
EJ6134	67860	8097	Blue	ja
EK9788	73710	7415	Blue	ja
EJ6789	53820	3958	Blue	ja
EJ6790	56160	1971	Blue	ja
EP9598	65520	965	Blue	ja

“Blaue Chargen“: zeitnahe Schadensmeldung bei jeder 6. bis 10. Impfung.

Weniger als 5% der Verimpfungen, dennoch im zeitlichen Zusammenhang von fast 50% der gemeldeten 579 Todesfälle.

Batch	Doses	ADR(%)	Group	PEI
EK6659	153270	1176	Green	ja
ET7205	2340	16	Green	ja
EP9605	80730	493	Green	ja
FA4632	11700	42	Green	ja
ET3674	262080	936	Green	ja
FCS295	136890	483	Green	ja
FC336	595530	2035	Green	ja
FC433	422370	1272	Green	ja
FA7812	267930	756	Green	ja
EX0405	113490	316	Green	ja
FC8889	274950	736	Green	ja
FD0932	698490	1765	Green	nein
EW6126	814320	2048	Green	ja
FE2083	343980	862	Green	ja
EW4811	292500	711	Green	ja
FD4555	381420	917	Green	ja
FE2090	428220	1005	Green	ja
FA8142	57330	132	Green	ja
FC5029	245700	511	Green	ja
EY4834	200070	396	Green	ja
FG3716	159120	267	Green	nein
FE9174	245700	402	Green	ja
ER9480	46800	60	Green	ja
FF0884	239650	147	Green	nein

Batch	Doses	ADR(%)	Group	PEI
FG9029	95940	18	Yellow	ja
FK3219	403050	62	Yellow	nein
FK8469	485550	67	Yellow	nein
FJ3438	163800	19	Yellow	nein
FJ4187	129870	14	Yellow	nein
FK3220	129870	11	Yellow	nein
FM3092	205920	12	Yellow	nein
FL0772	248040	14	Yellow	nein
FK0731	205920	6	Yellow	nein
FK9706	180180	5	Yellow	nein
FM3802	181350	4	Yellow	nein
FK0115	163800	2	Yellow	nein
FK0758	205920	2	Yellow	nein
FK8911	181350	1	Yellow	nein
FK9412	111150	0	Yellow	nein
FM3289	70200	0	Yellow	nein
FM9088	157950	0	Yellow	nein
FN5519	193050	0	Yellow	nein

Bei den ungefährlichen “Gelben Chargen“ wurde eine Kontrolle durch das PEI in der Regel nicht als notwendig erachtet.

Certo che è un'incredibile fortuna: i lotti problematici tutti testati, quelli normali testati in gran parte, quelli che non danno effetti collaterali quasi non testati. Tre coincidenze che creano un bel sospetto...