

AKO SA PFIZER A FDA POKÚSILI, ALE NA SÚDE NEUSPELI S ODDIALENÍM POVINNOSTI, ZVEREJNIŤ BEZPEČNOSTNÉ ÚDAJE O MRNA VAKCÍNE NA COVID

- CZ24 News | 10. února 2022

USA: Federálny sudca minulý týždeň zamietol ponuku amerického Úradu pre potraviny a liečivá a spoločnosti Pfizer odložiť súdom nariadené vydanie takmer 400 000 strán dokumentov týkajúcich sa schválenia vakcíny proti COVID od spoločnosti Pfizer.

Federálny sudca pred týždňom zamietol návrh amerického Úradu pre kontrolu potravín a liečiv (FDA) s podporou spoločnosti Pfizer na oddialenie súdom nariadeného vydania takmer 400 000 strán dokumentov týkajúcich sa schválenia vakcíny proti COVID od spoločnosti Pfizer .

Sudca vydal harmonogram povinného zverejnenia údajov

Federálny sudca Mark Pittman z amerického okresného súdu pre Severný okres Texasu v príkaze vydanom 2. februára uviedol, že FDA musí zverejniť upravené verzie predmetných dokumentov podľa nasledujúceho harmonogramu zverejňovania:

- 10 000 strán za kus, splatné najneskôr do 1. marca a 1. apríla 2022.
- 80 000 strán za kus, ktoré budú vyrobené 2. mája, 1. júna a 1. júla 2022 alebo skôr.
- 70 000 strán, ktoré sa majú vyrobiť 1. augusta 2022 alebo skôr.
- 55 000 strán za mesiac, v prvý pracovný deň každého nasledujúceho mesiaca alebo pred ním, až kým sa nedokončí uvoľnenie dokumentov.

Príkaz udeľuje FDA možnosť „zaúčtovať“ nadbytočné stránky ako súčasť tohto plánu vydávania – čo znamená, že ak agentúra prekročí svoju mesačnú kvótu v ktoromkoľvek danom mesiaci, môže tieto ďalšie stránky použiť v nasledujúcom mesiaci.

Rozhodnutie z minulého týždňa je najnovším vývojom v prebiehajúcom súdnom spore, ktorý sa začal žiadosťou zákona o slobodnom prístupe k informáciám (FOIA), ktorú v auguste 2021 podala skupina lekárov a odborníkov v oblasti verejného [zdravotníctva](#) (PHMPT).

I nejmenší finanční příspěvek velice pomáhá! Děkujeme!

CHCI PŘÍSPĚT

Skupina 30 vedcov a odborníkov podala žalobu

PHMPT, skupina viac ako 30 odborníkov z oblasti medicíny a verejného zdravia a vedcov z inštitúcií ako Harvard, Yale a UCLA, v septembri 2021 podala [žalobu](#) proti americkej FDA po tom, čo agentúra zamietla jej pôvodnú žiadosť o FOIA.

V [tejto žiadosti](#) PHMPT požiadal FDA, aby zverejnil „všetky údaje a informácie o vakcíne Pfizer“, vrátane údajov o bezpečnosti a účinnosti, správ o nežiaducich reakciách a zoznamu aktívnych a neaktívnych zložiek.

FDA tvrdil, že nemá dostatok zamestnancov na spracovanie a vydanie stoviek tisíc strán dokumentov, pričom tvrdil, že dokáže spracovať iba 500 strán mesačne.

To by znamenalo, že vyrovnávacia pamäť dokumentov nebude úplne uvoľnená približne 75 rokov.

Pittmann vo svojom [príkaze](#) zo 6. januára zamietol tvrdenie FDA a namiesto toho požadoval, aby agentúra zverejnila 12 000 strán dokumentov do 31. januára a ďalších 55 000 strán mesačne potom.

Pfizer sa obáva „nevhodného zverejnenia“

Spoločnosť Pfizer reagovala na príkaz zo 6. januára podaním [memoranda](#) súdu 21. januára, v ktorom požiadala o zásah do prípadu s „obmedzeným účelom zabezpečiť, aby informácie vyňaté zo zverejnenia podľa zákona o slobodnom prístupe k informáciám boli primerane chránené, keďže FDA je v súlade s požiadavkami tohto súdu objednávateľ.“

Spoločnosť Pfizer [tvrdila](#), že podporuje zverejnenie dokumentov, ale požiadala o zásah do prípadu, aby zabezpečila, že informácie, ktoré sú právne vyňaté zo zverejnenia, nebudú „nevhodne zverejnené“.

Ako informoval ochranca, táto žiadosť, ak by bola vyhovená, by znamenala aj ďalšie oneskorenie vydania ďalšej tranže dokumentov, a to do 1. mája.

Prvá séria [dokumentov](#) vytvorená v novembri 2021, ktorá mala celkovo iba 500 strán, [odhalila](#), že

v priebehu prvých 90 dní po vydaní vakcíny Pfizer-BioNTech COVID došlo k viac ako 1 200 úmrtiam súvisiacim s očkovaním.

Právnici PHMPT v [krátkom](#) predložení 25. januára [požiadali](#) Pittmana, aby zamietol návrh spoločnosti Pfizer, čo podnietilo Pittmanovu objednávku z 2. februára.

Michael Nevradakis, Ph.D.

[ZDROJ](#)