

Evropský vakcinační skandál se kvůli těmto uniklým dokumentům jen zvětšuje

- CZ24 News | 8. prosince 2023

EU: Experimentální genové injekce byly schváleny na základě tvrdého nátlaku zjevně zkorumpované Lejnové, jejíž tajemné SMS s šéfem Pfizeru Bourlou jen potvrzují, že celý schvalovací proces nebyl zrovna „čistý.“

Velmi zajímavý je i fakt, že člověk, který se nad jednáním Lejnové již na samém počátku schvalovacího procesu pozastavil, před časem „náhle“ zemřel. A rozhodně to není první úmrtí z řad lidí, kteří šli šéfce EK „po krku.“

[Zástupce](#) ředitele a vedoucí oddělení COVID-19 v Evropské agentuře pro léčivé přípravky (EMA) Noël Wathion dne 19. listopadu 2020 informoval o tom, jak na něj šéfka EU Ursula von der Leyenová vyvíjela nátlak.

Byl jedním z lidí v EMA, kteří měli za úkol posoudit rizika vakcín, které nás údajně měly „vysvobodit“ z pandemie.

O den později, 20. listopadu 2020, podepsaly EU a Pfizer smlouvu na 300 milionů dávek vakcíny s tím, že v té době nebylo nic známo o účinnosti a dlouhodobých účincích takzvané vakcíny.

V e-mailu svým kolegům Wathion hovořil o „atmosféře,“ která byla nejen docela napjatá, ale občas i trochu nepříjemná.

Několikatýdenní prodleva mezi americkým a evropským schválením není pro Evropskou komisi pravděpodobně snadno přijatelná, protože politické důsledky by byly příliš velké.

Vakcíny společnosti Pfizer byly schváleny pod tlakem a pod heslem: ohnout je nebo zlomit, podle Remco van Velzena, který [e-mail zveřejnil](#) na X.



Zveřejnil také druhý e-mail od EMA, který ukazuje, že v listopadu 2020 si byli vědomi rozdílů mezi komerčními (integrita mRNA 55 procent) a zkušebními šaržemi (integrita mRNA 78 procent). Byly z toho velké obavy.

Nolte Alexis

Mon 23/11/2020 10:48

Sent Items

To:

Korakianiti Evdokia;

Evdokia,

One way to understand how the lower mRNA level in the finished product translates to efficacy would be to measure whether it affects significantly levels of protein expression. It could be that the level of antigenic protein expressed is not significantly affected. However, I don't know whether there is a test that would allow to predict impact on efficacy without clinical trial for comparability.

Alexis

Classified as internal/staff & contractors by the European Medicines Agency

Korakianiti Evdokia

Mon 23/11/2020 10:38

Inbox

Dear Colleagues,

This email is for awareness and to flag an important comparability issue with the BioNTech vaccine that needs to be addressed prior to approval.

Issue: A significant difference in %RNA integrity / truncated species has been observed between the clinical batches (~ 78% mRNA integrity) based on which the Interim analysis was performed and the proposed commercial batches (~ 55%).

The company claims that the efficacy of the drug product is dependent on the expression of the delivered RNA, which requires a **sufficiently intact RNA molecule**. The root cause for the lower %RNA integrity at commercial batches has not yet been identified

Impact: The potential implications of this RNA integrity loss in commercial batches compared to clinical ones in terms of both safety and efficacy are yet to be defined. Whether or not the observed comparability issues could be a blocking point will depend on the relevance of these observations to safety and efficacy and the company will be requested to fully justify the lower %RNA integrity (and other differences noted).

Point for discussion will be whether the comparability issues can be solved only by Quality data (additional functional/ in vitro biological data + available non-clinical) or that further clinical data (bridging studies are/will be performed) will be needed. It is difficult to make any projections on this.

Way forward: This issue and other MO (but in our view not blocking to a potential approval) have been raised at ETF and are being discussed at BWP this week and in a TC with FDA on Wednesday

With many thanks to Ton who's is the Quality specialist for this vaccine together with Brian looking after the chemical elements

Best regards

Evdokia

Ext. 7150

„Jasně zvažovali, zda budou potřebovat nové klinické studie komerčního produktu se sníženou integritou mRNA. Skutečnost, že k tomu zjevně nedošlo a nebylo to stanoveno jako silný požadavek ze strany EMA, je opravdu nepředstavitelná,“ říká Van Velzen.

„Zdá se, že politické důsledky by byly příliš velké, pokud by se příliš dlouho čekalo se schválením,“ uvedl šéf EMA Wathion ve svém e-mailu.

A nakonec velmi důležitý detail: Wathion [nečekaně zemřel](#) letos v srpnu.

[ZDROJ](#)

Zpracoval: Slovanka/Necenzurovaná Pravda