

FDA bude muset dle rozhodnutí soudu zveřejnit všechny dokumenty ke schválení vakcíny Pfizeru během 8 měsíců místo navrhovaných 75 let

- CZ24 News | 8. ledna 2022

USA: Federální soudce ve čtvrtek nařídil americkému Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv (FDA), aby postupně vydával dokumenty týkající se udělení licence na vakcínu proti covidu-19 společnosti Pfizer-BioNTech v rozsahu 55 000 stran měsíčně.

55 000 stran měsíčně by znamenalo, že úřad FDA má jen něco málo přes osm měsíců na to, aby v plném rozsahu předložil všechny bezpečnostní údaje Pfizeru poskytnuté k udělení licence – což je mnohem více, než FDA navrhlo v prosinci 2021. Tehdy FDA navrhlo zveřejňovat 500 stran měsíčně nebo rychleji, pokud to bude možné. Tímto tempem by [dle právníka Aarona Siriho](#), který na případu pracuje, došlo k plnému poskytnutí dokumentů v průběhu až 75 let na úplné předložení údajů.

První dávku dokumentů má FDA dle soudce Pittmana poskytnout nejpozději 1. března.

I nejmenší finanční příspěvek velice pomáhá! Děkujeme!

CHCI PŘISPĚT

„Soud si je vědom ‚nepřiměřeně zatěžující‘ náročnosti, kterou žádost FOIA může pro FDA představovat ... Ale, jak bylo vyjádřeno na plánovací konferenci, v Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv by nemělo být důležitější záležitost než pandemie, vakcína společnosti Pfizer, očkování každého Američana [a] zabezpečení, že americká veřejnost je ujištěna, že to nebylo úspěšáno jménem Spojených států.“

„Soud proto dospěl k závěru, že tato žádost FOIA má prvořadý veřejný význam,“ napsal Pittman v usnesení ([pdf](#)). (FOIA je federální zákon o svobodném přístupu k informacím, pozn. red.)

Úřad FDA na žádost o komentář k rozhodnutí soudce bezprostředně nereagoval.

Soudní případ [iniciovala](#) organizace Public Health and Medical Professionals for Transparency (PHMPT), která uvedla, že údaje ke schválení vakcíny by měly být zveřejněny rychle, protože FDA trvalo pouhých 108 dní, než údaje přezkoumal a vakcínu od společnosti Pfizer-BioNTech [plně schválil](#).

Ve skupině PHMPT je řada odborníků na veřejné zdraví, lékaři, vědci a novináři, jako např. dr. Harvey Risch, profesor epidemiologie na Yaleu, dr. Aaron Kheriaty, který [donedávna](#) působil jako

profesor psychiatrie na Lékařské fakultě Kalifornské univerzity, a [dr. Peter McCullough](#), kardiolog, epidemiolog a internista.

Vakcína společnosti Pfizer je v současné době jedinou vakcínou proti covidu-19, která byla plně schválena federálními úřady.

„Všechny dokumenty požadované na základě zákona o svobodném přístupu k informacím jsou naléhavě potřebné, aby mohli nezávislí vědci přezkoumat práci FDA a poskytnout veřejnosti ujištění, že vakcína, za kterou není nikdo zodpovědný, a kterou mají [Američané] povinně dostávat, skutečně prošla nejprísnějším možným přezkoumáním,“ uvedla skupina ve svém prosincovém podání a dodala: „Pokud nebudou všechny dokumenty neprodleně předloženy teď, potřeba těchto informací již nebude mít smysl, protože lidé a vlády rozhodují o vakcíně Pfizer nyní, nikoli za 75 let.“

FDA dříve v prosinci soudci sdělil ([pdf](#)), že jeho Centrum pro hodnocení a výzkum biologických léčiv (CBER), které spravuje požadované záznamy, má v oddělení, které zpracovává vyřizování žádostí FOIA, pouze 10 zaměstnanců, z nichž dva jsou noví a „zatím nejsou schopni přezkoumávat záznamy stejnou rychlostí jako zkušenější zaměstnanci“.

Federální úřad dodal, že musí zajistit ochranu určitých důvěrných informací, tak jak to vyžaduje zákon, a také ochranu dalších informací, které podléhají utajení podle výjimek FOIA, a kvůli tomuto redigování musí pečlivě procházet dokumenty řádek po řádku.

„Celkově vzato je harmonogram zpracování navržený úřadem FDA vůči žalobci férový,“ tvrdil tehdy úřad.

[Zdroj](#)

Preklad: epochtimes.cz