

Média informují o závadnosti 70 milionů dávek vakcíny Johnson & Johnson. Nejen že se jedná o vražedný MRNA typ, ale již v dubnu ji chtěly regulační úřady USA zakázat kvůli trombóze po očkování

- CZ24 News | 8. května 2021



USA: Byla oznámena pravděpodobná závadnost 70 milionů dávek vakcíny proti koronaviru Janssen od americké společnosti Johnson & Johnson, jejíž kvalitu ověřuje Úřad pro kontrolu potravin a léčiv USA (FDA). Uvádějí to noviny The New York Times s odvoláním na vlastní zdroje.

Dříve bylo oznámeno, že si pracovníci závodu v Baltimoru spletli ingredience dvou různých vakcín proti koronaviru, v důsledku čehož bylo pokaženo 15 milionů dávek vakcíny **J&J**.

Podle vládního zdroje je FDA znepokojen eventuálním znečištěním jiných partií, které se vyráběly současně s vadnými dávkami. V současné době zkoumá americký regulační úřad možnost použití asi 70 milionů dávek vakcíny J&J vyrobených na tomto závodě.

[Podle informací NYT](#) činí celkové množství „podezřelých“ dávek vakcíny J&J dodaných do EU, Kanady a JAR, šest až devět milionů.

Přípravek od společnosti Moderna zvítězil v nominaci Nejlepší vakcína proti covidu na Světovém kongresu vakcín 2021. Sputnik V a vakcína AstraZeneca byly nominovány do užšího výběru v této

nominaci. Kromě toho byla „dost vysoko oceněna“ vakcína od společností Pfizer a BioNTech. Kritéria výběru nejsou známa.

V dubnu chtěly regulační úřady USA zakázat použití vakcíny Johnson & Johnson kvůli trombóze u naočkovaných osob. Úřad pro kontrolu potravin a léků (FDA) oznámil, že v USA bylo použito přes 6,8 milionu dávek tohoto přípravku a zaznamenáno přitom šest případů těžké formy trombózy u naočkovaných osob.

Zdroj: <https://cz.sputniknews.com/>