

Skorumpovaná EMA bola donútená vyhlásiť: MYOKARDITÍDA A PERIKARDITÍDA BUDÚ PRIDANÉ AKO NOVÉ VEDĽAJŠIE ÚČINKY MRNA VAKCÍN

- CZ24 News | 10. července 2021



EU: Európska lieková agentúra po preskúmaní všetkých dostupných údajov uzavrela, že existuje možná súvislosť medzi veľmi zriedkavými prípadmi myokarditídy a perikarditídy a vakcínami Comirnaty (Pfizer/BioNTech) a Spikevax (Moderna). Na sociálnej sieti o tom informuje Štátny ústav pre kontrolu liečiv (ŠÚKL)

Spomínané zápalové ochorenia srdca budú pridané ako **nové vedľajšie účinky daných vakcín s neznámou frekvenciou výskytu**, spolu s upozornením o tomto riziku pre zdravotníckych pracovníkov aj pacientov.

Podľa ŠÚKL-u je riziko výskytu „**veľmi nízke**“.

Zaočkovaní by mali spozorovať a bezodkladne vyhľadať lekársku pomoc pri nasledovných príznakoch: **dýchavičnosť, prudký tlkot srdca, ktorý môže byť nepravidelný, bolesť na hrudníku**. Prípady myokarditídy a/alebo perikarditídy **sa zvyčajne vyskytli do 14 dní po očkovaní, častejšie po druhej dávke vakcíny a u mladších dospelých mužov**.

„V súvislosti s myokarditídou išlo o 145 prípadov po vakcíne Comirnaty a 19 prípadov po vakcíne Spikevax, pri perikarditíde o 138 prípadov po vakcíne Comirnaty a 19 po vakcíne Spikevax. Do konca mája 2021 bolo v EHP podaných približne 177 miliónov dávok

vakcíny Comirnaty a 20 miliónov dávok vakcíny Spikevax. Výbor takisto skúmal prípady nahlásené v krajinách mimo EHP,“ upresňuje ŠÚKL.

Po očkovaní má ochorenie zvyčajne typický priebeh, zvyčajne dôjde k zlepšeniu. Zaznamenané boli aj prípady s fatálnym priebehom. Išlo o pacientov vo vysokom veku alebo s inými pridruženými ochoreniami. Kompetentní trvajú na tom, že „**celkové prínosy vakcín i naďalej prevyšujú ich riziká**“.

Guillain-Barrého syndróm a AstraZenca

Z [oficiálneho dokumentu](#) EMA tiež vyplýva, že Bezpečnostný výbor agentúry odporúča zmenu informácií v prípade prípravku Vaxzevria (predtým COVID-19 Vaccine AstraZeneca), **aby obsahovala varovanie, ktoré by zvýšilo povedomie zdravotníckych pracovníkov a osôb užívajúcich vakcínu o prípadoch Guillain-Barrého syndrómu (GBS) hlásených po očkovaní.**



Na snímke vakcína proti koronavírusu od Astrazeneca

GBS je porucha imunitného systému, ktorá spôsobuje zápal nervov, a môže mať za následok bolesť, necitlivosť, svalovú slabosť a ťažkosti s chôdzou. GBS bol identifikovaný počas procesu udeľovania povolenia na uvedenie na trh ako možný nežiaduci jav vyžadujúci špecifické činnosti monitorovania bezpečnosti.

V tejto fáze dostupné údaje **ani nepotvrdzujú, ani nevylučujú možnú súvislosť s vakcínou**. Zdravotnícki pracovníci by preto mali byť v pozore pred prejavmi a príznakmi GBS a umožňovať včasnú diagnostiku, podpornú starostlivosť a liečbu.

Pomer prínosu a rizika vakcíny zostáva aj v tomto prípade nezmenený.

O prípade muža, u ktorého bol diagnostikovaný tento zriedkavý syndróm, sme informovali tento týždeň. Jeho rodina si myslí, že spúšťačom problémov dovtedy zdravého muža, bolo práve očkovanie

vakcínou od spoločnosti AstraZeneca.

Podľa rodiny z Northwoodu museli Anthonyho previesť do Univerzitnej nemocnice Royal Stoke, kde bol pripojený na ventilátor. Podľa manželky jeho stav nie je stále dobrý.

Zdroj: hlavnespravy