

VACCINI:
miti da sfatare



*Eugenia Belotti
Centro EAS ASST Papa Giovanni XXIII
Vicepresidente OMCEO Bg*

24 marzo 2021

Parachute use to prevent death and major trauma when jumping from aircraft: randomized controlled trial

Robert W Yeh,¹ Linda R Valsdottir,¹ Michael W Yeh,² Changyu Shen,¹ Daniel B Kramer,¹ Jordan B Strom,¹ Eric A Secemsky,¹ Joanne L Healy,¹ Robert M Domeier,³ Dhruv S Kazi,¹ Brahmajee K Nallamothu⁴ On behalf of the PARACHUTE Investigators

L'uso del paracadute non ha ridotto la morte o gli eventi traumatici maggiori in soggetti che si sono lanciati da un velivolo

Lo studio è stato in grado di arruolare partecipanti solo per lanci da un piccolo velivolo fermo a terra, quindi si suggerisce cautela per l'applicazione in voli a maggiore altitudine. Si suggeriscono studi ulteriori e validazione in setting differenti

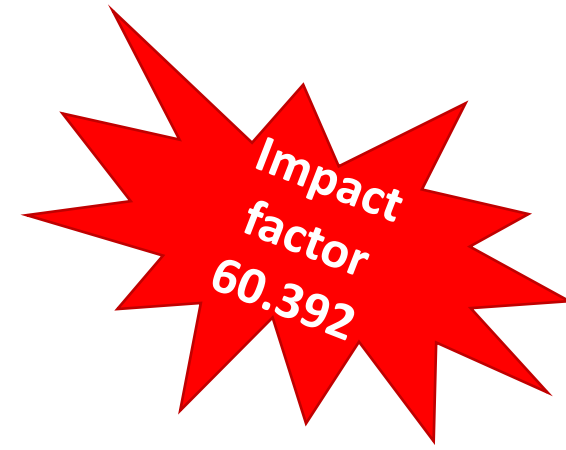




> [Lancet](#). 1998 Feb 28;351(9103):637-41. doi: 10.1016/s0140-6736(97)11096-0.

Ileal-lymphoid-nodular hyperplasia, non-specific colitis, and pervasive developmental disorder in children

A J Wakefield ¹, S H Murch, A Anthony, J Linnell, D M Casson, M Malik, M Berelowitz, A P Dhillon, M A Thomson, P Harvey, A Valentine, S E Davies, J A Walker-Smith



- 12 bambini; età 3-10 aa; sviluppo normale seguito da successiva perdita di abilità cognitive, diarrea e dolore addominale; sottoposti ad indagini gastroenterologiche, neurologiche e neuropsichiatriche, ileocolonscopie con biopsie, RM encefalo, EEG, puntura lombare, Rx transito, esami ematochimici con profilo immunologico
- L'esordio dei sintomi è stato correlato, dai genitori dei bambini presi in esame, alla somministrazione del vaccino trivalente MPR
- Le uniche indagini risultate alterate consistevano negli esami istologici derivati dalle biopsie intestinali e un aumento dell'acido metilmalonico urinario rispetto ai valori normalizzati per età

Lo studio fu ritirato nel 2010 dopo che si scoprì che Wakefield era stato pagato per alterare i risultati della ricerca al fine di creare una base scientifica che desse sostegno a una serie di cause giudiziarie intentate da un avvocato nei confronti di case farmaceutiche produttrici dei vaccini. Inoltre, si scoprì che Wakefield aveva anche brevettato un sistema di vaccini singoli proprio per sostituire il preparato trivalente che, in quella ricerca, aveva additato come causa dell'autismo

Abbate fiducia..ma non siate ingenui





EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH



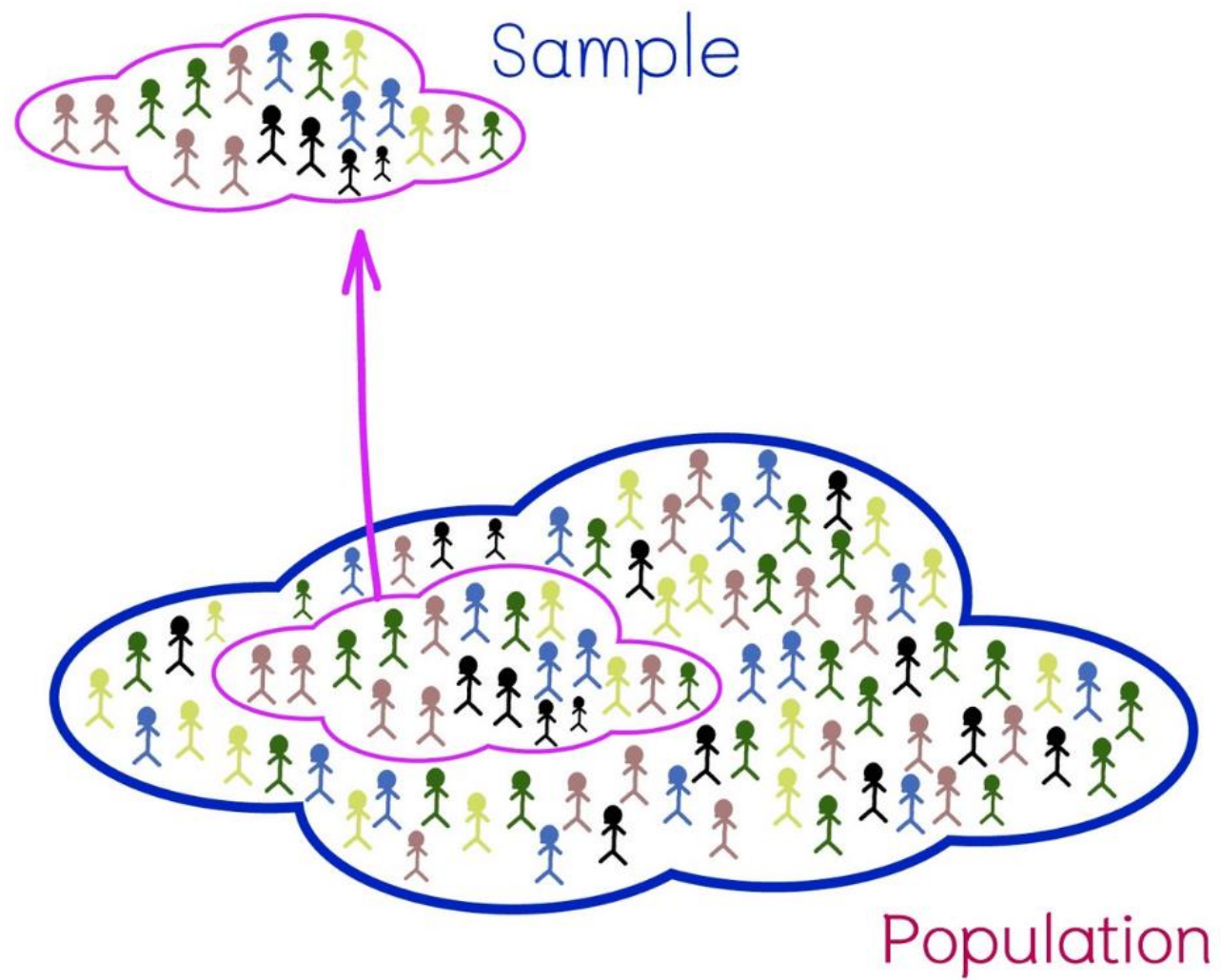
quality
quality
quality
quality
quality
quality



quality
quality
quality
quality
quality
quality

QUALITY

IL CASO
ASTRAZENECA:
fasce d'età





EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH



AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Attesa di studi successivi su ulteriori campioni di popolazione

Aggiornamento continuo sulla base dei dati di evidenza scientifica

*NON CONOSCERE L'EFFETTO DI UN FARMACO SU UNA
POPOLAZIONE CON DETERMINATE CARATTERISTICHE
NON SIGNIFICA CHE IL FARMACO NON FUNZIONI IN
QUELLA POPOLAZIONE:*

*SIGNIFICA SOLO CHE NON CI SONO DATI PER GIUNGERE
A CONCLUSIONI SCIENTIFICAMENTE PROVATE*





**AIFA DISPONE DIVIETO DI UTILIZZO DI UN LOTTO ASTRAZENECA
ACCERTAMENTI IN CORSO IN COORDINAMENTO CON EMA**

A seguito della segnalazione di alcuni eventi avversi gravi, in concomitanza temporale con la somministrazione di dosi appartenenti al lotto ABV2856 del vaccino AstraZeneca anti COVID-19, AIFA ha deciso in via precauzionale di emettere un divieto di utilizzo di tale lotto su tutto il territorio nazionale e si riserva di prendere ulteriori provvedimenti, ove necessario, anche in stretto coordinamento con l'EMA, agenzia del farmaco europea.

Al momento non è stato stabilito alcun nesso di causalità tra la somministrazione del vaccino e tali eventi.

AIFA sta effettuando tutte le verifiche del caso, acquisendo documentazioni cliniche in stretta collaborazione con i NAS e le autorità competenti. I campioni di tale lotto verranno analizzati dall'Istituto Superiore di Sanità.

AIFA comunicherà tempestivamente qualunque nuova informazione dovesse rendersi disponibile.

18 Marzo 2021



Dopo parere EMA, domani riprendono vaccinazioni con AstraZeneca

La raccomandazione del Comitato di Valutazione dei rischi per la Farmacovigilanza (PRAC) dell'Agencia Europea per i Medicinali (EMA), nella riunione di oggi, 18 marzo 2021, ha confermato il favorevole rapporto beneficio/rischio del vaccino antiCovid19 AstraZeneca, escludendo una associazione tra i casi di trombosi e il vaccino COVID19. Ha inoltre escluso, sulla base dei dati disponibili, problematiche legate alla qualità e alla produzione.



l'Italia rinasce con un fiore vaccinazione anti-Covid 19

Fino ad ora ci siamo dovuti accontentare di sperimentazioni illegali in Africa, India e Sudamerica – rese possibili dalla scarsa attenzione in tema di diritti umani – molti bambini sono morti o rimasti paralizzati, ma questo non ha fermato le nostre ricerche.

Oggi, invece, grazie all'urgenza di questa gravissima pandemia, il sogno di tutto il comparto Big Pharma finalmente sarà realtà: un grande esperimento di ingegneria genetica esteso alla popolazione intera.

Non si tratta di vaccini tradizionali, ma di terapie geniche che, disattivando il sistema immunitario, ne permettono una sua riprogrammazione, trasformando così gli esseri umani in esseri transgenici con modifiche genetiche irreversibili.

ASTRAZENECA – VACCINO A DNA

Contiene Adenovirus di scimpanzè e cellule renali embrionali umane geneticamente modificate mediante tecnologia del DNA ricombinante

PFIZER – BioNTech – MODERNA – VACCINI A mRNA

Incorporazione nel DNA umano di una sequenza genica del mRNA ingegnerizzato

Fonte: www.alfa.gov.it/astrazeneca - Banca dati AIFA RCP - foglio illustrativo Covid-19 Vaccine

Non temete, gli accurati studi effettuati in questi 6 mesi, hanno messo in luce solo pochi rischi per la vostra salute:

- rischio gravissimo di reazione avversa fatale
- infezioni autoimmuni
- alterazioni epigenetiche (modifica dell'espressione dei geni)
- malattie al sistema nervoso come SLA e sclerosi
- rischio di infettarsi con virus mutanti più pericolosi e contagiosi
- reazioni avverse di immunopatologia violenta e creazione di una tempesta di citochine
- attacco al sistema riproduttivo con rischi di infertilità

Sono possibili, inoltre, modificazioni trasmissibili ai vostri figli e contaminazioni del latte materno. Pertanto sconsigliamo di vaccinarsi durante la gravidanza e l'allattamento. Sempre che nel frattempo non sia sopraggiunta l'infertilità.

**Non è garantita l'immunità e la non contagiosità
ma lo è la vostra dipendenza a vita dalle
nostre soluzioni tecno-bio-medicali.**

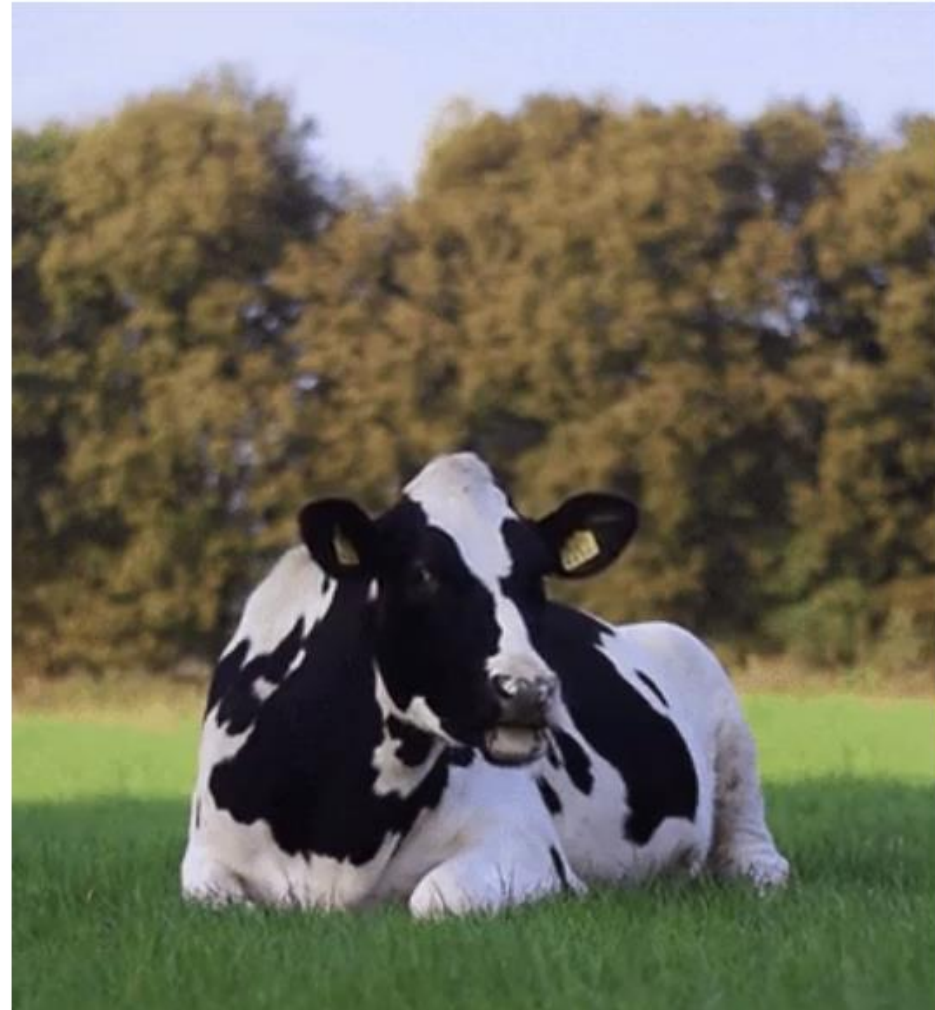


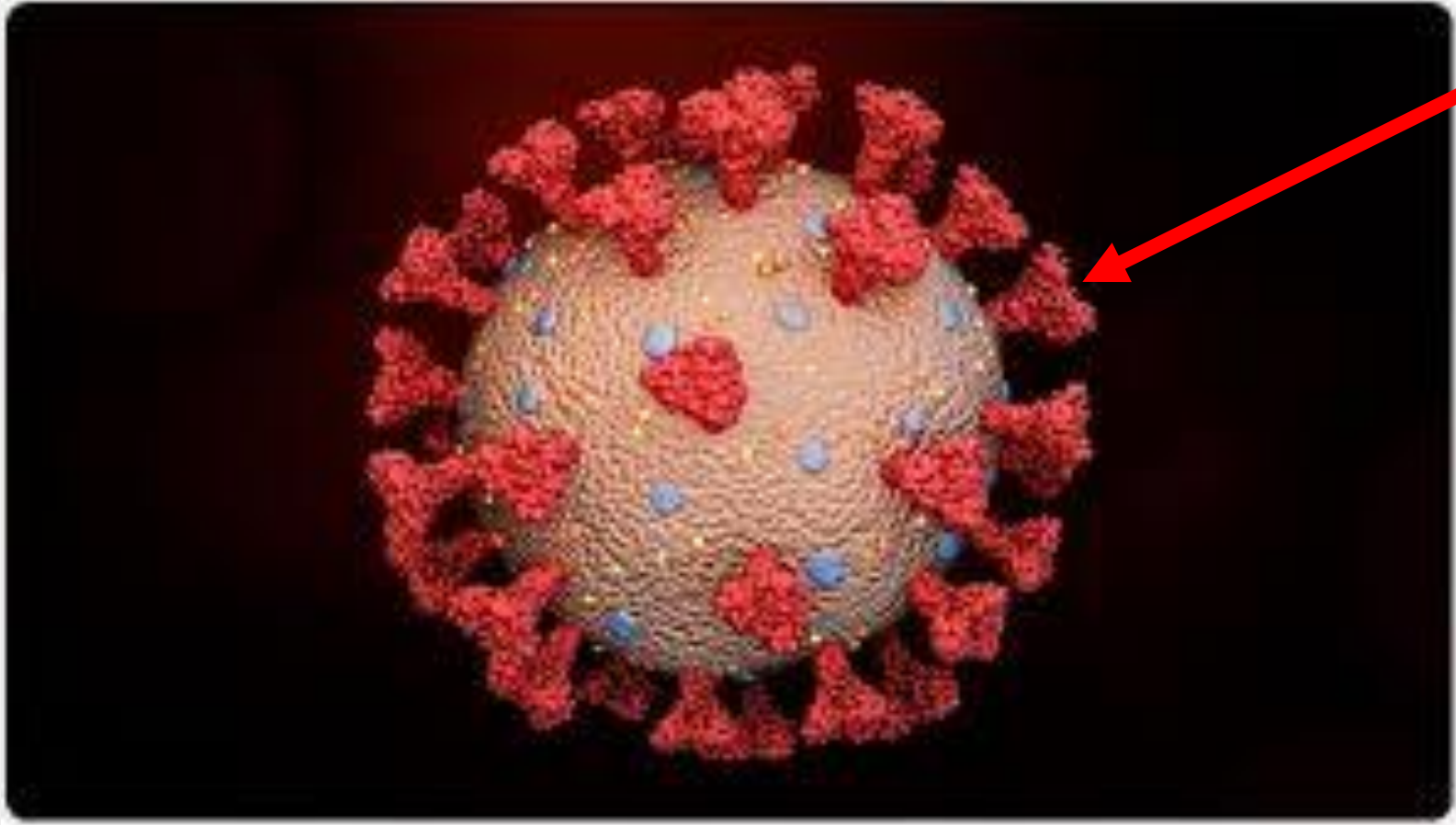
UN ALTRO MITO
DA SFATARE:
LA
MODIFICAZIONE
GENETICA

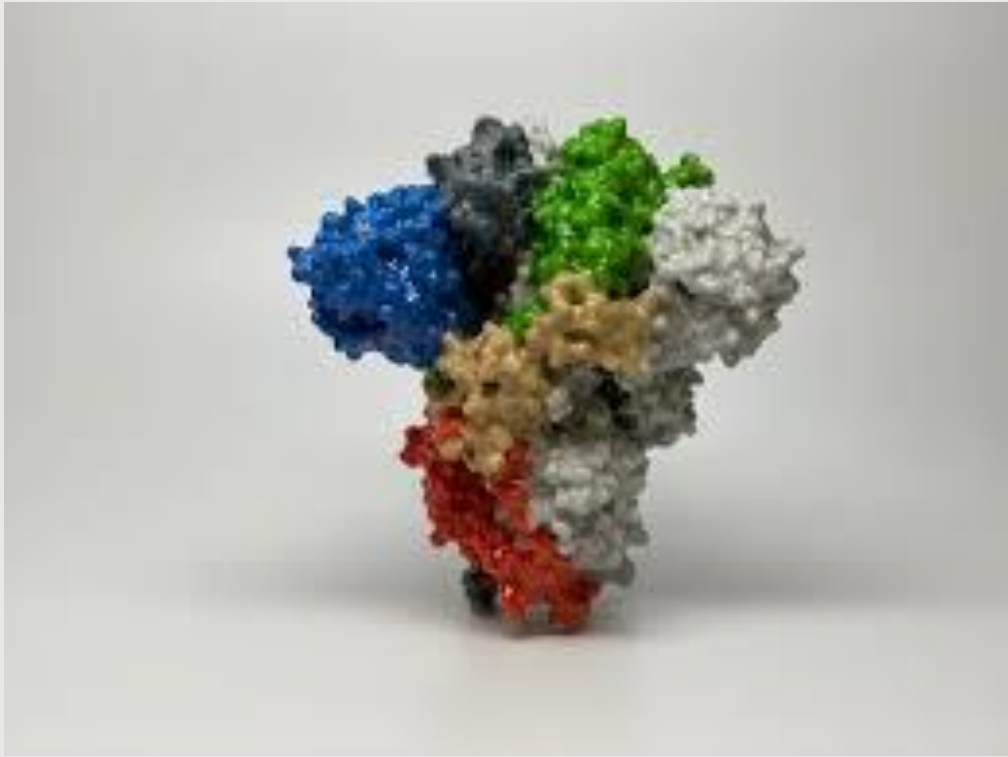
2 gennaio · 🌐

Dire che l'mRNA può modificare il DNA è come dire che se ho un dado di carne per il brodo posso farmi la mucca in casa

[cit. Dr. Ottavio Davini]







**DA SOLA NON
DETERMINA LA
MALATTIA**

Rilascio di mediatori
dell'inflammatione

- ➔ Febbre
- ➔ Astenia
- ➔ Mialgie/artralgie

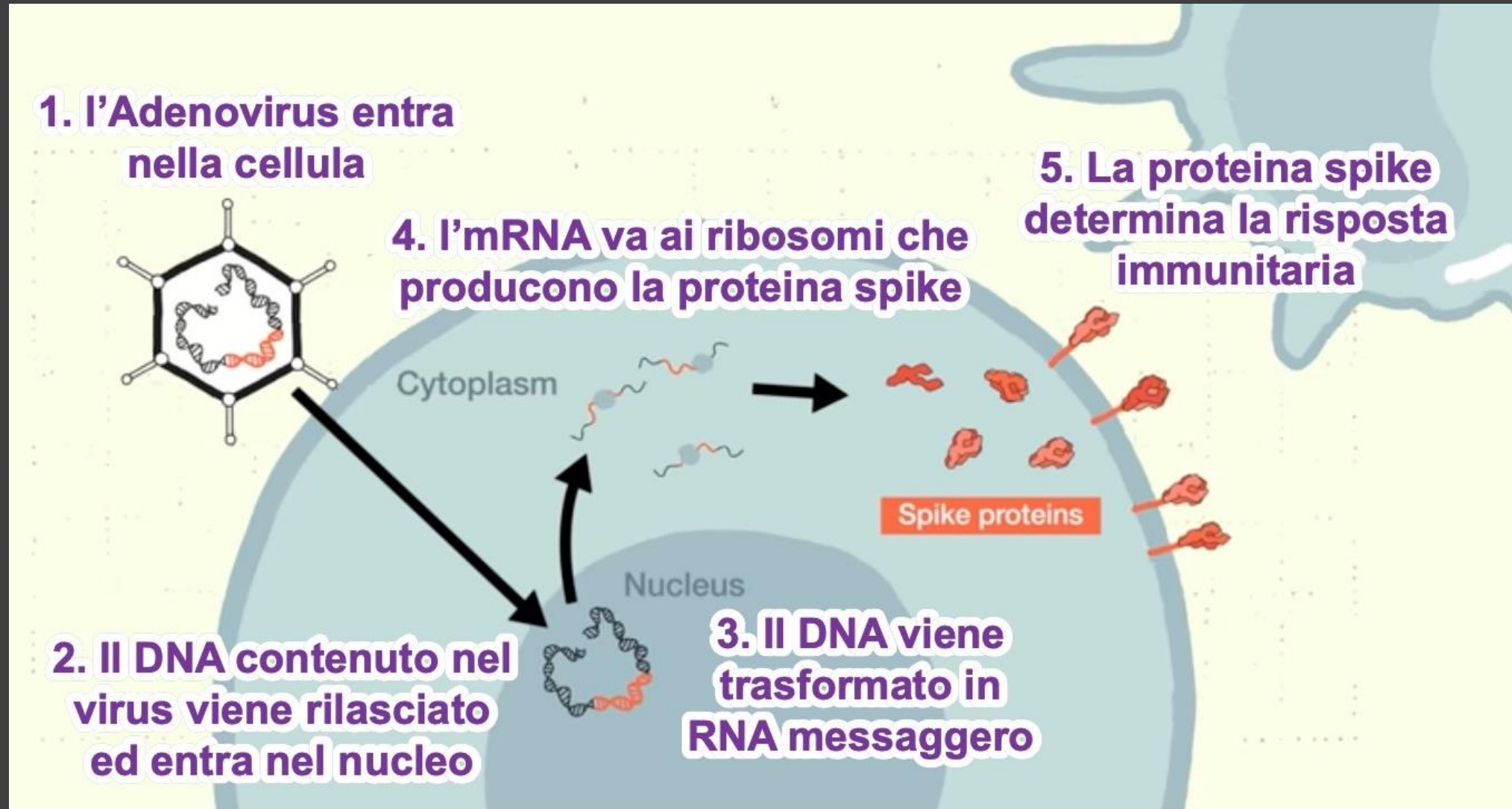


principali eventi
avversi sistemici
che si verificano
dopo la
somministrazione
del vaccino

**DOPO IL VACCINO IL
NOSTRO ORGANISMO
NON CONTIENE IL VIRUS**

FACT


RUOLO DELL'ADENOVIRUS COME VEICOLO PER DNA PER LA PROTEINA SPIKE: ASTRAZENECA E J&J




UN ALTRO MITO DA
SFATARE:

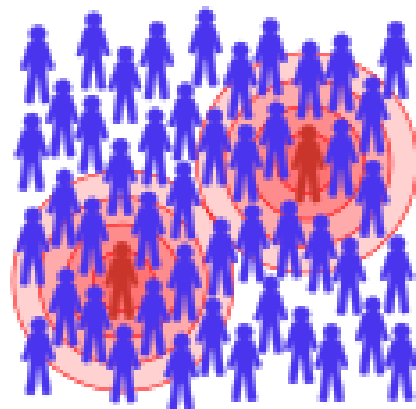
EFFICACIA <100%
NON SIGNIFICA CHE
IL VACCINO NON
FACCIA IL SUO
DOVERE



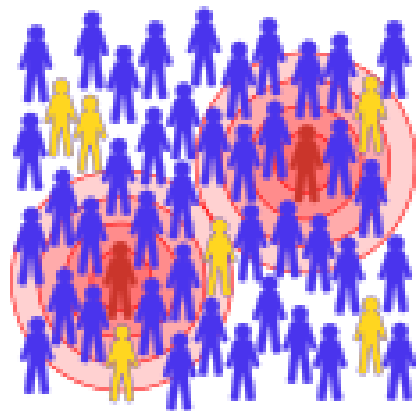
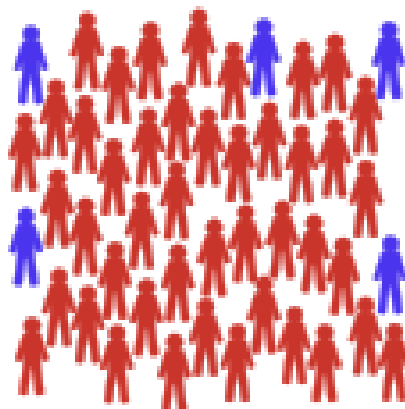
 = non vaccinato
ma ancora sano

 = vaccinato
e sano

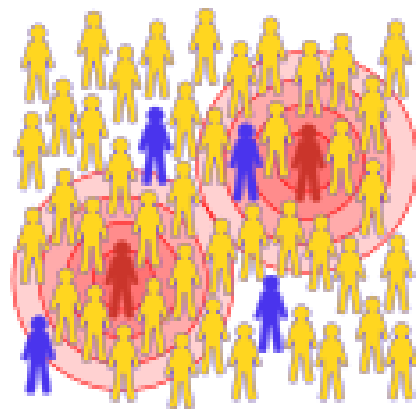
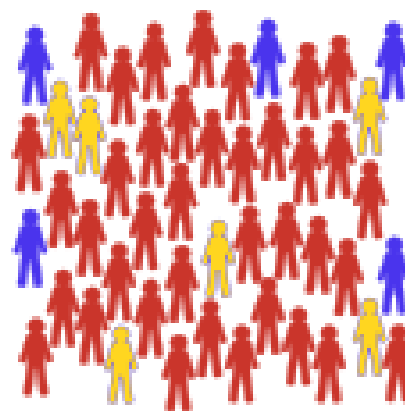
 = malato e
contagioso



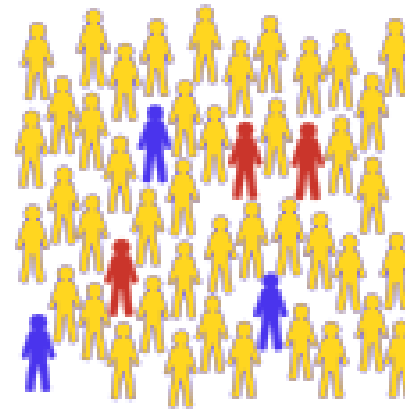
Nessuno
è vaccinato.
→
La malattia
si diffonde
tramite contagio.



Qualcuno
è vaccinato.
→
Il contagio
riguarda
alcune persone.



La maggior parte
delle persone
è vaccinata.
→
Il contagio
è limitato.



65-70%

60%



2010-11

19%



2014-15

45%



2019-20
(stime)

Influenza stagionale

Varia dal 19 al 60%
a seconda dell'anno

92%



Sputnik V

94.5%



Moderna

95%



Pfizer/
BioNTech

COVID-19*

97%



Rosolia
Morbillo

99%



Poliomielite

AZD1222 US Phase III trial met primary efficacy endpoint in preventing COVID-19 at interim analysis

22 March 2021 07:00 GMT

79% vaccine efficacy at preventing symptomatic COVID-19

100% efficacy against severe or critical disease and hospitalisation

Comparable efficacy result across ethnicity and age, with 80% efficacy in participants aged 65 years and over

Favourable reactogenicity and overall safety profile





**KEEP
CALM**

AND

**PRENDI E
PORTA A CASA**

- Infodemia: verificare la fonte delle notizie
- Affidarsi agli organismi di controllo riconosciuti a livello nazionale e internazionale
- Studiare i meccanismi fisiopatologici alla base dei vaccini
- Favorire l'immunità di gregge

