



Covid-19 Vaccination og Sikkerhed

Har vi fået det fulde billede?

Max Schmeling

Hvem er jeg?

- Max Schmeling
- Løsladt fra Handelshøjskolen i Aarhus som cand.merc.(log)
- Arbejder som selvstændig økonom/statistiker siden 2005
- Arbejder primært inden for markedsanalyse
- Har mødt som sagkyndigt ekspertvidne i by- og landsret

Hvordan kom jeg ind i problemstillingen?

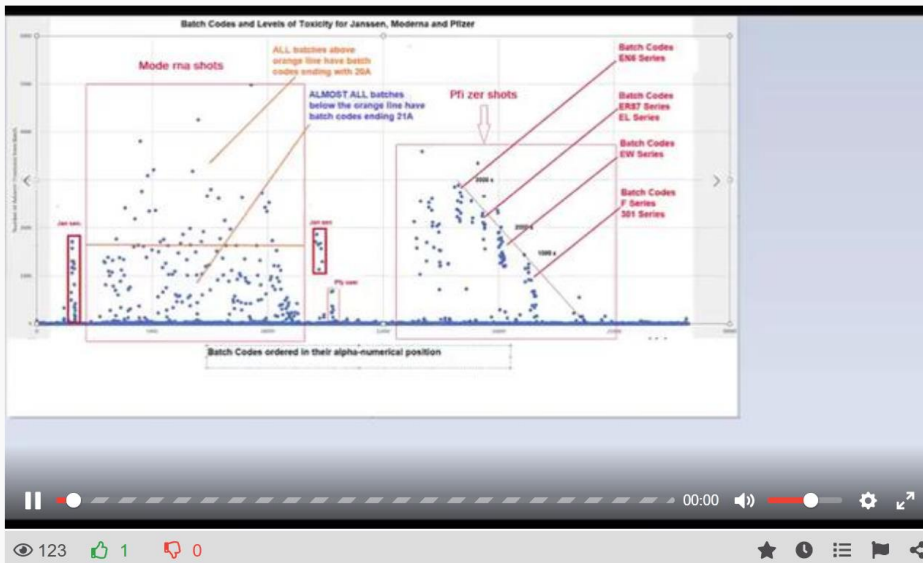


Search...



PFIZER BATCH CODES AND TOXICITY

WATCH



First published at 06:19 UTC on January 21st, 2022.

#USA #AMERICA #CCP

BITCHUTE
MEMBERSHIP

Extra channels & playlists
Exclusive badges & rewards

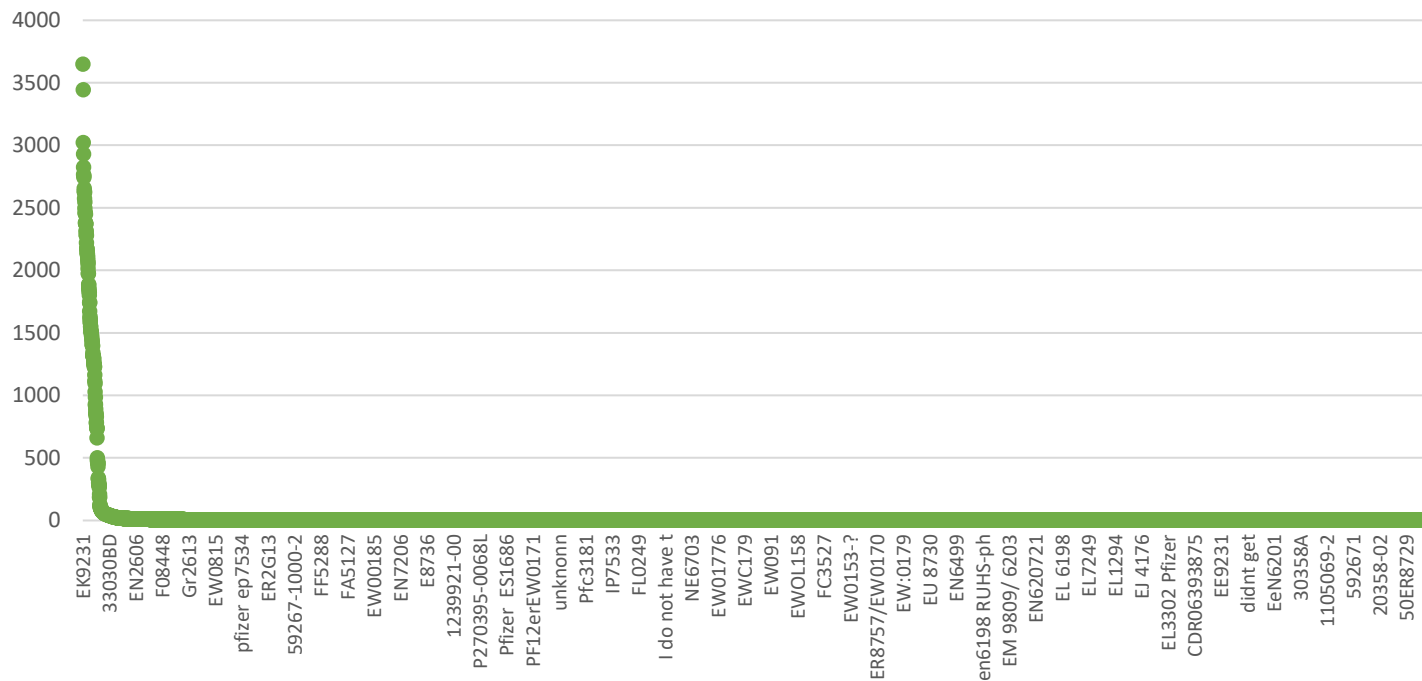
Buy Now

PLAYING NEXT

RELATED VIDEOS

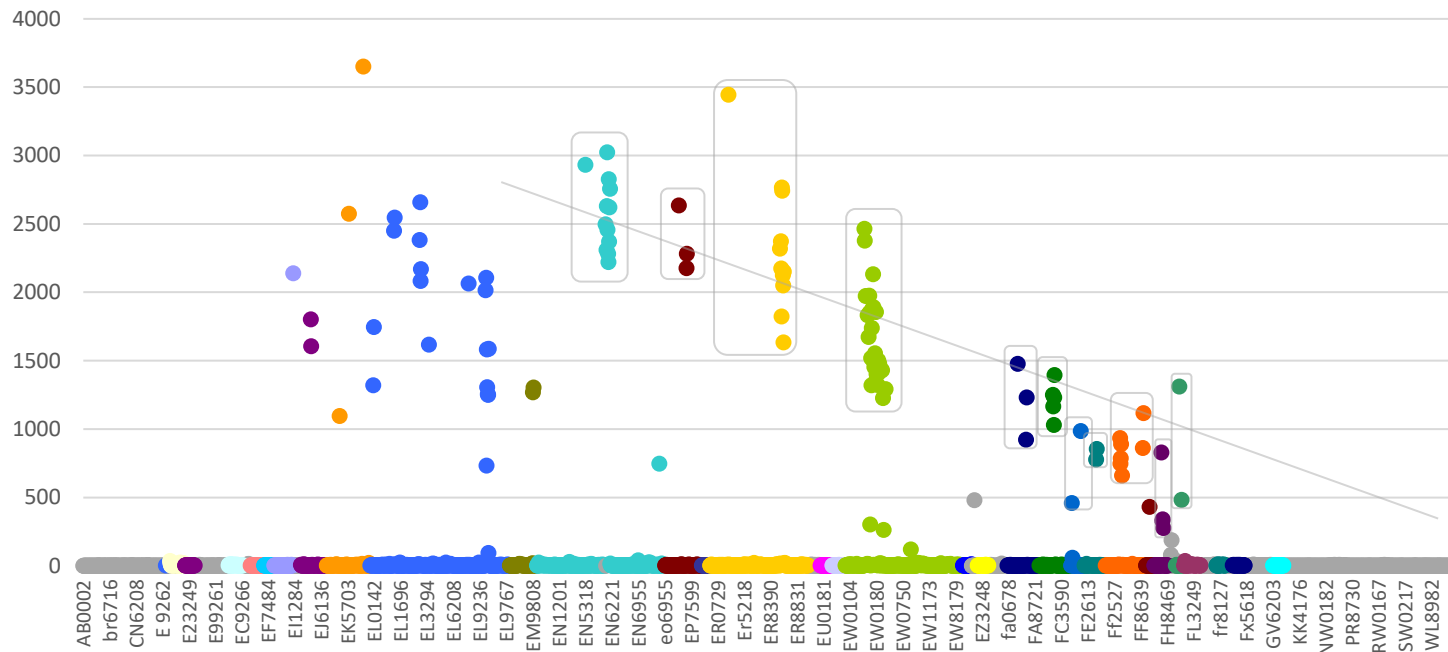
Første Brev

Pfizer - antal bivirkninger pr. batch



Første Brev

Antal bivirkninger pr. vaccine batch sorteret efter batchnummer



Folketingets Epidemiuvalg

Folketingets Epidemiuvalg har den 3. januar 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 93 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 93:

”Vil ministeren kommentere åbent brev af 14/12-2021 fra Max Schmeling, Aarhus om systematiske forskelle i antal bivirkninger mellem Covid-19 vaccinebatches, jf. EPI alm. del – bilag 195?”

Svar:

. / .

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som har udarbejdet vedlagte notat med bidrag fra Statens Serum Institut. Af notatet fremgår bl.a. at:

”Lægemiddelstyrelsen og de andre lægemiddelmyndigheder i EU/EØS har ikke set tilfælde af batchrelaterede bivirkninger efter vaccination med Comirnaty eller Spikevax, og der er ikke konstateret en sammenhæng mellem bivirkningsindberetningsfrekvenser og anvendelsen af forskellige vaccinebatch. Det generelle billede af indberettede formodede bivirkninger afspejler vaccineres bivirkningsprofil og antallet af vaccine-rede.”

Jeg kan henholde mig til Lægemiddelstyrelens og Statens Serum Instituts oplysninger.

Med venlig hilsen

Svar bilag (LMST, SSI) – uddrag

Lægemedelstyrelsen og de andre lægemiddelmyndigheder i EU/EØS har ikke set tilfælde af batchrelaterede bivirkninger efter vaccination med Comirnaty eller Spikevax, og der er ikke konstateret en sammenhæng mellem bivirkningsindberetningsfrekvenser og anvendelsen af forskellige vaccinebatch. Det generelle billede af indberettede formodede bivirkninger afspejler vaccinerne's bivirkningsprofil og antallet af vaccinerede.

Lægemedelstyrelsen har generelt set en stigning i antallet af indberetninger om formodede bivirkninger, når der bliver vaccineret flere personer og et fald i antallet af indberetninger om formodede bivirkninger, når der bliver vaccineret færre personer. De kendte bivirkninger og frekvenser fremgår af produktresuméerne for vaccinerne. Bivirkningsfrekvenserne er fastsat på grundlag af resultater af kliniske studier. Oplysningerne i produktresuméerne om vaccinerne's effekt og bivirkninger kan benyttes til at indhente informeret samtykke til vaccination.

Lægemedelstyrelsen overvåger sikkerheden ved COVID-19-vaccinerne i samarbejde med EMA og de andre lægemiddelmyndigheder i EU/EØS. Indberetninger om formodede bivirkninger indgår som en vigtig del af overvågningen af sikkerheden, da de kan indeholde signaler om nye eller ændrede risici, som skal undersøges nærmere. Resultater af kliniske studier og andre undersøgelser af sikkerheden ved vaccinerne indgår også i den løbende sikkerhedsovervågning af vaccinerne. En evt. mistanke om batchrelaterede bivirkninger vil blive undersøgt af lægemiddelmyndighederne, og undersøgelserne kan bl.a. omfatte inspektion hos producenten og laboratorieanalyser af vacciner fra udvalgte batch. Der bliver også foretaget kontrol af fremstillingen af vaccinerne i forbindelse med rutinemæssige inspektioner hos vaccineproducenterne. De inspektioner, der er gennemført, viser, at vaccineproducenterne generelt overholder krav til god fremstillingspraksis (GMP), og at krav til dokumentation for vaccinerne's kvalitet er opfyldt.

Svar bilag (LMST, SSI) - uddrag

I Danmark er vaccinerne omfattet af skærpet indberetningspligt. Skærpet indberetningspligt indebærer, at læger, tandlæger, jordemødre og behandlerfarmaceuter skal indberette alle formodede bivirkninger (bortset fra formodede bivirkninger som følge af medicineringsfejl) hos patienter/borgere, som de har i behandling eller har behandlet, til Lægemiddelstyrelsen. Andre sundhedspersoner, borgere/patienter og pårørende kan indberette alle formodede bivirkninger til Lægemiddelstyrelsen. Lægemiddelstyrelsen har adgang til at foretage opslag i Det Danske Vaccinationsregister, der indeholder oplysninger om batchnumre på vacciner, som borgere er blevet vaccineret med, når det er nødvendigt til brug for Lægemiddelstyrelsens behandling af bivirkningsindberetninger.

Indberetninger om formodede bivirkninger, der er opstået efter vaccination i Danmark, registreres i den danske bivirkningsdatabase og sendes videre til den fælles europæiske bivirkningsdatabase, EudraVigilance-databasen. Databasen indeholder indberetninger om formodede bivirkninger, der er konstateret i EU/EØS, og indberetninger om formodede alvorlige bivirkninger konstateret i tredjelande.

En indberetning om en *formodet* bivirkning er ikke det samme som en faktisk sammenhæng mellem den pågældende vaccine og de oplevede symptomer. Der kan være andre årsager, fx borgerens helbredstilstand eller anden behandling.

Svar bilag (LMST, SSI) – uddrag

Lægemiddelstyrelsen har pr. 18. januar 2022 modtaget 41.265 indberetninger om formodede bivirkninger ved vaccinerne, og der var ifølge Statens Serum Institut administreret 12.958.716 doser¹ af vaccinerne (Comirnaty og Spikevax) i Danmark. Langt de fleste indberettede formodede bivirkninger er milde og moderate. Det er hovedsageligt kendte og forbigående bivirkninger som fx træthed, hovedpine, feber og lokale reaktioner ved indstiksstedet. Der er også indberettet alvorlige bivirkninger, som fx anafylaksi, betændelse i hjertemusklén (myokarditis) og betændelse i hjertehinden (perikarditis), der er meget sjældne, kendte bivirkninger ved vaccinerne.

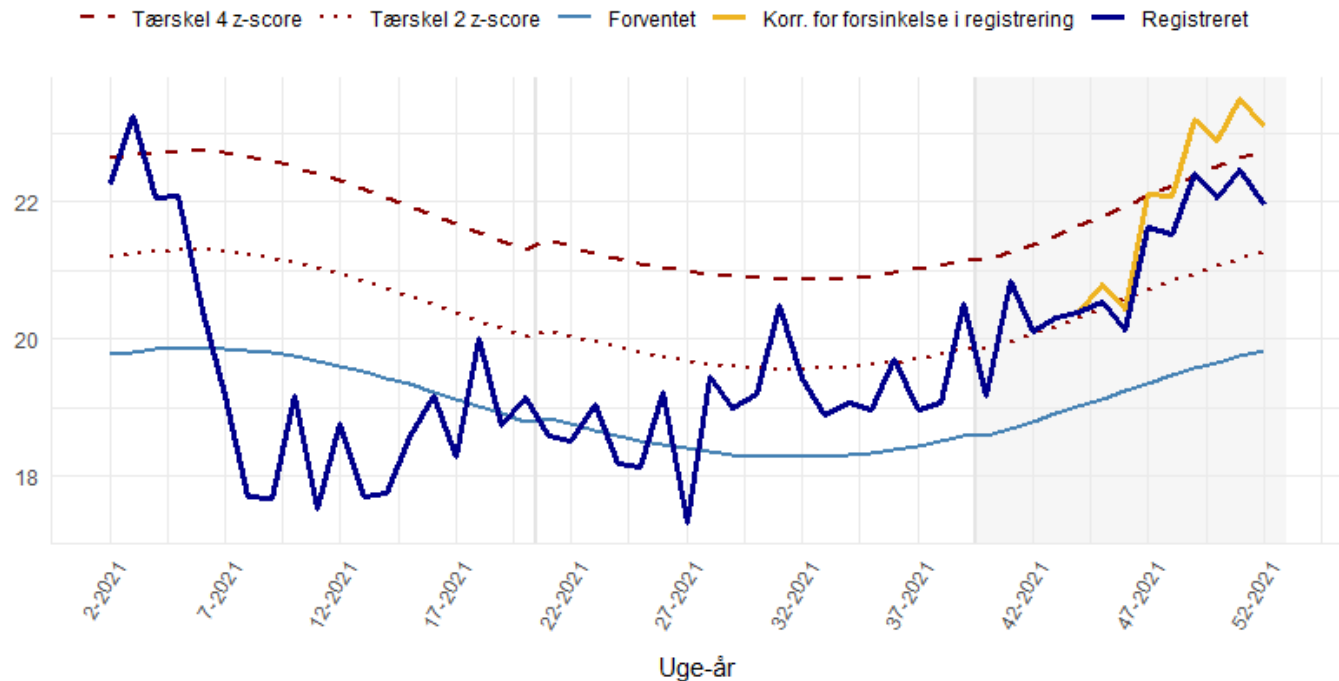
Lægemiddelstyrelsen har også – ligesom myndigheder i andre lande – modtaget indberetninger om dødsfald efter vaccination med Comirnaty og Spikevax.

Lægemiddelstyrelsen har modtaget og vurderet 124 indberetninger, der omhandler dødsfald i tiden efter vaccination med Comirnaty. I alle 124 tilfælde er det Lægemiddelstyrelsens vurdering, at det er mindre sandsynligt, at der er sammenhæng med vaccinen, og at det er overvejende sandsynligt, at dødsfaldene skyldes andre forhold.

Lægemiddelstyrelsen har modtaget og vurderet 16 indberetninger, der omhandler dødsfald i tiden efter vaccination med Spikevax. I 15 tilfælde er det Lægemiddelstyrelsens vurdering, at det er mindre sandsynligt, at der er sammenhæng med vaccinen, og at det er overvejende sandsynligt, at dødsfaldene skyldes andre forhold. I ét tilfælde er det ikke muligt at vurdere, om dødsfaldet er forårsaget af vaccinen eller af sygdomsforhold hos borgeren.

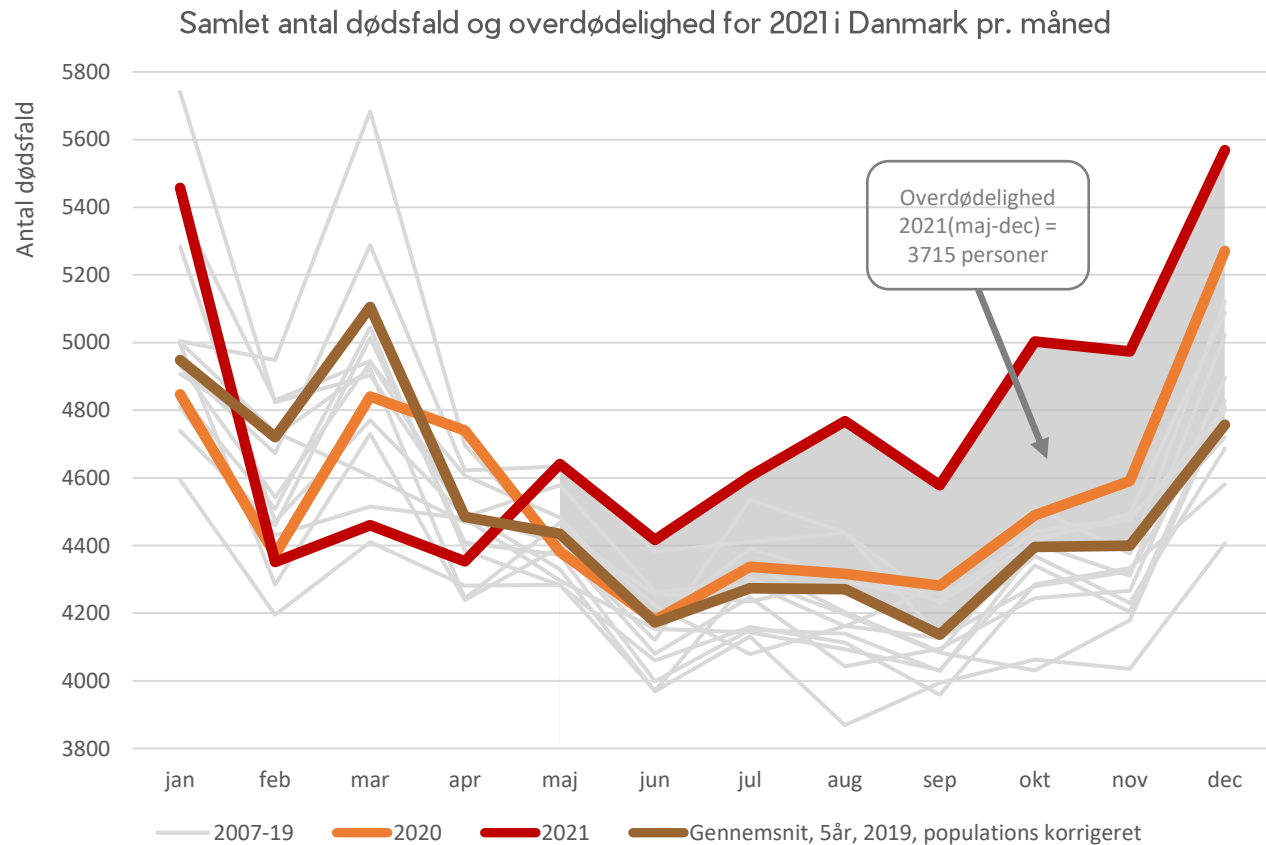
Overdødelighed – SSI modelleret via euromomo modellen

Antal dødsfald i alt per 100.000 person-uger det seneste år



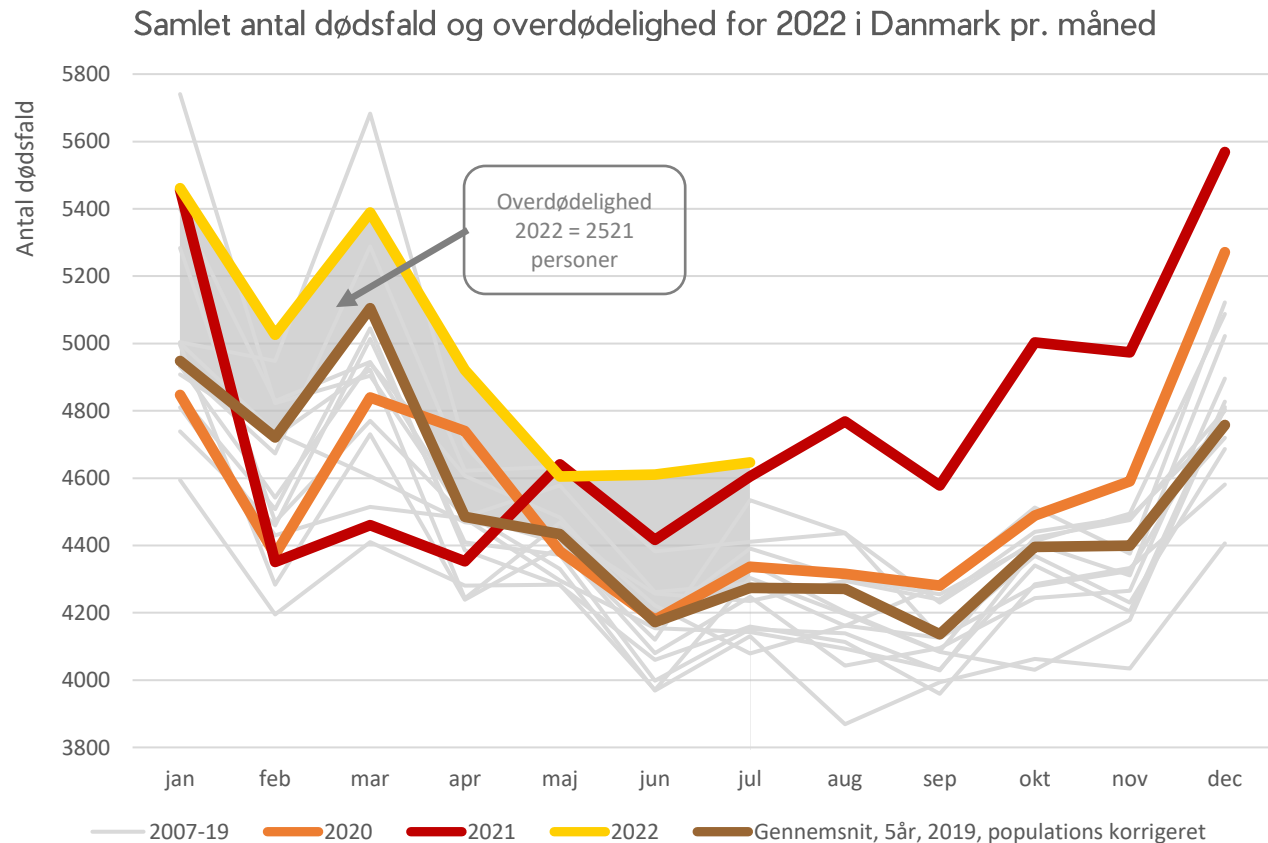
De grå vertikale streger viser hvornår data er fastlåst, og den grå skravering markerer endnu ikke fastlåste data
For uddybelse af signaturforklaring, se fanen Definitioner nedenfor.

Samlet antal dødsfald i Danmark pr. måned



Kilde: Danmarks Statistik DODC1 samt FOLK3 .

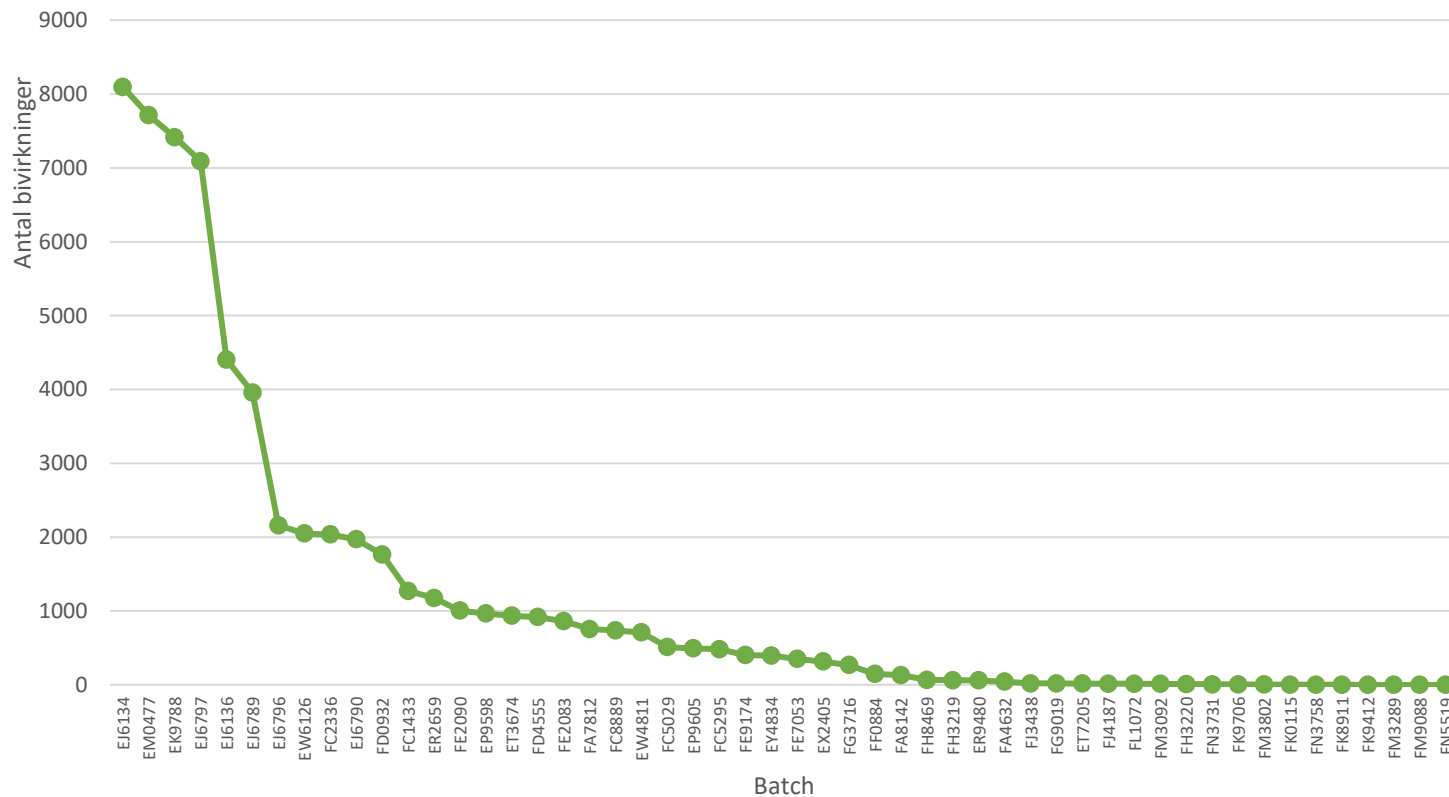
Samlet antal dødsfald i Danmark pr. måned



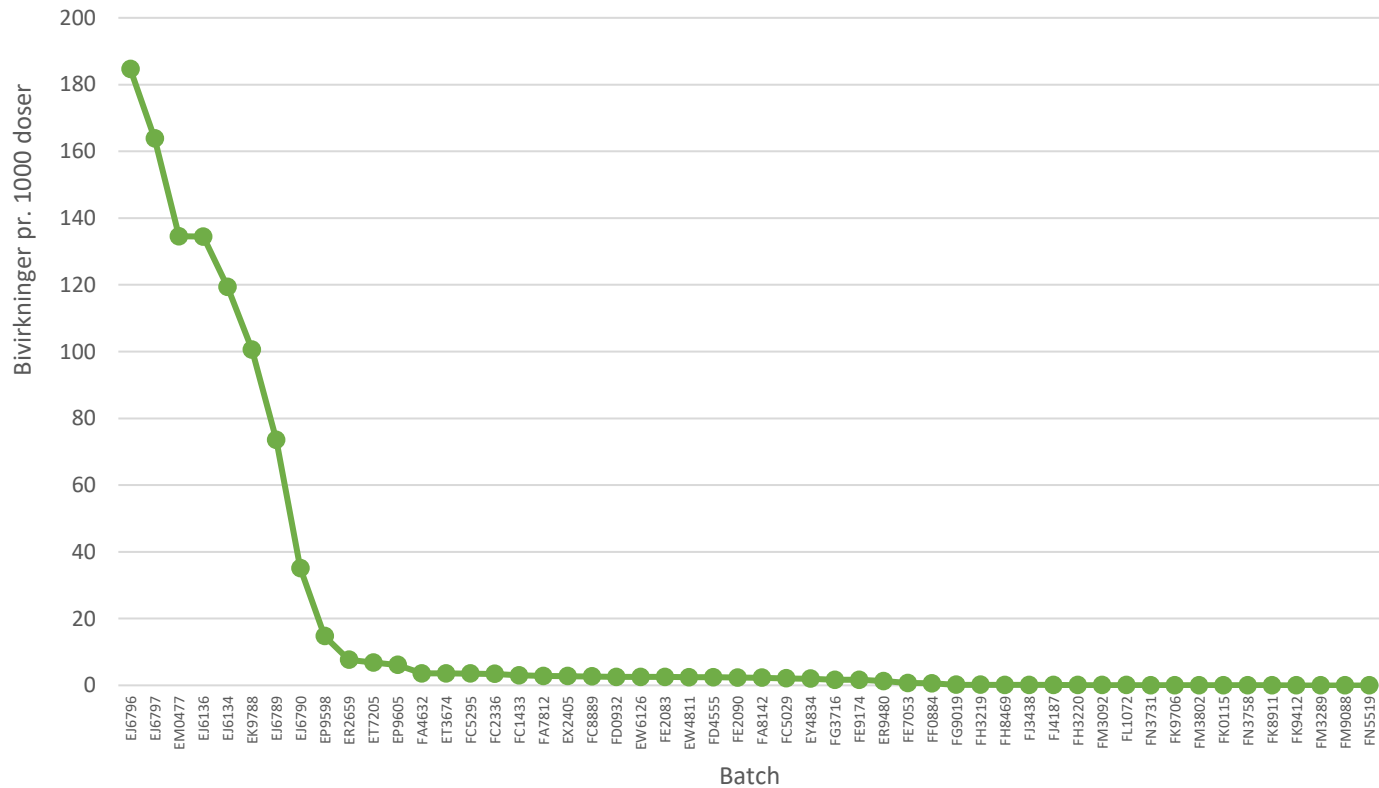
Kilde: Danmarks
Statistik DODC1 samt
FOLK3 .

Pfizer

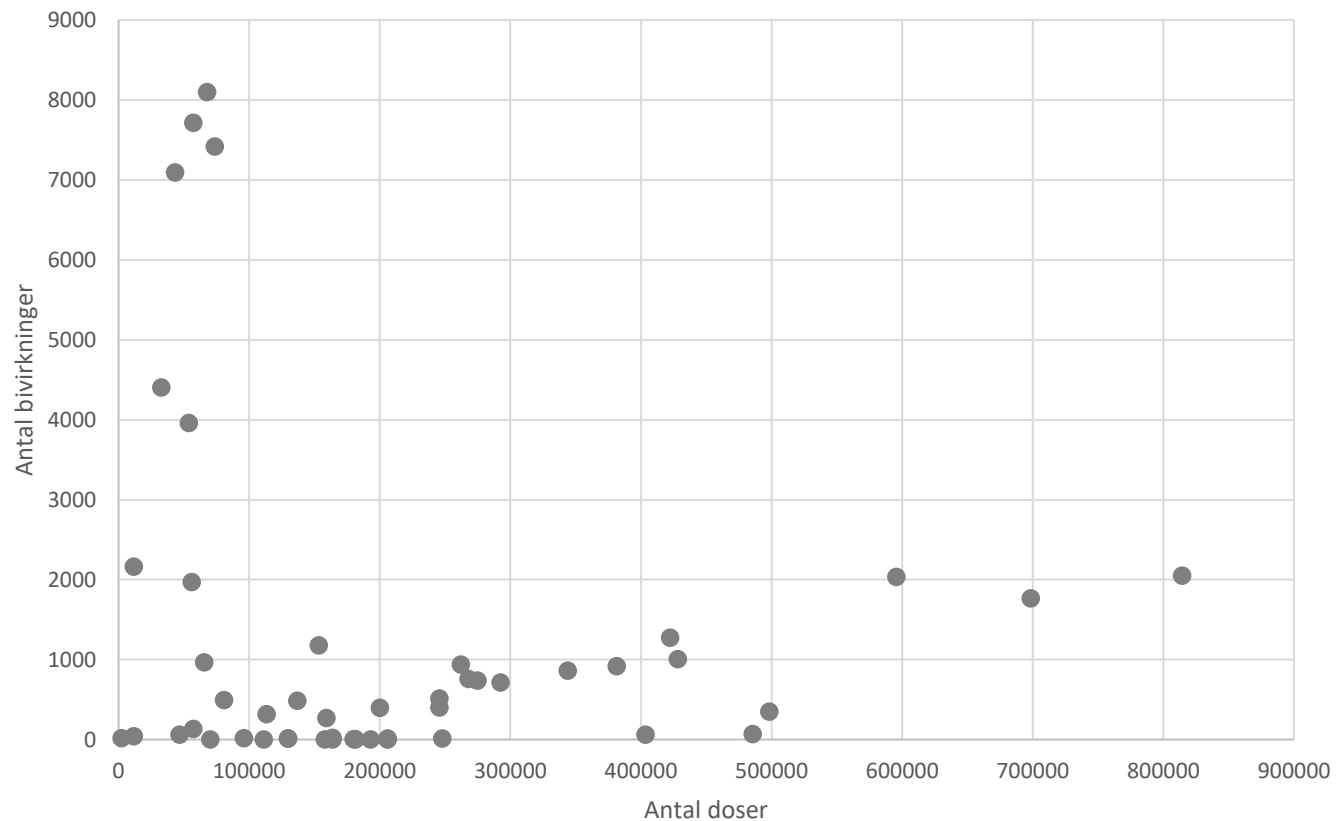
Antal bivirkninger pr. batch



Bivirkningsgrad pr. batch

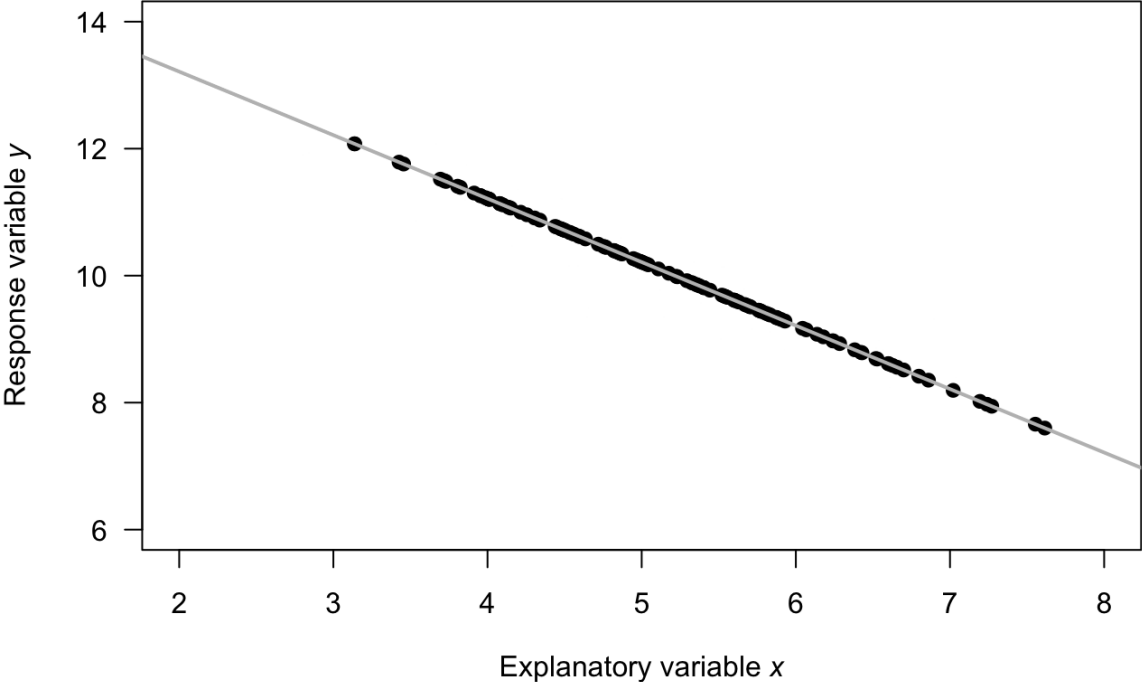


Antal doser pr. batch vs. antal bivirkninger pr. batch

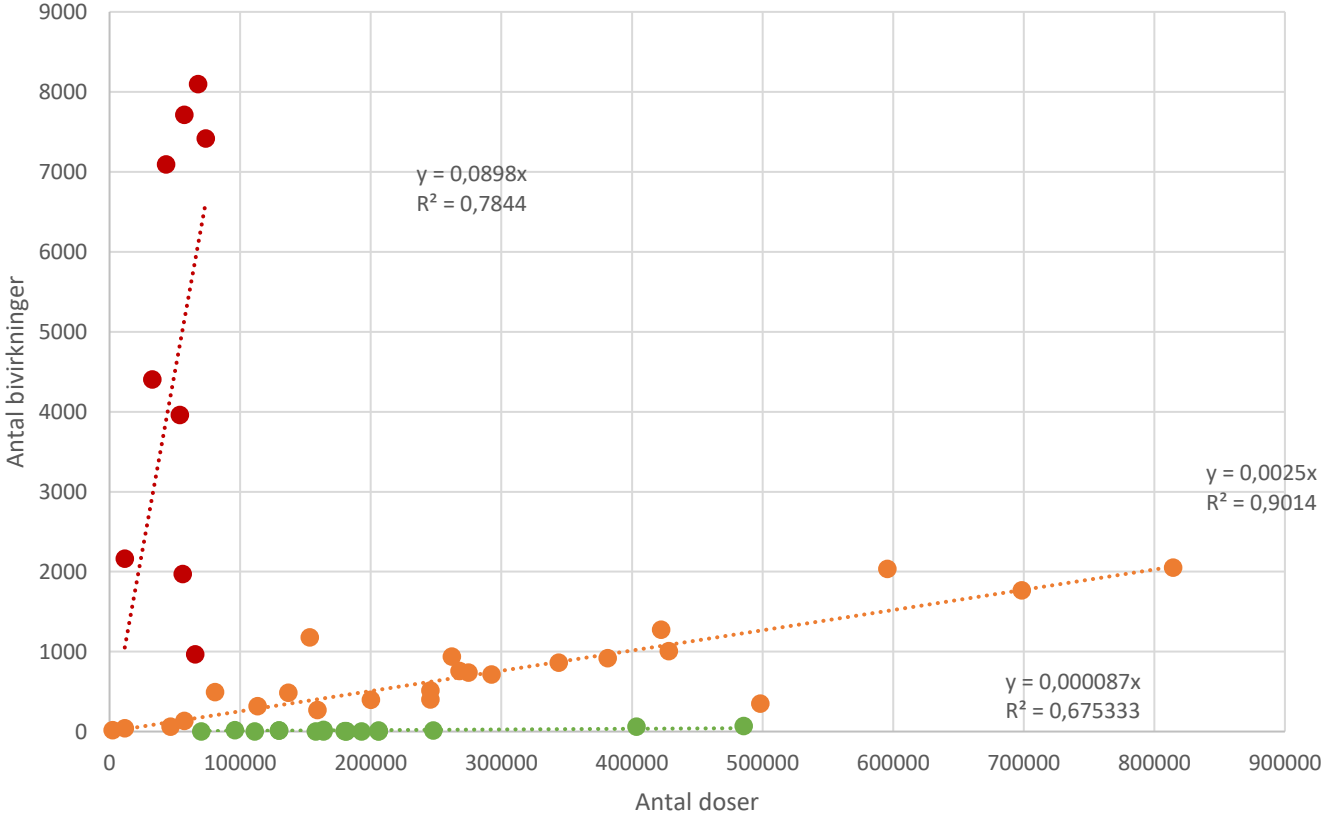


Hvad betyder correlation?

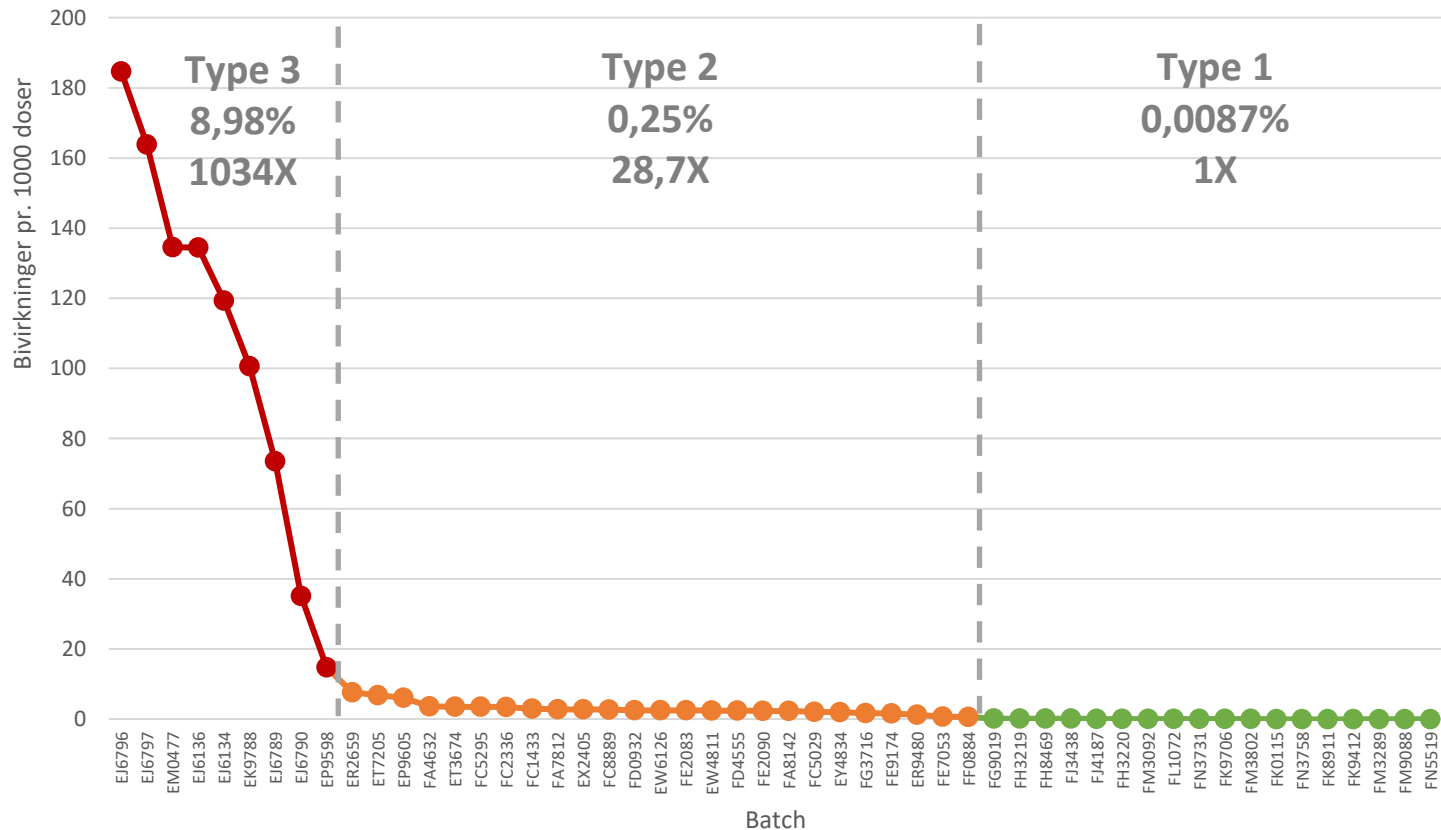
Correlation: -1.00



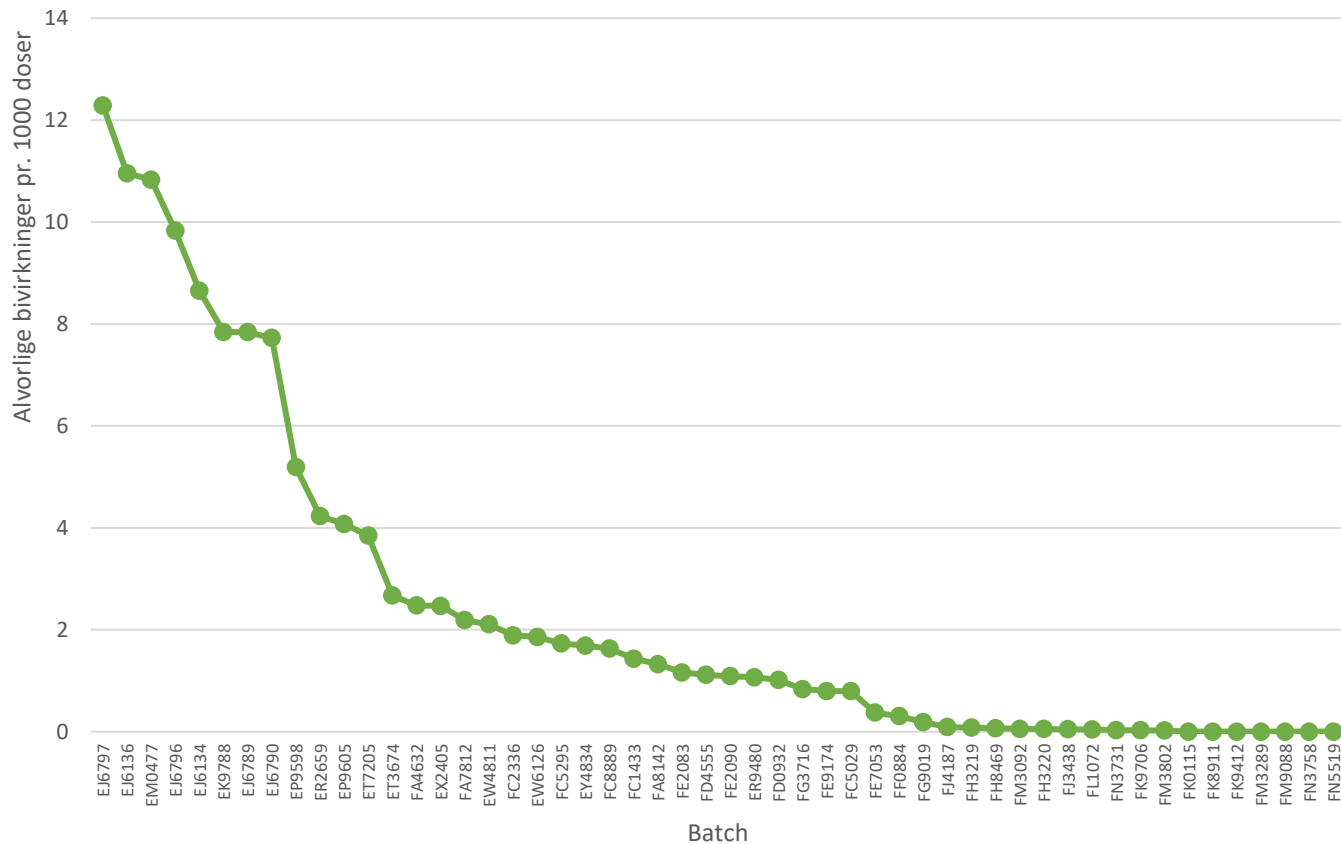
Antal doser pr. batch vs. antal bivirkninger pr. batch



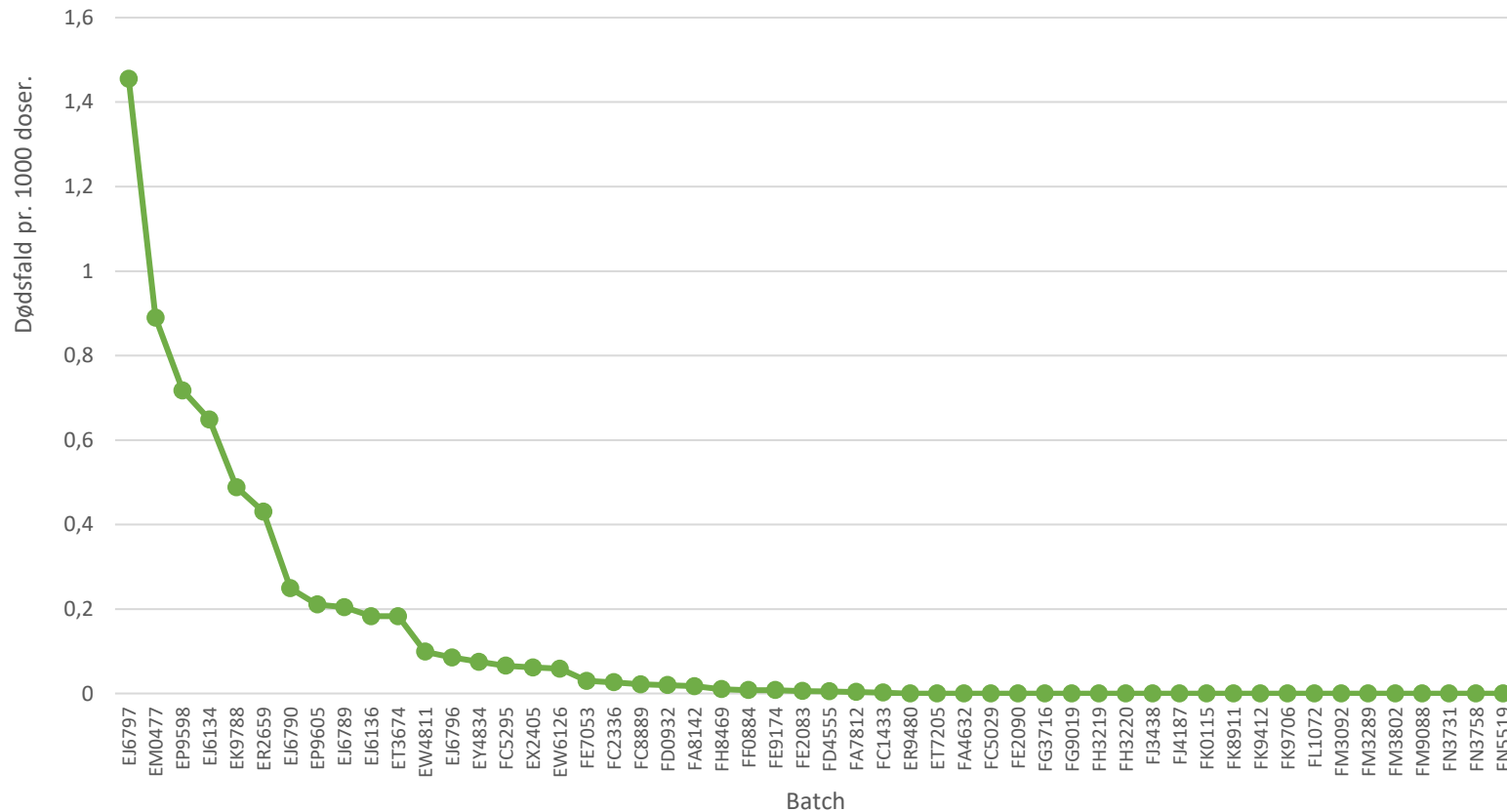
Bivirkningsgrad pr. batch



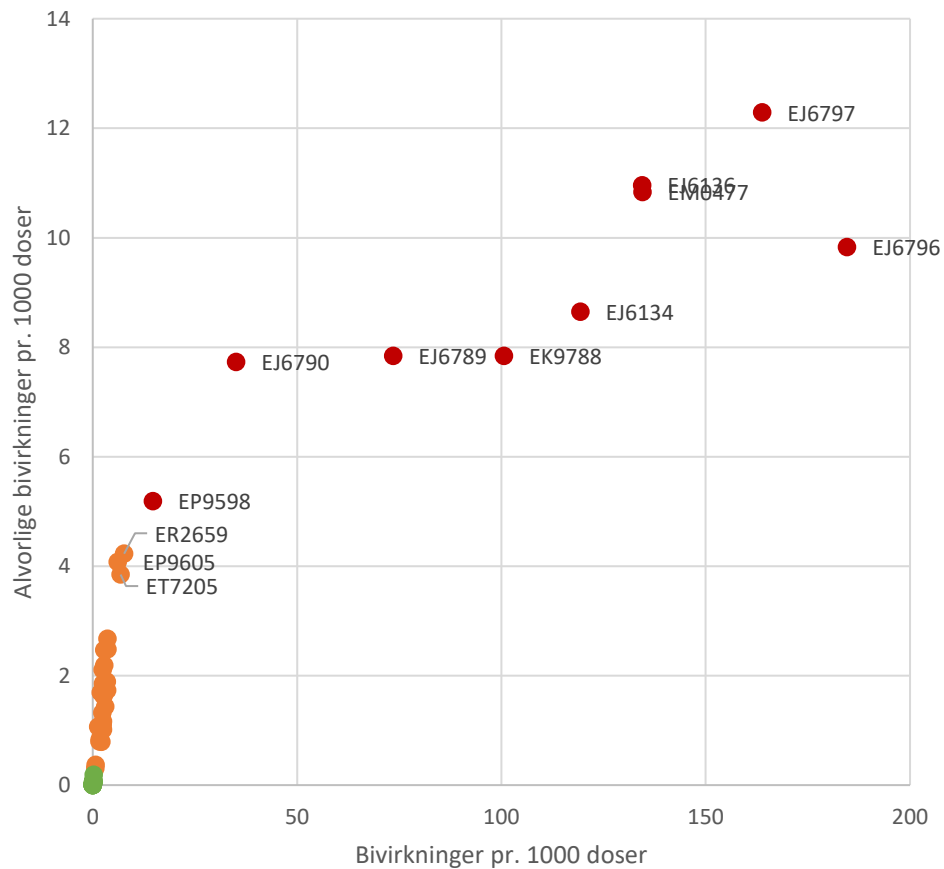
Bivirkningsgrad pr. batch for alvorlige bivirkninger



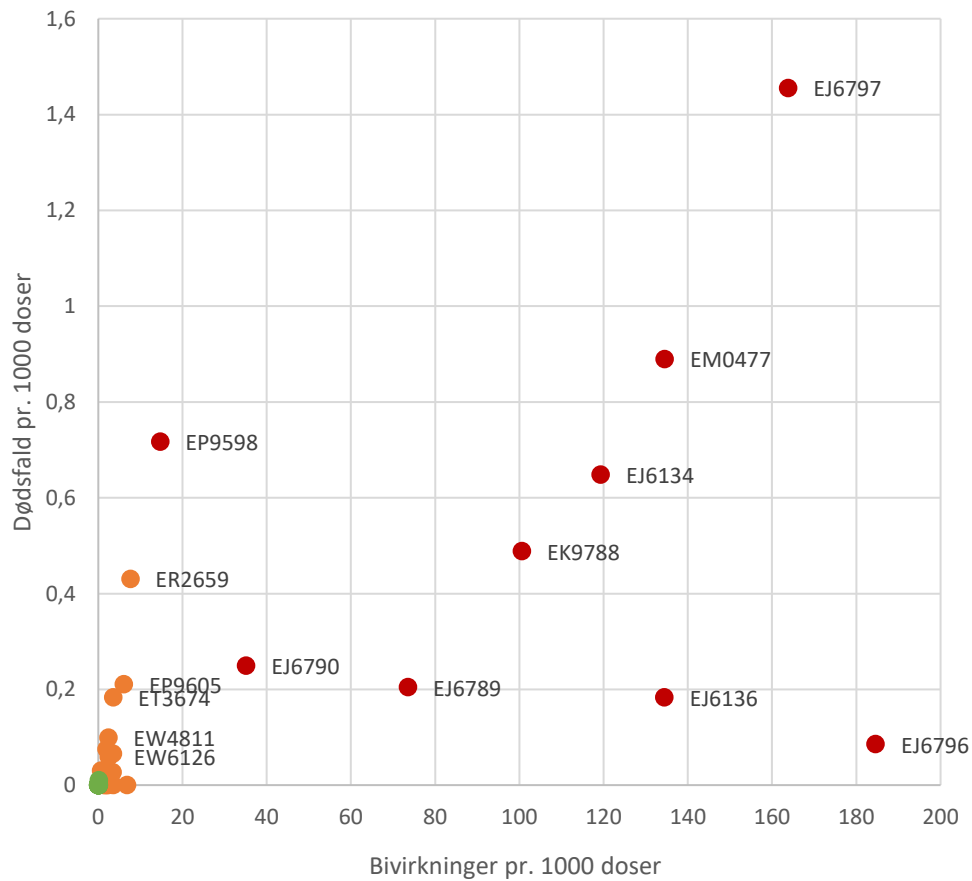
Bivirkningsgrad pr. batch for dødsfald



Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle og alvorlige bivirkninger



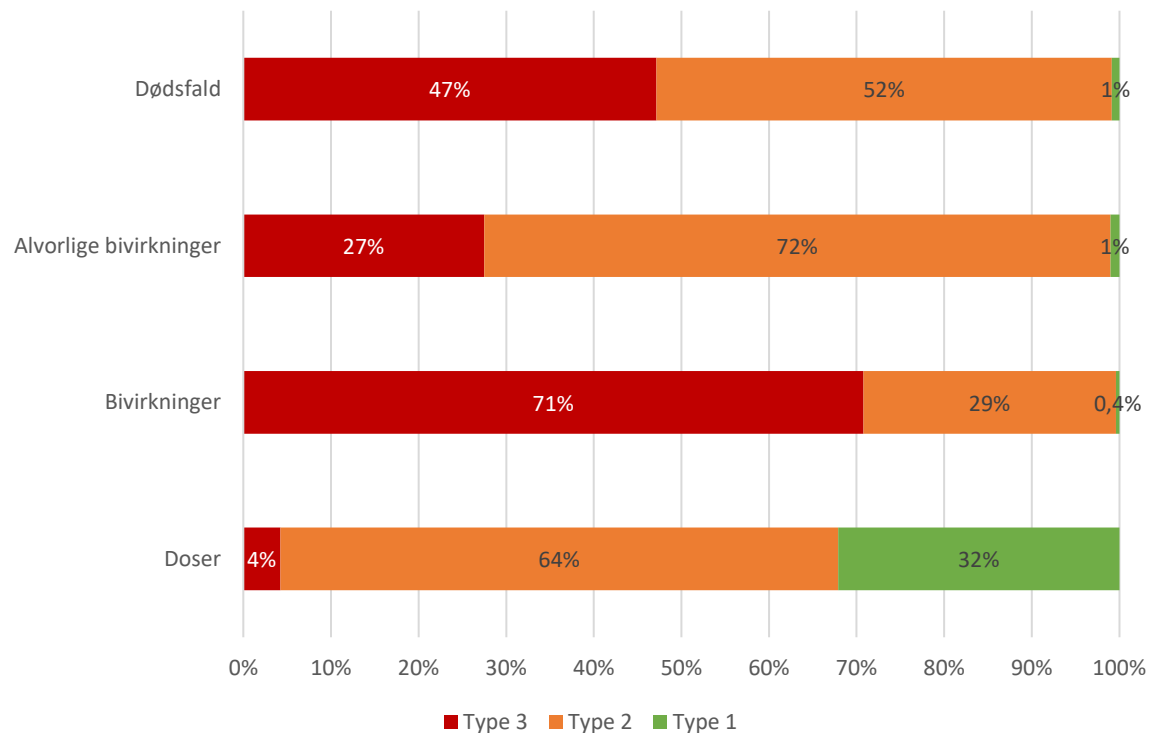
Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle bivirkninger og dødsfald



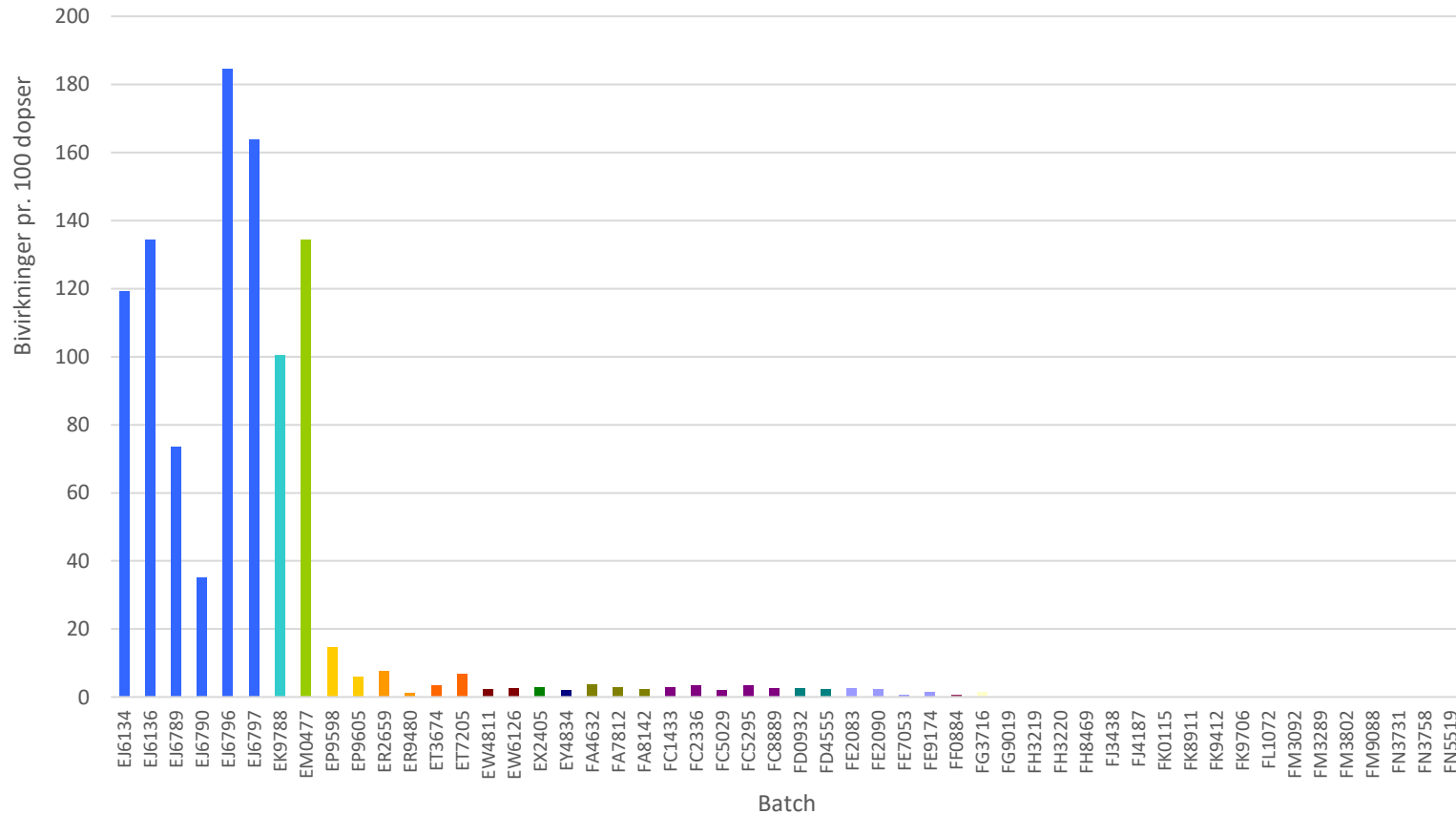
Korrelation mellem bivirkninger/dødsfald i Danmark og EU

	Antal bivirkninger/dødsfald pr. batch EU
Antal bivirkninger pr. batch Danmark	0,938138
Antal dødsfald pr. batch Danmark	0,616599
Antal bivirkninger pr. 1000 doser pr. batch Danmark	0,886471
Antal dødsfald pr. 1000 doser pr. batch Danmark	0,723006

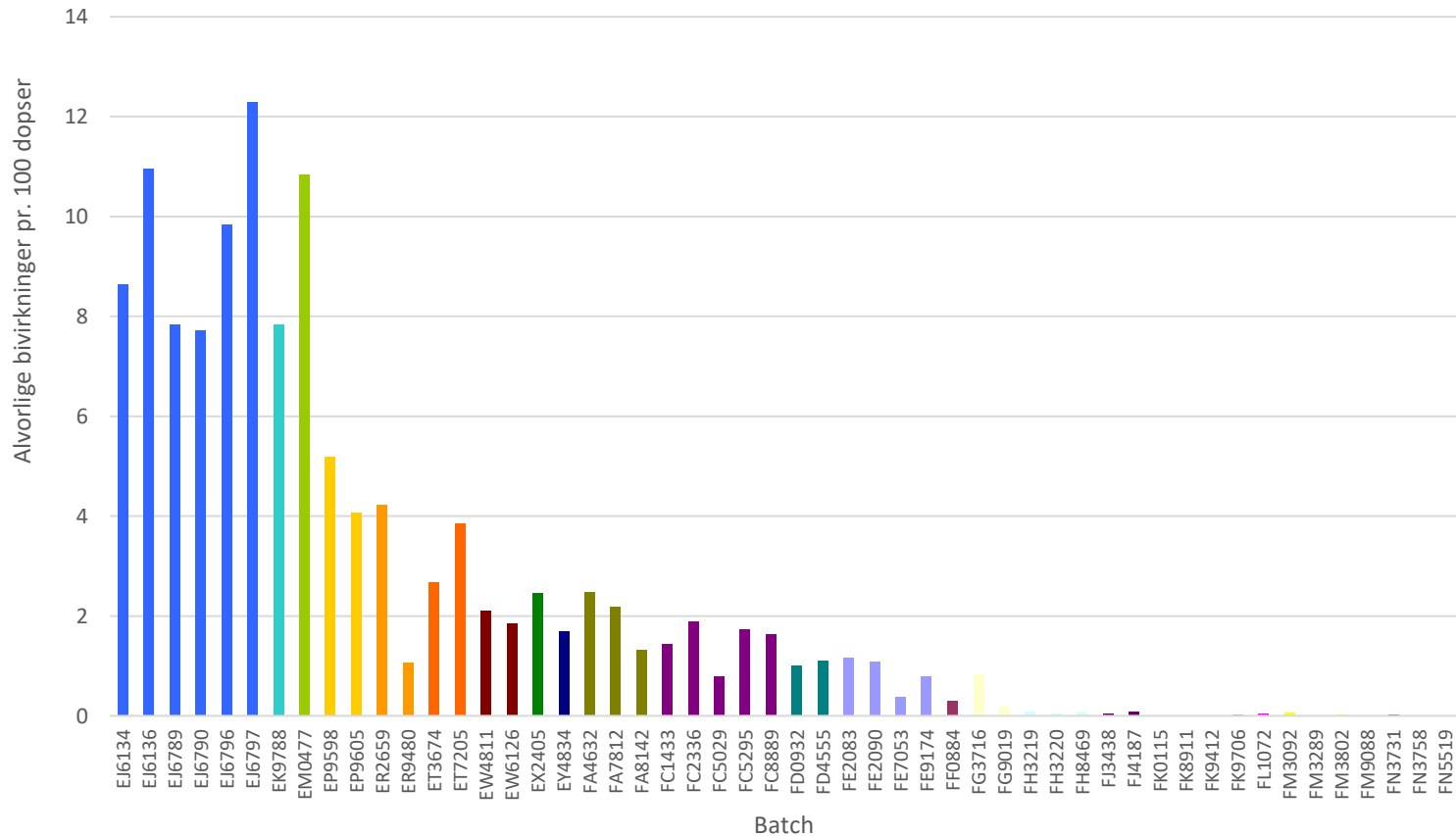
Fordeling af bivirkninger og doser ift. vaccinetype



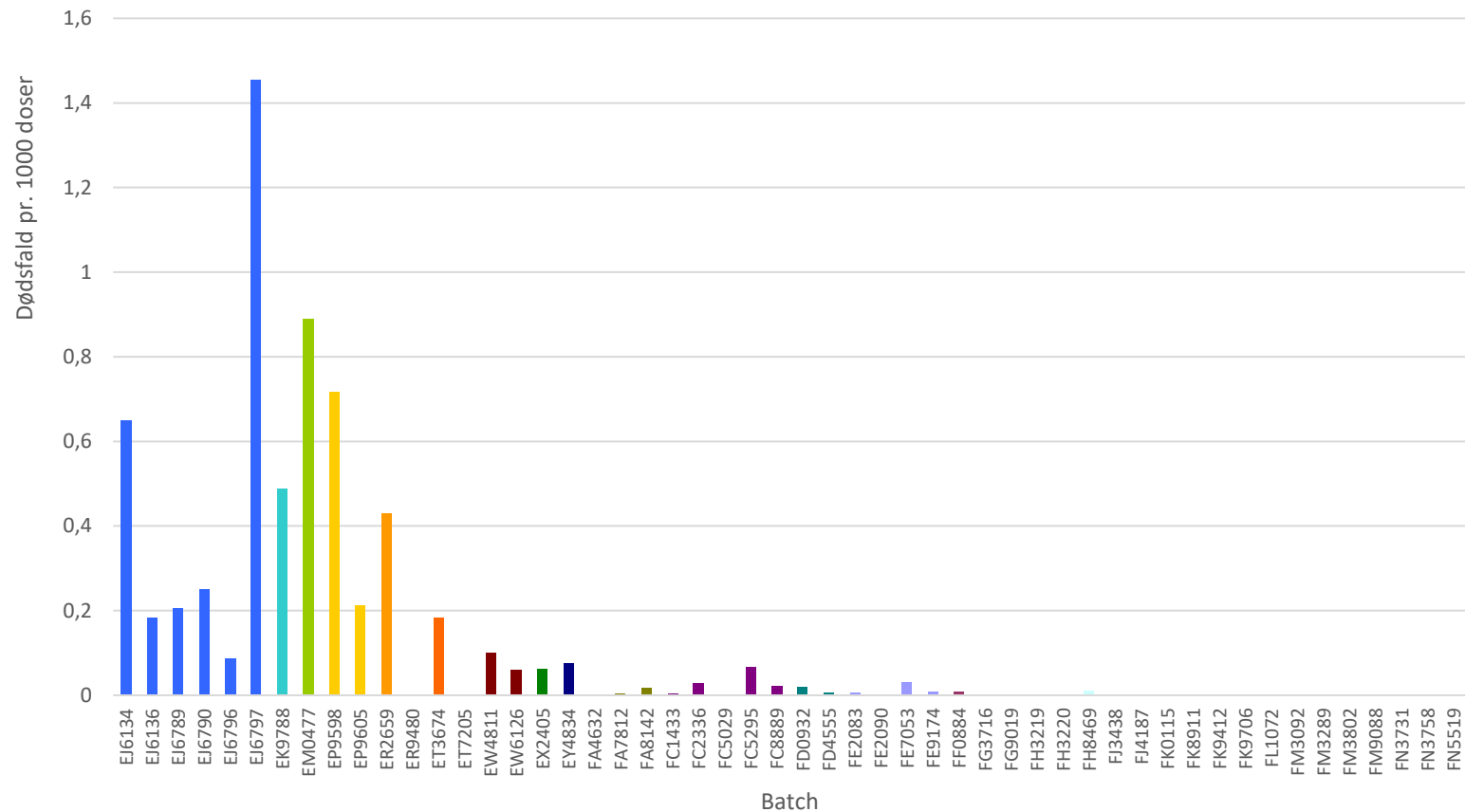
Bivirkningsgrad pr. batch



Bivirkningsgrad – alvorlige bivirkninger pr. batch



Bivirkningsgrad – dødsfald pr. batch

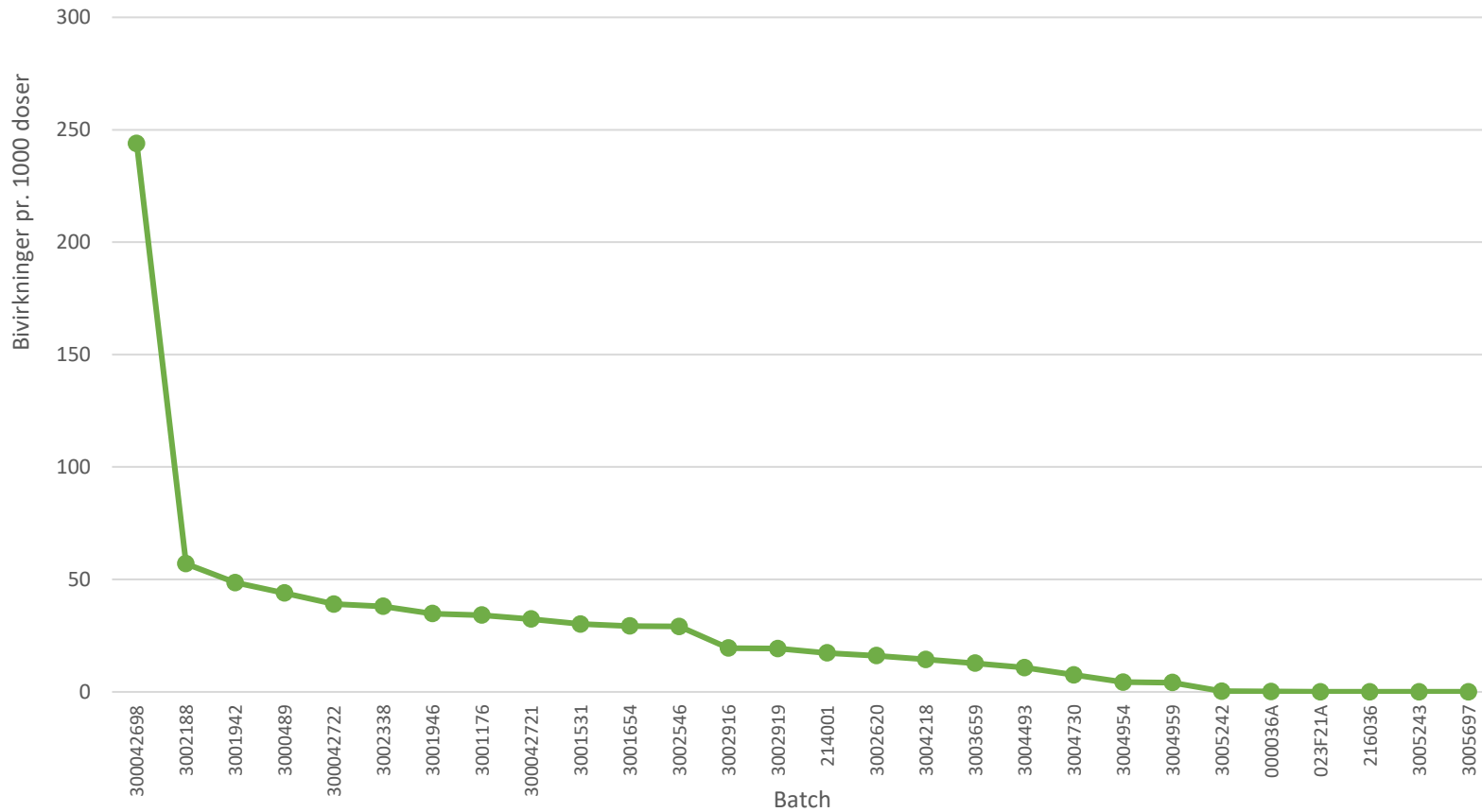


Comirnaty Vaccinetypers bivirkninger pr. aldersgrupper

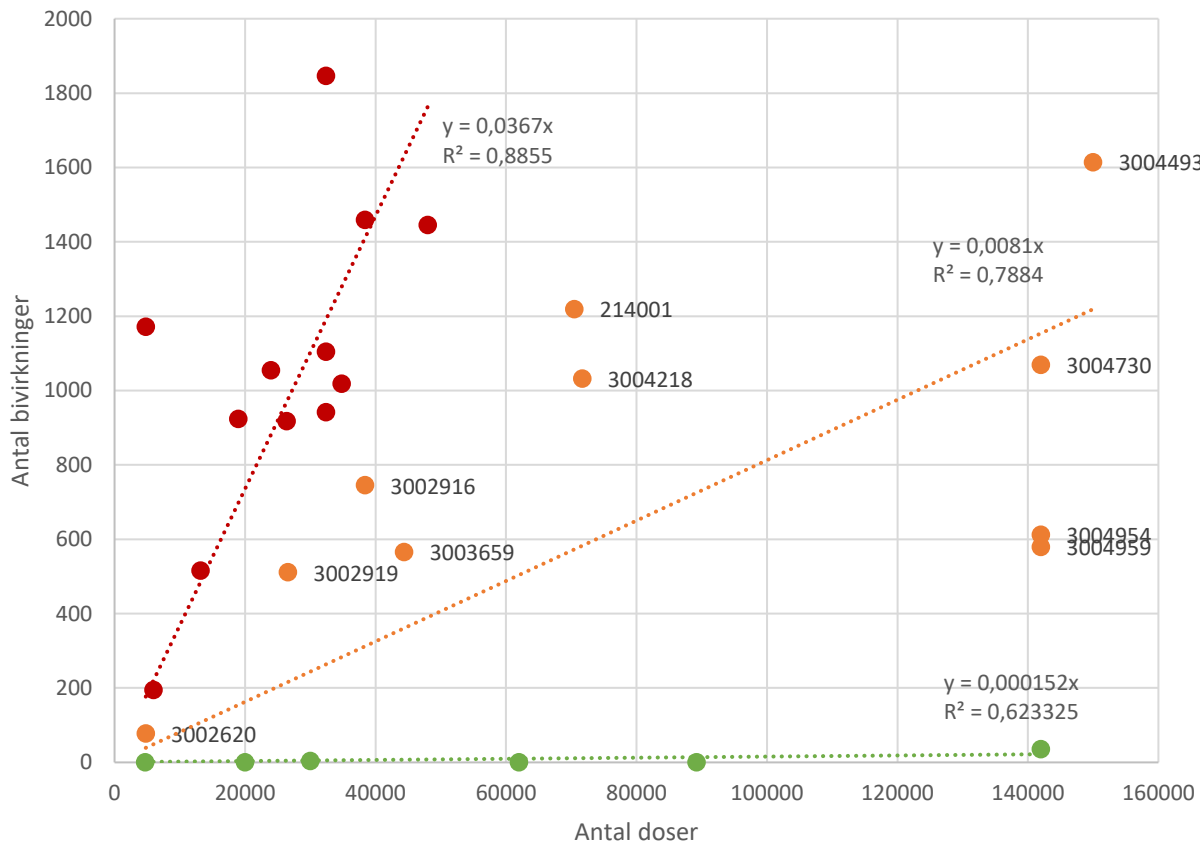
		Aldersgruppe										
		0-9	10-19	20-29	30-39	40-49	50-59	60-69	70-79	80-89	90-99	100+
Vaccine type	Type 1	19%	29%	6%	2%	3%	5%	9%	17%	10%	0%	0%
	Type 2	0%	9%	9%	8%	17%	20%	16%	16%	6%	0%	0%
	Type 3	0%	0%	9%	16%	18%	24%	11%	8%	10%	3%	0%

Moderna

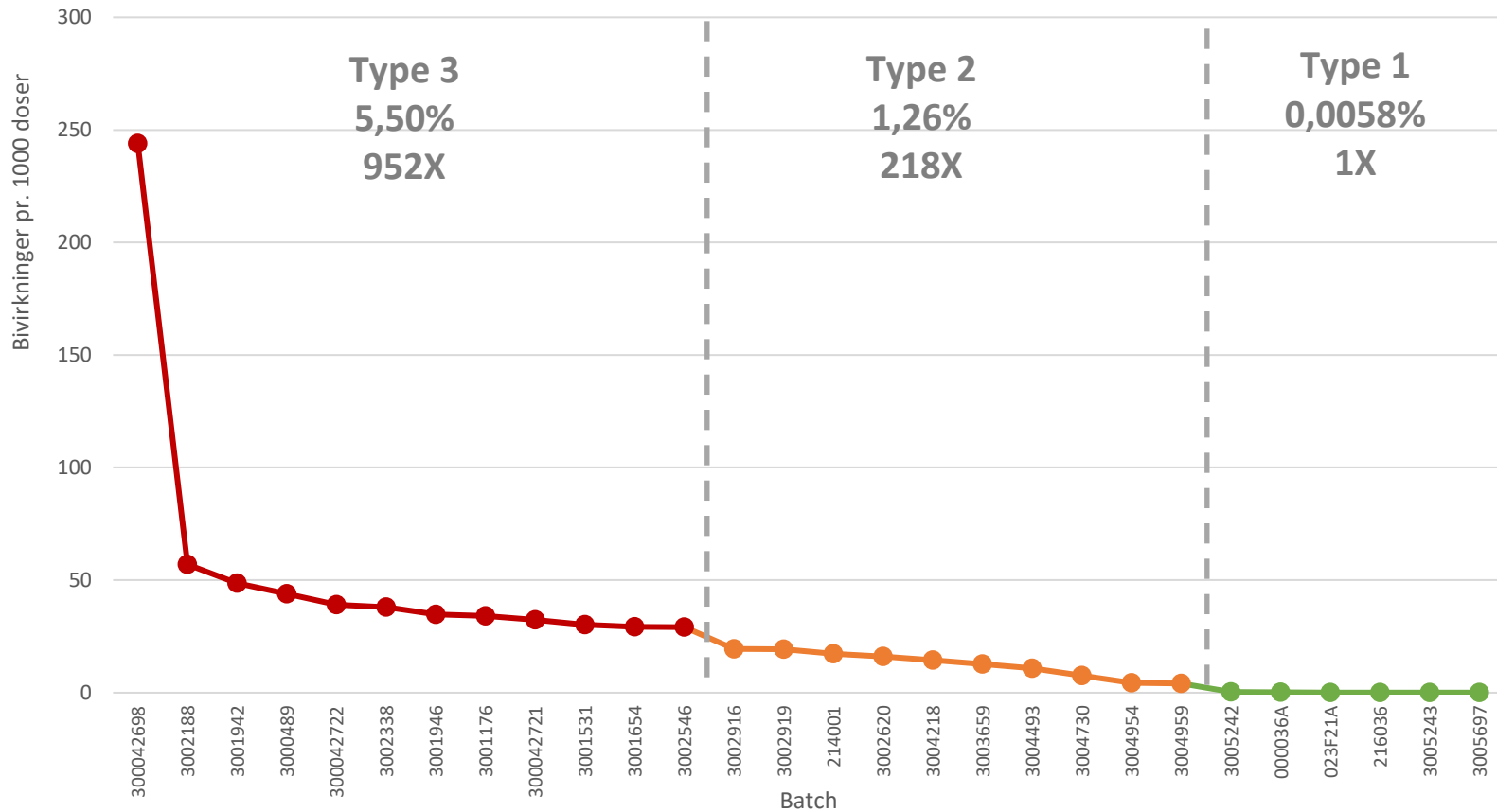
Bivirkningsgrad pr. batch



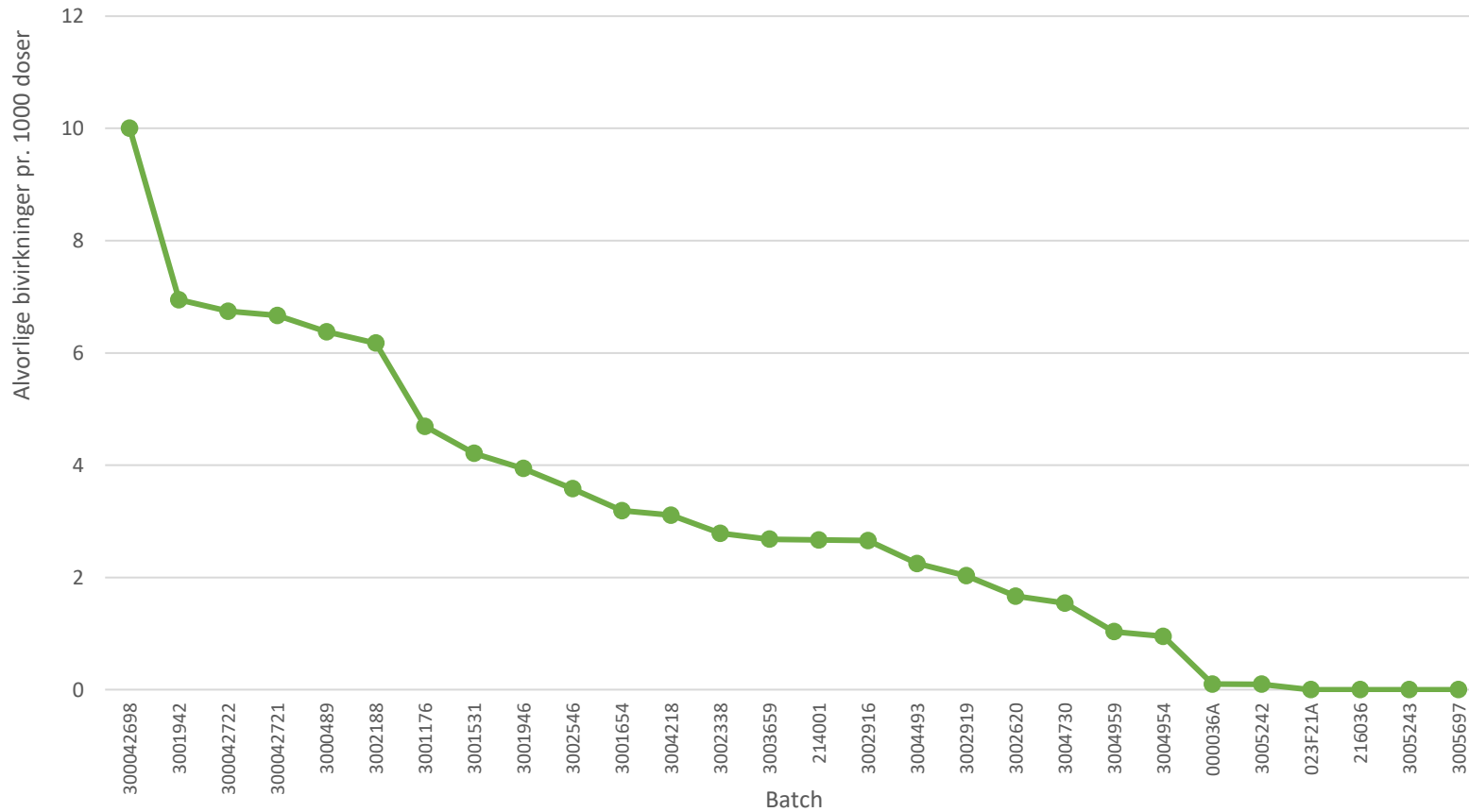
Antal doser pr. batch vs. antal bivirkninger pr. batch



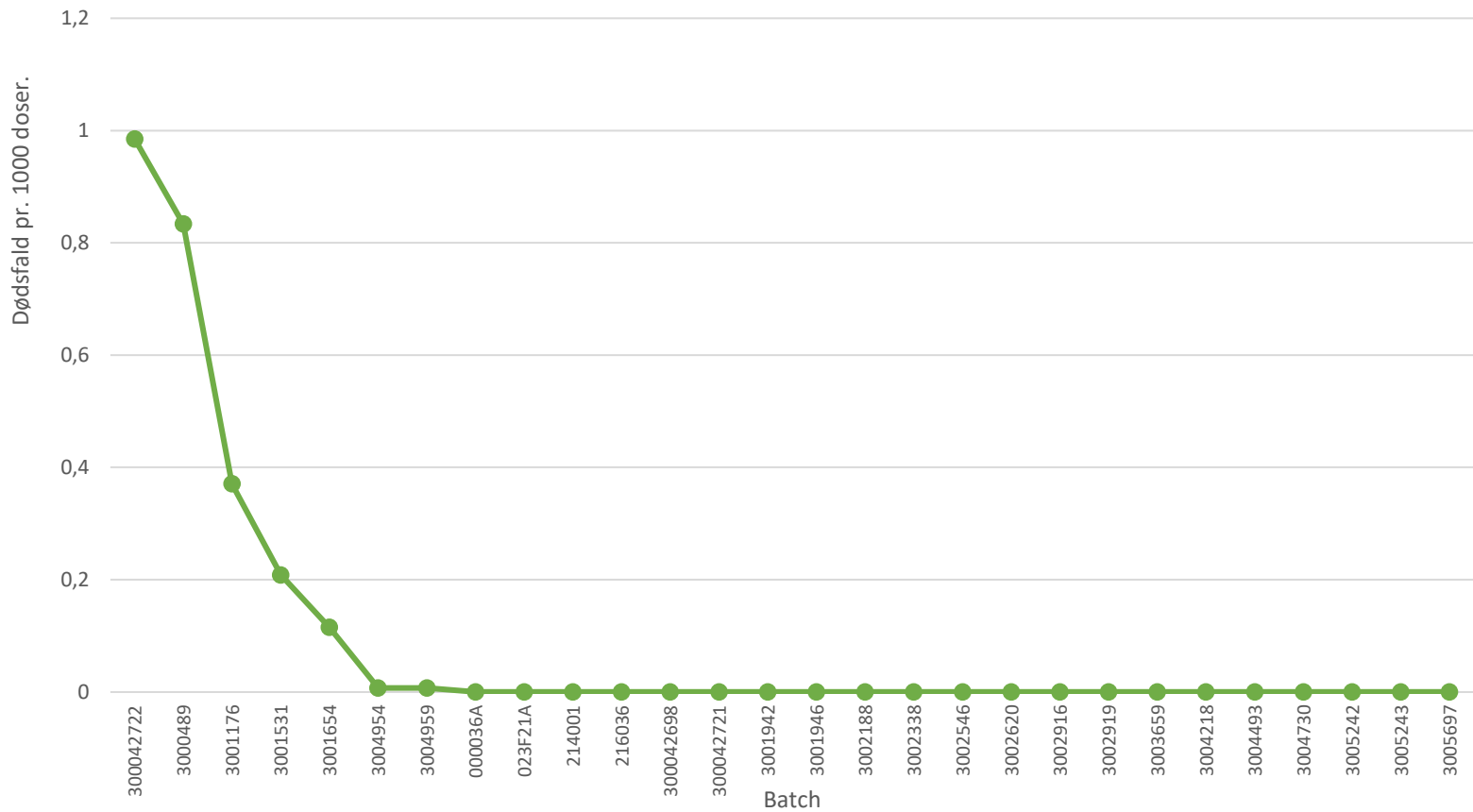
Bivirkningsgrad pr. batch



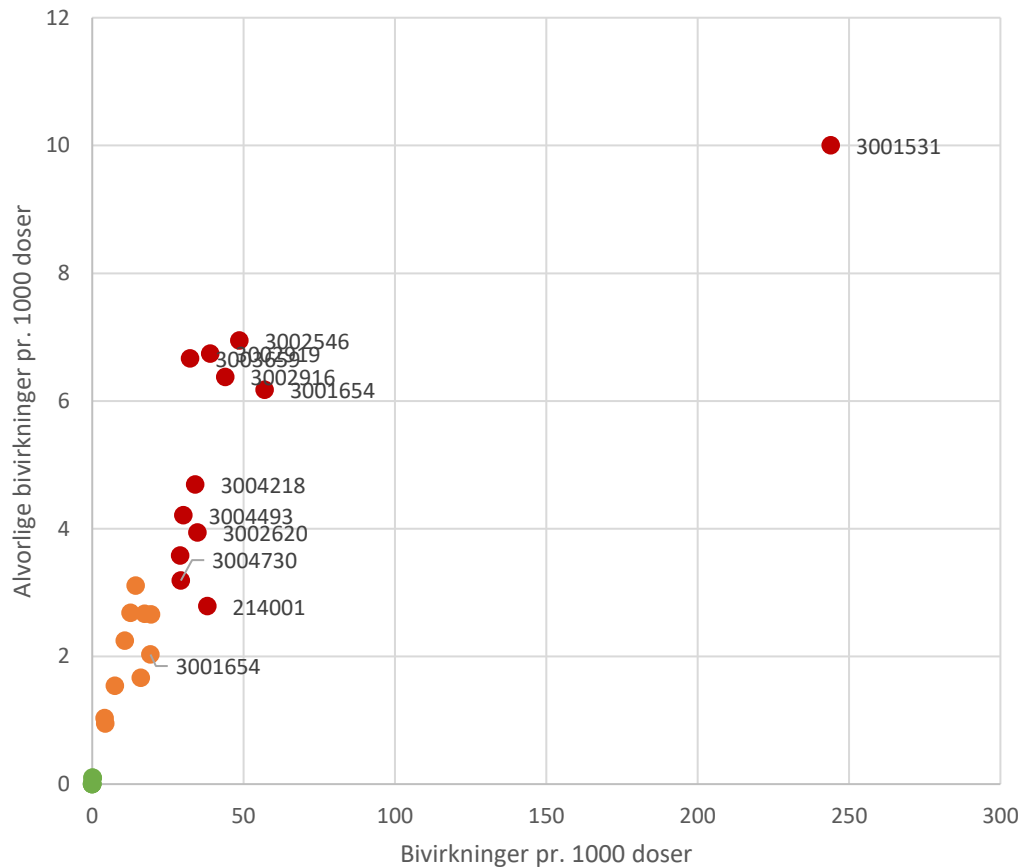
Bivirkningsgrad pr. batch for alvorlige bivirkninger



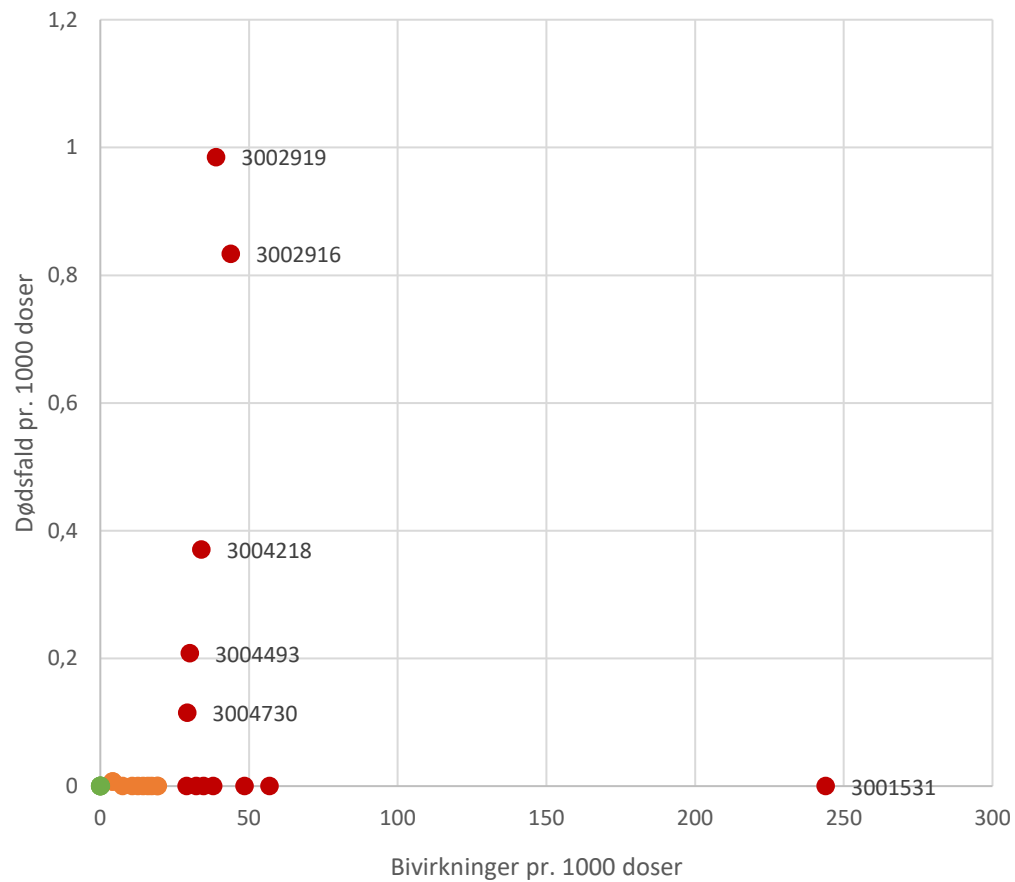
Bivirkningsgrad pr. batch for dødsfald



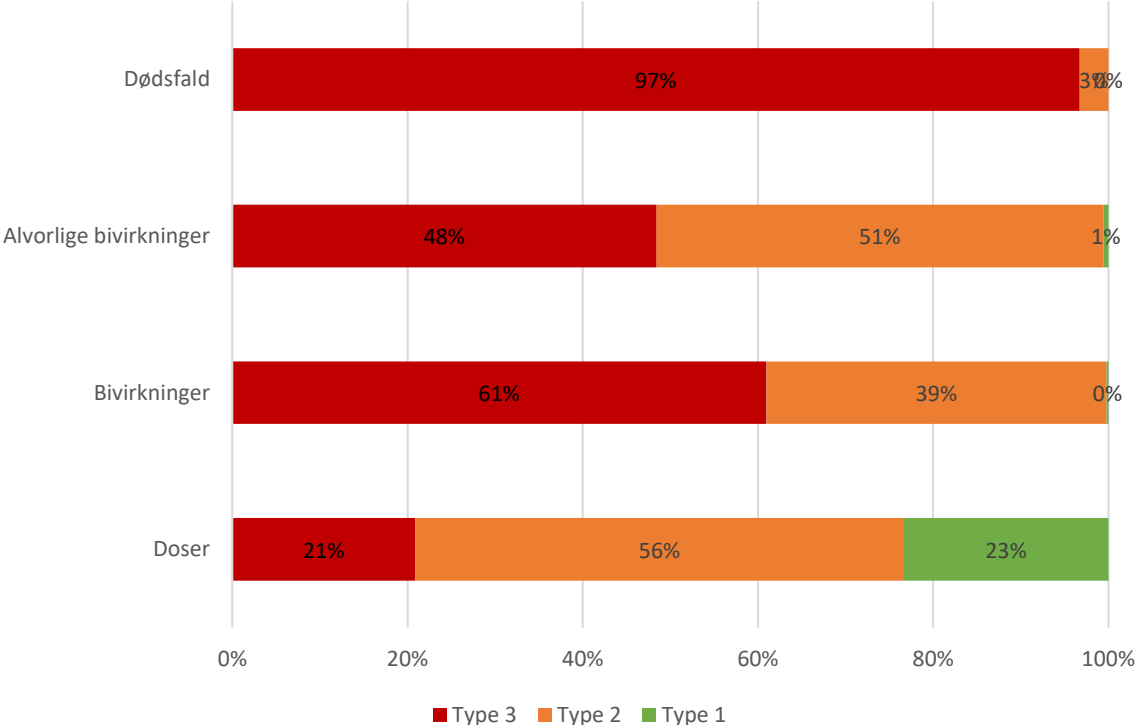
Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle bivirkninger og alvorlige bivirkninger



Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle bivirkninger og dødsfald

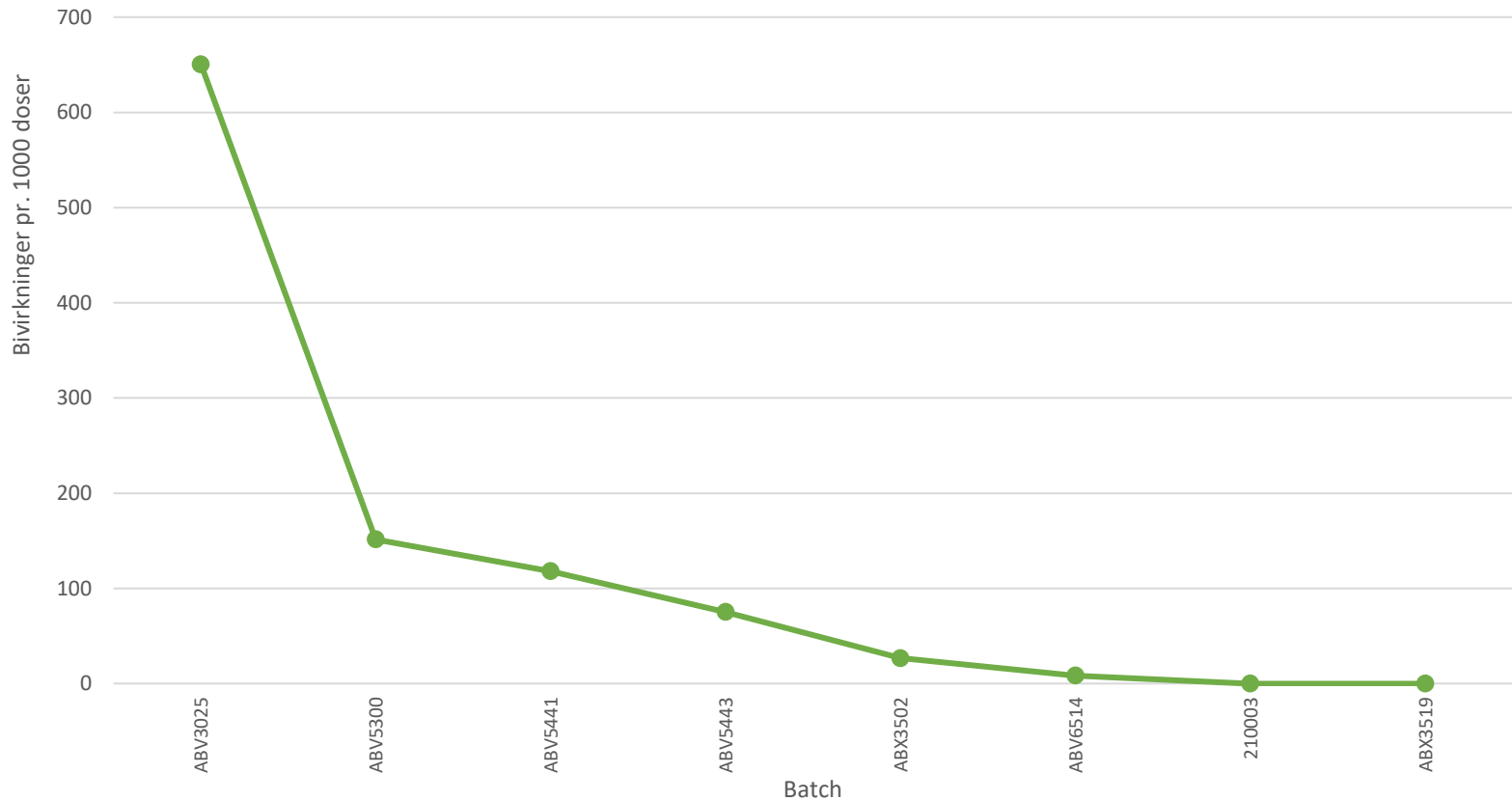


Fordeling af bivirkninger og doser ift. vaccinetype/-version

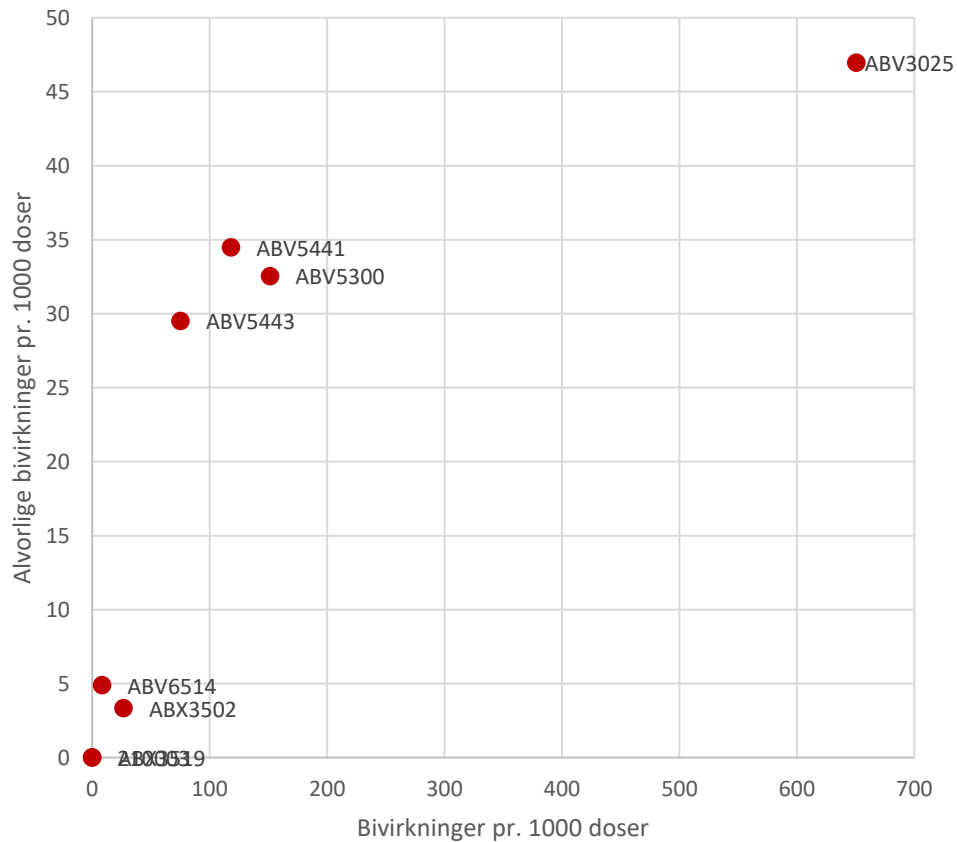


AstraZeneca

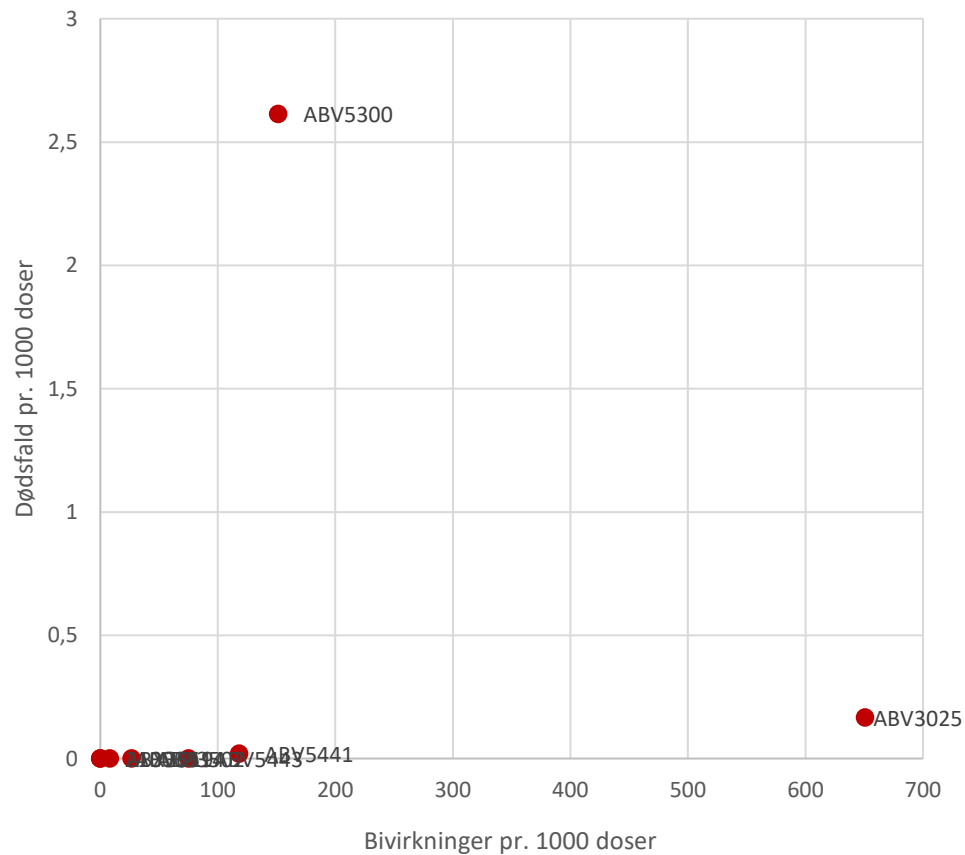
Bivirkningsgrad pr. batch



Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle bivirkninger og alvorlige bivirkninger



Sammenhæng mellem bivirkningsgrad for alle bivirkninger og dødsfald

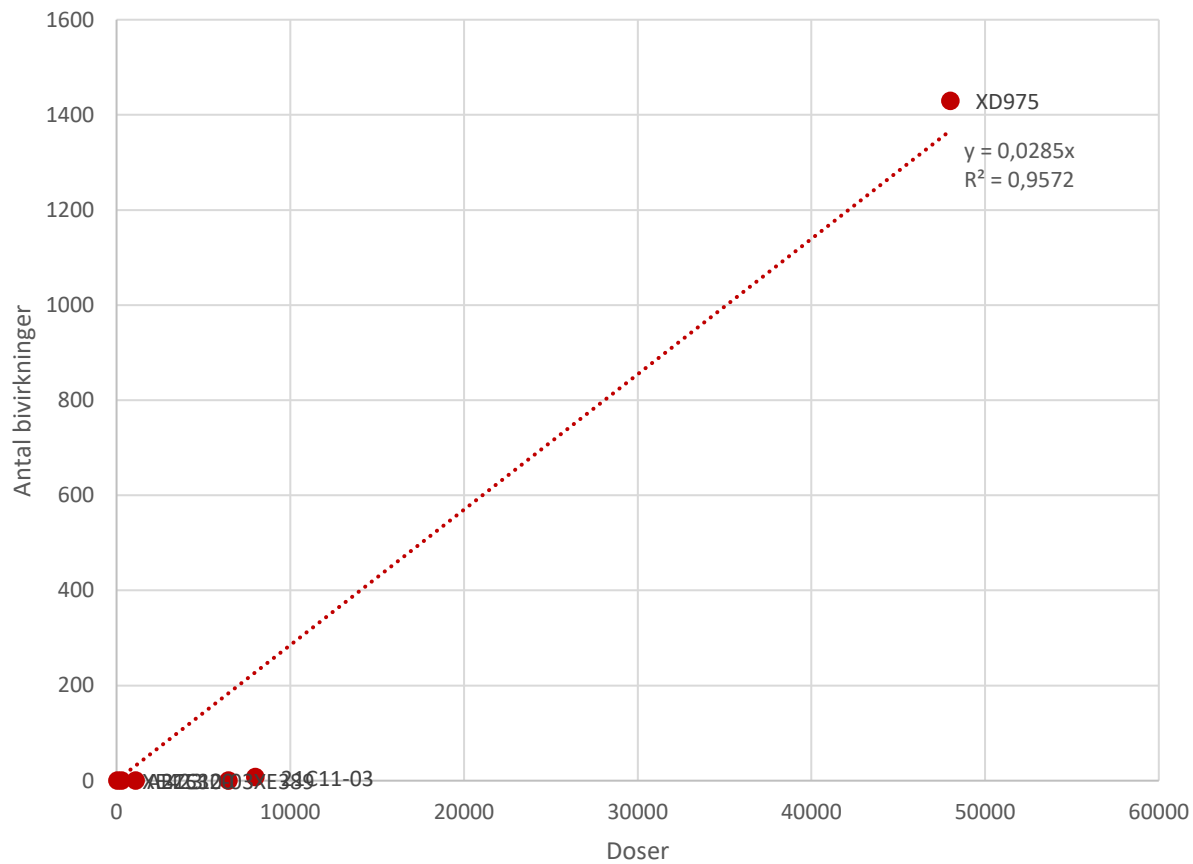


Johnson & Johnson/Janssen Pharmaceuticals

Bivirkningsgrad pr. batch



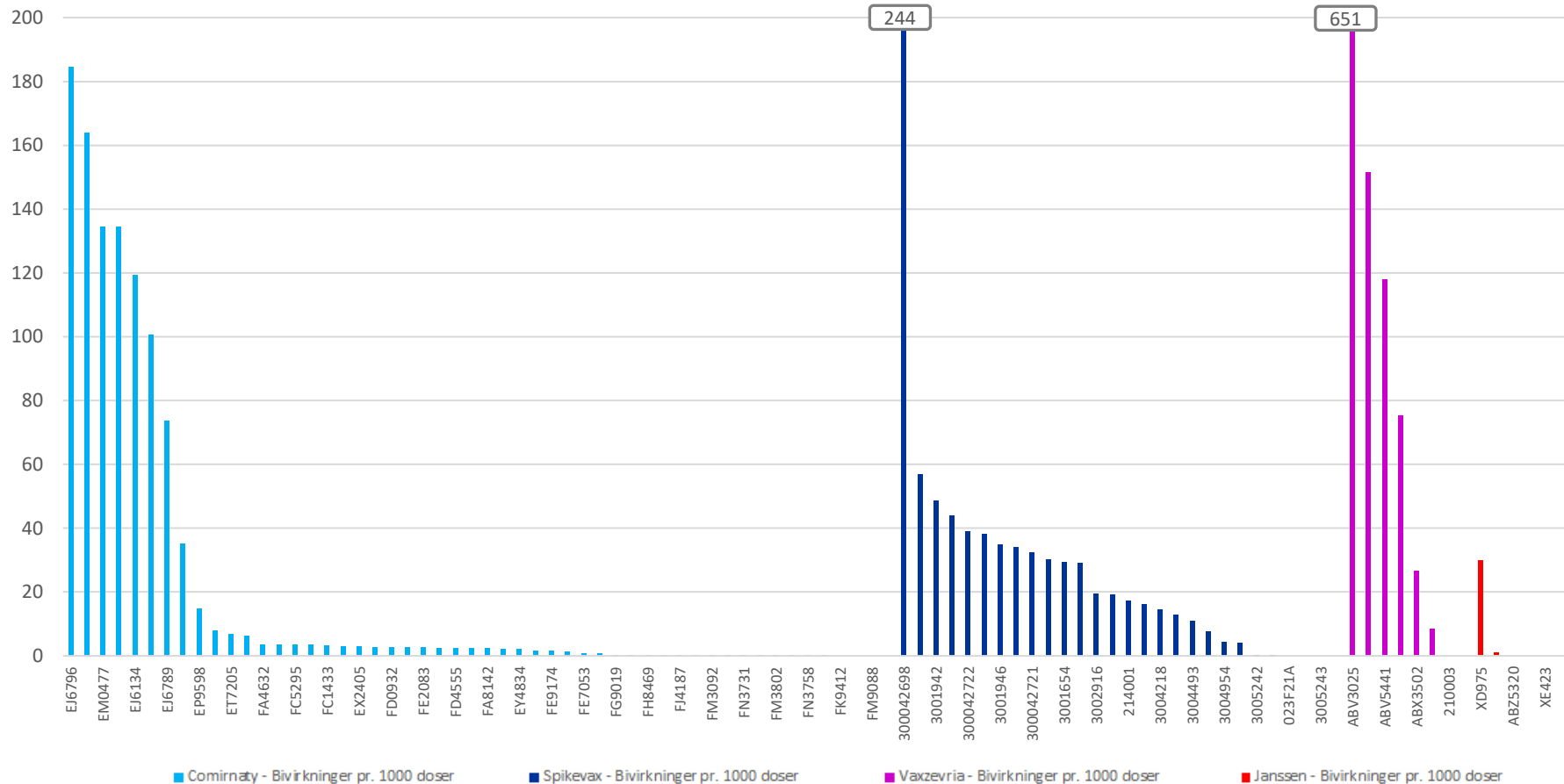
Sammenhæng mellem antal doser pr. batch og antal bivirkninger pr. batch



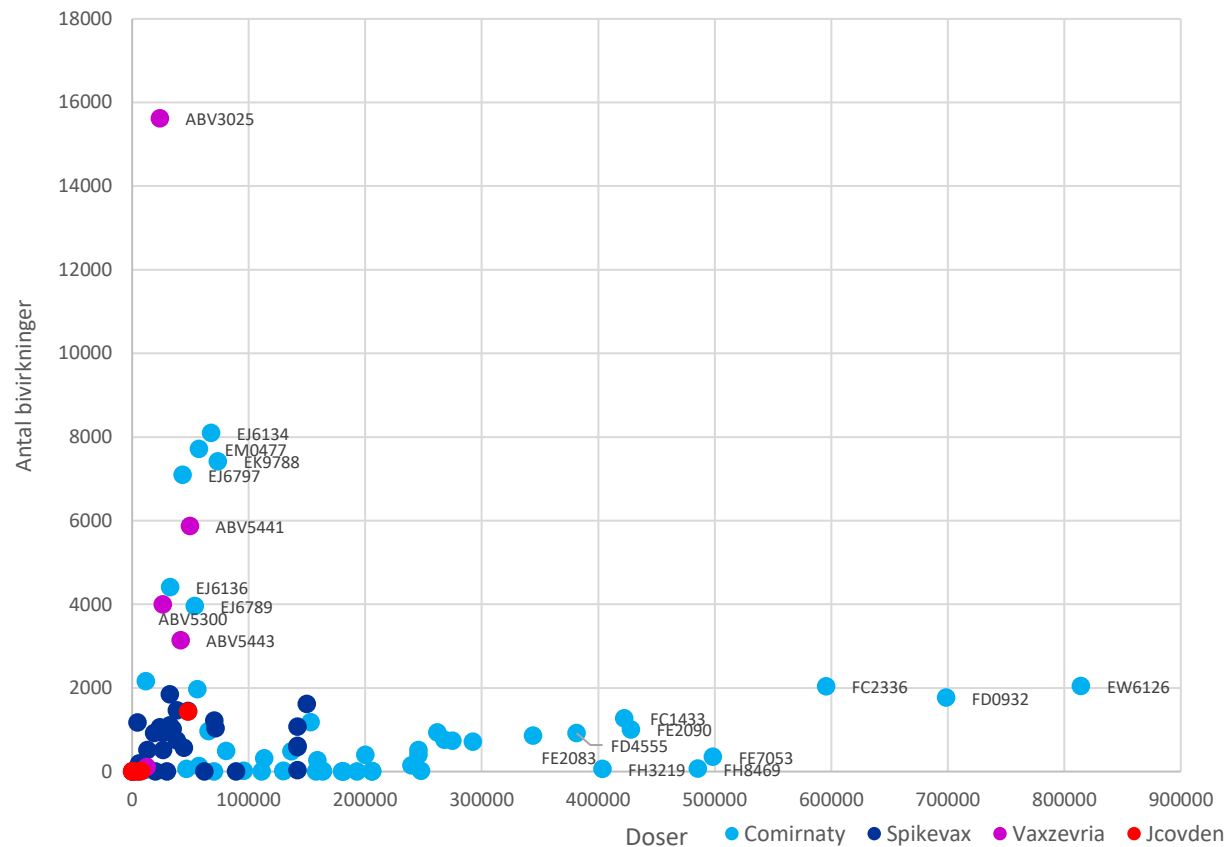
Alle Vacciner

Under et

Bivirkningsgrad for alle Covid-19 vacciner pr. 1000 doser.



Sammenhæng mellem antal doser pr. batch og antal bivirkninger pr. batch



Sundhedsloven – LBK nr 210 af 27/01/2022

- § 5. Behandling omfatter efter denne lov undersøgelse, diagnosticering, sygdomsbehandling, fødselshjælp, genoptræning, sundhedsfaglig pleje s
- § 15. Ingen behandling må indledes eller fortsættes uden patientens informerede samtykke, medmindre andet følger af lov eller bestemmelser fastsat i henhold til lov eller af §§ 17-19.
 - Stk. 2. Patienten kan på ethvert tidspunkt tilbagekalde sit samtykke efter stk. 1.
 - Stk. 3. Ved informeret samtykke forstås i denne lov et samtykke, der er givet på grundlag af fyldestgørende information fra sundhedspersonens side, jf. § 16.
 - Stk. 4. Et informeret samtykke efter afsnit III kan være skriftligt, mundtligt eller efter omstændighederne stiltiende.
 - Stk. 5. Sundhedsministeren fastsætter nærmere regler om samtykkets form og indhold.
- § 16. Patienten har ret til at få information om sin helbredstilstand og om behandlingsmulighederne, herunder om risiko for komplikationer og bivirkninger.

Covid-19 vaccinationskampagnens forløb

- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder valgte, ligesom andre lande, vaccination som værktøj mod Sars-CoV-2.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder valgte ligesom andre lande, at friholde vaccineproducenterne for produktansvar.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder startede en vaccinationskampagne, som startede med de ældre, men endte med at tilbyde og anbefale vaccinerne til alle ned til 5 år.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder fravalgte og afviste ligesom andre lande tidlig behandling af Covid-19 med eksisterende medicin, bl.a. Hydroxychloroquin og Ivermectin. Et valg, som i USA har medført søgsmål fra læger mod den amerikanske lægemiddelstyrelse FDA.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder pressede Danske borgere til vaccination både direkte og indirekte. Presset skete bl.a. gennem anbefalinger og anprisninger af vaccinen fra sundhedsmyndighederne som værende beskyttende og sikker og som det eneste middel mod Covid-19, selv om dette var åbenlyst forkert. Presset skete yderligere ved at fritage vaccinerede for restriktioner og krav, som man pålagde uvaccinerede, så som løbende og hyppige tests, der også pr. definition er en medicinsk behandling.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder pressede yderligere borgere, som ikke ønskede at deltage i nogen form for medicinsk behandling så som vaccination og/eller tests ved at formene dem adgang til forskellige offentlige rum, restauranter og forlystelser, ved anvendelse af Corona passet.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder pressede yderligere disse borgere ved at give arbejdsgivere lov til at forlange forevisning af Corona pas, test for covid-19 m.v.
- Danmark regering og sundhedsmyndigheder pressede yderligere disse borgere ved at reklamere for at de kunne undgå begrænsningerne ved at lade sig vaccinere.
- Danmarks regering og sundhedsmyndigheder pressede yderligere disse borgere ved indirekte trusler, hvorfra de mest kendte nok er Statsministerens udsagn: " Det må godt være mere besværligt at være uvaccineret" og " Jeg må være ærlig at sige, at jeg selv tænker over, hvordan vi kan lægge yderligere pres på dem, der ikke er vaccineret"

Anmodninger til Regeringen, m.fl.

- At verificere mine resultater.
- At anerkende vaccineskader fra Covid-19 vaccinerne og straks iværksætte initiativer, der kan afdække hvilke skader, der er opstået, samt hvorledes disse bedst kan behandles.
- At undersøge om der findes nogen systematik i anvendelsen af vaccinebatches, ift. geografi, anvendelsessted, og alle andre relevante demografiske variable.
- At undersøge indholdet i alle vaccinebatches for forskelle, der kan forklare den ekstreme variation og systematik i forhold til bivirkningsgrader.
- At undersøge hvorfor de i denne rapport præsenterede resultater ikke allerede er blevet opdaget af de danske sundhedsmyndigheder og det Europæiske Lægemiddel Agentur (EMA).
- Fremtidigt at sikre absolut frivillighed i forbindelse med medicinske behandlinger alle steder i samfundet.
- Fremtidigt at sikre at ingen forskelsbehandling kan ske nogen steder i samfundet, for mennesker der uanset årsag fravælger tilbud om medicinske behandlinger.
- Øjeblikkelig at gøre Coronapas og lignende adfærdsregulerende tvangsværktøjer forbudt ved lov.
- At sikre at Danmark ikke indgår i nogen aftaler, afgiver nogen suverænitet eller beslutningskompetence til overstatslige organisationer, så som den af WHO annoncerede internationale pandemi traktat, der kan medføre forøget risiko for Danmarks borgere i forhold til sundhedsbehandlinger, herunder specielt vacciner.