

Mail an:

Prof. Dr. Alessandro Ceschi

CC:

SRF - Daniela Lager

Prof. Dr. Peter Schmid-Grendelmeier

Dr. Christoph Küng

Dr. Anne Spaar

Dr. Christoph Berger

BCC:

Diverse Medien

Vereinigung Bürger fragen nach

Bezirk Dielsdorf/Bülach/Uster

buerger.fragen.nach@gmx.ch

Erstellungsdatum 27.6.2022

Puls-Sendung zu GMT⁺-/"Impf"-Nebenwirkungen [1], ausgestrahlt im SRF am 3.5.2022

Sehr geehrter Herr Dr. Ceschi

In der Puls-Sendung vom 3.5.2022 haben Sie sich zu den GMT⁺-/"Impfnebenwirkungen geäußert. Als besorgte Bürger dieses Landes erlauben wir uns, Ihnen als Leiter des Pharmakovigilanz-Zentrum Lugano [**] ein paar Fragen zu stellen:

- Ist Ihnen bekannt, dass die FDA in den USA aufgrund des «FREEDOM OF INFORMATION ACTS» Pfizerstudien dokumente freigeben musste [2]?
- Haben Sie Kenntnis, dass aufgrund dieser Veröffentlichung bei der Neuberechnung [2] die RRR nun bei bescheidenen 12% liegt, bei einer ARR von 0.8%. Der Bundesrat, die Swissmedic und das BAG priesen die «Injektion» mit einer RRR Wirkung von 95 % an. Wie kann das sein? Waren diese Daten Ihnen, der Swissmedic und dem BAG vorab bekannt?

In der Arznei-/Fachmittelinformation von Comirnaty [3] (Pfizer-BioNTech), Stand 04.2022, wird erwähnt, dass keine Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit des GMT⁺ abgeschlossen ist. **Wichtige** Studien wurden gar nicht durchgeführt:

- *Interaktionsstudie*
- *Genotoxizitätsstudie*
- *Karzinogenitätsstudie*

Die Schutzdauer der GMT⁺ wurde ebenfalls als unbekannt angegeben und es ist gemäss der Arzneimittelinformation des Herstellers gravierenderweise auch nicht bekannt, ob Comirnaty in die Muttermilch übergeht. Viele mögliche Risiken (Nebenwirkungen) waren der FDA bereits am

22.10.2020, anlässlich der Vorstellung von Comirnaty, bekannt [4]. Es besteht ebenfalls ein rote Hand-Brief [5] betreffend die Risiken für Myokarditis und Perikarditis, welche bereits auf der Liste der FDA vom 22.10.2020 enthalten sind.

Unsere weiteren Fragen:

- Ist Ihnen bekannt, dass u.a. diese wichtigen Studien fehlen: Interaktions-, Genotoxizitäts-, und Karzinogenitätsstudie?
- Der neu auftretende "Turbo-Krebs" wird mit den GMTP*-Nebenwirkungen in Verbindung gebracht. Wie können Sie Zusammenhänge mit der GMTP* ausschliessen, wenn doch keine Untersuchung diesbezüglich stattfand und Ihnen somit auch keine Informationen vorliegen können?
- Wie kann eine GMTP* als sicher und nützlich gelten und für die vulnerablen Gruppen freigegeben werden, wenn bei der Arzneimittelinformation von Comirnaty ebenfalls vermerkt ist [3]:

“ Immungeschwächte Personen

Die Wirksamkeit, Sicherheit und Immunogenität des Impfstoffs wurden bei immungeschwächten Personen, einschliesslich Personen unter immunsuppressiver Behandlung, **nicht untersucht**. Die Wirksamkeit von Comirnaty kann bei immunsupprimierten Personen verringert sein.”

Wir fragen uns, wie Sie als Kontrollinstanz Ihre Arbeit ausführen können, wenn Ihnen die nötigen Informationen in Form von aussagekräftigen und nachvollziehbaren Studien nicht vorliegen.

Weltweite Bemühungen um Aufklärung zu den Nebenwirkungen dieser GMTP* finden statt (Bsp: "Pathologen-Konferenz", die "World Doctors Alliance", die Vereinigung "Ärzte klären auf", Daten von EMA, VAERS [6], usw.). Viele Todesfälle und Nebenwirkungen bei Jugendlichen und Kindern weltweit wird mit der GMTP* in Verbindung gebracht. Weshalb sind Sie als Kontrollinstanz nicht für eine internationale Zusammenarbeit aller Wissenschaftler/Ärzte bereit, um diese sinnlosen Schädigungen/Todesfälle zu untersuchen?

Sind Sie der Meinung, dass Diffamierung, Ausgrenzung und Verleumdung von international anerkannten und über sehr viele Jahre hoch geschätzten Wissenschaftlern/Ärzten eine korrekte Vorgehensweise ist?

Vertreten Sie die Meinung, dass es nicht zwingend nötig wäre, hier im Sinne der Sicherheit der Bevölkerung, ein international arbeitendes Gremium zusammenzustellen und umgehend zum Schutz der Bevölkerung zu handeln und sämtliche Meldungen und Verdachtsfälle umgehend und seriös zu überprüfen?

Primum Nil nocere müsste doch aus ethischen Gründen hoch gewichtet werden?

Für Ihre Stellungnahme danken wir Ihnen im Voraus bestens.

Mit freundlichen Grüssen

Vereinigung Bürger fragen nach

Bezirk Dielsdorf/Bülach/Uster

Quellenverweis:

* GMTP = Gen-Manipuliertes-Therapeutisches-Produkt

** Was macht Pharmakovigilanz?

Die wichtigsten Aufgaben der Abteilung **Pharmakovigilanz** bestehen in der Bewertung von eingehenden Verdachtsfällen von Nebenwirkungen nach der Zulassung und Markteinführung sowie in der fortlaufenden Überwachung der Risiken in Relation zum Nutzen eines Arzneimittels nach der Zulassung.

[1]

Schweizer Mainstream (SRF): Nebenwirkung oder nicht? Covid-Geimpfte im Ungewissen (German) (odysee.com)

https://odysee.com/@Adverse:c/SRF_COVID-19_IMPfung_NEbenwirkungen:8

[2]

<https://www.katschepis.ch/post/wer-l%C3%A4sst-den-elefanten-endlich-frei>

Neue Berechnung des RRR, aufgrund der neu veröffentlichten Dokumente (inklusive Quellenverweis)

The Pfizer Inoculations Do More Harm Than Good (rumble.com) / <https://rumble.com/vqx3kb-the-pfizer-inoculations-do-more-harm-than-good.html>

[3]

Beispiel BioNTech-Pfizer (Comirnaty Fachinformation), **Stand April 2022:**

<https://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=FI&lang=DE&authNr=68225>

[4]

Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee - 10/22/2020

FDA Safety Surveillance of COVID-19 Vaccines :
DRAFT Working list of possible adverse event outcomes
*****Subject to change*****

- Guillain-Barré syndrome
- Acute disseminated encephalomyelitis
- Transverse myelitis
- Encephalitis/myelitis/encephalomyelitis/meningoencephalitis/meningitis/encephalopathy
- Convulsions/seizures
- Stroke
- Narcolepsy and cataplexy
- Anaphylaxis
- Acute myocardial infarction
- Myocarditis/pericarditis
- Autoimmune disease
- Deaths
- Pregnancy and birth outcomes
- Other acute demyelinating diseases
- Non-anaphylactic allergic reactions
- Thrombocytopenia
- Disseminated intravascular coagulation
- Venous thromboembolism
- Arthritis and arthralgia/joint pain
- Kawasaki disease
- Multisystem Inflammatory Syndrome in Children
- Vaccine enhanced disease

FOOD AND DRUG ADMINISTRATION (FDA)
Center for Biologics Evaluation and Research (CBER)
161st Meeting of the Vaccines and Related Biological Products Advisory Committee

[5]

<https://www.medinside.ch/de/post/covid-impfstoffe-neue-nebenwirkungen-in-der-fachinfo>

[6] Meldungen Verdachtsfälle:

<https://expose-news.com/2022/06/11/77k-dead-7million-injured-covid-vaccine-us-uk-eu/>