

Les vaccins anti-Covid sont-ils utilisés trop tôt ?

Une rumeur circule actuellement : « On s'apprête à diffuser des vaccins contre le Covid19 sans que la moindre Autorisation de Mise sur le Marché ne soit encore délivrée ni que la communauté scientifique internationale ait pu évaluer leurs données d'efficacité et d'innocuité. La responsabilité des firmes ayant été transférée aux Etats acheteurs, ceux-ci se trouveront submergés en cas de vague massive d'effets indésirables graves. Certains défenseurs de victimes pourraient rechercher la faute du médecin vaccinateur pour défaut d'information, violation des articles 39 du Code de Déontologie médicale (1), 223-1 (2) et 223-8 (3) du Code Pénal. »

Cette rumeur ne repose sur aucun fondement sérieux en Europe et aux Etats-Unis* : dans ces pays, aucun produit pharmaceutique ne peut être diffusé sans l'agrément de l'EMA (Union Européenne) ou de la FDA (USA). Cet agrément ne peut pas être obtenu en l'absence d'études cliniques d'efficacité et d'innocuité convaincantes et documentées. C'est d'ailleurs en raison des résultats observés que certains vaccins ont pris du retard (Sanofi, résultats préliminaires non satisfaisants) ou ont été carrément mis sur la touche (Université Australienne, additifs perturbant les résultats des tests de détection du VIH).

Les producteurs de vaccins anti-Covid sont obligés de suivre ces procédures contraignantes, faites pour protéger les consommateurs, même -et encore plus- en cas d'urgence.

L'origine de la rumeur est probablement due à une confusion entre les procédures officielles et les effets d'annonces d'hommes politiques en difficulté ou de PDG de grandes firmes soucieux de rassurer les boursicoteurs avant d'avoir à leur annoncer une mauvaise nouvelle.

* La rédaction du Doc' du Jeudi manque de données fiables sur les procédures de mise sur le marché des vaccins en Russie et en Chine.

Sources : OMS, EMA, Ministère de la Santé, Open Rome

Le Dico du doc



EMA



Sigle de l'European Medicines Agency (Agence Européenne des médicaments), équivalent de la FDA (Federal Drugs Agency) aux USA.

Site officiel : <https://www.ema.europa.eu/en>

L'EMA est chargée d'agréeer ou de refuser la diffusion des médicaments et des vaccins au sein des pays de l'Union Européenne.

Basée à Amsterdam, l'EMA centralise les informations sur :

- les études des nouveaux médicaments et vaccins,
- la pharmaco- et la vaccino-vigilance,
- les enquêtes sur les médicaments et les vaccins frauduleux,
- les produits en développement.

Aucun médicament ni aucun vaccin ne peuvent être diffusés en Europe sans l'agrément de l'EMA.

Les demandes d'agrément sont soumises à une procédure publique lourde, complexe, codifiée et surveillée, qui impose notamment de fournir les résultats d'études d'efficacité et de non-toxicité précises, documentées et convaincantes.

Source : Open Rome

Météo antibio

Risques

- Grippe très faible
- Covid19 en baisse
- Bronchiolite faible
- Inf respiratoire moyen
- Gastro-entérite modéré
- Allergie pollens très faible

Sources : RNSA, Santé Publique France, Sentinelles. epidmeteo.fr

Grippe : quelques petits foyers Angleterre, Ecosse, Portugal, Slovaquie, Estonie



Intensity
0. Baseline
1. Low
2. Medium

Source : cartes grippe Flunews, OMS, ECDC

Pour s'abonner : <https://openrome.org/abonnement/ddj>