

Lääketurvallisuusyksikön päällikkö Liisa Näveri
FIMEA

Hyvä Liisa Näveri (cc: eija.pelkonen@fimea.fi, kirjaamo@fimea.fi, markku.tervehauta@thl.fi, kirjaamo@thl.fi),

Lämmin kiitoksemme väliaikatiedotteestanne (5.8.2021). Ymmärrämme hyvin, että tieteellisesti kestävien vastausten laatiminen 29.7.2021 kirjeessä esittämiimme kysymyksiin vie aikaa.

Tilanne on monella tapaa erittäin vaikea, mutta tärkeimpänä tavoitteenamme (niin meillä kuin varmasti myös teillä siellä viranomaispuolella) on varmistaa, ettei lapsia, nuoria ja muita kansalaisiamme altisteta heidän terveyttä ja henkeä uhkaaville kokeellisille ns. ”rokotteille” eli geeniteknologiaan perustuvilla injektioilla.

Kuten olette varmankin siellä FIMEA:ssa hyvin tietoisia niin kuolemaan johtavista tapauksista ja vakavista haitoista tehtyjen ilmoituksen lukumäärä on jatkanut tasaista nousuaan 29.7.2021 lähettämämme kirjeen jälkeen (https://www.fimea.fi/tietoa_fimeasta/koronavirus-covid-19-/koronarokotteiden-haittavaikutusilmoitukset/kooste-koronarokotteiden-haittavaikutusilmoituksista): 24.8. mennessä on kuolemaan johtaneita haittailmoituksia raportoitu yhteensä 110 (13.7. mennessä 96) ja vakavia haittailmoituksia yhteensä 2179 (vrt. 13.7. mennessä 1769) sen lisäksi, että käsittelyä odottavien ilmoitusten määrä on vajaan kuukauden sisällä jo lähes kaksinkertaistunut eli ollen tällä hetkellä n 10 200:een (vrt. 13.7. mennessä 5260).

Euroopassa on meillä olevasta kolmesta ”koronarokotteesta” tehty 21.8.2021 mennessä kaikkiaan 827 002 haittailmoitusta, joista 1370 ilmoitusta on koskenut 0-11-vuotiaita ja 2912 12-17-vuotiaita. Vastasyntyneistäkin (0-1kk) on Euroopassa tehty yhteensä jo 426 rokotehaittailmoitusta. Lisäksi kuten hyvin yleisesti tiedetään niin ainoastaan n. 1-10% ihmisten kokemista haitoista tulee spontaaniraportoinnin kautta viranomaisten tietoon eivätkä viranomaisten resurssit ymmärrettävästi millään riitä edes näiden kaikkien heille tulevien haittailmoituksen käsittelyyn.

Nuorten 12-17-vuotiaiden riskiryhmiin kuuluvien rokotukset on aloitettu maassamme kesäkuussa 2021 ja nyt 9.8.2021 alkaen niitä on tarjottu kaikille 12-15-vuotiaille maamme kouluissa nopeassa tahdissa. 24.8.2021 mennessä ensimmäisen koronarokoteannoksen (joko Pfizer'n Corminaty'a tai Modernan Spikevax'a) on saanut noin 186 041 ja toisen annoksen noin 6 653 12-17-vuotiasta nuorta ja haittailmoituksia on raportoitu yhteensä 49, joista 9 on arvioitu vakavaksi (eli noin 4-5 rokotettua jokaista 100 000 rokotettua nuorta kohti on kokenut vakavan haitan).

Lienette tietoisia myös BMJ:n senioritoimittajan, Dr Peter Doshin kriittisestä näkemyksestä koskien FDA:n tekemää koronarokotteiden myyntiluvan jatkamispäätöstä (<https://blogs.bmj.com/bmj/2021/08/23/does-the-fda-think-these-data-justify-the-first-full-approval-of-a-covid-19-vaccine/>)? Meille ulkopuolisille asiantuntijoille (tämä kirjoitus yhdessä jatkuvassa nousussa meillä ja muualla olevien haittaraporttien sekä

lääketieteellisestä kirjallisuudesta saatavilla olevien tietojen perusteella) on itsestään selvää, että ainakaan tuo FDA:n päätös ei perustu luotettavaan tieteelliseen arviointiin.

Edellä olevan perusteella esitämme edelleen koronarokotukset keskeytettäväksi maassamme välittömästi, kunnes tieteellisesti pätevät vastaukset 29.7.2021 kirjeessämme esittämiin kysymyksiin on saatu. Tähän jo aiemminkin (29.7.2021 kirjeessä) esittämäämme ehdotukseen liittyen laitamme tämän vastauksen myös THL:n pääjohtajalle.

Jäämme odottamaan mahdollisimman nopeaa vastaustanne (viimeistään syyskuussa 2021) ja tarpeellisiksi arvioimianne toimenpiteitä kansalaistemme lisävammautumisten ja kuolemien estämiseksi.

Yhteistyöterveisin,

Pelastetaan Suomen Lapset -kampanjan lääkiriryhmän puolesta,

Rauli Mäkelä, LL