

Vaccinatie tegen Mexicaanse griep formeel af te raden, voor iedereen ! Waarom?

1. Overbodigheid van het vaccin: de Mexicaanse griep blijkt minder ernstig te zijn dan een doorsnee wintergriep !
2. Inefficiëntie op individueel vlak: het H1N1-virus verandert zo snel dat de antistoffen op het vaccin wellicht niet meer overeenkomen met het huidige virus. Bovendien heeft het vaccin weken nodig om werkzaam te worden en is er een **tweede spuit** nodig om efficiënt te zijn; tegen dan is de epidemie wellicht al lang over...
3. Inefficiëntie op maatschappelijk vlak: de WGO heeft zelf gesteld dat een vaccinatiecampagne een epidemie enkel kan tegengaan indien met een vaccinatiecampagne gestart wordt binnen de 3 maanden na het uitroepen van een pandemie (begin juni). Aan deze voorwaarde is NIET voldaan.
4. Gebrekkige testgegevens. Het uittesten van het vaccin was veel te kort om zinvolle informatie te leveren over de efficiëntie, en, meer nog, over de veiligheid van het vaccin. Over veiligheid op lange termijn zijn er totaal geen gegevens. Over veiligheid bij zwangere vrouwen en kleine kinderen (NB 2 uitgesproken doelgroepen) bestaan er zelfs geen studies !!!!
5. Risico's van het vaccin. Het vaccin bevat tal van stoffen die gekend zijn als toxisch en/of gevaarlijk.
 - Het vaccin Pandemrix is gekweekt op eieren en bevat daardoor het Avian Leucosis virus, verantwoordelijk voor leucemie bij vogels. Inbouw van het verantwoordelijke gen in menselijk DNA kan geenszins uitgesloten worden.
 - Het vaccin bevat Thiomersal (5µg), een kwikverbinding die zonder meer toxisch is . Daarom werd het product sinds 2000 uit alle vaccins geweerd, maar nu wordt ze terug ingevoerd.
 - Het vaccin bevat formaldehyde; volgens de WGO is dit kankerverwekkend, allergiserend en teratogeen (misvormingen bij de foetus !!) .
 - Het vaccin bevat squaleen. Bij proefdieren bleek dit inderdaad aanleiding te geven tot auto-immun aandoeningen, vooral arthritis .
 - Het vaccin bevat polysorbaat 80.
 - Het vaccin bevat gentamycine. Dit antibioticum kan aanleiding geven tot allergische reacties, waaronder anafylactische shock. Het risico op anafylaxie wordt expliciet in de bijsluiter vermeld (zie bijlage)
 - Vals positieve uitslagen op HIV en hepatitis C zijn mogelijk na vaccinatie, hetgeen een onterechte behandeling tegen deze aandoeningen kan genereren, met alle gevolgen vandien, niet in het minst op psychisch vlak !

De bijwerkingen vermeld in de **bijsluiter** bevatten:

Zeer zelden: vasculitis met voorbijgaande betrokkenheid van de nieren; Neurologische aandoeningen, zoals encephalomyelitis (ontsteking van hersenen en hersenvliezen), neuritis en Guillain-Barré syndroom (verlamming).

Zelden: neuralgie, convulsies, voorbijgaande trombocytopenie (tekort aan bloedplaatjes); Allergische reacties zijn gemeld, in zeldzame gevallen leidend tot shock.

Soms: slaperigheid, tintelingen, slaperigheid, duizeligheid, maagdarm symptomen (zoals diarree, braken, buikpijn, nausea), jeuk, rash, malaise; veralgemeende huidreacties, met inbegrip van netelkoorts;

Vaak: gezwollen klieren, bloeduitstorting op de injectieplaats, toegenomen zweten; rillingen, griep-achtige ziekte, reacties op de injectieplaats (zoals warm gevoel, jeuk);

Zeer vaak: hoofdpijn, gewrichtspijn, spierpijn, harde knobbels, zwelling, pijn en roodheid op de injectieplaats; koorts; vermoeidheid;

Hierbij dient er op gewezen dat

1) de klinische ervaring met het vaccin zeer pril is en de gegevens dus zonder twijfel onvolledig zijn;

2) nevenwerkingen zoals vasculitis en Guillain-Barré auto-immuun van aard zijn en dus in wezen ongeneeslijk. De enige "behandeling" is een massieve onderdrukking van het immuunsysteem, waardoor de patiënt echter ook heel vatbaar wordt voor infecties !

Voor meer informatie zie www.vaccinatieschade.be