



Lucas Leal Montes @LucasLealMontes

Jul 21, 2022 · 24 tweets · [LucasLealMontes/status/1550174138630897667](https://twitter.com/LucasLealMontes/status/1550174138630897667)

Guía de EudraVigilance. Parte 1.

EudraVigilance es la base de datos de efectos adversos de fármacos de todos los países de la UE (27 países). Se incluyen además otros países:



La EEA está compuesta por la UE más la EFTA (European Free Trade Association: Asociación Europea de Libre Comercio). Con ella, se añaden a los 27 otros 3 países: Liechstentein, Islandia y Noruega. Pero, además, informan a a EV países del mundo entero, aunq no dependan de la EMA

Empezamos en esta dirección. Click en aceptar si sale una pantalla con el botón "Acepto" (imagen 1), y se llega a la imagen 2. En esa pantalla, hacer click en "... para sustancias" y luego en la letra C.

<https://www.adrreports.eu/es/disclaimer.html>

Cláusula de exención de responsabilidad

Siempre que realice una búsqueda de un informe en la web se le mostrará una cláusula de exención de responsabilidad. Para visualizar los informes individuales, deberá confirmar que la ha leído y entendido.

La cláusula de exención de responsabilidad contiene la información siguiente:

- La información de esta web **no refleja confirmación alguna de un posible vínculo entre el medicamento y el efecto o efectos observados.**
- La información de esta web se refiere a posibles asociaciones que **reflejan las observaciones y opiniones de la persona que envía el informe.** Dentro de la vigilancia de los beneficios y riesgos de un medicamento se incluye una evaluación científica de una relación causa-efecto entre el medicamento y el efecto; esta evaluación tiene en cuenta muchos otros factores, como la enfermedad y el historial del paciente.
- La información puede incluir **efectos secundarios conocidos** ya indicados en la Ficha Técnica (FT) del producto y en el prospecto.
- El número de presuntos efectos secundarios incluidos en EudraVigilance **no deberá** servir como base para determinar la **probabilidad de que se produzca un efecto secundario.** Esto se debe a que las cifras deben ponerse en contexto con otros factores, como por ejemplo, cuántas personas toman el medicamento y cuánto tiempo lleva el medicamento comercializado.
- Cada caso individual de EudraVigilance hace referencia, **en general, a un solo paciente;** no obstante, en un informe se puede haber documentado más de un efecto secundario. Por tanto, el número de efectos secundarios no siempre será el mismo que el de casos individuales.
- Los informes de efectos secundarios incluidos en EudraVigilance no constituyen toda la información disponible sobre los beneficios y riesgos de un medicamento y **nunca deben utilizarse por separado** para tomar decisiones acerca del tratamiento de un paciente; primero se deben consultar otras fuentes de información, incluidas la información del producto/ficha técnica.
- **Ni los pacientes ni los consumidores deberán dejar de tomar ni cambiar de medicación sin consultarlo previamente con un profesional sanitario.**



Búsqueda

Para los medicamentos autorizados por el procedimiento centralizado se puede acceder a los informes con el nombre del medicamento o del principio activo.

Para los medicamentos no autorizados por el procedimiento centralizado, se puede acceder a los informes solamente con el nombre del principio activo.

Informes de presuntas reacciones adversas para productos

Informes de presuntas reacciones adversas para sustancias

Búsqueda A-Z

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z 0-9

Los medicamentos están por orden alfabético. Bajamos hasta la palabra covid y encontramos juntas las 5 vacunas aprobadas en la UE.

(imagen 1)

Hacemos click en una de las 5 vacunas. En este ejemplo, he escogido la 2ª, Pfizer. Llegamos así a la pantalla de Pfizer en EV (imagen 2)



Base de datos europea de informes de presuntas reacciones adversas

[Inicio](#) [Acerca de](#) [Entender los informes](#) [Búsqueda](#) [Seguridad de los](#)

[COLLAGENASE CLOSTRIDIUM HISTOLYTICUM, PROTEASE*](#)

[COLLOIDAL BISMUTH PECTIN*](#)

[COMPLEMENT C1 ESTERASE INHIBITOR](#)

[CONCENTRATE OF PROTEOLYTIC ENZYMES ENRICHED IN BROMELAIN](#)

[CONCENTRATED SOLUTION OF SODIUM HYPOCHLORITE*](#)

[COPPER*](#)

[COPPER GLUCONATE, MANGANESE GLUCONATE*](#)

[COPPER, IRON, MANGANESE*](#)

[CORIFOLLITROPIN ALFA](#)

[CORTICORELIN*](#)

[CORTICOTROPIN*](#)

[CORTISONE*](#)

[CORTIVAZOL*](#)

[COVID-19 MRNA VACCINE MODERNA \(CX-024414\)](#)

[COVID-19 MRNA VACCINE PFIZER-BIONTECH \(TOZINAMERAN\)](#)

[COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA \(CHADOX1 NCOV-19\)](#)

[COVID-19 VACCINE JANSSEN \(AD26.COV2.S\)](#)

[COVID-19 VACCINE NOVAVAX \(NVX-COV2373\)](#)

[CRISABOROLE](#)

[CRIZANLIZUMAB](#)

[CRIZOTINIB](#)

[CROMOGLICIC ACID*](#)

[CROSPVIDONE, KARAYA GUM*](#)

[CROTAMITON*](#)

[CROTAMITON, HYDROCORTISONE*](#)

[CULTURE LYOPHILISATE OF LACTOBACILLUS GASSERI*](#)

[CYAMEMAZINE*](#)

[CYANAMIDE*](#)

[CYANOCOBALAMIN*](#)

[CYANOCOBALAMIN, DEXAMETHASONE, KEBUZONE, LIDOCAINE, SALAMIDACETIC ACID*](#)

[CYANOCOBALAMIN, DEXAMETHASONE, THIAMINE, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE*](#)

[CYANOCOBALAMIN, FOLIC ACID*](#)

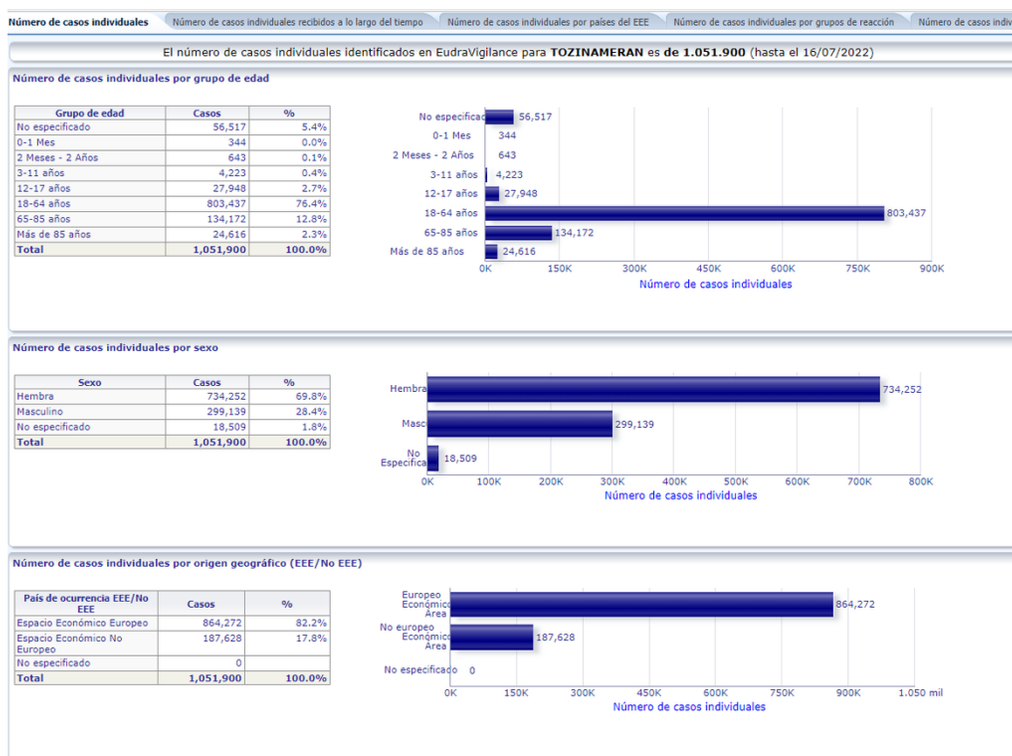
[CYANOCOBALAMIN, FOLIC ACID, FERROUS SULFATE*](#)

[CYANOCOBALAMIN, FOLIC ACID, IODINE*](#)

[CYANOCOBALAMIN, FOLIC ACID, POTASSIUM IODIDE*](#)

[CYANOCOBALAMIN, FOLIC ACID, PYRIDOXINE*](#)

[CYANOCOBALAMIN, PHOSPHOLIPID FROM CEREBRAL CORTEX.*](#)



Hemos accedido a la 1ª pestaña, que es la que aparece por defecto. Se trata de "CASOS INDIVIDUALES". La expresión que usa EudraVigilance no implica que cada caso sea de un solo individuo, de una persona. Los individuales son los casos, no las personas.

Es decir, si una persona reúne 5 enfermedades distintas que se sospecha que son debidas a la administración de una vacuna covid, esa persona aparecerá en cada uno de las enfermedades, es decir, aparecerá cinco veces.

Esto nos indica que la función de EudraVigilance NO es la de informar al público. Se trata de una base de datos construida con la finalidad de que otra entidad distinta "compruebe" la veracidad de los casos reportados. No me resulta nada fácil imaginar cómo ninguna entidad...

... incluso si tuviera cientos de miles de empleados, pueda comprobar si los efectos sospechados CORRESPONDEN REALMENTE A LA VACUNA. Para comprenderlo, tomemos los casos de muertes ya notificadas, que pasan de las 45.000 a fecha de hoy.

La propia advertencia de la página de entrada de EV nos avisa de que "la información de esta página web se refiere a posibles asociaciones que reflejan las observaciones y opiniones de la persona que envía el informe".

Con esto tenemos una cruel paradoja: 38% de los informantes para Pfizer es personal sanitario. Es decir: MÁS DE 400.000 MÉDICOS Y ENFERMEROS. De esa parte, los médicos (pongamos que 200.000) PUEDEN FIRMAR UN CERTIFICADO DE DEFUNCIÓN en el que diga...

que la causa fundamental de la muerte es la vacuna Pfizer, y ese documento se acepta sin problemas en los países miembros de la UE, "va a misa" y pasa a engrosar las estadísticas

oficiales, como por ejemplo, el INE en España.

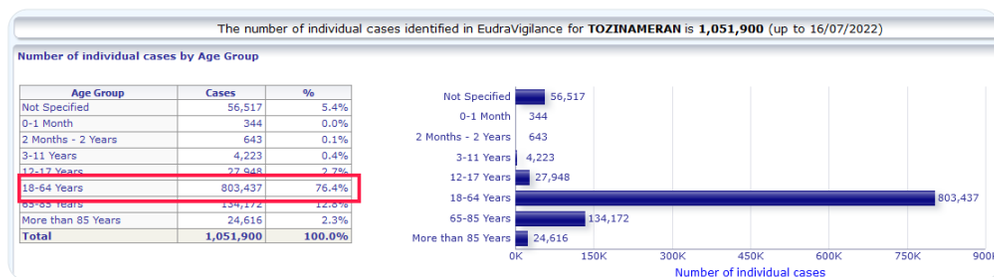
¡Pero para la UE, la EMA y EV, esos CERTIFICADOS OFICIALES SON "LA OPINIÓN DE LAS PERSONAS"... y nada más!

En la práctica, lo que resulta de esta doble vara de medir es el desprestigio total de la profesión médica en toda la UE. ¡Provocado por las autoridades!

Incluso que si aceptamos como media 4 efectos por enfermo y con el mismo sanitario, y por tanto dividimos entre 4, tenemos 100.000 sanitarios informando de efectos que sospechan como causantes de daños leves, graves y muertes.

Y sin embargo, las autoridades de la UE (puesto que las autoridades "soberanas" de cada país confían a ojos cerrados en la EMA) niegan implícitamente que lo que hacen esos 100.000 profesionales sea verídico y valioso. De lo contrario, habrían detenido sus campañas.

Seguimos mirando la 1ª página de Pfizer. Encontramos: Número de casos por grupo de edad. Aquí encontramos una enorme incongruencia. Los casos informados son de personas entre 18 y 64 años EL 76,4% DEL TOTAL. Esto indica que las presuntas reacciones a las vacunas covid...

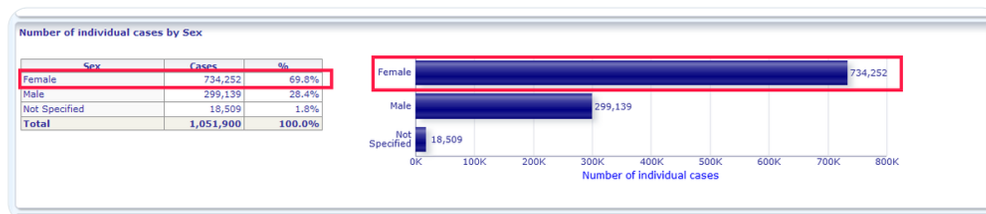


... no son exclusivamente "cosas de ancianos", como parece ser la opinión más extendida. Por el contrario, es la población sana y en plenitud de sus defensas inmunológicas la más afectada, con mucha diferencia. Cada cual puede sacar sus conclusiones sobre este extraño hecho.

Número de casos por sexo. De nuevo nos encontramos con un hecho asombroso.

El hecho es este: el 69,8% de los afectados SON MUJERES.

Pero más asombroso todavía es que ni la EMA, ni ningún ministro, ni ningún medio de comunicación lo haya señalado. Esto ya roza lo imposible.

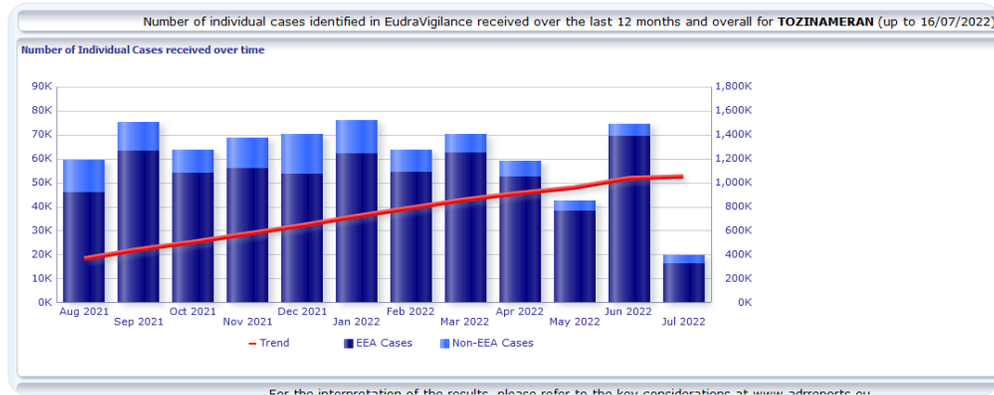


Y si no lo ha señalado nadie de entre los responsables ni medios pero sí que lo han observado, la conclusión es todavía peor: SIGNIFICA QUE LES DA IGUAL. En cuyo caso, el peligro para la población sería evidente.

Por cada hombre afectado, hay dos mujeres afectadas. Evidentemente, esto implica que hay algo que afecta a las mujeres especialmente, así que los "especialistas" y "expertos" tendrían que estar mirando ya qué relación hay entre las diferencias fisiológicas de hombres y mujeres...

... y la composición y el funcionamiento de esta vacuna. No tengo noticias de que eso suceda, y sabiendo que los que dirigen los organismos oficiales no son tontos, no me queda más hipótesis que la de que lo saben pero fingen ignorarlo. Con las consecuencias éticas evidentes.

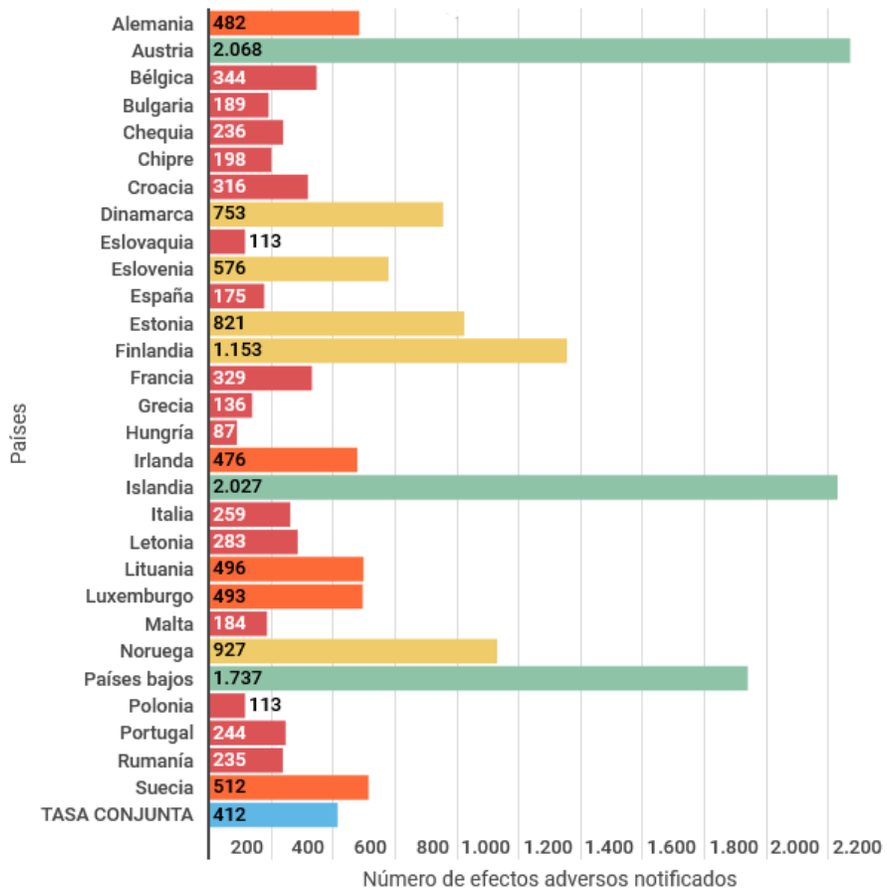
Hacemos click en la pestaña nº 2: "Number of Individual Cases received over time" Número de casos individuales recibidos a lo largo del tiempo. A pesar del título, las barras cubren solo los últimos 12 meses.



Pasamos a la pestaña nº 3. Número de casos individuales por países de la EEA. Es una página no sólo inútil: puede llevar a engaño porque muestra nº de casos sin tener en cuenta las diferencias de población.

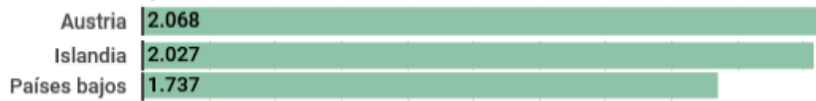
Parece que Alemania informa más, pero la realidad es esta:

Tasas de notificación de casos de efectos adversos de vacunas covid a EudraVigilance (territorio UE) por 100.000 personas vacunadas en cada país del territorio UE+EEE (espacio económico europeo) (TNEAVC[p]) a 18 de junio de 2022

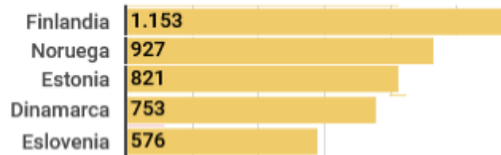


Grupos de países europeos según sus tasas de notificación de casos adversos tras las vacunas covid a EudraVigilance por 100.000 personas vacunadas. De enero de 2021 a 18 de junio de 2022.

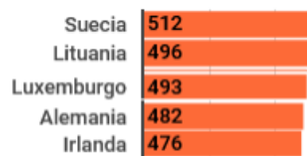
1. Tasa muy alta:



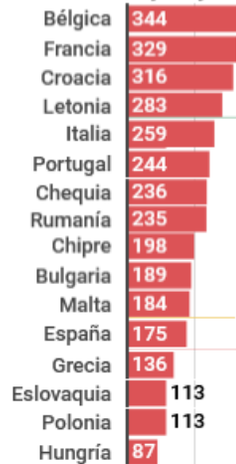
2. Tasa alta:



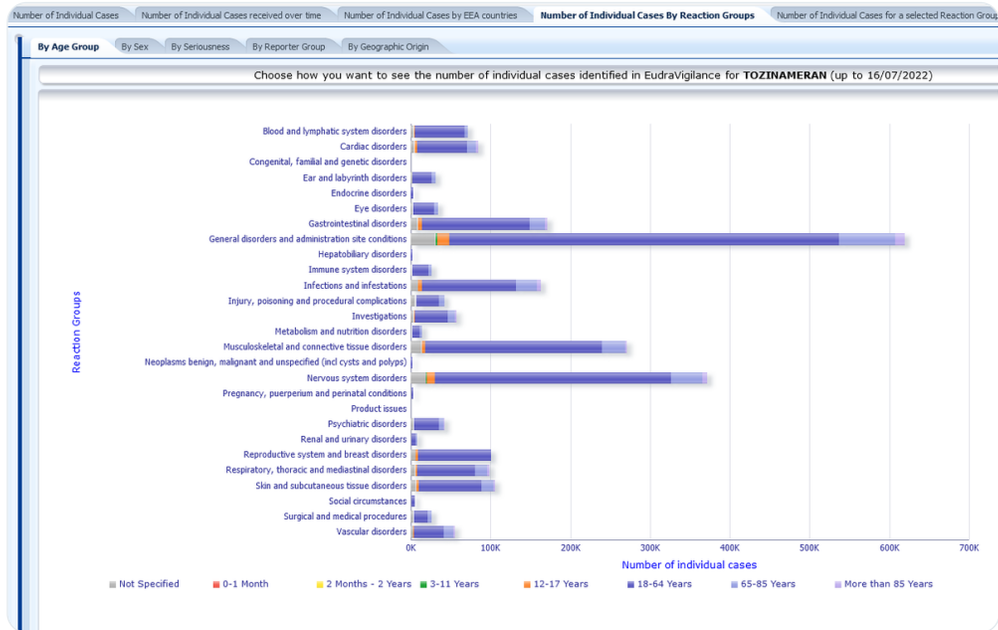
3. Tasa baja:



4. Tasa muy baja:



La 4ª pestaña es: "Number of Individual Cases By Reaction Groups" Los llamados "grupos de reacción" se forman en función del órgano o aparato afectado.



Nótese que esta página tiene 5 subpestañas. Los casos x grupo de reacción se pueden enfocar según esas 5 pestañas: -por grupos de edad -por sexo -por gravedad -por grupos de informador (sanitario/no sanitario) -por origen geográfico (EEA o de fuera) Click en la que se quiera ver.

• • •