

辉瑞疫苗频现接种者死亡事件 西方主流媒体为何集体沉默？

下

种辉瑞疫苗几天内死亡，其中一名75岁老人在接种数小时后死亡。《纽约时报》1月9日称，佛罗里达州医生格雷戈里去年12月18日接种辉瑞疫苗3天后，四肢出现严重斑点，最终在接种疫苗16天后死亡。对此，辉瑞声明称，不认为“与疫苗有任何直接联系”。

一名不愿透露姓名的专家对《环球时报》称，对于接种疫苗后出现严重反应甚至死亡的案例越来越多，西方一边声称与疫苗无关或关系不明，一边又强调死者是有各种基础性疾病的老人。这名专家质疑道，那么他们为什么在疫苗上市以前不强调这些？为什么疫苗上市时不提出附带条件呢？为什么西方

国家还专门指定优先给老人注射呢？

“香港01”新闻网14日称，事实上，全球各款新冠疫苗都未公开全面数据，声称有效率达95%的辉瑞疫苗同样面临质疑。报道称，国际著名的医学杂志《英国医学杂志》(BMJ)副编辑、马里兰大学药学院副教授诺什1月4日发表文章称，根据FDA的报告，在注射了辉瑞疫苗的试验组和注射安慰剂的对照组中，试验组有8人在注射7天后确诊感染新冠病毒，而对照组有162宗确诊病例，对照组比试验组多95%的确诊病例，辉瑞据此得出疫苗95%有效率。但除了上述170例确诊病例外，实际上另有3410人出现类似新冠肺炎症状却未被核酸检测确诊的个

案没被记录在内。这些疑似病例比确诊病例多出20倍，若检测失准，将会大幅度降低疫苗的实际有效率。

西方主流媒体为何集体沉默

令人惊讶的是，对于这些有关疫苗的负面消息，西方主流媒体，特别是英文的媒体很少报道。对于挪威有23人在接种疫苗后死亡的消息，西方媒体一片沉默。在谷歌英文媒体搜索中，几乎搜不到相关报道。在“今日挪威”消息刊发20多个小时后，美国彭博社15日才播发了一条不到100字的小消息，消息的标题仅称“挪威警告80岁以上患者的疫苗接种风险”。

对于挪威有23人在接种辉瑞疫苗后

死亡，俄罗斯Regnum通讯社15日称，俄国家杜马议员茹拉夫列夫谴责这是在新疫情大流行期间西方制药公司的商业战引发的可怕后果。他在脸书上发文称：“西方的疫苗接种实际上是对活人进行的一种药品测试。”俄加马列亚流行病学和国家微生物学研究中心主任金茨堡称，这是一个相当可耻的事件。mRNA疫苗的安全性尚未得到真正解决。当大量外源mRNA进入人类细胞时，免疫系统会将其视为危险。对于2.5万人的接种量来说，23例接种者死亡相当于0.1%，这是一个危险的指标。

俄罗斯《消息报》15日称，推特等



美国社交媒体一直对有关俄“卫星-V”新冠疫苗的正面消息进行限流。俄直投基金称曾通过推特分享“卫星-V”疫苗的所有信息，但他们的推特账户却被推特平台限制用户访问。对此，俄议员科萨切夫表示，事实证明，美国采取的一切手段是为了在竞争中让有巨大商业利益的美国公司获利。美国最大的想法就是控制人类，如果美国公司成为世界唯一的新冠疫苗供应商，那么世界将完全依赖美国。 **环球时报**

挪威报告23例与辉瑞疫苗相关的老年人死亡病例

奥斯陆1月15日电 **挪威药品管理局网站15日发布公告说，该国已发现23例与美国辉瑞公司新冠疫苗相关的老年人死亡病例。**此外，挪威公共卫生研究所网站15日发布公告说，包括挪威在内的多个欧洲国家被辉瑞通知暂时减少疫苗供应。

挪威药品管理局在公告中说，已经对其中13例死亡病例进行



评估，死亡原因可能与疫苗引发的发热、恶心等不良反应有关，这些不良反应可能造成体弱老年人死亡。公告说，美国辉瑞公司和德国生物技术公司合作生产的

信使核糖核酸(mRNA)疫苗在临床试验中未纳入身体状况不稳定或有急性疾病的人，也鲜有超过85岁的人参加试验。而挪威给一些有严重基础疾病的老年人接种了辉瑞疫

苗。

公告说，不排除接种疫苗之后数天内出现的发热和恶心等不良反应可能造成有严重基础疾病者病情加重甚至死亡。挪威公共卫生研究所已更新疫苗接种指南，对体弱老年人接种疫苗提出了更具体的指导意见。

另据外媒报道，世界卫生组织一名发言人表示，已得知挪

威有23人在接种辉瑞疫苗后死亡，世卫组织将与挪威有关方面保持联系，密切跟踪相关调查。

挪威公共卫生研究所当天在一份公告中说，辉瑞已通知将从下周开始的一段时间内减少疫苗供应，原因是辉瑞将调整生产程序增加产量，包括挪威在内多个欧洲国家的疫苗供应将暂时受此影响。 **新华网**