

**Vaccinologie, thérapie génique à ARN, dormez tranquille, les autorités sanitaires vous protègent !**

**Soyons rassurés, les mêmes qui ont adoubi le Remdesivir, rejeté l'hydroxychloroquine, protégé l'industrie pharmaceutique des procès, se chargeront de s'assurer de l'innocuité des nouveaux vaccins et de la vaccinologie (*thérapie génique ARN*).**

- Pourquoi Pfizer qui aurait une (*longue*) expérience sur les vaccins ARN messager n'a pas commercialisé un vaccin ARN contre la grippe alors même qu'il travaillait dessus ?
- Comment Pfizer et BioNTech qui commencent à collaborer ensemble en mars pour créer un vaccin Covid peuvent espérer le sortir fin avril, soit un mois et demi plus tard ?
- Comment la chloroquine, traitement à 25 euros par patient, qui était en vente libre depuis 80 ans et prescrite à un milliard d'humain, est devenue en quelques mois un médicament à ce point dangereux qu'il fallait l'interdire ?
- Comment Pfizer et BioNTech tout début mai, soit 1 mois et demi après le début de leur collaboration en sont déjà aux premiers tests sur les humains ?

Quelles sont les hypothèses possibles ?

\* Ils travaillent depuis des années sur le Covid 19 ? Le problème est que l'on tombe dans le complot !

\* En quelques semaines ils ont résolu tous les problèmes qui les empêchaient de sortir un vaccin ARN contre la grippe ?

\* Ils sont des apprentis sorciers et transforment des humains en cobayes ?

- Comment à la fin juin l'OMS enterre définitivement la chloroquine avec le soutien de l'Union Européenne ?
- Comment fin juin l'hydroxychloroquine n'est pas retenue par la commission européenne alors même que la preuve est faite que l'étude du Lancet est un Faux grossier ?
- Comment fin juin, le Remdesivir devient le premier médicament reconnu et retenu par l'Union Européenne alors même qu'il y a de forts doutes sur son efficacité et aucun doute quant à sa dangerosité intrinsèque et la dangerosité de son mode d'administration ?
- Comment mi-juillet l'Europe dispense les laboratoires de tenir compte des risques environnementaux des OGM pour la mise au point de leurs vaccins ?
- Comment fin juillet le contrat entre l'Union Européenne et Gilead est confirmé alors même qu'il reste peu de doute sur l'inefficacité et la dangerosité du médicament ?
- Comment à la fin août les laboratoires obtiennent de l'Europe une immunité en cas de poursuites suite aux effets secondaires potentiels des vaccins ? Cette immunité n'est-elle pas l'occasion rêvée de pouvoir expérimenter sans risque un vaccin à ARN messager que l'on étudiait depuis des années contre la grippe ?
- Comment, début octobre, l'Europe passe commande d'un nombre impressionnant de 500 000 doses de Remdesivir inefficace et dangereux ?

- Comment à la fin octobre le Sénat confirme que l'hydroxychloroquine n'est pas une option et que le Remdesivir est la seule possible ?
- Comment le gouvernement du Royaume-Uni déclare avoir besoin d'une intelligence artificielle pour faire face à l'afflux d'effets secondaires de vaccins prétendus sans danger ?
- Comment l'OMS vers la fin novembre finit par annoncer que le Remdesivir est inefficace et dangereux et le déconseille finalement ? La vérité triomphe ? Les lobbies sont vaincus ? Ou le nouveau projet est le vaccin ?
- Comment fin novembre Moderna ose dire que son vaccin ne sera probablement pas un vaccin et qu'il n'empêchera pas la contamination ?

Pour résumé, il est intéressant de voir que cette hydroxychloroquine, médicament à 25 euros le traitement, a été interdite en France, après 80 ans de mise sur le marché sans ordonnance et prescription à 1 milliard d'individus, cette molécule est soudain devenue en 2020 dangereuse au point de l'interdire totalement.

Dans le même temps, le Remdesivir, médicament à 2500 euros le traitement, dont l'efficacité est fort douteuse au point que l'OMS vient d'annoncer qu'elle ne soutenait plus son usage et dont les effets secondaires sont connus depuis Ebola, effets secondaires graves et avérés.

Médicament qui a été soutenu par la commission européenne au point d'en commander 500 000 doses !

Quand on connaît le poids des lobbies aussi bien à l'OMS que dans l'Union Européenne, la méfiance est de mise.

Mais la force de la propagande est telle que des millions de français sont convaincus de la dangerosité de la chloroquine, et ils seront les mêmes à croire que le vaccin proposé sera efficace et sûr... et surtout qu'il est L'UNIQUE SOLUTION pour sortir de la crise.

Conclusions ?

- Nous avons inventé le **vaccin qui n'est pas un vaccin mais une vaccigénie, une « thérapie génique » OGM à ARN messenger**. Une expérience inédite dans l'histoire de l'humanité sur laquelle nous n'avons strictement aucun recul.
- Ces **vaccins n'ont peut-être pas de capacité vaccinale**, certaines déclarations iraient dans le sens d'une durée très limitée d'anticorps voir même d'une absence totale de protection, ils n'empêcheraient pas la transmission du virus et ainsi adieu le « **je me vaccine, je protège les autres** » qui devient caduque.
- Ces **vaccins** seraient aussi administrés à des millions de personnes en bonne santé pour lesquelles **la maladie ne présente pas de risque** et donc la balance bénéfique / risque serait désastreuse. Nous pouvons nous demander si l'industrie fera toute la lumière sur les effets secondaires

Alors **allez-vous faire confiance aux agences sanitaires** qui ont soutenu malgré toutes les alertes, un médicament hors de prix notoirement inefficace et dangereux comme le Remdesivir ?

Allez-vous faire confiance à ces mêmes agences quand elles vont vous dire que ces vaccins ne présentent pas de risque et qu'ils sont efficaces alors même que les laboratoires ont obtenu des garanties financières en cas de catastrophes et qu'ils ont obtenu des dérogations pour accélérer le

processus de mise au point ?

Libre à vous...

Merci

Alain Tortosa

Thérapeute

27 novembre 2020.

Membre réaction 19

Relecteur Reinfocovid.

<https://7milliards.fr/tortosa20201127-europe-vaccin-remdesivir.pdf>

Déroulé :

### **18 décembre 2019 – Pfizer étudie la création de vaccigénie, vaccin ARN messenger.**

Pfizer : « *« Si ces technologies et processus sont développés avec succès, les vaccins pourraient être produits plus rapidement, de manière plus fiable et en utilisant des méthodes plus standardisées»*

*... Mais la création et le développement de vaccins impliquent un processus long et complexe qui reste une combinaison d'art et de science. »*

<https://www.breakthroughs.com/advancing-medical-research/how-rna-technology-could-revolutionize-vaccine-production>

### **17 mars 2020 – Début de collaboration entre Pfizer et BioNTech pour développer une vaccigénie contre le Covid.**

*« Pfizer et BioNTech collaborent pour développer un vaccin potentiel contre le COVID-19.*

*Les entreprises vont collaborer pour développer le vaccin expérimental à base d'ARN messenger de BioNTech, le BNT162, destiné à prévenir une infection par le COVID-19. à prévenir une infection par le COVID-19.*

*Les entreprises ont conclu un accord de transfert de matériels et de collaboration afin de permettre aux parties de débiter immédiatement leur coopération.*

*Cette coopération a pour objectif d'accélérer le développement du programme du vaccin potentiel BNT162 de BioNTech contre le COVID-19, premier dans sa classe*

*thérapeutique et à base d'ARN messenger, qui devrait entrer dans sa **phase d'essai***

***clinique fin avril 2020.** La progression rapide de cette collaboration s'appuie sur une collaboration en recherche et développement engagée par Pfizer et BioNTech en 2018 pour développer des vaccins à ARN messenger destinés à la prévention contre la grippe. »*

[https://www.pfizer.fr/sites/default/files/content\\_types/pfizer-biontech\\_covid-19\\_-\\_final.pdf](https://www.pfizer.fr/sites/default/files/content_types/pfizer-biontech_covid-19_-_final.pdf)

### **24 mars 2020 – Tous avec Gilead et contre Raoult ?**

*« Karine Lacombe, qui critique des méthodes de Didier Raoult, est-elle en «conflit d'intérêt» avec les laboratoires concurrents ?*

*«Sur la base d'un essai qui est absolument contestable sur le plan scientifique et qui ne montre absolument rien quand on regarde exactement les chiffres et la façon dont il a été mené, on expose les gens à un faux espoir de guérison, poursuit Karine Lacombe. Utiliser un médicament comme ça, hors AMM, c'est-à-dire hors autorisation de mise sur le marché, en exposant les personnes qui le prennent à des complications, sans avoir vérifié les conditions de base de la chloroquine, je pense que c'est en dehors de toute démarche éthique. Même si ce médicament peut potentiellement avoir*

*une activité, ce qui a été montré sur des données in vitro. On ne peut pas comme ça maintenant le donner à n'importe qui dans n'importe quelles conditions. Je pense que c'est extrêmement dangereux.»*

*la professeure Karine Lacombe déclare avoir touché «sur cinq ans», 15 000 euros de Gilead »*  
[https://www.liberation.fr/checknews/2020/03/26/cette-professeur-critique-des-methodes-de-didier-raoult-est-elle-en-conflit-d-interet-avec-les-labor\\_1782911](https://www.liberation.fr/checknews/2020/03/26/cette-professeur-critique-des-methodes-de-didier-raoult-est-elle-en-conflit-d-interet-avec-les-labor_1782911)

### **29 mars 2020 – Lobbying de Gilead sur les médecins médiatiques**

*« Pr. Pialoux a été rémunéré à hauteur de 9 631 euros par Gilead entre 2017 et 2019. Il a également perçu 3 379 euros d'avantages (hébergement, repas, transport...) de la part de ce même laboratoire entre 2014 et 2019.*

*Roland Tubiana, infectiologue à La Pitié-Salpêtrière, a pour sa part reçu une rémunération de 1 948 euros de la part de Gilead entre 2017 et 2019. Il a par ailleurs perçu des avantages de la part du laboratoire américain à hauteur de 7 059 euros entre 2014 et 2019. Il s'est opposé violemment sur LCI à l'exposé du Pr. Eric Chabrière, membre de l'équipe du Pr. Raoult :*

*Le Pr. Xavier Lescure, infectiologue à l'hôpital Bichat, considère (dans le journal Le Point) que l'étude du Pr. Raoult sur l'hydroxychloroquine est une "honte scientifique". Il ne mâche pas ses mots. Lui aussi a touché de l'argent de la part de Gilead : 2 467 euros comme rémunération entre 2017 et 2019, et 5 011 euros d'avantages divers entre 2014 et 2019. »*

<https://covid19scandaledetat.wordpress.com/2020/03/29/les-medecins-mediatiques-contre-raoult-souvent-lies-a-gilead/>

### **30 mars 2020 – Remdesivir, effets secondaires connus**

*« Il n'y a qu'un seul essai contrôlé randomisé pour le Remdesivir (RDV) mené lors de la dernière épidémie d'Ebola. Cette étude a été arrêtée avant d'être conclue en raison d'une augmentation significative de la mortalité chez les patients prenant du RDV, ce qui signifie qu'elle n'a pas aidé ces patients Ebola.*

*Quels sont les effets secondaires du Remdesivir (RDV)?*

*Dans l'essai Ebola, les chercheurs ont noté des effets secondaires du Remdesivir (RDV) qui comprenaient:*

*Augmentation des taux d'enzymes hépatiques pouvant indiquer des lésions hépatiques possibles*

*Les chercheurs ont documenté des augmentations similaires des enzymes hépatiques chez trois patients américains atteints de COVID-19. »*

[https://www.rxlist.com/consumer\\_remdesivir\\_rdv/drugs-condition.htm](https://www.rxlist.com/consumer_remdesivir_rdv/drugs-condition.htm)

### **17 avril 2020 – Gilead spéculation en bourse.**

*« Gilead grimpe en Bourse, spéculation sur l'efficacité du Remdesivir contre le coronavirus  
Gilead Sciences a grimpé de 16% dans les transactions après la clôture de Wall Street après la publication jeudi d'une information de presse faisant état de données partielles encourageantes d'un essai testant la molécule du groupe pharmaceutique américain Remdesivir contre le coronavirus »*

<https://investir.lesechos.fr/actions/actualites/gilead-grimpe-en-bourse-speculation-sur-l-efficacite-du-remdesivir-contre-le-coronavirus-1905005.php>

### **20 avril 2020 – Lobbying de Gilead.**

*« Aux USA pour le premier trimestre 2020 Gilead a déclaré 2 500 000 dollars de lobbying aux USA. »*

<https://soprweb.senate.gov/index.cfm?event=getFilingDetails&filingID=D87176DA-8304-4D62->

### **23 avril 2020 – Remdesivir inefficace ?**

« Des fuites d'informations sur le Remdesivir de Gilead suggèrent que le médicament n'a pas aidé les patients atteints de COVID-19. »

<https://www.biopharmadive.com/news/coronavirus-remdesivir-gilead-data-china-study/576657/>

### **29 avril 2020 – Remdesivir inefficace et avec effets secondaires.**

(NB Le Lancet que l'on peut difficilement accuser d'être pro-raoult, voir le faux du Lancet sur l'hydroxychloroquine).

« Entre le 6 février 2020 et le 12 mars 2020, 237 patients ont été recrutés et répartis au hasard dans un groupe de traitement (158 au Remdesivir et 79 au placebo)

L'utilisation de Remdesivir n'a pas été associée à une diminution de la durée de la maladie.

Bien que non statistiquement significatifs, les patients recevant du Remdesivir avaient un délai d'amélioration clinique numériquement plus rapide que ceux recevant un placebo chez les patients dont la durée des symptômes était de 10 jours ou moins.

Des événements indésirables ont été rapportés chez 102 (66%) des 155 receveurs de Remdesivir contre 50 (64%) des 78 receveurs du placebo.

Le Remdesivir a été arrêté prématurément en raison d'événements indésirables chez 18 (12%) patients contre quatre (5%) patients ayant arrêté le placebo prématurément. »

[https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736\(20\)31022-9/fulltext](https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(20)31022-9/fulltext)

### **5 mai 2020 – Premiers tests sur les humains du vaccin, 1,5 mois après la coopération Pfizer et BioNTech**

« Pfizer et BioNTech ont administré des doses de vaccin aux premiers participants aux États-Unis dans le cadre du programme mondial de développement du vaccin à base d'ARN messenger contre le COVID-19. »

[https://www.pfizer.fr/sites/default/files/content\\_types/covid-19\\_vaccine\\_us\\_fih\\_study\\_start\\_press\\_release.5.5.20\\_final\\_fr-jm.pdf](https://www.pfizer.fr/sites/default/files/content_types/covid-19_vaccine_us_fih_study_start_press_release.5.5.20_final_fr-jm.pdf)

### **22 mai 2020 – Le faux du Lancet à propos de l'hydroxychloroquine.**

« Lancet - Hydroxychloroquine or chloroquine with or without a macrolide for treatment of COVID-19: a multinational registry analysis »

(nb Cette étude n'est pas une étude avec des erreurs mais un FAUX)

[https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736\(20\)31180-6/fulltext](https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(20)31180-6/fulltext)

### **25 mai 2020 – Les médecins médiatiques soutiennent l'étude du Lancet**

« "Cet article n'est pas du tout foireux": le professeur Funck-Brentano répond à Didier Raoult. »

[https://www.bfmtv.com/sante/cet-article-n-est-pas-du-tout-foireux-le-professeur-funck-brentano-repond-a-didier-raoult\\_VN-202005250219.html](https://www.bfmtv.com/sante/cet-article-n-est-pas-du-tout-foireux-le-professeur-funck-brentano-repond-a-didier-raoult_VN-202005250219.html)

### **27 mai 2020 – Les agences de santé continuent leur combat contre l'hydroxychloroquine.**

« Pourquoi l'hydroxychloroquine est-elle rejetée par les autorités sanitaires ?

Le Haut conseil de la santé publique a recommandé de ne plus prescrire d'hydroxychloroquine contre le coronavirus, tandis que l'Agence du médicament souhaite suspendre les essais cliniques. Le professeur Funck-Brentano (APHP) explique sur Europe 1 que "tous les signaux vont dans un

*sens qui n'est pas le bon". »*

<https://www.europe1.fr/sante/pourquoi-lhydroxychloroquine-est-elle-deconseillee-par-les-autorites-sanitaires-3970826>

### **3 juin 2020 – Rétractation du Lancet**

*« Covid-19 et chloroquine : The Lancet annonce la rétractation de l'étude »*

[https://www.sciencesetavenir.fr/sante/covid-19-et-chloroquine-l-etude-du-lancet-est-mise-en-doute-par-le-journal\\_144875](https://www.sciencesetavenir.fr/sante/covid-19-et-chloroquine-l-etude-du-lancet-est-mise-en-doute-par-le-journal_144875)

### **3 juin 2020 – L'OMS contrainte reprendre les tests sur l'hydroxychloroquine.**

*« Coronavirus : l'OMS reprend les essais cliniques sur l'hydroxychloroquine*

*L'agence avait suspendu les essais du traitement à la suite de la publication d'une étude dans la prestigieuse revue médicale « The Lancet ». »*

[https://www.lepoint.fr/sante/coronavirus-l-oms-reprend-les-essais-cliniques-sur-l-hydroxychloroquine-03-06-2020-2378392\\_40.php](https://www.lepoint.fr/sante/coronavirus-l-oms-reprend-les-essais-cliniques-sur-l-hydroxychloroquine-03-06-2020-2378392_40.php)

### **4 juin 2020 – Discovery va peut-être reprendre les tests.**

*« Coronavirus : L'étude européenne Discovery « envisage » de reprendre ses tests sur l'hydroxychloroquine. »*

<https://www.20minutes.fr/monde/2792623-20200604-coronavirus-etude-europeenne-discovery-envisage-reprendre-tests-hydroxychloroquine>

### **4 juin 2020 – Alliance européenne pour le vaccin.**

*« Lancement de l'Alliance européenne pour le vaccin contre la COVID-19*

*Quatre pays européens, la France, l'Allemagne, l'Italie et les Pays-Bas, annoncent la création d'une « Alliance inclusive pour le vaccin » contre le nouveau coronavirus SARS-CoV-2. »*

<https://solidarites-sante.gouv.fr/actualites/presse/communiques-de-presse/article/communique-lancement-de-l-alliance-europeenne-pour-le-vaccin-contre-la-covid-19>

### **13 juin 2020 – 300 millions de doses de vaccin en Europe.**

*« Vaccin : des pays européens signent un accord garantissant 300 millions de doses pour l'UE »*

<https://www.lesechos.fr/monde/europe/vaccin-des-pays-europeens-signent-un-accord-garantissant-300-millions-de-doses-pour-lue-1214618>

### **18 juin 2020 – Hydroxychloroquine définitivement enterrée par l'OMS.**

*« Coronavirus : l'OMS signe la fin des essais sur l'hydroxychloroquine*

*Selon l'organisation internationale, le traitement à base d'hydroxychloroquine ne réduit pas la mortalité des patients atteints de Covid-19. »*

[https://www.lepoint.fr/sante/coronavirus-la-fin-des-essais-sur-l-hydroxychloroquine-pour-l-oms-17-06-2020-2380590\\_40.php](https://www.lepoint.fr/sante/coronavirus-la-fin-des-essais-sur-l-hydroxychloroquine-pour-l-oms-17-06-2020-2380590_40.php)

### **19 juin 2020 – Ne pas critiquer l'OMS selon la commission européenne.**

*« Ce n'est pas le moment de pointer du doigt l'OMS »*

*Commissaire à la Santé Stella Kyriakides*

<https://www.lepoint.fr/politique/emmanuel-berretta/ce-n-est-pas-le-moment-de-pointer-du-doigt-l->

[oms-19-06-2020-2380810\\_1897.php](https://www.ema.europa.eu/fr/press/press-releases/2020/07/14/vaccine-against-covid-19-council-adopts-measures-to-facilitate-swift-development/#)

### **25 juin 2020 – L'union Européenne recommande le Remdesivir.**

« Premier traitement COVID-19 recommandé pour l'autorisation de l'UE

Le comité des médicaments à usage humain ( CHMP ) de l' EMA a recommandé l'octroi d'une autorisation de mise sur le marché conditionnelle à Veklury (Remdesivir) pour le traitement du COVID-19 chez les adultes et adolescents à partir de 12 ans atteints de pneumonie et nécessitant un supplément d'oxygène.

*l'étude a montré que les patients traités par Remdesivir récupéraient après environ 11 jours, contre 15 jours pour les patients sous placebo*

*La fonction hépatique et rénale doit être surveillée avant et pendant le traitement »*

<https://www.ema.europa.eu/en/news/first-covid-19-treatment-recommended-eu-authorisation>

### **2020. - Lobbying de Gilead**

Le site de la Haute Autorité de la Santé pour la transparence de la vie publique indique que Gilead a dépensé en 2019 entre 700000 et 800 000 euros de lobbying

<https://www.hatvp.fr/fiche-organisation/?organisation=391360971##>

### **29 juin 2020 – Remdesivir 2340 dollars le traitement.**

« Remdesivir : Gilead affiche un prix de 2.340 dollars par patient

*D'après des analystes de Wall Street, le médicament antiviral pourrait générer des milliards de dollars de revenus au cours des deux prochaines années, si la pandémie se poursuit... »*

<https://www.boursier.com/actions/actualites/economie/remdesivir-gilead-affiche-un-prix-de-2-340-dollars-par-patient-44284.html>

### **30 juin 2020 – Interruption essai Remdesivir en France suite effets secondaires grave.**

« Case report study of the first five COVID-19 patients treated with Remdesivir in France Remdesivir was interrupted before the initially planned duration in four patients, two because of alanine aminotransferase elevations (3 to 5 normal range) and two because of renal failure requiring renal replacement ».

[https://www.ijidonline.com/article/S1201-9712\(20\)30528-2/fulltext](https://www.ijidonline.com/article/S1201-9712(20)30528-2/fulltext)

### **14 juillet 2020 – Adoption de mesures européennes pour accélérer les essais cliniques des vaccins**

Vaccin contre la COVID-19: le Conseil adopte des mesures pour favoriser une mise au point rapide Cet acte prévoit d'accorder, pour les essais cliniques de vaccins contre la COVID-19, une dérogation temporaire à l'évaluation préalable des risques environnementaux requise par la législation de l'UE relative à la dissémination volontaire dans l'environnement et à l'utilisation confinée d'organismes génétiquement modifiés (OGM).

<https://www.consilium.europa.eu/fr/press/press-releases/2020/07/14/vaccine-against-covid-19-council-adopts-measures-to-facilitate-swift-development/#>

### **23 juillet 2020.**

Remdesivir : des effets indésirables rénaux et hépatiques chez les premiers patients traités en France 2 parmi les 5 patients testés à l'hôpital bichât

<https://francais.medscape.com/voirarticle/3606166>

### **29 juillet 2020 – Contrat entre l'Europe et Gilead**

La Commission européenne garantit l'accès de l'Union au Remdesivir pour le traitement de la COVID-19

L'instrument d'aide d'urgence de la Commission financera le contrat, d'un montant total de 63 millions d'euros. Ainsi, quelque 30 000 patients présentant de graves symptômes de COVID-19 pourront bénéficier d'un traitement

[https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/fr/ip\\_20\\_1416](https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/fr/ip_20_1416)

### **29 juillet 2020.**

Stella Kyriakides, commissaire à la santé et à la sécurité alimentaire, a déclaré: Ces dernières semaines, la Commission a travaillé sans relâche avec Gilead pour parvenir à un accord visant à ce que des stocks du premier traitement autorisé contre la COVID-19 soient livrés à l'Union. Un contrat a été signé hier, moins d'un mois après l'autorisation du Remdesivir, ce qui permettra la fourniture de traitements à partir du début août pour des milliers de patients. La Commission ne ménage pas ses efforts pour garantir l'accès à des traitements sûrs et efficaces, et elle soutient également le développement de vaccins contre le coronavirus. L'accord conclu hier est une autre étape importante dans notre lutte contre cette maladie.

[https://ec.europa.eu/france/news/20200729/acces\\_traitement\\_remdesivir\\_fr](https://ec.europa.eu/france/news/20200729/acces_traitement_remdesivir_fr)

### **30 juillet 2020.**

Covid-19 : L'UE commande 30 000 traitements de Remdesivir

<https://www.industriepharma.fr/covid-19-l-ue-commande-30-000-traitements-de-remdesivir,112544>

### **28 août 2020.**

Le Lobbying de Gilead auprès de la commission européenne est passé de 150000 euros en 2015 à 750000 euros en 2019.

Je n'ai pas les données pour 2020.

Source.

<https://lobbyfacts.eu/representative/d48f5c8185334ba4973e948f17070a64/gilead-sciences>

### **29 août 2020.**

Vaccins contre la Covid : l'UE indemniser les laboratoires en cas d'effets secondaires inattendus  
L'industrie pharmaceutique européenne assure ses arrières et obtient une protection financière en cas de problèmes avec les futurs vaccins.

<https://www.capital.fr/entreprises-marches/vaccins-contre-la-covid-lue-indemniser-les-laboratoires-en-cas-deffets-secondaires-inattendus-1379072>

### **17 septembre 2020.**

Le Remdesivir ne montre pas à ce stade d'effet global sur la mortalité à 14 jours, avec un possible effet suggéré uniquement chez les patients qui nécessitent une oxygénothérapie à faible débit.

[https://www.has-sante.fr/jcms/p\\_3201940/fr/evaluation-des-traitements-de-la-covid-19-la-has-publie-son-evaluation-du-remdesivir](https://www.has-sante.fr/jcms/p_3201940/fr/evaluation-des-traitements-de-la-covid-19-la-has-publie-son-evaluation-du-remdesivir)

### **5 octobre 2020 – Effets secondaires du Remdesivir.**



## Hépatique

Très fréquent (10% ou plus): augmentation des transaminases, augmentation des ALAT, augmentation des AST

Fréquent (1% à 10%): augmentation des taux d'aminotransférase (y compris ALT, AST ou les deux)

<https://www.drugs.com/sfx/remdesivir-side-effects.html>

## 8 octobre 2020 – commande de 500000 doses de Remdesivir par l'Europe.

« (Bruxelles) La Commission européenne a annoncé jeudi avoir conclu un accord avec le groupe pharmaceutique américain Gilead pour la fourniture de 500 000 doses de Remdesivir, un antiviral autorisé dans l'UE pour traiter les malades de la COVID-19.

... « Le Veklury est, à ce stade, le seul médicament bénéficiant d'une autorisation de mise sur le marché conditionnelle dans l'UE pour le traitement de patients ayant besoin d'un apport en oxygène », précise la Commission européenne. »

<https://www.lapresse.ca/affaires/entreprises/2020-10-08/covid-19/l-ue-commande-a-gilead-500-000-doses-de-remdesivir.php>

## 16 octobre 2020.

11 cas d'effets secondaires possibles du Remdesivir rapportés en Corée du Sud

À la fin septembre, un total de 11 cas d'effets indésirables possibles du Remdesivir ont été signalés après l'utilisation du médicament pour traiter des patients atteints de COVID-19 en Corée du Sud.

Par type d'effets secondaires, il y a eu trois cas d'augmentation aiguë des enzymes hépatiques, trois d'éruptions cutanées, deux d'urticaire et deux cas de contraction prématurée des ventricules dans le cœur. Un cas a signalé des vomissements, selon les données.

<http://www.koreaherald.com/view.php?ud=20201016000725>

## 22 octobre 2020 – Commission sénatorial. L'hydroxychloroquine n'est pas une option, le Remdesivir est un traitement prometteur.

« COVID-19 : « L'hydroxychloroquine ne fonctionne pas, tout le monde sait cela aujourd'hui » **Dominique Dunon-Bluteau**, responsable du département scientifique de l'Agence nationale de la recherche (ANR).

Alors que la prescription d'hydroxychloroquine avait été autorisée de façon dérogatoire dans les hôpitaux à la fin du mois de mars, le gouvernement avait finalement rétro-pédalé au printemps, à la suite d'un avis défavorable du Haut Conseil de la santé publique (HSCP) et de l'Agence nationale de sécurité du médicament (ANSM). Le médicament, commercialisé sous le nom de Plaquenil en France, faisait partie des nombreux traitements testés depuis le début de l'épidémie. Il n'est donc plus considéré par l'ANR comme un traitement potentiel.

À ce jour, seul le Remdesivir a reçu une autorisation de mise sur le marché au sein de l'Union européenne. **Considéré comme l'un des traitements les plus prometteurs face au COVID-19**, cet antiviral, commercialisé par le groupe pharmaceutique américain Gilead, a néanmoins montré ses limites. S'il entraîne effectivement, pour les cas les plus graves, « une réduction de la durée d'hospitalisation, il n'a pas d'effet significatif sur la mortalité », d'après **Dominique Martin** (ANSM). »

<https://www.publicsenat.fr/article/parlementaire/covid-19-l-hydroxychloroquine-ne-fonctionne-pas-tout-le-monde-sait-cela>

## 23 octobre 2020 – Une AI sera nécessaire pour faire face aux effets secondaires

La MHRA recherche de TOUTE URGENCE un outil logiciel d'intelligence artificielle (IA) pour traiter LE VOLUME ÉLEVÉ ATTENDU DE RÉACTIONS INDÉSIRABLES AU VACCIN COVID 19 et s'assurer de ne perdre aucun détails

des effets adwerses

**20 novembre 2020.**

l'OMS

« L'OMS ne recommande pas l'administration de Remdesivir aux patients COVID-19 »

L'OMS a publié une recommandation conditionnelle contre l'administration de Remdesivir aux patients hospitalisés, quelle que soit la gravité de leurs symptômes, dans la mesure où rien ne prouve à ce jour que le Remdesivir améliore pour ces patients les chances de survie et les autres résultats sanitaires

<https://www.who.int/fr/news-room/feature-stories/detail/who-recommends-against-the-use-of-remdesivir-in-covid-19-patients>

**24 novembre 2020 – Le vaccin de moderna ne ferait pas vaccin.**

*« Le médecin en chef de Moderna, Tal Zaks, a déclaré sur HBO que le public ne devrait pas "sur-interpréter" les résultats des essais de vaccins et supposer que la vie pourrait revenir à la normale après la vaccination. Tal Zaks a averti que les résultats des essais montrent que le vaccin peut empêcher une personne de tomber malade ou "gravement malade" du Covid-19. Cependant, les résultats ne montrent pas que le vaccin empêche la transmission du virus. »*