

## Vacuna contra la COVID-19 - AstraZeneca - Reino Unido

Todos los efectos adversos publicados de **manera espontánea y voluntaria**, recibidos en **70 días**, entre el 4/Enero/21 y el 14/Marzo/21 (3 meses de 2021) para la vacuna contra la COVID-19 Oxford University / AstraZeneca: Lugar: Reino Unido

### FICHA TÉCNICA Y SUS LIMITACIONES:

**Muestra:** Personas del Reino Unido, vacunadas con AstraZeneca que conocen este sitio web denominado MedDRA. No se sabe qué porcentaje de la población de Reino Unido conoce este link.

**Tamaño de la muestra:** No describe la cantidad de individuos!!!! Cuidado con esto!

**Elemento de estudio:** efectos adversos (no es la sumatoria de individuos vacunados, sino la sumatoria de efectos adversos de la vacuna contra la COVID-19) Tampoco se sabe qué cantidad de efectos adversos por cada persona que publicó.

**Fuente:** MedDRA – Universidad de Oxford- REINO UNIDO.

**Tipo de muestra NO PROBABILÍSTICA:** Voluntarios vacunados (que conocen el sitio web) exponen los efectos adversos que tuvieron luego de la inyección de AstraZeneca. Al ser voluntarios, no se pueden extraer porcentajes de incidencias de cada factor adverso, pero sí nos permite calcular la incidencia de muertes desde cada “problemática/ efecto adverso en particular” producidos luego de la vacuna. Por ejemplo: Qué porcentaje de los que sufrieron Trombosis, fallecieron?

### RESTRICCIONES Y ALCANCE DE LA MUESTRA:

El tipo de muestra no probabilística, significa que no se puede proyectar al total de la población de Reino Unido, porque no todos los vacunados tuvieron la misma probabilidad de poder comunicar los efectos de la vacuna, ya sea porque no conocen la fuente MedDRA para poder subir su caso mediante internet, o bien no quieren hacerlo.

De todas maneras se presenta una sumatoria de 294.820 efectos adversos, extrayendo en promedio que cada persona tuvo 3,8 problemas posteriores a la vacuna lo que en otras palabras sería casi 4 efectos adversos simultáneamente. Esta estimación no queda del todo claro.

### HALLAZGOS:

La mayoría de las personas que fallecieron luego de la vacuna, se debió a problemas que afectaron al sistema circulatorio en general y en particular a trastornos en el sistema linfático. Trombocitopenia inmunitaria (reacción que provoca el tratamiento con Heparina) y Trombocitopenia, (bajo nivel de plaquetas) trastornos en los glóbulos blancos, provocando Leucopenia (Sistema inmunitario afectado con bajas defensas). También se presentan con frecuencia los accidentes cerebrovasculares, (ACV) hemorragias, paros cardíacos, infarto agudo de miocardio, isquemia miocárdica, provocando la muerte en un 30% (mínimo) entre los que padecieron estos factores. Y si le sumamos los casos en los que se produjo Insuficiencia Ventricular Izquierda el porcentaje de fallecimientos fue mucho mayor al 30% entre las personas que sufrieron este último problema (alrededor del 50%). También hay casos de “trombosis aórtica” provocando la muerte en un 100% sobre el total de los que sufrieron esta consecuencia como también así en los casos que tuvieron Insuficiencia Ventricular Derecha.

En síntesis el hallazgo que se extrae de la base de datos de casi 300.000 efectos secundarios del Reino Unido, que se colocaron la inyección de AstraZeneca, (vacuna) provocó la muerte en 4 de cada 1000 personas en un período de 70 días (muestra tomada desde el 4 de Enero al 14 de Marzo 2021)

**Datos de fuente secundaria:** Al día 4 de Junio de 2021, según la edición de Página 12 donde se publican datos oficiales del Ministerio de Salud dirigido por Carla Bizzotti, se suman otras 861.600 dosis a la campaña de vacunación - Se trata de parte de lo adquirido a través del mecanismo Covax de Naciones Unidas- para completar la segunda dosis de los ya inyectados con AstraZeneca. “La Argentina recibió hasta acá 1.082.400 dosis de AstraZeneca, todas a través de Covax, fabricadas en laboratorios europeos y de Corea del Sur. A su vez, llegaron al país 580.000 vacunas Covishield, que son iguales, sólo que producidas con otra marca por el “Serum Institute de la India” o sea que tanto Covax como Covishield son prácticamente lo mismo...”

## COMENTARIO DE CASO REAL CONCRETO DE ARGENTINA.

Les comento: Caso concreto en Argentina con testimonio de análisis clínicos antes (19 de Diciembre de 2020) y después de la vacuna (17 de Abril 2021). Se adjunta documento de laboratorio. Argentina.

*Testimonio: \_Jamás mi padre ha tenido este nivel bajo de glóbulos blancos. Similar a los casos aislados? que se presentan en los casi 300.000 efectos adversos de AstraZeneca en la base de Reino Unido.*

*Agrego a este informe el caso real de mi padre, que teniendo la primera dosis le bajaron las defensas y con estudios de sangre a los 10 días de haberse inyectado Covishield le produjo Leucopenia!! Baja cantidad de glóbulos blancos. El historial clínico de mi padre siempre estuvo en niveles normales entre 5500 y 6000 Serie Blanca, y luego de la vacuna Astrazeneca Covishield le bajaron a un nivel de 3900, que si bien hasta el momento no es grave, podría provocarle daños enfermedades a mediano plazo siendo un paciente con antecedentes de ACV izquémico transitorio y por suerte sin secuelas (Enero 2020), -antes de la pandemia- y además con arritmia crónica con aurícula ventricular izquierda dilatada hace más de 20 años. Por lo que está -hace años- anti-coagulado y controlando su nivel de coagulación cada 30 días. Se hará nuevos exámenes clínicos para ver su evolución...Por supuesto que yo pensé que **NO** se daría la segunda dosis de esta inyección y que no le haría caso a las recomendaciones de **sus médicos que ignoran por completo** lo que le puede provocar la vacuna, sino por todas las investigaciones que juntos leímos. Les comento que sin decir nada se fue solo a inyectarse la 2da dosis, porque ya su cuerpo luego de un mes y medio de recuperación había llegado a su nivel normal en todas sus variables de estudio de análisis clínicos. El 2 de Julio de 2021 se aplica la 2da dosis de Astrazeneca!!!! Altas probabilidades de tener problemas en articulaciones luego del 4to mes de la inyección. **DICHO Y HECHO!!!** El 1 de noviembre de 2021, tengo que llevarlo a la clínica para que una médica de guardia lo derive a hacerse un estudio a quién? A un traumatólogo.*

*Hablé con todos los médicos, cuando le dije a la doctora de guardia: “NO! No le dé la orden de una resonancia con contraste porque es peligroso!! Usted sabe que el contenido metálico en el cuerpo como el grafeno, puede provocarle inflamación del cerebro en una resonancia con contraste???” A lo que la médica, enseguida le sacó de la mano a mi padre, la orden que ya tenía para ese estudio. Dios mío! -dije yo misma- que **NO SOY MÉDICA**, les tengo que decir el peligro de los estudios clínicos?!!! Le hicieron un **ECODOPLER**. Obviamente que no sirve para nada en estos casos, a nivel de nanotecnología no se verá nada y eso le expliqué a la técnica en imágenes y se asombró de todo lo que le dije que pasaba ...*

*En fin...para mí parecer y mi observación los médicos no tienen idea de nada! Lógico si no investigan el plan mundial completo no sabrán ni entenderán nada!!*

Lic. Analía Álvarez – Investigadora especialista en estadística y muestreos para la investigación sanitaria — Master en Investigación de Mercados, Medios de comunicación y Opinión Pública (2003-2004) - Universidad de Ciencias Empresariales y Sociales – Buenos Aires – ARGENTINA. Autora del Libro: Una Radiografía de la Sociedad (2008).

Adjunto documento que da fe de mi testimonio en la próxima página:

Protocolo N°: 288337  
 Fecha: 18 de diciembre de 2020  
 Solicita Dr/a.: ~~V. S. Colarshi, Marcela~~

Paciente: ~~XXXXXXXXXX~~  
 Pagina: 1  
 Obra Social: ~~XXXXXXXXXX~~

### HEMOGRAMA COMPLETO

Metodo: Analizador Hematológico Sysmex - Citometría de flujo, dispersión laser + citoquímica.

SERIE ROJA		V. REFERENCIA
HEMATIES	4.640.000 /mm <sup>3</sup>	4300000 - 5600000
HEMATOCRITO	42 %	36 - 50
HEMOGLOBINA	13,80 g/dl	12,0 - 17,0
V.C.M.	90,52 fl	80 - 96
H.C.M.	29,74 pg	27,0 - 32,0
C.H.C.M.	32,86 g/dl	33,0 - 37,0
RDW CV	13,8 %	12 - 15

*Dic.2020*

SERIE BLANCA		V. REFERENCIA
LEUCOCITOS	6.000 /mm <sup>3</sup>	4300 - 10000

*Antes de la vacuna*

Protocolo N°: 297043  
 Fecha: 17 de abril de 2021  
 Solicita Dr/a.: ~~XXXXXXXXXX~~

Paciente: ~~XXXXXXXXXX~~  
 Pagina: 1  
 Obra Social: ~~XXXXXXXXXX~~

### HEMOGRAMA COMPLETO

Metodo: Analizador Hematológico Sysmex - Citometría de flujo, dispersión laser + citoquímica.

SERIE ROJA		V. REFERENCIA
HEMATIES	5.430.000 /mm <sup>3</sup>	4300000 - 5600000
HEMATOCRITO	47 %	36 - 50
HEMOGLOBINA	15,80 g/dl	12,0 - 17,0
V.C.M.	86,56 fl	80 - 96
H.C.M.	29,10 pg	27,0 - 32,0
C.H.C.M.	33,62 g/dl	33,0 - 37,0
RDW CV	13,1 %	12 - 15

SERIE BLANCA		V. REFERENCIA
LEUCOCITOS	3.900 /mm <sup>3</sup>	4500 - 10000

FORMULA LEUCOCITARIA RELATIVA		ABSOLUTA	Adultos - Niños
Neutren Cayado	0 %	0	0 - 2 0 - 3 %
Neutr Segmentados	64 %	2.496	40 - 60 20 - 50 %
Eosinofilos	0 %	0	0 - 5 0 - 6 %
Basofilos	0 %	0	0 - 1 0 - 1 %
Linfocitos	29 %	1.131	20 - 45 40 - 60 %
Monocitos	7 %	273	2 - 6 2 - 6 %

Morfología microscópica: *Se observa leucopenia.*

*Luego de la vacuna 1er Dosis. 17 de Abril. 2021*

RECUESTO DE PLAQUETAS		V. REFERENCIA
	142.000 /mm <sup>3</sup>	150000 - 450000 /mm <sup>3</sup>

laboratorio. NO olvides presentar tu carnet para recibir la segunda dosis

Vacuna	Dosis (marcar con x)	Fecha	Lo
COVISHIELD	1° X	07/04/2021	CR
	2°		

Ante cualquier duda con

## ANÁLISIS DE LOS DATOS EXTRAÍDOS

Sobre un total de 294.820 efectos cuantificados se extraen los siguientes hallazgos:

### TRASTORNOS CARDÍACOS (fila 58 a 134 y fila de la base de datos)

Entre las inflamaciones e infecciones cardíacas las más frecuentes son las Palpitaciones, (1673) y Taquicardia (622) las cuales "individualmente" no han presentado complicaciones graves.

### EFFECTOS GRAVES:

Entre los que tuvieron un evento cardíaco agudo el 50% falleció.

Entre los que tuvieron afección en la válvula cardíaca, shock cardiogénico, insuficiencia cardiopulmonar todos han fallecido. Al igual que los que presentaron trastornos isquémicos de las arterias coronarias como Infarto Agudo de Miocardio y/o Infarto de Miocardio, el 33% falleció. Entre los que presentaron Isquemia Miocárdica el 50% ha muerto.

Hay casos aislados de Insuficiencia Ventricular Izquierda el 100% falleció. Miocarditis es otro de los eventos adversos que provocó la muerte en un 33% de los que padecieron este efecto grave. Entre los que presentaron Paros Cardíacos el 32% ha fallecido.

Del total de los que presentaron "efectos adversos graves cardiológicos" (sumatoria de 2901) –no sabemos qué porcentaje del total de vacunados representa- pero sí se describe que entre éstos el 1,5% fallece (43 personas) luego de colocarse la vacuna AstraZeneca, es decir entre 1 y 2 personas de cada 100 individuos que recibieron la inyección.

### COLAPSO CIRCULATORIO / TROMBOS / HEMORRAGIAS

Entre los casos que sufrieron trombos o colapso circulatorio, el 31% falleció.

Entre los que presentaron Hemorragias el 25% murió.

Entre los que sufrieron Trombosis venosa profunda / Coágulos: 2% falleció.

**Vasculitis ECN:** Inflamación de vasos sanguíneos, isquemias, necrosis produjeron la muerte en el total de los casos con estas afecciones.

**MAGIC síndrome:** Entre los que tuvieron este efecto adverso luego de la vacuna, el 33% falleció.

### **MUERTE CEREBRAL Y MUERTE SÚBITA** (fila 638 a 640 de la base de datos)

Entre los efectos adversos se menciona: muerte súbita y muerte cerebral con 170 decesos entre la base de Reino Unido que estamos analizando. Lamentablemente no se sabe el total de personas de la base para poder extraer porcentaje de casos. Los porcentajes extraídos se calculan sobre la base de cada efecto adverso.

### **SISTEMA NERVIOSO CENTRAL Y ACCIDENTES CEREBRO VASCULARES**

Entre los que sufrieron el síndrome de Guillain-Barre, un 3% ha fallecido. (3 de cada 100)

Infarto de tronco encefálico es uno de los graves problemas que provocaron la muerte. Entre los que tuvieron Hemorragia Cerebral el 33% ha fallecido. Entre los que tuvieron un AVC el 8% falleció. El 25% de los que tuvieron Shock Hemorrágico ha muerto.

Entre los que presentaron Incautación en el Sistema Nervioso Central, (351 casos) fallecieron 2 casos, es decir, el 0,57% o bien casi 6 de cada 1000 de los que presentan este efecto adverso.

Entre los que describen tener afecciones en el Sistema Nervioso Central mediando el trastorno Epiléptico el 16,7% fallece, es decir, 16 personas entre los que les ataca Epilepsia.

### **TRASTORNOS EN EL SISTEMA RESPIRATORIO** (fila 2562 a 2711 de la base de datos)

Entre los que describen trastornos en el sistema respiratorio, la Disnea es una de las complicaciones que pueden llevar a la muerte a 1 persona de cada 1000 inyectados con AstraZeneca según la base de Reino Unido.

La respiración anormal (no describen en detalle), tiene una probabilidad de muerte del 2% (2 de cada 100 personas que tengan este efecto adverso)

### **BRONCOESPASMO Y OBSTRUCCIÓN PULMONAR**

Entre los que presentaron "enfermedad pulmonar obstructiva crónica" el 17% falleció luego de la vacuna contra la COVID-19.

### **AFECCIONES INMUNOLÓGICAS E INFLAMATORIAS DEL TRACTO RESPIRATORIO INFERIOR**

El síntoma más frecuente es el dolor en los pulmones aunque en la muestra no han presentado graves complicaciones. Entre los que presentaron Neumonía luego de la inyección el 43% falleció, es decir 43 personas de cada 100 vacunadas.

### **CONDICIONES TROMBÓTICAS Y EMBÓLICAS PULMONARES**

Entre los que presentaron Embolia pulmonar el 9% falleció.

Entre los que describieron tener trastornos en el sistema respiratorio, (8024 es la sumatoria de efectos asociados) 17 personas fallecieron o sea (0,21%). Cabe destacar que cada persona ha presentado entre 3 y 4 efectos adversos y todos los porcentajes extraídos de cada dolencia tienen un índice de muerte mayor a las enfermedades del sistema respiratorio ya que las vacunas atacan al total del sistema circulatorio y auto-inmunológico.

Entre los que describen espontáneamente que recibieron la vacuna contra la COVID-19, el 1% falleció. (fila 1942 de la base de datos del Reino Unido en 70 días de registros luego de la inyección)

### **TRASTORNOS DE LA PIEL NO SON GRAVES, PERO SÍ MUY FRECUENTES.**

Entre los **trastornos en la piel** descritos no hubo efectos adversos graves aunque sí son muy frecuentes los efectos adversos que se presentan en la piel. Las erupciones, Erupción Eritematosa, Erupción Macular, Erupción Pruriginosa, Urticaria, Pruritus, Dermatitis, entre otras. Sin complicaciones graves pero sí son efectos secundarios de la vacuna contra la COVID-19.

Estos son los **hallazgos exploratorios** que se pudieron extraer de una base que tiene muchas falencias porque falta información sobre el historial clínico y datos sociodemográficos de cada persona. No está la cantidad de personas que –de forma voluntaria- describen en la muestra sus efectos. Los porcentajes extraídos en este análisis exploratorio/descriptivo, se basaron en el % de muertes sobre el total de cada uno de los efectos adversos.

*Realizado por Lic. Analía Alvarez*

*Buenos Aires - Argentina.*

*Datos de Reino Unido. Enero a Marzo de 2021.*

*Para mayor información comunicarse con el celular: 011-15-5666-0626 Argentina.*