



L'Afrique du Sud confirme le premier décès « causalement lié » au vaccin contre la COVID-19

L'autorité sanitaire sud-africaine a confirmé aujourd'hui qu'une personne est décédée - du syndrome de Guillain-Barré - en conséquence directe de l'administration du vaccin contre la COVID-19 de Johnson & Johnson.

Par [Children's Health Defense](#)

Mondialisation.ca, 10 août 2022

[The Defender](#)

Région : [Afrique subsaharienne](#)

Thème: [Science et médecine](#)

L'autorité sanitaire sud-africaine a confirmé aujourd'hui qu'une personne est décédée à la suite de l'administration du vaccin contre la [COVID-19](#) de Johnson & Johnson (J&J).

Il s'agit du premier décès dans le pays officiellement attribué à un vaccin contre la COVID-19, [ont indiqué les autorités](#).

La personne est décédée du syndrome de Guillain-Barré (SGB) peu après avoir reçu la piqûre de J&J, [rapporte Reuters](#).

Le SGB est une [maladie neurologique rare](#) dans laquelle le système immunitaire de l'organisme attaque par erreur une partie du système nerveux périphérique, le réseau de nerfs situé en dehors du cerveau et de la moelle épinière.

Les symptômes du SGB peuvent aller d'une légère et brève faiblesse musculaire à une paralysie, laissant le patient incapable de respirer de manière autonome.

[Selon les autorités sanitaires sud-africaines](#), la personne décédée après l'administration du vaccin de J&J a développé des symptômes peu de temps après la vaccination, ce qui a entraîné une hospitalisation prolongée, une ventilation mécanique, de nouvelles infections et le décès, [ont déclaré des scientifiques de haut niveau](#) lors d'une conférence de presse.

« Au moment de la maladie, aucune autre cause du syndrome de Guillain-Barré n'a pu être identifiée », a déclaré la professeure Hannelie Meyer du Comité national de sécurité des vaccinations.

Afin de protéger la confidentialité des patients, Mme Meyer a déclaré qu'[aucun détail sur les patients](#), y compris la province où le décès est survenu, ne sera rendu public.

Au total, 6 200 [réactions indésirables](#) aux vaccins contre la COVID-19 ont été signalées, a déclaré aujourd'hui l'autorité sud-africaine de réglementation des produits de santé (SAHPRA).

Helen Rees, présidente du conseil d'administration de la SAHPRA, a [déclaré que](#) le pays n'aurait pas connu un effet secondaire aussi rare si le vaccin n'avait pas été administré à des millions de personnes.

« Nous devons faire très attention à ce que cet événement reste proportionné », a déclaré Mme Rees. « Nous devons nous demander quel est le risque de la maladie elle-même. »

Les autorités sud-africaines [ont discuté de](#) ce décès avec des responsables de l'Organisation mondiale de la santé et d'autres organismes de réglementation, qui ont confirmé qu'il était « très, très rare ».

Bien que l'agence sanitaire ait évalué le décès de 160 personnes suite à la vaccination contre la COVID-19 en Afrique du Sud, ces décès ont été jugés « fortuits ».

Les statistiques de la SAHPRA montrent qu'entre le 17 mai 2021 et le 15 juillet 2022, 217 décès ont été signalés suite à la vaccination contre la COVID-19.

Le SGB est un risque connu de l'injection J&J

En juillet 2021, la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis [a ajouté un avertissement](#) à une fiche d'information sur le vaccin de J&J – fabriqué par Janssen – indiquant que l'injection avait été liée au SGB, une maladie auto-immune « grave mais rare ».

Selon le [New York Times](#), le risque de développer un SGB après avoir reçu la piqûre de J&J à l'époque était 3 à 5 fois plus élevé que celui auquel on pourrait s'attendre dans la population générale des États-Unis.

Les autorités américaines ont déclaré que les données suggéraient une augmentation du risque de SGB dans les six semaines suivant la vaccination, et ont reconnu 100 [cas suspects de SGB](#) parmi les personnes ayant reçu la piqûre de J&J par l'intermédiaire du système de notification des effets indésirables des vaccins ([VAERS](#)) – un système de surveillance fédéral des Centers for Disease Control and Prevention qui repose sur les patients et les prestataires de soins de santé pour signaler [les effets indésirables](#) des vaccins.

Dans une [lettre adressée à l'entreprise](#), la FDA a qualifié de « très faibles » les risques de contracter le SGB après la vaccination.

La FDA a conseillé aux personnes ayant reçu le vaccin de J&J de consulter un médecin si elles présentent des symptômes, notamment une faiblesse ou des picotements, des difficultés à marcher ou à faire des mouvements faciaux.

Selon les données les plus récentes du VAERS, entre le 14 décembre 2020 et le 22 juillet 2022, il y a eu [2 834 signalements](#) de SGB, dont [1 800 cas](#) attribués à Pfizer, [522 cas](#) à Moderna et [496 cas](#) à J&J.

Sur les 496 rapports de SGB attribués au vaccin de J&J, [11 cas](#) ont entraîné la mort.

Comme [le rapportait The Defender](#) l'année dernière, un enseignant de troisième année a développé un SGB trois semaines après avoir reçu le vaccin de J&J. Stacie [last name unknown] s'est rendue aux urgences plusieurs fois après avoir été vaccinée parce qu'elle ressentait un engourdissement des extrémités inférieures, mais elle a été renvoyée chez elle lorsque les tests n'étaient pas concluants.

L'engourdissement a continué à progresser et Stacie a fini par perdre sa capacité à se tenir debout et à marcher. Elle a ensuite été hospitalisée et on lui a diagnostiqué un SGB.

[Gary Spaulding](#) était un paysagiste actif qui a souffert de graves maux de tête après avoir reçu le vaccin contre la COVID de J&J, ce qui l'a conduit aux urgences.

Les médecins ont d'abord diagnostiqué la maladie de Lyme chez M. Spaulding. Un traitement a été mis en place, mais l'engourdissement et les picotements dans ses extrémités ont progressé. Après que les médecins aient entrepris des tests pour déterminer la cause de la série croissante de symptômes, on a diagnostiqué un SGB chez M. Spaulding.

Les médecins pensent que le système immunitaire de M. Spaulding, qui luttait contre la maladie de Lyme, a été surstimulé par le vaccin, ce qui l'a amené à attaquer la [myéline](#) - l'isolant protecteur qui entoure les nerfs, notamment ceux du cerveau et de la moelle épinière.

Le traitement a été immédiat et a permis d'arrêter la progression de la maladie, mais pas avant que M. Spaulding ne soit presque complètement paralysé.

Le vaccin contre la COVID-19 de J&J [est également lié](#) à des troubles rares mais graves de la coagulation sanguine.

La source originale de cet article est [The Defender](#)
Copyright © [Children's Health Defense](#), [The Defender](#), 2022

Articles Par : [Children's Health Defense](#)

Avis de non-responsabilité : Les opinions exprimées dans cet article n'engagent que le ou les auteurs. Le Centre de recherche sur la mondialisation se dégage de toute responsabilité concernant le contenu de cet article et ne sera pas tenu responsable pour des erreurs ou informations incorrectes ou inexacts.

Le Centre de recherche sur la mondialisation (CRM) accorde la permission de reproduire la version intégrale ou des extraits d'articles du site [Mondialisation.ca](#) sur des sites de médias alternatifs. La source de l'article, l'adresse url ainsi qu'un hyperlien vers l'article original du CRM doivent être indiqués. Une note de droit d'auteur (copyright) doit également être indiquée.

Pour publier des articles de [Mondialisation.ca](#) en format papier ou autre, y compris les sites Internet commerciaux, contactez: media@globalresearch.ca

[Mondialisation.ca](#) contient du matériel protégé par le droit d'auteur, dont le détenteur n'a pas toujours autorisé l'utilisation. Nous mettons ce matériel à la disposition de nos lecteurs en vertu du principe "d'utilisation équitable", dans le but d'améliorer la compréhension des enjeux politiques, économiques et sociaux. Tout le matériel mis en ligne sur ce site est à but non lucratif. Il est mis à la disposition de tous ceux qui s'y intéressent dans le but de faire de la recherche ainsi qu'à des fins éducatives. Si vous désirez utiliser du matériel protégé par le droit d'auteur pour des raisons autres que "l'utilisation équitable", vous devez demander la permission au détenteur du droit d'auteur.

Contact média: media@globalresearch.ca