

Pfizeri pettuste ja “seaduslike” inimkatsete ajalugu

[Twitteri lõimes](#) loetles *Kanekoa The Great* mõned juhtumid, mis näitavad Pfizeri kuritegelikkust, alustades 1994. aastal kohtuasjaga südameklapi kohta, mis tappis sadu inimesi ja lõppes COVID-19 mRNA tehnoloogiaga.

“See on vaid osaline nimekiri Pfizeri pettusest, korruptsioonist ja kuritegevusest. On ka teisi näiteid sellest, kuidas Pfizer testib maailma vaeseimates riikides ebaeetiliselt farmaatsiatooteid ja osaleb muudes kuritegudes,” kirjutas Kanekoak.

Salvestanud [Kanekoa Twitteri lõime](#) koopiat saate ka juhul, kui ei ole Twitteri kasutaja.

Lõime-@KanekoaTheGreat-Pfizeri allalaadimine

Kaks nädalat enne Twitteri lõime postitamist avaldas Kanekoa alloleva artikli samal teemal.

Pfizeri pettuste, korruptsiooni ja Nigeeria laste kasutamise ajalugu "inimese merisigadena"

Autor [Kanekoa Suur](#)

Viimase kahe aasta üks olulisemaid kultuurilisi muutusi on olnud ravimitööstuse uus ülistamine. Aastakümneid kestnud pettusest, korruptsioonist ja kuritegevusest vaevatud tööstus suutis end COVID-19 kriisi ajal kiiresti ümber nimetada inimkonna päästjaks.

Kuid midagi olemuslikult ei muutunud. Farmaatsiatööstus hindab endiselt aktsionäride kasumit rohkem kui inimeste elu. Reguleerivad ametid tegutsevad endiselt uksena ravimihiidudele, keda nad väidetavalt reguleerivad. Farmaatsiatööstus domineerib endiselt lobitöös Washingtonis ja kulutab igal aastal miljardeid farmaatsiatoodete reklaamimiseks.

Vaatamata farmaatsiatööstuse kurikuulsale korruptiivsele olemusele väitis Pfizeri tegevjuht [Albert Bourla](#) 2021. aasta novembri intervjuus, et väike rühm “meditsiinitöötajaid”, kes levitavad tahtlikult Pfizeri vaktsiini narratiivi suhtes kriitilist “valeinformatsiooni” on “kurjategijad”. Tundus, et Bourla on unustanud oma ettevõtte ajaloo.

Pfizeri kriminaalse käitumise pikk ajalugu

1992. aastal [nõustus Pfizer maksma](#) 165–215 miljonit dollarit, et lahendada kohtuasjad, mis tulenevad tema Bjork-Shiley Convexo-Concave südameklapi purunemisest. Convexo-Concave südameklapid olid sel ajal põhjustanud ligi 300 surma ja 2012. aastaks oli see põhjustanud 663 surma.

1994. aastal [nõustus Pfizer maksma](#) 10,75 miljonit dollarit, et lahendada justiitsministeeriumi väited, et ettevõtte valetas, et saada föderaalne heakskiit mehaanilisele südameklapile, mis on murdunud, tappes sadu patsiente kogu maailmas. Kokkuleppe kohaselt nõustus Pfizer maksma

lähiaastatel ka 9,25 miljonit dollarit, et jälgida patsiente, kes said seadme veteranide administratsiooni haiglates või maksid selle eemaldamise eest. Tehingut kritiseerisid tarbijaõiguste aktivistid, kes kutsusid valitsusametnikke üles esitama kriminaalsüüdistusi ja tegid lobitööd, et määrata järsem tsiviilkaristus mitme miljardi dollari suurusele ettevõttele, kes oli varjanud ohutusprobleeme isegi siis, kui seade tappis patsiente.

1996. aastal manustas Pfizer Nigeerias 200 lapsega kliinilise uuringu ajal [eksperimentaalset ravimit](#), kuid ei öelnud kunagi vanematele, et nende lapsed on eksperimendi objektid. Üksteist last surid ja paljud teised kannatasid kõrvaltoimete all, nagu ajukahjustus ja elundite puudulikkus. Nigeeria Tervishoiuministeeriumi aruandes jõuti järeldusele, et eksperiment oli “registreerimata uimasti ebaseaduslik kohtuprotsess”, “teadmatute ärakasutamise selge juhtum” ning Nigeeria ja rahvusvahelise õiguse rikkumine. Pfizer ei saanud nõusolekut ega teavitanud patsiente, et nad olid katse subjektid, mitte heakskiidetud ravimi saajad.

[Nigeeria Pfizeri ohvrite hüvitishirmud - YouTube](#)



Al Jazeera: Nigeeria Pfizeri ohvrite hüvitise hirmud, 26. juuni 2011 (2 minutit)

2002. aastal [nõustus Pfizer maksma](#) 49 miljonit dollarit, lahendades väited, et ravimifirma pettis föderaalvalitsust ja 40 osariiki, küsides kolesterooliravi Lipitori eest liiga palju. Lipitori müük oli 2001. aastal 6,45 miljardit dollarit.

2004. aastal [nõustus Pfizer tunnistama](#) end süüdi kahes kuriteos ja maksis 430 miljonit dollarit karistusi, et lahendada süüdistusi, mille kohaselt ta reklaamis pettusega ravimit Neurontin heakskiitmata eesmärkidel. Pfizer nõustus, et turustas epilepsiaravimit agressiivselt ebaseaduslike vahenditega mitteseotud seisundite korral, sealhulgas bipolaarne häire, valu, migreenipeavalud ning narkootikumide ja alkoholi võõrutusravi. Pfizeri taktika hõlmas ettevõtte töötajate reklaamiagentidena kasutamist meditsiiniharidusüritustel ja altkäemaksu andmist arstidele luksusreisidena.

2008. aastal avaldas New York Times artikli pealkirjaga “Eksperdid järeldavad Pfizeri manipuleeritud uuringutest”. [Stephanie Saul: “Experts Conclude Pfizer Manipulated Studies”, 08.10.2008.] Pfizer lükkas negatiivsete uuringute avaldamise edasi, keerutas negatiivseid andmeid, et asetada need positiivsesse valgusesse ja kontrollis kliiniliste uuringute andmete voogu, edendades oma epilepsiaravimit Neurontin. Pfizer lõpetas Neurontini turundusprogrammi 2004. aastal pärast seda, kui ravim sai kättesaadavaks geneerilise ravimina. Samal aastal maksis ettevõtte 430 miljonit dollarit, et lahendada föderalsed kriminaal- ja tsiviilnõuded, et üks tema tütarettevõtetest oli reklaaminud ravimit heakskiitmata eesmärkidel.

2009. aastal määrati Pfizerile 2,3 miljardi dollari suurune trahv, mis oli siis suurim tervishoiupettuste lahendus ja suurim kriminaaltrahv, mis USA-s kunagi määratud. Pfizer tunnistas end süüdi valuvaigisti Bextra vales kaubamärgis “kavatsusega petta või eksitada”, reklaamides ravimit ägeda valu raviks annustes, mida FDA [USA Toidu- ja Raviamet] oli varem pidanud ohtlikult suureks. Valitsus väitis, et Pfizer oli maksnud tagasilööke nõuetele vastavatele arstidele ja reklaaminud ebaseaduslikult ka kolme muud ravimit: antipsühhootilist Geodonit, antibiootikumi Zyxoxi ja epilepsiaavastast ravimit Lyrica.

2009. aastal maksis Pfizer 750 miljonit dollarit, et lahendada 35 000 väidet, et tema ravim Rezulin põhjustas 63 surmajuhtumit ja kümneid maksapuudulikkust. Rezulini taandumine USA turult 21. märtsil 2000 järgnes läbirääkimistele ravimi tootja ja FDA vahel. FDA kõrgemad ametnikud olid pikka aega ravimit kaitsnud, hoolimata kasvavast surmajuhtumite arvust ja Rezulini tõestatud elupäästvate hüvede puudumisest. FDA ametnike positsioon oli vastupidine nende kolleegidele Suurbritannias, kus Rezulin eemaldati alates 1. detsembrist 1997.

2010. aastal kästi Pfizeril maksta 142,1 miljonit dollarit kahjutasu föderalse väljapressimisvastase seaduse rikkumise eest, müües ja turustades Neurontini petturlikult FDA poolt heaks kiitmata eesmärkidel. Žürii leidis, et Pfizeri “Neurontini” turundus rikkus nii Racketeeri mõjutatud ja korrumpeerunud organisatsioonide seadust (RICO) kui ka California kõlvatu konkurentsi seadust.

2010. aastal avaldas New York Times artikli pealkirjaga “Pfizer annab üksikasju arstidele tehtavate maksete kohta”. [Duff Wilson: “Pfizer Gives Details on Payments to Doctors”, 31.3.2010.] Pfizer tunnistas, et maksis 2009. aasta viimase kuue kuu jooksul umbes 20 miljonit dollarit 4,500 arstile ja muule meditsiinitöötajale konsultatsioonide ja tema nimel rääkimise eest. Pfizer maksis samal perioodil ka 15,3 miljonit dollarit 250 akadeemilisele meditsiinikeskusele ja teistele uurimisrühmadele kliiniliste uuringute eest. Avalikustamist nõudis kokkulepe, mille ettevõtte allkirjastas, et lahendada föderaalne uurimine ravimite ebaseadusliku reklaamimise kohta ettenähtust erineval otstarbel.

2010. aastal esitas Blue Cross Blue Shield hagi Pfizeri vastu, süüdistades farmaatsiahiidu ebaseaduslikult altkäemaksu andmises 5,000 arstile rikkalike Kariibi mere puhkuste, golfimängude, massaažide ja muude meelelahutuslike tegevustega, et veenda arste kasutama Bextrat ettenähtust erinevaks kasutamiseks.

2010. aastal näitasid Pfizeri ja USA ametnike vahel Nigeerias lekkinud failid, et Pfizer oli palganud uurijad, et paljastada tõendeid korruptsiooni kohta Nigeeria peaprokuröri vastu, šantažeerides teda, et loobuda kohtumenetlusest seoses vastuolulise 1996. aasta Trovani kohtuprotsessiga, mis hõlmas meningiidiga lapsi. 2009. aastal nõustus Pfizer maksma 75

miljonit dollarit 1996. aasta kohtuprotsessi ajal kahju kannatanud peredele, kuid failid osundavad: USA ravimihiid otsis väljapressimist, et Nigeeria peaprokurör loobuks 6 miljardi dollari suurusest föderaalset [oletatavalt hüvitisnõudest] Pfizeri vastu. Lekked näitasid, et Pfizeri uurijad edastasid kohalikule meediale “kahjustavat” teavet ja ähvardasid peaprokuröri, et palju kahjulikum teave tuleb välja, kui ta kaasust ei kukuta. 6 miljardi dollari suurune kohtuasi tühistati 2009. aastal.

2012. aastal esitas väärtpaberi- ja börsikomisjon [\[SEC\]](#) [Pfizer Inc-le süüdistuse](#) välismaiste korruptiivsete tavade seaduse (FCPA) alusel, kui selle tütaretevõtted andsid altkäemaksu arstidele ja teistele tervishoiutöötajatele, kelle on palganud välisriikide valitsused Bulgaarias, Hiinas, Horvaatias, Tšehhi Vabariigis, Itaalias, Kasahstanis, Venemaal ja Serbias, et võita äri. SEC-i andmetel andsid Pfizeri tüharetevõtete töötajad loa ja tegid sularahamakseid ning pakkusid muid stiimuleid altkäemaksu andmiseks valitsuse arstidele Pfizeri toodete kasutamiseks.

2012. aastal oli Pfizer maksnud 1,2 miljardit dollarit, [et rahuldada](#) ligi 10 000 naise väited, mille kohaselt tema hormoonasendusravi ravim Prempro põhjustas rinnavähki. Prempro kokkulepped tulevad pärast kuus aastat kestnud kohtuprotsesse, kus mitmele hagejale määrati kümneid miljoneid dollareid, sealhulgas karistuslikud kahjuhüvitised ravimitootja tegevuse eest Premprolt rinnavähi riski kohta teabe varjamisel.

2013. aastal [nõustus Pfizer maksma](#) 55 miljonit dollarit, et lahendada kriminaalsüüdistused, mis on seotud patsientide ja arstide hoiatamata jätmisega neeruhaiguste, neerukahjustuste, neerupuudulikkuse ja ägeda interstitsiaalse nefriidi riskide eest, mille on põhjustanud selle prootonpumba inhibiitor Protonix.

2013. aastal eraldas Pfizer 288 miljonit dollarit, [et lahendada](#) 2,700 inimese nõuded, et tema ravim Chantix põhjustas enesetapumõtteid ja tõsiseid psühholoogilisi häireid. FDA tegi kindlaks, et Chantix on tõenäoliselt seotud suurema südameinfarkti riskiga.

2014. aastal maksis Pfizer 35 miljonit dollarit, et [lahendada kohtuasi](#), milles süüdistati tema tüharetevõtet neerusiirdamisravimi Rapamune [ebaseaduslikus] reklaamis ja heakskiitmata kasutuseks, sealhulgas altkäemaksu andmises arstidele, et nad seda patsientidele välja kirjutaksid. Uurimist juhtinud New Yorgi peaprokuröri [Eric \[Tradd\] Schneidermani](#) sõnul sai Wyeth arstid, kes surusid ravimit heakskiitmata kasutamiseks, tuginedes “andmete eksitavatele esitustele”.

2016. aastal [trahviti Pfizerit rekordilise](#) 84,2 miljoni naelaga [NHS-i](#) epilepsiavastase ravimi fenütoiini eest ülelaadimise eest 2,600 protsenti (2,83 naelalt 67,50 naelani kapsli kohta), suurendades kulusid Ühendkuningriigi maksumaksjatele 2 miljonilt naelalt 2012. aastal umbes 50 miljoni naelani 2013. aastal.

See on vaid osaline nimekiri Pfizeri pettusest, korruptsioonist ja kuritegevusest. On ka teisi näiteid selle kohta, kuidas Pfizer testib maailma vaeseimates riikides ebaeetilisel farmaatsiatooteid ja osaleb muudes kuritegudes.

[5 Times Big Pharma Like Pfizer Used Africans as Guinea Pigs - YouTube](#)



Pfizer kasutas aafriklaste meresigadena, 13. november 2020 (5 minutit)

Rikkumisest teatajad paljastavad Pfizeri Covid-19 vaktsiiniuuringud

Kuigi Pfizeri tegevjuht usub, et tema ravimifirma aususe kahtluse alla seadmine on kuritegelik, [sellest hoolimata] on juba välja tulnud mitu rikkumisest teatajat, kes paljastavad Pfizeri COVID-19 vaktsiiniuuringute aususe puudumise.

Juhtiv meditsiiniajakiri *BMJ* avaldas aruande, milles paljastati võltsitud andmed, pimekatsete ebaõnnestumisel, halvasti koolitatud vaktsineerijad ja kõrvaltoimete aeglane jälgimine Pfizeri geeniteraapia võtete kolmanda faasi uuringus.

Kui rikkumisest teataja teatas oma murest USA Toidu- ja Raviametile (FDA), vallandati ta hiljem samal päeval põhjendusega, et ta “ei sobi”. FDA ei kontrollinud kunagi rikkumist teataja kaebuse kliinilise uuringu kohta.

Teine vilepuhuja, [Maddie de Garay](#) osales vabatahtlikult Pfizeri uuringus 12–15-aastastele. 24 tundi pärast teist annust oli ta traumapunktiis.

Ta on nüüd ratastoolis, vajab nina kaudu söötmistoru ja kannatab endiselt 9 kuud hiljem. Maddie oli Pfizeri kliinilises uuringus 12–15-aastastele lastele 1 laps 1,131-st.

Pfizer registreeris Maddie kõrvaltoime ametlikult “köhuvaluna”, kui teatas FDA-le kliiniliste uuringute tulemustest. Kui me teame, et Maddie laastav, elu muutev vigastus on kliinilistes uuringutes registreeritud kui “köhuvalu”: milliseid muid tõsiseid kõrvaltoimeid on Pfizer varjanud ja FDA ignoreerinud?

[Pfizer's Shocking Cover Up of Maddie De Garay - YouTube](#)



Teine perspektiiv: Pfizeri šokeeriv varjamine Maddie De Garayst, 4. juuli 2021 (6 minutit)

Advokaat [Aaron Siri](#) ja enam kui 30 teadlasest, meditsiinitöötajast ja ajakirjanikust koosnev rühm küsisid FDA-lt “kõiki andmeid ja teavet Pfizeri vaktsiini kohta”, sealhulgas ohutuse ja tõhususe andmeid, kõrvaltoimete aruandeid ning aktiivsete ja mitteaktiivsete koostisosade loetelu.

FDA suutis kaaluda kõiki 329,000 108 lehekülge andmeid ja anda Pfizeri vaktsiinile erakorralise heakskiidu vaid 108 päeva jooksul, kuid palub nüüd 75 aastat, et see teave avalikkusele täielikult avaldada.

Siri kirjutas oma [Substackis](#): “/.../ Föderaalvalitsus kaitseb Pfizerit vastutuse eest. Annab talle miljardeid dollareid. Paneb ameeriklased oma toodet võtma. Kuid ei lase teil näha andmeid, mis toetavad selle toote ohutust ja efektiivsust. Kelle heaks valitsus töötab?”

2021. aasta detsembri intervjuus ütles Maailmapanga president [David \[Robert\] Malpass](#), et Pfizer ei anna mRNA kaadreid riikidele, kus neil on kõrvaltoimete eest seaduslik vastutus.

[Malpass jagas](#): “Pfizer on olnud kõhklev, kas minna mõnda riiki vastutusprobleemide tõttu, neil pole vastutuskilpi.” See näitab selgelt, et Pfizer ei tegutse mingil moraalsel kõrgel teel ühiskonna paremaks muutmiseks. Küsimus on kasumis ja maailma inimestel on täielik õigus seada kahtluse alla Pfizeri ausus, tuginedes selle kriminaalsele ajaloole ja praegustele tegudele.

Nagu [Kanekea](#) on eelmistes artiklites kirjutanud on see endiselt [ravimata puhang](#), sest tabatud reguleerivad asutused keelduvad pakkumast varajase ravi protokolle, mis sisaldavad odavaid ja tõhusaid patendikaitseta ravimeid.

Kui suur osa sellest patsientide ravimisest keeldumisest on tingitud farmaatsiatööstuse võimendusest tabatud reguleerivate asutuste üle?

Ja igal juhul ei suuda Covidi mRNA geeniteraapia kaadrid kogu maailmas levikut peatada, kuid Pfizer loodab 2021. aastal tuua sisse 33,5 miljardit dollarit vaktsiinitulu ja ootab 2022. aastal veelgi suuremat kasumit, kui suudab jätkuvalt veenda maailma, et tema farmaatsiatooted on inimkonna päästja.

Esiletõstetud pilt: Pfizeri petturliku turunduse ajalugu ei takistanud gov'ts väljastamast "Lubatud kasutamiseks" heakskiitmata Covid19 vaktsiini kohta, 4. märts 2021



Allikad: [Substack.com](https://substack.com) (15.12.2022), [Expose-news.com](https://expose-news.com) (07.01.2023)