

Corona-Impfung

Liebe Kolleginnen und Kollegen
Sehr geehrte Damen und Herren

Bezüglich der Corona-Impfung habe ich mich in Unkenntnis der damals noch nicht verfügbaren Zulassungs-Informationen aufgrund vieler Anfragen von Patienten in einer Stellungnahme auf Youtube kritisch gegenüber der Impfung geäußert und zum Zeitpunkt kurz vor der Zulassung am 19.12.2020 festgehalten, ich würde meinen Patienten die Impfung noch nicht empfehlen. Die Stellungnahme ist einsehbar über nachfolgenden Link.

<https://www.youtube.com/watch?v=dgZ-ZyNNo2g>

Zwischenzeitlich sind die Studiendaten vorliegend und durch die Zulassungs-Behörden bewertet worden. Ich habe die verfügbaren Informationen der Swissmedic und der FDA studiert und die Daten – soweit ich dies vermag - analysiert.

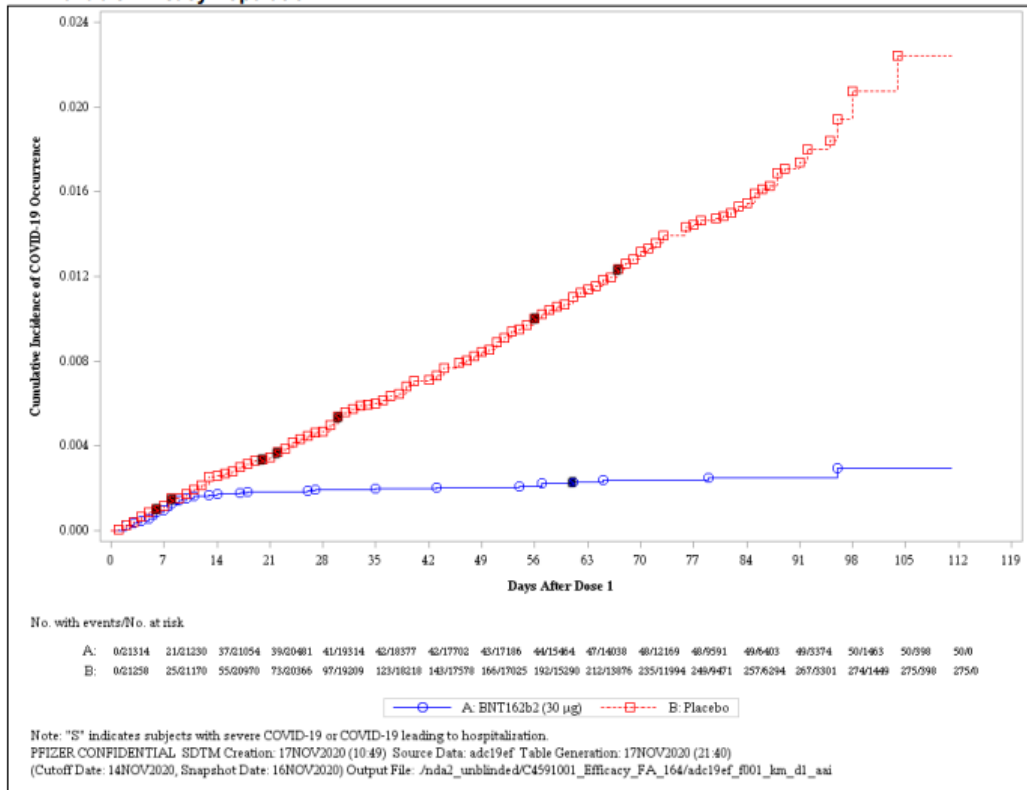
In Phase 2 Studien ist vorgängig die Sicherheit die Dosisfindung lege artis erfolgt. In zwei Studien der Phase III Studien erhielten 21'744 Teilnehmende den Impfstoff von Pfizer/Biontech (Comirnaty®). Abgesehen von Impfreaktionen wie Kopfschmerzen, Arthralgien, Fieber und Injektionsschmerz waren keine nennenswerten Nebenwirkungen zu verzeichnen. Nachfolgend ersichtlich sind die Daten der auswertbaren Probanden in der Wirksamkeitsanalyse.

Auftreten von Covid-19 ab 7 Tag nach 2. Impfung		
Gruppen	COVID-19-mRNA-Impfstoff	Placebo
Anzahl Probanden	18'198	18'325
Anzahl Erkrankungen	8	162
Risiko-Reduktion	95%	
Total Patientenjahre	2'222	

In den Zulassungsinformationen der FDA wird in einer eindrücklichen Grafik der Verlauf der Infektionen nach der Impfung dargestellt.

Es ist ersichtlich, wie konsistent und linear in der Placebo-Gruppe (rot) die Infektionen ansteigen und in der Verum-Gruppe (blau) nach dem synchronen Anstieg während der Impfung, die Kurve sich aufteilt und praktisch horizontal weiterläuft.

Figure 2. Cumulative Incidence Curves for the First COVID-19 Occurrence After Dose 1, Dose 1 All-Available Efficacy Population



Die verfügbaren Daten sind in meinen Augen überzeugend, die Studien sind korrekt vorbereitet und ebenso korrekt durchgeführt worden. Die Swissmedic hat ordnungsgemäss die Zulassung erteilt und die Zulassung wurde durch "Swissmedic Medicines Expert Committees" (SMEC) ebenfalls befürwortet.

Die vorliegenden Daten habe mich überzeugt. In meinen Augen hat der Impfstoff Comirnaty® eine ausreichende Verträglichkeit, eine genügende Sicherheit und eine hohe Wirksamkeit.

Ich ändere meine Position und werde die Impfung meinen Patienten empfehlen. Meine geänderte Position kann nach aussen in aller Transparenz wiederum eingesehen werden.

<https://www.youtube.com/watch?v=lr6w4nxllIDY>

Langenthal, 24.12.2020

Dr. med. Andreas Baumann
Facharzt für Neurologie FMH

Referenzen:

Fachinformationen Swissmedic:

<https://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=FI&lang=DE&authNr=68225>

Zulassungsdokument FDA:

<https://www.fda.gov/media/144416/download>