

WHO chuẩn bị một tỷ liều vaccine đối phó Covid-19 đã vượt 72 triệu ca nhiễm.

Tính đến sáng nay 13/12, thế giới ghi nhận 72.040.091 ca nhiễm và 1.610.400 người đã tử vong do nCoV, tăng lần lượt 705.134 và 11.077 ca trong một ngày, trong khi 50.434.769 người đã bình phục, WHO bảo đảm có một tỷ liều vaccine cho chương trình tiêm chủng COVAX.

Tổng giám đốc Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) Tedros Adhanom Ghebreyesus cho biết gần một tỷ liều của những loại vaccine Covid-19 tiềm năng đã được đặt hàng, bảo đảm cung cấp cho các nước thu nhập thấp và trung bình trong chương trình COVAX.

COVAX là chương trình do WHO khởi xướng, với mục đích phân phối vaccine Covid-19 nhanh chóng và công bằng trên toàn cầu, sau khi vaccine được chấp thuận lưu hành. Ngoài WHO còn có sự tham gia của Liên minh vaccine Gavi, Liên minh Sáng kiến và Chuẩn bị Phòng dịch (CEPI). Chương trình đặt mục tiêu cung cấp hai tỷ liều vaccine an toàn, hiệu quả cho người dân toàn thế giới vào cuối năm 2021.

WHO cũng dự kiến đưa ra quyết định về phê duyệt sử dụng khẩn cấp vaccine của Pfizer, Moderna và AstraZeneca trong vài tuần tới. Điều này cho phép triển khai vaccine ở những nước không có khả năng đánh giá sản phẩm.



Nhân viên y tế tại New York, Mỹ, tập huấn tiêm vaccine Covid-19 hôm 9/12. Ảnh: AFP.

Mỹ, vùng dịch lớn nhất thế giới, ghi nhận thêm 285.783 ca nhiễm và 2.816 ca tử vong trong 24 giờ qua, đưa tổng số ca nhiễm lên 16.513.807, trong đó 304.858 người đã chết.

Tổng thống Mỹ Donald Trump tối 11/12 (sáng 12/12 giờ Hà Nội) cho biết liều

vaccine đầu tiên của Pfizer-BioNTech đang được chuyển đến các bang và sẽ được tiêm "trong chưa đầy 24 giờ tới", ưu tiên cho người cao tuổi, nhân viên chăm sóc y tế và lực lượng phản ứng nhanh.

Tuy nhiên, tướng lục quân Gustavo Perna, người phụ trách chiến dịch vận chuyển vaccine trên lãnh thổ Mỹ, cho biết đợt vận chuyển chỉ bắt đầu trong ngày 13/12 và những liều vaccine đầu tiên chỉ được tiêm cho người dân từ ngày 14/12 do hàng loạt thử thách trong hậu cần.

Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Mỹ (FDA) trước đó phê duyệt khẩn cấp việc sử dụng vaccine Covid-19 của Pfizer-BioNTech. Mỹ kỳ vọng tiêm vaccine cho khoảng 20 triệu người trong tháng 12. Chính phủ Mỹ đang mua thêm 100 triệu liều vaccine do Moderna phát triển, trong lúc một số nguồn tin cho biết giới chức đã đặt hàng thêm vaccine của Pfizer-BioNTech.

Brazil, vùng dịch lớn thứ ba thế giới, ghi nhận thêm 670 người chết vì nCoV, nâng tổng số ca tử vong lên 181.123. Số người nhiễm nCoV tăng 43.814 trong 24 giờ qua, lên 6.880.127.

Khảo sát do công ty Datafolha tiến hành hôm 12/12 cho thấy số người Brazil không muốn tiêm vaccine đã tăng lên 22%, so với 9% hồi tháng 8, trong đó phần lớn cho biết không chấp nhận các loại vaccine được sản xuất tại Trung Quốc.

73% người được hỏi có kế hoạch tiêm và 5% chưa quyết định, so với con số lần lượt là 89% và 3% hồi tháng 8.

Ấn Độ, vùng dịch lớn thứ hai thế giới, báo cáo thêm 27.182 ca nhiễm và 332 ca tử vong, nâng tổng số người nhiễm và chết vì Covid-19 lên lần lượt 9.854.208 và 142.994.

Thủ đô New Delhi đang trải qua giai đoạn tồi tệ nhất của đại dịch, với nhiều bệnh viện rơi vào tình trạng quá tải. Giới chức New Delhi đã tăng gấp 4 lần tiền phạt với người không đeo khẩu trang, lên 2.000 rupee (27 USD). Theo truyền thông Ấn Độ, Viện Huyết thanh Ấn Độ đã yêu cầu cơ quan quản lý dược phẩm cho phép sử dụng khẩn cấp vaccine Covid-19 của AstraZeneca.

Anh báo cáo thêm 21.502 ca nhiễm và 519 người chết, nâng ca nhiễm và tử vong lên lần lượt 1.830.956 và 64.026. Từ ngày 14/12, Anh sẽ cắt giảm thời gian tự cách ly từ 14 xuống 10 ngày đối với những người đến từ nước ngoài và những người tiếp xúc với các trường hợp dương tính với nCoV.

Anh bắt đầu tiêm những liều vaccine đầu tiên của Pfizer - BioNTech từ ngày 8/12. Giới chức y tế ưu tiên hàng đầu cho những người trên 80 tuổi, nhân viên y tế tuyến đầu, nhân viên chăm sóc tại viện dưỡng lão và người ở viện dưỡng lão. Khoảng 800.000 liều dự kiến được cung cấp trong tuần đầu tiên.

Đức ghi nhận 21.816 ca nhiễm và 351 ca tử vong mới, nâng tổng số lên lần lượt 1.320.592 và 22.171. Các cuộc tụ tập riêng tư bị giới hạn xuống còn 5 người từ ngày 1/12, số lượng khách được vào các cửa hàng cũng giảm xuống. Bộ trưởng Y tế Đức Jens Spahn cho rằng nước này có thể bắt đầu tiêm chủng muộn nhất vào tháng

1/2021.

Trong bài phát biểu trước quốc hội ngày 9/12, Thủ tướng Angela Merkel yêu cầu Đức áp đặt các biện pháp cứng rắn hơn khi ca tử vong trong một ngày ở mức cao kỷ lục. Bà cho rằng các chỉ dẫn đã được lãnh đạo 16 bang ở Đức đồng ý cách đây hai tuần về cho phép cửa hàng mở cửa nhưng cấm ăn uống trong nhà hàng là không đủ.

Nga, vùng dịch lớn thứ tư thế giới, ghi nhận thêm 28.137 ca nhiễm nCoV và 560 người chết trong vòng 24 giờ, nâng tổng số lên lần lượt 2.625.848 và 46.453.

Điện Kremlin hôm 11/12 cho biết mặc dù số ca tử vong đang tăng lên, giới chức không có kế hoạch tái áp đặt phong tỏa toàn quốc mà chọn phương án hạn chế theo từng khu vực. Saint Petersburg yêu cầu các quán cà phê, nhà hàng, bảo tàng, nhà hát và phòng hòa nhạc của thành phố đóng cửa trong kỳ nghỉ đón năm mới, từ 30/12 đến 10/1.

Moskva từ đầu tháng 12 bắt đầu tiêm vaccine Sputnik V cho những người thuộc nhóm nguy cơ cao, bao gồm nhân viên y tế và giáo viên.

Iran, một trong những vùng dịch lớn nhất Trung Đông, báo cáo 51.949 người chết, tăng 221, trong tổng số 1.100.818 ca nhiễm, tăng 8.201. Bộ Y tế nước này hồi đầu tháng cho biết tình trạng lây nhiễm đang chậm lại, với 89/160 thành phố đã được đưa khỏi danh sách những nơi có nguy cơ cao.

Thủ trưởng Y tế Iran Alireza Raisi cho hay mức độ tuân thủ các biện pháp phòng dịch của công chúng đã tăng lên 90%. Tuy nhiên, hầu hết văn phòng không thiết yếu của chính phủ vẫn bị đóng cửa nhằm ngăn virus lây lan. Tổng thống Iran Hassan Rouhani cho biết ông đã chỉ đạo Ngân hàng Trung ương nước này cấp ngân sách cần thiết để nhập khẩu vaccine Covid-19.

Hàn Quốc đang đương đầu làn sóng Covid-19 thứ ba khi ca nhiễm mới hàng ngày liên tục tăng mạnh. Nước này báo cáo thêm 950 ca nhiễm, nâng tổng số ca nhiễm trên toàn quốc lên 41.736, trong đó 578 trường hợp tử vong, tăng 14 ca so với một ngày trước.

Hàn Quốc đã thắt chặt các quy định về giãn cách xã hội ở khu vực thủ đô vào đầu tuần này, với lệnh cấm tụ tập hơn 50 người và cấm khán giả vào xem các sự kiện thể thao. Các quán cà phê chỉ có thể phục vụ đồ mang đi, trong khi các nhà hàng không được tiếp khách sau 21h. Thêm 150 trung tâm xét nghiệm sẽ được thiết lập tại khu vực nhiều người qua lại, bao gồm nhà ga.

Tuy nhiên, quan chức cấp cao của Cơ quan Kiểm soát và Phòng ngừa Dịch bệnh Hàn Quốc (KDCA) cho biết bất chấp những thay đổi này, người dân vẫn không hạn chế di chuyển đáng kể.

Tại Đông Nam Á, Indonesia là vùng dịch lớn nhất khu vực với 611.631 ca nhiễm, tăng 6.388, trong đó 18.653 người chết, tăng 142.

Dữ liệu chính phủ cho thấy Indonesia đã đặt hàng được 155,5 triệu liều vaccine và đang tìm mua thêm 116 triệu liều từ Pfizer, AstraZeneca và chương trình COVAX.

Nếu các thỏa thuận được thông qua, Indonesia, quốc gia 270 triệu dân, sẽ sở hữu 271,5 triệu liều vaccine, vượt mức đặt ra là 246,6 triệu.

Philippines báo cáo 448.331 ca nhiễm và 8.730 ca tử vong, tăng lần lượt 1.301 và 35 ca, là vùng dịch lớn thứ hai khu vực.

Philippines là một trong những nơi ăn mừng lễ Giáng sinh lâu nhất thế giới, bắt đầu từ tháng 9. Hàng đoàn người đổ về các trung tâm thương mại và mua sắm rộng lớn bất chấp Covid-19 diễn biến phức tạp tại quốc gia Đông Nam Á này.

Chính phủ Philippines đã ban lệnh cấm tổ chức tiệc Giáng sinh, các buổi tụ họp gia đình và hát mừng ngoài trời. Philippines cũng hủy kế hoạch cho phép trẻ em tới các trung tâm mua sắm.

Trump gây áp lực để FDA sớm phê duyệt vaccine Covid-19

Tổng thống Trump đã gây áp lực lên cơ quan quản lý dược phẩm để nhanh chóng phê duyệt vaccine Covid-19 của Pfizer-BioNTech trong lúc Mỹ sẵn sàng tiêm chủng diện rộng khi số ca nhiễm và tử vong vì Covid-19 tăng cao.

Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm (FDA) "vẫn là một con rùa to, già và chậm chạp. Đưa vaccine ra ngoài ngay, tiến sĩ Stephen Hahn. Dừng chơi đùa và cứu mạng người khác đi!", Tổng thống Mỹ Donald Trump đăng trên Twitter ngày 11/12.

Trước đó, Washington Post đưa tin Nhà Trắng yêu cầu tiến sĩ Hahn, người đứng đầu FDA, nộp đơn từ chức nếu cơ quan này không thông qua vaccine Covid-19 vào cuối ngày 11/12. Tiến sĩ Hahn bác thông tin này.



Tổng thống Trump tại Nghĩa trang Quốc gia Arlington ngày 11/11. Ảnh: Reuters.

Một ủy ban chuyên gia đã bỏ phiếu để cấp phép sử dụng khẩn cấp vaccine của Pfizer và BioNTech, dự kiến diễn ra trong vài ngày, trong lúc FDA đang giải quyết các vấn đề chi tiết vào giờ chót với đơn vị phát triển, gồm tờ thông tin cho các bác sĩ. FDA cho biết muốn cảnh báo những người mắc chứng dị ứng nghiêm trọng cần tránh tiêm vaccine Covid-19 của Pfizer-BioNTech.

Việc Trump "chính trị hóa tiến trình khoa học" bị nhận định có thể suy giảm niềm tin vào vaccine tại Mỹ, vùng dịch lớn nhất thế giới với hơn 302.000 ca tử vong. Chưa rõ Mỹ có sử dụng khẩn cấp vaccine Covid-19 sớm hơn kế hoạch một hoặc hai ngày hay không. Các công dân đầu tiên được tiêm là người cao tuổi tại viện dưỡng lão và nhân viên y tế, dự kiến vào ngày 14 hoặc 15/12.

Mỹ kỳ vọng tiêm vaccine Covid-19 cho khoảng 20 triệu người trong tháng 12. Chính phủ Mỹ ngày 11/12 cho biết họ đang mua thêm 100 triệu liều vaccine do Moderna phát triển, trong lúc một số nguồn tin cho biết giới chức đã đặt hàng thêm vaccine của Pfizer-BioNTech.

Thương vụ với Moderna nâng số liều vaccine Mỹ đặt hàng công ty này lên 200 triệu, đủ tiêm cho 100 triệu người theo phác đồ hai mũi, dù giới chức chưa thông qua việc sử dụng vaccine của hãng này.

Trong khi đó, hai hãng dược phẩm Sanofi của Pháp và GSK thông báo hoãn ra mắt vaccine tới cuối năm 2021, sau khi thử nghiệm cho thấy phản ứng miễn dịch thấp ở nhóm người cao tuổi. Chính phủ Australia đình chỉ chương trình phát triển vaccine Covid-19 của Đại học Queensland vì ảnh hưởng tới xét nghiệm HIV.

Covid-19 bùng phát vào tháng 12/2019, xuất hiện tại 218 quốc gia và vùng lãnh thổ với hơn 71 triệu ca nhiễm, gần 1,6 triệu ca tử vong. Đại dịch khiến các quốc gia dồn nguồn lực chưa từng có để phát triển vaccine trong thời gian nhanh nhất. Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) cảnh báo Giáng sinh năm nay có thể thành kỳ lễ "đẫm nước mắt" nếu mọi người không cảnh giác với nCoV.

Những ai đã góp phần sáng chế thuốc ngừa Covid-19?

Một tuần lễ sau khi thuốc ngừa Covid-19 của hãng Pfizer và BioNTech được cơ quan FDA cho phép sử dụng khẩn cấp và đã được phân phối đến các tiểu bang, hôm nay FDA lại tiếp tục chấp thuận thuốc ngừa Covid thứ hai được hãng Moderna phối hợp cùng Viện Y Tế Quốc Gia (NIH) bào chế. Khoảng bảy triệu liều thuốc ngừa của Moderna sẽ được phân phối ngay trong cuối tuần này.

Nếu thuốc ngừa của Pfizer được xem là nghiên cứu và sáng chế chính yếu của đôi vợ chồng khoa học gia người Đức gốc Thổ Nhĩ Kỳ Ugur Sahin và Ozlem Tureci, là những nhà sáng lập hãng BioNTech của Đức thì thuốc ngừa của Moderna lại đến từ sự đóng góp rất lớn của nhóm khoa học gia tại Viện Nghiên Cứu Vaccine (Vaccine Research Center – VRC) thuộc NIH.

Trong đó, hai khoa học gia đồng trưởng nhóm chánh yếu để phối hợp với Moderna là Bác sĩ Barney Graham – Phó Giám Đốc VRC và Tiến sĩ Kizzmekia Corbett – Khoa

Học Gia trưởng nhóm nghiên cứu coronavirus của VRC.

Tiến sĩ Kizzmekia Corbett là người mà bác sĩ Anthony Fauci đã trân trọng nhận xét rằng, “là một khoa học gia người Mỹ gốc Phi, người ở ngay hàng đầu trong việc phát triển vaccine Covid-19. Cô là người sẽ đi vào lịch sử trong tư cách là một trong những người đóng vai trò quan trọng trong việc phát triển khoa học có thể chấm dứt đại dịch”.



Bác sĩ Barney Graham và TS Kizzmekia Corbett. Nguồn: Golden Goose Award

Thêm vào cụm từ “khoa học gia người Mỹ gốc Phi”, lời phát biểu của bác sĩ Fauci cho thấy, tính chất đa dạng của xã hội Hoa Kỳ, trong đó có thể ghi nhận sự góp phần to lớn ở nhiều lãnh vực của riêng cộng đồng người Mỹ gốc Phi.

Sinh năm 1986, tại một vùng nông thôn North Carolina, Tiến Sĩ Corbett đã đam mê theo đuổi con đường nghiên cứu khoa học từ khá sớm, ngay thời trung học. Tập sự và làm việc trong các phòng thí nghiệm của Viện Y Tế Quốc Gia khi còn đang theo học đại học, Corbett tốt nghiệp tiến sĩ về Vi Sinh và Miễn Dịch Học năm 2014 tại Đại Học North Carolina, rồi tiếp tục chương trình hậu tiến sĩ trong khi tiếp tục nghiên cứu sáng chế các loại vaccine về các virus SARS và MERS đã theo đuổi từ khi đang còn là sinh viên ban tiến sĩ.

Đó là lý do khi đại dịch Covid bùng phát, tiến sĩ Corbett đã được chọn để lãnh đạo nhóm khoa học gia nghiên cứu vaccine Covid-19 của NIH để hợp tác cùng hãng Moderna.

Cũng vậy, về phía hãng Moderna thì hai khoa học gia đứng đầu trong việc sáng chế vaccine Covid-19 là Tiến Sĩ Tal Zaks – là một khoa học gia Do Thái và Chánh Khoa Học Gia là Giáo sư Tiến Sĩ Melissa J. Moore người Mỹ, cũng như CEO Tổng Quản Trị Stéphane Bancel là một người Pháp. Và nếu nhân tiện nhắc lại điều nhiều người

đã biết là, bác sĩ Fauci – khoa học gia đang đóng vai trò quan trọng trong cuộc chống trả Covid tại Mỹ hiện nay, là một người gốc Ý.

Điểm qua nhóm khoa học gia đằng sau việc phát minh ra vaccine Covid-19 không ngoài việc cho thấy tính chất đa sắc tộc, đa quốc gia của phát kiến quan trọng và được xem như cứu tinh của nhân loại trong việc chống trả đại dịch hiện nay. Không chỉ thuốc ngừa Covid-19, mà vô số thành tựu, phát kiến của nước Mỹ và cho nhân loại cũng đến từ sự hợp tác đa dạng như vậy.

Điều này chỉ một lần nữa cho thấy rằng, chính sách “America First” là một khẩu hiệu dân túy, thiếu vắng tầm nhìn, có thể thỏa mãn cho những cá nhân và vài nhóm ủng hộ mang cùng cái nhìn giới hạn và ích kỷ trong chiến lược hợp tác toàn cầu, trong một xã hội đa sắc tộc. Bởi thiếu vắng sự hợp tác và đóng góp này thì nước Mỹ khó lòng có thể tạo ra những sự phát triển thần kỳ và mang lại những thành tựu lớn lao cho nước Mỹ cùng nhân loại.

Còn bạn, nếu một mai có được chích ngừa Covid-19, hãy nhớ rằng, nó đã có phần đóng góp quan trọng của một khoa học gia da đen là Tiến Sĩ Kizzmekia Corbett.

Các ca bệnh nặng Covid-19: Phát hiện mới đầy bất ngờ

Đã có phát hiện mới về các ca bệnh nặng Covid-19. Theo các nhà khoa học, họ đã phát hiện ra 5 gen quan trọng trong cơ thể con người dễ bị tổn thương bởi các loại virus như corona, Từ đây mở ra hướng phát triển các loại thuốc điều trị Covid-19.

Các nhà khoa học đã nghiên cứu ADN của 2.700 bệnh nhân mắc Covid-19 tại 208 đơn vị chăm sóc đặc biệt trên khắp nước Anh. Họ khám phá ra 5 gen liên quan đến hai quá trình phân tử - miễn dịch kháng virus và viêm phổi là tâm điểm của nhiều ca bệnh nặng, Reuters cho biết.

“Kết quả nghiên cứu của chúng tôi ngay lập tức làm nổi bật loại thuốc nào nên đứng đầu danh sách để thử nghiệm lâm sàng”, Kenneth Baillie, nhà tư vấn học thuật về y học chăm sóc tại Đại học Edinburgh, người đồng dẫn đầu nghiên cứu nói.

Các gen mới được phát hiện gồm IFNAR2, TYK2, OAS1, DPP9 và CCR2 giải thích lý do vì sao một số người gặp triệu chứng nặng, trong khi những người khác lại chỉ bị nhẹ.



5 gen mới được phát hiện trong chuỗi ADN của con người mở ra hướng phát triển thuốc kháng virus trong tương lai. Ảnh: Reuters.

Phát hiện được công bố trên tạp chí Nature sẽ giúp các nhà khoa học tăng tốc độ tìm kiếm các loại thuốc tiềm năng cho Covid-19, bằng cách thử nghiệm lâm sàng về các loại thuốc nhắm vào cơ chế kháng virus và chống viêm cụ thể.

Nhóm của ông Baillie phát hiện rằng sự gia tăng hoạt động của gen IFNAR2 có thể tạo ra sự bảo vệ chống lại Covid-19, vì nó có khả năng bắt chước tác dụng của việc điều trị bằng interferon.

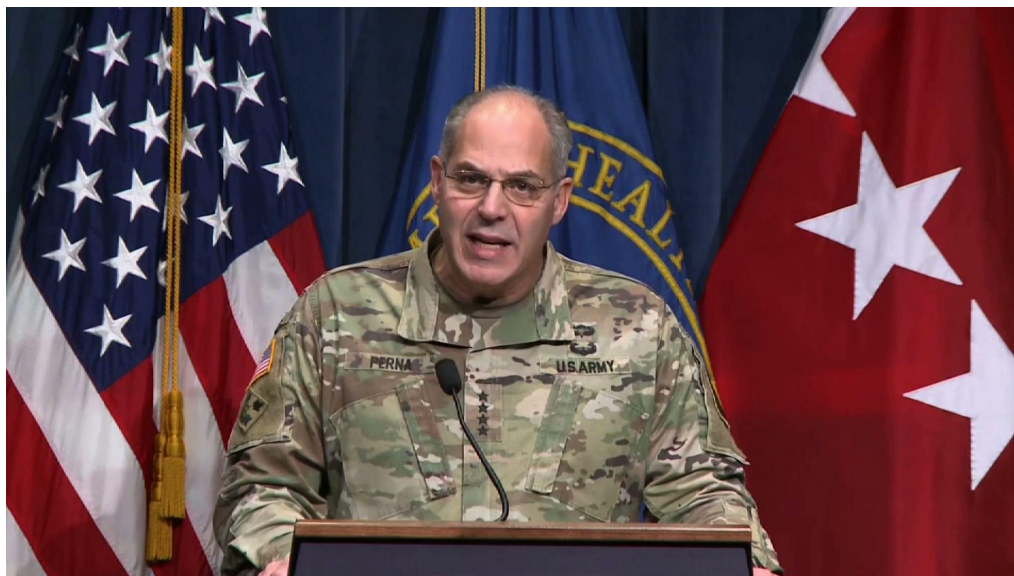
Nhiều loại thuốc hiện có được khám phá trong các thử nghiệm lâm sàng về khả năng chống lại Covid-19, bao gồm interferon-beta-1a, thuốc điều chỉnh phản ứng miễn dịch interleukin-1 và thuốc viêm khớp Kevzara của Sanofi.

Cho đến nay, một số loại steroid được gọi là Dexamethasone và thuốc kháng virus Remdesivir, do Gilead sản xuất là những loại thuốc duy nhất trên thế giới được cấp phép để điều trị Covid-19 - dù Remdesivir được khuyến cáo không dùng cho các bệnh nhân nặng và kết quả thử nghiệm lâm sàng cũng rất khác nhau.

Tháng trước, Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Mỹ đã phê duyệt thuốc kháng virus Bamlanivimab của công ty dược phẩm Eli Lilly, cho những bệnh nhân mắc Covid-19 không phải nhập viện, nhưng có nguy cơ bệnh nặng do tuổi tác hoặc bệnh lý nền.

Mũi tiêm vaccine COVID-19 đầu tiên của Hoa Kỳ sẽ được chính vào ngày thứ hai tới.

Tin từ Washington DC.- Mũi tiêm vaccine COVID-19 mới được cấp phép đầu tiên của Hoa Kỳ sẽ được đưa vào sử dụng sớm nhất là vào sáng thứ Hai. Hãng thuốc Pfizer và các đối tác dự định sẽ bắt đầu giao hàng vào Chủ nhật, một tướng lĩnh của Hoa Kỳ tổ chức việc vận chuyển thông báo vào sáng ngày thứ Bảy.



Các Liều vaccine từ Pfizer và đối tác BioNTech, được các cơ quan quản lý Hoa Kỳ FDA cho phép sử dụng vào thứ Sáu, sẽ được giao đến 145 địa điểm trên toàn quốc vào thứ Hai, Tướng quân đội Hoa Kỳ Gustave Perna cho biết trong một cuộc họp báo hôm thứ Bảy.

Ông cho biết, phần còn lại trong số 636 địa điểm phân phối do các tiểu bang và vùng lãnh thổ của Hoa Kỳ lựa chọn sẽ nhận được liều vào thứ Ba và thứ Tư. Tướng Gustave Perna cho biết thêm rằng cứ sau mỗi tuần, Pfizer sẽ có nhiều liều hơn để phân phối.

Nhân viên y tế và người cao niên tại các cơ sở chăm sóc dài hạn dự kiến sẽ là những người nhận chính đợt đầu tiên của 2.9 triệu mũi tiêm vào tháng 12, với việc tiêm chủng cho nhân viên y tế vào thứ Hai và những người ở viện dưỡng lão sớm nhất vào cuối tuần tới.

Trong vòng ba tuần, Operation Warp Speed hy vọng có thể đưa vaccine của Pfizer đến bất kỳ cơ sở chăm sóc y tế nào trong nước. Với việc phân phối sắp xảy ra, các nhà y tế hàng đầu đã tìm cách trấn an người Mỹ rằng tốc độ nhanh kỷ lục đã được bảo đảm và không mất tính an toàn. Đây là vắc xin COVID-19 đầu tiên được ủy quyền tại Hoa Kỳ, nơi đại dịch đã giết chết hơn 295,000 người.

Quan chức WHO bị tố phạm tội lớn về Covid-19.

Một quan chức WHO bị cáo buộc 'xoá báo cáo bất lợi về Covid-19 Italy' khi Covid-19 mới bùng phát ở nước này.

Báo cáo bị xóa là của chuyên gia Francesco Zambon của Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) cùng 10 đồng nghiệp khác ở châu Âu, được chính phủ Kuwait tài trợ, nhằm cung cấp thông tin cho các quốc gia chưa bị ảnh hưởng bởi Covid-19, tờ Guardian của Anh hôm nay đưa tin. Italy là quốc gia châu Âu đầu tiên bị đại dịch nhấn chìm hồi đầu năm.

Tài liệu mang tên "Thử thách chưa từng có: Phản ứng ban đầu của Italy với Covid-19" dài 120 trang được xuất bản ngày 13/5 song bị gỡ xuống ngay hôm sau và tờ Guardian đưa tin lần đầu hồi tháng 8.

Báo cáo này nhận định kế hoạch phòng chống đại dịch của Italy không được cập nhật từ năm 2006. Do không được chuẩn bị, phản ứng đầu tiên của các bệnh viện ở Italy là "ngẫu hứng, hỗn loạn và tùy cơ ứng biến" trong lúc đợi chờ hướng dẫn.

Ranieri Guerra, trợ lý giám đốc WHO phụ trách sáng kiến chiến lược, bị nghi đưa ra yêu cầu xóa báo cáo nói trên. Guerra là một trong các chuyên gia thuộc tổ công tác đặc biệt chống Covid-19 của chính phủ Italy.

Guerra đứng đầu bộ phận phụ trách y tế dự phòng của Bộ Y tế Italy năm 2014-2017, khi đó chịu trách nhiệm cập nhật kế hoạch chống đại dịch theo hướng dẫn mới của WHO và Trung tâm Phòng ngừa và Kiểm soát Dịch bệnh châu Âu (ECDC).



Nhân viên y tế chuyển bệnh nhân bằng cáng chuyên dụng vào bệnh viện Columbus Covid 2 tại Rome, Italy ngày 17/3. Ảnh: AP.

Các công tố viên tại Bergamo thuộc tỉnh Lombardy, địa phương chịu ảnh hưởng nặng nhất từ Covid-19 ở Italy, coi kế hoạch phòng chống dịch lỗi thời là một yếu tố quan trọng trong cuộc điều tra về khả năng sơ suất mang tính hình sự của giới chức. Italy

là vùng dịch lớn thứ 7 thế giới và thứ 4 châu Âu, ghi nhận gần 1,8 triệu ca nhiễm và gần 63.000 ca tử vong.

Chuyên gia Zambon, làm việc tại văn phòng WHO ở Venice, ba lần được công tố viên Italy triệu tập song WHO không cho phép vì "quyền miễn trừ". Guerra tham gia phiên điều trần với các công tố viên Italy hồi đầu tháng 11 song nội dung chưa được tiết lộ.

Sau lần triệu tập đầu tiên, WHO yêu cầu các công tố viên tại Bergamo cần chuyển yêu cầu của họ thông qua Bộ Ngoại giao Italy. Tuy nhiên, Zambon bị từ chối cho tới gặp các công tố viên trong lần triệu tập hôm 10/12 dù trước đó giới chức Italy đã chuyển yêu cầu.

Zambon cáo buộc bị Guerra dọa đui nếu không sửa đổi một phần báo cáo nhắc đến kế hoạch chống dịch đã lỗi thời. Zambon cho biết đã thông báo với các quan chức cấp cao của WHO về mối đe dọa cùng rủi ro với tính minh bạch và trung lập của tổ chức, song không cuộc điều tra nội bộ nào được mở.



Binh sĩ Italy bên ngoài bệnh viện dã chiến gần Milan hôm 20/3. Ảnh: AFP.

WHO trong thông cáo tuần trước giải thích việc xóa báo cáo của Zambon vì tài liệu "chứa những điểm chưa chính xác và không nhất quán". Tuy nhiên, chuyên gia Zambon khẳng định nhóm điều tra "nghiên cứu kỹ lưỡng" và phát hiện kế hoạch sau năm 2006 được "sao y bản chính" những năm trước, "không thay đến một từ hay dấu phẩy nào".

"Báo cáo không chỉ trích chính phủ Italy mà nêu bật những vấn đề quan trọng phải đối mặt trong xử lý đại dịch, bắt đầu từ kế hoạch ứng phó đại dịch cũ chỉ được 'xác nhận lại' và 'chưa hề cập nhật vào năm 2017', Zambon nói.

Bộ Y tế Italy phủ nhận liên quan đến cáo buộc, cho biết "đây không phải tài liệu chính thức của WHO và chưa bao giờ được gửi tới chúng tôi". "Bất cứ thông tin nào liên quan đến (báo cáo) đều không đến từ nguồn của các tổ chức", Bộ Y tế Italy cho biết trong thông cáo.

Nếu các công tố viên tại Bergamo xác nhận Italy không cập nhật kế hoạch ứng phó đại dịch, tất cả bộ trưởng y tế và thủ tướng từ năm 2013 có nguy cơ phải ra tòa. "Italy không chuẩn bị cho Covid-19 và nhiều hành động tùy cơ ứng biến đã diễn ra. Chúng ta cần tìm hiểu tại sao Italy có nhiều nạn nhân hơn nơi khác", công tố viên trưởng Antonio Chiappani cho biết.

Covid-19 bùng phát hồi tháng 12/2019, xuất hiện tại 218 quốc gia và vùng lãnh thổ với gần 71 triệu ca nhiễm, gần 1,6 triệu ca tử vong và gần 49,3 triệu người đã hồi phục.

FDA điều tra 5 phản ứng dị ứng sau khi tiêm vaccine Pfizer ở Hoa Kỳ.



NEW YORK (Reuters) - Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ đang điều tra 5 phản ứng dị ứng xảy ra sau khi những người được tiêm vaccine Pfizer Inc và BioNTech SE's COVID-19 ở Hoa Kỳ trong tuần này, một quan chức hàng đầu của FDA cho biết vào cuối ngày thứ Sáu.

Tiến sĩ Peter Marks, giám đốc Trung tâm Nghiên cứu và Đánh giá Sinh học của FDA, cho biết tại một cuộc họp báo rằng các phản ứng dị ứng đã được báo cáo ở nhiều bang, kể cả ở Alaska.

Marks cũng nói rằng một chất hóa học gọi là polyethylene glycol (PEG) là một thành phần trong vaccine Pfizer - cũng như vaccine Moderna Inc được ủy quyền vào thứ Sáu - "có thể là thủ phạm" gây ra các phản ứng.

Marks nói rằng phản ứng dị ứng với PEG có thể phổ biến hơn những gì đã hiểu trước đây.

Cơ quan quản lý y tế của Anh đã nói rằng bất kỳ ai có tiền sử sốc phản vệ hoặc phản

ứng dị ứng nghiêm trọng với thuốc hoặc thực phẩm, không nên tiêm vaccine Pfizer-BioNTech COVID-19.

Nhưng Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ đã nói rằng hầu hết những người Mỹ bị dị ứng nên tiêm vaccine an toàn. Nó cho biết chỉ những người trước đây đã có phản ứng dị ứng nghiêm trọng với vaccine hoặc các thành phần trong vaccine cụ thể này mới nên tránh tiêm.

Hôm thứ Sáu, FDA cho biết không nên tiêm vaccine Moderna cho những người có tiền sử dị ứng nghiêm trọng với bất kỳ thành phần nào của mũi tiêm.

Cơ quan quản lý cũng yêu cầu rằng các phương pháp điều trị y tế thích hợp cho các phản ứng dị ứng tức thì phải có sẵn khi tiêm thuốc trong trường hợp phản ứng mạnh.

Không thể liên hệ ngay với Pfizer để đưa ra bình luận.

