

Refuser l'obligation vaccinale prévue ! Informons chaque jour !



Par Nicole Delépine

## RAPPELER CHAQUE JOUR À NOS CONCITOYENS INEFFICACITÉ ET DRAMES LIÉS AU VAX COVID POUR REFUSER ENSEMBLE L'OBLIGATION D'INJECTIONS EXPÉRIMENTALES ET DANGEREUSES

Le président réélu l'avait annoncé, il imposerait l'obligation vaccinale à tous et même aux bébés. Le choix évoqué du sénateur Malhuret comme remplaçant de Veran va dans ce sens. Ce sénateur a été un des plus violents dans ses discours contre les non-vaccinés.

## Quelques réactions sur Twitter concernant le potentiel nouveau ministre de la Santé

@Spotlight29 « Claude Malhuret est pressenti pour devenir ministre de la Santé. Au-delà de ses positions quasi dictatoriales sur la vaccination obligatoire, il a également été directeur du développement de l'éthique chez Korian (quelle réussite !). Enfin, ce mal luné a quand même 72 ans ! » 6:23 AM · 4 mai 2022

@Tily2601 4 mai @Spotlight29

Co fondateur de Doctissimo avec Laurent Alexandre. Quand on connaît les idées et les relations de Mr Alexandre et les propos de Mr Malhuret. »

Nous ne voulons pas de #Malhuret qui insulte les citoyens au Sénat "des pigeons menés par des ânes" et par ailleurs se faisait rémunérer par Korian pour veiller à l'éthique, Korian épinglé pour mauvais traitements aux personnes âgées... <https://t.co/SX2FUsgRo>

– ARNOULD DUMA (@laguiloute) May 2, 2022

Claude #Malhuret dirlo de médecins sans frontières à une époque qui faisait du forcing aux gouvernements africains pour se servir des enfants éthiopiens comme cobaye en racontant que l'#Ethiopie laissait de milliers d'enfants mourir de faim...des gros mensonges du lobbying

– Natalia ☐☐ #Crazysquad (@ntwolfmother) May 2, 2022

Et il contrôle les procurations du vote des Ephads à travers les directeurs  
10 h 50 · 4 mai 2022 (à vérifier...)

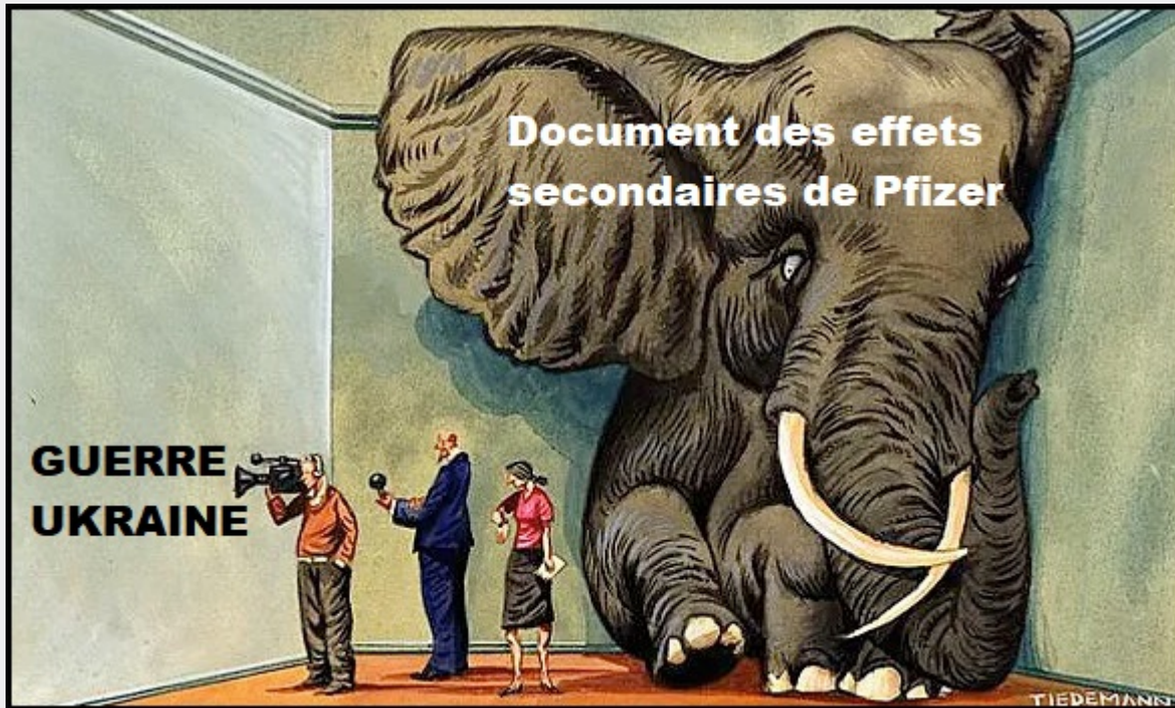
DEPUIS LA PUBLICATION IMPOSÉE PAR LA JUSTICE AMÉRICAINE  
DES DOCUMENTS PFIZER, LA PROPAGANDE MÉDIATIQUE NE CHANGE  
PAS

Pourtant Les documents Pfizer révèlent un scandale  
immense à l'échelle planétaire

*« et les médias se taisent. Ne les appelez plus jamais des journalistes.  
Ce sont des courtisans. #pfizerdocuments*

Procureur Décitoyennisé @menalahy2 *“Soyez avertis : La nouvelle que vous  
n'auriez pas dû voir était que Pfizer a publié 80 000 pages informant le  
public que leur médicament Covid n'est efficace qu'à 12 % et est  
extrêmement nocif pour les bébés à naître”.*

@KattousM. *“12 % d'efficacité après des tests sur une dizaine de souris,  
aucune idée des impacts sur les femmes enceintes, 9 pages recto verso  
d'effets secondaires notoires”. »*



Par Romain Doyer (@Marc\_Doyer @verity\_france)

le 5 mai 2022 qui a cruellement perdu sa maman il y a deux jours

« Voici une des neuf pages de la notice #pfizerdocuments concernant les #effetssecondaires du vaccin, sous  la flèche noire vous pouvez apercevoir la pathologie de ma maman #jesuismauricette.#Pfizermatue ».

Alors que certains continuent à nier le lien du Creutzfeld Jacob avec l'injection malgré la publication de Luc Montagnier et Henrion Caude.

BNT162b2

5.3.6 Analyse cumulative des rapports d'événements indésirables post-autorisation

CONFIDENTIEL

Page 8

brachial;Syndrome radiologiquement isolé;Rash;Rash érythémateux;Rash prurigineux;Rasmussen encéphalite ; phénomène de Raynaud ; prolifération endothéliale capillaire réactive ; récurrente sclérose en plaques ; sclérose en plaques récurrente-rémittente ; amylose rénale ; artérite ; thrombose de l'artère rénale ; embolie rénale ; insuffisance rénale ; vasculaire rénal thrombose ; vascularite rénale ; embolie de la veine rénale ; thrombose de la veine rénale ; appareil respiratoire arrestation ; Troubles respiratoires ; Détresse respiratoire ; Insuffisance respiratoire ; Respiratoire paralysie ; bronchiolite à virus respiratoire syncytial ; virus respiratoire syncytial bronchite ; embolie de l'artère rétinienne ; occlusion de l'artère rétinienne ; thrombose de l'artère rétinienne ; thrombose vasculaire ; vascularite rétinienne ; occlusion veineuse rétinienne ; thrombose veineuse rétinienne ; rétinol diminution de la protéine de liaison ; rétinopathie ; flux rétrograde de la veine porte ; rétropéritonéal fibrose ; Obstruction réversible des voies respiratoires ; Syndrome de Reynold ; Cerveau rhumatismal maladie ; trouble rhumatoïde ; polyarthrite rhumatoïde ; facteur rhumatoïde augmenté ; rhumatoïde facteur positif ; facteur rhumatoïde augmenté quantitative ; poumon rhumatoïde ; rhumatoïde dermatose neutrophilique ; nodule rhumatoïde ; élimination des nodules rhumatoïdes ; rhumatoïde sclérite ; Vascularite rhumatoïde ; Mouvement saccadique des yeux ; SAPHO syndrome;Sarcoïdose;Test SARS-CoV-1;Test SARS-CoV-1 négatif;Test SARS-CoV-1 positif ; test d'anticorps SARS-CoV-2 ; test d'anticorps SARS-CoV-2 négatif ; SARS-CoV-2 test d'anticorps positif ; porteur du SARS-CoV-2 ; septicémie du SARS-CoV-2 ; test du SARS-CoV-2 ; SARSCoV-2 test faux négatif ; test SARS-CoV-2 faux positif ; test SARS-CoV-2 négatif ; SARSCoV-2 tests positifs ; virémie SARS-CoV-2 ; Satoyoshi syndrome;Schizencéphalie;Sclérite;Sclérodactylie;Sclérodermie;Sclérodermie associée ulcère digital ; crise rénale de sclérodermie ; réaction de type sclérodermie ; secondaire amylose ; dégénérescence cérébelleuse secondaire ; multiple progressif secondaire sclérose ; vascularite hyalinisante segmentée ; convulsion ; convulsion anoxique ; grappe convulsive ; convulsion comme des phénomènes ; Prophylaxie antiépileptique ; Sensation de corps étranger ; Embolie septique ; embolie pulmonaire ; syndrome respiratoire aigu sévère ; épilepsie myoclonique sévère des petite enfance ; choc ; symptôme de choc ; syndrome du rétrécissement du poumon ; thrombose de shunt ; silencieux thyroïdite ; crises partielles simples ; syndrome de Sjögren ; gonflement de la peau ; arthrite LED ; lisse anticorps musculaire positif ; éternuements ; embolie de l'artère spinale ; thrombose de l'artère spinale ; splénique thrombose artérielle ; embolie splénique ; thrombose splénique ; veine splénique thrombose ; spondylarthrite ; spondylarthropathie ; spontanée induite par l'héparine syndrome de thrombocytopénie ; état de mal épileptique ; syndrome de Stevens-Johnson ; jambe raide syndrome de la personne raide ; mortinaissance ; maladie de Still ; thrombose du site de la stomie ; site de la stomie Vascularite; Cardiomyopathie de stress; Stridor; Lupus érythémateux cutané subaigu; Subaigu endocardite ; polyneuropathie démyélinisante inflammatoire subaiguë ; artère sous-clavière embolie ; thrombose de l'artère sous-clavière ; thrombose de la veine sous-clavière ; soudain inexplicable décès par épilepsie;Thrombose du sinus sagittal supérieur;Syndrome de Susac;Suspicion de COVID-19 ; Gonflement ; Gonflement du visage ; Gonflement de la paupière ; Langue enflée ; Sympathique ophtalmie;lupus érythémateux disséminé;activité de la maladie du lupus érythémateux disséminé index anormal ; index d'activité de la maladie du lupus érythémateux disséminé diminué ; systémique augmentation de l'indice d'activité de la maladie du lupus érythémateux ; lupus érythémateux disséminé éruption cutanée ; sclérodermie systémique ; sclérodermie systémique pulmonaire;Tachycardie;Tachypnée;Artérite de Takayasu;Épilepsie du lobe temporal;Terminal iléite ; auto-immunité testiculaire ; oppression de la gorge ; thrombo-angéite oblitérants; Thrombocytopénie;Thrombocytopénique purpura ; thrombophlébite ; thrombophlébite migrante ; thrombophlébite

Page 37 090177e196ea1800\Approuvé\Approuvé le : 30 avril 2021 09:26 (GMT)

FDA-CBER-2021-5683-0000090

Le document de 700 pages « FORM 20-F » de BioNtech devrait nous réveiller :

« le produit expérimental à injection conçu par BioNTech et Pfizer, abusivement appelé vaccin, ne serait pas concluant durant les essais cliniques à échelle mondiale et ne permettrait pas une mise sur le marché définitive. »

document interne à l'entreprise, axé principalement sur la finance et la rentabilité de cette société allemande. Mais dès la page 8, l'information est sans équivoque :

« Il se peut que nous ne soyons pas en mesure de démontrer l'efficacité ou l'innocuité suffisante de notre vaccin COVID-19 et/ou des formulations spécifiques aux variantes pour obtenir une approbation réglementaire permanente aux États-Unis, au Royaume-Uni, en Europe, Union européenne ou d'autres pays où il a été autorisé pour une utilisation d'urgence ou a obtenu une autorisation de mise sur le marché conditionnelle. » ([1] « We may not be able to demonstrate sufficient efficacy or safety of our COVID-19 vaccine and/or variant-specific formulations to obtain permanent regulatory approval in the United States, the United Kingdom, the European Union, or other countries where it has been authorized for emergency use or granted conditional marketing approval »))

<https://phmp.org/pfizers-documents/> Plus que 1 % de protection 7 jours après l'injection ! tout ça pour ça... allez lire vous-même.

## VAERS – LE POINT DES ACCIDENTS AU 22 AVRIL 2022

Les données VAERS américaines du 14 décembre 2020 au 15 avril 2022. ([2] 21 % des décès signalés au VAERS après les injections contre la COVID sont survenus dans les 48 heures suivant la vaccination. (mondialisation.ca) La source originale de cet article est The Defender Copyright © Children's Health Defense, The Defender, 2022))

### pour les enfants de 5 à 11 ans

- 10 290 événements indésirables, dont 248 qualifiés de graves et 5 décès signalés.
- 19 rapports de myocardite et de péricardite (inflammation du cœur).
- Les CDC utilisent une définition restreinte de la « myocardite », qui exclut les cas d'arrêts cardiaques, d'accidents vasculaires cérébraux ischémiques et de décès dus à des problèmes cardiaques qui surviennent avant que l'on ait la possibilité de se rendre aux urgences !
- 40 rapports de troubles de la coagulation sanguine.

### pour les jeunes de 12 à 17 ans

- 31 113 événements indésirables, dont 1 796 qualifiés de graves et 43 décès.
- 65 rapports d'anaphylaxie chez des jeunes de 12 à 17 ans, dans lesquels la

réaction mettait en danger la vie du patient, nécessitait un traitement ou entraînait la mort – 96 % des cas étant attribués au vaccin de Pfizer.

- 651 rapports de myocardite et de péricardite, dont 639 cas attribués au vaccin de Pfizer. 166 rapports de troubles de la coagulation sanguine, tous les cas étant attribués à Pfizer.

## Tous groupes d'âge confondus :

Les données VAERS américaines du 14 décembre 2020 au 15 avril 2022

- 20 % des décès étaient liés à des troubles cardiaques.
- 54 % des personnes décédées étaient des hommes, 41 % étaient des femmes et les autres rapports de décès n'indiquaient pas le sexe de la personne décédée. L'âge moyen du décès était de 73 ans.
- Au 15 avril, 5 429 femmes enceintes ont signalé des effets indésirables liés aux vaccins contre la COVID, dont 1 701 cas de fausse couche ou de naissance prématurée.
- 3 633 cas de paralysie de Bell signalés, 52 % attribués aux vaccins de Pfizer, 40 % à Moderna et 8 % à J&J.
- 861 syndromes de Guillain-Barré, avec 42 % des cas attribués à Pfizer, 30 % à Moderna et 28 % à J&J.
- 2 355 rapports d'anaphylaxie où la réaction a mis en danger la vie du patient, a nécessité un traitement ou a entraîné la mort.
- 1 672 infarctus du myocarde.
- 13 733 troubles de la coagulation sanguine aux États-Unis. Parmi ceux-ci, 6 166 attribués à Pfizer, 4 914 à Moderna et 2 653 à J&J. 4 131 cas de myocardite et de péricardite dont 2 532 cas attribués à Pfizer, 1 408 cas à Moderna et 181 cas au vaccin contre la COVID de J&J.

Les troubles cardiaques représentent 20 % des 1,2 million d'accidents signalés après la vaccination COVID, selon les données du VAERS. | Mondialisation – Centre de Recherche sur la Mondialisation

Sur les 12 304 décès signalés aux États-Unis au 1er avril 22, 17 % sont survenus dans les 24 heures suivant la vaccination, 21 % dans les 48 heures suivant la vaccination et 59 % chez des personnes dont les symptômes sont apparus dans les 48 heures suivant la vaccination.

Aux États-Unis, 561 millions de doses de vaccin COVID avaient été administrées au 1er avril, dont 331 millions de doses de Pfizer, 211 millions de doses de Moderna et 19 millions de doses de Johnson & Johnson (J&J). on peut néanmoins supposer que les accidents graves et les décès survenus plus tard dans les semaines suivant la vax n'ont pas été répertoriés pour insuffisance de preuve sur la cause à effet, sans l'argument de poids de la chronologie rapprochée. Mais les auteurs de l'article regrettent l'absence de prise en compte et d'enquête sur des

cas plus tardifs

## Un homme de 34 ans meurt deux semaines après avoir été vacciné par Pfizer, les CDC n'ont pas enquêté

Un homme de 34 ans est décédé subitement, deux semaines seulement après avoir reçu sa première dose du vaccin COVID de Pfizer, des suites d'une dissection aortique aiguë qui touche habituellement les hommes âgés de 60 à 70 ans.

Au The Defender, la mère de Victor Castillo Simoes, Henrietta, a déclaré que le seul symptôme de son fils était la douleur thoracique qu'il a ressentie peu avant sa mort.

Après sa mort, Henrietta a déclaré que les tests avaient permis d'exclure les facteurs génétiques susceptibles d'avoir causé la maladie cardiaque, et qu'un chercheur prestigieux travaillant avec la famille partageait sa conviction que le vaccin avait déclenché l'événement.

Dans le cas de nombreuses histoires de blessures liées aux vaccins rapportées par The Defender – y compris celle de Simoes – les dossiers médicaux ne sont pas disponibles pour les personnes qui meurent soudainement après avoir reçu un vaccin COVID et qui ne se sont pas rendues à l'hôpital pour y être soignées.

Selon le site web VAERS, cela signifie que le CDC ne donne pas suite à ces décès signalés.

Les conseillers de la FDA en matière de vaccins discutent de la diminution de l'efficacité des vaccins et ignorent les personnes souffrant de complications post vaccinales.

Le Dr Peter Marks, directeur de la division vaccin de la FDA, le Center for Biologics Evaluation and Research, a admis au cours de la réunion que la quatrième dose de vaccin approuvée la semaine dernière était une « mesure palliative » – en d'autres termes, une mesure temporaire à mettre en œuvre jusqu'à ce qu'une solution adéquate soit trouvée à l'avenir.

Pourtant Tedros Adhanom Ghebreyesus directeur général de l'OMS a prévenu([3] <https://www.france24.com/fr/sant%C3%A9/20211222-l-oms-affirme-que-les-doses-de-rappel-ne-mettront-pas-fin-%C3%A0-la-pand%C3%A9mie>)):

« *Aucun pays ne pourra se sortir de la pandémie à coups de dose de rappel... Des programmes de rappel sans discernement ont toutes les chances de prolonger la pandémie, plutôt que d'y mettre fin* ».

## Pfizer a secrètement engagé plus de 600 personnes pour traiter les rapports de blessures liées aux vaccins

Des documents récemment publiés, obtenus par le biais d'une demande au titre de la loi sur la liberté d'information, ont révélé que Pfizer a embauché environ 600 employés supplémentaires à temps plein pour traiter les rapports d'événements indésirables au cours des trois mois qui ont suivi l'autorisation d'utilisation d'urgence de son vaccin COVID-19.

La société a déclaré qu'elle prévoyait d'embaucher un total de 1 800 personnes supplémentaires d'ici la fin juin 2021, selon les documents.

L'analyse de documents de 10 000 pages publiée le 1er avril 2022 par la FDA montre qu'au 28 février 2021, 42 086 rapports de cas (25 379 confirmés médicalement et 16 707 non confirmés médicalement) contenant 158 893 événements indésirables ont été reçus de 63 pays.

La plupart des effets indésirables signalés concernaient les « classes de systèmes d'organes »

les événements de réactogénicité comprenant les troubles généraux et les anomalies au site d'administration (51 335), les troubles du système nerveux (25 957), les troubles musculo-squelettiques et du tissu conjonctif (17 283) et les troubles gastro-intestinaux (14 096).

*« Malgré ces résultats, Pfizer a déclaré à la FDA que son vaccin était "sûr et bien toléré chez des adultes en bonne santé âgés de 18 à 55 ans, sans aucun résultat inattendu en matière de sécurité". »*

## Pfizer savait que l'immunité naturelle était aussi efficace que le vaccin COVID

Comme l'a rapporté The Defender le 6 avril, les documents de Pfizer publiés le 1er avril confirment également que Pfizer savait que l'immunité naturelle était aussi efficace que le vaccin COVID de la société pour prévenir les maladies graves.

Lors d'une discussion avec les co-animateurs de "Rising" Robby Soave et Ryan Grim, Kim Iversen a identifié ce qu'elle a appelé la "première bombe" dans les documents : le fait que "l'immunité naturelle fonctionne, et Pfizer le sait".

Iversen a déclaré que les données des essais cliniques ont montré que les personnes ayant déjà été infectées par la COVID ne présentaient aucune différence de résultats par rapport à celles qui avaient été

vaccinées.

Dans l'essai limité, aucun des vaccinés ou des personnes ayant déjà été infectées n'a souffert d'une maladie grave telle que définie par le CDC ou la FDA.

Les données ont également montré que les taux d'infection étaient "statistiquement identiques" chez les personnes vaccinées et celles présentant une immunité naturelle.

Children's Health Defense demande à toute personne ayant subi un effet indésirable, quel que soit le vaccin, de remplir un rapport en suivant ces trois étapes.

La source originale de cet article est The Defender

Copyright © Children's Health Defense, The Defender, 2022