

Voici la preuve que le gouvernement impose un essai clinique sauvage sur toute la population française !



[Source : Ma France]

Comme vous pouvez le lire avec vos yeux et sans l'aide des journalistes corrompus des médias mainstream, sur ce site du gouvernement vous pouvez lire le plus simplement du monde que la phase 3 de l'essai clinique, ce qui a été confirmé par Pfizer, doit se réaliser à l'hôpital, en centre privé ou chez des médecins habilités uniquement.

C'est après la validation de cette phase 3 que l'autorisation de mise sur le marché (AMM) peut-être donnée au laboratoire.

On est donc dans un essai clinique sauvage imposé à toute la population par la peur et le chantage, l'extorsion de consentement. C'est tout simplement **CRIMINEL** !



4:55 AM · 5 juil. 2021



792



348



Partager ce Tweet

Tweetez votre réponse.

Il est vrai que les essais de phase 3 sont toujours en cours...

En affirmant de manière catégorique que la phase 3 des essais des vaccins déployés en France est « terminée », Olivier Véran se méprend. Contacté par *Le Monde*, le laboratoire Pfizer assure bien que son « essai de phase 3 se poursuit ».

Dans le cadre des deux vaccins contre le Covid-19 les plus administrés en France, ceux de Pfizer-BioNTech et de Moderna, les essais cliniques de phase 3 ont été menés à partir de juillet 2020 sur des dizaines de milliers de volontaires. Mais il n'a jamais été question d'interrompre ces études dès la publication des premiers résultats, en novembre. Les laboratoires avaient bien précisé qu'ils comptaient assurer un suivi sur le long terme de leurs participants. « *L'étude permettra de continuer à recueillir des données d'efficacité et de sécurité auprès des participants pendant deux années supplémentaires* », pouvait-on lire dans un communiqué de Pfizer, le 18 novembre.

« *Tous les participants à l'étude COVE seront surveillés pendant deux ans après leur deuxième dose pour évaluer la protection et l'innocuité à long terme* », mentionnait de son côté Moderna, le 31 décembre. A l'heure actuelle, la fin des essais est fixée au 27 octobre 2022 pour Moderna, et au 2 mai 2023 pour Pfizer.

Study Design

Go to ▾

Study Type	Interventional (Clinical Trial)
Actual Enrollment	30420 participants
Allocation	Randomized
Intervention Model	Parallel Assignment
Masking	Quadruple (Participant, Care Provider, Investigator, Outcomes Assessor)
Masking Description	Part A is observer-blind. During Part B participants may request to be unblinded by scheduling a Participant Decision clinic visit.
Primary Purpose	Prevention
Official Title	A Phase 3, Randomized, Stratified, Observer-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Immunogenicity of mRNA-1273 SARS-CoV-2 Vaccine in Adults Aged 18 Years and Older
Actual Study Start Date	July 27, 2020
Estimated Primary Completion Date	October 27, 2022
Estimated Study Completion Date	October 27, 2022

Comme tout médicament, les vaccins contre la Covid-19 ne peuvent pas être commercialisés sans autorisation de mise sur le marché.

Comment les laboratoires obtiennent-ils ce précieux sésame ? Décryptage.

Covid-19 ou pas, la décision d'autoriser ou non un vaccin ne relève pas du Gouvernement, mais appartient aux autorités scientifiques indépendantes qui sont en charge de l'évaluation des produits de santé.

En Europe, c'est l'Agence européenne des médicaments (EMA) qui organise l'évaluation des vaccins contre la Covid-19, en s'appuyant sur l'expertise des 27 agences nationales. En France, il s'agit de l'Agence nationale de sécurité du médicament (ANSM).

Avant de détailler la procédure d'autorisation d'un vaccin contre la

Covid-19, penchons-nous d'abord sur les différentes étapes d'élaboration du vaccin lui-même...

Les **essais cliniques sur l'homme** se déroulent en trois phases (plus une quatrième phase après l'autorisation de mise sur le marché pour vérifier l'innocuité du vaccin à long terme et son efficacité à grande échelle et chez des personnes présentant des affections chroniques) :

- **phase 1 et 2** : dans des centres cliniques spécialisés, sont étudiés la tolérance et la production d'anticorps sur un petit groupe de personnes en bonne santé (entre 10 et 500) ;
- **phase 3** : à l'hôpital, en centres d'essais privés ou chez les médecins traitants habilités, le vaccin prometteur est comparé à un placebo ou à un vaccin comparateur ayant déjà une autorisation de mise sur le marché.

[Extrait du site gouvernemental La stricte procédure de mise sur le marché des vaccins contre la Covid-19 | Gouvernement.fr (voir aussi la capture PDF ci-dessous)]