

Naomi **WOLF**

En collaboration avec Amy **KELLY**  
et les analystes de *WarRoom/DailyClout*

Préface du Pr Didier **RAOULT**

# PFIZER PAPERS

**LES CRIMES DE PFIZER  
CONTRE L'HUMANITÉ**

**Résurgence**

MÉDECINE  
& SOCIÉTÉ



**VINGT-CINQ** : « 23 % des fœtus ou des nouveau-nés de mères vaccinées sont morts. Suppression de la lactation et décoloration du lait maternel signalées. »

—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt

Le groupe d'analyse *WarRoom/DailyClout* des documents post-commercialisation de Pfizer (équipe 1) – Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt – a produit une étude choquante de la section « Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement » du document Pfizer « 5.3.6 Cumulative Analysis of Post-Authorization Adverse Event Reports of PF-07302048 (BNT162B2) Received Through 28-FEB-2021 » (dit « 5.3.6 »). Cette section comprend trois types ou groupes de cas :

- Cas de grossesse
- Cas de bébés nourris au sein
- Cas de mères allaitantes

Au total, 274 cas de grossesse ont été signalés, dont 270 cas de mères et 4 cas de fœtus/bébés.

Il est important de noter que les informations contenues dans le document 5.3.6 ont été communiquées à Pfizer **seulement sur une période de 90 jours** commençant le 1<sup>er</sup> décembre 2020, date du déploiement public au Royaume-Uni du « vaccin » COVID expérimental à ARNm de Pfizer.

Les points clés de ce rapport sont les suivants :

- Le vaccin COVID à ARNm BNT162b2 de Pfizer *n'était pas recommandé* en cas de grossesse ou d'allaitement pendant la durée de cet ensemble de données post-commercialisation.
- Les Centers for Disease Control and Prevention (CDC) ont recommandé la vaccination contre le virus COVID aux femmes enceintes et allaitantes jusqu'au 23 avril 2021. (<https://www.verywellhealth.com/pregnant-women-covid-vaccine-5092509>)
- 270 femmes enceintes ont déclaré avoir été « exposées » (146) ou « vaccinées » (124).

- L'exposition peut concerner des femmes non vaccinées **exposées à un partenaire vacciné ou au vaccin par inhalation ou par voie cutanée.**
- Seuls quelques « cas d'exposition » ont indiqué le moment de l'exposition au cours de leur grossesse : 15 au cours du premier trimestre, 7 au cours du deuxième trimestre et 2 au cours du troisième trimestre.
- Le moment de la **vaccination pendant la grossesse** n'a été indiqué que dans 22 des 124 cas – 19 au cours du premier trimestre, 1 au cours du deuxième trimestre et 2 au cours du troisième trimestre.
  - Dans ce groupe, 49 cas ont été considérés comme non graves et 75 **comme graves.**
  - Une mère a eu des contractions utérines pendant la grossesse et une autre a eu une **rupture prématurée des membranes.**
- 28 décès de fœtus ou de nouveau-nés sont survenus chez des femmes du *groupe vacciné* (124 femmes). **Ainsi, 23 % des mères vaccinées ont eu des fœtus ou des nouveau-nés décédés.**
- Ces « pertes » ont été décrites comme des **avortements spontanés (fausses couches)** avec d'autres termes signifiant la mort du fœtus ou du bébé.
- « Aucun résultat » ou « Résultat en attente » a été rapporté pour 243 des 274 cas de grossesse, soit 88,7 %.
  - Pour cette raison, on ne sait pas si 243 des cas de grossesse ont abouti à des résultats normaux ou anormaux.
  - **L'issue de seulement 11,3 % des grossesses était connue.**
- **5 événements cliniques graves sont survenus chez 4 bébés : 2 retards de croissance fœtale, 2 prématurés et 1 décès néonatal.**
- **4 mères allaitantes ont signalé une suppression de la lactation,** dont une a été considérée comme grave et a également entraîné une « parésie », une faiblesse (moins qu'une paralysie complète) généralement d'un bras ou d'une jambe.
- Des **cas de décoloration du lait maternel** ont également été signalés par des mères allaitantes.
- **Les événements cliniques n'ont été répertoriés que s'ils se sont produits dans plus de 5 cas. Combien d'entre eux n'ont pas été signalés dans cette section importante ?**
  - De nombreux cas graves et non graves n'ont pas été séparés mais signalés ensemble, de sorte que l'on ne sait pas lequel des symptômes ou de la combinaison de symptômes suivants est à l'origine des plus de 40 cas cliniques graves restants :
    - 33 maux de tête, 24 douleurs au point d'injection, 22 douleurs **aux** extrémités, 22 fatigue, 16 myalgies (douleurs musculaires), 16 pyrexies (fièvre), 13 frissons, 12 nausées, 11 douleurs, 9 arthralgies (douleurs articulaires), 7 lymphadénopathies (gonflement des ganglions

lymphatiques), **6 douleurs thoraciques**, 6 vertiges, 6 asthénies (faiblesse ou manque d'énergie) et 5 malaises.

- Deux autres événements cliniques ont été inclus: **7 médicaments inefficaces** (définis comme l'obtention d'un COVID entre 14 jours après la première injection et 6 jours après la deuxième injection) et **5 COVID-19** (infection présumée plus d'une semaine après la deuxième injection, en d'autres termes échec de l'immunisation complète).
- **133 cas de bébés nourris au sein** ont été rapportés.
  - 116 personnes ont simplement déclaré avoir été exposées, mais n'avoir subi aucune réaction indésirable.
  - **17 réactions indésirables ont été rapportées**, 3 classées comme graves et 14 comme non graves.
    - Les réactions des bébés nourris au sein incluaient:
      - **Pyrexie (fièvre), éruption cutanée, irritabilité du nourrisson, vomissements infantiles, diarrhée, insomnie, maladie, mauvaise alimentation du nourrisson, léthargie, gêne abdominale, vomissements, allergie au vaccin, augmentation de l'appétit, anxiété, pleurs, sommeil de mauvaise qualité, éructations (rots), agitation, douleur et urticaire.**
- Il y a un contraste frappant entre les cas présentés dans le Pregnancy and Lactation Cumulative Review de Pfizer et les cas de grossesse et d'allaitement rapportés dans le document 5.3.6, ce qui est surprenant étant donné que la majeure partie des inoculations reflétées dans le Cumulative Review a probablement eu lieu au cours de la période incluse dans le document 5.3.6.
  - Le Cumulative Review de Pfizer fait état de 53 avortements spontanés et de 2 naissances prématurées avec décès néonatal, contre 26 et 2, respectivement, dans le rapport 5.3.6.
  - Le Cumulative Review de Pfizer fait état de 41 cas de bébés/enfants exposés par le biais du lait maternel qui ont présenté des EI, dont 10 ont connu des effets indésirables graves. Pourtant, les chiffres comparables du tableau 6 du document 5.3.6 étaient de 117 cas et 3 cas graves.
  - *Pourquoi y a-t-il deux fois plus d'avortements spontanés dans le Cumulative Review de Pfizer? Pourquoi comporte-t-il beaucoup plus de cas de bébés présentant des EI et des EI graves?*

Veillez lire le rapport complet ci-dessous [traduction page suivante].





## Micro-rapport 17 de l'équipe post-commercialisation

### Examen de l'utilisation pendant la grossesse et la lactation dans le document 5.3.8

Pfizer a identifié trois catégories de préoccupations relatives à la sécurité dans le tableau 3. Il s'agit de :

- 1) Risques importants identifiés : anaphylaxie (tableau 4)
- 2) Risques potentiels importants : maladies aggravées associées à la vaccination (VAED), y compris les maladies respiratoires aggravées associées à la vaccination (VAERD) (tableau 5)
- 3) Informations manquantes : **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**, Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans et Efficacité du vaccin (tableau 6)

<p><b>Pregnancy Related AESIs</b>  <i>Search criteria: PTs Amniotic cavity infection; Caesarean section; Congenital anomaly; Death neonatal; Eclampsia; Foetal distress syndrome; Low birth weight baby; Maternal exposure during pregnancy; Placenta praevia; Pre-eclampsia; Premature labour; Stillbirth; Uterine rupture; Vasa praevia</i></p>	<p>For relevant cases, please refer to Table 6, Description of Missing Information, Use in Pregnancy and While Breast Feeding</p>
---	---

Le tableau 6 rapporte 413 cas liés à la grossesse et à l'allaitement, soit 0,98 % des 42 086 cas de l'ensemble des données post-commercialisation. Sur les 413 cas, 84 ont été considérés comme graves et 329 comme non graves. Parmi les 329 non graves signalés, 262 correspondaient à une exposition au vaccin. (Il convient de noter que le BNT162b2 n'était pas recommandé pour une utilisation pendant la grossesse ou l'allaitement au moment de l'ensemble des données post-commercialisation.)

### Trois groupes sont représentés dans ce rapport :

- Cas de grossesse
- Cas de nourrissons allaités
- Cas de mères allaitantes

**Cas de grossesse :** 274 cas de grossesse ont été signalés, 270 mères et 4 fœtus/bébés.

### Qu'est-il advenu de ces 270 grossesses ?

Il y a eu 28 décès de fœtus ou de nouveau-nés. Ces décès ont été décrits comme des avortements spontanés (fausses couches) ou d'autres termes signifiant la perte du fœtus ou du bébé. **Aucun résultat n'a été rapporté pour 238 grossesses (88 %) !** En plus des 28 décès, il y a eu 5 « résultats en attente » et 1 « résultat normal ». Le total est supérieur à 270 car une paire de jumeaux a eu des résultats différents.

selon le document du protocole clinique de Pfizer du 11/2020, C4591001, section 8.3.5, « l'exposition » peut signifier l'inhalation ou le contact cutané avec le vaccin, le contact au moment de la conception avec un partenaire vacciné ou exposé par inhalation ou contact cutané, ou la vaccination. On ne sait pas si ces 145 mères ont été vaccinées ou si elles ont eu d'autres formes d'exposition.

46 des 270 femmes enceintes ont simplement noté leur exposition au vaccin. Seules quelques-unes d'entre elles ont précisé le moment de la grossesse : 15 au cours du premier trimestre, 7 au cours du deuxième trimestre et 2 au cours du troisième trimestre. Le tableau 6 ne précise pas si l'« exposition » est la même chose que la vaccination.



## Il y a eu 28 décès de fœtus ou de nouveau-nés.

Les 124 mères restantes sur 270 sont spécifiquement décrites comme ayant été vaccinées. Le moment de la grossesse n'a été signalé que dans 22 cas, dont 19 au cours du premier trimestre, 1 au cours du deuxième trimestre et 2 au cours du troisième trimestre. Dans ce groupe, 49 cas ont été jugés sans gravité et **75 cas ont été jugés graves**. Cela signifie que **28 % des 270 femmes enceintes ayant présenté des événements cliniques indésirables ont subi des événements graves**.

Quels ont été les événements cliniques graves signalés dans ce groupe de 124 femmes enceintes ? **Il y a eu les 28 décès de fœtus ou de nouveau-nés mentionnés ci-dessus (23 %)**. D'autres événements cliniques liés spécifiquement à la grossesse ont été signalés, dont une femme souffrant de contractions utérines pendant la grossesse et **une autre d'une rupture prématurée des membranes**.

Les autres symptômes des événements cliniques graves et non graves n'ont pas été séparés mais rapportés ensemble ; ainsi, à part les décès, **on ne sait pas lequel des symptômes suivants ou de la combinaison de symptômes était responsable des plus de 40 cas cliniques graves restants** : 33 céphalées, 24 douleurs au site de vaccination, 22 douleurs aux extrémités, 22 fatigues, 16 myalgies (douleurs musculaires), 16 pyrexies (fièvre), 13 frissons, 12 nausées, 11 douleurs, 9 arthralgies (douleurs articulaires), 7 lymphadénopathies (gonflement des ganglions lymphatiques), 6 douleurs thoraciques, 6 vertiges, 6 asthénies (faiblesse ou manque d'énergie) et 5 malaises. Deux autres événements cliniques sont inclus : 7 médicaments inefficaces (définis comme le développement d'un COVID entre 14 jours après la première injection et 6 jours après la seconde) et 5 COVID-19 (infection présumée plus d'une semaine après la seconde injection, en d'autres termes, échec de l'immunisation complète). **Les événements cliniques n'ont été répertoriés que s'ils se sont produits dans plus de 5 cas, ce qui amène à se demander quels autres événements graves ne figurent pas dans le rapport.**

4 cas d'EI graves chez le fœtus/le bébé, dont 2 cas de retard de croissance fœtale, 2 cas de prématurité et 1 cas de décès néonatal, sont également enregistrés dans la catégorie des cas de grossesse.

**Cas de nourrissons allaités** : 133 cas de bébés allaités ont été signalés, dont 116 signalant simplement l'exposition mais pas d'EI. 17 EI ont été signalés, dont 3 classés comme graves et 14 comme sans gravité. Là encore, la liste des symptômes n'est pas séparée dans le document en graves et non graves : pyrexie (fièvre), éruption cutanée, irritabilité du nourrisson, vomissements infantiles, diarrhée, insomnie, maladie, mauvaise alimentation du nourrisson, léthargie, gêne abdominale, vomissements, allergie au vaccin, augmentation de l'appétit, anxiété, pleurs, sommeil de mauvaise qualité, éructation (rot), agitation, douleur et urticaire (*hives*). **En l'absence de détails supplémentaires ou d'un rapport détaillé, on ne sait pas vraiment à quel point ces bébés sont tombés malades.**

**Cas de mères allaitantes** : 6 mères allaitantes ont signalé des EI. L'EI grave d'une mère consistait en trois événements cliniques : frissons, malaise et pyrexie (fièvre). **4 femmes ont souffert d'un arrêt de la lactation**. L'un d'entre eux a été considéré comme un EI grave. Ces quatre mères présentaient divers autres symptômes en plus de la suppression de

la lactation : pyrexie (fièvre), **parésie (faiblesse sans paralysie complète, généralement d'une extrémité)**, maux de tête, frissons, vomissements, douleurs dans les extrémités, arthralgie (douleurs articulaires), douleurs mammaires, douleurs cicatricielles, nausées, migraines, myalgie (douleurs musculaires), fatigue et **décoloration du lait maternel**. Aucune information sur la latence ou l'âge n'est fournie. Une dernière mère a été incluse comme cas non grave avec des « informations très limitées ».

### Conclusion de Pfizer :

« Aucun signal de sécurité n'est ressorti de l'examen de ces cas d'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement. »



- Savoir que près de 90 % des grossesses ont eu une issue inconnue vous donne-t-il confiance dans l'utilisation de ce produit pendant la grossesse ?
- Comment vous sentiriez-vous si vous étiez l'un des parents ayant perdu un bébé à cause d'un avortement spontané ou d'autres causes après la vaccination ?
- Soit dit en passant, comment Pfizer peut-elle prétendre connaître quoi que ce soit sur les signaux de sécurité alors que l'entreprise admet ignorer 88 % des issues des grossesses ?

Enfin, en quoi le tableau 6 du document 5.3.6 sur l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement diffère-t-il du « Pregnancy and Lactation Cumulative Report » dont il est question dans le rapport DailyClout n° 69 ?

Tout d'abord, le Cumulative Report inclut les cas pertinents « depuis le développement du produit pharmaceutique jusqu'au 28 février 2021 ». Le document 5.3.6 se concentre uniquement sur la période allant du 1<sup>er</sup> décembre 2020 au 28 février 2021, soit les trois premiers mois de la mise à disposition du produit à la population générale.

Le Cumulative Report fait état de **53 avortements spontanés et 2 naissances prématurées avec décès néonatal, contre 26 et 2, respectivement, documenté dans le 5.3.6**. Il s'agit d'une **différence très importante** si l'on considère que la plupart des inoculations ont eu lieu au cours de la période couverte par le document 5.3.6. Le Cumulative Report de Pfizer fait état de **41 cas de bébés/nourrissons exposés via le lait maternel qui ont présenté des EI, dont 10 ont subi des EI graves**. Les chiffres comparables du tableau 6 du document 5.3.6 étaient 17 cas et 3 cas graves.

**Pourquoi y a-t-il deux fois plus d'avortements spontanés dans le Cumulative Report ? Pourquoi le Cumulative Report contient-il beaucoup plus de cas de bébés et d'enfants en bas âge présentant des EI et des EI graves ?** La plupart des doses de médicaments ont été administrées entre le 1<sup>er</sup> décembre 2020 et le 28 février 2021, soit la période visée dans le document 5.3.6. Pfizer laisse de nombreuses questions sans réponse quant au risque pour les femmes enceintes et les bébés allaités.

Table 6

Missing Information	Post Authorization Cases Evaluation (cumulative to 28 Feb 2021) Total Number of Cases in the Reporting Period (N=42086)
Use in Pregnancy and lactation	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Number of cases: 413* (0.98% of the total PM dataset); 84 serious and 329 non-serious;</li> <li>• Country of incidence: US (205), UK (64), Canada (31), Germany (30), Poland (13), Israel (11); Italy (9), Portugal (8), Mexico (6), Estonia, Hungary and Ireland, (5 each), Romania (4), Spain (3), Czech Republic and France (2 each), the remaining 10 cases were distributed among 10 other countries.</li> </ul> <p>Pregnancy cases: 274 cases including:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 270 mother cases and 4 foetus/baby cases representing 270 unique pregnancies (the 4 foetus/baby cases were linked to 3 mother cases; 1 mother case involved twins).</li> <li>• Pregnancy outcomes for the 270 pregnancies were reported as spontaneous abortion (23), outcome pending (5), premature birth with neonatal death, spontaneous abortion with intrauterine death (2 each), spontaneous abortion with neonatal death, and normal outcome (1 each). No outcome was provided for 238 pregnancies (note that 2 different outcomes were reported for each twin, and both were counted).</li> <li>• 146 non-serious mother cases reported exposure to vaccine in utero without the occurrence of any clinical adverse event. The exposure PTs coded to the PTs Maternal exposure during pregnancy (111), Exposure during pregnancy (29) and Maternal exposure timing unspecified (6). Trimester of exposure was reported in 21 of these cases: 1st trimester (15 cases), 2nd trimester (7), and 3rd trimester (2).</li> <li>• 124 mother cases, 49 non-serious and 75 serious, reported clinical events, which occurred in the vaccinated mothers. Pregnancy related events reported in these cases coded to the PTs Abortion spontaneous (25), Uterine contraction during pregnancy, Premature rupture of membranes, Abortion, Abortion missed, and Foetal death (1 each). Other clinical events which occurred in more than 5 cases coded to the PTs Headache (33), Vaccination site pain (24), Pain in extremity and Fatigue (22 each), Myalgia and Pyrexia (16 each), Chills (13) Nausea (12), Pain (11), Arthralgia (9), Lymphadenopathy and Drug ineffective (7 each), Chest pain, Dizziness and Asthenia (6 each), Malaise and COVID-19 (5 each). Trimester of exposure was reported in 22 of these cases: 1st trimester (19 cases), 2nd trimester (1 case), 3rd trimester (2 cases).</li> <li>• 4 serious foetus/baby cases reported the PTs Exposure during pregnancy, Foetal growth restriction, Maternal exposure during pregnancy, Premature baby (2 each), and Death neonatal (1). Trimester of exposure was reported for 2 cases (twins) as occurring during the 1st trimester.</li> </ul> <p>Breast feeding baby cases: 133, of which:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 116 cases reported exposure to vaccine during breastfeeding (PT Exposure via breast milk) without the occurrence of any clinical adverse events;</li> <li>• 17 cases, 3 serious and 14 non-serious, reported the following clinical events that occurred in the infant/child exposed to vaccine via breastfeeding: Pyrexia (5), Rash (4), Infant irritability (3), Infantile vomiting, Diarrhoea, Insomnia, and Illness (2 each), Poor feeding infant, Lethargy, Abdominal discomfort, Vomiting, Allergy to vaccine, Increased appetite, Anxiety, Crying, Poor quality sleep, Eructation, Agitation, Pain and Urticaria (1 each).</li> </ul> <p>Breast feeding mother cases (6):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 serious case reported 3 clinical events that occurred in a mother during breast feeding (PT Maternal exposure during breast feeding); these events coded to the PTs Chills, Malaise, and Pyrexia</li> <li>• 1 non-serious case reported with very limited information and without associated AEs.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• In 4 cases (3 non-serious; 1 serious) Suppressed lactation occurred in a breast feeding women with the following co-reported events: Pyrexia (2), Paresis, Headache, Chills, Vomiting, Pain in extremity, Arthralgia, Breast pain, Scar pain, Nausea, Migraine, Myalgia, Fatigue and Breast milk discolouration (1 each).</li> </ul> <p>Conclusion: There were no safety signals that emerged from the review of these cases of use in pregnancy and while breast feeding.</p>



## CONCLUSION de l'équipe post-commercialisation :

**RETIREZ** ce « vaccin » dangereux.