

Le « PfizerGate » ? Une fraude de grande ampleur impliquant Pfizer, son sous-traitant et la FDA !

écrit par Jules Ferry | 6 novembre 2021





Retour sur la fraude révélée cette semaine par une lanceuse d'alerte dans le très sérieux **British Medical Journal**.

L'ancienne cadre de Ventavia, sous-traitant de Pfizer chargé des essais cliniques, explique que **les données ont été falsifiées, les patients non suivis malgré des effets indésirables, l'étude menée sans double aveugle !!!**

Résumé de Florian Phillipot :

<https://resistancerepublicaine.com/wp-content/uploads/2021/11/ztthyjlo9rc4h-gr.mp4>

Une fraude de grande ampleur, impliquant la société pharmaceutique Pfizer, son sous-traitant, la société Ventavia Research Group chargée des essais cliniques, et la Food and Drug Administration (FDA), a été révélée jeudi par le British Medical Journal.

[France soir](#)
[Sputnik](#)

L'affaire commence à l'automne 2020

Pfizer opère « à la vitesse de la science » disait [Albert Bourla en 2020](#), président directeur général de l'entreprise.

Peut-être la science est-elle allée un peu vite, alors. Un directeur régional qui travaillait pour l'organisme de recherche Ventavia Research Group, a déclaré au [British Medical Journal](#) que **la société Ventavia qui assurait les essais cliniques, avait falsifié des données, enlevé l'anonymat des profils, employé des vaccinateurs insuffisamment formés, et tardé à assurer le suivi des effets indésirables signalés dans l'essai pivot de phase III.**

L'affaire dénoncée par le journaliste d'investigation Paul D Thacker pour le British Medical Journal, commence à l'automne 2020 alors que Pfizer emploie plusieurs sous-traitants pour effectuer des essais cliniques, qui s'effectuent sur 44 000 personnes et sur 153 sites dans le monde.

Elle concerne trois sites de l'entreprise Ventavia au Texas. Pour certains chercheurs qui testent le vaccin de Pfizer sur ces sites, la rapidité a peut-être été obtenue au détriment de l'intégrité des données et de la sécurité des participants. **Le personnel chargé des contrôles de qualité était submergé par le nombre de problèmes qu'il découvrait.** Après les avoir signalés à plusieurs reprises à Ventavia, la directrice régionale, Brook Jackson, a envoyé une plainte par courriel à la Food and Drug Administration (FDA).

Aucune suite pour l'instant...

Pfizer vient de se retrouver au cœur d'un scandale.

Et pourtant, aucune suite ne semble avoir été donnée par les autorités sanitaires américaines suite aux nombreux dysfonctionnements.

La directrice régionale de l'époque accuse notamment son ancien employeur d'avoir falsifié les données, d'avoir employé du personnel insuffisamment formé qui tardait à rapporter les effets indésirables.

Les autorités américaines viennent cependant d'autoriser le vaccin de Pfizer pour les enfants de cinq à 11 ans, et la même demande a été faite auprès de l'Agence européenne des médicaments (EMA), qui l'a déjà approuvée pour les 12 à 15 ans.

Or, « *malgré le caractère sérieux de ces déclarations, elles ne mettent pas en question les conclusions sur la sécurité, l'efficacité et la qualité du vaccin lui-même* », a indiqué à Sputnik un porte-parole du service de presse de l'EMA.