

Essais Pfizer sur le vaccin anti-covid : le rapport explosif de Christine Cotton

écrit par Michel Michel | 6 février 2022

A black and white portrait of Christine Cotton, a woman with shoulder-length hair, resting her chin on her hand. She is wearing several beaded bracelets on her wrist. The name 'Christine Cotton' is overlaid in red text on the left side of the image.

**Christine
Cotton**

A black and white portrait of Christine Cotton, identical to the one above. The name 'Christine Cotton' is overlaid in red text on the left side of the image.

**Christine
Cotton**

Des résultats qui ne peuvent pas être considérés comme « fiables » et « intègres » au regard des bonnes pratiques cliniques, explique-t-elle. Nous avons de nouveau reçu la biostatisticienne Christine Cotton, pour qu'elle nous fasse part de son rapport d'expertise méthodologique réalisé à la demande d'une avocate qui plaide à la Cour d'appel du Québec. **Son travail a consisté à réaliser une évaluation des pratiques méthodologique mises en œuvre dans les essais**

Pfizer pour le développement de son vaccin ARN messenger contre la Covid-19, au regard des bonnes pratiques cliniques.

Voir aussi ses précédentes interventions

Debriefing : [Expertise des résultats des essais des quatre vaccins](#)

Tribune : [Vaccins Covid-19 : tout ce que je sais, c'est que personne ne sait rien](#)

Debriefing : [Alerte sur les données VAERS : « 67% des décès enregistrés arrivent dans les 21 jours après l'injection »](#)

Pour ce faire, elle a examiné tous les documents du laboratoire Pfizer enregistrés auprès des autorités américaines et européennes, ce qui comprend les protocoles, les rapports cliniques et les différents plans de gestion de risque. Un travail qui consiste essentiellement à repérer et déterminer les biais, c'est-à-dire des éléments susceptibles de faire dévier les résultats de leur vraie valeur

Au fur et à mesure de son analyse, la biostatisticienne a repéré de très nombreux biais et en conclut qu'on ne pouvait pas faire confiance aux résultats de 95% d'efficacité annoncés par le géant pharmaceutique pour son critère principal, à savoir, première apparition de Covid-19 symptomatique à partir de 7 jours après la dose 2.

Cette efficacité est faussée par le fait que le participant ait la responsabilité de signaler ses symptômes au site l'ayant recruté, afin de déterminer s'il est cas COVID-19 symptomatique. En effet, tout report incomplet ou mauvaise appréciation par le participant qui n'a pas la compétence de juger son état de santé, l'utilisation autorisée d'antipyrétiques qui suppriment les symptômes, fièvre et douleur, une absence de réponse du site, mènent à une sous-estimation du nombre de COVID-19 symptomatiques, puisque seuls les participants signalant des symptômes doivent réaliser un

test PCR dans le cadre de cet essai.

Autrement, pas de symptôme signifie, pas de test PCR, et pas de test PCR, pas de Covid-19.

De plus, il aurait été beaucoup plus approprié de réaliser des tests PCR, non seulement pour les participants déclarant des symptômes, mais pour l'ensemble de la population incluse dans l'essai clinique, ce qui aurait permis de détecter également les COVID-19 asymptomatiques, qui peuvent également être vecteurs de la maladie.

Par conséquent, on comprend bien que toute la communication visant à promouvoir la vaccination avec l'argument qu'elle freine la transmission, n'était donc étayée par aucun résultat dans l'essai clinique.

Un autre problème qu'elle identifie est l'évaluation de la tolérance, puisque l'on a uniquement deux mois médians de suivi après la seconde dose, c'est-à-dire 50 % des participants à moins de deux mois et 50 % à plus de deux mois : une durée d'observation trop courte pour recueillir la tolérance à moyen et long terme.

Enfin, elle dénonce des manquements sur l'immunogénicité du vaccin, car le rapport du 10 décembre 2020 indiquait déjà une diminution de l'immunité à moins de deux mois après la seconde dose, et aucun dosage postérieur n'a été réalisé, puisque non prévu par le protocole avant 6 mois après la seconde dose.

À ces inconnues déjà très nombreuses viennent s'ajouter des informations capitales manquantes, puisque de l'aveu même du laboratoire, il n'existe aucune donnée sur l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement, sur les patients immunodéprimés ou présentant des comorbidités. Aucune information non plus sur les interactions avec d'autres vaccins et sur la sécurité à long terme.

Autre fait choquant : en octobre 2021, le CDC reconnaît enfin le risque de myocardites/péricardites liées au vaccin chez les 12-39 ans, alors qu'on vaccine en population générale déjà depuis plusieurs mois et qu'ils ont, par leur méthode de calcul des signaux, sous-estimé ce risque.

Dernier point cité concernant les Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) si chères à l'industrie pharmaceutique, elle fait référence à [l'affaire Ventavia \(PfizerGate\)](#), et dénonce de graves manquements aux BPC dans la gestion des centres, et se demande si ce genre de problème a existé dans d'autres centres. L'audit de la FDA sur neuf centres seulement ne permet pas de lever le doute quant à la qualité des données, puisque, de leur propre aveu, « la partie sur l'intégrité des données et la vérification des inspections du BIMO (Bioresearch Monitoring) était limitée parce que l'étude était en cours et que les données requises pour la vérification et la comparaison n'étaient pas encore disponibles pour l'IND (Investigational New Drug). »

Compte tenu de tous les biais remontés et des informations toujours manquantes, Christine Cotton demande la suspension en urgence de toute vaccination par Comirnaty, non seulement pour les populations sur lesquelles nous n'avons pas d'information à ce jour, mais aussi pour l'ensemble de la population, en attendant les explications du laboratoire Pfizer sur le choix de son plan d'essai, de ses méthodes d'évaluation, sur l'algorithme de calcul des critères d'efficacité, l'absence de test PCR sur la population général, etc.

C'est donc un travail remarquable de précision, dont Christine Cotton espère qu'il permettra de revenir à des argumentaires qui soient démontrés et fiables.

<https://www.francesoir.fr/videos-les-debriefings/christine-cot>

[ton-essais-pfizer](#)