

Essais Pfizer, la preuve par 9 !

écrit par Pikachu | 10 mai 2023

Food and Drug Administration

Autorité responsable
d'essais cliniques



Emergency Use Authorization (EUA) for an Unapproved Product Review Memorandum

Identifying Information

Application Type	EUA (Event-driven EUA request) Amendment
Application Number	EUA 27034, Amendment 324
Sponsor	Pfizer, Inc., on behalf of Pfizer and BioNTech
Submission Date	October 6, 2021
Receipt Date	October 6, 2021

Food and Drug Administration

Autorité responsable
d'essais cliniques



Emergency Use Authorization (EUA) for an Unapproved Product Review Memorandum

Identifying Information

Application Type	EUA (Event-driven EUA request) Amendment
Application Number	EUA 27034, Amendment 324
Sponsor	Pfizer, Inc., on behalf of Pfizer and BioNTech
Submission Date	October 6, 2021
Receipt Date	October 6, 2021

Sur le site de la FDA (agence américaine du médicament), on peut trouver ce document en libre accès :

<https://www.fda.gov/media/153947/download>

C'est un fichier PDF qui est très instructif et en libre

accès.

Il fournit les données d'essais cliniques menés par Pfizer.

A la page 12, on y lit ceci (pas besoin de traduire, il s'agit d'arithmétique élémentaire)

Among **participants 16 through 55 years of age**, SAEs from Dose 1 up to the participant unblinding date in ongoing follow-up were reported by 0.8% of BNT162b2 recipients and 0.9% placebo recipients. In a similar analysis, in participants 56 years of age and older serious adverse events (SAEs) were reported by 1.8% of BNT162b2 recipients and 1.7% of placebo recipients who received at least 1 dose of BNT162b2 or placebo, respectively. In these analyses, 58.2% of study participants had at least 4 months of follow-up after the primary series. There were no notable patterns between treatment groups for specific categories of SAEs (including neurologic, neuro-inflammatory, and thrombotic events) that would suggest a causal relationship to BNT162b2. From Dose 1 through the March 13, 2021 data cut-off date, there were a **total of 38 deaths, 21 in the BNT162b2 group and 17 in the placebo group**. None of the deaths were considered related to vaccination.

Et oui, dans un échantillon de personnes jeunes (âgées de 16 à 55 ans), on a les mortalités relatives suivantes :

Groupe ayant reçu...	Nombre de morts	%age
le vaccin	21	55,27
le placebo	17	44,74
Total	38	100,00

On a donc, pour le groupe vacciné, 1,23 fois plus de morts. soit une surmortalité de 23% !!!

Par ses propres essais cliniques, Pfizer savait qu'il y avait un problème; la FDA de même. **Pfizer s'est contenté de les balayer d'un revers de main en affirmant que ces morts n'avaient aucun lien avec la vaccination** : 23% de morts en plus, purement fortuits, et qui ne sont qu'un malencontreux effet du hasard.

Je répète : ces données proviennent de Pfizer et sont en accès public sur le site de la FDA.

A bon entendeur (c.-à-d. à tous les “fact-checkers”), salut
!