

Come richiesto dall'ordine del tribunale, a dicembre la FDA ha rilasciato un altro lotto di documenti relativi al vaccino COVID-19 di Moderna per le età 18+ e al vaccino COVID-19 di Pfizer per le età 12-15. Le produzioni contengono oltre 200.000 pagine di dati, comprese le informazioni su uno studio del Dipartimento della Difesa relativo alla miocardite che sembra essere stato misteriosamente terminato.

Come ricorderanno i sostenitori di ICAN, gli avvocati che rappresentano l'ICAN hanno vinto diverse cause legali relative all'ottenimento dei documenti su cui la FDA ha fatto affidamento per concedere in licenza i vaccini COVID-19. Mentre la produzione di documenti per Pfizer di età superiore ai 16 anni è completa, il resto dei documenti è ancora in fase di rilascio.

Il rilascio del dicembre 2023 dei <u>documenti relativi allo Spikevax di Moderna consisteva in</u> 1.069 pagine, tra cui:

- Eventi avversi gravi 4,5 volte più alti: un rapporto Moderna dell'8 ottobre 2021 intitolato "CBER Requested Tables" ha fornito dati dettagliati sugli eventi avversi del vaccino richiesti dalla FDA, inclusa una tabella di panoramica sulla sicurezza che mostra che le reazioni avverse sistemiche gravi di grado 3 o grado 4 sollecitate erano 4,5 volte maggiori nel braccio del vaccino (17,4%) rispetto al braccio placebo (3,8%).
- **Nessun dato di sicurezza raccolto:** in <u>risposta</u> alla richiesta della FDA di ulteriori dati di sicurezza, il 17 settembre 2021, Moderna ha chiarito che non aveva intenzione di fornire i dati aggiuntivi richiesti, che consistevano in dati a lungo termine dei partecipanti allo studio originali e dati a breve termine degli <u>oltre diecimila</u> partecipanti placebo

originali che non erano accecati e poi vaccinati. Moderna ha affermato che l'analisi dei dati aggiuntivi "non servirebbe ad alcuno scopo analitico aggiuntivo" e ha inoltre ammesso che "non c'era una raccolta o un'analisi sistematica di [reazioni avverse]" nei dati aggiuntivi.

- Immunità naturale ignorata: ulteriori dati di efficacia sono stati richiesti anche dalla FDA e forniti in una risposta di follow-up da parte di Moderna il 28 settembre 2021. La tabella 4-1 ha mostrato che i partecipanti nel braccio placebo che avevano una storia di infezione da SARS-CoV-2 all'inizio dello studio avevano tassi di casi significativamente più bassi rispetto a quelli che non avevano storia di infezione. Invece di riconoscere l'efficacia dell'immunità naturale, Moderna ha insistito sul fatto che "A causa della piccola dimensione del campione dei partecipanti con stato positivo di SARS-CoV-2 al basale e il numero di casi di COVID-19 è troppo piccolo in questi partecipanti, i risultati non possono essere interpretati in modo significativo".
- Perché l'interesse per l'herpes zoster? Due documenti, datati 10 novembre 2021 e 7 gennaio 2022, mostrano che la FDA era molto interessata all'incidenza dell'herpes zoster (herpes zoster) dopo la vaccinazione. Si noti che un documento Moderna prodotto in precedenza ha fornito dettagli sulle segnalazioni di casi fatali che coinvolgono l'herpes zoster.

Il rilascio di dicembre dei <u>documenti relativi al vaccino 12-15 di Pfizer</u> consisteva in 214.549 pagine, tra cui:

- Lo studio sulla miocardite militare scompare: un piano di farmacovigilanza del 29 aprile 2022 afferma che lo studio C4591011 è stato progettato "Per valutare se gli individui nel sistema sanitario militare (MHS) del DoD degli Stati Uniti sperimentano un aumento del rischio di eventi di sicurezza di interesse, tra cui miocardite e pericardite, dopo la ricezione del vaccino Pfizer-BioNTech COVID-19". Tuttavia, una nota a piè di pagina sotto il "Piano d'azione per un importante rischio identificato "Miocardite e pericardite" di Pfizer afferma: "Mililiari cancellati in quanto si tratta di uno studio sponsor volontario (come da FDA ... caratterizzare [lo studio] come "volontario" e quindi non più impegno)". Ulteriori indagini hanno portato a questo rapporto dell'Agenzia europea per i medicinali dell'ottobre 2023 in cui una nota a piè di pagina ha mostrato che Pfizer ha chiesto di terminare lo studio "sulla base di ritardi nell'accesso ai dati e sovrapposizione tra C4591011 e studi paralleli in corso per quanto riguarda i principali endpoint di sicurezza, analisi e ampie popolazioni target". Poiché non era richiesto dalla FDA, Pfizer ha deciso di terminarlo e quindi si può solo speculare su ciò che i primi risultati di quel particolare studio su giovani adulti sani potrebbero aver mostrato.
- Appendicite causata dal vaccino: un documento del 10 dicembre 2021 presentato

alla FDA in cui Pfizer riferisce che c'è stato un <u>caso di appendicite</u> entro 4 giorni dalla vaccinazione che il ricercatore Pfizer, sorprendentemente, **ha determinato essere** "correlato" al vaccino.

• Diciotto segnalazioni di decessi adolescenziali: una <u>risposta</u> di Pfizer alla FDA per quanto riguarda le segnalazioni di eventi avversi post-autorizzazione di età compresa tra 12 e 15 anni, ha incluso dati dettagliati su <u>5 casi mortali negli Stati Uniti</u> e <u>13 casi stranieri mortali</u>. I casi includevano un ragazzo di 13 anni che <u>è morto nel sonno</u> tre giorni dopo la vaccinazione, un altro ragazzo di 13 anni che <u>è morto 3 giorni dopo la vaccinazione e la cui autopsia "ha mostrato un cuore ingrossato e fluido che circonda il cuore causato dalla vaccinazione Covid" e una ragazza di 15 anni la cui causa di morte è stata elencata come "Anossia arresto cerebrale e cardiaco mentre l'esito degli altri eventi era sconosciuto".</u>

Incoraggiamo coloro che sono interessati a <u>scaricare le produzioni</u> e rivedere i dati. ICAN continuerà a tenerti aggiornato man mano che verranno rilasciati altri documenti.

Nel frattempo, aggiorna alcuni degli altri aggiornamenti di ICAN relativi ai vaccini COVID-19:

• LOTTO FINALE DI DOCUMENTI PFIZER PER I 16 ANNI (SECONDO LA FDA) FINALMENTE RILASCIATO AL PUBBLICO

https://www.pro-memoria.info

- I RAPPORTI DI SICUREZZA MENSILI DI PFIZER SONO FINALMENTE INCLUSI NEL RILASCIO DEL DOCUMENTO DI OTTOBRE
- ERRORI DEI DATI DEGLI STUDI CLINICI PFIZER RIVELATI NEL LOTTO DI DOCUMENTI DI SETTEMBRE
- <u>L'ULTIMO LOTTO DI DOCUMENTI PFIZER RIVELA MORTI E RICOVERI ANCORA PIÙ</u> SOSPETTI NELLO STUDIO CLINICO
- GLI ULTIMI DOCUMENTI DELLA PFIZER RIVELANO DECESSI E RICOVERI ALTAMENTE SOSPETTI NEI DATI DEGLI STUDI CLINICI
- <u>ULTIM'ORA: GLI AVVOCATI DI ICAN OTTENGONO UN'ALTRA IMPORTANTE VITTORIA</u>
 CONTRO LA FDA CON I DOCUMENTI SUL VACCINO PFIZER E MODERNA COVID-19
- GLI AVVOCATI DI ICAN SCOPRONO LO STUDIO PRECOCE DEL VACCINO PFIZER CHE RIVELA REAZIONI SISTEMICHE ALLARMANTI NEI RATTI
- PFIZER AGGIUNGE 600 DIPENDENTI A TEMPO PIENO PER GESTIRE IL VOLUME DEGLI EVENTI AVVERSI SEGNALATI

RECENTE



ICAN scopre una potenziale minaccia di livello successivo: vaccini autodiffusione "inalabili" che si diffondono come un virus



ESCLUSIVO: ICAN ottiene i rapporti di aggiornamento sulla sicurezza del Regno Unito per il vaccino AstraZeneca COVID-19



Il Nuovo Approccio FOIA Di ICAN Produce Risultati Senza Precedenti Una parte significativa delle ultime notizie che ICAN ha avuto sulle nostre agenzie sanitarie federali è grazie alle informazioni [...]



BREAKING: ICAN acquisisce più dati di lotto – Questa volta per il vaccino J&J COVID-19

CONTATTACI

Rete di azioni per il consenso informato 1401 Unità di via Lavaca #7022 Austin, Texas 78701

<u>info@icandecide.org</u> <u>whistleblower@icandecide.org</u> 512-522-8739

RICHIESTE DEI MEDIA

Solo per richieste multimediali press@icandecide.org 512-522-8739

DONARE

ICAN è un'organizzazione 501(c)(3). <u>Donazioni</u>a ICAN sono deducibili dalle tasse. <u>Legislatore ICAN</u>è un 501(c)(4) e il braccio politico dell'ICAN. <u>Donazioni alla legislatura ICAN</u>non sono deducibili dalle tasse.

DONA PER POSTA

Rete di azioni per il consenso informato Casella postale 131568 Houston, TX 77219-1568

CHIAMA PER DONARE

9:00 - 17:00 CT 737-297-4120







Informed Consent Action Network

© 2024 ICAN Informed Consent Action Network. Tutti i diritti riservati.

RESTA CONNESSO

Iscriviti alla nostra newsletter e rimani informato.

INSERISCI LA TUA EMAIL

