

# Horowitz: il documento confidenziale di Pfizer mostra che l'azienda ha osservato 1,6 milioni di eventi avversi che coprono quasi tutti i sistemi di organi

[Daniel Horowitz](#)

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>

Oltre 10.000 *categorie* di quasi 1,6 milioni di eventi avversi - molti dei quali gravi e debilitanti - portati a voi da Pfizer!

Potresti non averlo sentito nelle notizie, ma negli ultimi mesi [sono stati rilasciati i](#) documenti di farmacovigilanza di Pfizer richiesti dal regolatore dei farmaci dell'Unione europea, l'Agenzia europea per i medicinali.

Mostrano che Pfizer sapeva di un livello disgustoso di lesioni fin dall'inizio. Un documento dell'agosto 2022 mostra che l'azienda aveva già osservato la seguente portata del danno vaccinale:

- 508.351 segnalazioni individuali di eventi avversi contenenti 1.597.673 eventi;
- Un terzo degli AE è stato classificato come grave, ben al di sopra dello standard per i segnali di sicurezza solitamente ancorati al 15%;
- Le donne hanno riportato eventi avversi a un tasso tre volte superiore a quello degli uomini;
- Il 60% dei casi è stato segnalato con "ridotto sconosciuto" o "non recuperato", quindi molte delle lesioni non erano transitorie;

Il maggior numero di casi si è verificato nella fascia di età 31-50 anni e il 92% non ha avuto alcuna comorbidità, il che rende molto probabile che sia stato il vaccino a causare un danno così diffuso e improvviso.

Questi numeri da soli suggeriscono che tutti i colpi di COVID dovrebbero essere definanziati e il Congresso deve rimuovere immediatamente le protezioni di responsabilità dai produttori. Ma un documento più recente pubblicato dagli europei è ancora più devastante, perché scompone gli 1,6 milioni di eventi avversi osservati da Pfizer per categoria e sottocategoria di antolio e lesioni.

Il documento riservato [di 393 pagine di](#) Pfizer, datato 19 agosto 2022, mostra che Pfizer ha osservato oltre 10.000 categorie di diagnosi, molte delle quali molto gravi e molto rare. Ad esempio:

- Pfizer era a conoscenza di 73.542 casi di 264 categorie di disturbi vascolari dai colpi. Molte di loro sono condizioni rare.
- C'erano centinaia di categorie di disturbi del sistema nervoso, per un totale di 696,508 casi.
- C'erano 61.518 AE provenienti da oltre 100 categorie di disturbi oculari, il che è insolito per una lesione da vaccino.
- Allo stesso modo, ci sono stati oltre 47.000 disturbi dell'orecchio, tra cui quasi 16.000 casi di acufene, che anche i ricercatori della Mayo Clinic [hanno osservato](#) come un effetto collaterale comune ma spesso devastante all'inizio.
- Ci sono stati circa 225.000 casi di disturbi della pelle e dei tessuti.
- Ci sono stati circa 190.000 casi di disturbi respiratori.
- In modo inquietante, ci sono stati oltre 178.000 casi di disturbi riproduttivi o del seno, compresi disturbi che non ti aspetteresti, come 506 casi di disfunzione erettile negli uomini.
- Molto inquietante, ci sono stati oltre 77.000 disturbi psichiatrici osservati dopo i colpi, dando credito al [dottor. La ricerca di Peter McCullough che osserva](#) casi di studio che mostrano la psicosi correlata alla vaccinazione.
- 3.711 casi di tumori – benigni e maligni
- Naturalmente, c'erano quasi 127.000 disturbi cardiaci, con la gamma di circa 270 categorie di danni cardiaci, tra cui molti disturbi rari, oltre

alla miocardite.

- C'erano oltre 100.000 disturbi del sangue e linfatici, per entrambi i quali c'è una ricchezza di letteratura che li collega alla proteina spike.

Quando si legge ciò che Pfizer sapeva all'inizio giustapposto a studi indipendenti, è chiaro che nessuno avrebbe potuto confondere la maggior parte di questi AE per semplici disturbi incidentali. [Ecco un elenco di 3.129 casi di studio](#) che raccontano la lesione del vaccino in ogni sistema di organi osservato in questo documento Pfizer.

Ciò che è così stridente è che ci sono centinaia di disturbi neurologici molto rari che riflettono qualcosa di così sistematicamente sbagliato con i colpi, una realtà che chiaramente non preoccupava sia i produttori che i regolatori. Uno dei famigerati casi di lesione da vaccino è stata Maddie de Garay, un'adolescente dell'Ohio che è diventata disabile a vita immediatamente dopo aver partecipato allo studio clinico Pfizer. La sua storia è raccontata nel [capitolo 16 del mio libro](#). Ho controllato questo documento confidenziale e ho scoperto che sapevano di 68 casi della sua rara diagnosi, polineuropatia demielinizzante infiammatoria cronica.

L'ampia portata delle lesioni che colpiscono ogni singolo sistema di organi è semplicemente straordinaria. Eppure, fino ad oggi, la FDA continua ad etichettare criminalmente il colpo di Pfizer come sicuro ed efficace. Ad oggi, l'etichetta indica che il vaccino è un vaccino completamente protettivo e non menziona tutti questi effetti collaterali, come richiesto dalla legge.

Recentemente, Peter Doshi, redattore del British Medical Journal, ha scritto una lettera alla FDA chiedendo che l'agenzia aggiornasse la sua etichettatura per riflettere la realtà di ciò che abbiamo imparato sui colpi. In particolare, ha chiesto che includano i seguenti effetti collaterali sull'etichetta: sindrome infiammatoria multisistemica nei bambini, embolia polmonare, morte cardiaca improvvisa, disturbi neuropatistici e autonomici, diminuzione della concentrazione di spermatozoi, forti

sanguinamenti mestruali e rilevamento dell'mRNA vaccinale nel latte materno. La relazione causale di tutti questi E-A con il vaccino è sostenuta da ricerche sostanziali, indagini e sistemi di segnalazione degli eventi avversi.

Sfortunatamente, la FDA ha negato la relazione causale tra uno qualsiasi di questi effetti collaterali e i colpi di COVID. Anche per quanto riguarda la richiesta che i funzionari chiariscano sull'etichetta che i colpi non fermano la trasmissione, la FDA ha risposto: "Non siamo convinti che ci sia qualche malinteso diffuso su questo".

"L'etichettatura del prodotto dovrebbe essere informativa e accurata, non promozionale. "La legge lo richiede e seguire la legge non dovrebbe essere facoltativo"", [si sono lamentati Doshi](#) e gli altri autori in un pezzo su TheHill.com."

La domanda è se i repubblicani alla Camera costringeranno la FDA a rispettare la legge utilizzando la leva delle fatture degli stanziamenti per la FDA e l'HHS. Finora, non c'è stata alcuna resa dei conti per il loro falso marketing e il devastante tributo umano che è costato. Oh, e questo è solo il bilancio umano a breve termine.

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>