

Bomba: Documentos sobre datos de vacunas de Pfizer

Por: [Global Research Noticias](#)

Globalización, 13 de diciembre 2021

Región: [Mundo](#)

Tema: [Desinformación](#), [Política](#), [Salud](#)

“¿Ha visto el volcado de documentos sobre los datos de la vacuna de Pfizer? Es una bomba. No es de extrañar que la FDA haya luchado por mantenerlo oculto durante 55 años.

Aquí está la conclusión rápida:

*Para febrero de 2021, **Pfizer ya había recibido más de 1200 informes de muertes presuntamente causadas por la vacuna y decenas de miles de eventos adversos informados**, incluidos 23 casos de abortos espontáneos de 270 embarazos y más de 2000 informes de trastornos cardíacos.*

Tenga en cuenta que estos son datos de Pfizer «. **Asistente electoral**

Nuestro agradecimiento a Election Wizard por traernos este informe a nuestra atención.

*Este Informe Confidencial de Pfizer publicado como parte de un procedimiento de Libertad de Información (FOI) proporciona datos sobre muertes y eventos adversos registrados por Pfizer desde el inicio del proyecto de vacuna en diciembre de 2020 hasta finales de febrero de 2021, es decir, **un período muy corto (en la mayoría dos meses y medio).***

La vacuna Pfizer BioNTech se lanzó en los EE. UU. [El 14 de diciembre después de la concesión de la Autorización de uso de emergencia el 11 de diciembre de 2020.](#)

En una ironía retorcida, los datos revelados en este «informe de información privilegiada» refutan la narrativa oficial de la vacuna traficada por los gobiernos y la OMS. También confirma el análisis de numerosos médicos y científicos que han revelado las devastadoras consecuencias de la “vacuna” del ARNm.

*Lo que se incluye en el informe «confidencial» de Pfizer es evidencia detallada sobre los impactos de la «vacuna» en la mortalidad y la morbilidad. Estos datos que emanan de la “Boca de caballo” **ahora pueden usarse para confrontar y formular procedimientos legales contra las grandes farmacéuticas, los gobiernos, la OMS y los medios de comunicación.***

En un Tribunal de Justicia, la evidencia contenida en este informe confidencial de Big Pharma (junto con los datos sobre muertes y eventos adversos recopilados por las

autoridades nacionales de la UE, Reino Unido y EE . UU.) Es **irrefutable** : porque son sus datos y sus estimaciones y no la nuestra.



Tenga en cuenta: estos datos se basan en casos notificados y registrados, que constituyen un pequeño porcentaje del número real de muertes y eventos adversos relacionados con la vacuna.

Esta es una **Mea Culpa** de facto **por parte de Pfizer**. # **Sí, es una vacuna asesina**

Y también es una Mea Culpa por parte de los gobiernos nacionales de todo el mundo que están siendo amenazados o sobornados por las grandes farmacéuticas.

“Matar es bueno para los negocios”: es una operación multimillonaria en todo el mundo. Y Pfizer ya tiene [antecedentes penales \(2009\) con el Departamento de Justicia de Estados Unidos por cargos de «marketing fraudulento»](#).

Invitamos a los “ **Verificadores de datos de Covid-19**” a leer detenidamente este informe confidencial de Pfizer.

(Vaya. Da la casualidad de que el presidente y ex director ejecutivo (CEO) de Reuters «Fact Checker» «también es un importante [inversor](#) y [miembro](#) de la [junta](#) de Pfizer»).

Extractos seleccionados, tablas y diagrama del informe a continuación

Michel Chossudovsky . Global Research, 5 de diciembre de 2021

Por favor reenvíe este artículo

[Haga clic aquí para leer el informe completo de Pfizer.](#)

ver también los detalles en los Apéndices

BNT162b2

5.3.6 Cumulative Analysis of Post-authorization Adverse Event Reports

5.3.6 CUMULATIVE ANALYSIS OF POST-AUTHORIZATION ADVERSE EVENT REPORTS OF PF-07302048 (BNT162B2) RECEIVED THROUGH 28-FEB-2021

Extractos seleccionados del informe

Este documento proporciona un análisis integrado de los datos de seguridad acumulativos posteriores a la autorización, incluidos los informes de eventos adversos posteriores a la autorización en EE. UU. Y en el extranjero recibidos hasta el 28 de febrero de 2021.

(...)

Pfizer es responsable de la gestión de los datos de seguridad posteriores a la autorización en nombre del MAH BioNTech de acuerdo con el Acuerdo de farmacovigilancia vigente. Los datos de BioNTech se incluyen en el informe cuando corresponde.

Los informes se envían de forma voluntaria y se desconoce la magnitud de los informes insuficientes.

(...)

En conjunto, **hasta el 28 de febrero de 2021 [en menos de tres meses], hubo un total de 42,086 informes de casos (25,379 confirmados médicamente y 16,707 no confirmados médicamente) que contenían 158,893 eventos** . La mayoría de los casos (34.762) se recibieron de Estados Unidos (13.739), Reino Unido (13.404) Italia (2.578), Alemania (1913), Francia (1506), Portugal (866) y España (756); los 7.324 restantes se distribuyeron entre otros 56 países.

(...)

Como se muestra en la Figura 1 [ver a continuación], las Clases de órganos y sistemas (SOC) que contenían el mayor número ($\geq 2\%$) de eventos, en el conjunto de datos general, fueron Trastornos generales y afecciones en el lugar de administración (**51,335 EA**), **Trastornos del sistema nervioso (25.957)**, **Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo (17.283)**, **Trastornos gastrointestinales (14.096)**, **Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo (8.476)**, **Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos (8.848)**, **Infecciones e infestaciones (4.610)**, **Lesiones, intoxicaciones y procedimientos complicaciones (5.590)** e **Investigaciones (3.693**

énfasis añadido

Figure 1. Total Number of BNT162b2 AEs by System Organ Classes and Event Seriousness

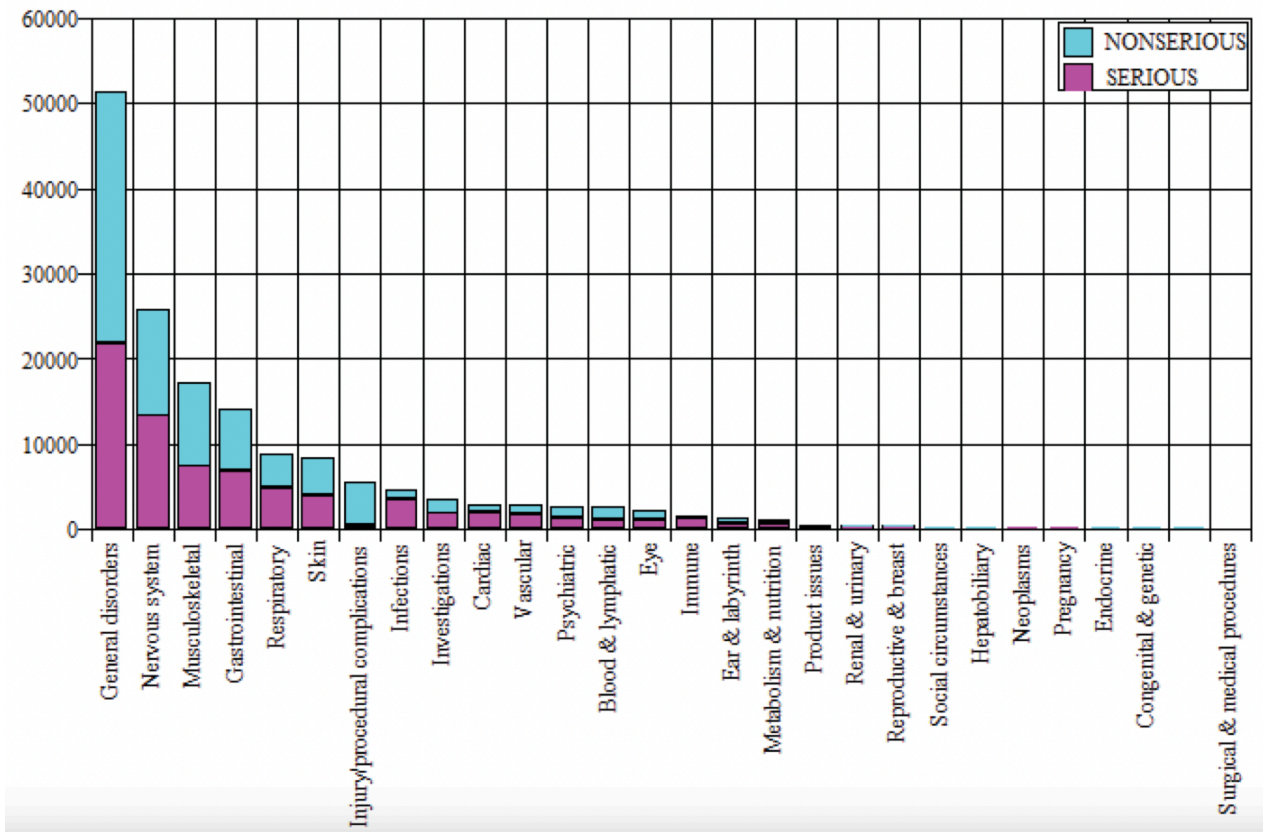


Table 1. General Overview: Selected Characteristics of All Cases Received During the Reporting Interval

Characteristics		Relevant cases (N=42086)
Gender:	Female	29914
	Male	9182
	No Data	2990
Age range (years): 0.01 -107 years Mean = 50.9 years n = 34952	≤ 17	175 ^a
	18-30	4953
	31-50	13886
	51-64	7884
	65-74	3098
	≥ 75	5214
	Unknown	6876
Case outcome:	Recovered/Recovering	19582
	Recovered with sequelae	520
	Not recovered at the time of report	11361
	Fatal	1223
	Unknown	9400

a. in 46 cases reported age was <16-year-old and in 34 cases <12-year-old.

Table 2. Events Reported in $\geq 2\%$ Cases

MedDRA SOC	MedDRA PT	Cumulatively Through 28 February 2021 AEs (AERP%) N = 42086
Blood and lymphatic system disorders		
	Lymphadenopathy	1972 (4.7%)
Cardiac disorders		
	Tachycardia	1098 (2.6%)
Gastrointestinal disorders		
	Nausea	5182 (12.3%)
	Diarrhoea	1880 (4.5%)
	Vomiting	1698 (4.0%)
General disorders and administration site conditions		
	Pyrexia	7666 (18.2%)
	Fatigue	7338 (17.4%)
	Chills	5514 (13.1%)
	Vaccination site pain	5181 (12.3%)

Table 7. AESIs Evaluation for BNT162b2

AESIs ^a Category	Post-Marketing Cases Evaluation ^b Total Number of Cases (N=42086)
Anaphylactic Reactions <i>Search criteria: Anaphylactic reaction SMQ (Narrow and Broad, with the algorithm applied), selecting relevant cases according to BC criteria</i>	Please refer to the Risk 'Anaphylaxis' included above in Table 4 .
Cardiovascular AESIs <i>Search criteria: PTs Acute myocardial infarction; Arrhythmia; Cardiac failure; Cardiac failure acute; Cardiogenic shock; Coronary artery disease; Myocardial infarction; Postural orthostatic tachycardia syndrome; Stress cardiomyopathy; Tachycardia</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Number of cases: 1403 (3.3% of the total PM dataset), of which 241 are medically confirmed and 1162 are non-medically confirmed; • Country of incidence: UK (268), US (233), Mexico (196), Italy (141), France (128), Germany (102), Spain (46), Greece (45), Portugal (37), Sweden (20), Ireland (17), Poland (16), Israel (13), Austria, Romania and Finland (12 each), Netherlands (11), Belgium and Norway (10 each), Czech Republic (9), Hungary and Canada (8 each), Croatia and Denmark (7 each), Iceland (5); the remaining 30 cases were distributed among 13 other countries; • Subjects' gender: female (1076), male (291) and unknown (36); • Subjects' age group (n = 1346): Adult^c (1078), Elderly^d (266) Child^e and Adolescent^f (1 each); • Number of relevant events: 1441, of which 946 serious, 495 non-serious; in the cases reporting relevant serious events; • Reported relevant PTs: Tachycardia (1098), Arrhythmia (102), Myocardial infarction (89), Cardiac failure (80), Acute myocardial infarction (41), Cardiac failure acute (11), Cardiogenic shock and Postural orthostatic tachycardia syndrome (7 each) and Coronary artery disease (6); • Relevant event onset latency (n = 1209): Range from <24 hours to 21 days, median <24 hours;

Artículo original en inglés:



[Bombshell Document Dump on Pfizer Vaccine Data](#), publicado el 11 de diciembre de 2021.

Traducido y revisado en exclusiva para el Centro de Investigación Sobre Globalización ([Global Research](#)).

La fuente original de este artículo es Globalización
Derechos de autor © [Global Research Noticias](#), Globalización, 2021

[Comentario sobre artículos de Globalización en nuestra página de Facebook](#)
[Conviértase en miembro de Globalización](#)

Artículos de: **[Global Research Noticias](#)**

Disclaimer: The contents of this article are of sole responsibility of the author(s). The Centre for Research on Globalization will not be responsible for any inaccurate or incorrect statement in this article. The Center of Research on Globalization grants permission to cross-post original Global Research articles on community internet sites as long as the text & title are not modified. The source and the author's copyright must be displayed. For publication of Global Research articles in print or other forms including commercial internet sites, contact: publications@globalresearch.ca

www.globalresearch.ca contains copyrighted material the use of which has not always been specifically authorized by the copyright owner. We are making such material available to our readers under the provisions of "fair use" in an effort to advance a better understanding of political, economic and social issues. The material on this site is distributed without profit to those who have expressed a prior interest in receiving it for research and educational purposes. If you wish to use copyrighted material for purposes other than "fair use" you must request permission from the copyright owner.

For media inquiries: publications@globalresearch.ca