

**Evolution des Effets Indésirables (EI) post injections Comirnaty® – Spikevax®  
chez les enfants (mineurs) du 17.07.2021 au 04.01.2022  
(données de [Eudravigilance](#) - ADR report)**

**Préambule important :** l'accès public à des données transparentes concernant les dommages potentiels associés à l'usage des nouveaux vaccins contre le Covid-19 est largement entravé par les obstacles techniques lié à la base Européenne ADR report. Cette base ne contient que les pays de l'UE (exclusion faite de UK et de la Suisse). L'extraction des données est difficile et parcellaire (il n'est pas possible d'extraire l'âge des patients et ceci n'est même plus possible en ouvrant les PDF des ICSR-report/dossier alors que cela était possible en février 2021). Depuis, dans ADR report, nous constatons même que l'intégrité des données extraites est compromise et ceci sans aucune explication sur le site. Par exemple, lors de l'extraction de la totalité des données du Comirnaty® (Pfizer) au 04.01.2022, nous nous sommes aperçus que les cas avant le 17.09.2021 n'étaient plus présents. Les chiffres ci-dessous ont été rendu possibles car nous avons réalisé des extractions régulières sur les périodes précédentes. Nous avons ainsi pu agréger les données des périodes manquantes. Nous avons remarqué ce même problème sur d'autres vaccins avec des résultats indiquant même une diminution de certains effets indésirables. Le suivi des études cliniques des fournisseurs n'étant que de quelques mois avec des doutes raisonnables sur la qualité des données fournies en ce qui concerne en particulier, les données de sécurité (<https://www.francesoir.fr/societe-sante/pfizer-gate-ventavia>), les données européennes et américaines restent alors nos seules vigies pour évaluer le risque pris malgré leurs limites. De plus, nous ne disposons d'aucune information publique sur le nombre de mineurs ayant reçu ces produits (les chiffres européens ne mentionnent que les sujets de plus de 18 ans et CDC ne renseigne que les sujets de plus de 12 ans).

Le poids de ces produits nouveaux dans toutes les pharmacovigilances paraît pourtant indéniable (cf récapitulatif OMS) et l'accélération de l'inflation sur les chiffres de déclarations d'effets indésirables semblent également indiquer que plus le sujet est jeune et en bonne santé, plus les risques de dommage sont grands.



VigiAccess was launched by the World Health Organization (WHO) in 2015 to provide public access to information in VigiBase, the WHO global database of reported potential side effects of medicinal products.

Vaccine or Drug Name	Total ADRs	Years
Mumps vaccine	711	1972-2021
Rubella vaccine	2,621	1971-2021
Ivermectin	5,705	1992-2021
Measles vaccine	5,827	1968-2021
Penicillin nos	6,684	1968-2021
smallpox vaccine	6,891	1968-2021
chloroquine	7,139	1968-2021
tetanus vaccine	15,085	1968-2021
Hydroxychloroquine	32,641	1968-2021
Hepatitis A vaccine	46,773	1989-2021
Benzylpenicillin	51,327	1968-2021
Rotavirus vaccine	68,327	2000-2021
Accutane	70,719	1983-2021
Vancomycin	71,159	1974-2021
Hepatitis B vaccine	104,619	1984-2021
Polio vaccine	121,988	1968-2021
Meningococcal vaccine	126,412	1976-2021
ibuprofen	166,209	1969-2021
tylenol	169,359	1968-2021
Aspirin	184,481	1968-2021
Pneumococcal vaccine	234,783	1980-2021
Influenza vaccine	272,202	1968-2021
Covid-19 vaccine	2,457,386	2020-2021

[www.vigiaccess.org](http://www.vigiaccess.org)

Updated Nov. 12th 2021

Au 04.01.2022 (chiffres au 31.12.2021) : 109 décès de mineurs ont été déclarés comme EI dans la base européenne Eudravigilance (ADR report).

+ 581% depuis le 17/07 et +252% depuis le 04.09 alors que le nombre de décès adulte n'a augmenté que de 100 %.

Ces décès ont principalement concernés le 12-17 ans (1014% depuis le 17.07.2021)

04.01.2022							var / nov	var / sept	var/juill
		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	Total global			
<b>EI (effets indésirables)</b>	<b>Total EI</b>	<b>645117</b>	<b>400537</b>	<b>189831</b>	<b>43853</b>	<b>1'279'338</b>	22%	102%	116%
<b>EIG (graves)</b>	<b>Total EIG</b>	<b>268191</b>	<b>215707</b>	<b>83822</b>	<b>16304</b>	<b>584'024</b>	22%	42%	77%
<b>Fatals</b>	<b>Total décès</b>	<b>10277</b>	<b>4420</b>	<b>5127</b>	<b>1101</b>	<b>20925</b>	26%	85%	98%
	0 - 1 mois	13	5	2	0	20	43%	100%	233%
	2 mois - 2 an	7	2	1	0	10	67%	233%	233%
	3 - 11 ans	1	0	0	0	1	100%	100%	100%
	12 - 17 ans	68	2	7	1	78	123%	333%	1014%
	<b>Mineurs</b>	<b>89</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>1</b>	<b>109</b>	<b>98%</b>	<b>252%</b>	<b>581%</b>
	18 - 64 ans	1857	1896	1293	500	5546	37%	81%	138%
	65 -85 ans	4361	1729	2528	380	8998	24%	78%	96%
	+ 85 ans	3305	483	1151	75	5014	16%	99%	68%
	Non spécifié	665	303	145	144	1257	27%	112%	101%

379 mineurs ont failli perdre la vie (pronostic vital engagé) suite au vaccin : + 742% depuis le 17.07.2021 et 261% depuis le 04.09

### Le résultat de ces EI :

- 217 mineurs ont été déclarés comme présentant des séquelles définitives (+1176% depuis le 17.07.2021)
- 5167 mineurs n'ont pas de résultat connu par les autorités (perdus de vue). Contrairement à ce que l'on pourrait penser, ce statut n'est pas du tout provisoire puisque ce décompte n'a fait qu'augmenter (+ 1130% depuis le 19.05.2021). Ce chiffre est totalement scandaleux car cela signifie au mieux qu'il y a un manque de sérieux dans le contrôle et au pire que les autorités ont décidé de mettre sous le tapis des décès ou des handicaps sévères
- 11399 mineurs sont en cours de résolution et sans évolution (+150% depuis le 4 sept). C'est-à-dire que ces 11399 jeunes se débattent toujours avec leurs problèmes de santé et on pourrait considérer légitimement qu'ils rejoignent le nombre des mineurs présentant séquelles quasi définitives (pas de changement de leur état de santé depuis 3 à 6 mois).

04.01.2022							var / nov	var / sept
		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	Total global		
<b>Recovering</b>	<b>Total</b>	<b>164435</b>	<b>132326</b>	<b>48035</b>	<b>13036</b>	<b>357832</b>	18%	92%
En cours de résolution	0 - 1 mois	31	98	16	1	146	8%	66%
	2 mois - 2 an	104	95	20	2	221	18%	133%
	3 - 11 ans	73	69	2	1	145	63%	504%
	12 - 17 ans	4074	71	321	12	4478	53%	286%
	<b>Mineurs</b>	<b>4282</b>	<b>333</b>	<b>359</b>	<b>16</b>	<b>4990</b>	<b>50%</b>	<b>265%</b>
<b>Not recovered</b>	<b>Total</b>	<b>228725</b>	<b>150402</b>	<b>69786</b>	<b>17472</b>	<b>466385</b>	24%	96%
Sans évolution	0 - 1 mois	45	90	16	1	152	13%	103%
	2 mois - 2 an	148	99	30	4	281	24%	87%
	3 - 11 ans	72	75	7	4	158	52%	295%
	12 - 17 ans	5381	91	329	17	5818	63%	329%
	<b>Mineurs</b>	<b>5646</b>	<b>355</b>	<b>382</b>	<b>26</b>	<b>6409</b>	<b>58%</b>	<b>295%</b>

Si on totalise les évolutions inconnues et les en cours, on arrive à un total de 16566 mineurs véritablement victimes d'effets indésirables handicapant leur vie depuis l'administration de ces produits expérimentaux (sachant que dans les études cliniques des dits produits, le suivi des personnes a été arrêté après maximum 4 mois)

9670 mineurs ont été victimes d'effets indésirables graves dont 11 % avaient moins de 12 ans (alors même que l'autorisation n'a pas encore été accordée pour ces catégories d'âge)  
Cela représente une augmentation de 509 % depuis 17.07.21 et de 235 % depuis le 4 sept 2021.  
Pour la classe 12-17 ans, cela représente une augmentation de 930% depuis le 17.07.2021

04.01.2022							var / nov	var / sept	var/juill
		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	Total global			
<b>Grave</b>	<b>Total</b>	<b>268191</b>	<b>215707</b>	<b>83822</b>	<b>16304</b>	<b>584024</b>	22%	42%	77%
	0 - 1 mois	82	115	28	5	230	19%	3%	30%
	2 mois - 2 an	201	218	41	6	466	23%	16%	38%
	3 - 11 ans	140	192	7	1	340	55%	32%	38%
	12 - 17 ans	8032	169	409	24	8634	95%	331%	930%
	<b>Mineurs</b>	<b>8455</b>	<b>694</b>	<b>485</b>	<b>36</b>	<b>9670</b>	<b>85%</b>	<b>235%</b>	<b>505%</b>

3212 mineurs ont été hospitalisés, soit + 971% depuis le 17 juillet.

04.01.2022							var / nov	var / sept	var/juill
		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	Total global			
<b>Hospitalisation</b>	<b>Total</b>	<b>62956</b>	<b>29856</b>	<b>28102</b>	<b>5248</b>	<b>126162</b>	26%	79%	133%
	0 - 1 mois	25	21	9	2	57	30%	68%	280%
	2 mois - 2 an	38	18	13	1	70	43%	84%	180%
	3 - 11 ans	28	12	2	0	42	200%	200%	320%
	12 - 17 ans	2818	22	199	4	3043	82%	317%	1117%
	<b>Mineurs</b>	<b>2909</b>	<b>73</b>	<b>223</b>	<b>7</b>	<b>3212</b>	<b>81%</b>	<b>294%</b>	<b>971%</b>

Les mineurs ont été touchés par des effets graves et peu courant chez les enfants ( % d'évolution depuis le 17.07.2021)

- Covid symptomatologique : 621 mineurs (+3005 % depuis 17.07)
- Zona : 224 mineurs (+1500%)
- Thromboses ou embolies graves : 259 (+662 %)
- Hémorragies ou saignement graves : 111 (+383%)
- Péricardites ou myocardites : 1615 mineurs (+1565%)
- Attaque cardiaque : 49 enfants (0 au 17.07)
- Rupture d'anévrisme ou attaque cérébrale : 23 enfants (+475%)
- Surdité ou perte de l'audition : 70 mineurs (+678%)
- Cécité ou incident sur la rétine : 51 mineurs (+629%)
- Paralysie totale ou partielle : 159 (+1888%)
- Douleurs gravement invalidantes : 565 mineurs (+209%)

### **Problématique de fertilité et pour les femmes enceintes**

L'analyse des types d'effets indésirables met largement en avant les problématiques de fertilité et d'impact sur la grossesse. Les fausses couches ont augmenté de 813 % depuis le 19 mai 2021.

		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	total	Variation
Fausses couches 19.05	Total	173	58	48	4	283	
Fausses couches 17.07	Total	417	187	284	8	896	217%
Fausses couches 04.09	Total	697	257	349	12	1315	47%
Fausses couches 04.11	Total	1214	317	428	21	1980	51%
Fausses couches 04.01	Total	1602	400	553	29	2584	31%
<b>Total</b>							<b>813%</b>

En comparaison, dans la même base de données, l'ensemble des vaccins contre la grippe n'ont entraîné que 119 fausses couches en 17 ans (depuis 2004), sachant que les femmes enceintes constituent une des populations cibles pour ces vaccins.

Il y a également eu 442 accouchements prématurés (+119% depuis le 04.09.2021)

		Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	total	Variation
Accouchement prématuré (prematuration) au 04.09		78	61	58	4	201	
Accouchement prématuré (prematuration) au 04.11		147	72	79	4	302	50.2%
Accouchement prématuré (prematuration) au 04.01		249	89	104	0	442	46.4%

Pour les troubles menstruels graves, ceux-ci ont touchés au 4 novembre : 17 849 femmes, avec une augmentation de 167 % depuis le 17 juillet.

	Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	total	Variation
Troubles menstruels sévères (menstrua or amenorrh) 17.07	2609	3564	462	46	6681	
Troubles menstruels sévères (menstrua or amenorrh) 04.09	5560	4518	1999	85	12162	82%
Troubles menstruels sévères (menstrua or amenorrh) 04.11	8066	5174	1268	126	14634	20%
Troubles menstruels sévères (menstrua or amenorrh) 04.01	10364	5626	1663	196	17849	22%
						167%

A côté de cela, il faut noter une explosion également de troubles de ménopauses précoces avec 2705 Femmes touchées avec une augmentation de 119 % depuis le 17 juillet.

	Pfizer	Astra	Moderna	Jansen	total	Variation
Troubles ménopausiques (menopausal) au 04.09	592	462	149	34	1237	
Troubles ménopausiques (menopausal) au 04.11	1183	480	217	77	1957	58%
Troubles ménopausiques (menopausal) au 04.01	1772	529	305	99	2705	38%
						119%