



COMPLICATIONS DES - PSEUDO « VACCINS » - INJECTIONS GÉNIQUES ANTICOVID CHEZ LE SUJET JEUNE

31 MAI 22

NICOLE.DELEPINE@BBOX.FR

TÉMOIGNAGES DE PARENTS EFFONDRÉS

- **Ce fut d'abord Yassine qui a perdu la vue quelques jours après son injection de PFizer**
- **vous le retrouverez dans « les enfants de la liberté, un film de Maga Ettori**
- **puis les parents d'enfants décédés dans le sud de la France aui parlèrent**
- **et puis progressivement par téléphone des familles qui nous connaissent depuis longtemps appellent**
- **ici une jeune fille de 13 ANS bien réglée qui ne voit plus ses menstruations et finit par en parler**



DES APPELS INQUIETS

- **Des jeunes femmes qui allaitent et qui voient leur bébé saigner du vagin, comme des règles**
- **Des petites adolescentes dont les règles deviennent tellement douloureuses ou/et abondantes qu'elles ne sortent plus pendant plusieurs jours de suite**
- **Au début on se dit hasard, mais les collègues ont les mêmes appels...**
- **Une enfant de dix ans qui perd l'ouïe d'une oreille avec des bourdonnements incessants de l'autre**
- **Un garçon de 13 en rémission d'un cancer de l'os en juillet 21 qui présente des métas pulm en sept et cérébrales en mars**
- **Jamais vu à cette vitesse. Rapport ?**

- **Mais ils courent des risques DE L INJECTION**
- **Il faut impérativement refuser toute tentative de vaccination obligatoire particulièrement chez les enfants**

même la **Californie** renonce aux vaccins obligatoires chez l'enfant avouant que la **FDA** ne pourra donner une autorisation de mise sur le marché avant **2023**

- **LA LIBERTE DE PRESCRIPTION ET DE RECEVOIR des traitements librement**
- **DOIT ETRE DEFENDUE ARDEMMENT CONTRE TOUTES LES DERIVES TOTALITAIRES**
- **IMPOSEES PAR LE POUVOIR ACTUEL SUIVANT MCKINSEY**

**LES ENFANTS NE
RISQUENT RIEN
DU COVID ET NE
TRANSMETTENT
PAS**

**REFUSER
IMPERATIVEMENT
LES INJECTIONS**

LES ENFANTS ONT UN RISQUE ZERO DU COVID POURQUOI LES INJECTER ?

> TAUX DE LÉTALITÉ PAR INFECTION DE LA GRIPPE ET DE LA COVID-19 SELON L'ÂGE

COVID-19		GRIPPE	
0-19 ans	0,001 %	0-4 ans	0,007 %
		5-17 ans	0,004 %
20-29 ans	0,01 %	18-49 ans	0,02 %
30-39 ans	0,02 %		
40-49 ans	0,05 %		
50-59 ans	0,2 %	50-64 ans	0,06 %
60-69 ans	0,8 %		

PSEUDOVACCINS ANTICOVID

- **traitements
expérimentaux**

**premiers résultats
prévus en 2023**

ClinicalTrials.gov
Trial record 7 of 16 for: vaccine pfizer | Covid19
[Previous Study](#) | [Return to List](#) | [Next Study](#)

Study to Describe the Safety, Tolerability, Immunogenicity, and Efficacy of RNA Vaccine Candidates Against COVID-19 in Healthy Individuals

Design

Study Type : [Interventional \(Clinical Trial\)](#)
Estimated Enrollment : 43998 participants
Allocation : [Randomized](#)
Intervention Model: [Parallel Assignment](#)
Masking: [Triple \(Participant, Care Provider, Investigator\)](#)
Primary Purpose: [Prevention](#)
Official Title: [A PHASE 1/2/3, PLACEBO-CONTROLLED, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, EVALUATING THE SAFETY, TOLERABILITY, IMMUNOGENICITY, AND EFFICACY OF BNT162b1 mRNA VACCINE CANDIDATE AGAINST COVID-19 IN HEALTHY INDIVIDUALS](#)

Actual Study Start Date : April 29, 2020
Estimated Primary Completion Date : August 3, 2021
Estimated Study Completion Date : January 31, 2023

The safety and scientific validity of this study is the responsibility of the study sponsor and investigators. Listing a study does not mean it has been evaluated by the U.S. Federal Government. Read our [disclaimer](#) for details.

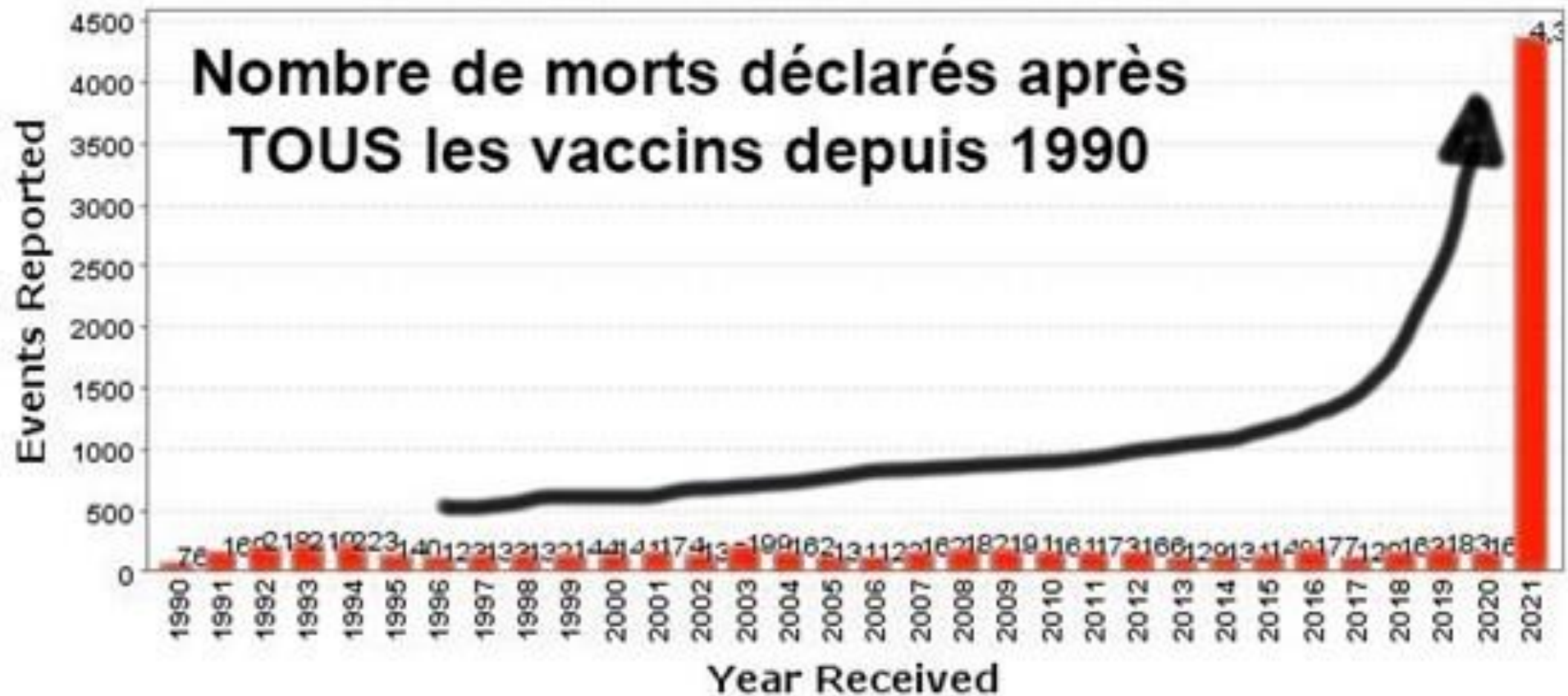


L'essai phase 3 de Pfizer n'est pas terminé

Trial record for: vaccine pfizer children Covid19
Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of an RNA Vaccine Candidate Against COVID-19 in Healthy Children <12 Years
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04816643

Actual Study Start Date : March 24, 2021
Estimated Primary completion inclusion : March 1, 2022
Estimated Study Completion Date : August 29, 2023
Ages Eligible for Study: 6 Months to 11 Years (Child)

Events Reported By Year Received



Source CDC - base US officielle de suivi des vaccins "VAERS"

<https://wonder.cdc.gov/vaers.html>

LE VACCIN PFIZER PROVOQUE

➡ **FOIA docs reveal Pfizer shot caused avalanche of miscarriages, stillborn babies - LifeSite (lifesitenews.com)**

Les documents de la FOIA (freedom of information act)

UNE AVALANCHE

➡ **Chez les femmes enceintes vaccinées avant la vingtième semaine, on reçoit de plus en plus d'informations de proches**

DE FAUSSES

on constate aussi un grand nombre de bébés morts-nés

COUCHES

➡ **Un ami belge médecin me dit que les services d'obstétrique belges sont "consternés"**

USA

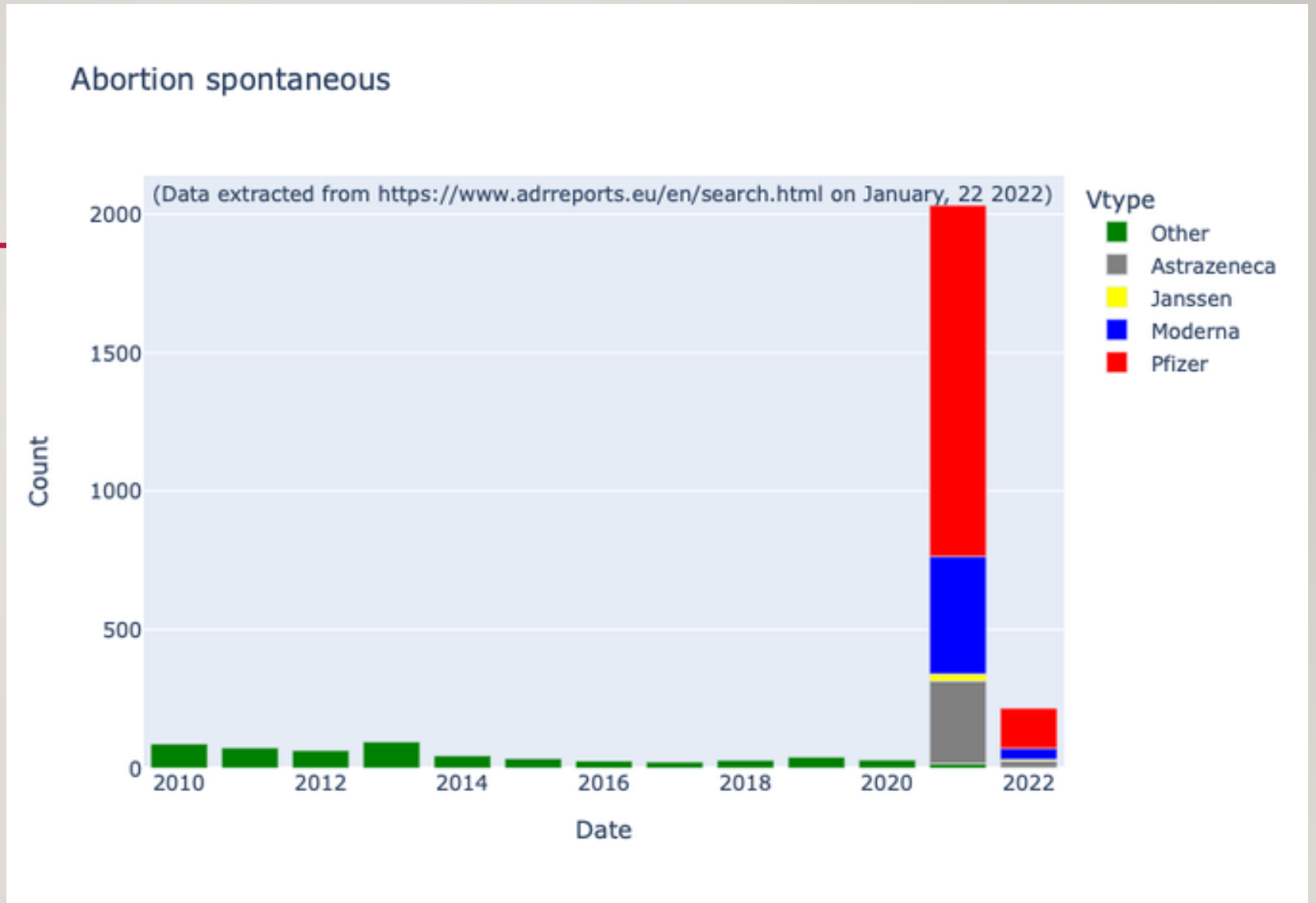
les chiffres officiels confirment

EUROPE

**EFFETS
SECONDAIRES
CHEZ LES FEMMES
ENCEINTES**

**AUGMENTATION
CONSIDERABLE**

**DES FAUSSES
COUCHES SELON
EMA AU 22 JAN 22**



FAUSSES COUCHES

ET DÉCÈS PÉRINATAUX SIGNALÉS DANS LE VAERS

DU DÉBUT DE LA VAX AU 10 12 21

- 3 604 rapports d'avortements spontanés, de fausses couches, de morts nés, et de décès de nouveau-nés sur le système américain de déclaration des événements indésirables du vaccin (VAERS) jusqu'au 10 décembre 2021.
 - milliers de fausses couches et de pertes de grossesse précoce peu de temps après l'injection de vaccins expérimentaux à ARNm modifiant les gènes de la COVID
 - des rapports de bébés qui cessent brusquement de grandir ou subissent un accident vasculaire cérébral in utero
- bébés malformés
- bébé mourant d'un placenta enflammé; et d'un bébé né saignant mortellement de la bouche, du nez et des poumons.
 - aucune autopsie n'a été pratiquée

STATISTIQUES AMÉRICAINES RELATÉES PAR MÉDECINS ANGLAIS AU 13 FEV 22 POUR APPEL À MORATOIRE

- CDC centers of diseases control, très inquiétantes
- sur 4149 enfants blessés, 100 (2,41%) ont eu un événement indésirable grave
- 15 (0,36%) ont eu une augmentation de la troponine (12 confirmées comme myocardite),
- 12 ont eu des convulsions
- 2 sont décédés
- Pour clarifier :
- 4149 événements indésirables non graves et de 100 événements indésirables graves signalés dans un total d'environ 8 millions de doses à ce groupe d'âge,
- soit 1 sur 80 000, mais nous savons que le VAERS est une sous-estimation grossière.

MYOCARDITES
CHEZ LES JEUNES
HOMMES LE
POINT EN FEV 22
PAR LES MEDECINS
ANGLAIS QUI
DEMANDENT DES
COMPTES AU MHRA

MYOCARDITE, AVEC UN TAUX
D'OCCURRENCE DE 1/2680 JEUNES
HOMMES À HONG KONG

LES
DONNÉES AMÉRICAINES CONFIRMENT
ÉGALEMENT DES TAUX ÉLEVÉS DE
1/9443 CHEZ LES HOMMES ÂGÉS DE 16
À 17 ANS APRÈS LEUR DEUXIÈME DOSE

VAERS GROUPE DES 5-11 ANS EN SIX MOIS CINQ DÉCÈS !

- Selon les dernières données du Système de déclaration des événements indésirables liés aux vaccins (VAERS) du CDC
- entre le 1er octobre 2021 et le 1er avril 2022
- 10 157 événements indésirables, dont 239 classés comme graves
- et 5 décès signalés après les vaccins COVID, signalés dans le groupe d'âge des 5 à 11 ans.

LES DONNÉES VAERS AMÉRICAINES DU 14 DÉCEMBRE 2020 AU 1ER AVRIL 2022 POUR LES JEUNES DE 12 À 17 ANS MONTRENT

- 30 954 événements indésirables, dont 1 778 jugés graves et 44 décès signalés.
- 68 rapports d'anaphylaxie chez les jeunes de 12 à 17 ans où la réaction mettait la vie en danger, nécessitait un traitement ou entraînait la mort – 96% des cas étant attribués au vaccin de Pfizer.
- 650 myocardite et de péricardite, dont 638 cas attribués au vaccin de Pfizer.
- 165 rapports de troubles de la coagulation sanguine, tous les cas étant attribués à Pfizer.

OPEN LETTER FROM THE CHILDREN'S COVID VACCINES ADVISORY GROUP (CCVAG) TO THE JCVI ([HTTPS://WWW.GOV.UK/GOVERNMENT/GROUPS/JOINT-COMMITTEE-ON-VACCINATION...](https://www.gov.uk/government/groups/joint-committee-on-vaccination))

: PAUSE VACCINES FOR CHILDREN PENDING URGENT REVIEW – HART

(HARTGROUP.ORG)

- **LETTRE OUVERTE DU GROUPE CONSULTATIF SUR LES VACCINS COVID POUR LES ENFANTS AU JCVI:**

Suspendre les vaccins pour les enfants en attendant un examen urgent

L'augmentation de la mortalité toutes causes confondues chez les GARCONS âgés de 15 à 19 ans nécessite une enquête immédiate

- **mis à jour le 13 février 2022**

TABLEAU SYNTHETI QUE OFFICIEL

EFFETS SECONDAI RES

SELON L INJECTION GENIQUE

EUDRAVIG ILANCE

EVPM ICSR(s)

Individual Case Safety Report Form

EudraVig

General Information

EudraVigilance Local Report Number	EU-EC-10011971165
Sender Type	Health professional
Sender's Organisation	PFIZER S.R.L.
Type of Report	Spontaneous
Primary source country	Non-European Economic Area
Reporter's qualification	Healthcare Professional
Case serious?	Yes

Patient

Age Group	Age Group (as per reporter)	Sex
3-11 Years		Female

Reaction / Event

MedDRA LLT	Duration	Outcome	Seriousness ¹
Cardiac arrest		Unknown	other
Headache		Fatal	death.
Oxygen saturation decreased		Unknown	other
Fever		Fatal	death.
Heart rate increased		Unknown	other
Difficulty breathing		Fatal	death.
Vomiting blood		Fatal	death.
Abdominal pain		Fatal	death.

Drug Information

Role ²	Drug	Duration	Dose	Units in Interval	Action taken
S	COMIRNATY - TOZINAMERAN	1.0 Days		Total	Not applicable

Drug Information (cont.)

Info ³	Drug	Indication	Pharm. Form	Route of Admin
	COMIRNATY - TOZINAMERAN	COVID-19 immunisation		Intramuscular

EUDRA VIGILANCE/ EMA UPDATE/ MAJ: 6 APRIL 2022	FATAL	NOT RECOVERED	FATAL	NOT RECOVERED	FATAL	NOT RECOVERED	FATAL	NOT RECOVERED	FATAL	NOT RECOVERED	FATAL	NOT RECOVERED
REACTION GROUPS/ EFFETS SEC.	PFIZER		MODERNA		ASTRA ZENECA		JANSSEN		NOVAVAX		VALNEVA	
Blood & lymph disorders	283	23321	132	6549	302	5227	62	540	0	2		
cardiac disorders	2902	22026	1268	6889	911	5157	230	961	0	13		
congenital & genetic disorders	61	219	13	75	9	82	1	22	0	0	data	awaited
ear & labyrinth disorders	13	12242	8	4051	7	6119	3	835	0	6		
endocrine disorders	9	1139	6	321	6	318	2	71	0	6		
eye disorders	47	10826	35	3555	34	7126	12	847	0	6	NOVAVAX & VALNEVA : HIGH PROFILE EXPERT DR WOLFGANG WODARG WARNS OF HEALTH RISKS: Risk of transmission of Spike Protein: NOVAVAX (contains Spike, based on genetical sequence of SarsCov2, with recombining nanoparticles, VALNEVA (inactivated virus produced in a bioreactor, with adjuvant CPG (= nucleic acids (= genetical infos) that are integrated in cells in form of nanoparticles, espec. in immune system cells). https://www.wochenblick.at/corona/dr-wodarg-warnt-geimpfte-nehmen-sie-auf-keinen-fall-noch-eine-spritze/	
gastrointestinal disorders	760	38370	441	12989	462	23485	100	2654	0	13		
general disorders & admin site cond.	5487	129582	3801	53538	2011	76054	777	11012	0	39		
hepatobiliary disorders	104	579	63	279	76	314	17	57	0	1		
immune system disorders	112	3605	22	1421	43	1047	10	172	0	0		
infections and infestations	2087	19393	1073	6741	706	8037	234	1160	0	4		
injury, poisoning & proced. complications	390	3099	225	1784	217	2988	30	347	0	0		
investigations	544	11797	400	4258	224	5713	143	2224	0	5		
metabolism & nutrition disorders	327	3618	277	1578	138	3597	74	284	0	1		
musculoskel & connect tissue disorders	252	72563	236	25600	181	50460	60	6504	0	22		
neoplasms (incl cysts etc)	216	780	87	300	48	259	10	46	0	0		
nervous system disorders	2102	96577	1112	33036	1268	64123	263	8393	0	43		
pregnancy etc conditions	80	437	12	161	22	85	1	13	0	0		
product issues	3	45	4	14	1	71	0	3	0	0		
psychiatric disorders	230	11275	188	3609	76	5964	28	713	0	1		
renal & urinary disorders	293	2181	228	1004	89	1237	39	216	0	0		
reproductive system & breast disorders	6	41638	9	7981	3	8778	6	1944	0	5		
respiratory etc disorders	2085	26029	1225	9009	1168	12318	339	1933	0	8		
skin & subcutaneous tissue disorders	163	29804	104	12164	74	16182	13	1596	0	10	data	awaited
social circumstances	26	1554	45	1096	9	577	5	231	0	0		
surgical & medical procedures	229	846	213	1089	38	388	89	419	0	0	data	awaited
vascular disorders	878	13499	431	4460	566	8013	179	1564	0	3		
VICTIMS SUB-TOTAL PER EXP. INJ.	19689	577044	11658	203551	8689	313719	2727	44761	0	188	0	0
VICTIMS OVERALL TOTAL - EXPERIMENTAL COVID INJECTIONS: FATAL/ DEATHS/							42763					
VICTIMS OVERALL TOTAL - EXPERIMENTAL COVID INJECTIONS: NOT RECOVERED/							1139263					
NON GUERI/ PFLEGEFÄLLE												

EUDRAVIGILANCE BY EMA EUROPEAN MEDICINES AGENCY: https://www.adrreports.eu/en/search_subst.html# (choose letter C for the respective experimental Covid Injection, then select column nr 6 at the top of the page (Nr of indiv cases for selected reaction)); select one of the 27 reaction groups (top left hand corner of page), check OUTCOME for FATAL and NOT RECOVERED (bottom right hand corner of page)

EMA EUROPEAN MEDICINES AGENCY: All experimental injections do only have a conditional market approval : <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/nuvaxovid>

+ <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/spikevax> + <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/comirnaty>

+ <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/vaxzevria-previously-covid-19-vaccine-astrazeneca> + <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/covid-19-vaccine-janssen>

EU COMMISSION : the producers of the experimental injections are dispensed from any liability in case of health damages (section Liability & Indemnification) :

https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/en/qanda_20_1662

EU PARLIAMENT/ B9 0475/2021 (motion for a resolution): Compensation Fund for Victims of experimental Covid Injections: https://www.europarl.europa.eu/doceo/document/B-9-2021-0475_EN.html

Search Results

From the 5/20/2022 release of VAERS data:

Found 1,277,980 cases where Vaccine is COVID19

Government Disclaimer on use of this data

Table

 Event Outcome	 	
	Count	Percent
Death	28,312	2.22%
Permanent Disability	52,677	4.12%
Office Visit	193,503	15.14%
Emergency Room	120	0.01%
Emergency Doctor/Room	129,435	10.13%
Hospitalized	158,591	12.41%
Hospitalized, Prolonged	383	0.03%
Recovered	342,020	26.76%
Birth Defect	1,084	0.08%
Life Threatening	31,644	2.48%
Not Serious	579,773	45.37%
TOTAL	† 1,517,542	† 118.75%

† Because some cases have multiple vaccinations and symptoms, a single case can account for multiple entries in this table. This is the reason why the Total Count is greater than 1277980 (the number of cases found), and the Total Percentage is greater than 100.

EFFETS SECONDAIRES LIES A PFIZER

Site **Eudravigilance Vaccin Comirnaty (Pfizer)**

au 19.2.2022 ▪

790.843 effets secondaires répertoriés ▪

Dont 265 bébés âgés de 0 et 1 mois

▪508 enfants âgés entre 2 mois et 2 ans

 <https://dap.ema.europa.eu/analytics/saw.dll?PortalPages...>

MYOCARDITES SITE EMA DEPUIS DÉBUT INJECTIONS CHEZ 12-17 ANS

Pfizer, 12-17 ans Déclarations de myocardites sur Eudravigilance





EudraVigilance - European database of suspected adverse drug reaction reports

The European Medicines Agency publishes these data so that its stakeholders, including the general public, can access information that European regulatory authorities use to review the safety of a medicine or active substance. **Transparency** is a key guiding principle of the Agency.

COVID-19 Vaccine Adverse Drug Reactions
41,834 DEAD

3,900,241 Injuries Through Mar 15, 2022

COVID-19 MRNA VACCINE MODERNA (CX-024414)

COVID-19 MRNA VACCINE PFIZER-BIONTECH

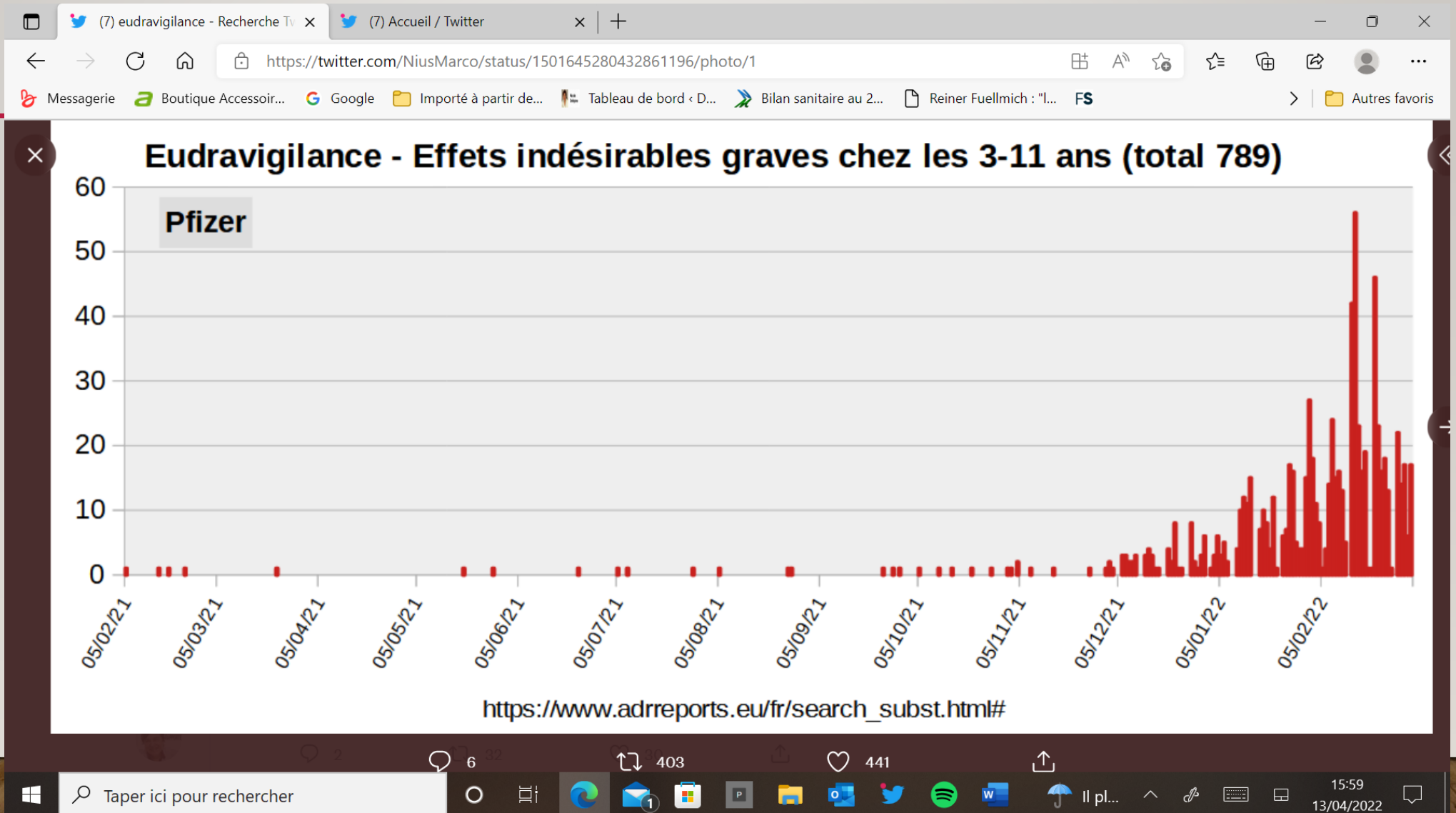
COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA (CHADOX1 NCOV-19

MORTALITE
INACCEPTABLE
CHEZ LES
ENFANTS A
RISQUE ZERO
DU COVID

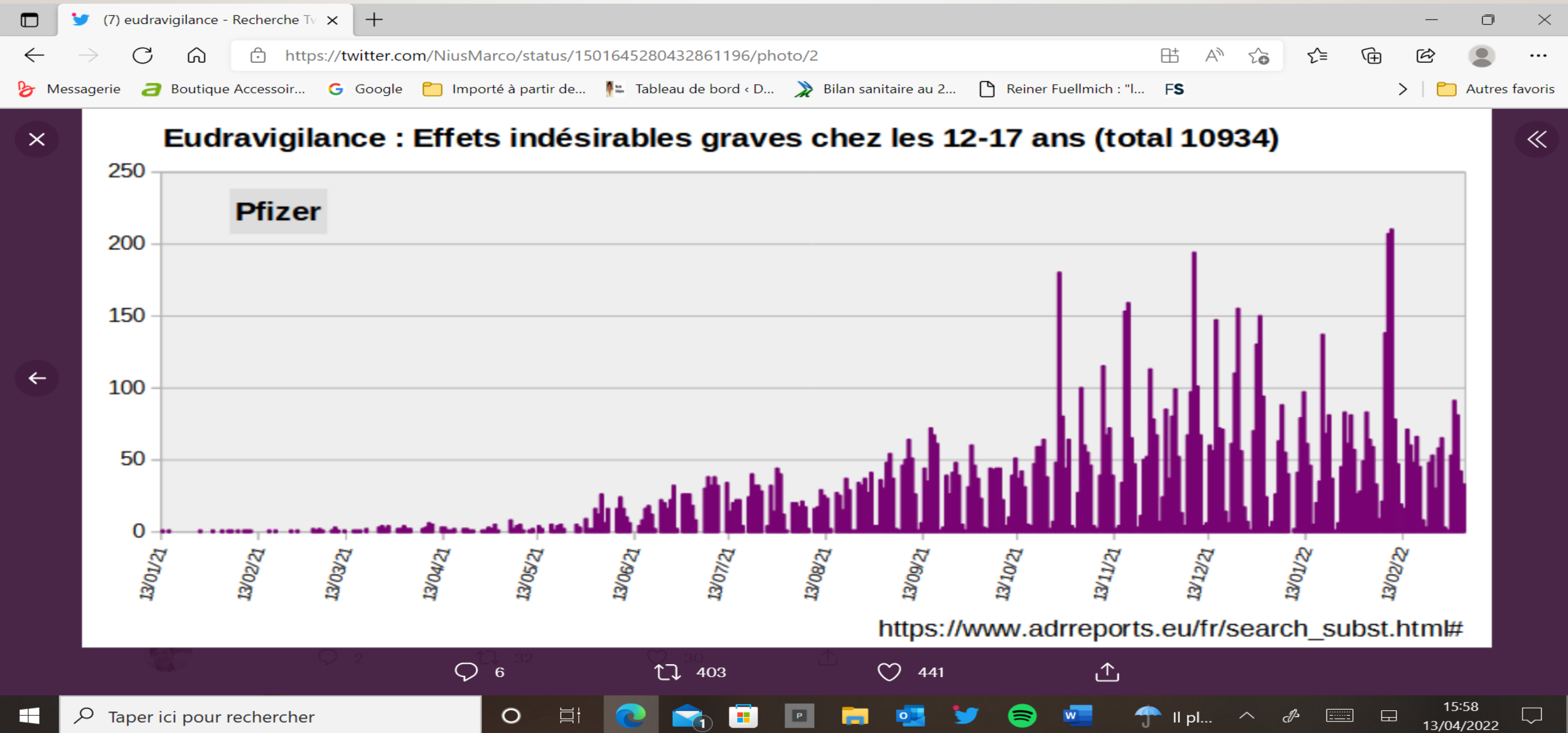
- Au 28 FEVRIER 22
- 44 DECES D ENFANTS EN
France POST VACCINATION

· 8 AVR. 2022

DECES & BLESSES GRAVES APRES EUDRAVIGILANCE, AVRIL 2022: 42 700 DECES + 1,14 MILLIONS ACCIDENTS



EFFETS GRAVES CHEZ LES 12 -17



LA VACCINATION
DES ENFANTS
CORRÉLÉE AVEC
L'AUGMENTATION
BRUTALE DES DÉCÈS
D'ENFANTS.

[HTTPS://PIC.TWITTER.
COM/GAH77PDFSQ](https://pic.twitter.com/GAH77PDFSQ)



Les données US VAERS du 14 décembre 2020 au 20 mai 2022 pour les 5 à 11 ans montrent :

- 10 820 événements indésirables , dont 285 qualifiés de graves et 5 décès déclarés .

- 22 rapports de myocardite et de péricardite (inflammation cardiaque).

Le CDC utilise une définition de cas restreinte de « myocardite », qui exclut les cas d'arrêt cardiaque, d' accident vasculaire cérébral ischémique et de décès dus à des problèmes cardiaques qui surviennent avant que l'on ait la possibilité d'aller aux urgences.

Le Defender a remarqué au cours des semaines précédentes que les rapports de myocardite et de péricardite ont été supprimés par le CDC du système VAERS dans ce groupe d'âge. Aucune explication n'a été fournie.

- 43 rapports de troubles de la coagulation sanguine.



Les données US VAERS du 14 décembre 2020 au 20 mai 2022 pour les 12 à 17 ans montrent :

- 31 762 événements indésirables , dont 1 828 qualifiés de graves et 44 décès déclarés . Le VAERS a signalé 44 décès dans le groupe d'âge des 12 à 17 ans la semaine dernière.
- 63 rapports d'anaphylaxie chez les 12 à 17 ans où la réaction mettait la vie en danger, nécessitait un traitement ou a entraîné la mort - avec 96 % des cas attribués au vaccin de Pfizer .
- 652 rapports de myocardite et de péricardite avec 639 cas attribués au vaccin de Pfizer.
- 168 rapports de troubles de la coagulation sanguine avec tous les cas attribués à Pfizer



Les données US VAERS du 14 décembre 2020 au 20 mai 2022, pour tous les groupes d'âge combinés, montrent :

- 20 % des décès étaient liés à des troubles cardiaques.
- 54% des personnes décédées étaient des hommes, 41% étaient des femmes et les autres rapports de décès n'incluaient pas le sexe du défunt.
- L' âge moyen du décès était de 73 ans.
- Au 20 mai, 5 542 femmes enceintes ont signalé des événements indésirables liés aux vaccins contre la COVID-19, dont 1 736 déclarations de fausse couche ou de naissance prématurée .
- Sur les 3 618 cas de paralysie de Bell signalés, 51 % ont été attribués aux vaccinations Pfizer , 40 % à Moderna et 8 % à J&J .
- 882 déclarations de syndrome de Guillain-Barré , dont 42 % des cas attribués à Pfizer , 30 % à Moderna et 28 % à J&J .
- 2 301 rapports d'anaphylaxie où la réaction mettait la vie en danger, nécessitait un traitement ou avait entraîné la mort.
- 1 716 déclarations d'infarctus du myocarde.
- 14 035 rapports de troubles de la coagulation sanguine aux États-Unis. Parmi ceux-ci, 6 283 rapports ont été attribués à Pfizer, 5 020 rapports à Moderna et 2 694 rapports à J&J.
- 4 204 cas de myocardite et de péricardite avec 2 578 cas attribués à Pfizer, 1 428 cas à Moderna et 184 cas aux vaccins COVID-19 de J&J.

PROTEGEZ LES PETITS ! AVIS DES MEDECINS ANGLAIS

- La perspective d'élargir la couverture aux 5-11 serait d'autant plus ridicule.
- Nous devrions, comme la Norvège et la Suède, préciser que **la vaccination pour ce groupe d'âge n'est tout simplement pas nécessaire.**
- **Le moment est venu de faire une pause** et de reconnaître qu'il n'y a pas d'urgence pour les enfants et que pour eux, **l'équilibre entre les avantages et les risques favorise désormais clairement l'immunité naturelle.**

LE « VACCIN » COVID DE PFIZER RESPONSABLE DE L'ÉPIDÉMIE D'HÉPATITE CHEZ LES ENFANTS

- [/https_www.naturalnews.com/?url=https%3A%2F%2Fwww.naturalnews.com%2F2022-04-13-pfizer-covid-vaccine-responsible-hepatitis-outbreak-children.html%23](https://www.naturalnews.com/?url=https%3A%2F%2Fwww.naturalnews.com%2F2022-04-13-pfizer-covid-vaccine-responsible-hepatitis-outbreak-children.html%23)
- ***L'inflammation du foie (hépatite) chez les enfants est en hausse au Royaume-Uni, ce qui déclenche une enquête urgente de la Health Security Agency (UKHSA) du Royaume-Uni.***

-
- **La propre étude de Pfizer montre que les produits chimiques à base d'ARNm s'accumulent dans le foie, provoquant une hépatite**

ET POURTANT MALGRÉ TOUS CES EFFETS INDESIRABLES

- Pfizer demandera à la FDA d'autoriser le 3e vaccin COVID pour les enfants de 5 à 11 ans en bonne santé, sur la base d'une étude portant sur 140 enfants !
- Pfizer et BioNTech ont annoncé en avril 22 leur intention de demander une autorisation d'utilisation d'urgence d'une dose de rappel COVID-19 pour les enfants en bonne santé de 5 à 11 ans sur la base des résultats d'une petite étude qui n'a pas été publiée ou analysée par des experts indépendants.
- Les sociétés prévoient également de demander l'autorisation de l'Agence européenne des médicaments et d'autres organismes de réglementation du monde entier dès que possible.

PRESSION DES DEPUTES DEMOCRATES ENTRAINENT DEMISSION DE DEUX
EXPERTS DE LA FDA



Les enfants sacrifiés du Covid

Depuis deux ans se déroule – avec peu d'opposition – le scénario d'une pandémie mis au point par les puissants de ce monde, alimenté par la peur du SARS-CoV-2 et le matraquage quotidien d'un message unique, omniprésent dans tous les médias: « *Le virus est dangereux et risque de vous tuer, le contact des autres vous met en danger.* » L'hypnose générale a occulté les dangers des atteintes aux libertés fondamentales imposées par un totalitarisme rampant.

Les enfants sont les premières victimes de cette guerre. Le confinement les a isolés du monde et de leurs camarades, remplaçant les échanges humains par des échanges virtuels. Les masques cachent le visage et les émotions d'autrui, le pass leur interdit les activités collectives salvatrices et, plus grave, la vaccination généralisée même aux tout-petits les menace. Cette injection expérimentale est d'autant plus injustifiée qu'ils sont à risque zéro et ne contaminent personne. De plus, elle met en péril leur avenir immédiat et à long terme, avec des effets secondaires connus et inconnus.

Quel avenir pour une société qui sacrifie délibérément ses enfants? Il est temps d'ouvrir les yeux et ne pas sacrifier, après nos aînés, notre jeunesse, avenir de l'Humanité.

Nicole Delépine, pédiatre et oncologue, et Gérard Delépine, chirurgien, oncologue et statisticien, se battent depuis plus de quarante ans pour améliorer la prise en charge des malades atteints du cancer et informer la population sur l'état actuel de la science en se basant sur les faits avérés, les registres nationaux des cancers et publications internationales.

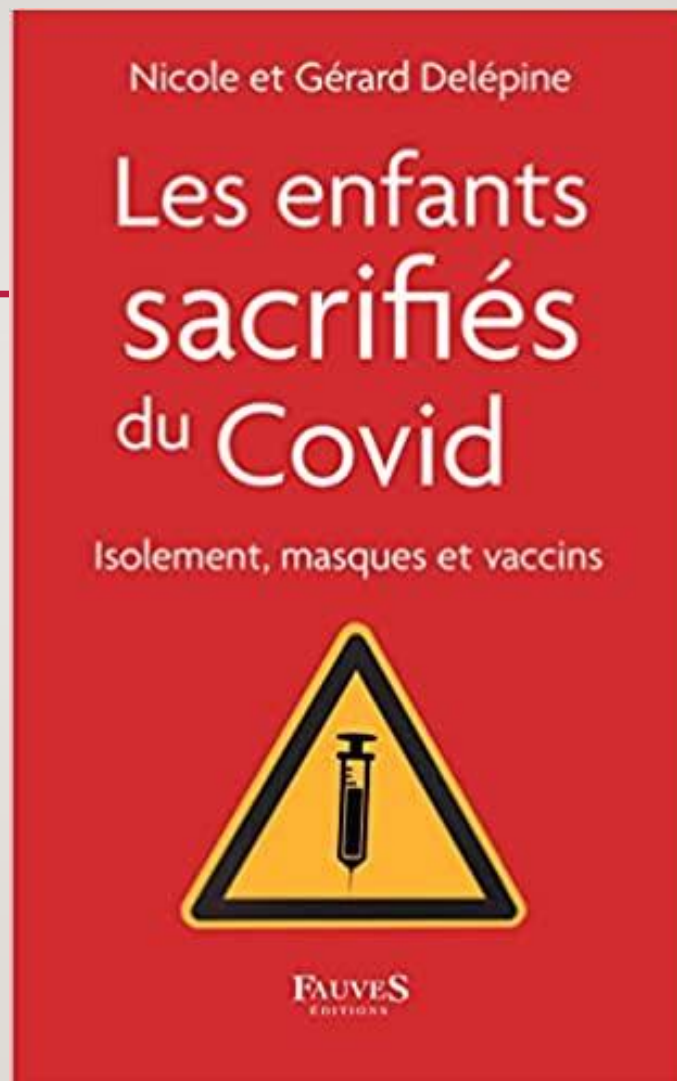
ISBN: 979-10-302-0400-1



9 791030 204001

2022-1

16 €



INFORMEZ : LIVRES,
TRACTS,
RÉUNIONS EN
DIRECT ZOOM ETC

VOUS SAUVEREZ
DES VIES À CHAQUE
FOIS QUE VOUS
INFORMEREZ PAR
TOUS LES MOYENS

L' AVENIR

S' ENTRE- AIDER

