

Sommaire

Ce qu'ils ont pensé du livre.	3
Sommaire	7
Préface du Pr Didier RAOULT	11
Avant-propos de Stephen K. BANNON	19
Introduction de Naomi WOLF	21
UN : « Événements indésirables hépatiques – 5 décès dans les 20 jours suivant l'injection COVID à ARNm de Pfizer. 50 % des événements indésirables sont survenus dans les 3 jours. »	
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt	33
DEUX : « Neuf mois après le lancement du 'vaccin' COVID à ARNm, les taux de natalité ont considérablement baissé dans 13 pays européens, en Angleterre et au pays de Galles, en Australie et à Taïwan. »	
—Robert W. Chandler, MD, MBA	37
TROIS : « 77 % des événements indésirables cardiovasculaires de l'injection COVID à ARNm de Pfizer sont survenus chez des femmes et des personnes âgées de moins de 65 ans. Deux mineurs ont souffert d'événements cardiaques. »	
—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt	74
QUATRE : « Des nourrissons et des enfants de moins de 12 ans ont reçu le "vaccin" COVID à ARNm de Pfizer 7 mois AVANT l'approbation pédiatrique. 71 % des cas d'événements indésirables classés comme graves. »	
—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt	78
CINQ : « Les autopsies révèlent les atrocités médicales des thérapies génétiques utilisées contre un virus respiratoire. »	
—Robert W. Chandler, MD, MBA; Michael Palmer, MD	82
SIX : « 542 événements indésirables neurologiques, dont 95 % graves, au cours des 90 premiers jours du déploiement du vaccin ARNm de Pfizer. 16 décès. Les femmes ont souffert d'El plus de deux fois plus souvent que les hommes. »	
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt	116
SEPT : « Partie 2 – 'Les autopsies révèlent les atrocités médicales des thérapies génétiques qui sont utilisées contre un virus respiratoire' »	
—Robert W. Chandler, MD, MBA; Michael Palmer, MD	120

HUIT : « L'essai défectueux du 'vaccin' à ARNm de Pfizer »
—Linnea Wahl, MS, équipe 5 159

NEUF : « 449 patients souffrent d'une paralysie de Bell à la suite du vaccin COVID à ARNm de Pfizer au cours des trois premiers mois de son déploiement. Un enfant de 1 an a souffert d'une paralysie de Bell après l'injection non autorisée. »
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 165

DIX : « Ute Krüger, médecin spécialiste du cancer du sein, révèle une augmentation du nombre de cancers et de l'apparition de 'turbo-cancers' à la suite d'une thérapie génétique 'vaccinale'. »
—Robert W. Chandler, MD, MBA 169

ONZE : « Lésions rénales aiguës et insuffisance rénale aiguë à la suite de la vaccination COVID à ARNm de Pfizer. 33 % des patients sont décédés. Pfizer conclut 'Pas de nouveau problème de sécurité'. »
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 182

DOUZE : « Au cours des trois premiers mois du lancement du 'vaccin' ARNm de Pfizer, 9 patients sont morts d'anaphylaxie. 79 % des événements indésirables liés à l'anaphylaxie ont été qualifiés de 'graves'. »
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 186

TREIZE : « 1077 événements indésirables à médiation immunitaire/auto-immuns au cours des 90 premiers jours du déploiement du 'vaccin' ARNm de Pfizer, dont 12 décès. Pfizer a sous-estimé cette catégorie d'événements indésirables de 270 cas. »
—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 190

QUATORZE : « 34 événements indésirables d'inflammation des vaisseaux sanguins/vascularite sont survenus dans les 90 premiers jours suivant la mise sur le marché du 'vaccin' ARNm de Pfizer, dont 1 décès. La moitié d'entre eux sont apparus dans les 3 jours suivant l'injection. 81 % des personnes touchées étaient des femmes. »
—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 194

QUINZE : « Pfizer et la FDA savaient, début 2021, que le 'vaccin' COVID à ARNm de Pfizer présentait des risques graves pour les fœtus et les nourrissons, y compris la mort. Ils ont lancé une campagne agressive pour quand même vacciner les femmes enceintes. »
—Amy Kelly, directrice de programme du projet d'analyse de *WarRoom/DailyClout* des documents Pfizer 198

SEIZE : « Histopathology Series Part 4c-Autoimmunity: Un mécanisme pathologique principal des effets néfastes de la thérapie génique COVID-19 (maladies CoVax) et un défaut central de la plateforme à NPL/ARNm. »
—Robert W. Chandler, MD, MBA 204

DIX-SEPT : « Les événements indésirables musculosquelettiques d'intérêt particulier ont touché 8,5 % des patients dans l'ensemble des données post-commercialisation de Pfizer, y compris 4 enfants et 1 nourrisson. Les femmes ont été touchées dans un ratio de presque 4/1 par rapport aux hommes. »
—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt . . . 231

DIX-HUIT : « Les 'autres EIIP' comprenaient le MERS, le syndrome de défaillance multiviscérale (SDMV), les infections par l'herpès et 96 DÉCÈS. 15 patients étaient âgés de moins de 12 ans, dont 6 nourrissons. »

—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt 234

DIX-NEUF : « Pfizer savait en novembre 2020 que son vaccin COVID à ARNm n'était ni sûr ni efficace. Voici ce que les employés et les sous-traitants de Pfizer savaient et quand ils l'ont su. »

—Auteur principal : L. D. LaLonde, MS – Contributeurs : Loree Britt; Michelle Cibelli, RN, BSN; Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; et Chris Flowers, MD – Éditeurs : Amy Kelly, Chris Flowers, MD et David Shaw 238

VINGT : « Les 'vaccins' COVID à ARNm ont créé une nouvelle catégorie de maladies multi-organiques/systèmes : la 'maladie CoVax'. Les enfants, dès leur conception, en subissent les effets dévastateurs. »

—Histopathology Series – Part. 4d" – Robert W. Chandler, MD, MBA 268

VINGT-ET-UN : « Les femmes ont subi 94 % des événements indésirables dermatologiques signalés au cours des 90 premiers jours du déploiement du 'vaccin' COVID de Pfizer. 80 % de ces événements indésirables ont été qualifiés de 'graves'. »

—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt 325

VINGT-DEUX : « 32 % des patients de Pfizer ayant subi des événements indésirables respiratoires après la mise sur le marché sont décédés, mais Pfizer n'a pas trouvé de nouveaux signaux de sécurité. »

—Joseph Gehrett, MD; Barbara Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt 328

VINGT-TROIS : « Myocardite induite par le vaccin COVID à ARNm 1 an après l'injection : protéine spike, inflammation toujours présente dans le tissu cardiaque. »

—Robert W. Chandler, MD, MBA 332

VINGT-QUATRE : « L'injection COVID-19 à ARNm de Moderna a nui à la reproduction des mammifères : 22 % de grossesses en moins; malformations squelettiques, douleurs, problèmes d'allaitement chez les petits. La FDA le savait, mais a accordé l'EUA. »

—Linnea Wahl, MS, équipe 5 346

VINGT-CINQ : « 23 % des fœtus ou des nouveau-nés de mères vaccinées sont morts. Suppression de la lactation et décoloration du lait maternel signalées. »

—Barbara Gehrett, MD; Joseph Gehrett, MD; Chris Flowers, MD; et Loree Britt 351

VINGT-SIX : « L'équipe de recherche de *WarRoom/DailyClout* publie un article retentissant : plus de décès d'origine cardiovasculaire chez les vaccinés que chez les non-vaccinés; Pfizer n'a pas signalé les événements indésirables; les délais de déclaration des décès ont favorisé Pfizer/les vaccinés. »

—Amy Kelly 358

VINGT-SEPT : « La pathologie sous-jacente de la biodistribution des protéines spike chez les personnes décédées après la vaccination COVID-19 »

—Dr Arne Burkhardt – compilé et édité par Robert W. Chandler, MD, MBA* et Michael Palmer, MD 363

VINGT-HUIT : « Les receveurs du vaccin COVID de l'essai clinique 'Process 2' de Pfizer ont subi 2,4 fois plus d'événements indésirables que les receveurs du placebo ; les flacons du 'Process 2' ont été contaminés par des plasmides d'ADN. »
—Chris Flowers, MD ; Erika Delph, Ed Clark ; et l'équipe 3 d'investigateurs de *WarRoom/DailyClout* des documents Pfizer 408

VINGT-NEUF : « Au début de l'année 2021, Pfizer a documenté des préjudices importants et des décès à la suite de la vaccination avec son vaccin COVID à ARNm. La FDA n'a pas informé le public. »
—Lora Hammill BSMT, ASCP ; David Shaw ; Chris Flowers MD ; Loree Britt ; Joseph Gehrett MD ; Barbara Gehrett MD ; Michelle Cibelli RN, BSN ; Margaret Turoski, RPh ; Cassie B. Papillon ; et Tony Damian 414

TRENTE : « 2,5 mois après le lancement du vaccin COVID, Pfizer a modifié les critères 'échec de la vaccination', de sorte que 99 % des cas signalés ne correspondaient pas à cette définition. 3,9 % des cas déclarés de 'manque d'efficacité' se sont soldés par un décès au cours des 90 premiers jours de la mise à disposition du vaccin au public. »
—Barbara Gehrett, MD ; Joseph Gehrett, MD ; Chris Flowers, MD ; et Loree Britt . . . 435

TRENTE-ET-UN : « Des chercheurs de *WarRoom/DailyClout* ont découvert que Pfizer a retardé l'enregistrement des décès dus à la vaccination à un moment critique de la procédure d'autorisation de mise sur le marché de l'UE. Des retards inappropriés dans la déclaration des décès chez les personnes vaccinées ont conduit la FDA à se méprendre sur l'efficacité du vaccin, ce qui a influencé la décision d'octroi de l'EUA. »
—Analyse de Jeyanthi Kunadhasan, MD, et Dan Perrier ; rédigé et édité par Amy Kelly . 440

TRENTE-DEUX : « La 'surveillance post-commercialisation' de Pfizer montre que les personnes vaccinées à l'ARNm ont souffert de milliers de cas de COVID au cours des 90 premiers jours de la diffusion du vaccin. La plupart des infections chez les vaccinés ont été classées dans la catégorie des 'événements indésirables graves'. »
—Barbara Gehrett, MD ; Joseph Gehrett, MD ; Chris Flowers, MD ; et Loree Britt . . . 446

TRENTE-TROIS : « La FDA a fondé l'approbation du vaccin COVID à ARNm de Moderna sur l'essai d'un vaccin non COVID complètement différent. Seuls les hommes ont été inclus dans l'essai. »
—Linnea Wahl, MS, équipe 5 451

TRENTE-QUATRE : « Des centaines de cas possibles de maladies aggravées associées à la vaccination (VAED) au cours des trois premiers mois du déploiement du vaccin COVID À ARNm de Pfizer, mais les porte-parole de la santé publique ont minimisé leur gravité en les qualifiant de 'cas de percée'. »
—Barbara Gehrett, MD ; Joseph Gehrett, MD ; Chris Flowers, MD ; et Loree Britt . . . 457

