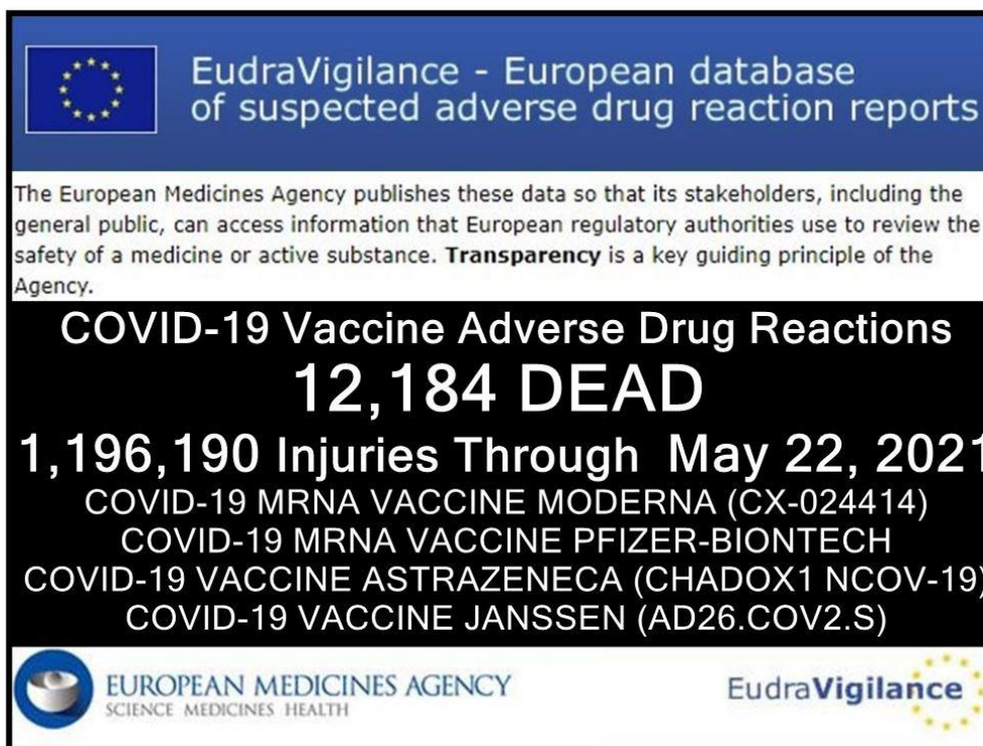


## 12,184 DEAD 1,196,190 Injuries: European Database of Adverse Drug Reactions for COVID-19 "Vaccines"



The banner features the European Union flag logo on the left. The text reads: "EudraVigilance - European database of suspected adverse drug reaction reports". Below this, a white box contains the text: "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." The main body of the banner is black with white text: "COVID-19 Vaccine Adverse Drug Reactions", "12,184 DEAD", "1,196,190 Injuries Through May 22, 2021", and a list of vaccine types: "COVID-19 MRNA VACCINE MODERNA (CX-024414)", "COVID-19 MRNA VACCINE PFIZER-BIONTECH", "COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA (CHADOX1 NCOV-19)", and "COVID-19 VACCINE JANSSEN (AD26.COVS)". At the bottom, there are logos for the European Medicines Agency and EudraVigilance.

di Brian Shilhavy

Editor, Health Impact News

Il database europeo delle segnalazioni di sospette reazioni ai farmaci è [EudraVigilance](#), che tiene traccia anche delle segnalazioni di lesioni e decessi a seguito dei "vaccini" sperimentali COVID-19.

Ecco cosa afferma [EudraVigilance](#) sul proprio database:

Questo sito Web è stato lanciato dall'Agenzia [europea per i medicinali](#) nel 2012 per fornire l'accesso del pubblico alle segnalazioni di sospetti effetti collaterali (noti anche come sospette reazioni avverse ai farmaci). Queste segnalazioni vengono inviate elettronicamente a [EudraVigilance](#) dalle autorità nazionali di regolamentazione dei medicinali e dalle aziende farmaceutiche che detengono autorizzazioni all'immissione in commercio (licenze) per i medicinali.

EudraVigilance è un sistema progettato per raccogliere segnalazioni di sospetti effetti collaterali. Questi rapporti vengono utilizzati per valutare i benefici e i rischi dei medicinali durante il loro sviluppo e per monitorarne la sicurezza dopo la loro autorizzazione nello Spazio economico europeo (SEE).

EudraVigilance è in uso dal dicembre 2001.

Questo sito web è stato lanciato per rispettare la [politica di accesso di EudraVigilance](#), che è stata sviluppata per migliorare la salute pubblica supportando il monitoraggio della sicurezza dei medicinali e per aumentare la trasparenza per le parti interessate, compreso il pubblico in generale.

Il [consiglio di amministrazione dell'Agenzia europea per i medicinali](#) ha approvato per la prima volta la politica di accesso a EudraVigilance nel dicembre 2010. Una revisione è stata adottata dal consiglio nel dicembre 2015 sulla base della legislazione di farmacovigilanza del 2010. La politica mira a fornire alle parti interessate come le autorità nazionali di regolamentazione dei medicinali nel SEE, la Commissione europea, gli operatori sanitari, i pazienti e i consumatori, nonché l'industria farmaceutica e le organizzazioni di ricerca, l'accesso alle segnalazioni sui sospetti effetti collaterali.

La trasparenza è un principio guida fondamentale dell'Agenzia ed è fondamentale per creare fiducia e sicurezza nel processo normativo. Aumentando la trasparenza, l'Agenzia è in grado di rispondere meglio al crescente bisogno di accesso alle informazioni tra le parti interessate, compreso il pubblico in generale. ( [Fonte](#) .)

Il loro rapporto fino al 22 maggio 2021 elenca **12.184 morti e 1.196.190 feriti** a seguito di iniezioni di quattro colpi sperimentali di COVID-19:

Dal totale degli infortuni registrati risultano 604.744 infortuni **gravi** pari a oltre il 50%.

*“La **serietà** fornisce informazioni sul sospetto effetto indesiderato; può essere classificato come “grave” se corrisponde a un evento medico che provoca la **morte**, è pericoloso per la vita, richiede il*

*ricovero ospedaliero, provoca un'altra condizione clinicamente importante o il prolungamento del ricovero esistente, provoca disabilità o incapacità persistente o significativa, o è un'anomalia congenita / difetto congenito. "*

Un abbonato a *Health Impact News* in Europa ha pubblicato i rapporti per ciascuno dei quattro colpi COVID-19 che stiamo includendo qui. Questo abbonato si è offerto volontario per farlo, ed è un sacco di lavoro per tabulare ogni reazione con lesioni e decessi, dal momento che non c'è posto nel sistema [EudraVigilance](#) che abbiamo trovato che tabuli tutti i risultati.

Da quando abbiamo iniziato a pubblicarlo, anche altri dall'Europa hanno calcolato i numeri e confermato i totali. \*Ecco i dati riepilogativi fino al 22 maggio 2021.

**Le reazioni totali** per la sperimentazione del vaccino mRNA **Tozinameran** (codice **BNT162b2**, **Comirnaty**) da **Biontech / Pfizer**: **5.961 morte s** e **452,779** lesioni al 22/05/2021

- 13.531 Patologie del sistema emolinfopoietico **incl. 59 morti**
- 9.828 Patologie cardiache **incl. 735 morti**
- 71 Malattie congenite, familiari e genetiche **incl. 4 morti**
- 5.468 Patologie dell'orecchio e del labirinto **incl. 3 morti**
- 183 Disturbi endocrini
- 6.266 Patologie dell'occhio **incl. 14 morti**
- 41.214 Patologie gastrointestinali **incl. 216 morti**
- 128.031 Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione **incl. 1.909 morti**
- 327 Patologie epatobiliari **incl. 27 morti**
- 4.802 Disturbi del sistema immunitario **incl. 31 morti**
- 13.948 Infezioni e infestazioni **incl. 648 morti**
- 4.821 Traumatismo, avvelenamento e complicazioni procedurali **incl. 81 morti**
- 10.374 Indagini **incl. 221 morti**
- 3.354 Disturbi del metabolismo e della nutrizione **incl. 120 morti**
- 65.326 Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo **incl. 71 morti**
- 250 Tumori benigni, maligni e non specificati (cisti e polipi **inclusi**) **incl. 15 morti**

- 81.748 Patologie del sistema nervoso **incl. 616 morti**
- 279 Gravidanza, puerperio e condizioni perinatali **incl. 7 morti**
- 88 Problemi del prodotto
- 7.978 Disturbi psichiatrici **incl. 94 morti**
- 1.342 Patologie renali e urinarie **incl. 93 morti**
- 1.570 Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella **incl. 3 morti**
- 18.597 Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche **incl. 697 morti**
- 21.101 Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo **incl. 53 morti**
- 663 Circostanze sociali **incl. 9 morti**
- 160 Procedure mediche e chirurgiche **incl. 10 morti**
- 11.459 Disturbi vascolari **incl. 225 morti**

**Le reazioni totali** per la sperimentazione del vaccino mRNA mRNA-1273 (CX-024.414) da Moderna: **3.365 morte s** e **72,596 lesioni** a 22/05/2021

- 1.335 Patologie del sistema emolinfopoietico **incl. 22 morti**
- 2.045 Patologie cardiache **incl. 370 morti**
- 12 Malattie congenite, familiari e genetiche **incl. 2 morti**
- 718 Patologie dell'orecchio e del labirinto
- 37 Disturbi endocrini **incl. 1 morte**
- 997 Patologie dell'occhio **incl. 4 morti**
- 6.305 Patologie gastrointestinali **incl. 108 morti**
- 20.774 Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione **incl. 1.480 morti**
- 129 Patologie epatobiliari **incl. 8 morti**
- 691 Disturbi del sistema immunitario **incl. 4 morti**
- 2.392 Infezioni e infestazioni **incl. 183 morti**
- 1.292 Traumatismo, avvelenamento e complicazioni procedurali **incl. 63 morti**
- 1.743 Indagini **incl. 77 morti**
- 816 Disturbi del metabolismo e della nutrizione **incl. 64 morti**
- 9.149 Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo **incl. 62 morti**
- 77 Tumori benigni, maligni e non specificati (cisti e polipi **inclusi**) **incl. 11 morti**

- 12.314 Patologie del sistema nervoso **incl. 339 morti**
- 83 Gravidanza, puerperio e condizioni perinatali
- 11 Problemi del prodotto
- 1.375 Disturbi psichiatrici **incl. 51 morti**
- 468 Patologie renali e urinarie **incl. 40 morti**
- 175 Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella **incl. 1 morte**
- 3.513 Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche **incl. 306 morti**
- 3.726 Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo **incl. 23 morti**
- 259 Circostanze sociali **incl. 9 morti**
- 235 Procedure mediche e chirurgiche **incl. 26 morti**
- 1.925 Patologie vascolari

**Le reazioni totali per la sperimentazione del vaccino AZD1222 / VAXZEVRIA (CHADOX1 NCOV-19) da Ox ford / AstraZen ECA : 2.489 morte s e 655,534 lesioni a 22/05/2021**

- 7.200 Patologie del sistema emolinfopoietico **incl. 100 morti**
- 9.748 Patologie cardiache **incl. 311 morti**
- 103 Malattie congenite, familiari e genetiche **incl. 2 morti**
- 6.740 Patologie dell'orecchio e del labirinto
- 217 Patologie endocrine **incl. 2 morti**
- 10.591 Patologie dell'occhio **incl. 8 morti**
- 69.826 Patologie gastrointestinali **incl. 116 morti**
- 178.037 Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione **incl. 685 morti**
- 396 Patologie epatobiliari **incl. 20 morti**
- 2.409 Disturbi del sistema immunitario **incl. 9 morti**
- 13.832 Infezioni e infestazioni **incl. 163 morti**
- 5.870 Traumatismo, avvelenamento e complicazioni da procedura **incl. 46 morti**
- 13.474 Indagini **incl. 50 morti**
- 8.405 Disturbi del metabolismo e della nutrizione **incl. 35 morti**
- 104.075 Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo **incl. 25 morti**
- 222 Tumori benigni, maligni e non specificati (cisti e polipi **inclusi**) **incl. 6 morti**
- 141.437 Patologie del sistema nervoso **incl. 388 morti**

- 156 Gravidanza, puerperio e condizioni perinatali **incl. 3 morti**
- 76 Problemi di prodotto
- 12.272 Disturbi psichiatrici **incl. 21 morti**
- 2.264 Patologie renali e urinarie **incl. 20 morti**
- 3.327 Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella
- 21.237 Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche **incl. 278 morti**
- 29.750 Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo **incl. 14 morti**
- 582 Circostanze sociali **incl. 4 morti**
- 498 Procedure mediche e chirurgiche **incl. 15 morti**
- 12.790 Patologie vascolari **incl. 168 morti**

**Reazioni totali per il vaccino sperimentale COVID-19 JANSSEN (AD26.COV2.S) di Johnson & Johnson : 369 morti e 15.281 feriti al 22/05/2021**

- 145 Patologie del sistema emolinfopoietico **incl. 10 morti**
- 264 Patologie cardiache **incl. 34 morti**
- 8 Malattie congenite, familiari e genetiche
- 77 Patologie dell'orecchio e del labirinto
- 5 Disturbi endocrini **incl. 1 morte**
- 191 Disturbi oculari **incl. 2 morti**
- 1.302 Disturbi gastrointestinali **incl. 11 morti**
- 3.619 Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione **incl. 97 morti**
- 38 Patologie epatobiliari **incl. 2 morti**
- 51 Disturbi del sistema immunitario
- 245 Infezioni e infestazioni **incl. 8 morti**
- 209 Traumatismo, avvelenamento e complicazioni procedurali **incl. 6 morti**
- 1.134 Indagini **incl. 23 morti**
- 104 Disturbi del metabolismo e della nutrizione **incl. 10 morti**
- 2.368 Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo **incl. 12 morti**
- 12 Neoplasie benigne, maligne e non specificate (incl cisti e polipi)
- 3.051 Patologie del sistema nervoso **incl. 48 morte**
- 7 Gravidanza, puerperio e condizioni perinatali
- 8 problemi del prodotto

- 181 Disturbi psichiatrici **incl. 3 morti**
- 69 Patologie renali e urinarie **incl. 4 morti**
- 62 Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella
- 637 Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche **incl. 29 morti**
- 324 Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo **incl. 1 morte**
- 39 Circostanze sociali **incl. 2 morti**
- 214 Procedure mediche e chirurgiche **incl. 20 morti**
- 917 Patologie vascolari **incl. 46 morti**

Last Update: May 22 2021	Reported Cases	Fatalities	All Multiple Symptoms	Serious injuries	
Astrazeneca	237 648	2 489	655 534	372 019	56,75%
Pfizer-BioNTech	191 215	5 961	452 779	186 308	41,15%
Moderna	29 616	3 365	72 596	38 704	53,31%
Janssen	4 997	369	15 281	7 713	50,47%
<b>Total:</b>	<b>463 476</b>	<b>12 184</b>	<b>1 196 190</b>	<b>604 744</b>	<b>50,56%</b>

\*Questi totali sono stime basate sui rapporti inviati a [EudraVigilance](#) .  
 I totali possono essere molto più alti in base alla percentuale di reazioni avverse segnalate. Alcuni di questi rapporti possono anche essere riportati nei database delle reazioni avverse del singolo paese, come il database VAERS degli Stati Uniti e il sistema della carta gialla del Regno Unito. I decessi sono raggruppati in base ai sintomi e alcuni decessi possono essere il risultato di più sintomi.

Vedi anche :