



182 nuevos informes de muertes esta semana tras las vacunas COVID, según datos de los CDC

Por: [The Defender](#)

Globalización, 17 de junio 2022

[The Defender](#) 10 junio, 2022

Región: [EEUU](#)

Tema: [Salud](#)

Los datos del VAERS publicados el viernes por los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades muestran 1.295.329 informes de eventos adversos de todos los grupos de edad después de las vacunas COVID-19, incluyendo 28.714 muertes y 236.767 lesiones graves entre el 14 de diciembre de 2020 y el 3 de junio de 2022.

Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC) han publicado hoy nuevos datos que muestran que entre el 14 de diciembre de 2020 y el 3 de junio de 2022 se enviaron al Sistema de Notificación de Eventos Adversos a las Vacunas (VAERS) un total de [1.295.329 informes de eventos adversos](#) tras las vacunas [COVID-19](#). Esto supone un aumento de 7.734 eventos adversos con respecto a la semana anterior.

El VAERS es el principal sistema financiado por el gobierno para notificar las reacciones adversas a las vacunas en los Estados Unidos.

Los datos incluían un total de [28.714 notificaciones de muertes](#) -un aumento de 182 respecto a la semana anterior- y [236.767 lesiones graves](#), incluidas las muertes, durante el mismo periodo de tiempo -un aumento de 1.726 respecto a la semana anterior-.

De las 28.714 muertes notificadas, [18.638 casos](#) se atribuyen a la vacuna COVID-19 de Pfizer, [7.524 casos](#) a Moderna y [2.483 casos](#) a Johnson & Johnson (J&J).

Excluyendo las "[notificaciones extranjeras](#)" al VAERS, entre el 14 de diciembre de 2020 y el 3 de junio de 2022 se notificaron en Estados Unidos [829.329 eventos adversos](#), incluyendo [13.225 muertes](#) y [83.801 lesiones graves](#).

Los [informes extranjeros](#) son informes que las filiales extranjeras envían a los fabricantes de vacunas de Estados Unidos. De acuerdo con la normativa de la Administración de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos ("Food and Drug Administration", FDA por sus siglas en inglés), si se notifica a un fabricante un informe de un caso extranjero que describa un suceso que sea grave y que no aparezca en el etiquetado del producto, el fabricante está obligado a presentar el informe a VAERS.

De las 13.225 [muertes registradas](#) en EE.UU. hasta el 3 de junio, el 16% se produjeron en las 24 horas siguientes a la vacunación, el 20% en las 48 horas siguientes y el 59% en personas que experimentaron un [inicio de síntomas](#) dentro de las 48 horas siguientes a la vacunación.

En Estados Unidos se habían administrado 588 millones de dosis de la vacuna COVID-19 hasta el 3 de junio, de las [cuales](#) 347 millones corresponden a Pfizer, 222 millones a Moderna y 19 millones a Johnson & Johnson (J&J).

Search Results

From the 6/3/2022 release of VAERS data:

Found 1,295,329 cases where Vaccine is COVID19

[Government Disclaimer on use of this data](#)

Table

 Event Outcome	  Count	Percent
Death	28,714	2.22%
Permanent Disability	53,621	4.14%
Office Visit	194,584	15.02%
Emergency Room	119	0.01%
Emergency Doctor/Room	129,977	10.03%
Hospitalized	161,521	12.47%
Hospitalized, Prolonged	392	0.03%
Recovered	344,145	26.57%
Birth Defect	1,095	0.08%
Life Threatening	32,039	2.47%
Not Serious	590,971	45.62%
TOTAL	† 1,537,178	† 118.67%

† 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 1295329 (the number of cases found), and the Total Percentage is greater than 100.

Todos los viernes, [el VAERS](#) publica los informes de lesiones por vacunas recibidos hasta una fecha determinada. Los informes enviados a VAERS requieren una investigación más profunda antes de poder confirmar una relación causal.

Históricamente, se ha demostrado que VAERS sólo recibe informes del [1% de los efectos adversos reales de las vacunas](#).

Los datos del VAERS de Estados Unidos del 14 de diciembre de 2020 al 3 de junio de 2022 para niños de 6 meses a 5 años muestran:

- 1.658 [acontecimientos adversos](#), incluidos 63 casos [calificados como graves](#) y 3 [muertes notificadas](#).
- 4 [informes](#) de miocarditis y pericarditis (inflamación del corazón).
Los CDC utilizan una [definición de caso reducida](#) para la “miocarditis”, que [excluye los casos](#) de parada cardíaca, [accidentes cerebrovasculares isquémicos](#) y muertes por problemas cardíacos que se producen antes de tener la oportunidad de acudir al servicio de urgencias.
- 13 [informes](#) sobre trastornos de coagulación de la sangre.

Los datos del VAERS de Estados Unidos del 14 de diciembre de 2020 al 3 de junio de 2022 para niños de 5 a 11 años muestran:

- 11.133 [eventos adversos](#), incluyendo 292 [calificados como graves](#) y 5 [muertes notificadas](#).
- 22 [informes](#) de miocarditis y pericarditis.
“The Defender” ha observado durante las semanas anteriores que los CDC se han eliminado del sistema VAERS informes de miocarditis y pericarditis en este grupo de edad. No se ha dado ninguna explicación.
- 43 [informes](#) sobre trastornos de coagulación de la sangre.

Los datos del VAERS de Estados Unidos del 14 de diciembre de 2020 al 3 de junio de 2022 para niños de 12 a 17 años muestran:

- 32.026 [eventos adversos](#), incluyendo [1.834 calificados como graves](#) y [44 muertes notificadas](#).
- [62 informes](#) de anafilaxia entre jóvenes de 12 a 17 años en los que la reacción puso en peligro la vida, requirió tratamiento o provocó la muerte, y el 97% de los casos se atribuyeron a [la vacuna de Pfizer](#).
- [655 informes](#) de miocarditis y pericarditis con [643 casos](#) atribuidos a la vacuna de Pfizer.
- [166 informes](#) de trastornos de coagulación de la sangre con todos los casos atribuidos a Pfizer. El VAERS informó de 167 casos de trastornos de coagulación de la sangre en el grupo de edad de 12 a 17 años la semana pasada.

Los datos del VAERS de Estados Unidos del 14 de diciembre de 2020 al 3 de junio de 2022, para todos los grupos de edad combinados, muestran:

- El 20% de las muertes estaban relacionadas con trastornos cardíacos.
- El 53% de los fallecidos eran hombres, el 42% eran mujeres y el resto de los informes de defunción no incluían el sexo del fallecido.
- La [edad media](#) de fallecimiento era de 73 años.
- Hasta el 3 de junio, [5.574 mujeres embarazadas](#) habían notificado acontecimientos adversos relacionados con las vacunas COVID-19, incluidos 1.743 informes de [abortos o partos prematuros](#).
- De los [3.615 casos de parálisis de Bell](#) notificados, el 51% se atribuyó a las vacunas de [Pfizer](#), el 40% a [Moderna](#) y el 8% a [J&J](#).
- 884 informes sobre [el síndrome de Guillain-Barré](#), con el 42% de los casos [atribuidos a Pfizer](#), el 30% a [Moderna](#) y el 28% a [J&J](#).
- [2.290 informes](#) de anafilaxia en los que la reacción puso en peligro la vida, requirió tratamiento o provocó la muerte.
- [1.725 informes](#) de infarto de miocardio.
- [14.079 informes](#) de trastornos de coagulación de la sangre en los Estados Unidos. De ellos, [6.291 informes](#) se atribuyeron a Pfizer, [5.048 informes](#) a Moderna y [2.701 informes](#) a J&J.
- [4.223 casos](#) de miocarditis y pericarditis con [2.589 casos](#) atribuidos a Pfizer, [1.434 casos](#) a Moderna y [186 casos](#) a J&J.
- [10 casos](#) de la enfermedad de Creutzfeldt-Jakob con [4 casos](#) atribuidos a Pfizer, [5 casos](#) a Moderna y [1 caso](#) a J&J.

El gobierno de Estados Unidos desvía 10.000 millones de dólares para financiar más vacunas COVID

El gobierno de Biden dijo esta semana que está [desviando](#) más de 10.000 millones de dólares en fondos para ensayos y ayuda [contra el](#) COVID-19 para comprar más vacunas y tratamientos contra el COVID-19, informó [“The Associated Press”](#) (AP).

El dinero fue desviado de los planes de compra de pruebas de COVID-19 y equipos de protección personal, informó la NBC, así como de la financiación de la investigación y el desarrollo de nuevas vacunas contra el COVID-19, según AP.

Los fondos redirigidos se utilizarán para empezar a negociar contratos con los fabricantes

de vacunas para fabricar nuevas dosis para el otoño, incluidas las vacunas de “nueva generación” que las empresas farmacéuticas están desarrollando para atacar las nuevas variantes de COVID-19.

Aproximadamente 5.000 millones de dólares se destinarán a la compra de nuevas dosis de la vacuna COVID-19 para una campaña de inmunización en otoño y 4.900 millones de dólares se utilizarán para adquirir los 10 millones de dosis restantes de la píldora antiviral Paxlovid COVID-19 de Pfizer, un funcionario de la Casa Blanca que pidió no ser citado [dijo a Bloomberg](#).

La medida de la administración de desviar fondos para comprar más dosis de la vacuna COVID-19 se produce apenas unos días después de que el [Centro de Control de Enfermedades](#) (CDC) [compartiera datos con “NBC News”](#) que revelan que Estados Unidos desperdició 82,1 millones de vacunas COVID-19 desde diciembre de 2020 hasta mediados de mayo de 2022.

Estudios sugieren que hay relación entre una enfermedad cerebral mortal y las vacunas COVID

Un artículo preimpreso en Francia, publicado en mayo, sobre [la enfermedad de Creutzfeldt-Jakob](#) (ECJ) y la vacunación con COVID-19, [identificó](#) una nueva forma de ECJ esporádica que se produjo a los pocos días de recibir una primera o segunda dosis de las vacunas Pfizer o Moderna COVID-19.

La ECJ es un trastorno cerebral degenerativo que conduce a la demencia y, en última instancia, a la muerte.

Los investigadores creen que la región priónica de la proteína de espiga de la variante original de Wuhan COVID-19 se incorporó a las vacunas de ARNm y a las vacunas de vectores de adenovirus -que se administran a cientos de millones de humanos- y que puede causar un nuevo tipo de ECJ esporádica de rápida progresión.

Los investigadores analizaron 26 casos de ECJ y descubrieron que los primeros síntomas aparecieron de media 11,38 días después de la inyección de la vacuna COVID-19.

De los 26 casos, 20 habían fallecido cuando se publicó el estudio y seis seguían vivos. “Las 20 muertes se produjeron sólo 4,76 meses después de la inyección. Entre ellas, 8 provocaron una muerte súbita (2,5 meses)”, escribieron los investigadores.

El gobierno de Biden consigue 10 millones de dosis de la vacuna COVID para niños menores de 5 años

El gobierno de Biden [dijo](#) el jueves que puso a disposición de los estados y del personal sanitario 10 millones de dosis de vacunas COVID-19 para niños menores de 5 años y que “habrá millones más disponibles en las próximas semanas.”

La Casa Blanca dio a conocer su “Plan Operativo” para la vacunación de los más pequeños, una semana antes de la fecha en la que los asesores de la Administración de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos (FDA) tienen [previsto reunirse](#) para decidir si conceden la Autorización de Uso de Emergencia para las vacunas pediátricas de Pfizer-BioNTech y Moderna para bebés de hasta 6 meses de edad.

A los niños menores de 5 años se les podría empezar a poner las vacunas a partir de “la semana del 20 de junio, y el programa se irá ampliando con el tiempo a medida que se entreguen más dosis y haya más citas disponibles”, dijo la Casa Blanca.

El presidente de [‘Children’s Health Defense’](#) (CHD), Robert F. Kennedy, Jr., pidió a los padres y a los médicos “ahora más que nunca” que “entren en la brecha para proteger a nuestros bebés de nuestro gobierno”.

Kennedy dijo que las contramedidas COVID-19, incluidas las vacunas, “nunca estuvieron relacionadas con los estudios científicos o la salud pública”, y añadió: “Ahora se han alejado del sentido común y han entrado en la crueldad desnuda y la barbarie”.

El COVID-19 grave es “poco frecuente” entre las personas que no se vacunaron

Una encuesta realizada a 300.000 personas que no se vacunaron contra la COVID-19 [reveló](#) que los no vacunados no supusieron una carga desproporcionada para los sistemas sanitarios; de hecho, experimentaron tasas muy bajas de hospitalización y de COVID-19 grave.

El [proyecto internacional “Control Group”](#) -también conocido como “Vax Control Group”- realizó la encuesta.

Los [datos de la encuesta](#) ofrecen importantes revelaciones, entre ellas:

- Los participantes del “grupo de control” no vacunados han experimentado tasas de hospitalización muy bajas y tasas de enfermedad grave por COVID-19 muy bajas también.
- Son más propensos a confiar en el autocuidado, utilizando productos naturales como la vitamina D, la vitamina C, el zinc y la quercetina.
- Muchos han utilizado la [ivermectina](#) y la [hidroxicloroquina](#).
- Las mujeres han sufrido anomalías menstruales y hemorrágicas a pesar de no estar vacunadas, posiblemente debido a la exposición a la proteína de espiga a causa de la diseminación.
- La carga para su salud mental ha sido considerable, posiblemente agravada por la estigmatización sufrida de parte de la sociedad mayoritaria, “vacunada”.
- Han sido fuertemente discriminados por su decisión de ejercer su derecho al consentimiento informado y rechazar la administración de [“vacunas genéticas.”](#)

El gobierno canadiense aprueba la demanda de indemnización de un lesionado por la vacuna

Un hombre canadiense el mes pasado [se enteró de](#) que el gobierno aprobó su solicitud de indemnización por una lesión causada por la vacuna [COVID-19](#).

Ross Wightman, de 40 años, marido y padre de dos hijos, dijo que le había costado años presentar la documentación antes de que el gobierno aprobara la reclamación. A Wightman se le diagnosticó [el síndrome de Guillain-Barré](#) (SGB), una enfermedad poco frecuente que afecta al sistema nervioso y que le dejó parcialmente paralizado, poco después de recibir su primera y única dosis de la [vacuna COVID-19 de AstraZeneca](#) en abril de 2021.

Wightman no divulgó el importe exacto del pago. Sin embargo, dijo que él no cumplía los

requisitos para recibir el pago máximo del programa que son 284.000 dólares. Dijo que planea apelar la cantidad de pago a la junta de revisión médica del programa, que según él no tuvo en cuenta todos sus síntomas.

En Canadá se han registrado [oficialmente 46.149 reacciones adversas](#) a las vacunas COVID-19, pero sólo un puñado de demandantes ha recibido una indemnización.

[CHD](#) pide a cualquier persona que haya experimentado una reacción adversa, a cualquier vacuna, que presente un informe siguiendo [estos tres pasos](#).

The Defender

La fuente original de este artículo es [The Defender](#)

Derechos de autor © [The Defender](#), [The Defender](#), 2022

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

Artículos de: [The Defender](#)

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