



TABLE DES MATIÈRES

REMERCIEMENTS	5
INTRODUCTION	7
CHAPITRE 1	
COMPOSITION ET MODE D'ACTION	11
I. Composition des « vaccins »	13
I.1. L'ARN messager modifié (ARNmod)	17
I.1.1. Une stabilité et une persistance accrues de l'ARNmod	18
I.1.2. Remplacement des bases uridine par des pseudo-uridine	18
I.1.3. Autres changements de séquences de l'ARN	19
I.2. Les nanoparticules lipidiques	20
I.3. Les contaminants	22
I.3.1. Contamination par l'ADN	22
I.3.2. Contamination par les endotoxines	24
II. Action des « vaccins » à ARN sur l'organisme	25
II.1. Asservissement productif de la cellule	26
II.1.1. La micro-usine à néoprotéines multitâches	27
II.1.2. Une justification vaccinale infondée	28
II.1.3. Une néoprotéine rapidement obsolète	29
II.2. Pollution du génome humain par des gènes manufacturés	29
II.2.1. Rétrotranscription de l'ARNmod	30
II.2.2. Intégration de l'ADN contaminant	31
III. Risques virologiques et effets sur la population	32
III.1. Recombinaison	32
III.2. Mutagenèse insertionnelle	34

CHAPITRE 2

UNE EXPÉRIENCE HASARDEUSE EN POPULATION GÉNÉRALE	37
I. Une caractérisation réglementaire incertaine	39
I.1. Un classement injustifié dans la seule catégorie des vaccins	40
I.1.1. Le dérobement aux études requises pour évaluer la sécurité de la préparation	41
I.1.2. Le dérobement au débat public du caractère génique de la préparation	42
I.2. Une inaptitude à l'action vaccinale	44
I.2.1. Perturbation de la réponse immune	44
I.2.2. Immunodépression induite	45
I.3. Les « technologies ARN » ne produisent pas de médicaments	46
II. Une caractérisation biologique insuffisante et mensongère	47
II.1. Les effets inquiétants de l'administration d'ARNmod	48
II.1.1. L'ARNmod ne reste pas cantonné à son point d'injection	48
II.1.2. Une distribution potentiellement ubiquitaire	49
II.1.3. Transmission à l'entourage	51
II.1.4. Génotoxicité, mutagénicité, cancérogénicité	51
II.1.5. Conséquences de l'inoculation d'ARNmod dans les cellules	53
II.2. Incertitudes sur les nanoparticules lipidiques	56
II.3. Incertitudes sur le produit protéique issu de l'ARNmod	57
II.3.1. Une caractérisation moléculaire impossible	58
II.3.2. Une pharmacocinétique imprévisible	61
II.3.3. Des effets biologiques hasardeux	64
III. Au total	67

CHAPITRE 3

UNE TOXICITÉ INEXPLORÉE, UNE PRODUCTION ALTÉRÉE	69
I.1. Une faible qualité de fabrication	70
I.2. Intégrité de l'ARNmod	71
II. Toxicité des composants	74
II.1. Toxicité des nanoparticules lipidiques (NPLs)	74
II.2. Toxicité de la néoprotéine spicule (protéine S)	75
III. Toxicité de la préparation	76
III.1. Effets sur l'organisme	77
III.1.1. Dépression de l'immunité innée	78

III.1.2. Facilitation de l'infection par les anticorps	81
III.2. Effets sur l'entourage	82
IV. Au total	83

CHAPITRE 4

LES AGENCES SANITAIRES NE RÉPONDENT PLUS	85
I. Les essais cliniques côté cuisine	88
I.1. Maquillage de l'inefficacité patente en réussite éblouissante	91
I.1.1. Des sujets considérés comme vaccinés au bout de 14 jours	92
I.1.2. Évitement de la recherche sur la prévention de la transmission	92
I.1.3. L'absence d'efficacité est démontrée	93
I.2. Sabotage de la recherche d'effets indésirables.	94
I.3. Absence d'essais cliniques pour les « vaccinations » de rappel	95
I.4. Les « vaccins » n'ont pas été testés.	96
II. Des expérimentations en population générale	97
II.1. Des lots de « vaccin » curieusement dissemblables	98
II.2. Expérimentations sur la reproduction humaine	99
II.3. Expérimentations sur l'allaitement	101
II.4. Expérimentation sur les enfants et les nourrissons.	103
III. Silence dans les ministères et dans les médias	103
III.1. Silence sur la facilitation de l'infection par le « vaccin »	104
III.2. Silence sur la sélection des variants par la population « vaccinée »	105
III.3. Silence sur les effets indésirables	106
III.3.1. Les myopéricardites, seul effet secondaire d'intérêt	109
III.3.2. Les effets secondaires sont « rares », selon les agences sanitaires	111

CHAPITRE 5

L'ÈRE DES CONSÉQUENCES	117
I. Effets sur les naissances et la période néonatale	117
II. Effet sur les décès	121
II.3. La surmortalité en France	128

CONCLUSION	131
<hr/>	
ANNEXES	137
Annexe 1: Quelques ouvrages d'introduction à la controverse vaccinale	137
Annexe 2: Les produits disponibles fin 2020 et leur mode d'action	139
2.1. Vaccins à virus inactivé	139
2.2. Les vaccins à protéine recombinante	142
2.3. Les « vaccins » expérimentaux à ADN	144
Annexe 3: Quelques notions sur la thérapie génique	146
3.1. Stratégies thérapeutiques	146
3.2. Les essais thérapeutiques et leurs vecteurs viraux	148
3.3. Une voie thérapeutique hors de prix pour des résultats incertains	149
Annexe 4: Effets du SRAS-CoV-2 et des « vaccins » sur le système rénine-angiotensine	151
4.1. La suractivation des macrophages (à droite au centre de la figure)	152
4.2. La dysrégulation du système immunitaire (à droite en bas de la figure)	152
4.3. La défaillance multiple d'organes (à droite en haut de la figure)	153
Annexe 5: Dispositions juridiques encadrant l'usage de produits expérimentaux en France	154
5.1. Sur le caractère expérimental des produits administrés	154
5.2. Sur le caractère illégal de l'autorisation de mise sur le marché	155
5.3. Le consentement libre et éclairé	156
5.4. L'usage médical bien établi	159
<hr/>	
RÉFÉRENCES	161
<hr/>	