



NO SON SEGURAS

TE LO DEMOSTRAMOS



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com

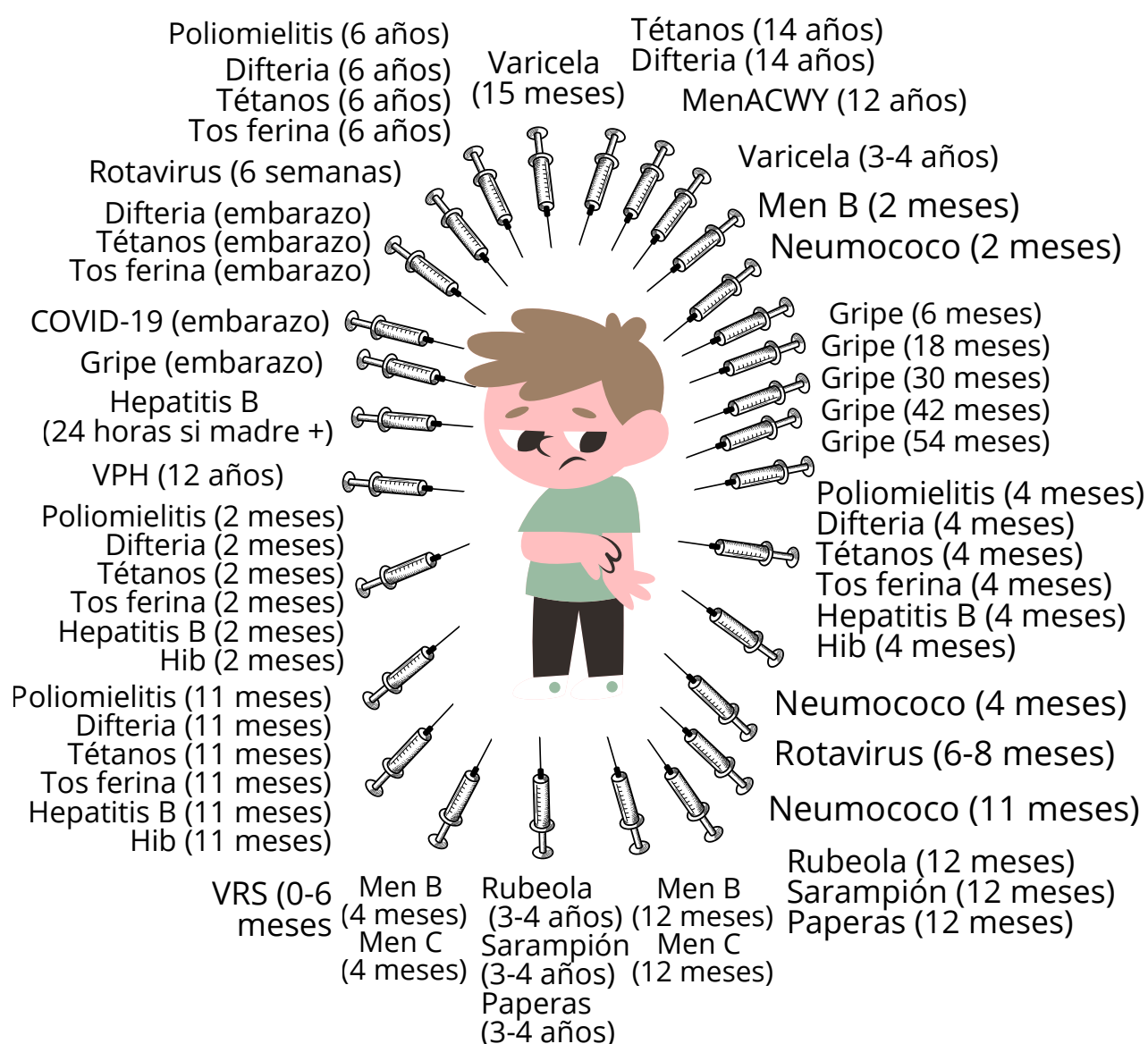


@autismo_integral

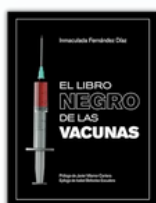


@por_que_callar

¿ES SEGURO?



CALENDARIO DE VACUNACIONES NIÑOS ESPAÑA (2025)



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar



SI **NO** SE LO DARÍAS
DE **COMER**, ¿POR QUÉ
SE LO **INYECTAS**?



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

INGREDIENTES VACUNAS

INYECTADO



COMPONENTES CONTROVERSIALES EN VACUNAS Y LAS CRÍTICAS ASOCIADAS

Alérgenos / tóxicos

Aluminio: neurotóxico

Formaldehído: Problemas sistema gastrointestinal, inmunológico, nervioso y reproductivo. Cancerígeno.

Polisorbato 80: detergente mutagénico y cancerígeno

MF59C.1: escualeno, tóxico

Fenol: quemaduras, daño del hígado, orina de color oscuro, latido irregular del corazón.

Glutamato Monosódico: efecto tóxico en el desarrollo fetal, niños, adolescentes y adultos. Complicaciones fisiológicas: hipertensión, obesidad, problemas del tracto gastrointestinal y deterioro de la función del cerebro, el sistema nervioso, el sistema reproductivo y el sistema endocrino.

Anticuerpo monoclonal

Humanizado recombinado producido por tecnología del ADN en células huésped de mielomas (cáncer) de ratón: afecciones autoinmunes y cancerígeno a medio y largo plazo.

Nanopartículas lipídicas

Anafilaxia, miocarditis, pericarditis, estrés oxidativo o inflamación hepática, presencia temporal en hígado y bazo, reacciones inflamatorias crónicas...

ADN fetal

WI-38, MRC-5, HEK-293, PERC6 (líneas celulares de fetos abortados):

Integración en el ADN: mutaciones, cancerígeno, autismo...

Proteínas animales

Células Vero (riñón de mono verde africano).

Células MDCK (riñón de perro).

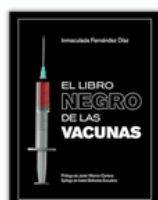
Células C6/36 (mosquito).

Células CHO (ovario de hámster chino).

Albúmina sérica bovina (BSA).

Embriones de pollo.

Contaminación biológica, cancerígenos, enfermedades autoinmune, alergias.



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

ALÉRGENOS EN VACUNAS

COMPONENTE	NOMBRE COMERCIAL
Albúmina humana	M-M-Rvaxpro
	ProQuad
	Qdenga
	Vacuna antirábica Merieux
Anfotericina B	Rabipur
ASO4 [3-O-desacil-4'-monofosforil lípido A (MPL)]	Cervarix
Borato de sodio	Fendrix
	Gardasil
	Gardasil 9
	HBvaxpro 5, 10 y 40 µg
Clortetraciclina	Vaqta 25 y 50
	Rabipur
Etanol	Jcovden (antes Janssen Covid-19)
	Tetraxim
	Vaxzevria
Estreptomicina	Hexyon
	Pentavac
	Tetraxim (solo trazas)
	Vaxelis
Fenilalanina	Boostrix Polio
	Infanrix-IPV
	Priorix
	Prorix-tetra
	Rotarix
	Tetraxim (solo trazas)
	Varilrix
Fenol	Pneumovax 23
	Typhim Vi
Fenoxietanol	Pentavac
	Tetraxim
	Triaxis

Formaldehído	Boostrix
	Boostrix Polio
	Chiroflu
	Chiromas
	Ditanrix adulto
	diTeBooster
	Dukoral
	Efluelda
	Fluad tetra
	Fluarix Tetra
	Havrix 720 y 1440
	HBvaxpro 5, 10 y 40 µg
	Hexyon
	Infanrix
	Infanrix-IPV
	Influvac tetra
	Intanza 9 y 15 µg
	Mutagrip
	Pentavac
	Tetraxim
	Triaxis
	Typhim Vi
	Vaxelis
	Vaxigrip
	Vaxigrip Tetra

COMPONENTE	NOMBRE COMERCIAL
Fosfato de aluminio	Boostrix
	Boostrix Polio
	Fendrix
	Infanrix hexa
	Meningitec
	Prevenar 13
	Prevenar 20
	Synflorix
	Triaxis
	Trumenba
	Twinrix adultos y pediátrico
	Vaxelis
	Vaxneuvance
	Vaxzevria
Gelatina	Fluarix Tetra
	M-M-Rvaxpro
	ProQuad
	Varivax
Gentamicina	Vivotif
	Fluarix Tetra
Glutamato monosódico	Fluenz Tetra
	Influvac Tetra
Glutaraldehído	Varivax
	Hexyon
	Pentavac
	Tetraxim (solo trazas)
	Triaxis
	Vaxelis

Hidróxido de aluminio	Anatoxal Tedi
	Bexsero
	Boostrix
	Boostrix Polio
	Cervarix
	Diffavax
	Ditanrix adulto
	diTeBooster
	Engerix-B 10 y 20 µg
	Havrix 720 y 1440
	Hexyon
	Infanrix
	Infanrix hexa
	Infanrix-IPV
Hidroxifosfato sulfato de aluminio amorfo	Infanrix-IPV+Hib
	Ixiaro
	Menjugate
	NeisVac- C
Huevo y pollo (proteínas)	Pentavac
	Tetraxim
	Twinrix adultos y pediátrico
	Gardasil
	Gardasil 9
	HBvaxpro 5, 10 y 40 µg
	Vaqta 25 y 50
	Vaxelis
	Afluria
	Chiroflu
	Chiromas
	Efluelda
	Fluad tetra
	Fluarix Tetra
	Fluenz Tetra
	Influvac Tetra
	Intanza 9 y 15 µg
	M-M-Rvaxpro
	Mutagrip
	Priorix (solo trazas)
	Priorix-Tetra (solo trazas)
	ProQuad (solo trazas)
	Rabipur
	Stamaril
	Vaxigrip
	Vaxigrip Tetra

Neomicina	Afluria
	Boostrix Polio
	Chiroflu
	Chiromas
	Fluad tetra
	Havrix 720 y 1440
	Hexyon
	Infanrix hexa
	Infanrix-IPV
	Infanrix-IPV+Hib
	Intanza 9 y 15 µg
	M-M-Rvaxpro
	Mutagrip
	Pentavac
	Priorix
	Priorix-Tetra
	ProQuad
	Rabipur (solo trazas)
	Tetraxim (solo trazas)
	Twinrix adultos y pediátrico
	Vacuna antirábica Merieux (solo trazas)
Polietilenglicol	Varilrix
	Varivax
	Vaxelis
Poligelina	Vaxigrip
	Vaxigrip Tetra
Polimixina B	Comirnaty
	Spikevax
	Rabipur
	Afluria
	Boostrix Polio
	Hexyon
	Infanrix hexa
	Infanrix-IPV
	Infanrix-IPV+Hib
	Pentavac
	Tetraxim (solo trazas)
	Vaxelis

COMPONENTE	NOMBRE COMERCIAL
Kanamicina	Bexsero
	Chiroflu
	Chiromas
	Fluad tetra
Látex(*)	Bexsero
	Chiroflu
	HBvaxpro 5, 10 y 40 µg
	Menjugate
	Stamaril
	Triaxis
	Vaqta 25 y 50
Levaduras	Engerix-B 10 y 20 µg
	Fendrix
	Gardasil
	Gardasil 9
	HBvaxpro 5, 10 y 40 µg
	Infanrix hexa
	Twinrix adultos y pediátrico
	Vaxelis
	Chiromas
	Fluad tetra

Polisorbato (entre paréntesis 80 o 20)	Abrysvo (80)
	Beyfortus (80)
	Chiroflu (80)
	Chiromas (80)
	Fluad tetra (80)
	Fluarix Tetra (80)
	Flucelvax Tetra (80)
	Gardasil (80)
	Gardasil 9 (80)
	Havrix 720 y 1440 (20)
	Infanrix (80)
	Influvac tetra (80)
	Jcovden (antes Janssen COVID-19) (80)
	Nuvaxovid (80)
	Prevenar 13 (80)
	Prevenar 20 (80)
	RotaTeg (80)
	Trumenba (80)
	Vaxneuvance (20)
	Vaxzevria (80)

Sorbitol o sacarosa	Abrysvo
(Producen intolerancia)	Beyfortus
	Bexsero
	Chiromas
	Comirnaty
	Fluenz Tetra
	Hexyon
	Menveo
	M-M-Rvaxpro
	Nimenrix
	Pentavac
	Priorix
	Priorix-Tetra
	ProQuad
	Rabipur
	Rotarix
	RotaTeg
	Spikevax
	Stamaril
	Varilrix
	Varivax
	Vaxchora
	Vaxzevria
	Vivotif
Trometamol	Abrysvo
	Comirnaty
	Hexyon
	Nimenrix
	Pentavac
	Rabipur
	Spikevax


Comité Asesor de Vacunas e Inmunizaciones (CAV-AEP). Inmunizaciones y alérgenos. Manual de inmunizaciones en línea de la AEP [Internet]. Madrid: AEP; nov/2024. [consultado el dd/mm/aaaa]. Disponible en: <http://vacunas.aep.org/documentos/manual/anx-ii>



Ya está reconocido el síndrome autoinmune / autoinflamatorio inducido por adyuvantes, «síndrome ASIA». El «Síndrome ASIA» es una enfermedad autoinmune inflamatoria que se atribuye a la exposición a sustancias conocidas como adyuvantes. ¿Le darías a un niño un alimento que llevara estos ingredientes? Es lo que les estamos inyectando desde temprana edad.

TU SABES LO QUE HAY EN LAS VACUNAS?

NADA DE ESTO DEBE ENTRAR EN TU CUERPO.



Aluminio
El Aluminio causa daño en el cerebro en todas las dosis. Esta ligado ala enfermedad de alzhéimer, demencia, convulsiones, problemas autoinmune, SIDS, y cáncer. Con cada dosis esta toxina se acumula en el cerebro.

Beta-Propiolactone
Causa cáncer, se sospecha que causa daño gastrointestinal, al hígado, nervios, sistema respiratorio, piel y órgano del sentido. Y es considerado veneno para estos órganos.

Gentamicin Sulphate Y Polymyxin B [antibióticos]
Reacción alérgica puede ser leve o alto riesgo y causar pérdida de Vida.

Levadura Modificada Genética, ADN de Animal, Bacterial Y Viral
Puede ser incorporada en el ADN del recipiente y causa daños genéticos desconocidos.

Glutaradelhyde
Es venenoso si ingerido. Dañino tomarlo. Causa DEFECTOS de NACIMIENTO en animales.

Formaldehido
Causa cáncer el los humanos. Es prohibido usarlo en muchos países porque es un pesticida industrial. Esta comprobado que es venenoso cuando es tomado o ingerido. Es usado para embalsamar cuerpos. Es probable que es veneno para el sistema gastrointestinal, respiratorio, imuno, nervio y reproductivo. Esta prohibido en Europa.

Células de Animales y Humanos
DNA humano de niños abortados, sangre de cerdo, sangre de caballo, riñones de mono, pollos tiernos, suero de becerro, sangre de oveja, y mas. Esta vinculado a la leucemia y diabetes infantil.

Mercurio [thimerosal]
Es reconocido como una de las mas sustancias toxicas. Si se quiebra un termómetro, el edificio tiene que ser evacuado y tiene que limpiarlo HAZMAT. Dosis pequeñas causan daño al cerebro, estomago, medula ósea, sistema de los nervios, y los riñones. Relacionado con enfermedades del sistema autoinmune y trastorno neurológico como el AUTISMO.

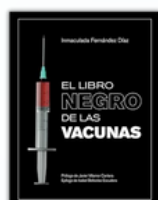
Monosodium Glutamate [MSG]
Un químico toxico que esta relacionado a defectos de nacimiento, retrasos de desarrollo, y infertilidad. PROHIBIDO EN EUROPA.

Neomycin Sulphate [antibiótico]
Interfiere con la absorción de las vitamina B6 que puede causar epilepsia y daño cerebral. Reacciones alérgicas pueden causar la muerte.

Phenol/Phenoxyethanol [2-PE]
Es usado como anti-Frisarte. Toxico para todas las células y con capacidad para destruir el sistema inmune.

Polysorbate 80 & 20
Reconocido que causa cáncer en animales y relacionado con numerosos casos de infertilidad y enfermedades autoinmune.

www.LearnTheRisk.org



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

SÍNDROME AUTOINMUNE / AUTOINFLAMATORIO INDUCIDO POR ADYUVANTES, «SÍNDROME ASIA».



LOS ADYUVANTES SE USAN EN LAS VACUNAS SE USAN PARA POTENCIAR LA RESPUESTA INMUNITARIA DEL ORGANISMO.

Se ha demostrado que la ASIA está asociada con casi todos los sistemas corporales y diversas enfermedades reumáticas y autoinmunes, como el lupus eritematoso sistémico, el síndrome antifosfolípido y la esclerosis sistémica. Además, se observó la correlación entre la COVID-19 y la ASIA durante la pandemia.

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/36881788/>



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

CANTIDADES DESORBITADAS INYECTADAS DE **ALUMINIO**

> Curr Med Chem. 2011; 18(17):2630-7. doi: 10.2174/092986711795933740.

Adyuvantes de vacunas de aluminio: ¿son seguros?

L Tomljenovic ¹, C A Shaw

Afiliaciones + expandir

PMID

Riesgo de autoinmunidad, inflamación cerebral a largo plazo y complicaciones neurológicas asociadas (...) puede tener consecuencias adversas para la salud profundas y generalizadas.

neuroológicas asociadas y, por lo tanto, puede tener consecuencias adversas para la salud profundas y generalizadas. En nuestra opinión, la posibilidad de que los beneficios de la vacuna se hayan sobrevalorado y el riesgo de posibles efectos adversos subestimados no se ha evaluado rigurosamente en la comunidad médica y científica. Esperamos que el presente documento proporcione un marco para una evaluación muy necesaria y largamente esperada de este tema médico altamente polémico.

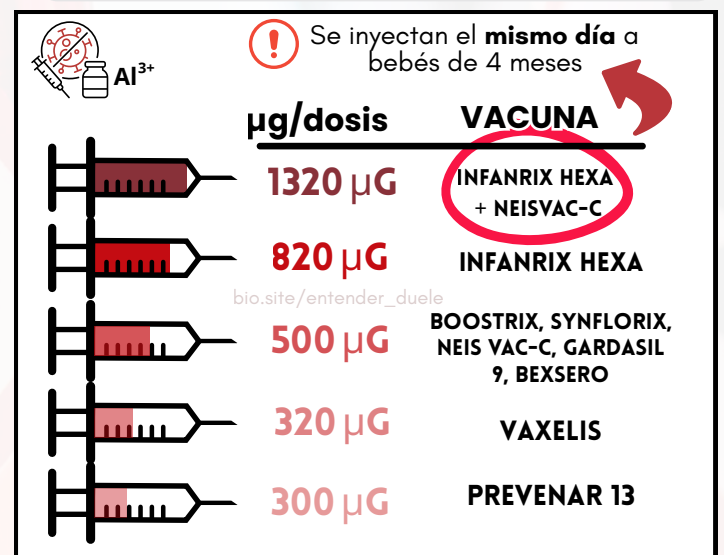
Revisar > Immunoterapia.2014;6(10):1055-71. doi: 10.2217/imt.14.81.

¿Existen efectos negativos sobre el SNC de los adyuvantes de aluminio utilizados en vacunas e inmunoterapia?

Christopher A. Shaw ¹, Dan Li, Lucija Tomljenovic

Afiliaciones + expandir

Las respuestas autoinmunes e inflamatorias que afectan al sistema nervioso central (SNC) causa de algunas enfermedades neurológicas, incluyendo trastornos del desarrollo.



NIH National Library of Medicine
National Center for Biotechnology Information

Tras inyección muscular, las partículas de aluminio son ingestadas por macrófagos y transportadas hacia los ganglios linfáticos drenantes, la sangre y el bazo. Con el tiempo acaban acumulándose lentamente en el cerebro.

Revisión > Neurobiol. February 2015 3:64. DOI: 10.5569/fneur.2015.00004

Colección electrónica 2015.

Biopersistencia y translocación cerebral de adyuvantes de aluminio de vacunas

Romain Kroum Gherardi ¹, Housam Eidi ¹, Guillemette Crépeaux ¹, François Jerome Authier ¹, Josette Cadusseau ¹

Afiliaciones + expandir

PMID: 25699008 PMCID: PMC4318414 DOI: 10.3389/fneur.2015.00004

NIH National Library of Medicine
National Center for Biotechnology Information

La persistencia a largo plazo del hidróxido de aluminio derivado de la vacuna dentro del cuerpo evaluado por MMF se asocia con disfunción cognitiva.

La persistencia a largo plazo del hidróxido de aluminio derivado de la vacuna se asocia con una disfunción cognitiva crónica

Maryline Couette ¹, Marie-Françoise Boisse, Patrick Maison, Pierre Brugieres, Pierre Cesaro, Xavier Chevalier, Romain K Gherardi, Anne-Catherine Bachoud-Levi, François-Jérôme Authier

Afiliaciones + expandir

PMID: 19748679 DOI: 10.1016/j.jinorgbio.2009.08.005



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

POR QUÉ **NO** HABLAN DE LOS PROSPECTOS DE VACUNAS

120 **Serious Adverse Events in All Infant and Toddler Clinical Studies**

121 Serious adverse events were collected throughout the study period for all 13 clinical trials. This

122 reporting period is longer than the 30-day post-vaccination period used in some vaccine trials.

123 The longer reporting may have resulted in serious adverse events being reported in a higher

124 percentage of subjects than for other vaccines. Serious adverse events reported following

125 vaccination in infants and toddlers occurred in 8.2% among Prevnar 13 recipients and 7.2%

126 among Prevnar recipients. Serious adverse events observed during different study periods for

127 Prevnar 13 and Prevnar respectively were: 1) 3.7% and 3.5% from dose 1 to the bleed after the

128 infant series; 2) 3.6% and 3.5% from the bleed after the infant series to the bleed after the

129 0.9% and 0.8% from the bleed after the infant series to the bleed after the toddler series;

130 during the 6 months.

MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE

131 The most commonly reported serious adverse events were 'infestations'

132 system organ class including bronchiolitis (0.9%), pneumonia (0.9%), and

133 pneumonia (0.9%, 0.5%) for Prevnar 13 and Prevnar respectively.

134 There were 3 (0.063%) deaths among Prevnar 13 recipients, and 1 (0.036%) death in Prevnar

135 recipients, all as a result of sudden infant death syndrome (SIDS). These SIDS rates are

136 consistent with published age specific background rates of SIDS from the year 2000.

137 There were no deaths among Prevnar recipients.

138 **Sol**

139 A total of 3 (0.063%) deaths among Prevnar 13 recipients and 1 (0.036%) death in Prevnar

140 recipients, all as a result of sudden infant death syndrome (SIDS). These SIDS rates are

141 consistent with published age specific background rates of SIDS from the year 2000.

142 and 1 (0.036%) death in Prevnar recipients, all as a result of sudden infant death syndrome (SIDS).

143 infant death syndrome (SIDS).

144 The SIDS rates are consistent with published age specific background rates of SIDS from the year 2000.

145 each dose of Prevnar 13 or Prevnar administered to U.S. infants and toddlers are shown in

146 Tables 3 and 4.

PROSPECTO VACUNA PREVNAR 13

https://hisunim.org.il/wp-content/uploads/documents/Package_Inserts/Prevnar13_Wyeth.pdf?utm_source

Immune System Disorders
Anaphylactic reaction, hypersensitivity.

Nervous System Disorders
Encephalopathy, headache, hypotonia, syncope.

Ear and Labyrinth Disorders
Ear pain.

Cardiac Disorders
Cyanosis.

Respiratory, Thoracic, and Mediastinal Disorders
Apnea, cough.

Skin and Subcutaneous Tissue Disorders
Angioedema, erythema, pruritus, rash, urticaria.

General Disorders and Administration Site Conditions
Fatigue, injection site induration, injection site reaction, Sudden Infant Death Syndrome.

PROSPECTO VACUNA INFANRIX

MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE

muerte súbita del lactante (SMSL).

Anaphylactic reaction
Gastrointestinal disorders:
Intussusception (including death)
Hematochezia
Gastroenteritis with vaccine virus shedding in infants with Severe Combined Immunodeficiency (SCID)

Skin and subcutaneous tissue disorders:
Urticaria
Angioedema

Infections and infestations:
Kawasaki disease
Transmission of vaccine virus strains from vaccine recipient to non-recipient

PROSPECTO ROTATEQ

MUERTE

<https://www.fda.gov/media/75718/download?attachment>

EFFECTOS-SECUNDARIOS

Reacciones raras (notificadas en menos de 1 de cada 1.000 pero más de 1 de cada 10.000 individuos):

- glándulas inflamadas, cardenales o facilidad para sangrar mayor de la normal
- ausencia de emociones, nerviosismo, agitación, aumento de las horas de sueño, sueños anormales, cambios emocionales, alteraciones en la marcha, convulsiones con fiebre, temblores
- hinchazón del párpado, irritación del ojo
- dolor de oído
- sensación de congestión nasal a veces con dolor punzante y presión facial o dolor (sinusitis), estornudos, goteo de nariz (rinitis), congestión pulmonar, sangrado de nariz, respiración sibilante, hinchazón de los bronquios (bronquitis), infección pulmonar, infección pulmonar grave con fiebre, escalofríos, tos, congestión y falta de respiración (neumonía)
- llorarse a la hora (infección fúngica), enfermedad tipo gripal, lesión tipo mordida
- dolor de estómago, malestar en el estómago y sensación de enfermedad, excesiva acumulación de gases en el estómago, sangre en las heces, úlceras bucales

PROSPECTO VACUNA VARIVAX (2009)

Ausencia de emociones, nerviosismo, agitación, aumento de las horas de sueño, sueños anormales, cambios emocionales, alteraciones en la marcha.

GARDASIL

<https://www.fda.gov/media/90064/download>

The following postmarketing adverse experiences have been spontaneously reported for GARDASIL:

Blood and lymphatic system disorders: Autoimmune hemolytic anemia, purpura, lymphadenopathy.

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders: Pulmonary embolism, pneumonia, bronchospasm, and urticaria.

Gastrointestinal disorders: Nausea, pancreatitis, vomiting.

General disorders and administration site conditions: Asthenia, chills, death, fatigue, injection-site nodule, malaise.

Immune system disorders: Autoimmune diseases, hypersensitivity reactions including anaphylactic/anaphylactoid reactions, bronchospasm, and urticaria.

Musculoskeletal and connective tissue disorders: Arthralgia, myalgia.

Nervous system disorders: Acute disseminated encephalomyelitis, dizziness, Guillain-Barré syndrome, headache, motor neuron disease, paralysis, seizures, syncope (including syncope associated with tonic-clonic movements and myoclonic movements).

Infections and infestations: Deep venous thrombosis.

MUERTE

PROSPECTO GARDASIL 9

PROSPECTO VACUNA TRIPEDIA (Page 11 of 13)

In the German case-control study and US open-label safety study in which 14,971 infants received Tripedia vaccine, 13 deaths in Tripedia vaccine recipients were reported. Causes of deaths included seven SIDS, and one of each of the following: enteritis, Leigh Syndrome, adrenogenital syndrome, cardiac arrest, motor vehicle accident, and accidental drowning. All of these events occurred more than two weeks post immunization.² The rate of SIDS observed in the German case-control study was 0.4/1,000 vaccinated infants. The rate of SIDS observed in the US open-label safety study was 0.8/1,000 vaccinated infants and the reported rate of SIDS in the US from 1985-1991 was 1.5/1,000 live births.³⁴ By chance alone, some cases of SIDS can be expected to follow receipt of whole-cell pertussis DTP³⁵ or DTPa vaccines.

Additional Adverse Reactions:

- As with other aluminum-containing vaccines, a sterile abscess at the site of injection (redness, swelling, pain, or shock) has been reported after receiving pertussis vaccine.
- Arthus-type hypersensitivity reactions, characterized by severe local reactions (generally starting 2-8 hours after an injection), may follow receipt of tetanus toxoid.
- A few cases of peripheral mononeuropathy and of cranial mononeuropathy have been reported following tetanus toxoid administration, although available evidence is inadequate to accept or reject a causal relationship.³⁷
- A review by the Institute of Medicine (IOM) found evidence for a causal relationship between tetanus toxoid and both brachial neuritis and Guillain-Barré syndrome.³⁸
- A few cases of demyelinating disease of the CNS have been reported following some tetanus toxoid-containing vaccines or tetanus and diphtheria toxoids containing vaccines, although the IOM concluded that the evidence was inadequate to accept or reject a causal relationship.³⁷

Adverse events reported during post-approval use of Tripedia vaccine include idiopathic thrombocytopenic purpura, SIDS, anaphylactic reaction, cellulitis, autism, convulsion/grand mal convulsion, encephalopathy, hypotonia, neuropathy, somnolence and apnea. Events were included in this list because of the seriousness or frequency of reporting. Because these events are reported voluntarily from a population of uncertain size, it is not always possible to reliably estimate their frequencies or to establish a causal relationship to components of Tripedia vaccine.https://images.procon.org/wp-content/uploads/sites/17/dtap_tripedia.pdf

AUTISMO

6.5.1 Safety Endpoints

- Immediate reactions
- Solicited local and systemic reactions occurring through Day 7 post-vaccination
- Unsolicited adverse events occurring through Day 7 post-vaccination
- Serious adverse events that occurred through Day 180 post-vaccination
- Adverse events that resulted in a hospital admission, life-threatening episode, medical condition that required three or more office or emergency room visits, and diagnosis of low blood count or low platelet count, swelling or redness of the joints, asthma, diabetes, or autism through Day 180 days post-vaccination

PROSPECTO VACUNA DAPTACEL

<https://www.fda.gov/media/74046/download>

AUTISMO



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

SOBRECARGA INMUNOLÓGICA POR VACUNAS

Título: *Revisión de la sobrecarga inmune inducida por vacunas y las epidemias resultantes de diabetes tipo 1 y síndrome metabólico, con énfasis en explicar las recientes aceleraciones en el riesgo de prediabetes y otras enfermedades inmunomediadas.*

Año: 2014

Revista: *Journal of Molecular and Genetic Medicine (Suplemento)*

DOI: 10.4172/1747-0862.S1-025

Hay evidencia que propone que la acumulación de estímulos inmunológicos generados por múltiples vacunas en edades tempranas podría contribuir a un **fenómeno llamado sobrecarga inmunológica**. Los autores de este artículo plantean que esta sobrecarga podría influir en el **aumento de enfermedades** como:

- **DIABETES TIPO 1**
- **SÍNDROME METABÓLICO**
- **PREDIABETES**
- **OTRAS CONDICIONES AUTOINMUNES O INFLAMATORIAS**

El trabajo revisa estudios seleccionados que sugieren asociaciones entre activación inmune intensa y disfunciones metabólicas en organismos susceptibles. Presenta un marco que relaciona:

- **estimulación inmune repetida**
- **inflamación crónica de bajo grado**
- **daño tisular o alteración endocrina**
- **aparición de enfermedades metabólicas**



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

REACCIÓN CRUZADA

Y los gurús de la vacunación incluso reconocen que no tienen ni idea de qué puede pasar cuando se administran diferentes vacunas a la vez.

¡NO se ha estudiado la reacción cruzada de los diferentes antígenos y adyuvantes que contienen! ¡Esto es un crimen!



Fuente: web oficial de la Cumbre Mundial sobre Seguridad de las Vacunas, 2019. Con las grabaciones completas de todas las sesiones:
<https://www.who.int/news-room/events/detail/2019/12/02/default-calendar/global-vaccine-safety-summit>

El Dr. Bassey Okposen, gerente del Programa del Centro de Coordinación de Inmunizaciones Rutinarias de Emergencia Nacional (NERICC), en Abuja (Nigeria), expuso en ese Congreso de Vacuna que "a un niño se le administran diferentes antígenos de diferentes compañías y estas vacunas tienen a su vez diferentes adyuvantes y conservantes y así sucesivamente", por lo que pregunta si existe la posibilidad de que estos adyuvantes y conservantes reaccionen de forma cruzada entre ellos. "¿Alguna vez se ha realizado un estudio sobre la posibilidad de reacciones cruzadas? ¿Puede compartir la experiencia con nosotros? Esta es un área que necesitamos trabajar con la Agencia Reguladora: la interacción de múltiples antígenos, adyuvantes y conservantes de diferentes compañías dadas al mismo tiempo".

Y LA RESPUESTA FUE: **NO**



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

SEGURIDAD SEGÚN EL INSTITUTO DE MEDICINA IOM

Calendario de vacunación infantil y seguridad: inquietudes de las partes interesadas, evidencia científica y estudios futuros

Comité de Evaluación de Estudios de Resultados de Salud Relacionados con el Calendario de Inmunización Infantil Recomendado ;

Junta de Salud de la Población y Práctica de Salud Pública ; Instituto de Medicina

Washington (DC): National Academies Press (EE.UU.); 27 de marzo de 2013.

PMID: 24901198 ID de estantería: NBK206948 DOI: 10.17226/13563

Libros y documentos gratuitos

A pesar de querer dar sensación de seguridad, el IOM admite que:

- Hay **muy pocos estudios** diseñados para evaluar el calendario como un todo — es decir, la combinación de muchas vacunas (número, orden, intervalo, edad de administración).
- El IOM admite que **“ningún estudio ha examinado directamente los resultados de salud y las preocupaciones de las partes interesadas de la manera exacta en que el comité fue encargado”**.
- El informe señala que **no existen estudios diseñados para examinar los efectos a largo plazo del número acumulado de vacunas, la frecuencia, el momento o la carga total**.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

REVISIÓN LITERATURA

Revisar

> [Vacunas \(Basilea\)](#).31 de diciembre de 2019;8(1):12. doi: 10.3390/vaccines8010012.

Seguridad de la coadministración frente a la administración separada de las mismas vacunas en niños: una revisión sistemática de la literatura

Jorgen Bauwens ^{1 2}, Luis-Henri Sáenz ³, Annina Reusser ^{1 2}, Nino Künzli ^{1 4}, Jan Bonhoeffer ²

Afiliaciones + expandir

PMID: 31906218 PMCID: [PMC7157665](#) DOI: [10.3390/vaccines8010012](#)

Se identificaron diferencias estadísticas en 16 tipos de eventos adversos asociados a 11 combinaciones de vacunas. Sin embargo, **la mayoría de los estudios ofreció descripciones de seguridad poco detalladas** y un tercio no incluyó análisis estadístico formal.

En conjunto, la evidencia disponible sigue siendo inconclusa, y se observa una clara falta de estudios amplios post-autorización que evalúen rigurosamente la seguridad de la administración simultánea de múltiples vacunas.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

EJEMPLO VACUNA INFANRIX


FICHA TECNICA INFANRIX SUSPENSION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA
La vacuna DTPe se ha asociado con encefalopatía aguda . Sin embargo, los resultados de los estudios realizados hasta el momento <u>son insuficientes</u> para determinar si la vacuna DTPe aumenta el riesgo global de alteraciones crónicas del sistema nervioso en niños.
Como con cualquier vacuna, existe la posibilidad de que el amplio uso de Infanrix pueda revelar reacciones adversas no observadas en los ensayos clínicos.

Los estudios son **INSUFICIENTES** para determinar si aumenta el riesgo de **ALTERACIONES CRÓNICAS DEL SISTEMA NERVIOSO** en niños.

Dicen que son seguras aunque están asociadas con alteraciones crónicas y no disponer de estudios suficientes para determinar o descartar la relación causal.

https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/61871/P_61871.html



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

NO USAN VERDADERO PLACEBO



None of the vaccine doses the CDC recommends for routine injection into children were licensed by the FDA based on a long-term placebo-controlled trial

<https://icandecide.org/article/childhood-vaccine-trials-summary-chart/>

Type	Doses	Age Injected	Brand	Company ¹	Control	Placebo?	Safety Review After Injection ²	Long	Source	Note
HepB	3	Birth 1M 6M	Recombivax HB	M	None	NO	5 days	NO	Package insert at § 6.1	Note that to license a vaccine for children, the FDA relies upon the clinical trial conducted with children, not adults, because as the FDA explains, "It's important that the public recognize that, because young children are still growing and developing, it's critical that thorough and robust clinical trials of adequate size are completed to evaluate the safety and the immune response to a ... vaccine in this population. Children are not small adults[.]"
			Engerix B	G	None	NO	4 days	NO	Package insert at § 6.1	
DTaP	15	2M 4M6M 15M 4Y	Infanrix	G	DTP	NO	30 days	NO	Package insert at § 6.1	DTP was also not licensed based on a placebo controlled trial and it increases mortality . The 6-month Daptacel trial had no control, 1,454 children and "[w]ithin 30 days following any dose of DAPTACEL, 3.9% subjects reported at least one serious adverse event ."
			Daptacel	S	DT or DTP	NO	Up to 2 months + 1 trial 6 months	NO	Package insert at § 6.1	
PCV	4	2M 4M 6M 12M	Prevnam 13, PCV-13	P	Prevnam 7	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	Prevnam 7 trial's control was an "[i]nvestigational meningococcal group C conjugate vaccine." In Prevnam 13 trial, "[s]erious adverse events reported following vaccination in infants and toddlers occurred in 8.2% among Prevnam 13 recipients and 7.2% among Prevnam 7 recipients." In Vaxneuvance trial, "serious adverse events...were reported by 9.6% of VAXNEUVANCE recipients and by 8.9% of Prevnam 13 recipients" but deemed "safe" because "no notable patterns or numerical imbalances between vaccination groups." Prevnam 20 had similar result split into "serious adverse events" and "newly diagnosed chronic medical conditions."
			Vaxneuvance PCV-15	M	Prevnam 13	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	
			Prevnam 20, PCV-20	P	Prevnam 13	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1; Clinical Review	
IPV	4	2M4M 6M 4Y	IPOI	S	None	NO	3 days	NO	Package insert at 14-17	IPOI is very different than the polio vaccine created by Jonas Salk in the 1950s (used until 1960s). Hence, trials of Salk's vaccine from the 1950s were not relied upon to license IPOI.
Hib	3 or 4	2M 4M 6M 12M	ActHIB	S	HepB	NO	30 days	NO	Package insert at § 6.1; Basis of Approval at 8	Lyophilized PedvaxHIB vaccine, used as the control for Liquid PedvaxHIB, was tested in a trial in which controls were given placebo, OPV, and DTP but there is no indication Lyophilized PedvaxHIB was ever licensed.
			Hiberix	G	HibTITER or other vaccine	NO	31 days	NO	Package insert at § 6.1; Clinical review at 20-21	
			Liquid PedvaxHIB	M	Lyophilized PedvaxHIB	NO	3 days	NO	Package insert at 6-8	
RV ³	2 or 3	2M 4M 6M	Rotarix	G	Dextran, Sorbitol, Amino Acids, Outbreaks Modified Eagle Medium, and Xanthan	NO	31 days + 1 year for intussusception	NO	Package insert at § 6.1; Clinical review at 23-24	"[T]here were 68 (0.19%) deaths following...ROTARIX...and 50 (0.15%) deaths following placebo.... The most common...cause...was pneumonia...observed in 19 (0.05%) recipients of ROTARIX and 10 (0.03%) placebo recipients." Its clinical review admits "[t]he placebo consisted of all components of Rotarix, but without any RV particles." The package insert for RotaTaq similarly admits its "placebo" contains multiple ingredients as seen to the left.
			RotaTaq	M	Polyorbate-80, Tissue Culture Medium, Fetal Bovine Serum, and Sodium Phosphate	NO	42 days + 1 year for intussusception	NO	Package insert at § 6.1; Clinical reports at 445 etc.	
Covid19	3	6M 7M 10M	Comirnaty	P	Placebo	YES	6 months	NO	Package insert at § 6.1	Comirnaty licensed for only 12+ (Spikevax, Moderna, only 18+). Placebo controls unblinded and most vaccinated during the trial. All data 16+ is combined but 12-15 data is separate, had 1,131 vaccinated children, and one participant shows how this trial was conducted.
Flu	19	6M 7M Yearly	Various	Various	Flu shots change annually without any clinical trial	NO	Flu shots change annually without any clinical trial	NO	CDC 22-23 Flu Shots ; FDA Flu Shots	The trials of the original flu shot formulations for children also did not have a placebo control (see pp. 13-14) even though some adult trials did. The one inhaled influenza vaccine had a placebo but, again, it changes every year and is not safety tested in any trial.
MMR	6	12M 4Y	M-M-R-II	M	None	NO	42 days	NO	Clinical reports	M-M-R-II trials totaled only 834 children and a third developed gastrointestinal issues and a third respiratory issues. In Priorix trial, both vaccine groups had high rate of serious adverse events, emergency room visits, and new chronic diseases (e.g., autoimmune disorders, asthma, type 1 diabetes, celiac, and allergies). See Table 6 of the Supplementary Materials.
			Priorix	G	M-M-R-II	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1; Sup materials at 12	
VAR	2	12M 4Y	Varivax	M	45 mg of neomycin per milliliter	NO	70 days	NO	Package insert at § 6.1; Merck study at 2; Clinical reports	One controlled trial with 956 children, half Varivax and half neomycin, and one trial with 32 vaccinated and another 29 vaccinated 8 weeks later, during which the first group had double the ear infections and 50% more respiratory infections.
HepA	2	12M 18M	Havrix	G	Engerix-B	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	Trials for both occurred at the same time when there was no licensed Hep A vaccine and hence no excuse for not using a placebo control. It is also startling Engerix-B, see above, was the control for Havrix, and an injection of cyto-and-neuro toxic substances, AAHS and thimerosal, were used as a control for Vaqta instead of a saline injection.
			Vaqta	M	AAHS and Thimerosal	NO	42 days	NO	Package insert at § 6.1; Merck study at 454	
Tdap	3	11Y	Adacel	S	Td, for adults	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	Due to reactions, Tdap (Adacel) given at 11Y has 12.5 times less diphtheria toxoid (25Lf v 2LF) and 10 times less pertussis toxin (25mcg v 2.5mcg) than DTaP (Infanrix) given to babies.
			Boostrix	G	Decavac or Adacel	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	
HPV	2 or 3	9Y 9 ½Y	Gardasil 9	M	Gardasil 4 (see note)	NO	1 month in five trials, 6 months in one trial, and 4 years in one trial	NO	Clinical review at 17-19	Gardasil 9 trial gave 306 people placebo after full series of Gardasil 4. In Gardasil 4's trial, controls received aluminum adjuvant, AAHS, except 320 people labeled "Saline Placebo" that actually received all vaccine ingredients except antigens and AAHS. Across trials, 2-3% receiving vaccine or aluminum adjuvant (used to induce autoimmunity) had a suspected autoimmune disorder.
Men4	2	11Y 16Y	Menactra	S	Menomune	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	Incredibly, the safety section of the package insert for Menomune lists the trial in which it was used as a control for the trial of Menactra. This provides another good example of the safety pyramid scheme in which Menomune is licensed without a placebo-controlled trial and then used as the control to license Menactra; Menactra is then used as the control to license Menveo; and then Menveo is used as the control to license MenQuadfi. What is the actual safety profile? Putting aside the limited 6-month safety period, it is unknown since Menomune's safety baseline was never established in a placebo-controlled clinical trial.
			Menveo	G	Menactra or other vaccine	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	
			MenQuadfi	S	Menveo or other vaccine	NO	6 months	NO	Package insert at § 6.1	
MenB	0 or 2	10Y+ if indicated	Bexsero	G	See note	NO	30 days	NO	Summary basis at 14-15; Clinical review at 40	Bexsero's controls injected with aluminum hydroxide and, in one trial with 120 adolescents, saline injection followed by injection of Menveo and hence FDA labels this an "active control," not a "placebo control" trial. Trumenba's trials had no placebo control group other than 12 people in a dose ranging phase II study; otherwise, the controls were injected with Gardasil+placebo, dTaP-IPV+placebo, HepA+placebo, or Menactra+Adacel+placebo.
			Trumenba	P	See note	NO	30 days in 3 trials + 11M in 2 trials	NO	Summary basis at 4; Clinical review at 9-10	
PPSV23	0 to 2	2Y+ if indicated	Pneumovax 23	M	See note	NO	See note	NO	FDA documentation	Licensed for children 2 years and older but there is no indication that the FDA relied upon to license this vaccine. See all FDA documentation for this vaccine linked.
DEN	0 or 3	6Y+ prior infected endemic areas	Dengvaxia	S	Placebo	YES	5 years	YES	Statistical review at 10; Package insert at 4	Finally, a longer-term placebo-controlled trial (35k+ children). Children under 6 had severe harm and death – harms the above trials would likely miss – and older children "not previously infected are at increased risk for severe dengue." Hence, it is only given in endemic areas (not in U.S.) to children 6+ who had dengue (Note: 5 years insufficient for vaccine for babies.)

¹ M=Merck; G=GSX; S=Sanofi; P=Pfizer.

² Note that for many trials with "6 months," the review was typically around 30 days after injection with a phone call at 6 months.

³ Note that RV is given by oral drops and one influenza vaccine is given by nasal spray.

Updated: October 18, 2023



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_llamar

EL 9/9/2025 JAKE SCOTT, EXPERTO EN ENFERMEDADES INFECCIOSAS, PRESENTÓ EN EL SENADO DE EE.UU. ENSAYOS CLÍNICOS PARA REFUTAR LA AFIRMACIÓN DE ROBERT F. KENNEDY JR. DE QUE:

“NO EXISTEN ESTUDIOS CON PLACEBOS INERTES SOBRE VACUNAS INFANTILES”.



DIJO DOCUMENTAR 661 ENSAYOS CON PLACEBOS INERTES COMO SOLUCIÓN SALINA, AGUA ESTÉRIL U OTRAS SUSTANCIAS INACTIVAS.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

EL ABOGADO SIRI ANALIZÓ LOS ESTUDIOS.

EN PRIMER LUGAR: 567 DE LOS ENSAYOS ERAN SOBRE VACUNAS QUE LOS CDC NO RECOMIENDAN PARA LOS NIÑOS, COMO LA VACUNA CONTRA EL VIH.

DE LOS 94 ENSAYOS RESTANTES, 70 NO INCLUÍAN A NIÑOS SANOS. «POR EJEMPLO, ENSAYOS CON ADULTOS VIH POSITIVOS.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

ESO DEJABA 24.

DE ELLOS, 21 UTILIZARON SUSTANCIAS PARA EL GRUPO DE CONTROL QUE O BIEN NO ERAN INERTES O BIEN NO ESTABAN AUTORIZADAS EN EE.UU.

ESO DEJABA 3 DE 661.

- 1. UN ENSAYO PARA LA VACUNA CONTRA LA VARICELA.**
- 2. ENSAYO DE LA VACUNA GARDASIL 4.**
- 3. PARA LA VACUNA GARDASIL9.**

A TODOS LOS GRUPOS DE CONTROL SE LES ADMINISTRÓ ALUMINIO, OTRAS SUSTANCIAS NO INERTES O EN EL ÚLTIMO CASO UNA SOLUCIÓN SALINA, «PERO SOLO LA RECIBIERON SI PRIMERO HABÍAN RECIBIDO TRES DOSIS DE GARDASIL 4», EXPLICÓ EL ABOGADO.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar



«EL RESULTADO ES QUE **NO** HAY NINGÚN ENSAYO, **NINGUNO**, EN EL QUE SE HAYA BASADO ESTA LISTA DE 661 PARA AUTORIZAR UNA VACUNA INYECTABLE DE RUTINA EN EL CALENDARIO DEL CDC **QUE INCLUYERA UN PLACEBO REAL**».



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral

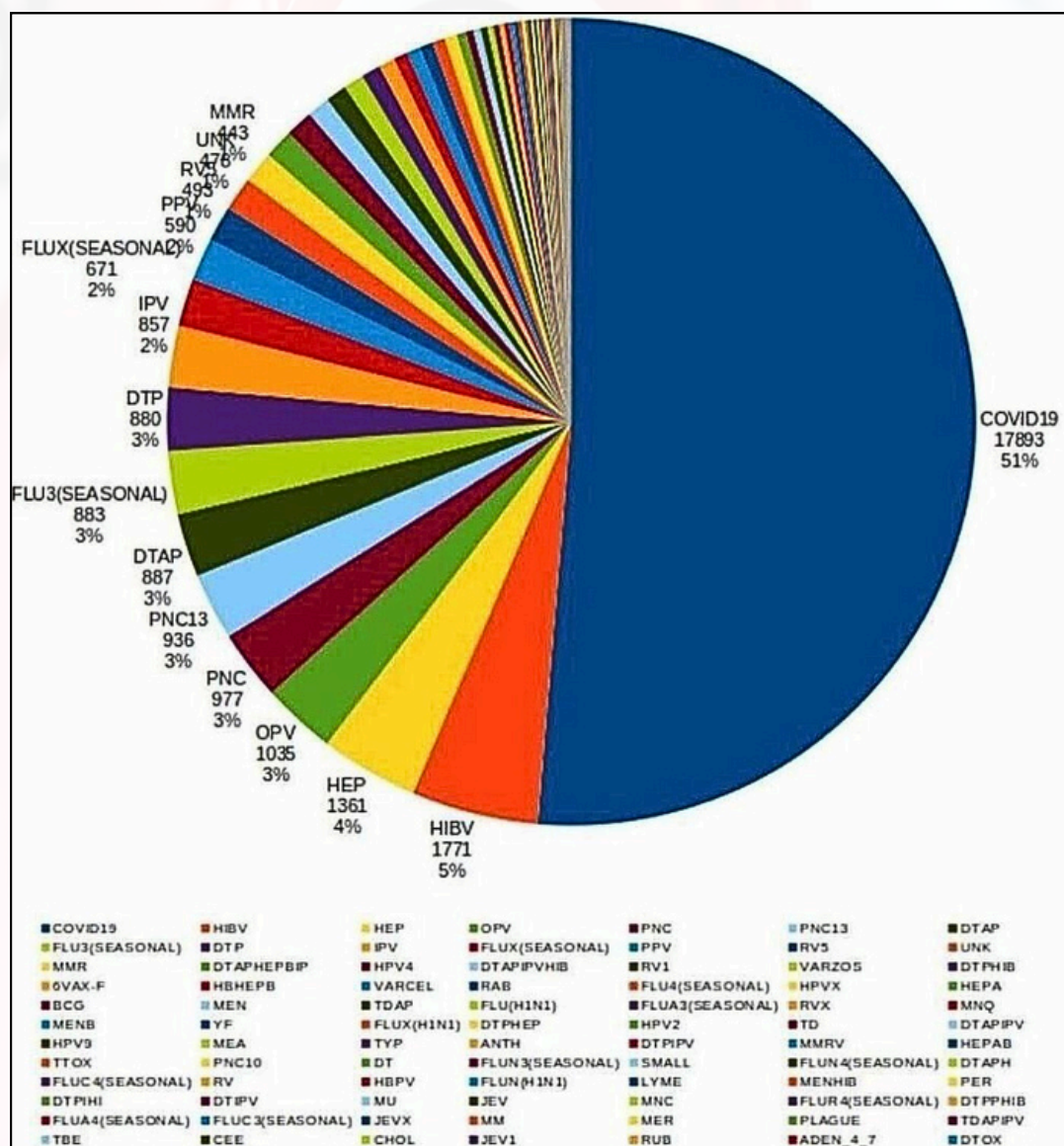


@por_que_callar

REGISTROS DE EFECTOS ADVERSOS

Ejemplos de datos del VAERS (Sistema para Reportar Eventos Adversos a las Vacunas en EE.UU.). Es sabido que este registro está muy por debajo de las cifras reales, se habla de entre el 1 y el 10% de los efectos reales.

REPORTE DE MUERTES POR TIPO DE VACUNA EN VAERS 1988-2021



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

VACUNA NEUMOCOCO

EL SISTEMA DE **NOTIFICACIÓN DE EVENTOS ADVERSOS** A LAS VACUNAS EN EE.UU.

PARA PREVNAR, 13 Y 20

Muerte	Total	1197
Peligro para la vida	Total	780
Incapacidad permanente	Total	342
Hospitalizado	Total	5997
Otros	Total	59383
Total		66502

***EN MENOS DE 3 AÑOS SOLO EN EE.UU PREVENAR 20 (ACTUAL VACUNA) CUENTA CON:**

- **59 MUERTES**
- **79 PELIGRO PARA LA VIDA**
- **71 INCAPACIDAD PERMANENTE**
- **Y UN TOTAL DE 6275 REPORTE**

EN EUDRAVIGILANCE (EUROPA) HAY UN TOTAL DE 50985 REPORTE DE ESTAS 3 VACUNAS.

<https://wonder.cdc.gov/controller/datarequest/D8?jsessionid=8470EA7292B5492F430FCE1CF154>
<https://www.adrreports.eu/en/search.html#>
Datos a octubre 2025



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

VACUNA BRONQUIOLITIS EN SOLO 2 AÑOS DE USO

Categoría evento	Eventos reportados
MUERTE	49
Amenaza a la vida	114
Incapacidad permanente	116
Anomalía congénita / Defecto de nacimiento *	7
Hospitalizado	424
Hospitalización existente prolongada	7
Visita a la sala de emergencias / consultorio **	4
Sala de urgencias *	576
Visita a la oficina *	1369
Ninguna de las anteriores	5,485
Total	8,151

<https://wonder.cdc.gov/controller/datarequest/D8;jsessionid=4A53966F116D6D8654593D3B0A0F>



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

VACUNA ROTAVIRUS

Hasta el 1 de septiembre de 2025, se han presentado 137 reclamaciones en el Programa Federal de Compensación por Lesiones Causadas por Vacunas (VICP) por lesiones y muertes después de la vacunación contra el rotavirus, incluidas **seis muertes y 131 lesiones graves**.

Usando el motor de búsqueda MedAlerts, hasta el 29 de agosto de 2025, se han reportado **42.539 eventos adversos** al Sistema de Informes de Eventos Adversos de Vacunas (VAERS) en sobre las vacunas contra el rotavirus. De estos eventos adversos notificados.

13.649 SE ENUMERARON COMO GRAVES Y 1.059 FUERON MUERTES

<https://cienciaysaludnatural.com/rotavirus/>



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral

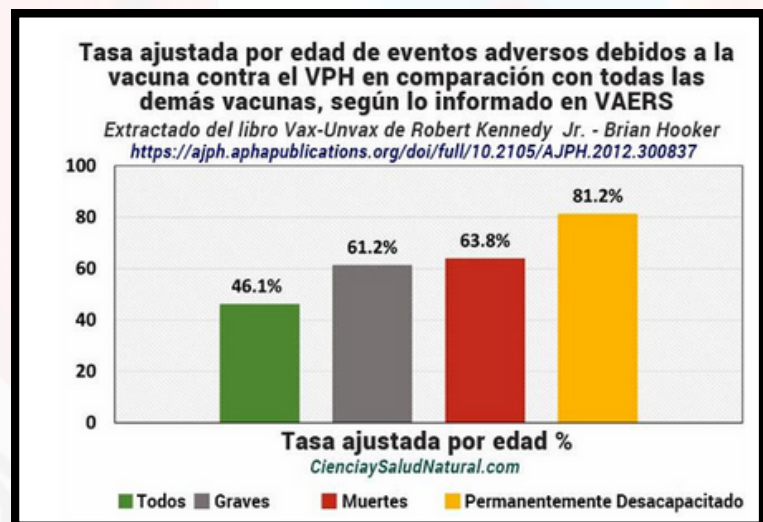


@por_que_callar

VIRUS PAPILOMA HUMANO (VPH)

ES UNA DE LAS VACUNAS MÁS POLÉMICAS POR SUS EFECTOS ADVERSOS, COMO **CONVULSIONES O MUERTES**, ADEMÁS DE POR SU **BAJA EFECTIVIDAD**.

LAS REACCIONES ADVERSAS REPRESENTAN EN EL REGISTRO DE EFECTOS ADVERSOS VAERS (EE.UU):



- **MÁS DEL 46% DEL TOTAL DE VACUNAS**
- **EL 63.8% DE TODAS LAS MUERTES**
- **EL 65.1% DE TODAS LAS REACCIONES POTENCIALMENTE MORTALES**
- **EL 81.2% DE TODOS LOS CASOS DE DISCAPACIDAD PERMANENTE REGISTRADOS.**

EN LOS ENSAYOS CLÍNICOS REALIZADOS POR EL FABRICANTE (MERCK) HA DEMOSTRADO QUE 1 DE CADA 40 VACUNADAS CONTRAJERON UNA ENFERMEDAD AUTOINMUNE QUE PODRÍA DURAR TODA LA VIDA.

<https://ajph.aphapublications.org/doi/full/10.2105/AJPH.2012.300837>
<https://www.fda.gov/media/90064/download>
<https://cienciaysaludnatural.com/vacuna-contra-vph-aumento-del-riesgo-eficacia-negativa-parte-3/>
<https://doi.org/10.1177/0141076819899308>



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

MÚLTIPLES DEMANDAS VACUNA VPH

Síndrome de Guillain-Barré después de la vacunación con Gardasil: Datos del Sistema de Notificación de Eventos Adversos a las Vacunas 2006-2009

Nizar Souayah ^{un}, P.A. Michas-Martin ^c, Al Hussam A. Yacoub ^{un}, Hafiz Khan ^e, Adnan I. Quraishi ^e

Investigación

Eventos adversos tromboembólicos autoinmunes, neurológicos y venosos después de la inmunización de adolescentes con la vacuna tetravalente contra el virus del papiloma humano en Dinamarca y Suecia: estudio de cohorte

BMJ 2013 ; 347 doi: <https://doi.org/10.1136/bmj.f5906> (Publicado el 09 de octubre de 2013)
Citar esto como: BMJ 2013; 347:F5906

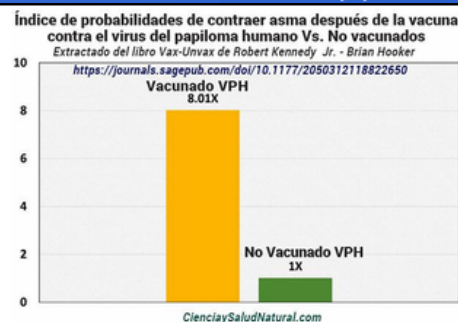
MEDICAMENTOS PELIGROSOS | VACUNAS

En Dinamarca también hay afectadas por la vacuna del papiloma humano que piden una moratoria

Gardasil POTS Efectos secundarios

Si recibió la vacuna Gardasil contra el VPH y desarrolló el síndrome de taquicardia ortostática postural (POTS), es posible que haya beneficios de liquidación disponibles.

Nuestros abogados de Gardasil POTS están presentando demandas contra Merck & Co por la tergiversación de la compañía sobre la seguridad de las vacunas y la falta de advertencia sobre el posible vínculo entre la vacuna contra el virus del papiloma humano (VPH) Gardasil y POTS.



Vacuna contra el cáncer de cuello uterino, demanda colectiva por peligros para la salud

Martes, 28 de julio de 2016 6:00 PM

保存

📄 📧 🌐 📷 📺 📱



Los demandantes ingresan al Tribunal de Distrito de Tokio para presentar una demanda (27th, Chiyoda-ku, Tokio)

MEDICAMENTOS PELIGROSOS | VACUNAS

Víctimas de las vacunas del papiloma: Las notificaciones de muertes pueden ser muchas más de las «oficiales»

DOI: 10.1157/13123685

Acceso a texto

Vacuna contra el virus del papiloma humano. No es oro todo lo que reluce

Vaccination Against the Human Papilloma Virus. All That Glitters Is Not Gold

Joaquín Morera Montes^a, Helena Navarro Gómez^b

^a Medicina de Familia y Comunitaria. Centro de Salud Mirasierra. SERMAS. Área 5. Madrid. España.

^b Servicio de Ginecología y Obstetricia. Hospital Puerta de Hierro. Madrid. España.

Un estudio transversal de la relación entre la exposición a la vacuna contra el virus del papiloma humano y la incidencia de asma en los Estados Unidos

David A Geier ^{1 2}, Janet K Kern ^{1 2}, Mark R Geier ^{1 2}

Afiliaciones + expandir

PMID: 30671241 PMID: PMC6329017 DOI: 10.1177/2050312118822650

<https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2010.09.020>

doi: <https://doi.org/10.1136/bmj.f5906>

doi/10.1177/2050312118822650

DOI: 10.1157/13123685

<https://www.nikkei.com/article/DGXZZO05355350Y6A720C1000000/>

<https://www.youhavealawyer.com/gardasil-lawsuit-settlement-information/gardasil-pots-side-effects/>

<https://www.migueljara.com/> Búsqueda Virus Papiloma Humano



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

ESCASOS DÍAS DE SEGUIMIENTO DE EFECTOS PARA APROBAR LAS VACUNAS INFANTILES



A esto es a lo que llaman seguridad. Los estudios basados en un periodo de tiempo de incluso solamente 2 días. Es muy complicado conseguir añadir efectos posteriores porque alegan que no hay causalidad.

ENSAYOS CLÍNICOS SIN GRUPO PLACEBO	
VACUNA	DÍAS
Hep B (Engerix-GSK)	4
Hep B (Recombivax-Merck)	5
Polio (IPOL-Sanofi Pasteur)	2
Hib (Pedvax-Merck)	3
Hib (Hiberix-GSK)	4



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

COMBINAR VACUNAS INFANTILES EL MISMO DÍA

% BEBÉS MUERTOS VACUNADOS CON VARIAS DOSIS EN EL MISMO DÍA		
Nº dosis vacunas	Nº niños vacunados	Nº fallecidos
1-4	11927	423
5-8	26874	1458
4	3909	561
5	10114	1463
6	8454	1365
7	5489	1051
8	2817	661
% BEBÉS HOSPITALIZADOS CON EFECTOS ADVERSOS TRAS VACUNARSE CON DOSIS DE VACUNAS MÚLTIPLES EN EL MISMO DÍA		
Nº dosis vacunas	Nº niños vacunados	Nº hospitalizados
2	966	107
3	1959	243
4	3909	561
5	10114	1463
3	8454	1365
7	5489	1051
8	2817	661

<https://cienciaysaludnatural.com/combinando-vacunas-infantiles-en-una-visita-no-es-seguro/>
https://www.researchgate.net/publication/304896973_Combining_Childhood_Vaccines_at_One_Visit_Is_Not_Safe



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral




@por_que_callar

SÍNDROME MUERTE SÚBITA LACTANTE (SMSL)

Aproximadamente el 95% de las muertes por SMSL ocurren en los primeros seis meses de vida, con una incidencia máxima en lactantes de entre **2 y 4 meses**.

Se **VACUNAN** a los bebés a los 2, 4 y 6 MESES.


Introducción

Ir a: 

El término síndrome de muerte súbita del lactante (SMSL) se propuso por primera vez en 1969 para centrar la atención en un subgrupo de lactantes con características clínicas similares cuyas muertes ocurrieron inesperadamente en el período posnatal (1). Hoy en día, la definición de SMSL se refiere a la muerte de un lactante aparentemente sano menor de 1 año de edad cuya muerte permanece sin explicación después de una investigación exhaustiva del caso que incluye una autopsia completa, una revisión de la historia clínica y médica y una investigación de la escena de la muerte (2). El SMSL se asocia típicamente con un período de sueño (3) y se presume que la muerte ocurrió durante el sueño mismo o en la transición entre el sueño y la vigilia (4). Esto llevó a la aplicación de los términos muerte de "cuna" o "muerte en cuna"; sin embargo, estos términos rara vez se utilizan hoy en día. Además, si bien la definición incluye a los lactantes de hasta 1 año de edad, aproximadamente el 95% de las muertes por SMSL ocurren en los primeros seis meses de vida, con una incidencia máxima en lactantes de entre 2 y 4 meses (5). Si bien existen características distintivas asociadas con el síndrome, no existen características diagnósticas que puedan atribuirse a una muerte por SMSL. De hecho, la aplicación del término se basa en un proceso de eliminación, y cuando no se puede determinar la causa de muerte ni los factores contribuyentes, se suele aplicar el término SMSL. Por lo tanto, si bien continúa el debate sobre la definición y el uso del término SMSL, y no existe una definición universalmente aceptada, persiste una certeza: el SMSL sigue siendo un diagnóstico de exclusión (1).

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK513399/#ch02lev1sec8>
<https://doi.org/10.1136/archdischild-2014-306424>




 @inma.fernandez.diaz




www.lavozdelospadres.com



 @autismo_integral



 @por_que_callar

EJEMPLO MIOCARDITIS

1

caso

**Miocarditis población
sin vacunar**

+31*

casos más

**Miocarditis en
vacunados**

***Datos reales del aumento de posibilidades de sufrir miocarditis por las vacunas COVID-19.**

Del **estudio científico**: “Miocarditis y pericarditis relacionado con las vacunas de ARNm SARS-CoV-2: Un análisis de la base de datos de Reportes de Eventos Adversos Asociados a Drogas de Japón”. Realizado por Takada y colaboradores, publicado en la revista científica Journal of Infection and Chemotherapy. [Hay muchos estudios más].

<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1341321X24002095?via%3Dihub>



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

1

caso

**Miocarditis población
sin vacunar**

+31

casos más

**Miocarditis en
vacunados**

Como ejemplo, pongamos que en una población de 10 000 personas sin vacunar hay 5 casos de miocarditis. El simple hecho de vacunarse llevaría a la misma muestra de población a presentar:

5

casos

155

casos

“Esto ya pasaba antes” no contradice el hecho de que la vacuna aumente los casos en la población vacunada, y por tanto, **AUMENTEN LOS CASOS TOTALES.**



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com

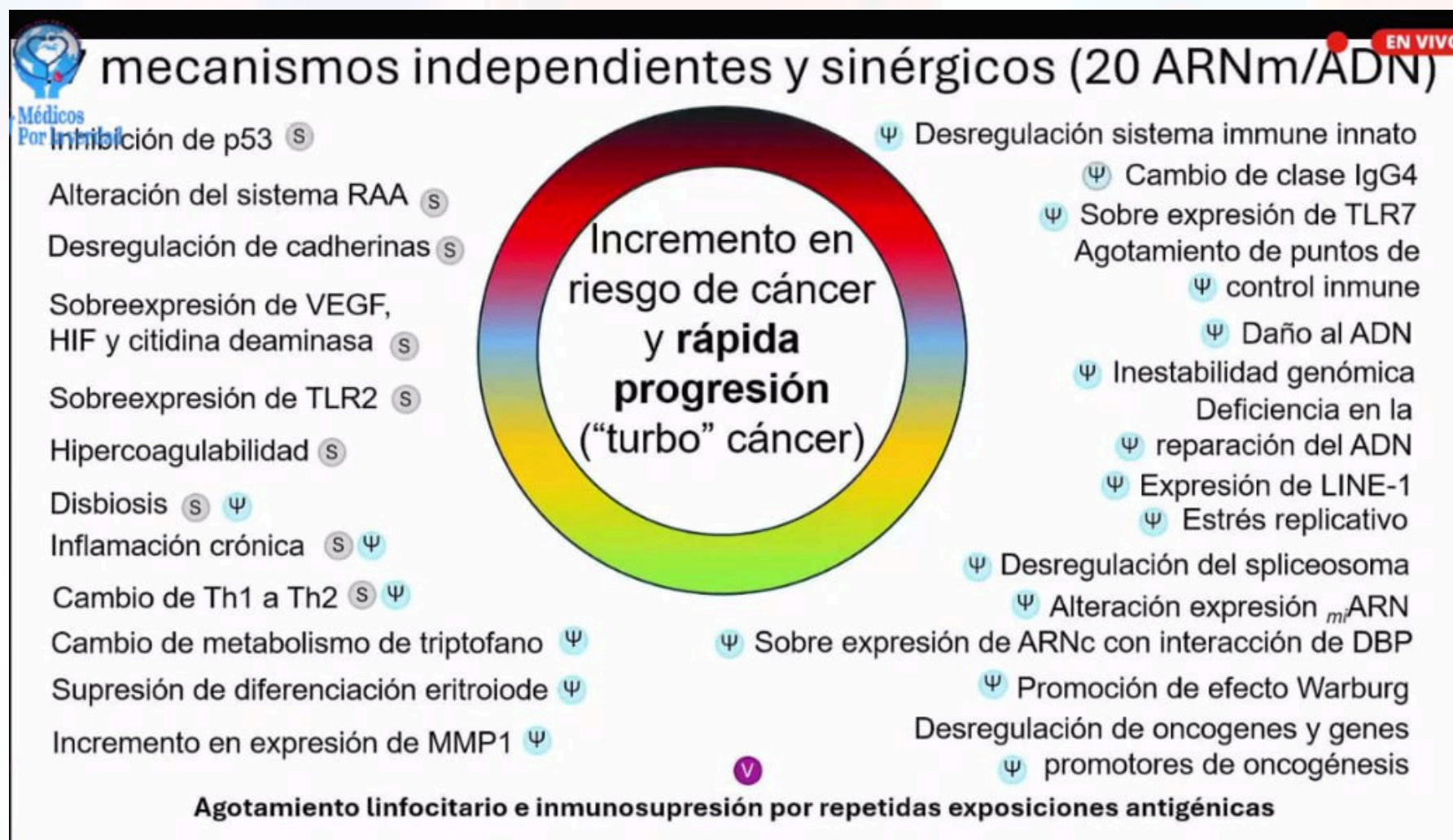


@autismo_integral



@por_que_callar

EXISTEN MECANISMOS CIENTÍFICOS INDEPENDIENTES **RELACIONANDO** **VACUNAS COVID & AUMENTO** **CÁNCER**



Todos los mecanismos están descritos por la misma literatura científica que defienden los “dogmáticos de la ciencia”.

Ejemplos: doi: 10.1186/s40364-025-00831-w, doi: 10.7759/cureus.61780, DOI: 10.26502/acbr.50170267, doi: 10.1016/j.fct.2022.113008, <https://doi.org/10.5281/zenodo.17122912>, DOI: 10.2174/01156652403618782 50601074746, <https://doi.org/10.1021/acsnano.1c05922>, activación LINE-a DOI: 10.3390/cimb44030073.

Una revisión crítica de las vacunas genéticas anti-COVID: ¿Eliges comprender? (Spanish Edition) Tapa blanda - 30 Noviembre 2023



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



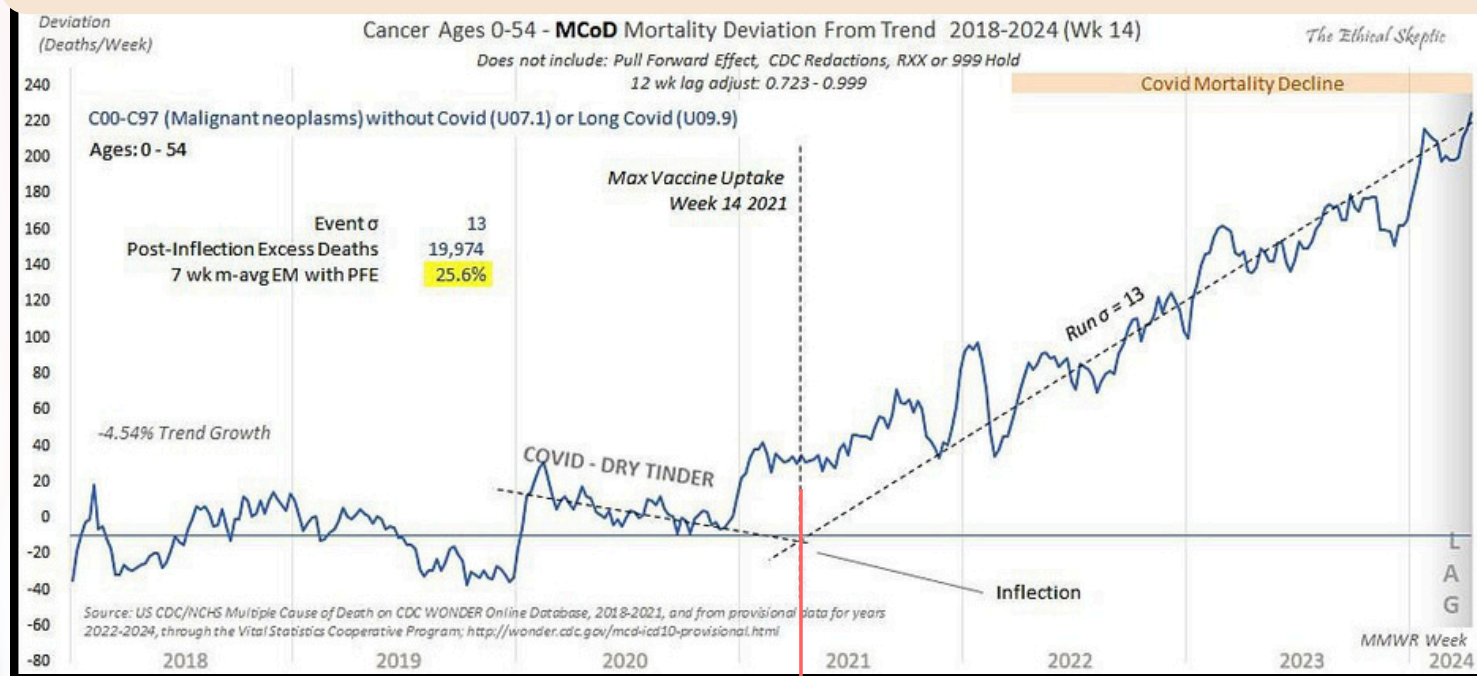
@autismo_integral



@por_que_callar

Esto NO pasaba antes

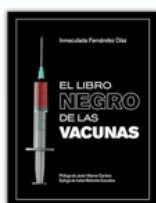
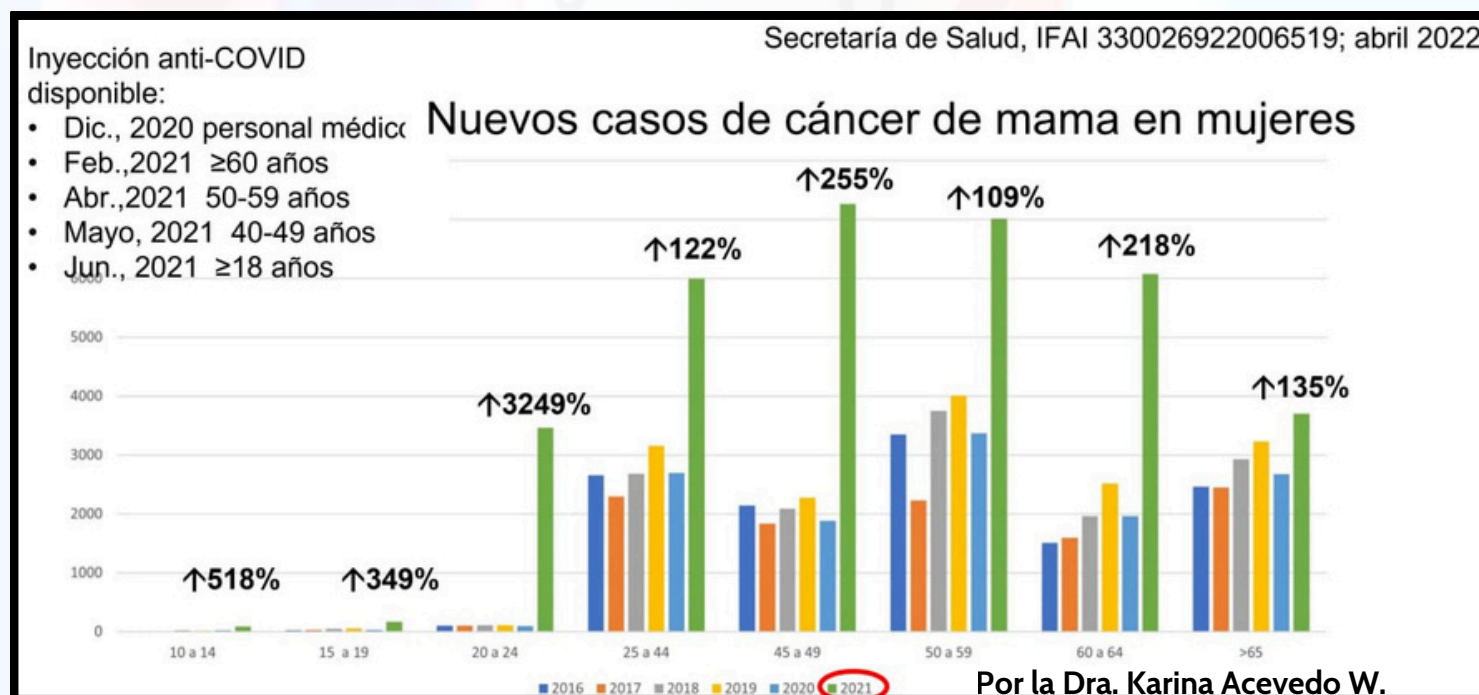
AUMENTO MORTALIDAD CÁNCER EE.UU. 0-54 AÑOS



INICIO VACUNACIÓN

AUMENTO CÁNCER MAMA EN MÉXICO 2021

DATOS OFICIALES Instituto Nacional de Transparencia



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

EXCESO DE MORTALIDAD POR TODAS LAS CAUSAS A PARTIR DE LAS INOCULACIONES COVID-19

EL MUNDO

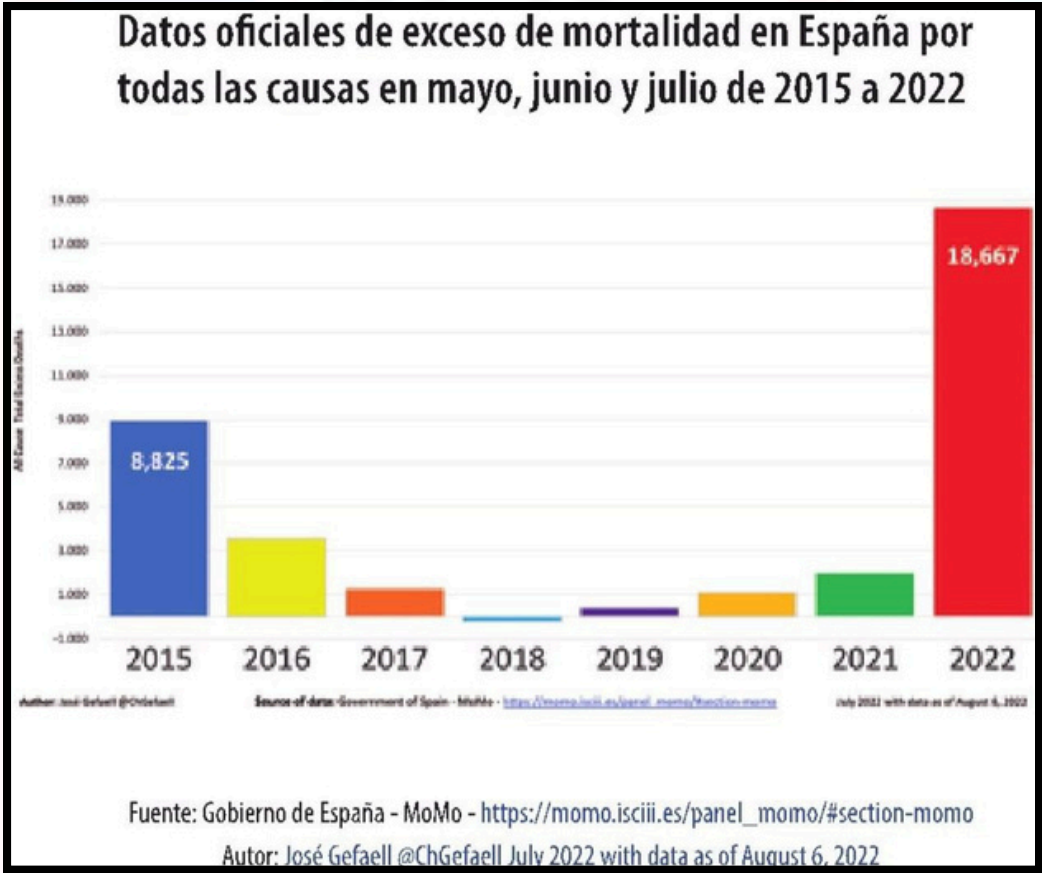
Ciencia y Salud

SALUD

SALUD PÚBLICA • Exceso de mortalidad

España registra un gran exceso de muertes y Sanidad no sabe la causa

Aún no hay consenso científico sobre las causas concretas del exceso de muertes en España, pero los expertos señalan varios factores. "Es un año muy malo de mortalidad y es peor todavía de lo que parece"



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



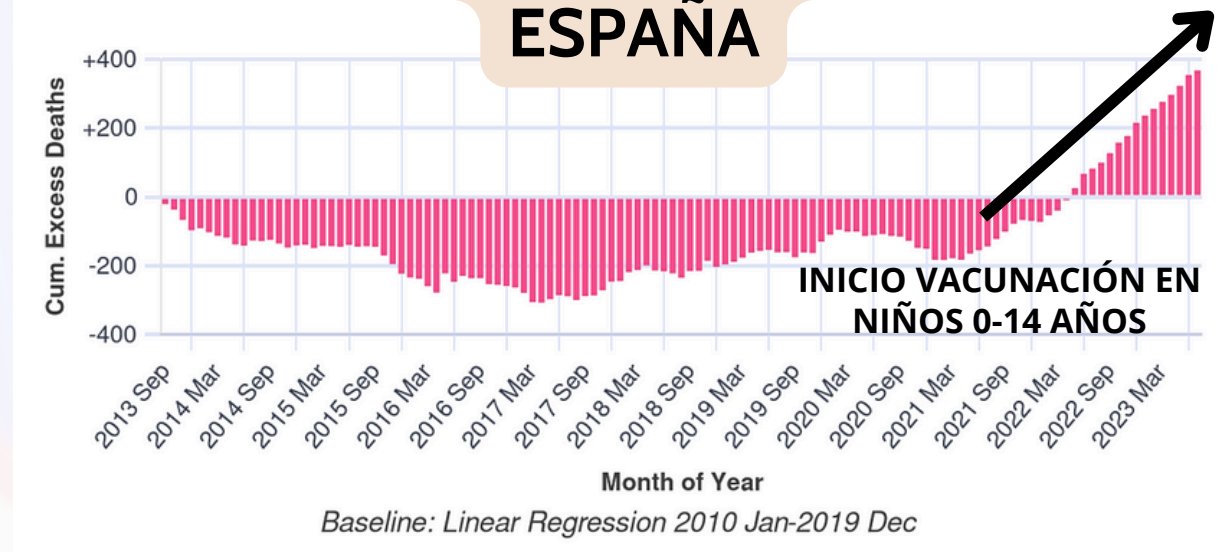
@autismo_integral



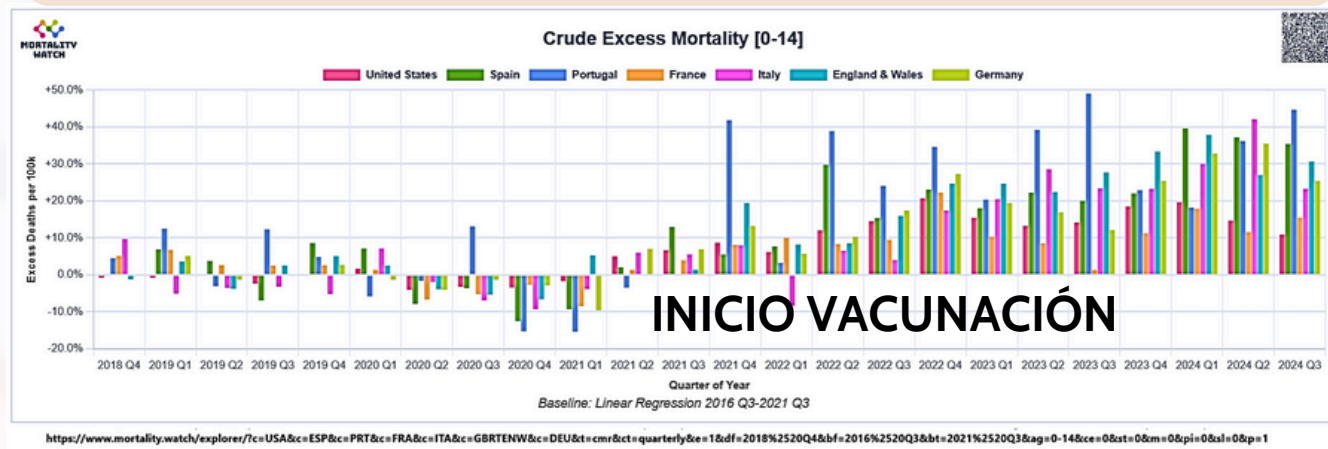
@por_que_callar

Esto NO pasaba antes

EXCESO DE MORTALIDAD [0-14 AÑOS] ESPAÑA



EXCESO DE MORTALIDAD [0-14] ESPAÑA



SOBREMORTALIDAD FRANJA 0-14 AÑOS



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

Esto NO pasaba antes

Menorca es la isla de Balears donde más ha aumentado la mortalidad desde la pandemia. 15/02/23 ¹⁶³

El exceso de mortalidad se dispara en Baleares un 400 % durante 2022 respecto al primer año de la pandemia. 19/11/22 ¹⁶⁴

Crecen los infartos, los ictus, la muerte súbita y los traumas graves.

¿Por qué se han duplicado los ictus en el mundo? Los neurólogos aseguran que el factor principal no es la COVID-19. 04/08/22 ¹⁶⁶

Cuatro casos de cáncer testicular se han diagnosticado recientemente en la Bundesliga: ¿qué está pasando?. 08/10/22 ¹⁵⁸

¿Qué está pasando en la grada de los estadios españoles? LALIGA. 20/10/22 ¹⁶⁰

Ayer se vivieron dos capítulos más donde los árbitros tuvieron que detener el partido por indisposición de un aficionado. ¹⁶¹

El exceso de mortalidad en España casi triplica la media europea. 22/08/22 ¹⁶²

Nuestro país está entre los tres estados de la UE con más muertes en junio de 2022, según datos de Eurostat.

El número de ictus se dobla en toda Andalucía en lo que va de año. 22/07/22 ¹⁶⁷

El Centro Andaluz de Teleictus (CATI), que coordina la atención telemática en toda Andalucía, ha detectado más de mil casos en los últimos seis meses, la misma cifra que se alcanzó en todo 2021.

Aumentan los ictus, segunda causa de muerte en Baleares y primera de incapacidad. 19/09/22 ¹⁶⁸

Los casos atendidos con código ictus aumentan un 25 % en 2021 y seguirán al alza.

UGT alerta del aumento del 24 % en los fallecimientos por infartos y derrames cerebrales en el trabajo. 13/10/22 ¹⁶⁹

Entre los datos, UGT considera que hay que destacar el aumento de las muertes por infartos y derrames cerebrales ya que han crecido un 24 %.

El mundo ahora es testigo de una pandemia de ataques cardíacos N-STEMI causados por coágulos de sangre.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

Cáncer al alza a edades cada vez más tempranas: “En gente joven está aumentando y no se sabe por qué”

EL PAÍS

SUSCRÍBETE

CÁNCER >

Las incógnitas que rodean al auge del cáncer en adultos jóvenes: tumores impredecibles y agresivos

El 2022 triplica al 2021 en muertes: ¿Qué causa este aumento preocupante de la mortalidad?

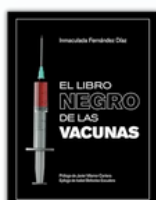
Esto NO pasaba antes

Angel Chamorro, neurólogo experto en ictus: «No hay semana en la que no vea a un paciente menor de 30 años»

SALUD PÚBLICA • Exceso de mortalidad

España registra un gran exceso de muertes y Sanidad no sabe la causa

El cáncer se dispara entre la generación X y los 'millennials' (y ni la ciencia sabe por qué)



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

INFÓRMATE SOBRE EL GRAN AUMENTO ENFERMEDADES CRÓNICAS

+ VACUNAS

**= MANIPULACIÓN
SISTEMA INMUNE =**

**+ ENFERMEDADES
SISTEMA INMUNE**

¿Casualidad?



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com

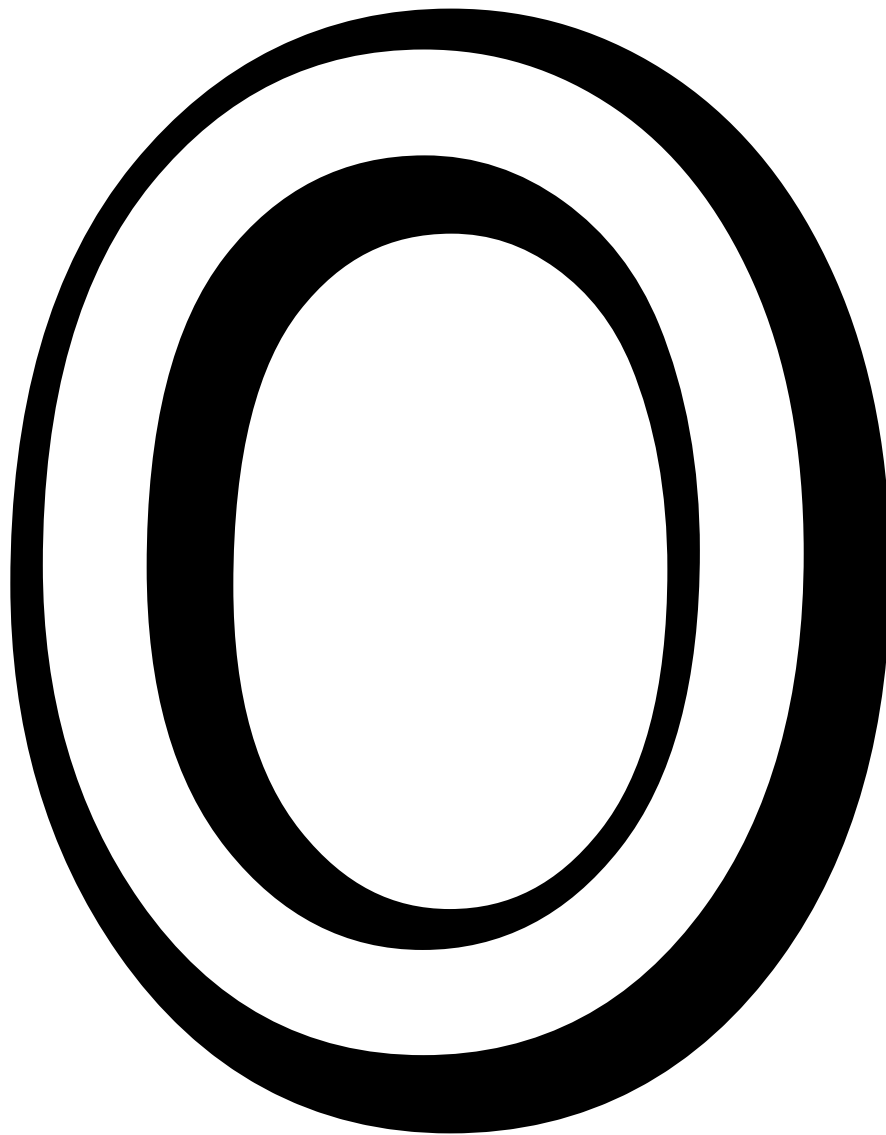


@autismo_integral



@por_que_callar

Nº VACUNAS OBLIGATORIAS ESPAÑA



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar

REFERENCIAS CIENTÍFICAS

- <https://vacunasaep.org/familias/pregunta-al-cav/adyuvantesconservantes/formaldehido>
- <https://www.cdc.gov/vaccines/vac-gen/additives-sp.htm>
- <https://www.cancer.gov/espanol/cancer/causas-prevencion/riesgo/sustancias/formaldehido/hoja-informativa-formaldehido>
- Chakraborty SP. Patho-physiological and toxicological aspects of monosodium glutamate. *Toxicol Mech Methods*. 2019 Jul;29(6):389-396. doi: 10.1080/15376516.2018.1528649. Epub 2019 May 6. PMID: 30273089.
- https://www.atsdr.cdc.gov/es/toxfaqs/es_tfacts115.html#:~:text=El%20fenol%20se%20usa%20como,concentrado%20puede%20producir%20quemaduras%20internas
- VACCINES, BIOTECHNOLOGY AND THEIR CONNECTION WITH INDUCED ABORTION José Luis Redondo Calderón
- Deisher TA, Doan NV, Koyama K, Bwabye S. Epidemiologic and Molecular Relationship Between Vaccine Manufacture and Autism Spectrum Disorder Prevalence. *Issues Law Med*. 2015 Spring;30(1):47-70. PMID: 26103708.
- https://academicjournals.org/article/article1411048618_Deisher%20et%20al.pdf
- <https://telegra.ph/La-tecnolog%C3%ADa-modRNA-LNP-una-revisi%C3%B3n-narrativa-10-19>
- https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/199117004/FT_199117004.html
- Shaw CA, Li D, Tomljenovic L. Are there negative CNS impacts of aluminum adjuvants used in vaccines and immunotherapy? *Immunotherapy*. 2014;6(10):1055-71. doi: 10.2217/imt.14.81. Erratum in: *Immunotherapy*. 2019 Apr;11(6):555. doi: 10.2217/imt.14.81c1. PMID: 25428645.
- Tomljenovic L, Shaw CA. Aluminum vaccine adjuvants: are they safe? *Curr Med Chem*. 2011;18(17):2630-7. doi: 10.2174/092986711795933740. PMID: 21568886.
- Shosha, HM, Ebaid, HM, Toraih, EA et al. Efecto del glutamato monosódico en el desarrollo fetal y el nivel de progesterona en ratas albinas Wistar preñadas. *Environ Sci Pollut Res* 30 , 49779–49797 (2023). <https://doi.org/10.1007/s11356-023-25661-x>
- Yu T, Zhao Y, Shi W, Ma R, Yu L. Effects of maternal oral administration of monosodium glutamate at a late stage of pregnancy on developing mouse fetal brain. *Brain Res*. 1997 Feb 7;747(2):195-206. doi: 10.1016/s0006-8993(96)01181-x. PMID: 9045994.
- Plaga De Corrupción Científica: Restaurando la fe en las promesas de la ciencia. 3 julio 2020 de la Dra. Judy Mikovits (Autor), Kent Heckenlively (Autor).
- Comité Asesor de Vacunas e Inmunizaciones (CAV-AEP). Inmunizaciones y alérgenos. Manual de inmunizaciones en línea de la AEP [Internet]. Madrid: AEP; nov/2024. Disponible en: <http://vacunasaep.org/documentos/manual/anx-ii>
- Goldman GS, Cheng RZ. The Immature Infant Liver: Cytochrome P450 Enzymes and their Relevance to Vaccine Safety and SIDS Research. *Int J Med Sci*. 2025 Apr 28;22(10):2434-2445. doi: 10.7150/ijms.114402. PMID: 40386062; PMCID: PMC12080585.



@inma.fernandez.diaz



www.lavozdelospadres.com



@autismo_integral



@por_que_callar