

Information supplémentaire sur ma vaccination anti-COVID 19 :

Madame, Monsieur,

Je suis intéressé par la vaccination anti-Covid19 ou j'ai bien reçu l'invitation pour recevoir un vaccin à ARNm contre le SRAS-CoV-2 et vous en remercie.

Avant de prendre une quelconque décision j'aimerais être informé(e) (1*). Pouvez vous me répondre par écrit (2*) sur les points suivants :

1 – Pouvez-vous me donner la liste complète des ingrédients du « vaccin » Pfizer-BioNTech Comirnaty mis en circulation actuellement dans notre pays ?

.....

2 - Pouvez-vous m'indiquer à quelle phase de développement est le vaccin ; essai clinique de phase 3 ou phase 4 (3*) ?

Si en phase 3, quand se termine t-elle ?

Merci de m'indiquer si le vaccin « Pfizer » a reçu une « AMM- Autorisation de Mise sur le Marché » conditionnelle et temporaire OU une AMM définitive (standard) ?

.....

3 - Pouvez-vous me dire si :

- ce vaccin protège des formes graves ?

- ce vaccin protège des formes légères à modérées ?

4 – Pouvez-vous m'informer de toutes les contre-indications et de tous les effets secondaires potentiels (réaction iatrogène ou effets indésirables), réparables ou irréparables, à court, moyen et long terme ?

.....

5 – En cas d'effets secondaires légers ou graves, à moyen ou long terme, qui en portera la responsabilité et prendra en charge les frais engendrés ?

De même, en cas d'arrêt de travail après vaccination qui me prendra en charge ?

.....

6 – Pouvez-vous me certifier sans équivoque et de bonne foi, dans le respect de l'article 13 de la Convention d'Oviedo (4*), que cette technologie n'a pas le potentiel de modifier l'ADN humain grâce à ce que l'on appelle la transcriptase inverse, qui permet explicitement le transfert d'informations de l'ARNm à l'ADN ?.....

.....

7 – Pouvez-vous m’indiquer si il existe d’autres traitements préventifs et curatifs possibles pour lutter contre le SRAS-CoV-2 en détaillant les avantages et les inconvénients de chaque traitement, au sens de l’article 2 du Code de Nuremberg (5*) ?.....

.....

.....

8 - Pouvez vous m’indiquer, selon le rapport d’expérimentation du Pfizer-BioNTech Comirnaty quelles sont les populations contre indiquées par son fabricant ?

.....

.....

De plus, pouvez vous répondre, par **oui** ou par **non**, aux questions suivantes :

Dans le cas où **je suis vacciné(e)**, si le virus de la Covid 19 viendrait à entrer à nouveau en Nouvelle-Calédonie, ou si je suis amené(e) à voyager en dehors du pays : Merci de justifier votre oui ou votre non

1 – Devrais-je porter un masque ?

.....

2 – Pourrais-je être en contact avec mes proches et mon entourage, sans restriction ?

.....

3 – Serais-je immunisé(e) contre la Covid19 ? contre ses variants ? Si oui, pour combien de temps ?

.....

4 – Serais-je contagieux pour les autres ?

.....

5– Dans le cas extrême d’effets secondaires graves ou même de décès après vaccination, ma famille ou moi serons-nous indemnisé(e)s (6*) ?.....

Complément pour les femmes enceintes :

Merci pour votre temps, pourriez vous répondre à ces questions supplémentaires :

1 - Les femmes enceintes ont-elles fait partie de l'étude du vaccin Pfizer BioNTech (7) ?

.....

2 - Existe t-il des travaux qui certifient que les femmes enceintes font partie des populations à risque ? Si oui, lesquels (8) ?

.....

3 - Pouvez-vous me certifier à ce jour, que ce vaccin n'aura aucune conséquence négative sur mon bébé ou le cours de ma grossesse (9) ?

.....

.....

Je vous remercie sincèrement pour votre temps précieux qui est essentiel à ma compréhension afin de me permettre une information CLAIRE, LOYALE et APPROPRIÉE, ce qui me permettra de respecter mon libre arbitre dans la décision que je pourrai prendre pour ma santé, celle de mes proches ou des Calédoniens.

En plus de vos réponses et des informations que vous m'avez fournies, je souhaite prendre le temps de m'informer auprès de collectifs de scientifiques indépendants et d'autres sources complémentaires.

Lorsque j'aurai recueilli toutes ces informations et après avoir évalué objectivement la balance bénéfice/risque, je vous remettrai mon consentement libre et éclairé.

Date :

Nom et Signature du Professionnel de santé :

(1) « J'informerai correctement les personnes qui font appel à mes soins ». Serment d'Hippocrate, version adaptée par le Conseil national de l'Ordre des médecins de Belgique (juillet 2011)

(2) Loi du 22 août 2002 relative aux Droits du patient – article 7 – §2 : « La communication avec le patient se déroule dans une langue claire. Le patient peut demander que les informations soient confirmées par écrit ».

(3) Stades de développement clinique : Phase 1, 2 et 3 sont pré-AMM (nécessaire à l'obtention de l'AMM), la phase 4 est post-AMM (appelé aussi phase « marketing »)

(4) Convention sur les Droits de l'Homme et la biomédecine (STE n°164), ouverte à la signature le 4 avril 1997 à Oviedo (Espagne). <https://rm.coe.int/090000168007cf99>

(5) Le Code de Nuremberg est un extrait du jugement pénal rendu en 1947 par le Tribunal militaire américain à charge de médecins du régime nazi, et constitue une jurisprudence pénale internationale. https://www.inserm.fr/sites/default/files/2017-11/Inserm_CodeNuremberg_TradAmiel.pdf

(6) Article 8 de la loi du 22 août 2002 précitée.

(7) Le Centre de Référence sur les Agents Tératogènes (CRAT)

(8) Agence National pour la Sécurité du Médicament (ANSM)

(9) Pétition Dr Wodarg et Dr Yeadon à l'EMA, l'Agence européenne du médicament, 1er décembre 2020