

Útok replikonů: Připravuje se rozsáhlé nasazení replikonových injekcí mRNA

 necenzurovanapravda.cz/2024/11/utok-replikonu-pripravuje-se-rozsahle-nasazeni-replikonovych-injekci-mrna

14 listopadu, 2024

Opakovaně jste si zde mohli přečíst o nasazení zcela nových tzv. „replikonových“ vakcín, které jsou podle varování mnoha odborníků mnohem nebezpečnější než stávající mRNA injekce.

Jako první je vyrobili v Indii, ale plošně je začali zavádět až v Japonsku, kde se již tento měsíc začaly podávat zájemcům nad 65 let. Nyní v podobě tzv. „vakcín proti covidu,“ nicméně postupně mají být i proti dalším chorobám.

V Japonsku proběhly před jejich zavedením mohutné demonstrace, neboť někteří vědci se obávají, že jsou tyto „vakcíny“ poměrně jednoduše „nakažlivé,“ takže by byl „očkovan“ i ten, kdo nechce.

Zatím nepřichází zprávy o tom, kolik se za první dva týdny přihlásilo dobrovolníků, kteří mají o aplikaci injekcí zájem, lze jen doufat, že velmi hlasitá antikampaň mnohé potenciální zájemce odradila.

Problém je, že se již chystají vyrábět tyto „vakcíny“ i výrobci z dalších zemí světa, je tedy jen otázkou velmi krátkého času, než se dostanou i mimo Japonsko.

Více jste si o těchto nových „vakcínách“ mohli přečíst například [zde](#), [zde](#) nebo [zde](#).

Nyní přichází velké varování od dalšího odborníka, který upozornil na to, že se již tyto „vakcíny“ aplikují nejen Japoncům, ale také psům a kočkám v různých zemích světa.

Biofarmaceutický komplex se připravuje na rozsáhlé nasazení replikonových (samoamplifikačních) injekcí mRNA. V současné době je ve vývoji nejméně 33 kandidátů.

Tyto produkty se chovají jako syntetický virus. Replikon mRNA je navržen tak, aby kódoval nejen cílový antigen, ale také virovou replikázu, což umožňuje mRNA replikovat se v cílových buňkách.

Tento replikační aparát umožňuje neznámé období produkce toxického antigenu. Pokud jde o to, žádná z klinických studií neřešila hlavní problém uvolňování produktu.

Koalice pro inovace epidemické připravenosti (CEPI založená Gatesem) a Biomedicínský pokročilý výzkum a vývojový úřad (BARDA) jsou hlavními sponzory této technologie v boji proti „nemoci X.“

Jedná se o extrémně vysoce rizikovou „vakuínovou“ platformu, které je třeba se za každou cenu vyhnout. Buněčná instalace syntetických replikonů vyžaduje desítky let intenzivního testování bezpečnosti.

Úplně první replikonová injekce pro humánní použití získala povolení k nouzovému použití (EUA) od Úřadu generálního kontrolora léčiv Indie (DCGI) v červnu 2022: Genova Biopharmaceuticals' GEMCOVAC-19.

V červnu 2023 následovalo neuvážené schválení EUA pro GEMCOVAC-OM, replikonový booster, který se zaměřuje na kmen Omicron.

V listopadu 2023 japonské ministerstvo zdravotnictví, práce a sociálních věcí (MHLW) **plně schválilo** replikační snímek CSL a Arcturus Therapeutics: KOSTAIVE ARCT-154.

Japonská MHLW odmítla všechny obavy a v září 2024 schválila aktualizovaný booster zacílený na JN.1 podvariantu Omicronu.

V klinických studiích pro ARCT-154 došlo k 5 úmrtím mezi injekčními uživateli ve fázi 3b studie. Účastníci, kterým byla injekčně podána injekce, zaznamenali **90% výskyt nežádoucích účinků (74,5 % systémových – 15,2 % vyžadovalo lékařskou péči)** po první dávce ve fázi studie 1, 2 a 3a dohromady.

Mnozí z autorů jsou zaměstnanci Arcturus Therapeutics na plný úvazek, což znamená, že jejich závěry jsou pravděpodobně zaujaté.



Safety, immunogenicity and efficacy of the self-amplifying mRNA ARCT-154 COVID-19 vaccine: pooled phase 1, 2, 3a and 3b randomized, controlled trials

Table 2 | Adverse events after doses 1 and 2 of ARCT-154 and placebo in phases 1, 2 and 3a combined, and phase 3b (Safety Set, as treated)

N = first dose / second dose	Phases 1, 2 and 3a		Phase 3b	
	ARCT-154 (N = 748 ^a / 732)	Placebo (N = 253 ^a / 245)	ARCT-154 (N = 8059 / 7867 ^b)	Placebo (N = 8041 ^b / 7822 ^c)
Any solicited adverse event, ^d n (%)	Dose 1	670 (89.6)	136 (53.8)	4732 (59.7)
	Dose 2	582 (79.5)	104 (42.4)	3833 (49.8)
Local reactions, n (%)	Dose 1	586 (78.3)	51 (20.2)	3474 (43.8)
	Dose 2	452 (61.7)	28 (11.4)	2401 (31.2)
Systemic adverse events, n (%)	Dose 1	557 (74.5)	120 (47.4)	3816 (48.1)
	Dose 2	506 (69.1)	93 (38.0)	3214 (41.7)
Any adverse event within 28 days ^e	Dose 1	177 (23.7)	71 (28.1)	1125 (14.0)
	Dose 2	124 (16.9)	45 (18.4)	1096 (13.9)
Related adverse event within 28 days, n (%)	Dose 1	27 (3.6)	11 (4.3)	202 (2.5)
	Dose 2	19 (2.6)	5 (2.0)	130 (1.7)
Severe adverse event within 28 days, n (%)	Dose 1	1 (0.1)	0	10 (0.1)
	Dose 2	0	0	13 (0.2)
Serious adverse event (SAE) to switch-over ^f	n (%)	14 (1.9)	16 (6.3)	118 (1.5)
	Related serious adverse event	0	2 (0.8)	10 (0.1)
SAE leading to discontinuation	n (%)	0	2 (0.8)	8 (0.1)
	Related medically-attended adverse event	0	2 (0.8)	15 (0.2)
Medically-attended adverse event to switch-over	n (%)	114 (15.2)	57 (22.5)	975 (12.1)
	Related medically-attended adverse event	5 (0.7)	4 (1.6)	91 (1.1)
Death	n (%)	0	0	5 (0.1)
	Related medically-attended adverse event	0	0	16 (0.2)

^aIn Phase 1/2/3a 1 participant randomized to ARCT-154 who erroneously received placebo was included in the placebo group for safety analysis.

^bIn Phase 3b, 7 "placebo" participants did not receive placebo and were excluded from safety analysis.

^cEight participants (2 ARCT-154 and 6 placebo) received incorrect study product as Dose 2 and were excluded from the safety analysis post-Dose 2.

^dSolicited adverse events occurring within 7 days of vaccination.

^eAdverse events reported within 28 days of each vaccination.

^fSerious and medically-attended adverse events recorded from Day 1 to Day 92 (before switch-over).

Mezitím USDA v tichosti schválila experimentální samozesilující injekci RNA pro psy vyvinutou společností Merck v červnu 2024: Nobivac NXT Canine Flu H3N2. Zdá se, že společnost Merck se snaží zamaskovat skutečnost, že tento produkt je samozesilující.

Primární popis produktu pouze uvádí, že používá „revoluční technologii částic RNA.“ Nová platforma však funguje tak, že částice RNA cílí na dendritické buňky, kde se samy replikují a vedou k trvalé produkci antigenu.

Nikdy nebyla testována možnost úniku produktu ze psů na lidi nebo jiná zvířata. Tato injekce je v současné době široce dostupná pro online nákup a aplikaci pro psy.

Zatímco biofarmaceutický komplex se snaží získat pro lidi schválené injekce samozesilující mRNA, zdá se, že nemají problém se zacílením na domácí mazlíčky.

MERCK
Animal Health

INTRODUCING
Nobivac[®] NXT

DISCOVER NOBIVAC[®] NXT-LEVEL PROTECTION

Nobivac[®] NXT (next) are the first and only companion animal vaccines to use revolutionary RNA particle technology

- Smaller dose**
A low-volume 0.5-mL dose for a more gentle vaccine experience
- No extraneous material**
Nobivac[®] NXT-level protection in a preservative-free, adjuvant-free, thimerosal-free formulation
- Targeted and efficient**
Delivers the desired viral sequence to dendritic cells for an enhanced, precise immune response
- Safety and efficacy without compromise**
Self-amplification triggers a robust antibody and cellular immune response without the use of an adjuvant or live organisms

Deliver Nobivac[®] NXT-level immunity to your patients

How Nobivac[®] NXT triggers a comprehensive immune response

Nobivac[®] NXT vaccines deliver RNA particles to harness the natural ability of the immune system to generate a robust response with no compromise to comfort or safety.

- Small dose of RNA particles delivered in Nobivac[®] NXT vaccine
- RNA copies exponentially in dendritic cells
- The copies are translated into large amounts of the desired antigen
- Antigen stimulates a more robust humoral and cellular immune response

Nasazení této experimentální platformy pokračovalo v září 2024 pro kočky: Nobivac NXT FeLV. Nikde v produktové brožuře se nezmiňují o mechanismu účinku samoamplifikace RNA.

Doufají, že nic netušící veterináři nebudou dvakrát přemýšlet o přijetí „nového a vylepšeného“ produktu. Takzvané „bezpečnostní“ údaje pro tento produkt jsou následující:

„Prokázaná bezpečnost v provozních podmínkách“ z „Údaje v souboru. Merck Animal Health.“

Jinými slovy, nejsou poskytovány žádné údaje o veřejné bezpečnosti. Je naprosto jasné, že farmaceutický průmysl a zajaté regulační agentury neberou žádný ohled na masivní bezpečnostní obavy z nedefinované replikace syntetické mRNA vedoucí k nekontrolované produkci toxického antigenu.

Tyto experimentální injekce nesmí získat další regulační schválení pro lidi nebo zvířata, pokud máme zabránit další katastrofě v oblasti veřejného zdraví.

Všechny injekce samoamplifikační mRNA, které jsou v současné době dostupné pro lidi a zvířata, by měly být okamžitě staženy, dokud nebudou provedeny komplexní dlouhodobé studie bezpečnosti.

Ohodnoťte tento příspěvek!

■ ■ ■ [Celkem: 7 Průměrně: 5]