

Také data amerického CDC potvrzují rozdílnost účinků šarží genových injekcí

 necenzurovanapravda.cz/2024/01/take-data-americkeho-cdc-potvrzuj-rozdilnost-ucinku-sarzi-genovych-injekci

19 ledna, 2024

Když jsem přesně před dvěma lety přinesla první článek o rozdílnosti šarží, tak byl na sociálních sítích silně cenzurován jako „dezinformace.“ Článek si později čtenáři přeposílali e-mailem, protože jiným způsobem nebylo možné informace dál sdílet. Tvrdá cenzura tehdy zasáhla i v dalších zemích, kde se tento článek objevil.

Nicméně v posledním roce se již opakovaně potvrdilo, že článek o rozdílnosti šarží žádnou dezinformací nebyl. Byl naopak informací, kterou systém potřeboval ututlat, aby lid neodradil od další aplikace genových injekcí v podobě následných „posilovačů.“

Tento případ jen názorně ukazuje, že „boj proti dezinformacím“ není nic jiného než cenzura nepohodlných informací.

Před časem informaci o rozdílnosti šarží – od těch, které se zdají být placebem až po doslova smrtící šarže – potvrdila i dánská studie, jejíž závěry zveřejnil dokonce i německý mainstream.

Ale to jen proto, že redaktorka tohoto plátku patřila k příjemcům horších šarží, takže jí injekce poškodila zdraví.

Nyní bylo nuceno tuto skutečnost přiznat i americké CDC (Centrum pro kontrolu nemocí), takže zde máme další důkaz, že tato donedávna silně cenzurovaná informace byla jen nepohodlnou pravdou.

Některé šarže vakcín proti covidu-19 způsobily podle nově zveřejněných informací výrazně více nežádoucích účinků než jiné.

Některé šarže byly spojeny až s 1 650 závažnými problémy, zatímco jiné neměly hlášené žádné problémy, podle údajů, které byly získány sítí Informed Consent Action Network a prezentovány na webových stránkách [OpenVAERS](#).

Síť obdržela data na základě zákona o svobodném přístupu k informacím od amerického Centra pro kontrolu a prevenci nemocí (CDC).

„Některé šarže měly neobvykle vysoký počet nežádoucích účinků,“ uvedla síť ve svém prohlášení.

Údaje podkopávají prohlášení amerického ministerstva zdravotnictví a sociálních služeb (HHS) z roku 2022 senátorovi Ronu Johnsonovi (R-Wis.).

Ministerstvo v té době uvedlo, že analýza amerického Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) neukázala „žádnou neobvyklou koncentraci zpráv s jednou šarží nebo malou skupinou šarží.“

HHS je mateřskou agenturou CDC a FDA.

Pan Johnson řekl Dr. Mandy Cohenové, ředitelce CDC, a Dr. Robertu Califfovi, komisaři FDA, v novém dopise, že nově zveřejněné údaje vykreslují velmi znepokojivý obrázek.

„Tato data poskytují silný důkaz, že proces výroby vakcíny nebyl pod kontrolou,“ napsal pan Johnson. „Pokud jsou data přesná, pak vaše agentury držely tyto životně důležité informace v tajnosti před Kongresem a americkým lidem po celá léta, navzdory mým žádostem o tato data od prosince 2021,“ dodal.

Mluvčí CDC a FDA uvedli, že agentury dopis obdržely. Mluvčí uvedli, že agentury Johnsonovi odpoví později.

HHS na žádost o komentář nereagovalo.

Podle nezávislého výzkumu, který pan Johnson přezkoumal v roce 2021, bylo až 5 297 hlášení nežádoucích účinků spojeno s určitými šaržemi vakcín, zatímco jiné šarže měly pouze jednu hlášenou nežádoucí příhodu.

Hlášení byla podána do systému hlášení nežádoucích účinků vakcín (VAERS), který je provozován společně FDA a CDC. Systém přijímá hlášení od kohokoli, ale studie ukázaly, že většina těch, kteří podali hlášení, jsou zdravotničtí pracovníci.

Pokud uvedou informace, které se později ukáží jako nepravdivé, tak by jim hrozily sankce. Mnoho hlášení bylo navíc ověřeno zdravotnickými úřady.

Melanie Anne Egorin, asistentka tajemníka HHS pro legislativu, učinila prohlášení panu Johnsonovi v roce 2022 a poté dodala, že počet hlášených událostí se může u šarží lišit kvůli „důležitým faktorům, jako je velikost šarže a doba, po kterou byla šarže používána.“

Uvedla, že šarže vakcín proti COVID-19 jsou podloženy certifikáty od výrobců, a že FDA navštívila místa, aby zajistila kvalitu, bezpečnost a účinnost.

Více o nových datech

Síť Informed Consent Action Network podala několik žádostí podle zákona o svobodě informací o šaržích a nakonec podala žalobu, když údaje nebyly zveřejněny.

Aktualizované datové sady byly poskytnuty 13. prosince 2023, uvedla síť.

Nezisková organizace sdílela data s OpenVAERS, který sám sebe popisuje jako projekt „vyvinutý malým týmem lidí s poškozením způsobeným očkováním nebo těch, kteří mají děti s poškozením způsobeným očkováním.“

„Před obdržením údajů nebylo možné určit míru závažných nežádoucích účinků (SAE) podle čísla šarže, protože jsme neznali celkový počet dávek v šarži,“ uvedl OpenVAERS na svých stránkách.

„S novými údaji nyní můžeme potvrdit, že některé šarže vakcín Covid-19 jsou výrazně nebezpečnější než jiné“.

Projekt propojil informace o šaržích se zprávami VAERS, které obsahovaly údaje o šaržích, aby bylo možné získat celkový počet hlášených závažných nežádoucích účinků a míru závažných nežádoucích účinků na šarži.

Závažné nežádoucí příhody byly definovány definicí používanou systémem VAERS, což je událost, která vede k návštěvě pohotovosti, hospitalizaci, trvalé invaliditě nebo smrti, je život ohrožující nebo má za následek vrozenou vadu.

Mnoho šarží mělo podle OpenVAERS 10 až 500 hlášených závažných nežádoucích účinků. U 22 z nich se vyskytly nula až devět hlášených nežádoucích účinků. Čtyřicet pět mělo 501 nebo více nežádoucích účinků.

Hlášená úmrtí po očkování byla také vyšší u některých šarží, zejména u některých šarží vakcíny Moderna.

Údaje se týkají vakcín Pfizer-BioNTech a Moderna.

Společnosti Pfizer a Moderna na žádosti o komentář nereagovaly.

Některé šarže byly společností Pfizer označeny za odchylku od standardů kvality, podle dokumentů FDA, které byly nedávno předloženy na základě soudního příkazu.

Johnson vyzval FDA a CDC, aby poskytly odpovědi na otázky do 26. ledna. Požádal o analýzu, kterou FDA údajně provedla, aby zjistila, zda jsou určité šarže spojeny s neobvyklými koncentracemi hlášených nežádoucích účinků, zda agentura vznesla nějaký problém s analýzami OpenVAERS a jaké kroky by agentura podnikla, pokud by zjistila, že jakékoli šarže vakcín COVID-19 jsou spojeny s vyšší mírou nežádoucích účinků.

HHS ve své příručce uvádí, že systém VAERS „se používá k neustálému sledování zpráv, aby se zjistilo, zda má některá vakcína nebo šarže vakcíny vyšší než očekávanou míru příhod.“

Dánští vědci v roce 2023 uvedli, že zkoumali míru závažných nežádoucích účinků napříč šaržemi vakcíny Pfizer-BioNTech a zjistili, že některé šarže byly spojeny s mnohem více příhodami než jiné.

Poznamenali, že uniklá data ukázala, že existuje „významný rozdíl“ mezi množstvím modifikované messenger RNA mezi různými šaržemi vakcíny Pfizer.

Ohodnoťte tento příspěvek!

■ ■ ■ [Celkem: 7 Průměrně: 5]