

# Další skandál s vakcínami: Švédsko a některé další země EU nelegálně očkovaly necertifikované šarže

 [cz24.news/dalsi-skandal-s-vakcinami-svedsko-a-nektere-dalsi-zeme-eu-nelegalne-ockovaly-necertifikovane-sarze](https://cz24.news/dalsi-skandal-s-vakcinami-svedsko-a-nektere-dalsi-zeme-eu-nelegalne-ockovaly-necertifikovane-sarze)

26. listopadu 2022



[Stáhnout PDF](#)

Sledujte nás na Telegramu: [@cz24news](https://t.me/cz24news)

**EU: Zatímco některé země pozastavují očkování lidí produktivního věku a v dalších dochází k soudům, jiné země se stále snaží zvděčit Big Pharmě a vehementně nutí genové injekce lidem, kterým jejich aplikace škodí víc, než samotný Covid.**

EU nyní přemýšlí, jak zcenzurovat ty informace, které nejsou v souladu s propagandou, i když jsou pravdivé. Třeba i ty, které vzešly přímo z EU od jedné ze zástupkyň firmy Pfizer, která přiznala, že od začátku vlastně věděli, že aplikace jejich injekcí nezajistí bezinfekčnost. Údajně to vůbec netestovali.

A to nás propagandisté z mainstreamu, politici i rádoby odborníci přesvědčovali o tom, že tyto báječné přípravky jsou dlouhá léta testované, prověřené, ale také o tom, že zajistí stádní imunitu.

Mimochodem také tvrdili, že pokud si je aplikují děti, zachrání tím své babičky. Ano, tyto jasné dezinformace nám dávala údajně „důvěryhodná“ média, rádoby odborníci a politici. A samozřejmě i stejně „důvěryhodná“ EU, která ještě na základě oné lži o bezinfekčnosti vydala covid pasy.

Tento nedávný skandál, kdy i Pfizer ústy své zástupkyně, grilované covidovým výborem v EP, musel přiznat, že injekce bezinfekčnost nezajistí, rozhodně není skandálem prvním a ani posledním. Nyní se zjistilo, že mnohé takzvané „vakcíny“, které byly aplikované na území EU, neměly potřebný certifikát.

**Aby mohly být vakcíny aplikovány, je potřeba tzv. certifikát GMZ. Ten zajišťuje, že výrobní zařízení a procesy splňují přísné bezpečnostní požadavky. Nyní se ukázalo, že zařízení v německém Mainzu (Biontech) a v USA vyráběly šarže vakcín, aniž by měly certifikát. Bezpečnostní kontrola odhalila 117 nedostatků, z nichž tři byly závažné. Přesto více než 5 milionů těchto „vakcín“ bylo podáno lidem.**

Problémem velkého celosvětového cirkusu s očkováním proti covidu není pouze proklamovaný účinek a bezpečnost produktů. I za předpokladu, že by tyto „vakcíny“ fungovaly a nabízely lidem určitou formu ochrany, existuje v oficiálním příběhu řada nesrovnalostí.

Jde například o samotný transportní a chladicí řetězec extrémně zranitelných produktů mRNA. Ale i když byly vždy tyto požadavky důsledně dodržovány, **je tu další problém: zajištění kvality výroby v závodech, které musely pod vysokým tlakem vyrobit miliardy kusů ve velmi krátké době.** Nyní existuje senzační výzkumná práce EPOCHTIMES SWEDEN.

Nikdo neví a evidentně nikdo vědět nechce, zda „vakcíny“ nakonec obsahují deklarované látky v deklarovaných množstvích a ve stejné kvalitě. Na začátku pandemického cirkusu zkoumali vědci z německé

univerzity v Ulmu kvalitu a obsah AstraZeniky a zjistili, že vakcíny obsahují mimořádné množství cizorodých látek, které tam vůbec nepatřily.

V nejlepším případě by to znamenalo problémy s kvalitou při výrobě. Ale kolem tohoto problému se – podobně jako kolem mnoha jiných, které se týkají takzvaných „vakcín“ – víceméně mlčelo.

Jako kvazináboženská mantra bylo nařízeno věřit v bezpečnost a kvalitu údajně „ověřených“ produktů. Ve skutečnosti je to jako rychlé antigenní testy, které byly v poslední době předmětem masivní kritiky: neexistuje žádný test, vše je založeno na slepé důvěře.

Je důležité mít na paměti, že tyto produkty byly nejen široce podávány většině dospělých, **ale nyní jsou tyto látky také injekčně aplikovány do těla malých dětí**. Znovu a znovu umírají lidé všech věkových kategorií „náhle a nečekaně“. Systém popírá spojení s „vakcínou“, ale také odmítá kontrolovat kvalitu produktů.

Ve Švédsku byla nyní vysledována cesta „vakcín“ od výroby k pacientovi a porovnána s lékařským právem platným v EU. Více než 300 000 dávek, které byly ve Švédsku skutečně očkovány, **nemělo potřebné certifikáty**. Žádný přípravek z dotčených šarží neměl být uveden do oběhu – a už vůbec ne očkován. Ale celý kontrolní a testovací řetězec, který byl až do roku 2020 u lékařských produktů stále považován za samozřejmost, selhal.

Certifikáty GMP jsou důkazem, že závod vyrábí zdravotnické produkty podle „správné výrobní praxe“ – tedy splňuje všechny požadavky na bezpečné a pečlivě vyrobené produkty. **V jednu chvíli na podzim 2020 problémové závody v Mainzu a Andoveru takové certifikáty neměly – a přesto se tam vyrobilo, prodalo a distribuovalo 33 šarží s 5,7 miliony dávek**

**vakcíny.** Závod v Německu je závodem společnosti Biontech, v Andoveru závod společnosti Pfizer – a Rentschler Biopharma byla zapojena jako partnerská společnost.

V uvedených závodech byl tehdy proveden audit GMP. Tuto kontrolu zřejmě provedla Dánská léková agentura dne 20. listopadu 2020. **Experti uvedli 117 nedostatků, z nichž tři byly klasifikovány jako závažné.** O dva týdny později tyto šarže přesto získaly schválení GMP. Odborníci z oboru nad tím kroučí hlavou. Dva týdny by na odstranění zmíněných nedostatků nikdy nestačily.

Jedním z vážných nedostatků bylo například to, že množství mRNA ve vyrobených „vakcínách“ se významně lišilo od množství v klinické studii. Komerční „vakcíny“ obsahovaly méně mRNA než látky použité ve studii.

Společnost Biontech **během tohoto auditu neposkytla žádné informace o výrobním procesu a zajištění kvality**, jak potvrdil i dánský testovací tým. Látka vyráběná Biontechem se nedala vůbec zkontrolovat.

Pokud by vše proběhlo správně, kladná zpráva GMP od EMA by měla požadovat výsledky z dalších výrobních šarží, údaje o bezpečnosti, účinnosti, stabilitě a opatření proti řadě dalších nedostatků.

Hedley Rees, hlavní konzultant a zakladatel společnosti Pharma Flow Ltd., řekl deníku The Epoch Times, **že by bylo „zcela nemožné“, aby byly nedostatky v tuto chvíli napraveny.** Také vyřešení nebo nárokování takového jednání by nikdy nestačilo. Regulační orgán měl provést další audit, aby potvrdil vhodnost zařízení a výrobních procesů.

Třetí výše uvedené výrobní zařízení společnosti Rentschler Biopharma obdrželo schválení GMP pro produkty mRNA teprve 26. února 2021. Vakcíny vyrobené v něm před tímto datem nemusí mít potřebné schválení GMP, totéž platí pro všechny šarže, které byly vyrobeny ve výše zmíněných továrnách Biontech a Pfizer.

Zatímco zpráva Epoch Times se týká pouze Švédska, je samozřejmé, že **právní základy se vztahují na kteroukoli zemi EU. Produkty, které nemají certifikaci GMP, by nikdy neměly být očkovány, ale úřady je měly poslat zpět výrobci.**

**Postiženo není jen Švédsko, podle všeho nebyly vakcíny kontrolovány v žádné zemi EU.** V Německu v důsledku toho probíhala otevřená korespondence mezi odbornými chemiky a institutem Paula Ehrlicha, který byl odpovědný za testování. Po měsících se ukázalo, že ani tam nebylo nic testováno, ačkoli některé vakcíny vykazovaly zvláštní barvu, pruhy a cizorodé látky pouze při vizuální kontrole.

**Teprve po dlouhé době se PEI zeptal Pfizer/Biontech, jak lze kvalitu vakcín vůbec měřit.** EMA svěřila švédským úřadům hlavní odpovědnost za kontrolu vakcín od společností Pfizer a Biontech pro celou EU. Ve Švédsku se však zodpovědní lidé dívali jiným směrem a ignorovali chybějící certifikáty – a látky tak mohly zaplavit evropský trh.

## ZDROJ

Zpracoval: Slovanka/Necenzurovaná Pravda

**CHCI PŘÍSPĚT NA CHOD PORTÁLU**

**Upozornění:** Tento článek je výlučně názorem jeho autora. Články, příspěvky a komentáře pod příspěvky se nemusí shodovat s postoji redakce cz24.news. Medicínské a lékařské texty, názory a studie v žádném případě nemají nahradit konzultace a vyšetření lékaři ve zdravotnickém zařízení nebo jinými odborníky.