

# Smrtící droga podaná americkým vojákům – a stovky mrtvých

 infokuryr.cz/n/2024/10/29/smrtici-droga-podana-americkym-vojakum-a-stovky-mrtvych

kuryr

29. října 2024

**Vojenský informátor zveřejnil řadu dokumentů, které ukazují, že klinické studie remdesiviru, antivirotika běžně podávaného pacientům s Covid-19, vedly k 601 úmrtím a vysokému počtu závažných nežádoucích příhod.**

Podle „The Remdesivir Papers“ nebyly některé klinické studie provedeny správně. V nejméně jedné studii nebyly výsledky nikdy zveřejněny. Informátor tvrdil, že účastníci studie obecně nesouhlasili se studií.

Data z ministerstva obrany [DOD] Joint Trauma System, získaná od vojenského informátora, jsou v ostrém kontrastu s výsledky několika klinických studií zkoumajících rozšířené používání remdesiviru ve vojenských a jiných civilních zařízeních, stejně jako jeho „potenciální přínos“. k nejméně stovkám předčasných úmrtí,“ stojí v dokumentech.

Podle dokumentů začala armáda „liberálně“ podávat remdesivir personálu podezřelému z onemocnění Covid měsíce předtím, než byl lék schválen americkým Úřadem pro kontrolu potravin a léčiv (FDA).

Whistleblower, který vystupuje pod pseudonymem Daniel LeMay, sdílel dokumenty s investigativním novinářem JM Phelpssem, který je zveřejnil minulý týden v *The Gateway Pundit*.

V rozhovorech pro *The Defender* diskutovali LeMay a Phelps o dokumentech a jejich významu.

LeMay řekl, že Joint Trauma System ministerstva obrany je zodpovědný za sledování „všech typů údajů o pacientech“. Řekl *The Defender*, že „počáteční soud představoval manipulaci s daty ve

prospěch remdesiviru“.

Podle jeho analýzy dat se v několika klinických studiích nevyskytla žádná skutečná placebo skupina, jejíž výsledky by se daly porovnat s výsledky skupiny příjemců remdesiviru. Hlavním problémem jsou data pacientů. Pokud nemůžeme ověřit placebo skupinu, nemůžeme určit skutečnou účinnost remdesiviru.

V reakci na odhalení řekl Brian Hooker, hlavní vědecký důstojník Children's Health Defense, *The Defender*: Všechny informace musí být zveřejněny a odpovědní, včetně Tonyho Fauciho [Dr. Anthony Fauci, bývalý hlavní lékařský poradce prezidenta USA], se musí zodpovídat za trestné činy spojené s podvodnými „testy“ s ivermektinem a hydroxychlorochinem, které byly zfalšovány, aby se vyloučilo jejich použití a remdesivir se stal standardní léčbou, i když údaje jasně ukazují, že zabíjí lidi. ,

Bývalé oběti nemocničních protokolů Covid, které zahrnovaly podávání remdesiviru, a právníci těchto obětí zveřejnění dokumentů uvítali.

V roce 2021 Gail Seiler, texaská předsedkyně nadace FormerFedsGroup Freedom Foundation, utekla z texaské nemocnice, kde jí byl podán remdesivir, a byla považována za „neresuscitovatelnou“ proti přání jí a její rodiny. Řekla, že Remdesivir Papers pouze „poškrábou povrch míry vražd ve vojenských nemocnicích.“

Dokumenty „nám říkají, že naše vláda zorganizovala zbytečná úmrtí pacientů skotu, kteří nemuseli zemřít,“ řekl Seiler.

Charlene Delfico, předsedkyně FormerFedsGroup ve státě New Jersey, již dříve *The Defender* řekla , že protokoly Covid, včetně remdesiviru, zavedené v nemocnici v New Jersey „pošlapaly“ její rodiče. Řekla, že nové dokumenty „potvrzují naše stížnosti na remdesivir a protokol standardní péče zavedený naší vládou.“

Informátor podtrhuje to, co jsme celou dobu říkali,“ řekl Delfico. Tato droga je nebezpečná a ve většině případů smrtelná. Neexistuje žádná transparentnost ani dohled. To by mělo lidi naštvat a tlačit na okamžité vyšetřování Kongresu.

LeMay řekl The Gateway Pundit: Zatímco lidé umírali, jejich úmrtí byla nesprávně označena jako úmrtí na covid, i když úmrtí měla být připsána léčebnému protokolu.

## **Armáda podala remdesivir navzdory známým rizikům, což vedlo k 941 úmrtím**

Podle údajů informátora zemřelo mezi březnem 2020 a březnem 2024 941 vojáků – 63,9 procenta těch, kteří byli léčeni remdesivirem, přičemž úmrtí vrcholilo mezi listopadem 2020 a červencem 2021.

„Ačkoli armáda je pouze podskupinou celkové populace, je jasné, že příslušníci služby a veteráni, kteří měli těžkou Covid a následně byli léčeni remdesivirem, měli mnohem vyšší riziko smrti,“ stojí v dokumentech.

Podle dokumentů ministerstvo obrany podávalo vojákům remdesivir navzdory známým rizikům a nebezpečím.

Gilead [americká biofarmaceutická společnost] již vytvořil monopol na lék s americkým patentem, který získal v roce 2017 a který je „platný až 20 let“, říkají dokumenty.

Lék, vyvinutý k léčbě eboly, se „později ukázal jako fatální u lidských pacientů“. Podle článku z roku 2019 *v New England Journal of Medicine vedl remdesivir k nejvyšší úmrtnosti mezi čtyřmi zkoumanými léky proti ebolě podávanými v Demokratické republice Kongo: zemřelo 53,1 procenta pacientů.*

V roce 2017, dokumenty říkají, dva vědci z University of North Carolina, včetně Ralpha Barica, obdrželi grant ve výši 6 milionů dolarů od Národního institutu pro alergie a infekční nemoci (NIAID),

který tehdy vedl Dr. Anthony Fauci, aby „urychlil vývoj slibného nového léku (remdesivir) v boji proti smrtícím koronavirům.

Navzdory své fatální historii obdržel Gilead Sciences v únoru 2020 souhlas od FDA k zahájení dvou klinických studií fáze 3 k vyhodnocení účinnosti remdesiviru při léčbě Covidu.

V březnu 2020 ministerstvo obrany oznámilo „dohodu o spolupráci v oblasti výzkumu a vývoje s průmyslovým partnerem“ – společností Gilead – „za účelem získání přístupu k antiviroviku pro léčbu v našich lékařských centrech“.

Kromě tohoto urychleného schválení ministerstvem obrany byl remdesivir podle dokumentů schválen FDA jako lék pro nouzové použití v srpnu 2020 a jako plnohodnotný lék v říjnu 2020.

Myslím, že ministerstvo obrany usnadnilo život FDA,“ řekl LeMay. Pokud bude schválení předcházet investice a příprava, kdo bude ministerstvu obrany něco odepřít, zvláště pokud prezident tento postup schválí?

Phelps poznamenal, že veřejné právo 115-92 dává FDA možnost povolit nouzové použití jinak neschváleného zdravotnického prostředku, pokud ministerstvo obrany rozhodne, že existuje vojenská mimořádná událost zahrnující účinnou látku, která má bezprostřední potenciál „může představovat život ohrožující“. a zvláštní nebezpečí pro americké ozbrojené síly.

„Vzhledem k znepokojivé historii remdesiviru je zrychlený harmonogram nouzového schválení FDA více než znepokojivý,“ řekl Delfico. „Bylo velmi znepokojivé číst, že ministerstvo obrany a Gilead uzavřely smlouvu přímo na provedení tohoto experimentu na naší armádě.“

**Klinické studie neměly skupiny s placebem**

Dokumenty porovnávaly několik civilních a vojenských klinických studií s remdesivirem a zjistily vysokou míru úmrtí a zranění mezi účastníky, kterým byl podáván remdesivir. Dokumenty také ukázaly, že studie remdesiviru odhalily nebezpečí této drogy.

Podle dokumentů studie zveřejněná v časopise Lancet v květnu 2020 „vyvolala obavy ohledně účinnosti remdesiviru“. Zjistil, že podávání remdesiviru v Číně bylo předčasně ukončeno kvůli nežádoucím účinkům u 18 (12 procent) pacientů, ve srovnání se čtyřmi (5 procenty) pacientů, kteří předčasně vysadili placebo.

A studie z roku 2021 s více než 2 300 veterány hospitalizovanými s Covid-19 zveřejněná v JAMA Network Open

Podle dokumentů se „příslušníci ozbrojených sil a veteráni v letech 2020 a 2021 účastnili nejméně čtyř fází 3 adaptivních studií léčby Covid-19“, všechny sponzorované NIAID. Další studii sponzorovalo Velitelství lékařského výzkumu a vývoje americké armády (USAMRDC).

Dokumenty odhalily otázky týkající se studií a toho, jak byly provedeny.

V jedné studii, NCT04280705 [ACTT-1], nebylo použito skutečné placebo, jako je fyziologický roztok, pokud neexistovala omezení na poskytování odpovídajících placeb „a nebylo rozlišováno, kdo dostal které placebo“. Výsledky studie ignorovaly ty, kteří studii nedokončili z různých důvodů, včetně nežádoucích účinků.

„V důsledku toho je tato studie problematická kvůli mnoha matoucím proměnným, které se zdají záměrně existovat, aby představovaly pozitivní výsledek pro skupinu remdesivirů,“ uvádí se v dokumentech. Tato studie však byla jediným srovnáním mezi remdesivirem a typem placebo.“

Podle dokumentů ve třech dalších studiích, NCT04401579 [ACTT-2], NCT04492475 [ACTT-3] a NCT04640168 [ACTT-4], neexistovala „žádná skutečná placebo skupina“. Místo toho obě skupiny v každé studii dostávaly remdesivir spolu s dalším lékem.

V těchto třech studiích se úmrtnost ze všech příčin pohybovala od 3,5 procenta do 7,1 procenta, zatímco míra závažných nežádoucích příhod se pohybovala od 14,2 procenta do 24,6 procenta. Ve studii NCT04401579 59 účastníků studii nedokončilo kvůli úmrtím, která nelze klasifikovat jako způsobená studovanou léčbou.

Další studie, NCT04302766 , sponzorovaná USMARDC, byla provedena na 22 vojenských zařízeních a zahrnovala „nezveřejněný počet účastníků“.

Dokumenty však uvádějí: „Zatímco studie zkoumala účinky remdesiviru na léčbu Covid-19, na ClinicalTrials.gov nejsou k dispozici žádné podrobnosti, které by určovaly množství remdesiviru podávaného účastníkům. Neexistují žádné publikované výsledky určující úmrtnost ze všech příčin nebo závažné nežádoucí příhody. Ve čtyřech z pěti studií vedlo použití remdesiviru k minimálnímu příznivému účinku na celkovou mortalitu a závažné nežádoucí účinky ve srovnání s placebem. . . V některých případech měli tito pacienti také komorbidity (např. onemocnění ledvin a jater), které mohly být exacerbovány remdesivirem a měly za následek některé z hlášených komplikací, jako je akutní poškození a selhání ledvin a jaterní dysfunkce a selhání jater.

Phelps k tomu poznamenal: „Vzhledem k tomu, že mnoho klinických studií zahrnujících vojenský personál a veterány proběhlo před nyní zrušeným mandátem ministra obrany Lloyda Austina pro očkování v roce 2021, zajímalo by mě, zda úmrtí v těchto studiích mohla být způsobena spíše remdesivirem nebo celým léčebným protokolem. než Covid musí být vrácen. Pokud by tomu tak bylo, jaká je lepší donucovací technika, než nevhodně říci: „Podívejte se na všechny

lidi, kteří umírají na Covid“, když se snažíte někoho přesvědčit, aby si vzal takzvanou vakcínu, která také může zničit životy lidí nebo je poslat do hrobu ,

## **Rizika Remdesiviru jsou vojákům odepřena**

Dokumenty uvádějí, že důležité podrobnosti o rizicích remdesiviru byly vojenskému personálu zatajeny, takže nebyli schopni poskytnout informovaný souhlas.

Například účastníkům NCT04302766 bylo řečeno, že u lidí, kteří dostávali remdesivir, se nevyskytly žádné problémy s ledvinami, „zatímco studie o africké ebole nezmínila, že užívání remdesiviru vedlo k nejvyšší úmrtnosti mezi účastníky“.

Lobbing Gileadu mohl hrát roli v nedostatku vojenského nebo regulačního dohledu nad drogou. V letech 2018 až 2021 zvýšil Gilead své výdaje na lobbování ze 3 milionů dolarů na 8,1 milionů dolarů. Do jara 2020 již daňoví poplatníci financovali Gilead alespoň 70,5 miliony dolarů na vývoj remdesiviru.

Delfico spojilo lobbistické úsilí Gileadu se zahrnutím remdesiviru do nemocničních protokolů Covid-19 National Institutes of Health. Řekla: „Podle zákona CARES [Coronavirus Aid, Relief, and Economic Security Act] dostávaly nemocnice významné platby za podávání určitých léčebných postupů, včetně remdesiviru, což vytvořilo finanční pobídku pro nemocnice, aby tento lék užívaly navzdory jeho úmrtnosti. Lobbing, finanční pobídky a léčebné protokoly vyvolávají otázky o důvodech pro rozšířené používání remdesiviru a jeho potenciálním dopadu na péči o pacienty.

Otázky týkající se klinických studií remdesiviru, nedostatku výsledků klinických studií a možného nedostatku informovaného souhlasu byly vzneseny v dopise ze dne 27. září od zástupce Claye Higginse (R-La.) Austinovi a vedoucím dalších federálních a vojenských agentur, včetně oslovil FDA.

Samostatně, 24. září, Phelps podal žádost o svobodu informací (FOIA) u USAMRDC, kde požadoval výsledky studie NCT04302766. Podle LeMay „neodpověděli a pravděpodobně v tom budou pokračovat, pokud nebude existovat oficiální žádost Kongresu konkrétně související s touto záležitostí.

Seiler vyzval „více informátorů a obětí, aby se přihlásili“.

Phelps řekl: „I když jsou ignorovány e-maily, žádost FOIA a vyšetřování Kongresu, tvoříme historii. Je to věc veřejná. Americký lid, zvláště ten, kdo během pandemie ztratil své blízké, si zaslouží znát pravdu.

*Autor: Michael Nevradakis*