

Smrtelných prionových onemocnění přibývá a nyní mohou být přenosné díky vakcínám proti COVID-19

lipovylst.cz/wordpress/smrtelných-prionových-onemocnění-přibývá-a-nyni-mohou-být-prenosné-díky-vakcínám-proti-covid-19

David Z Moravy

14. května 2024

+1

Autor: Lance D Johnson // 10. května 2024

Vzácné, vysoce progresivní neurodegenerativní onemocnění stalo častějším se po zavedení vakcín proti COVID-19 . Prionové nemoci, které vyhloubí mozek a vedou k rychlé smrti, se za poslední tři roky zvýšily. Podle lékařské literatury se po podání mRNA vakcín COVID-19 objevilo mnoho nových případů. Protože priony rychle ničí podobné typy proteinů, může být nemoc přenosná, pokud je jedinec vystaven orgánům nebo krvi již postižené priony.

Po očkování proti COVID-19 přibývá případů Creutzfeldt-Jakobovy choroby

Jedna z hlavních prionových chorob se nazývá Creutzfeldt-Jakobova choroba (CJD). CJD byla tradičně považována za extrémně vzácné neurologické a degenerativní onemocnění, které představuje přibližně 1 případ na milion lidí. Tradičně je ve Spojených státech každý rok přibližně 350 případů sporadické CJN. Případy CJD tvoří 90 procent všech prionových onemocnění.

V dubnu 2023 lékaři zdokumentovali smrtelný případ CJD poté, co 68letý pacient dostal druhou dávku vakcíny Pfizer-BioNtech COVID-19. Další případ zdokumentovaný v září 2022 se týkal 59letého muže podezřelého z CJN, u kterého se rozvinuly příznaky po vícenásobném očkování proti COVID-19. Ve třetím zkoumaném případě utrpěla 68letá žena týden po očkování proti COVID-19 rychlou ztrátu paměti, změny chování, bolesti hlavy a poruchy chůze. Do 7. června 2022 zachytil Systém hlášení nežádoucích účinků vakcín (VAERS) 42 případů CJN po očkování . Sid Belzberg,

nezávislý výzkumník, shromáždil dalších 60 zpráv o prionových onemocněních po očkování proti COVID na webové stránce, kterou vytvořil za účelem shromažďování údajů o neurologických vedlejších účincích bodnutí. Těchto 60 případů pocházelo z populace přibližně 15 000 lidí, kteří stránku navštívili, což naznačuje alarmující trend.

Článek J. Barta Classena z roku 2021 navrhl, že spike protein ve vakcínách mRNA by mohl způsobit prionová onemocnění, protože se může vázat na mnoho známých proteinů a vyvolat jejich chybné složení na potenciální priony. Vědci zjistili, že sekvence RNA z vakcíny obsahuje specifické sekvence, které mohou indukovat TAR DNA vazebný protein (TDP-43) a vazebný protein Fused in Sarcoma (FUS), aby se tragicky sbalily do jejich patologických prionových formací. Další výzkum došel k závěru, že spike protein vakcíny obsahuje složku S1, která může fungovat jako amyloid a případně tvořit toxické agregáty. Tato tvorba amyloidu nakonec vede k neurodegeneraci.

Vědci varují, že vakcíny COVID-19 způsobují tvorbu prionů a mohou v podstatě šířit nemoc

Prionové nemoci, které byly poprvé definovány ve 20. letech 20. století, byly rozděleny do tří kategorií: sporadické, zděděné nebo získané. Většina případů (90 procent) je klasifikována jako sporadická. Počáteční příznaky zahrnují: nedostatek koordinace, problémy s chůzí a rovnováhou; zhoršené myšlení, paměť a úsudek; změny chování; deprese, změny nálady a úzkost; zmatek; nespavost nebo změny ve spánkových vzorcích; neobvyklé pocity a změny vidění. Tyto příznaky nakonec vedou k nedobrovolným svalovým záškubám a vážnému mentálnímu zhoršení a/nebo demenci.

K jednomu z chybných procesů při výrobě vakcíny COVID-19 dochází během „optimalizace kodonů“. Ve vakcínách COVID-19, když je uracil nahrazen syntetickým methylpseudouridinem, dochází

k procesu zvanému posun rámce, což vede k závadě v dekodování. Tato závada spouští produkci mimocílových aberantních proteinů neboli prionů.

Výzkumníci varují, že tato prionová onemocnění mohou být nyní přenosná prostřednictvím transplantací krve a orgánů od jedinců nepříznivě ovlivněných mRNA vakcínami . Tyto infekční prionové stavy mohou dále způsobit ALS, přední temporální lobární degeneraci, Alzheimerovu chorobu a další neurologická degenerativní onemocnění.

Prion je v podstatě „proteinová infekční částice“. Tato potenciálně infekční činidla zahrnují proteinový materiál, který se může skládat strukturně odlišnými způsoby. Jeden z mnoha způsobů, jak se může skládat, mu ve skutečnosti umožňuje přenos na jiné prionové proteiny – metoda podobná virové infekci, ale bez nukleových kyselin. Namísto replikace prostřednictvím DNA nebo RNA mají priony podivnou schopnost najít a přenést svůj špatně složený proteinový stav na podobné proteiny. Tím se spustí řetězová reakce, která poškodí zdravé bílkoviny a způsobí rychlou destrukci nervového systému jedince. Protože priony mohou přežít extrémní podmínky, nemohou být sterilizovány nebo zničeny imunitními buňkami, takže je obtížné je léčit.

Mezi zdroje patří:

ChildrensHealthDefense.org

AnnCaseRep.com [PDF]

NCBI.NLM.NIH.gov

ScholarlyCommons.HCAHealthcare.com

Jessicar.substack.com

SciVisionPub.com [PDF]

Pubmed.gov

Ninds.NIH.gov

About The Author

+1



Continue Reading

[Previous Zdravotní tyranie WHO](#)