


Americká agentura FDA musela vydat dokumenty potvrzující, že vakcíny COVID způsobují srdeční infekce

 infokurýr.cz/n/2023/12/20/americka-agentura-fda-musela-vydat-dokumenty-potvrzujici-ze-vakciny-covid-zpusobuji-srdecni-infekce

kurýr

20. prosince 2023

V rámci operace Warp Speed Food and Drug Administration (FDA) narychlo schválila experimentální technologii mRNA a prodala ji jako „vakcínu“. Jednou ze společností, které obdržely nouzové schválení pro svou novou „vakcínu“, byla společnost Pfizer. Navzdory minulosti kriminálního chování se společnosti Pfizer dostalo přednostního zacházení od FDA kvůli jejím dlouhodobým vazbám na vládní úředníky, píše Lance D. Johnson.

Po klinickém testování v roce 2020 nebyly společnosti Pfizer a FDA ohledně údajů o svých nových vakcínách transparentní. Ve skutečnosti Pfizer a FDA nikdy nezveřejnily správná data a desítky tisíc dokumentů, o které se jejich EUA opírala během zavádění vakcíny. Tyto drzé společnosti dokonce bojovaly u soudu o utajení dat po dobu 75 let.

FDA věděl, že vakcíny proti COVID mají vážné zdravotní problémy, a přesto je bez transparentnosti schválil.

Protože tyto EUA „vakcíny“ jsou lékařskou intervencí, je transparentnost podpůrných údajů nezbytná pro princip informovaného souhlasu, který pomáhá poskytovatelům zdravotní péče a jednotlivcům činit správná rozhodnutí pro jejich těla a jejich budoucnost. Pokud by v našich vládních institucích existoval byt jen špetka vědecké integrity, klinická data měla být zpřístupněna veřejnosti před zavedením vakcín a nezávislým výzkumníkům a vědcům by mělo být umožněno data přezkoumat a analyzovat.

Nicméně tyto dokumenty Pfizer a FDA nebyly před uvedením vakcín k dispozici. Dokumenty byly zpřístupněny až poté, co soudce nařídil FDA a Pfizer, aby je zveřejnily po soudním sporu proti FDA. Nyní, 800 dní poté, co FDA schválil vakcíny COVID-19 jako „bezpečné a účinné“, jsou dokumenty konečně veřejně dostupné.



Nyní nezávislí vědci a výzkumníci vidí přesně to, co viděly úřady FDA, když se rozhodly zpřístupnit vakcíny COVID veřejnosti. Zvažte toto: Tehdy vlády využívaly bioteroristickou propagandu (prostřednictvím uzamčení a nelegálních karantén), aby přinutily obyvatelstvo, aby si vzalo tyto experimentální vakcíny, aby se vrátilo do „normálního stavu“.

Nejen, že existovaly vážné bezpečnostní signály pro tyto experimentální vakcíny – včetně abnormalit krevních destiček, myokarditidy a s vakcínou spojené zesílené onemocnění (VAE) – ale existovaly také důkazy, že vládní regulátoři věděli, že tyto problémy budou závažné, a že systémy hlášení nežádoucích příhod byly nedokáže kvantifikovat problém v populaci. Jejich obavy byly ignorovány, zatímco obyvatelstvo bylo v podstatě otráveno škodlivým a neúčinným přípravkem. V dokumentech FDA uvedla, že věděla, že její vlastní bezpečnostní monitorovací systém je „neadekvátní“ k posouzení rizika srdečních chorob spojených s vakcínami Pfizer COVID-19.

FDA věděl, že jeho sledovací systém nebyl schopen odhalit subklinické případy myokarditidy.

Mezi 51 893 dokumenty společnosti Pfizer je zpráva FDA o neschopnosti agentury posoudit riziko myokarditidy a perikarditidy po očkování proti COVID-19. Memorandum odkazuje na CBER Sentinel Initiative, národní elektronický systém FDA pro monitorování „bezpečnosti jejích regulovaných produktů“.

„Program CBER Sentinel NENÍ dostatečný k posouzení závažných rizik myokarditidy a perikarditidy a subklinické myokarditidy spojené s COMIRNATY (BNT162b2).

Upozornění pokračuje: „V době schválení žádosti o licenci BLA [Biologics License Application] byly zdroje dat CBER Sentinel Program nedostatečné k určení výsledků, protože nemají dostatečnou pravomoc určit rozsah rizika u pacientů, které mají být hodnoceny mezi ve věku 12 a 30 let. Program CBER Sentinel dále nestačí ke sledování stavu zotavení a dlouhodobých výsledků případů nebo k identifikaci a charakterizaci případů subklinické myokarditidy.

System sledování nežádoucích příhod FDA nebyl schopen vyhodnotit riziko srdečních příhod v populaci a v klinických studiích bylo dostatek důkazů, aby bylo možné předpokládat, že vakcíny nakonec tyto nežádoucí příhody způsobí v masovém měřítku. Podle BLA Clinical Review Memorandum ze dne 23. srpna 2021 účastníci studie, kteří dostali vakcínu, zaznamenali VÍCE případů bušení srdce a srdečních onemocnění než ti ve skupině s placebem. Téměř dvakrát tolik úmrtí na srdce se objevilo ve očkované skupině 15 až 81 dnů po studii. Z nějakého neznámého důvodu FDA stále působí jako strážce masivních lékařských zločinů a zločinů proti lidskosti spáchaných v rámci „očkovacích“ programů.