

Astra Zeneca zveřejnila klinická data své covidové vakcíny. Horror je slabé slovo!

 badatel.net/astra-zeneca-zverejnila-klinicke-data-svojej-covidovej-vakciny-horor-je-slabe-slovo

redakce

23. mája 2024

(Peter Weis, Weis & Partners advokátní kancelář) K tomu, aby mohla Astra Zeneca stáhnout látku s názvem „vektorová vakcína ChAdOx1“ (proti Covid-19), musela v tichosti nahrát data o klinických testech.

Tento článek jsem slíbil administrátorovi facebookové stránky *Hoaxy a podvody*. Snad ho přečte. A vy, kteří věříte slovnímu spojení „dezinformační pandemický narativ“, žasněte s ním. On/ona se může přitom i stydět.

Zdroj, kde data naleznete (abyste případně našli i něco jiného):
<https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-005226-28/results>

Co jsme se dozvěděli?

1. Fáze 3 klinického testování skončila **21.3.2023** (čtete dobře, **naši učitelé se zúčastnili podávání látky BĚHEM klinické fáze 3 experimentu** bez znalosti o této skutečnosti). Pokusné lidské bytosti byly z Peru, Chile a USA.

2. **Placebo** rameno dvojitě zaslepené studie představovalo cca **33 procent** (solný roztok).

3. Vážné nežádoucí účinky, které ohrozily život, vyžadovaly hospitalizaci, resp. způsobily trvalé poškození zdraví tvoří **téměř 3 procenta** případů ze skupiny, která dostala „ostrou“ dávku.

4. Větší procento vakcinovaných dostalo kovid, než nevakcinovaných. **Kovid** byl přitom v klinických testech již v roce 2020 zařazen mezi „**nezávažnou událost**“ . Což zní poměrně

vtipně, protože všechna opatření se nařizovala, abychom se vyhnuli těžké nemoci...

5. Celých **22 procent** účastníků klinického hodnocení muselo navštívit lékaře mimo plánované úkony (například **pohotovost**).

6. U těchto čísel by při normálním testování v řádném nezkráceném časovém horizontu muselo dojít k zastavení klinického testování a pokud by tato data byla k dispozici povolovacímu orgánu k dispozici v době povolování, z dat je zřejmé (u údajů o ARR a RRR), **že pozitiva za žádných okolností nepřevažují nad negativami. Výsledky testů jsou katastrofální.** Ale přibližně kopírují realitu. To co vidíme v reálu, na neurologiích, onkologiích, sportovištích.

7. Data o ochraně před reinfekcí, těžkým průběhem a hospitalizací jsou při počtu testovaných subjektů **na úrovni statistické chyby.**

A ještě pár obrázků a generální prokurátor (Žilinka) může začít stíhat. První poptávka by měla jít na Ministerstvo zdravotnictví SR, ŠÚKL, za členy Ústředního krizového štábu. Tato data jim totiž měla být známa **již v roce 2020** (dle aktuálních dokumentů). **A pokud nebyly, ať ukáží prstem. A to jsme teprve u Astry. Další budou následovat.**



Říkáte si, co je to **3 procenta**?

No, na poměrně dobré slovenské poměry by to mohlo klidně být například takových **75.000 mrtvých a trvale poškozených lidí po dobu 2 let od vakcinace** (za předpokladu, že jiné „vakcíny“ měly podobné parametry).

A to už mají v USA potvrzených v systému **VAERS 42 případů prionových onemocnění** v přímé spojitosti s „vakcinací“ a čekáme na počty jiných nežádoucích účinků, kde to bude s prokazováním spojitosti složitější, často nemožné.

Je to na trestní stíhání málo, pánové prokurátoři?

Pár obrázků z daného linku (kdyby někdo chtěl něco dodatečně upravit).

Obrázek č.1:

of Special Interest (AESI) Throughout the Study^[2]

End point description:

An SAE is an AE occurring during any study phase that fulfils 1 or more of the following criteria: immediately life-threatening; in-participant hospitalization or prolongation of existing hospitalization; persistent or significant disability or incapacity; congenital abnormality or birth defect; an important medical event. AESIs were events of scientific and medical interest specific to the further understanding of the study intervention safety profile and required close monitoring and rapid communication by investigators to the sponsor. MAAEs are defined as AEs leading to medically-attended visits that are not routine visits for physical examination or vaccination, such as an emergency room visit, or otherwise unscheduled visit to or from medical personnel (medical doctor) for any reason. Differences in follow-up time between AZD1222 and Placebo groups (20223 versus 3893 participant years) are included in the analysis set.

End point type Primary

End point timeframe:

From Day 1 up to 2 years of follow-up post first dose or study discontinuation or receipt of non-urgent COVID-19 vaccination, a maximum of approximately 760 days

Notes:

[2] - No statistical analyses have been specified for this primary end point. It is expected there will be at least one statistical analysis for each primary end point.

Justification: Only descriptive statistical analysis was performed for the primary endpoint.

End point values	AZD1222	Placebo		
Subject group type	Reporting group	Reporting group		
Number of subjects analysed	21587	10793		
Units: participants				
SAEs	621	136		
MAAEs	4750	1256		
AESIs	2516	591		

Statistical analyses

No statistical analyses for this end point

Primary: Number of Participants With Local and Systemic Solicited AEs in the Substudy Only

End point title Number of Participants With Local and Systemic Solicited AEs in the Substudy Only^[3]

End point description:

Solicited AEs are local or systemic predefined events for assessment of reactogenicity. Solicited AEs were collected in a e-Diary only for participants in the substudy. The safety analysis set included participants who received at least 1 dose of study intervention. Only participants included in the substudy were analyzed. Here, 'n' is number of participants analyzed at specific time point.

End point type Primary

End point timeframe:

From Day 1 up to 7 days post each dose of study intervention, approximately 14 days

Notes:

Obrázek č.2:

	(2.45%)	(8.60%)
occurrences (all)	283	2023
Chills		
subjects affected / exposed	248 / 10793 (2.30%)	2208 / 21587 (10.23%)
occurrences (all)	264	2366

Clinical trial results 2020-005226-28 version 1

EU-CTR publication date: 23 November 2023

Musculoskeletal and connective tissue disorders		
Myalgia		
subjects affected / exposed	278 / 10793 (2.58%)	1622 / 21587 (7.51%)
occurrences (all)	296	1736
Infections and infestations		
COVID-19		
subjects affected / exposed	2715 / 10793 (25.16%)	6207 / 21587 (28.75%)
occurrences (all)	2921	6717

Autor: Peter Weis, Zdroj: akw.sk

Zpracoval: Badatel.net



Související články

- Vládní data dokazují, že u „plně očkovaných“ se rozvíjí AIDS. Proto vás rozptylují válkou
- Navzdory šokující zprávě o nepříznivých účincích vakcíny od Pfizeru, očkování pokračuje
- Covidové vakcíny již poškodily a zabily více teenagerů než všechny jiné vakcíny dohromady
- Expertí FDA tvrdí, že covidové vakcíny zabijí 2 lidi na každý 1 zachráněný život