

Advokát zverejnil dôkaz, že MRNA “VAKCÍNY” BOLI NAVRHNUTÉ TAK, ABY POKRAČOVALI V ZABÍJANÍ PO CELÉ GENERÁCIE

- CZ24 News | 5. února 2024

SVĚT: Advokát Thomas Renz zverejnil důkaz, že mRNA technologie vakcín proti Covid-19 bola navrhnutá tak, aby pokračovala v zabíjaní očkovancov a ich potomkov po celé generácie s cieľom znížiť globálnu populáciu.

Popredný americký právnik preskúmal dokumenty amerického Úradu pre potraviny a liečivá (FDA) pod názvom “Guidance for Industry” (Smernice pre priemysel), v ktorých odhalil bombastické dôkazy o vopred premyslenej vražde v priemyselnom meradle.

„Neexistuje žiadny iný záver, ktorý by som mohol vyvodiť. Toto je definitívny dôkaz o ich vedomosti, že produkty génovej terapie, ktoré zamaskovali ako „vakcíny“, majú schopnosť šíriť sa medzi ľuďmi, spôsobovať rakovinu a zabíjať,“ povedal Renz.

Renz začal vysvetlením, že mRNA vakcíny proti Covidu-19 v skutočnosti nie sú vakcíny ako také. *„Je dôležité, aby ľudia pochopili, že injekcie Covid-19 sú génovou terapiou,“* napísal v článku zverejnenom pred pár týždňami.

Následne svojich poslucháčov previedol dôkazmi naznačujúcimi, že americké úrady si boli veľmi dobre vedomé toho, že jednotlivci zaočkovaní proti covidu, môžu prostredníctvom očkovania prenášať toxíny na iných, vrátane tých, ktorí nedali súhlas s očkovaním.

Renz poukázal tiež na to, že úrady už od roku 2006 mali vedomosť, že génové terapie povedú k explózii výskytu rakoviny. Potvrdila to aj štúdia z roku 2023 o jedincoch, ktorí prežili takzvaný „dlhý covid“.

Okrem pochybení farmaceutických firiem, regulátorov a spolupáchateľských vlád, Renz upozornil aj na vedecký dokument odhaľujúci, že navrhovaný liek určený na problémy spôsobené rakovinou tvornými účinkami covidových injekcií je ďalším produktom génovej terapie.

„Je alarmujúce, že príjemcovia tejto terapie majú potenciál prenášať chorobu na iných, čím sa v blízkej budúcnosti vytvorí pre ľudstvo potenciálna špirála smrti. Toto dokazuje, že ide o sprisahanie,“ uzavrel Renz.

Žiadne vakcíny, ide o génovú terapiu

Advokát Renz neustále upozorňuje verejnosť, že takzvané „vakcíny“ sú v podstate produkty génovej terapie. Veľké farmaceutické spoločnosti a globálne vlády si boli vedomé toho, že tieto produkty génovej terapie nesú riziko spôsobenia rakoviny, dokonca aj roky po „zaočkovaní“.

Dokument, ktorý vydali FDA, HHS a CBER v roku 2006, odhalil, že produkty génovej terapie predstavujú vysoké riziko nepriaznivých účinkov na normálnu funkciu buniek s možným oneskorením prejavu o mesiace alebo roky, spolu s integráciou ich genetického materiálu do genómov príjemcov.

V smerniciach pre priemysel, v časti „Klinické skúšky génovej terapie – Pozorovanie subjektov z hľadiska oneskorených nežiaducich udalostí“, z novembra 2006, na stranách 2 a 3 sa uvádza:

„Jedinci vystavení technológii prenosu génov môžu mať riziko oneskorených nežiaducich udalostí. Pretrvávajúca biologická aktivita by mohla mať nepriaznivé účinky na normálnu funkciu buniek, čím by subjekty boli vystavené riziku vzniku nežiaducich udalostí, z ktorých niektoré môžu byť oneskorené o mesiace alebo roky.

Faktory, ktoré pravdepodobne zvýšia riziko oneskorených nežiaducich udalostí po vystavení sa technológii prenosu génov, zahŕňajú pretrvávajúce vírusové vektory, integráciu genetického materiálu do genómu hostiteľa, predĺženú expresiu transgénu (na hrotový proteín) a zmenenú expresiu pôvodných génov hostiteľa.

Integrácia genetického materiálu z vírusového vektora do genómovej DNA hostiteľskej bunky zvyšuje riziko malígnej transformácie.

Predĺžená expresia transgénu môže byť tiež spojená s dlhodobými rizikami vyplývajúcimi z neregulovaného bunkového rastu a malígnej transformácie, autoimunitnej reakcie na vlastné antigény a nepredvídateľných nežiaducich udalostí. Zmenená expresia hostiteľských génov môže tiež viesť k nepredvídateľným a nežiaducim biologickým udalostiam.“

„[Malígna transformácia](#)“ označuje proces, prostredníctvom ktorého sa zdravé bunky stávajú rakovinovými.

Napriek množstvu skalopevných dôkazov sa takzvaní „overovatelia faktov“ stále pokúšajú presvedčiť dôverčivé masy, že mRNA vakcíny nemenia vašu DNA, tvrdí Renz.

Renz navyše poukázal na štúdiu vykonanú v roku 2023, ktorá skúmala bunkovú DNA jedincov, čo prežívali „dlhý covid“. Vedci identifikovali gény výrazne spojené s „vakcínou“ Pfizer v krvinkách účastníkov. Renz uviedol:

„Ich objavy poskytujú dôkaz, že [mRNA vakcíny](#) proti covidu sa trvalo integrujú do DNA určitých jedincov, ktorí boli „zaočkovaní“ proti covidu.

Jednoducho povedané, regulačné úrady vedeli, že tieto produkty sa môžu integrovať do hostiteľského genómu, spôsobiť rakovinu (malígnu transformáciu), autoimunitné poruchy a nežiaduce udalosti roky po „očkovaní“.

Zvážte tiež, že aj keď sa tieto produkty neintegrujú do genómu, kontinuálna expozícia tela v dôsledku rozsevu môže zvýšiť riziko rakoviny.“

Technológia zabíjania

„Vytvorili produkt na génovú terapiu, predávali ho ako „vakcínu“ a následne plánovali, nútili, podplácali a klamali, aby ho dostali do čo najväčšieho počtu ľudí. Vedeli, že to môže spôsobiť rakovinu – aj roky po aplikácii – a teraz, keď tu máme epidémiu rakoviny, prekvapivo majú pripravené „riešenie“ na ňu,“ povedal Renz.

A ich „riešením“ je ďalší produkt génovej terapie, ktorý sa šíri a rozsieva!

Ako dôkaz Renz citoval článok publikovaný v prestížnom akademickom časopise *Nature Cancer Gene Therapy* z roku 2015, v ktorom sa uvádza:

„Rýchlo sa meníaca oblasť génových terapií sľubuje množstvo inovatívnych liečebných postupov pre pacientov s rakovinou. Pokroky v genetickej modifikácii rakovinových a imunitných buniek a používanie onkolytických vírusov a baktérií viedli k početným klinickým skúškam liečby rakoviny, pričom niekoľko z nich postúpilo do neskorého štádia vývoja produktov.

Tento článok pojednáva o rôznych typoch CGT produktov proti rakovine (genové terapie rakoviny), ktoré reguluje Úrad pre bunkové, tkanivové a génové terapie.

Produkty CGT predstavujú možnosť vylučovania vírusov alebo baktérií, to znamená prenos/sekréciu/rozsev vírusových častíc alebo baktérií, ktoré by sa mohli preniesť na iných jedincov. Hoci vírusy a baktérie na báze produktu nemusia byť také infekčné alebo virulentné ako rodičovský kmeň vírusu alebo baktérie, možnosť prenosu vyvoláva obavy o bezpečnosť.

Analýza údajov zozbieraných od pacientov v štúdiách klinickej génovej terapie preukázala, že v praxi dochádza k vylučovaniu vírusových vektorov a je to determinované najmä typom vektora a spôsobom podávania vektora.

Kvalitatívny model prezentovaný v štúdii môže pomôcť určiť riziko vylučovania, ku ktorému dochádza prostredníctvom rôznych ciest vylučovania. (Zdroj: Husain, S., Han, J., Au, P. a kol. Génová terapia rakoviny: Regulačné úvahy pre schválenie. Cancer Gene Ther 22, 554-563 (2015). <https://doi.org/10.1038/cgt.2015.58>)“

Ako tvrdí Renz, ide o degradáciu a výsmech informovaného súhlasu.

Záver

Tí, ktorí ste sa dali “zaočkovať” proti covidu, koľkým z vás boli poskytnuté tieto vopred známe informácie? Informovaný súhlas totiž vyžaduje, aby známe riziká boli pacientom vopred oznámené.

Ak vám oznámené neboli, potom došlo zo strany očkujúceho zdravotníka a očkovacieho centra o trestný čin a vy môžete na nich podať trestné oznámenie!

AUTOR: Baxter Dmitry

Překlad: Badatel.net)

[ZDROJ](#)