

Další šokující informace ze smluv mezi Pfizerem a EU jen potvrzují, že jde o největší skandál v dějinách medicíny

- CZ24 News | 31. října 2023

EU: Ke skutečnému skandálu nedošlo vlastně jen proto, že se to jako vždy snaží zakrýt celý mainstream. Smlouvy unikly již v roce 2021, tehdy však o nich psalo jen několik málo alternativních médií, takže vše zaniklo mezi mnoha dalšími zprávami.

Před časem jste si také mohli přečíst výňatky z této smlouvy, která jen potvrzuje, že Evropané měli být pokusnými králíky.

Celá smlouva byla později zveřejněna na několika dalších stránkách a z nějakého důvodu se v poslední době objevuje na dalších a dalších webech.

Zveřejnění smlouvy není samo o sobě až tak zajímavé, dostupná je již od poloviny roku 2021, kdy byla zveřejněna v Itálii. Přečíst si ji lze mimo jiné [na webových stránkách italské veřejnoprávní televize Rai](#).

Nicméně teprve po důkladném rozboru a porovnávání s dalšími fakty vychází najevo další velmi alarmující skutečnosti.

Jak jste si zde mohli nedávno přečíst, tak smlouvy vlastně popírají, že by byly tyto genové injekce bezpečné a účinné. Naopak, potvrzují, že nikdo netuší, zda tomu tak vůbec bude, stejně jako se neví, jaké budou vedlejší účinky.

A nejen to, nyní se dokonce podařilo zjistit, že smlouvy byly podepsány dřív, než injekce schválila EMA. Tím EU automaticky udělala z občanů pokusné subjekty.

O to spíš lze jen stěží uvěřit, že by si tyto experimentální injekce aplikoval kterýkoli z hlavounů v EU nebo vládní politik. Ti byli totiž se zněním smluv seznámeni.

Odborný asistent a lékař Hannes Strasser, který smlouvy velmi podrobně zkoumal, píše v [článku pro rakouský](#) kanál AUF1, že je již dlouho známo, že vakcíny byly testovány a schváleny příliš rychle a příliš ukvapeně.

Evropská komise a vlády znovu a znovu odmítaly smlouvy zveřejnit. Nyní je jasné proč: podpisem smluv si Komise a členské státy zahrávaly s životy téměř 500 milionů občanů.



EUROPEAN COMMISSION
Directorate-General for Health and Food Safety

ADVANCE PURCHASE AGREEMENT (“APA”)¹ for the development, production,
priority-purchasing options and supply of a successful COVID-19 vaccine for EU Member
States

SANTE/2020/C3/043 - SI2.838335

1. **The European Commission**, acting on behalf and in the name of the Member States
set out in Annex III (hereinafter referred to as “Participating Member States”),²:

being represented for the purposes of the signature of this APA by Ms Stella Kyriakides,
Commissioner of Health and Food Safety

on the one part and

2. **Pfizer Inc.**

Incorporated in Delaware (Registration Number 0383418) with its registered address at 235
East 42nd Street, 10017 New York City, NY (UNITED STATES)

appointed as the leader of the group by the members of the group that submitted the joint tender
(hereinafter referred to as “Pfizer”)

and

BioNTech Manufacturing GmbH

Registered with the commercial register of the lower court (*Amtsgericht*) of Mainz, Germany
under HRB 47548, with its registered address at An der Goldgrube 12, 55131 MAINZ,
GERMANY

(hereinafter referred to as “BioNTech”)

as a member of the group (collectively ‘the Contractor’), represented for the purposes of the
signature of this APA which has the form of a framework contract by Nanette Cocero, President
of Vaccines, Pfizer Inc.

on the other part,

Smlouva se společností společnosti Pfizer, na kterou Strasser odkazuje, byla podepsána komisařkou
pro zdraví Stellou Kyriakidesovou a Nanette Cocerovou **20. listopadu 2020**. Odborný asistent to
označuje za výbušný dokument.

Ze smlouvy vyplývá, že EU a společnosti Pfizer/BioNTech předpokládaly, že vakcína bude schválena
Evropskou agenturou pro léčivé přípravky (EMA) **o měsíc později, v prosinci téhož roku**.

To je zvláštní stav věcí. Za normálních okolností je vakcína testována, nezávisle posouzena
agenturou EMA a **poté schválena a prodána**.

V tomto případě se stal pravý opak: politici reprezentovaní Evropskou komisí a farmaceutický
průmysl podepsali nákupní smlouvy týdně před schválením takzvané vakcíny. Následně Brusel
vyvinul velký tlak na EMA, aby vakcínu schválila.

Strasser to považuje za neuvěřitelné.

I.6.7 Waiver

The Commission acknowledges and agrees that the Contractor's efforts to develop and manufacture the Vaccine are aspirational in nature and subject to significant risks and uncertainties. Notwithstanding the efforts and any estimated dates set forth in this APA, the parties recognize that the Vaccine is in Phase 3 clinical trials at the date of signature of this APA and that, despite the diligent efforts of the Contractor in research, and development and manufacturing, the Vaccine may not obtain Authorisation or may not be delivered (despite the Contractor's obligation to use Best Reasonable Efforts pursuant to Articles I.6.1 and 1.6.6 of this APA) due to technical, clinical, regulatory or manufacturing, shipping, storage or other challenges or failures.

Ale to není všechno. Na straně 15 smlouvy společnost Pfizer přiznává, že vývoj vakcíny zahrnuje „významná rizika“ a „nejistoty.“

Podpisem smlouvy Komise podle Strassera uznává, že s výrobou vakcíny jsou spojena významná rizika a nejistoty.

Další šokující odhalení následuje na straně 24. Uvádí, že podávání očkovacích látek je výhradní odpovědností členských států EU. Odpovědnost nenesou Komise ani společnosti Pfizer/BioNTech, ale členské státy EU.

I.12 INDEMNIFICATION

I.12.1 The Commission, on behalf of the Participating Member States, declares that the use of Vaccines produced under this APA will happen under epidemic conditions requiring such use, and that the administration of Vaccines will therefore be conducted under the sole responsibility of the Participating Member States. Hence, each Participating Member State shall indemnify and hold harmless the Contractor, their Affiliates, sub-contractors, licensors and sub-licensees, and officers, directors, employees and other agents and representatives of each (together, the **“Indemnified Persons”**) from and against any and all liabilities incurred, settlements as per Article I.12.6, and reasonable direct external legal costs incurred in the defence of Third Party Claims (including reasonable attorney's fees and other expenses) relating to harm, damages and losses as defined in Article I.12.2 (together, the **“Losses”**) arising from or relating to the use and deployment of the Vaccines in the jurisdiction of the Participating Member State in question. This Article I.12 applies to Losses which arise from or relate to the Vaccines supplied in accordance with this APA during the initial duration of this APA of 24 months (for the avoidance of doubt, regardless whether the Use of the Vaccine or Losses occur within or after such initial duration). In the event that additional doses of

Souhlasí také s tím, že výrobci vakcín nemohou nést odpovědnost za jakékoli škody způsobené používáním vakcín. Na straně 25 je uvedeno, co to zahrnuje: smrt, fyzickou újmu, duševní nebo citovou újmu, nemoc, zdravotní postižení, ztrátu nebo poškození majetku a finanční ztráty.

I.12.2 Indemnification pursuant to Article I.12.1 will only be available for the following losses suffered by a third party: death, physical injury, mental or emotional injury, illness, disability, property loss or damage, economic losses or business interruption.

„Jinými slovy, ještě předtím, než byla vakcína schválena, byly farmaceutické společnosti zproštěny odpovědnosti a Komise uznala úmrtí, nemoci a ekonomické škody způsobené očkováním,“
poznává Strasser.

Na stranách 48 a 49 se dále uvádí, že dlouhodobé účinky a účinnost vakcíny nejsou známy a že se mohou vyskytnout neznámé vedlejší účinky.

Strasser uzavírá: „Jako lékař považuji za neuvěřitelné, že tyto smlouvy byly podepsány Evropskou komisí a vládami členských států EU. Podle mého názoru je to největší skandál v dějinách medicíny.“

Vakcína, jejíž účinnost a bezpečnost nejsou známy, jejíž vývoj s sebou nese vysoká rizika, která by podle smlouvy mohla vést k úmrtí, nemoci a invaliditě, je podmíněně schválena agenturou EMA a poté podána starším osobám, dětem a těhotným ženám.

Vlády a mainstreamová média léta tvrdily, že vakcína je „dobře otestovaná, bezpečná a vysoce účinná.“ Samé fake news, samé lži, uzavírá Strasser.

„Evropská komise a evropské vlády lhaly a všichni očkováni lidé byli redukováni na chodící morčata. A mainstreamová média se s radostí připojila k očkovací propagandě.“

Očkování jsou oběťmi této nezodpovědné politiky: byli podvedeni, svedeni, byl na ně veden nátlak a byli obelháváni. Nevíme, co se s nimi stane v dlouhodobém horizontu. Jediné, co vidíme, je, že stále více lidí umírá a onemocní, poznává lékař.

„Politika Evropské komise a vlád byla šílená. Nezodpovědní politici jsou spoluviníky smrti a nemocí bezpočtu lidí po celém světě. Otevřeli Pandořinu skříňku očkováním proti COVID-19 a nyní se nemoci a úmrtí šíří po celém světě.“

Budou však někdy tito zločinci skutečně potrestaní??

[ZDROJ](#)

Zpracoval: Slovanka/Necenzurovaná Pravda