

DOKUMENTY PFIZERU ODHALUJÍ, ŽE NEJMÉNĚ 800 LIDÍ NIKDY NEDOKONČILO TESTOVÁNÍ VAKCÍNY KVŮLI SMRTI, POŠKOZENÍ NEBO ODVOLÁNÍ SOUHLASU

- CZ24 News | 16. června 2022

USA: Americký Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) se pokusil odložit zveřejnění bezpečnostních údajů z vakcíny Proti COVID-19 společnosti Pfizer o 75 let, a to navzdory schválení injekce 11. prosince 2020 po pouhých 108 dnech přezkumu bezpečnosti.

Při postupném odkrývání dokumentů z klinických testů genových preparátů firmy Pfizer, lze najít stále více alarmujících informací, které jen potvrzují, že Pfizer moc dobře věděl, jak nebezpečnou látku po celém světě distribuuje a přes lokální vlády vnucuje lidem.

Nyní je tak stále více jasné, proč chtěl Pfizer výbušné dokumenty 75 let držet v tajnosti. Pokud by se tyto informace dostaly k lidem, na další dávky by jich přišla jen hrstka. Nyní, kdy byl dán před několika měsíci soudní příkaz k jejich zveřejnění, se jimi vůbec mainstream nezabývá, informace z dokumentu tak lze získat jen v alternativních médiích. To je celkem logické, neboť Pfizer financuje jak mainstream, tak tzv. „ověřovatele faktů.“

[Jeden z důvěrných](#) dokumentů společnosti Pfizer, který musel americký Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) vydat na základě soudního příkazu, ukazuje, že asi 800 lidí nikdy nedokončilo fázi 1 klinického hodnocení vakcíny Pfizer Covid-19 v USA, protože buď přišli o život, utrpěli vážné nežádoucí účinky nebo náhle odvolali svůj souhlas.



Americký Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) se pokusil odložit zveřejnění bezpečnostních údajů z vakcíny Proti COVID-19 společnosti Pfizer o 75 let, a to navzdory schválení injekce 11.

prosince 2020 po pouhých 108 dnech přezkumu bezpečnosti.

Na začátku ledna 2022 však federální soudce Mark Pittman nařídil uvolnění 55 000 stran měsíčně. Do konce ledna bylo vydáno 12 000 stran.

Od té doby PHMPT zveřejnil všechny dokumenty na svých internetových stránkách. Poslední vydání proběhlo 1. června 2022.

Jedním z dokumentů v nejnovějším úložišti dat je „[125742_S1_M5_5351_c4591001 fa interim discontinued patients.pdf](#)„.

Dokument obsahuje 112stránkový seznam subjektů, které opustily fázi 1 klinického hodnocení injekce Covid-19 společnosti Pfizer a poskytuje vágní popis důvodů.

Prvních 14 stran uvádí 102 subjektů, které ze studie vypadly. Na základě dalších 93 stran se seznamem stažených subjektů dojdeme k počtu asi 780 lidí, kteří opustili první fázi klinického hodnocení sami. Skutečné číslo může být mírně vyšší nebo mírně nižší.



Mnoho subjektů záhadně odvolalo svůj souhlas s účastí ve studii, protože si například znovu přečetli formulář souhlasu a zjistili, že neodpovídá tomu, s čím původně souhlasili.

Jiní odvolali svůj souhlas s účastí ve studii po obdržení první dávky z nevysvětlitelných důvodů, tj. nechtěli dostat druhou dávku.

Bohužel, existuje také několik lidí, kteří odvolali svůj souhlas s pokračováním ve studii, protože utrpěli závažné nežádoucí účinky. Strana 110 dokumentu uvádí osobu, která utrpěla plicní embolii, při které byla krevní céva v plicích blokována krevní sraženinou. Tento stav může být život ohrožující, pokud není léčen rychle.

Strana 108 dokumentu uvádí osobu, která utrpěla mozkový infarkt. Tento stav je také známý jako

ischemická mrtvice a je výsledkem přerušení přívodu krve do mozku v důsledku problémů s krevními cévami, které ji dodávají. Nedostatečný průtok krve do mozkových buněk je zbavuje kyslíku a životně důležitých živin, což může vést ke smrti částí mozku.

Strana 102 dokumentu uvádí osobu, která utrpěla přechodný ischemický záchvat. Tento stav je také známý jako mini-mrtvice a je zase způsoben přerušením přívodu krve do mozku. Bohužel, tato osoba také kvůli mini-mrtvici upadla a zlomila si kotník.

Strana 100 dokumentu uvádí osobu, která odvolala svůj souhlas s účastí ve studii, protože ztratila sluch a stala se zcela hluchou na jedno ucho. Stránka také uvádí další osobu, která utrpěla „synkopu“, tj. dočasnou ztrátu vědomí, obvykle kvůli nedostatečnému průtoku krve do mozku.

Strana 94 dokumentu uvádí osobu, která odvolala svůj souhlas kvůli tachykardii. Tento stav se týká srdeční frekvence, která je příliš rychlá a může být způsobena špatným přívodem krve do srdečního svalu.

Strana 44 dokumentu uvádí osobu, která odvolala svůj souhlas z důvodu paraparézy. Jedná se o částečnou paralýzu obou nohou v důsledku přerušení nervových signálů z mozku do svalů.

Dokument bohužel také uvádí několik lidí, kteří se již nemohli účastnit klinické studie fáze 1, protože přišli o život. V dokumentu je uvedeno několik úmrtí, včetně stran 106/107, 101, 80 a 47.

Víme, proč ti, kteří bohužel zemřeli nebo utrpěli poškození zdraví v důsledku vedlejších účinků, studii nedokončili. Ale proč tolik dalších lidí odmítlo pokračovat ve fázi 1 klinického hodnocení vakcíny Pfizer Covid-19 v USA, i když se na ní původně chtěli podílet?

A proč se FDA zoufale snažila skrýt tento dokument, mezi mnoha jinými, po dobu nejméně 75 let?

ZDROJ: [1](#) / [2](#)