

Dr. McCullough varuje: NOVÁ „VAKCÍNA“ PFIZER BYLA TESTOVÁNA NA POUHÝCH 20 MYŠÍCH, žádné kontrolní skupině a žádných lidech!

- CZ24 News | 15. září 2023

Možná jste na mainstreamu zaznamenali, že Válek již začal doporučovat „novou“ mRNA experimentální „vakcínu“ od Pfizeru. Bude zajímavé sledovat, kolik jedinců je ještě stále ochotno se stát pokusným králíkem.

Nebo – jinak řečeno – kdo se bude chtít stát onou 21. myší, neboť tyto „báječné, bezpečné a velmi účinné vakcíny“ byly testovány na pouhých 20 myších.

Dr. Peter McCullough nyní před novými mRNA injekcemi varuje, neboť nikdo netuší, jaký bude mít dopad na lidské pokusné subjekty, jimiž se v podstatě stanou všichni nově očkovaní...

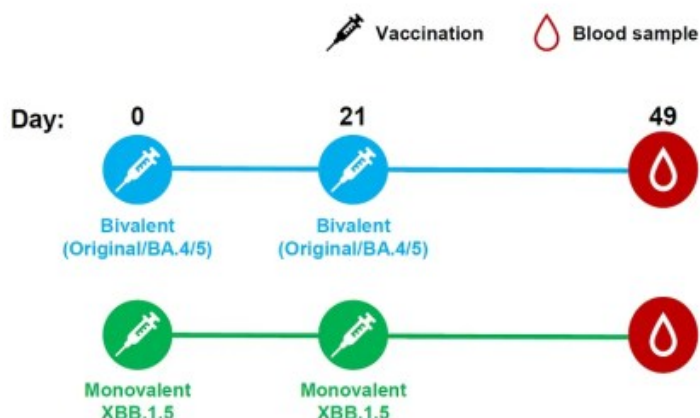
V tuto chvíli je světová veřejnost a vědecká komunita ohromena úplným regulačním pochybením, kterého se dopustily panely VRBPAC a CDC americké FDA.

S platností od 12. září 2023 byla předchozí bivalentní vakcína (původní kód mRNA Wuhan /BA4/BA5) stažena z oběhu a nová monovalentní vakcína XBB.1.5 byla schválena pro nouzové použití.

Právě zveřejněné základní snímky Pfizer ukazují, že proběhl jediný experiment s deseti myšmi, kterým byla podána předchozí bivalentní vakcína BA4/BA5, a deseti myšmi, kterým byla podána nová monovalentní vakcína XBB.1.5. Byly očkovány dvakrát s odstupem 21 dnů.

Nová posilovací dávka byla schválena pro jednu dávku 30 mcg u lidí.

Primary Series Study Design



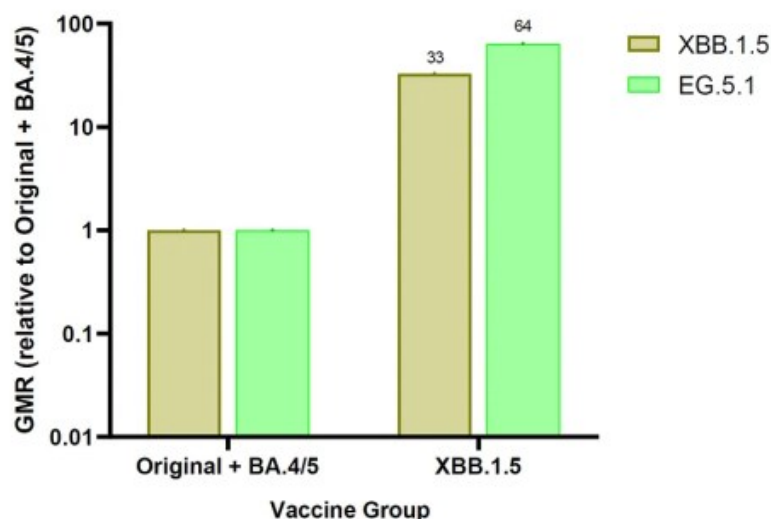
Female Balb/c mice (10 per group) were administered 2 doses (21 days apart) of either bivalent BNT162b2 (Original+BA.4/5) or monovalent BNT162b2 (XBB.1.5) vaccine.

Data were generated by same pseudovirus neutralization assay and from sera of same mouse study presented at VRBPAC June 15, 2023 meeting (<https://www.fda.gov/media/169541/download>).

Data on file: Pfizer-BioNTech, September 2023.

Pseudovirové protilátkové odpovědi byly u nové vakcíny vyšší proti expirující XBB.1.5 (3,1 % kmenů k 23. září) a příchodnému kmeni EG.5 (Eris) na 21,5 %, ale pro FL .1.5 nebyly hlášeny žádné údaje.

Monovalent XBB.1.5 BNT162b2 Primary Series Elicited Substantially Higher Neutralizing Response Compared to the Bivalent Vaccine



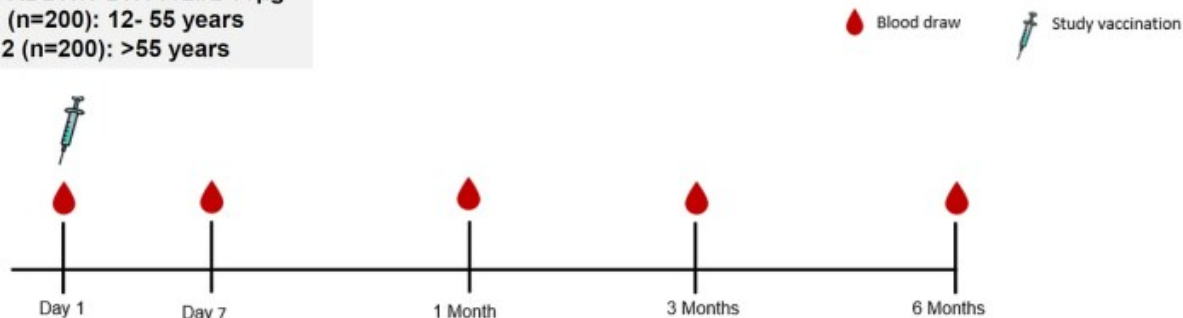
These data were generated by same pseudovirus neutralization assay and from sera of same mouse study that generated data that were presented at VRBPAC June 15, 2023 Meeting (<https://www.fda.gov/media/169541/download>).
GMR = Geometric Mean Ratio of the Geometric Mean Titer (GMT) of Monovalent XBB.1.5 and Bivalent XBB.1.5+BA.4/5 divided by GMT of WT+BA.4/5 group.
LOD, limit of detection; the lowest serum dilution of 1:20.

V hlavních prezentacích společnosti Pfizer nebyly předvedeny žádné studie na lidech. Je nemožné předvídat, co se může stát s jedinou injekcí u lidí.

Poslední snímek ukázal jedinou zatím ještě probíhající klinickou studii nové vakcíny. Existují dvě věkové skupiny, žádná randomizace a žádná kontrolní skupina. Neexistuje způsob, jak vyhodnotit bezpečnost nebo účinnost vakcíny XBB.1.5 u lidí ve sponzorovaných studiích.

Monovalent XBB.1.5 BNT162b2 Clinical Study in Individuals ≥ 12 years

Monovalent XBB.1.5 BNT162b2 30 μ g
Group 1 (n=200): 12- 55 years
Group 2 (n=200): >55 years



Jediná věc, která zastaví pokračující vědecké pochybení a porušování předpisů, je veřejné pobouření a odmítání očkování.

Společnosti vyrábějící vakcíny dosahují rekordních zisků a neanalyzovaly bezpečnost ani neprojevily zájem o bezpečnější a účinnější produkty, které by měly být testovány ve velkých, randomizovaných, dvojité zaslepených, placebem kontrolovaných studiích.

Biofarmaceutický komplex je zcela mimo kontrolu! Příště přijdou vakcíny vyvinuté pomocí počítačem generovaného genetického kódu mRNA s matematickým modelováním protilátkové odpovědi, to vše bez myší nebo lidských subjektů...

AUTOR: Dr. Peter McCullough

[ZDROJ](#)

Zpracoval: Slovanka/Necenzurovaná Pravda