

PAXLOVID: ĎALŠÍ ODPORNÝ PODVOD NA ŠTÁTNY ROZPOČET SR A EXPERIMENTÁLNE LABORATÓRNE MORČATÁ ZVANÉ SLOVÁCI

- CZ24 News | 27. července 2022

SLOVENSKO: 18 MILIÓNOV EURO ZA PAXLOVID - LIEK, KTORÝ NIE JE LIEKOM ?

Načo?

Toto je verejná zmluva?

Áno. Verejne dostupná. Hm..zvláštne.. Nejak o tom nepočujem hovoriť Lengvarského, Sabaku, Krčméryho.

Moment ale - načo Paxlovid?

Paxlovid je VRAJ 'liek', ktorý VRAJ 'lieči' Covid.

Viete - tu 'chorobu' ktorá má príznaky chrípky a spôsobuje ju vírus, ktorý ešte nikto nevidel a že ju máte, zistíte len falošným PCR testom..

No dobre ale - naco liek? Naco pilulka?

Nemáme vakcíny? Veď máme vakcíny na všetky mutácie a nemajú vedľajšie účinky
....Aha..moment..maju.. □

Hm..tak čo teraz? Kúpime od Pfizeru pilulku?

A teda - prečo pilulka až teraz?

Prečo pilulka nebola dostupná rok dozadu?

Ja viem, ja viem ... poviete si - Danny netáraj hlúposti, veď veda pokročila ...

Jasné, v pohode.

Čiže - Pfizer vedel vyrobiť vakcíny na všetky mutácie v rekordne krátkom čase, ale pilulka sa zjavila len teraz - keď podvod s vakcínami skolaboval?

A my ideme dávať 18 miliónov za pseudo-liek ?

□□□ **POZOR** □□□

**Citujem Pfizer - 'PRODUKT JE V SUCASNOSTI VO FAZE KLINICKEHO HODNOTENIA' -
strana 15/82**

Viete, čo to znamená [klinicke hodnotenie](#)?

Pokud liek uspěje v preklinickém hodnocení (na tkáňových kulturách, u zvířat), postupuje do [klinického hodnocení](#) u lidí. Klinické hodnocení má 4 na sebe navazující fáze

- **fáze I:** Ve fázi I se hodnotí bezpečnost nového léku, který je poprvé podáván člověku (nebo bezpečnost nové kombinace již používaných léků). Léč se podává zdravým dobrovolníkům nebo (v případě protinádorových léků) několika málo nemocným (pro něž není k dispozici účinná léčba). První skupině (zpravidla 3 osob) se podává nejnižší dávka (nižší než dávka plánovaná pro běžné použití), dalším skupinám vždy postupně vyšší dávka, a to do dosažení plánované dávky nebo do projevů nežádoucích účinků, které se označují jako dávku limitující toxicita (DLT) a které neumožňují tuto (nebo vyšší dávku) používat. Hodnocení fáze I zpravidla probíhá v jediném centru.
- **fáze II:** V této fázi se hodnotí účinnost nového léku nebo kombinace léků. Léč se podává několika desítkám až stovkám pacientů, v některých případech je část nemocných léčena [standardní léčbou](#) ([srovnávací studie](#)). Počet léčených nemocných je však zpravidla příliš nízký na to, aby bylo možno jasně prokázat výhody zkoušeného léku. Výsledky jsou východiskem pro plánování studie fáze III. Studie zpravidla probíhají ve více centrech (multicentrická studie) a mnohdy i ve více státech (mezinárodní studie)
- **fáze III:** Je nejdůležitější součástí klinického hodnocení, na základě výsledku se rozhoduje o registraci léku (povolení k běžnému užívání). Vždy jde o [srovnávací studii](#), zpravidla [dvojitě zaslepenou](#). Cílem je prokázat, že testovaný lék nebo kombinace léků je účinnější než [standardní léčba](#), popřípadě, že je nejméně stejně účinná, pokud má jiné výhody (např. podání je jednodušší – tablety oproti injekcím, méně nežádoucích účinků, nižší náklady). Do studie bývají zařazeny stovky až tisíce pacientů (počet pacientů je předem určen statistikem podle očekávaných výsledků). Téměř vždy jde o multicentrické mezinárodní studie.
- **fáze IV:** Není již pravidelnou částí klinického hodnocení. Provádí se po registraci léku a jejím cílem je získat další informace o účinnosti a výskytu nežádoucích účinků. Regulační orgány, které rozhodují o registraci léku, u protinádorových léků tato data vyžadují zpravidla vždy.

ŽE Z VÁS CHCE MATOVIČ, LENGVARSKÝ, KRČMÉRY, MIKAS A ZBYTOK PHARMA-MAFIE UROBIT ZASE LABORATÓRNE MYŠI !

Dalsia sprostá kradez, len dalsia sprostá lumparen na ludi a ich zivoty ☐

Posudte sami, cela zmluva:

[paxlovid_zmluva](#)

na stiahnutie [TU](#)

Chcete to zastavit TERAZ?

R E F E R E N D U M !!!

ZDROJ/AUTOR: TM Danny Kollár