

**PŘICHÁZÍ PEKLO, DALŠÍ STUPEŇ**  
**ZOTROČENÍ: AŽ SE EVROPSKÉ VLÁDY**  
**POLOŽÍ, VSTOUPÍ V PLATNOST HERA**  
**INCUBATOR. ZBAVÍ JEDNOTLIVÉ STÁTY**  
**SVÉPŘÁVNOSTI A NAINSTALUJE**  
**KOMPLETNÍ EVROPSKOU DIKTATURU**  
**PODPOŘENOU NOVODOBÝM GESTAPEM -**  
**ZDRAVOTNÍ POLICIÍ! PŘINÁŠÍME ČÁST**  
**OFICIÁLNÍHO TEXTU TISKOVÉHO**  
**PROHLÁŠENÍ EU**

- CZ24 News | 19. března 2021



Až se evropské vlády položí, vstoupí v platnost HERA incubator.

Je to něco jako evropský centrální zdravotnický systém, který za současných podmínek umožní, zbavit jednotlivé státy svéprávnosti a nainstalovat kompletní evropskou diktaturu, podpořenou zdravotní policií.

Když čtete tiskové sdělení EU k projektu HERA (link dole) máte pocit, že si to farmaceutické společnosti napsaly samy. Cíl této ‚humánní akce‘: schvalovat ještě víc, ještě rychleji a hlavně ještě

jednodušeji stále nové vakcíny, bez ohledu na jejich riziko, účinnost, nebo vedlejší účinky. Jako vedlejší produkt tohoto plánu vzniknou nesvéprávné členské státy, o jejichž zdravotnictví a ekonomice bude rozhodovat Brusel, respektive mezinárodní bigtech-společnosti, které kroky Bruselu řídí. To celé je prezentováno jako nouzové provizorní řešení (záchrana před pandemií) s cílem ochrany našeho zdraví, ale spíš se jedná o trvalou politickou reorganizaci Evropy. Za účelem možnosti naočkovat celou populaci kdykoliv, čímkoliv a bez jakéhokoliv ručení nebo finanční odpovědnosti výrobců vakcín, požaduje EU-Komise **změnu odpovídajících národních zákonů a předání veškeré odpovědnosti za zdravotnictví** (tudíž i dalších ekonomických oblastí) evropským úřadům. Tento projekt má podpořit i nový očkovací covidový průkaz (poslanci právě schválili), který se stane podmínkou našeho ‚normálního‘ života. Amen.

## **Překlad části textu oficiálního tiskového prohlášení EU:**

HERA incubator: Plán připravenosti na preventivní opatření proti biologickým rizikům v souvislosti s variantami COVID-19. K cílům tohoto projektu patří:

*2) Urychlení procesu schvalování upravených očkovacích látek. Na základě ročního modelu očkování proti chřipce umožní EU urychlené schvalování upravených očkovacích látek proti COVID-19 a k dosažení tohoto cíle přijme následující kroky: **Přizpůsobit právní rámec**, například změnou regulačních postupů pro schválení upravené vakcíny prostřednictvím kratšího dodatku textu a dalších údajů, které se průběžně předkládají Evropské agentuře pro léčivé přípravky (EMA); Poskytnutí pokynů agentury EMA ohledně požadavků na data pro vývoj, aby byly výrobci předem známy požadavky na varianty vakcín; Usnadnění schválení nových nebo změněných výrobních prostor i použití výrobních zařízení zapojením regulačních orgánů v rané fázi; Zavedení nové **kategorie nouzových schvalování vakcín** na úrovni EU a společná odpovědnost členských států.*

*3. S cílem podpořit výrobu vakcín proti nemoci COVID-19 bude EU:*

*Aktualizovat stávající objednávky nákupu nebo uzavírat nové objednávky, aby bylo možné pokračovat ve vývoji dalších nových a přizpůsobených vakcín z fondů EU. Přitom musí každá objednávka obsahovat podrobný a důvěryhodný plán, který ukáže, že EU-společnost je schopna dodávat vakcíny ve spolehlivém časovém rámci. To by nemělo EU bránit v používání výrobních zdrojů i mimo EU, pokud splňují bezpečnostní požadavky; úzce spolupracovat s výrobci vakcín za účelem sledování dodavatelských řetězců a řešení zjištěných problematických míst výroby; podporovat výrobu dalších vakcín proti novým variantám viru; zavést mechanismus dobrovolného udělování licencí speciálně navržený pro usnadnění a schválení výroby...*

Text a překlad: HS

Zdroj: [https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/de/ip\\_21\\_641](https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/de/ip_21_641)