

STUDIE PFIZERU ŠOKUJE PŘIZNÁNÍM, CO VŠECHNO VÁS MŮŽE OHROZIT NA ŽIVOTĚ: „NEOČKOVANÍ BY SE MĚLI DRŽET DÁL OD OČKOVANÝCH“ JAK JE TO VŮBEC MOŽNÉ, ŽE SE NĚJAKÉ MRNA INJEKCE POŘÁD PÍCHAJÍ?

- CZ24 News | 8. dubna 2022

Postupně se objevují důkazy, které potvrzují, že to, co bylo dosud jen konspirací či tezí nějakého podle mainstreamu „šíleného vědce,“ se stává realitou. S tím, jak se odtajňují jednotlivé části dokumentů o genových přípravcích Pfizer, tak vychází najevo, že vše, před čím mnoho neúplatných vědců i lékařů varovalo, je skutečnost a ne konspirace či dokonce dezinformace, jak tvrdí ti, kdo přináší „jedinou pravdu.“

Nyní se ukázalo, že dosud jen spekulace o tom, že očkovaný může „nakazit“ genovým přípravkem neočkovaného při blízkém kontaktu, je realitou.

[Nové](#) průkopnické dokumenty společnosti Pfizer ukazují, že jak inhalace, tak kontakt s kůží očkovaných jedinců, přenášejí „vakcínu“ na neočkované lidi.

I nejmenší finanční příspěvek velice pomáhá! Děkujeme!

CHCI PŘISPĚT

[Znepokojivý dokument odhaluje](#) následující:

1. Pokud se neočkovaný muž dotkne cizí očkované ženy nebo dýchá vzduch, který ona vydechuje, a pak má sex se svou taktéž neočkovanou ženou, jeho žena může mít vedlejší účinek a pak se musí vzdát dětí.
2. Pokud žena, která nikdy nebyla očkována, přijde do styku s očkovanou ženou, může:

Utrpět spontánní potrat, otrávit dítě mateřským mlékem nebo porodit děti s kognitivními problémy (poruchy paměti a koncentrace).

[Anonymouswire.com](#) hlásil: To je univerzální a velmi špatné. Zde je malá část textu:

„K expozici na pracovišti dochází, když má osoba neplánovaný přímý kontakt s vakcinovaným, což může nebo nemusí vést k výskytu nežádoucí příhody. Mezi tyto osoby mohou patřit pečovatelé, příbuzní a další osoby blízké subjektu.

Pokud k takové expozici dojde, testovaný subjekt ji musí oznámit společnosti Pfizer safety do 24 hodin od oznámení, bez ohledu na to, zda dojde k související sekundární nežádoucí příhodě. Oznámení musí být provedeno pomocí formuláře pro oznámení sekundárního nežádoucího účinku vakcíny. VZHLEDEM K TOMU, ŽE SE INFORMACE NETÝKAJÍ ÚČASTNÍKA STUDIE, JSOU UCHOVÁVÁNY ODDĚLENĚ OD STUDIE.“

Aby bylo jasno, účastníci testů vakcín se stávají superširoiteli něčeho, o čem neví, co to je, ale způsobuje to sekundární nežádoucí účinky u lidí, kteří nikdy nedostali „vakcínu“, když přijdou do styku s lidmi, kteří dostali „vakcínu“.

V této malé části citovaného textu Pfizer varuje, že neočkovaní muži, kteří přijdou do styku s očkovanou ženou, přenesou vakcínu na jinou ženu.

Dokonce i relativně malá část dokumentu, reprodukováná níže, uvádí, že vakcína způsobuje spontánní potraty a reprodukční problémy, když neočkovaní jedinci přicházejí do styku s očkovanými jedinci, a že mateřské mléko očkované matky může být pro dítě škodlivé. A pokud tomu nevěříte, měli byste kliknout na výše uvedený odkaz a prokousat se tímto rozsáhlým a záměrně matoucím dokumentem. Vakcína je ve skutečnosti pro mnohé lidi smrtící injekce.

Nedovolte, aby se k vám očkování přiblížili, teď je to oficiální.

Zde je malá část tohoto rozsáhlého dokumentu přímo od společnosti Pfizer:

Termíny

Studijní intervence – Očkovaná osoba.

AE – Nežádoucí účinek u osoby, která dostala vakcínu.

SAE: Nežádoucí účinek u osoby, která přišla do styku s osobou, která dostala vakcínu.

EDP: Expozice během těhotenství.

8.3.5 Expozice hodnoceného studijního subjektu během těhotenství nebo kojení a expozice na pracovišti musí být hlášeny společnosti Pfizer Safety do 24 hodin od vědomí zkoušejícího.

8.3.5.1 Expozice během těhotenství – EDP je přítomen, pokud:

** Účastnice studie je diagnostikována s těhotenstvím během studijní intervence nebo poté, co ji dokončila.*

** Mužský účastník, který podstoupí nebo přerušil studijní intervenci, je v kontaktu s partnerkou před nebo kolem doby početí.*

** Žena je diagnostikována s těhotenstvím, zatímco podstupuje výzkumnou intervenci nebo byla vystavena expozici prostředí. Níže jsou uvedeny příklady expozice prostředí studie během těhotenství:*

** Příbuzná nebo pečovatelka uvádí, že je těhotná poté, co byla vystavena intervenci studie prostřednictvím inhalace nebo kontaktu s kůží účastníka studie.*

** Mužský příbuzný nebo pečovatel, který byl vystaven intervenci studie prostřednictvím*

inhalace nebo kontaktu s kůží, vystavuje svoji partnerku studii před nebo kolem doby početí.

Pokud toto očkování není přenášeno na jiné lidi, proč by měl být kontakt mezi očkovanými a neočkovanými lidmi významnou událostí? Pokud toto očkování není přenášeno, PROČ by se muž, který byl v blízkosti očkované ženy, i když se jí nedotkl nebo neměl s ní sex, měl obávat oplodnění jiné ženy?

A to není vše, protože následující poznámky jsou mnohem horší.

Zkoušející musí oznámit EDP společnosti Pfizer Safety do 24 hodin od okamžiku, kdy se o něm dozvěděl, bez ohledu na to, zda došlo k SaE. První informace, které jsou přenášeny, musí obsahovat očekávané datum porodu (informace o potratu viz níže).

** Pokud dojde k EDP jako součásti expozice životnímu prostředí, musí testovaný subjekt oznámit informace společnosti Pfizer Safety pomocí formuláře zprávy SAE o vakcíně a doplňkového formuláře EDP. Vzhledem k tomu, že informace o expozici se nevztahují k účastníkovi studie, nejsou tyto informace zaznamenány v CRF; kopie vyplněného formuláře zprávy SAE o vakcíně však bude uložena v místě testovaného subjektu. U všech zpráv EDP s neznámým výsledkem se provádí následné vyšetření, aby se získaly obecné informace o těhotenství a jeho výsledku. Testovaný subjekt sleduje těhotenství až do porodu (nebo ukončení těhotenství) a informuje společnost Pfizer Safety o výsledku v návaznosti na původní formulář doplňku EDP. V případě živého porodu lze posoudit strukturální integritu novorozence v době narození. V případě potratu by měl být uveden důvod (důvody) potratu a tam, kde je to klinicky možné, by měla být strukturální integrita potraceného plodu posouzena vizuálním vyšetřením (pokud výsledky vyšetření nenaznačují vrozenou abnormalitu a výsledky nejsou hlášeny). Abnormální výsledky těhotenství jsou považovány za SAE. Pokud výsledek těhotenství splňuje kritéria pro SUE (tj. mimoděložní těhotenství, spontánní potrat, nitroděložní úmrtí plodu, úmrtí novorozence nebo vrozená malformace), měl by testovaný subjekt dodržovat postupy pro hlášení malých a středních podniků.*

** Spontánní potrat, včetně potratu a zmeškaného potratu;*

** Novorozenecká úmrtí, ke kterým dojde během jednoho měsíce po narození, by měla být hlášena jako SAE bez ohledu na příčinu. Kromě toho by kojenecká úmrtnost po jednom měsíci měla být hlášena jako SAE, pokud se zkoušející domnívá, že smrt dítěte souvisí nebo může souviset s expozicí intervenci ve studii. Zákazník si může vyžádat další informace o PBT. O dalším sledování výsledků porodu se rozhoduje případ od případu (např. sledování předčasně narozených dětí za účelem stanovení vývojových zpoždění). V případě expozice otce poskytne výzkumný pracovník účastníkovi formulář pro zveřejnění informací pro těhotnou partnerku.*

8.3.5.2 Expozice během kojení – Expozice během kojení nastane, když:

** Účastnice kojí během nebo po ukončení intervence ve studii.*

** Bylo zjištěno, že žena kojí, když je vystavena výzkumné intervenci (tj. vystavení životnímu prostředí). Příkladem expozice životního prostředí během kojení je příbuzná nebo pečovatelka, která hlásí kojení poté, co byla vystavena intervenci studie prostřednictvím inhalace nebo kontaktu s kůží. Zkoušející musí oznámit expozici během*

kojení společnosti Pfizer Safety do 24 hodin poté, co se o ní dozvěděl, bez ohledu na to, zda došlo k SAE. Informace musí být uvedeny pomocí formuláře zprávy SAE o očkování. Pokud k expozici dojde během kojení jako součást expozice životního prostředí, informace o expozici se nevztahují na osobu účastníka studie, a proto se nezaznamenávají na CRF. Kopie vyplněného formuláře zprávy O vakcíně SAE však bude uložena ve spisu zkoušejícího. Pokud je léčivý přípravek Pfizer speciálně schválený pro použití u kojících žen (např. vitamíny) podáván v souladu s jeho schváleným použitím, není vypracován žádný záznam o expozici během kojení. Pokud se však u dítěte vyvine SAE spojená s takovým lékem, SAE se hlásí spolu s expozicí během laktace. Kopie vyplněného formuláře zprávy O vakcíně SAE však bude uložena ve spisu zkoušejícího. Pokud je léčivý přípravek Pfizer speciálně schválený pro použití u kojících žen (např. vitamíny) podáván v souladu s jeho povoleným použitím, není vypracován žádný záznam o expozici během laktace. Pokud se však u dítěte vyvine SAE spojená s takovým lékem, SAE se hlásí spolu s expozicí během laktace. Kopie vyplněného formuláře zprávy O vakcíně SAE však bude uložena ve spisu testovaného. Pokud je léčivý přípravek Pfizer speciálně schválený pro použití u kojících žen (vitamíny) podáván v souladu s jeho povoleným použitím, není vypracován žádný záznam o expozici během laktace. Pokud se však u dítěte vyvine SAE spojená s takovým lékem, SAE se hlásí spolu s expozicí během laktace.

Zde je jasná část, kterou může každý pochopit:

8.3.5.3. Expozice na pracovišti – K expozici na pracovišti dochází, když osoba přichází do přímého kontaktu se studijním subjektem neplánovaně, což může, ale nemusí vést k výskytu SAR. Mezi tyto osoby mohou patřit pečovatelé, příbuzní nebo jiné osoby zapojené do péče o účastníka studie. Testovaný subjekt musí nahlásit expozici společnosti Pfizer Safety na pracovišti do 24 hodin od okamžiku, kdy se o nich dozvěděl, bez ohledu na to, zda se SAE vyskytne. Informace musí být uvedeny pomocí formuláře zprávy SAE o očkování. Vzhledem k tomu, že se informace netýkají účastníka studie, nejsou shromažďovány v CRF;

K expozici na pracovišti dochází, když má osoba neplánovaný přímý kontakt s očkováním subjektem, což může nebo nemusí vést k nežádoucí příhodě. Tito jedinci mohou být pečovatelé, rodinní příslušníci a další blízcí subjektu.

Pokud k takové expozici dojde, testovaný ji musí oznámit společnosti Pfizer Safety do 24 hodin od oznámení, bez ohledu na to, zda dojde k související sekundární nežádoucí příhodě. Použije se oznamovací formulář pro sekundární nežádoucí účinky vakcíny. VZHLEDEM K TOMU, ŽE SE INFORMACE NETÝKAJÍ ÚČASTNÍKA STUDIE, ZACHÁZÍ SE S NIMI ODDĚLENĚ OD STUDIE.

AUTOR: Slovanka

[ZDROJ](#)