

TRESTNÉ OZNÁMENIE NA PFIZER: VO VAKCÍNE SÚ LÁTKY NIE NA ĽUDSKÉ POUŽITIE!

- CZ24 News | 7. prosince 2021

SLOVENSKO: Dňa 28.10.2021 bolo na Generálnu prokuratúru Slovenskej republiky podané prvé trestné oznámenie v súvislosti s očkovaním vakcínou Pfizer. Podalo ho občianske združenie Dôstojnosť Slovenska.

Ako uvádzajú na svojej webovej stránke, urobili to preto, lebo to nikto iný neurobil a ani urobiť nechcel. Poukázali na to, že odborné konzílium, politici, aktivisti i europoslanci boli ustavične kontaktovaní „Lekármi etiky pre covid“ ohľadne toho, aby zastavili toto šialenstvo! Nič sa však nedialo.

Nižšie uvádzame vyjadrenie občianskeho združenia k podanému trestnému oznámeniu.

A čo nás k tomu viedlo? A ako sme sa k tým informáciám dostali?

Viedlo nás k tomu, že nikto nepomáha a nedokázali sme sa tomu len tak prizerať a zdieľať hlúposti na sociálnych sieťach bez nejakých dôkazov.

Naše združenie sa zaregistrovalo v mnohých svetových agentúrach, ako sú napríklad:

- **EMA** – Európska lieková agentúra
- **FDA** – Správa potravín a liečiv je vládna agentúra USA, ktorá je zodpovedná za kontrolu a reguláciu potravín, potravinových doplnkov, liečiv, kozmetických prípravkov, lekárskeho prístrojov, biofarmaceutických a krvných produktov v USA
- **CDC** – Centrum pre kontrolu a prevenciu chorôb je popredným národným inštitútom Spojených štátov amerických pre verejné zdravie. CDC je federálnou agentúrou Spojených štátov pod ministerstvom zdravotníctva a sociálnej starostlivosti
- **ONS** – Office for National Statistics je centrálny štatistický úrad Veľkej Británie, ktorý podlieha priamo parlamentu
- **AIFA** – Talianska agentúra pre lieky
- Ďalšie agentúry ako sú: VigAccess, EUDRA, VAERS, Lekári pre Etiku COVID (z 30 krajín sveta) či právnici vo Veľkej Británii, Rakúsky Červený kríž, agentúry novinárov v zahraničí a média spoločne so svetovými denníkmi ako je The Telegraph a ďalší.

Na základe registrácií v týchto agentúrach máme kompletný prístup ku všetkým údajom, ku kompletným dokumentom.

Po preštudovaní všetkých dokumentov o vakcínach a o komplikáciách po očkovaní sme došli k mnohým záverom, a to k veľmi závažným, na živote ohrozujúcim, ťažkým prípadom a komplikáciách s očkovaním na Covid-19.

Samozrejme, že očkovacie centrá vôbec neinformujú pacientov o týchto rizikách a už vôbec nie o

zložkách, ktoré nie sú povolené na ľuďoch! Pri osobnom stretnutí v týchto centrách sa vyhýbajú týmto otázkam!

Čo myslíte, že prečo!?

Po našom verejnom vystúpení nielen pred Národnou radou SR ešte pred časom sme ako jediní povedali verejne také veci, že Ministerstvo Zdravotníctva SR muselo zmeniť očkovanie detí do 11 rokov na očkovanie neregistrovanou vakcínou **Pfizer BNT162b2**.

No lenže touto neregistrovanou vakcínou sa očkujú aj deti od 12 rokov a dospelí. Zistili sme totiž aj to, že táto vakcína **obsahuje dve zložky, ktoré nie sú dovoľené pre humánne použitie na ľuďoch!**

I nejmenší finanční příspěvek velice pomáhá! Děkujeme!

CHCI PŘÍSPĚT

Zistili sme aj to, že momentálne vážne prebiehajú klinické štúdie, ktoré majú byť ukončené až v decembri 2023 po niekoľkých odkladoch výrobcu a EMA.

Pár odsekov z dokumentov EMA a Pfizer: anx153458 (COMINARTY mRNA vakcína COVID-19 (upravená nukleozidmi)) EMEA/H/C/00573:

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Očkovacia látka Comirnaty je indikovaná na aktívnu imunizáciu na prevenciu ochorenia COVID-19 spôsobeného vírusom SARS-CoV-2 u osôb vo veku 12 rokov a starších.

Zameniteľnosť očkovacej látky Comirnaty s inými očkovacími látkami proti COVID-19 na účely dokončenia primárneho očkovacieho cyklu alebo ako posilňovacej dávky (tretia dávka) nebola stanovená.

Osoby, ktoré dostali 1. dávku očkovacej látky Comirnaty, majú na dokončenie primárneho očkovacieho cyklu dostať aj druhú dávku Comirnaty.

Pediatrická populácia

Bezpečnosť a účinnosť Comirnaty u pediatrických účastníkov vo veku menej ako 12 rokov neboli doteraz stanovené. K dispozícii sú len obmedzené údaje.

Myokarditída a perikarditída

Po očkovaní očkovacou látkou Comirnaty sa pozorovali veľmi zriedkavé prípady myokarditídy a perikarditídy. Tieto prípady sa vyskytli hlavne do 14 dní po očkovaní, častejšie po druhom očkovaní a

častejšie u mladších mužov.

Z dostupných údajov vyplýva, že priebeh myokarditídy a perikarditídy po očkovaní sa nelíši od myokarditídy alebo perikarditídy vo všeobecnosti.

Zdravotnícki pracovníci majú venovať zvýšenú pozornosť prejavom a príznakom myokarditídy a perikarditídy.

Očkované osoby majú byť poučené, aby okamžite vyhľadali lekársku pomoc, ak sa u nich po očkovaní objavia príznaky naznačujúce myokarditídu alebo perikarditídu, napríklad (akútna a pretrvávajúca) bolesť v hrudníku, dýchavičnosť alebo palpitácie.

Zdravotnícki pracovníci si majú pri diagnostike a liečbe tohto ochorenia prečítať usmernenia a/alebo sa poradiť so špecialistami.

Pediatrická populácia

Európska agentúra pre lieky udelila odklad z povinnosti predložiť výsledky štúdií s očkovacou látkou Comirnaty u pediatrickej populácie na prevenciu ochorenia COVID-19 (informácie o použití v pediatrickej populácii).

Tento liek bol registrovaný s tzv. podmienkou. To znamená, že sa očakávajú ďalšie údaje o tomto lieku. Európska agentúra pre lieky najmenej raz ročne posúdi nové informácie o tomto lieku a tento súhrn charakteristických vlastností lieku bude podľa potreby aktualizovať.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

- ((4-hydroxybutyl)azándiyl)bis(hexán-6,1-diyl)bis(2-hexyldekanoát) (ALC-0315)
- 2-[(polyetylénglykol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamid (ALC-0159)
- 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-fosfocholín (DSPC)
- cholesterol
- chlorid draselný
- dihydrogenfosforečnan draselný
- chlorid sodný
- 15-dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného
- sacharóza
- voda na injekcie

6.2 Inkompatibilita

Tento liek sa nesmie miešať s inými liekmi.

Na potvrdenie účinnosti a bezpečnosti očkovacej látky Comirnaty má držiteľ rozhodnutia o registrácii predložiť konečnú správu o **klinickej štúdii** pre randomizovanú, placebom kontrolovanú štúdiu C4591001 zaslepenú pre pozorovateľa. **December 2023**

Zložky tejto vakcíny pre Pfizer vyrába spoločnosť, a po kontakte s touto spoločnosťou:

Echelon Biosciences Inc
675 Arapeen Dr. Ste 302 Salt Lake City,
UT 84108 – 801-588-0455

Zložky vakcíny určené nie na ľudské použitie

1. ALC-0315

ALC-0315 je ionizovateľný lipid, ktorý sa používa na tvorbu lipidových nanočastíc na dodávanie RNA. ALC-0315 je okrem ALC-0159, DSPC a cholesterolu jednou zo zložiek vakcíny BNT162b2 proti SARS-CoV-2.

Tento produkt je určený len na výskumné účely a **nie na ľudské použitie**. ([zdroj](#))

2. ALC-0159

ALC-0159 je PEGylovaný lipid, ktorý sa používa na tvorbu lipidových nanočastíc na dodávanie RNA. ALC-0159 je okrem ALC-0315, DSPC a cholesterolu jednou zo zložiek vakcíny BNT162b2 proti SARS-CoV-2.

Tento produkt je určený len na výskumné účely a **nie na ľudské použitie**. ([zdroj](#))

Záver

Bolo úradne preložených cez 70 dokumentov a priložených pre Generálnu prokuratúru 42 dokumentov.

Ďalšie články a dôkazy:

- <https://dostojneslovensko.eu/205-klinicke-studie-do-roku-2024-biontech-pfizer-pre-deti-do-18-rokov>
- <https://dostojneslovensko.eu/234-konferencia-patologov-vaecsina-ockovanych-ludi-ani-len-netus-i-ako-su-teraz-chori>
- <https://dostojneslovensko.eu/242-sok-ucinek-ockovania-od-pfizer-na-ludoch-s-oslabenou-imunitou-nebol-nikdy-testovany>
- <https://dostojneslovensko.eu/202-zoznam-hrozy-fda-vedelo-o-vedlajsich-ucinkoch-uz-v-oktobri-2020>
- <https://dostojneslovensko.eu/?start=50>
- <https://dostojneslovensko.eu/>

Niektoré dokumenty sme nezverejnili kvôli ochrane!

Pripravujú sa ďalšie trestné oznámenia a to na všetky vakcíny proti Covid-19... pretože sme zistili ďalšie veci podobné týmto ako je u Pfizer! No tu už potrebujeme aj vašu podporu.

Chceme všetkým poďakovať, ktorí sa neboja postaviť za práva a za zdravie nielen našich detí!

S pozdravom Kamil Jakub a Peter Puškár (upozorňujem, že je to iba menovec)