

Peter A. McCullough: Proč tělo napadá samo sebe po vakcíně COVID-19

infokuryr.cz/n/2023/03/11/peter-a-mccullough-proc-telo-napada-samo-sebe-po-vaccine-covid-19

kuryr

11. března 2023



92 % populace USA je ohroženo nebo postiženo autoimunitou

Autoimunita je přímým důsledkem špatně navržených genetických vakcín

Lidský imunitní systém je navržen tak, aby rozpoznal cizí vetřelce (mikroby, jiné látky), zaútočil na ně, zabil je a poté odstranil trosky. Z tohoto důvodu si musíme být jisti, že naše tělo rozpoznává naše vlastní buňky jako „chráněné“ a cizí buňky jako cíle. Vakcíny COVID-19 založené na mRNA (Pfizer, Moderna) a adenovirové DNA (Janssen) poprvé obsahují genetický kód, který způsobuje, že naše tělo vytváří smrtící cizí protein v naději, že náš imunitní systém nebude jen reagovat a chránit nás, ale také buduje život zachraňující imunitu proti SARS-CoV-2. Nyní víme, že to byl největší chybný úsudek ve vývoji léků všech dob. Produkce cizího proteinu v lidském těle se ukázala jako katastrofální, protože Polykretis et al. ukázat v nedávném článku. Zde jsou některé z důvodů, proč: 1) každá buňka, která přijímá vakcínu, exprimuje protein na buněčném povrchu a spouští autoimunitní záchvat, 2) tkáňová distribuce se zdá být rozšířená a zahrnuje orgány, kde by tento útok mohl být smrtelný (srdce, mozek, kostní dřeň atd.), 3) jak genetický materiál, tak spike protein mají dlouhou životnost (měsíce až roky), což je dostatečně dlouhá doba na to, aby způsobila autoimunitní syndrom, který může být trvalý.

Review

Autoimmune Inflammatory Reactions Triggered by the COVID-19 Genetic Vaccines in Terminally Differentiated Tissues

Panagis Polykretis^{1,2*}, Alberto Donzelli^{1,2}, Janci C. Lindsay³, David Wiseman⁴, Anthony M. Kyriakopoulos⁵, Michael Mörz⁶, Paolo Bellavite⁷, Masanori Fukushima⁸, Stephanie Seneff⁹ and Peter A. McCullough¹⁰

¹ "Allineare Sanità e Salute" Foundation, 20122 Milano, Italy

² Independent Medical Scientific Commission, 20131 Milano, Italy

³ Toxicology & Molecular Biology, Toxicology Support Services, LLC., Sealy, 77474 Texas, USA

⁴ Synmedian, Inc, Dallas, 75252 Texas, USA

⁵ Infectious Disease, Nexxo AD Biotechnology Laboratory, 18536 Piraeus, Greece

⁶ Independent researcher, 01067 Dresden, Germany

⁷ Independent medical researcher, 37126 Verona, Italy

⁸ Foundation of Learning Health Society Institute, 450-0003 Nagoya, Japan

⁹ Computer Science and Artificial Intelligence Laboratory, MIT, 02139 Cambridge MA, USA

¹⁰ Cardiology, Truth for Health Foundation, 85728 Tucson AZ, USA

* Correspondence: panagis.polykretis@gmail.com

Abstract: As a result of the spread of SARS-CoV-2, a global pandemic was declared. Indiscriminate COVID-19 vaccination has been extended to include age groups and naturally immune people with minimal danger of suffering serious complications due to COVID-19. Solid immuno-histopathological evidence demonstrates that the COVID-19 genetic vaccines can display an off-target distribution in tissues that are terminally differentiated, triggering autoimmune reactions. These include the heart and brain, which may incur *in situ* production of spike protein eliciting a strong autoimmunological inflammatory response. Due to the fact that every human cell which synthesizes non-self antigens becomes inevitably the target of the immune system, and since the human body is not a strictly compartmentalized system, accurate pharmacokinetic and pharmacodynamic studies are needed in order to determine precisely which tissues can be harmed. Therefore, our article aims to draw the attention of the scientific and regulatory communities on the critical need of bio-distribution studies for the genetic vaccines against COVID-19, as well as of rational harm-benefit assessments by age group.

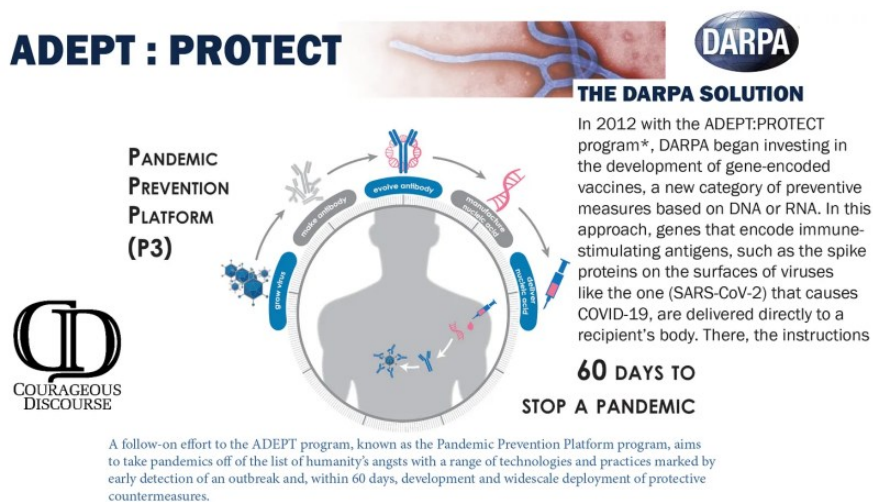
Keywords: COVID-19; genetic vaccines; adverse reactions; autoimmunity; immunohistochemistry; spike protein

Polykretis, P.; Donzelli, A.; Lindsay, JC; Wiseman, D.; Kyriakopoulos, AM; Morz, M.; Bellavit, P.; Fukušima, M.; Seneff, S.; McCullough, PA
Autoimunitní zánětlivé reakce vyvolané genetickými vakcínami COVID-19
v terminálně diferencovaných tkáních. Předtisky 2023, 2023030140.
<https://doi.org/10.20944/preprints202303.0140.v1>.

Polykretis uvádí: „Jasně histologické důkazy z biopsií a pitev ukázaly, že spike protein získaný z vakcíny byl syntetizován v terminálně diferencovaných tkáních (Baumeier et al., 2022; Schwab et al., 2022; Mörz, 2022). Baumeier a kol. detekoval spike protein pocházející z vakcíny v kardiomyocytech u 9 z 15 pacientů s klinicky suspektní myokarditidou (kteří byli negativně testováni na SARS-CoV-2), což dokazuje, že virový protein byl syntetizován v srdeční tkáni a spojen s autoimunitní reakcí po očkování (Baumeier a kol., 2022). Schwab a kol. popsali histopatologické nálezy ze standardizovaných pitev provedených u 25 jedinců, kteří zemřeli neočekávaně a do 20 dnů po očkování (žádný z zemřelých neměl před vakcinací infekci SARS-CoV-2) (Schwab et al., 2022). Obě výše uvedené studie podporují myšlenku, že myokarditida vyvolaná vakcínou byla důsledkem nadměrné infiltrace T lymfocytů, převážně CD4+ T buněk, které jsou hlavní příčinou autoimunitního poškození myokardu. Mörz popsal expresi spike proteinu pocházejícího z vakcíny v mozku a srdci pacienta, u kterého se vyvinula multifokální nekrotizující encefalitida po očkování BNT162b2 (Mörz, 2022). Imunohistochemie také ukázala expresi spike proteinu kódovaného vakcínou ve vezikulárních keratinocytech a endoteliálních buňkách v dermis (Yamamoto et al., 2022). že vakcínou vyvolaná myokarditida byla důsledkem nadměrné infiltrace T lymfocytů, převážně CD4+ T buněk, které jsou hlavní příčinou autoimunitního poškození myokardu. Mörz popsal expresi spike proteinu pocházejícího z vakcíny v mozku a srdci pacienta, u kterého se vyvinula multifokální nekrotizující encefalitida po očkování BNT162b2 (Mörz, 2022). Imunohistochemie také ukázala expresi spike proteinu kódovaného vakcínou ve vezikulárních keratinocytech a endoteliálních buňkách v dermis (Yamamoto et al., 2022). že vakcínou vyvolaná myokarditida byla důsledkem nadměrné infiltrace T lymfocytů, převážně CD4+ T buněk, které jsou hlavní příčinou autoimunitního poškození myokardu. Mörz popsal expresi spike proteinu pocházejícího z vakcíny v mozku a srdci pacienta, u kterého se vyvinula multifokální

nekrotizující encefalitida po očkování BNT162b2 (Mörz, 2022). Imunohistochemie také ukázala expresi spike proteinu kódovaného vakcínou ve vezikulárních keratinocytech a endoteliálních buňkách v dermis (Yamamoto et al., 2022). Mörz popsal expresi spike proteinu pocházejícího z vakcíny v mozku a srdci pacienta, u kterého se vyvinula multifokální nekrotizující encefalitida po očkování BNT162b2 (Mörz, 2022). Imunohistochemie také ukázala expresi spike proteinu kódovaného vakcínou ve vezikulárních keratinocytech a endoteliálních buňkách v dermis (Yamamoto et al., 2022). Mörz popsal expresi spike proteinu pocházejícího z vakcíny v mozku a srdci pacienta, u kterého se vyvinula multifokální nekrotizující encefalitida po očkování BNT162b2 (Mörz, 2022). Imunohistochemie také ukázala expresi spike proteinu kódovaného vakcínou ve vezikulárních keratinocytech a endoteliálních buňkách v dermis (Yamamoto et al., 2022).

Navzdory dlouhé cestě vývoje řízené americkou armádou DARPA v rámci programu ADEPT P3 oznámeného v roce 2012 byly genetické vakcíny špatně navrženy dodavateli bez pečlivého zvážení biologických důsledků autoimunity. Aby toho nebylo málo, spěchali klinickým vývojem lidí v rámci operace Warp Speed a byli příliš rozšířeni: 92 % americké populace bylo podle CDC alespoň jednou očkováno. V důsledku toho je téměř celá populace USA ohrožena nebo postižena subklinickým projevem autoimunity.



chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcglclefndmkaj/https://www.darpa.mil/attachments/ADEPTVi

Nejllepší je teď vyřadit vakcíny COVID-19, jak jsem vysvětlil před americkým Senátem 7. prosince 2022. Lékařská komunita potřebuje posbírat kousky s obrovským výzkumným úsilím v oblasti patofyziologie poškození vakcínami, se zaměřením na autoimunitu.

Peter A. McCullough, MD, MPH

Prameny:

Polycrētis, P.; Donzelli, A.; Lindsay, JC; Wiseman, D.; Kyriakopoulos, AM; Morz, M.; Bellavit, P.; Fukušima, M.; Seneff, S.; McCullough, PA Autoimunitní zánětlivé reakce vyvolané genetickými vakcínami COVID-19 v terminálně diferencovaných tkáních. Předtisky 2023, 2023030140. <https://doi.org/10.20944/preprints202303.0140.v1>.

ZDROJ



PRÁVO RESPEKT ODBORNOST

