

Genocida: Americká FDA oficiálně schválila vakcíny Covid pro děti starší 6 měsíců

21 června, 2022 4 min read Slovanka



Big Pharma a její sluhové v čele s Faucim se snaží vydělat již i na těch nejmenších, tedy na dětech od pouhých 6 měsíců, jimž hodlají aplikovat do tělíček mRNA preparáty, jejichž vedlejší účinky zejména u mladých lidí jsou bezprecedentní. Ostatně, od začátku nejde o nic jiného než o byznys a depopulaci, což potvrzuje i fakt, že tyto injekce mají přímý vliv na snížení plodnosti...

Je jisté, že podřízená americké FDA – evropská EMA – již brzy schválí totéž.

Dne 17. června 2022 udělil americký Úřad pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) nouzové povolení (EUA) pro „vakcínu“ proti koronaviru (Covid-19), kterou lze injekčně aplikovat kojencům od šesti měsíců.

Dříve mohly být očkovány pouze děti od pěti let a pouze injekcí Pfizer, zatímco lidé starší 18 let mohli dostat i Modernu. Díky FDA mohou mít nyní i batolata s oběma značkami trvale zničenou DNA.

Oznámení přišlo jen dva dny poté, co poradní panel FDA složený z „nezávislých odborníků“ jednomyslně odhlasoval, že umožní agentuře udělit nouzové schválení injekčních stříkaček pro tuto novou věkovou skupinu.

„Schválení má nižší práh důkazů a je možné, že proto americké úřady zachovaly označení jako nouzová situace COVID-19, i když počet případů, hospitalizací a úmrtí souvisejících s touto chorobou klesl od nového maxima v lednu,“ uvádí [Epoch Times](#).

FDA připouští, že údaje o studiích společnosti Pfizer pro děti jsou „nespolehlivé“, ale stále vakcíny schvaluje.

Očkování samozřejmě nijak nepřispívá ke zdraví a pro děti je zcela zbytečné. Ale Pfizer a Moderna potřebují dosáhnout většího zisku, a tak FDA dělá to, co chce Wall Street na úkor životů dětí.

FDA ve svém prohlášení uznala, že špatná klinická studie společnosti Pfizer u dětí „byla považována za nespolehlivou kvůli nízkému počtu případů COVID-

19 mezi účastníky studie“. Přesto FDA dává společnosti to, co chce, jen tak.

Vzhledem k malému počtu závažných případů u očkovaných a neočkovaných subjektů nebyly možné odhady ochrany před vážným onemocněním – což je hlavní důvod k očkování, protože ochrana se výrazně snížila se vznikem nových variant viru.

Ve svém vlastním prohlášení komisař FDA Robert Califf ocenil rozhodnutí své agentury a uvedl, že rodiče, pečovatelé a lékaři zoufale čekali na příležitost očkovat děti co nejdříve.

„Očekáváme, že vakcíny pro mladší děti budou chránit před nejzávažnějšími důsledky COVID-19, jako je hospitalizace a smrt, jak jsme viděli u starších věkových skupin,“ řekl Califf.

Peter Marks, další úředník FDA, dodal, že agentura údajně provedla „přísnou a důkladnou“ analýzu vakcín předtím, než je schválila pro použití u kojenců.

Jak jsme informovali loni na podzim, studie zkoumající účinky Fauciho chřipky na nenarozené děti zjistila, že 90 procent z nich zemřelo po podání injekcí. S ohledem na to, jak může FDA učinit tato směšná tvrzení o „přísném a důkladném“ vyšetřování?

„Z hlediska účinnosti nemá absolutně žádný smysl schvalovat tyto produkty,“ říká Brian Hooker, vědecký ředitel Dětské zdravotní obrany (CHD).

„Je to zločin proti lidskosti zničit přirozenou imunitu kojenců experimentálními produkty, které se ukázaly jako nebezpečné a zbytečné,“ napsal jeden čtenář Times.

„Pokud vám bezostyšně řeknou, že vaše děti musí být obětovány, aby globalisté realizovali svůj nový světový řád, pak se debata musí změnit v hněv,“ dodal další.