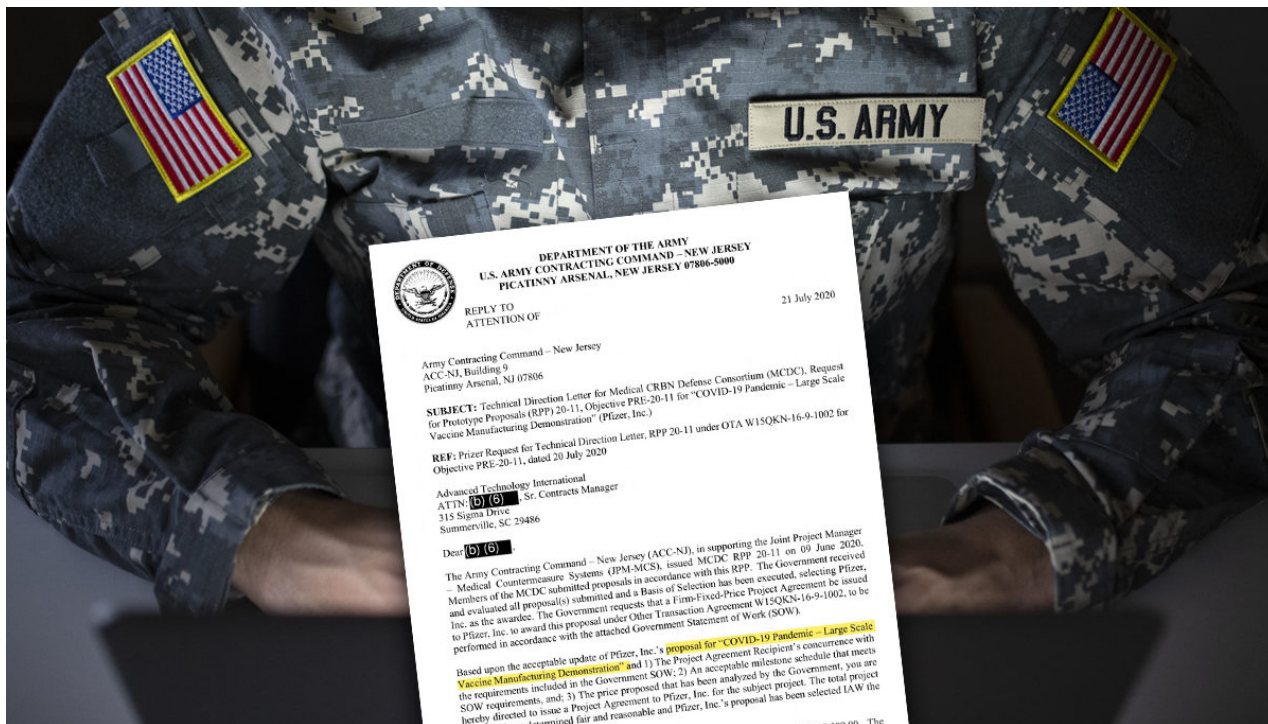


Dokumenty: Vakcíny jsou projektem klasifikovaným DOD jako válečný akt – bez kontroly kvality

necenzurovanapravda.cz/2023/01/dokumenty-vakciny-jsou-projektem-klasifikovanim-dod-jako-valecny-akt-bez-kontroly-kvality

7 ledna, 2023



Víte, proč byla zakázána jakákoli účinná léčba respiračního onemocnění nazvaného Covid-19? Proč byly lidem vnucovány neotestované experimentální genové injekce – a někde dokonce i povinně? Odpověď je třeba hledat právě tam, odkud všechny oddané loutky ve vládách získávaly instrukce...

Investigativní američtí novináři zjistili, že americké ministerstvo obrany DOD od počátku řídilo tzv. „očkování proti Covidu“ v rámci „Národního bezpečnostního programu“ jako válečný akt proti nepřátelskému útoku. Bylo zcela irelevantní, zda jsou vakcíny bezpečné a účinné. Veřejnost byla oklamána kontrolami kvality v rámci informační kampaně a součástí operace bylo umlčování kritiků.

Armedforces.press se ve svém článku odvolává na nově objevené dokumenty. Ty byly získány prostřednictvím amerického zákona o svobodě informací. Následující text je výsledkem výzkumu Sashi

Latypové a Katherine Wattové a jejich interpretací nálezů, které viděli.



**DEPARTMENT OF THE ARMY
U.S. ARMY CONTRACTING COMMAND – NEW JERSEY
PICATINNY ARSENAL, NEW JERSEY 07806-5000**

REPLY TO
ATTENTION OF

21 July 2020

Army Contracting Command – New Jersey
ACC-NJ, Building 9
Picatinny Arsenal, NJ 07806

SUBJECT: Technical Direction Letter for Medical CRBN Defense Consortium (MCDC), Request for Prototype Proposals (RPP) 20-11, Objective PRE-20-11 for “COVID-19 Pandemic – Large Scale Vaccine Manufacturing Demonstration” (Pfizer, Inc.)

REF: Prizer Request for Technical Direction Letter, RPP 20-11 under OTA W15QKN-16-9-1002 for Objective PRE-20-11, dated 20 July 2020

Advanced Technology International
ATTN: (b) (6), Sr. Contracts Manager
315 Sigma Drive
Summerville, SC 29486

Dear (b) (6),

The Army Contracting Command – New Jersey (ACC-NJ), in supporting the Joint Project Manager – Medical Countermeasure Systems (JPM-MCS), issued MCDC RPP 20-11 on 09 June 2020. Members of the MCDC submitted proposals in accordance with this RPP. The Government received and evaluated all proposal(s) submitted and a Basis of Selection has been executed, selecting Pfizer, Inc. as the awardee. The Government requests that a Firm-Fixed-Price Project Agreement be issued to Pfizer, Inc. to award this proposal under Other Transaction Agreement W15QKN-16-9-1002, to be performed in accordance with the attached Government Statement of Work (SOW).

Based upon the acceptable update of Pfizer, Inc.’s proposal for “COVID-19 Pandemic – Large Scale Vaccine Manufacturing Demonstration” and 1) The Project Agreement Recipient’s concurrence with the requirements included in the Government SOW; 2) An acceptable milestone schedule that meets SOW requirements, and; 3) The price proposed that has been analyzed by the Government, you are hereby directed to issue a Project Agreement to Pfizer, Inc. for the subject project. The total project value has been determined fair and reasonable and Pfizer, Inc.’s proposal has been selected IAW the above referenced Basis of Selection.

The total approved cost to the Government for this effort is not to exceed \$1,950,097,500.00. The break-out of the costs is as follows: \$1,950,000,000.00 to perform project efforts included in the SOW and \$97,500.00 for the Consortium Management Firm (CMF) Administrative Cost. The CMF Administrative Cost was approved as a “Special Allocation” for Operation Warp Speed (OWS) Prototype Projects executed under the MCDC OTA. The effort currently has \$1,950,097,500.00 of available funding, comprised of \$1,950,000,000.00 for the Project Agreement, \$67,500.00 for the

Tajná operace armády byla organizována prostřednictvím tří klíčových právních manévrů:

1. Povolení pro nouzové situace EHP
2. Přípravný zákon
3. Orgán pro jiné transakce

Prezident Trump dne 13. března 2020 vyhlásil stav nouze pro veřejné zdraví (PHE) podle Staffordova zákona a svěřil Radě národní bezpečnosti odpovědnost za politiku Covid. **Vakcíny proti Covid-19 se tak staly „lékařskými protiopatřeními“ – šedou zónou produktů, které nejsou regulovány jako vakcíny nebo léky.**

„Přenesli odpovědnost na Národní bezpečnostní radu a považovali to za válečný akt,“ řekla Sasha Latypová, bývalá výkonná ředitelka farmaceutické smluvní výzkumné organizace (CRO). Podle zpráv z operace Warp Speed/ASPR **ministerstvo obrany nařídilo, dohlíželo a přísně řídilo vývoj, výrobu a distribuci protiopatření Covid**, především s využitím již dříve vytvořené sítě vojenských dodavatelů a konsorcií ministerstva obrany.

CONTINUATION SHEET	Reference No. of Document Being Continued W15QKN-21-C-0012	Page 2 of 51
	PIIN/SIIN	MOD/AMD
Name of Offeror or Contractor: PFIZER INC.		

SUPPLEMENTAL INFORMATION

Buyer Name: (b) (6)
 Buyer Office Symbol/Telephone Number: CCNJ-IC/(b) (6)
 Type of Contract 1: Firm Fixed Price
 Kind of Contract: Supply Contracts and Priced Orders
 Type of Business: Large Business Performing in U.S.
 Surveillance Criticality Designator: A

*** End of Narrative A0000 ***

Executive Summary

Background:

The Department of Health and Human Services (DHHS) continuously monitors emerging infectious disease risk and prepares to respond to the threat of novel emerging infectious disease outbreaks in the United States. DHHS is responding to an outbreak of respiratory disease caused by a novel coronavirus that was first detected in China and which has now spread to worldwide, including in the United States. The virus has been named SARS-CoV-2 and the disease it causes has been named coronavirus disease 2019 (abbreviated COVID-19).

On January 30, 2020, the International Health Regulations Emergency Committee of the World Health Organization (WHO) declared the outbreak a public health emergency of international concern (PHEIC). On January 31, Health and Human Services Secretary Alex M. Azar II declared a public health emergency (PHE) for the United States to aid the nations healthcare community in responding to COVID-19. On March 11, WHO publicly characterized COVID-19 as a pandemic. On March 13, the President of the United States declared the COVID-19 outbreak a national emergency. Vaccination is often the most effective measure for the control of infectious diseases. In July 2020, the DOD awarded an Other Transaction Agreement under the authority 10 USC 2371b to Pfizer to scale up manufacture of their BNT162b2 vaccine candidate. The candidate entered Phase 3 clinical trials and scale up of their manufacturing processes. On November 9, 2020, Pfizer announced that BNT162b2 was >90% effective based on interim analysis of partial data from their Phase 3 clinical trial. On November 18, 2020, Pfizer reported 95% effectiveness based on analysis of a larger dataset that included 170 confirmed cases among the Phase 3 volunteers (162 in the placebo group and 8 in the vaccinated group). Based on the strength of this data, Pfizer formally requested Emergency Use Authorization (EUA) from the US Food and Drug Administration.

1. This action has a total Firm Fixed Price value of \$10,016,418,500 inclusive of all options. At this time, CLINs 0001, 0002, and 0003 are funded in the amount of \$2,011,282,500.

2. The Representations and Certifications made by Pfizer in the System for Award Management (SAM) are hereby incorporated into this contract by reference.

3. The Pfizer Small Business Subcontracting Plan, dated 01 March 2020 is hereby incorporated into the contract (see Attachment 0002).

*** END OF NARRATIVE A0001 ***

Ministerstvo obrany, BARDA a HHS nařídily všechna protipatření Covid, včetně „vaccín“ jako prototypové demonstrace pro velkovýrobu, aby se zabránilo regulaci a transparentnosti. Prototypy používané v rámci EUA (autorizace pro nouzové použití) během PHE (nouzové situace v oblasti veřejného zdraví), **protipatření Covid, včetně „vaccín“, nemusí splňovat americké zákony o kvalitě výroby, bezpečnosti a označování.**

„Z toho vyplývá, že vláda USA povolila a financovala používání nevyhovujících biologických materiálů na Američanech, aniž by objasnila jejich „prototypový“ právní status, ponechala materiály mimo běžný regulační dohled a zároveň je zpřístupnila veřejnosti. Podvodná pseudooficiální legitimita.“

„Nejneuvěřitelnější je skutečnost, že současná legislativa přijatá Kongresem Spojených států, jak se zdá, činí zastírání legálním!“

Sasha Latypová

Podle PHE nejsou lékařská protiopatření regulována ani chráněna jako farmaceutické produkty (21 USC 360bbb-3(k)).

Americký lid byl oklamán tím, že uvěřil, že FDA, CDC a loutky jako Anthony Fauci dohlíží na program očkování proti COVID-19. Jejich zapojení však byla pouze řízená informační operace. Všechna rozhodnutí týkající se výzkumu vakcíny COVID-19, nákupu materiálů, distribuce a sdílení informací byla přísně kontrolována ministerstvem obrany.

Byly odhaleny stovky smluv o protiopatření Covid. Mnoho zveřejněných informací bylo částečně redigováno. Latypová a Katherine Wattová, investigativní novinářka, však našly zdroje, jak chybějící detaily doplnit.

Přezkoumání těchto smluv ukazuje na vysokou úroveň dohledu vlády USA (DoD/BARDA). Rozsah plnění je specifikován pouze jako „demonstrace“ a „prototypy“, přičemž z rozsahu prací hrazených smlouvami **jsou vyloučena** klinická hodnocení a kontrola kvality výroby.

Aby bylo zajištěno, že farmaceutická společnost může provádět falešné klinické studie bez finančního rizika, smlouvy zahrnují vzdání se veškeré odpovědnosti pro výrobce a všechny dodavatele v rámci dodavatelského a distribučního řetězce podle zákona PREP z roku 2005 a souvisejících federálních zákonů.

Podle Latypové a Wattové je lhaní legální díky kombinaci nedávno přijaté legislativy a výkonných nařízení! **Tajemník amerického ministerstva zdravotnictví a sociálních služeb (HHS) se nikomu nezodpovídá, protože Kongres nadále každé tři měsíce obnovuje stav národní zdravotní nouze.**

Ve chvíli, kdy COVID-19 „vypukl“, byla zahájena velká informační operace.

Americká vláda, zpravodajské agentury, média a velké technologie spolupracovaly na organizování a provádění intenzivní nátlakové kampaně zaměřené na legální označení vakcíny podle zákona o povolení k nouzovému použití a zároveň očerňovaly nesouhlasné lékaře, kritiky a životaschopné alternativní způsoby léčby.

Tento přístup umožnil rychlou výrobu bez standardních bezpečnostních a zdravotních protokolů. Aby byla vakcína označena podle EEA, **nesmí existovat žádná jiná známá léčba.**

V důsledku toho se mnoho osvědčených a účinných léčebných postupů, jako je ivermektin a hydroxychlorochin, dostalo na černou listinu v médiích, která je zavrhla jako „odčervovače koní,“ i když tyto levné, snadno dostupné léky, byly v minulosti známé svou vysokou účinností.

Významní lékaři zabývající se léčbou COVIDu, jako jsou Peter M. McCullough a Pierre Kory, čelili bezprecedentním útokům na své lékařské osvědčení, když tyto léky prosazovali.

Pokud by totiž vyšlo najevo, že existuje účinná léčba, tak by experimentální genové injekce v žádném případě nemohly být schváleny...

Ohodnoťte tento příspěvek!

👍 [Celkem: 25 Průměrně: 5]