

Advokát zveřejnil důkaz, že mRNA vakcíny byly navrženy tak, aby pokračovaly v zabíjení po celé generace

badatel.net/advokat-zverejnil-dokaz-ze-mrna-vakciny-boli-navrhnete-tak-aby-pokracovali-v-zabijani-po-cele-generacie/

(Baxter Dmitry, The People's Voice) Advokát Thomas Renz zveřejnil důkaz, že mRNA technologie vakcín proti Covid-19 byla navržena tak, aby pokračovala v zabíjení očkovaných a jejich potomků po celé generace s cílem snížit globální populaci.

Přední americký právník přezkoumal dokumenty amerického Úřadu pro potraviny a léčiva (FDA) pod názvem „Guidance for Industry“ (Směrnice pro průmysl), ve kterých odhalil bombastické důkazy o předem promyšlené vraždě v průmyslovém měřítku.

„Neexistuje žádný jiný závěr, který bych mohl vyvodit. Toto je definitivní důkaz o jejich znalosti, že produkty genové terapie, které zamaskovaly jako „vakcíny“, mají schopnost šířit se mezi lidmi, způsobovat rakovinu a zabíjet,“ řekl Renz.

Renz začal vysvětlením, že mRNA vakcíny proti Covidu-19 ve skutečnosti nejsou vakcíny jako takové. *„Je důležité, aby lidé pochopili, že injekce Covid-19 jsou genovou terapií,“* napsal v článku zveřejněném před pár týdny.

Následně své posluchače provedl důkazy naznačujícími, že americké úřady si byly velmi dobře vědomy toho, že jednotlivci očkovaní proti covidu, mohou prostřednictvím očkování přenášet toxiny na jiné, včetně těch, kteří nedali souhlas s očkováním.

Renz poukázal také na to, že úřady již od roku 2006 měly vědomost, že genové terapie povedou k explozi výskytu rakoviny. Potvrdila to i studie z roku 2023 o jedincích, kteří přežili takzvaný „dlouhý covid“.

Kromě pochybení farmaceutických firem, regulátorů a spolupachatelských vlád, Renz upozornil také na vědecký dokument odhalující, že navrhovaný lék určený na problémy způsobené rakovinouotvornými účinky covidových injekcí je dalším produktem genové terapie.

„Je alarmující, že příjemci této terapie mají potenciál přenášet nemoc na jiné, čímž se v blízké budoucnosti vytvoří pro lidstvo potenciální spirála smrti. Toto dokazuje, že jde o spiknutí,“ uzavřel Renz.

Žádné vakcíny, jedná se o genovou terapii

Advokát Renz neustále upozorňuje veřejnost, že takzvané „vakcíny“ jsou v podstatě produkty genové terapie. Velké farmaceutické společnosti a globální vlády si byly vědomy toho, že tyto produkty genové terapie nesou riziko způsobení rakoviny, dokonce i roky po „očkování“.

Dokument, který vydali FDA, HHS a CBER v roce 2006, odhalil, že produkty genové terapie představují vysoké riziko nepříznivých účinků na normální funkci buněk s možným zpožděním projevu o měsíce nebo roky, spolu s integrací jejich genetického materiálu do genomů příjemců.

Ve směrnících pro průmysl, v části „Klinické zkoušky genové terapie – Pozorování subjektů z hlediska opožděných nežádoucích událostí“, z listopadu 2006, na stranách 2 a 3 se uvádí:

„Jedinci vystavení technologii přenosu genů mohou mít riziko opožděných nežádoucích událostí. Přetrvávající biologická aktivita by mohla mít nepříznivé účinky na normální funkci buněk, čímž by subjekty byly vystaveny riziku vzniku nežádoucích událostí, z nichž některé mohou být zpožděny za měsíce nebo roky.

Faktory, které pravděpodobně zvýší riziko opožděných nežádoucích událostí po vystavení se technologii přenosu genů, zahrnují přetrvávání virového vektoru, integraci genetického materiálu do genomu hostitele, prodlouženou expresi transgenů (na hrotový protein) a změněnou expresi původních genů hostů.

Integrace genetického materiálu z virového vektoru do genomové DNA hostitelské buňky zvyšuje riziko maligní transformace.

Prodloužená exprese transgenů může být také spojena s dlouhodobými riziky vyplývajícími z neregulovaného buněčného růstu a maligní transformace, autoimunitní reakce na vlastní antigeny a nepředvídatelných nežádoucích událostí. Změněná exprese hostitelských genů může také vést k nepředvídatelným a nežádoucím biologickým událostem.“

„ Maligní transformace “ označuje proces, jehož prostřednictvím se zdravé buňky stávají rakovinovými.



Navzdory množství skálopevných důkazů se takzvaní „ověřovatelé faktů“ stále pokoušejí přesvědčit důvěřivé masy, že mRNA vakcíny nemění vaši DNA, tvrdí Renz.

Renz navíc poukázal na studii provedenou v roce 2023, která zkoumala buněčnou DNA jedinců, kteří prožívali „dlouhý covid“. Vědci identifikovali geny výrazně spojené s „vakcínou“ Pfizer v krvinkách účastníků. Renz uvedl:

„Jejich objevy poskytují důkaz, že mRNA vakcíny proti covidu se trvale integrují do DNA určitých jedinců, kteří byli „očkováni“ proti covidu.

Jednoduše řečeno, regulační úřady věděly, že tyto produkty se mohou integrovat do hostitelského genomu, způsobit rakovinu (maligní transformaci), autoimunitní poruchy a nežádoucí události roky po „očkování“.

Zvažte také, že i když se tyto produkty neintegrují do genomu, kontinuální expozice těla v důsledku rozsevu může zvýšit riziko rakoviny.“

Technologie zabíjení

„Vytvořili produkt pro genovou terapii, prodávali jej jako „vakcínu“ a následně plánovali, nutili, upláceli a lhali, aby jej dostali do co největšího počtu lidí. Věděli, že to může způsobit rakovinu – i léta po aplikaci – a teď, když tu máme epidemii rakoviny, překvapivě mají připravené „řešení“ na ni,“ řekl Renz.

A jejich „řešením“ je další produkt genové terapie, který se šíří a rozsévá!

Jako důkaz Renz citoval článek publikovaný v prestižním akademickém časopise *Nature Cancer Gene Therapy* z roku 2015, ve kterém se uvádí:

„Rychle se měnící oblast genových terapií slibuje množství inovativních léčebných postupů pro pacienty s rakovinou. Pokroky v genetické modifikaci rakovinných a imunitních buněk a používání onkolytických virů a bakterií vedly k četným klinickým zkouškám léčby rakoviny, přičemž několik z nich postoupilo do pozdního stádia vývoje produktů.

Tento článek pojednává o různých typech CGT produktů proti rakovině (genové terapie rakoviny), které reguluje Úřad pro buněčné, tkáňové a genové terapie.

Produkty CGT představují možnost vylučování virů nebo bakterií, to znamená přenos/sekreci/rozsev virových částic nebo bakterií, které by se mohly přenést na jiné jedince. Přestože viry a bakterie na bázi produktu nemusí být tak infekční nebo virulentní jako rodičovský kmen viru nebo bakterie, možnost přenosu vyvolává obavy o bezpečnost.

Analýza údajů shromážděných od pacientů ve studiích klinické genové terapie prokázala, že v praxi dochází k vylučování virových vektorů a je to determinováno zejména typem vektoru a způsobem podávání vektoru.

Kvalitativní model prezentovaný ve studii může pomoci určit riziko vylučování, ke kterému dochází prostřednictvím různých cest vylučování. (Zdroj: Husain, S., Han, J., Au, P. a kol. Genová terapie rakoviny: Regulační úvahy pro schválení. *Cancer Gene Ther* 22, 554–563 (2015). <https://doi.org/10.1038/cgt.2015.58>)“

Jak tvrdí Renz, jde o degradaci a výsměch informovaného souhlasu.

Závěr

Ti, kteří jste se dali „očkovat“ proti covidu, kolika z vás byly poskytnuty tyto předem známé informace? Informovaný souhlas totiž vyžaduje, aby známá rizika byla pacientům předem oznámena.

Pokud vám oznámeny nebyly, pak došlo ze strany očkujícího zdravotníka a očkovacího centra o trestný čin a vy můžete na nich podat trestní oznámení!



Autor: Baxter Dmitry, Zdroj: thepeoplesvoice.tv , Zpracoval: Badatel.net

Související články

- Vyhráváme: Silnie lidový odpor vůči depopulační agendě globalistické elity
- Japonsko uvádí na trh samoreplikující se mRNA „vakcíny“ – biozbraň nové generace
- Chtějí globalisté rozpoutat epidemii pravých neštovic, aby překryli úmrtí na vakcíny?
- Bill Gates: Lidé, kteří odmítnou „mRNA tsunami“, budou vyloučeni ze společnosti