Közérthető tudományos összefoglaló miniszterelnökök és egészségügyi miniszterek részére a figyelmeztető levél támogatására.

Készítette az ÉSZAKI csoport (<u>info@northgroup.info</u>):

Az orvosok, tudósok, politikusok és más szakképzett szakemberek által aláírt aggódó levelünk a COVID-19 m-RNS vakcinák azonnali felfüggesztését és a számos injekciós üvegben található túlzott mennyiségű DNS-maradványok jelenlétének kivizsgálását követeli, ami komoly, nem számszerűsített kockázatot jelent az emberi egészségre.

Ez a közérthetően elkészített összefoglaló ismerteti az aggodalmak hátterét.

1. Az m-RNS vakcinák nem állítják meg a COVID-19 fertőzés átvitelét.

Az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) nyolc európai parlamenti képviselőnek küldött hivatalos válaszában (EMA/451828/2023) kijelentette, hogy "a COVID-19 vakcinákat nem engedélyezték az egyik személyről a másikra történő fertőzés átvitelének megelőzésére". Ezen túlmenően "az EMA értékelő jelentései a vakcinák engedélyezéséről megjegyzik az átvihetőségre vonatkozó adatok hiányát". ¹

A világjárvány csúcsszakasza alatt a polgárokat arra kényszerítették, hogy a Pfizer és a Moderna m-RNS termékeit elfogadják azért, hogy másokat megvédjenek a COVID-19-től. ² Ez egy hazugság volt, és annak ellenére, hogy a klinikai vizsgálati adatokban ³ egyértelmű súlyos mellékhatások mutatkoznak, hogy a biztonságossági és hatékonysági adatok siralmasak, hogy világszerte rendkívüli gyógyszerbiztonságossági jelzésekről számoltak be, és több ezer szakértői véleményezett cikk írta le az m-RNS vakcinákkal kapcsolatos ártalmakat, ezeket a termékeket továbbra is ajánlják és alkalmazzák.

Emellett figyelmen kívül hagytak bebizonyosodott megelőzési megoldásokat, támogattak hatástalan gyakorlatokat, és visszaszorították a COVID-19 másfajta kezelési módjait. Ez ahhoz vezetett, hogy világszerte emberek milliárdjai, köztük a gyermekek, akikre a COVID-19 fertőzés nem volt veszélyes, úgy kaptak m-RNS termékeket, hogy arra nem volt szükségük.

Tekintettel arra, hogy mostanra a világ öt független laboratóriumában fedeztek fel DNS-maradványokat, méghozzá az orvosi termékeket szabályozó ügynökségek által biztonságosnak ítélt küszöbértéket jelentősen meghaladó mértékben, a kormányok irányítása alatt álló szabályozó ügynökségeknek lehetőségük van arra, hogy kivonják ezeket a termékeket a forgalomból, és lefolytassák a tartalmukkal kapcsolatos vizsgálatot. Korlátozni kell azokat az esetlegesen okozott károkat, amelyek e termékek gyanútlan és tájékozatlan fogyasztóit érheti.

Az alábbi szakaszokban kiemelt kockázatok alátámasztják az m-RNS alapú termékek azonnali visszavonására vonatkozó felhívást. Továbbá az m-RNS műszaki eljáráson alapuló valamennyi termék használatát és fejlesztését le kell állítani mindaddig, amíg egy teljesen független és átlátható törvényszéki vizsgálat eredményei nyilvánosságra nem kerülnek, és a termékekről be nem bizonyosodik, hogy nem hordoznak kockázatokat, beleértve az emberi DNS károsodását ("génmérgezés").

2. A COVID-19 módosított vakcinák példátlanul sok mellékhatást és halálesetet okoztak.

Az illetékes nemzeti hatóságok által összegyűjtött és az EMA-hoz eljuttatott valós adatok statisztikailag jelentős biztonsági jelek jelenlétét mutatják, beleértve a bejelentett mellékhatások nagyfokú változékonyságát a COVID-19 módosított m-RNS vakcinák különböző tételei esetében. ^{4 5 6} Ezek a jelek az egyes országokban azonosak voltak, és különösen a vakcina bevezetés első néhány hónapjában voltak nyilvánvalóak, annak ellenére, hogy az EMA ezeket az adatokat elhallgatta úgy, hogy a jogszabályban előírt időszakos biztonsági jelentéseket (PSUR) 2023-ig bizalmas jelleggel kezelte. ⁷

Közzétett, szakmailag felülvizsgált kutatások, melyeket a Dániából ⁴, Svédországból ⁵ és az USA-ból ⁶ származó mellékhatás-bejelentési adatokon végeztek, tételfüggő mellékhatásokat tártak fel a Pfizer COVID-19 m-RNS vakcináival kapcsolatban. A Cseh Köztársaságból származó adatok ⁸ mind a Pfizer, mind a Moderna termékei esetében hasonló, tételtől (batch) függően változó mellékhatásokat mutattak ki. A Pfizer 2021 augusztusában tájékoztatta az EMA-t ugyanezekről a mellékhatásokról, azoknak a tételtől való függéséről. ⁹ Ez egyértelműen arra utal, hogy a termékeket nem egységes szabvány alapján gyártották, és egyes egyének sokkal nagyobb mértékben lettek kitéve a vakcinával összefüggő mellékhatások kockázatának, mint mások.

Rendszerint már a bejelentett mellékhatások nagy száma és a vakcina beadás időbeli közelsége miatt bekövetkezett teljesen rendhagyó halálesetek ¹⁰ ¹¹ ¹² ¹³ a termékek forgalomból való azonnali kivonását eredményezték volna. Erre azonban nem került sor, és ez rámutat arra, hogy a COVID-19 vakcina káros hatásainak felismerése egy rendszerszerű és összehangolt mulasztás volt. Mivel a gyógyszerfelügyeletért felelős szabályozó hatóságok egyben a jóváhagyási folyamatért is felelősek, ellentmondásban vannak saját magukkal. Ez egyértelművé teszi, hogy miért van elengedhetetlen szükség a szabályozó hatóság e folyamatban betöltött szerepének független felülvizsgálatára.

3. Az m-RNS módosított vakcinák nagy és változó mennyiségben szennyezettek mesterséges baktériumból származó DNS-sel.

2024. szeptember 20.-án Russell Broadbent ausztrál parlamenti képviselő levélben fordult Anthony Albanese ausztrál miniszterelnökhöz, amelyben meggyőző bizonyítékokat írt le arról, hogy a Moderna és a Pfizer Ausztráliában forgalmazott m-RNS vakcina üvegcséiben túlzott mennyiségű maradvány plazmid DNS található.

A levél, amelyet 26 ausztrál orvos, tudós és más képzett szakemberekből álló csoport ¹⁴ is aláírt, rámutatott a lipid nanorészecskékben (LNP-k) található maradvány DNS-szennyeződések kockázatára, ami komoly, de még nem számszerűsített kockázatot jelent az emberi DNS károsodására, a genetikai bizonytalanságra, az öröklődő változásokra, a rákra, az immunrendszeri rendellenességekre stb. nézve. Broadbent úr felszólította Anthony Albanese miniszterelnököt, hogy kezdeményezze a Pfizer és Moderna COVID-19 módosított m-RNS vakcinák azonnali és sürgős kivizsgálását és felfüggesztését, mindaddig, amíg e megállapítások szélesebb körű következményeit meg nem határozták.

Broadbent úr kiemelte továbbá az Ausztrál Gyógyászati Termékek Igazgatóságának (TGA) és az Egészségügyi Minisztériumnak a felelősségét, mivel figyelmen kívül hagytak többszöri szakértői figyelmeztetést, és a lakosságot fenyegető meg nem határozott kockázatok ellenére továbbra is forgalmazzák ezeket a termékeket. Ez Európára, valamint az északi és balti térségekre és az Egyesült Királyságra is vonatkozik.

Broadbent úr 2024. szeptember 25.-én egy második levelet küldött, amelyet 52 nemzetközi orvos, tudós és más képzett szakember ¹⁴ írt alá, és amelyben kiemelte, hogy neves tudósok többször próbálták figyelmeztetni a TGA-t a kockázatokra, amelyeket 2021 eleje óta figyelmen kívül hagytak. Felhívták a figyelmet a 2015. évi Biológiai Biztonságról szóló törvény lehetséges vonatkozásaira is, azzal az ajánlással, hogy a mezőgazdasági miniszter kezdeményezzen egy biológiai biztonsági behozatali kockázatelemzést, ami az emberi egészségre jelentett kockázatok miatt e termékek esetleges felfüggesztéséhez vezethet. Ugyanilyen típusú kockázatelemzést szükséges elvégezni minden országban.

Egy helyi tanács intézkedése

2024. október 11.-én a nyugat-ausztráliai Port Hedland helyi önkormányzata megszavazta a Moderna és a Pfizer COVID-19 vakcináinak felfüggesztését mindaddig, amíg ki nem vizsgálják azok túlzott idegen DNS szintjét. Arról is döntöttek, hogy a Port Hedland területén működő összes háziorvoshoz tájékoztatást juttatnak el, amelyben kérik őket, hogy osszák meg ezt a tájékoztatást azokkal a betegekkel, akik a szóban forgó m-RNS vakcinákat szeretnék beadatni maguknak. A tanács továbbá megszavazta, hogy tájékoztatja a többi 537 ausztráliai helyi tanácsot a módosított m-RNS-termékekben található, tiltott mértékű DNS-szennyeződések bizonyítékáról.

A DNS szennyeződés jellege

A Broadbent úr által a miniszterelnökhöz írt levél alapjául egy független vizsgálat szolgált, amelyet Dr. David Speicher, a kanadai Guelph Egyetem független kutatója végzett, aki megmérte a maradék plazmid DNS mennyiséget három bejegyzett ausztrál egészségügyi szakember hűtőtárolóiból származó COVID-19 m-RNS vakcina üvegében (lásd A. Függelék).

Dr. Speicher megállapította, hogy valamennyi injekciós üveg mérhető mennyiségű plazmid DNS-maradványt tartalmazott, amely 7,8-145-szörösen meghaladta a TGA és a WHO ¹⁵ által meghatározott 10 ng/dózis szabályozási határértéket.

Az injekciós üvegekben beazonosított DNS egy mesterséges genetikai anyag, amelyet *E. coli* baktériumban másolnak és bővítenek, majd sablonként használnak a tüskefehérjét kódoló m-RNS előállításakor. Ezt a DNS-t azonban le kellett volna bomlasztani és hatékonyan el kellett volna távolítani az m-RNS alkotóelemből, mielőtt a megtisztított m-RNS-t LNP-kbe csomagolták volna be. Lényeges az, hogy a mesterséges plazmid DNS olyan szakaszokat tartalmaz, amelyek lehetővé teszik, hogy az mind a baktériumokban, mind pedig a Pfizer vakcina esetében az emberi sejtekben tovább szaporodjon, és ezáltal jelentős, de teljesen szükségtelen egészségügyi kockázatot jelent. ¹⁶ ¹⁷ (lásd A. Függelék is)

Nem bejelentett, magas kockázatú szakaszok riasztó jelenléte a maradvány plazmid DNS-ben.

Kulcsfontosságú, hogy Dr. Speicher megerősítette a majomvírus 40-ből (SV40) származó sajátos DNS-szakasz jelenlétét is a Pfizer vakcinában. Ezt a DNS-darabot (ami, SV40 elősegítő-fokozó néven ismert) nem jelentették be a szabályozó hatóságoknak a vakcina gyártási folyamat részeként. ¹⁸ Amennyiben a Pfizer bejelentette volna ezt az összetevőt a gyártási folyamata részeként, ez valószínűleg nagyobb mértékű vizsgálatot eredményezett volna, mivel az SV40 vírust összefüggésbe hozzák a rákos megbetegedésekkel ²⁰ ²¹ ²², és az SV40 elősegítő-fokozó maga erős biológiai tevékenységgel rendelkezik. Ezért e szakasz jelenléte a Pfizer-termékben sokkal komolyabb kockázatot jelent, mint a túlzott mennyiségű DNS jelenléte.

Ezt az SV40 elősegítő-fokozót általában olyan alkalmazásokban használják, mint a génszerkesztés vagy a génkezelés, hogy szabályozzák azt, hogy az m-RNS-ből és az m-RNS-ből előállított fehérjéből mennyi legyen "bekapcsolva". Amint azonban ez a DNS átmegy a sejtmembránon, ahogyan az egy LNP-n belül történne, ez az SV40 fokozó sorozat a kapcsolódó DNS-t a sejtmagba célozhatja, ahol változásokat okozhat az emberi DNS-ben. ²³ ²⁴

Az SV40 fokozó elősegítheti a kapcsolódó szakaszok beépülését az emberi DNS-be az emberi test sejtjein belül, és az SV40 szakasz fokozhatná az ilyen beépülési esemény valószínűségét. ²⁰ ²¹ ²⁵

Dr. Speicher megállapításai megerősítenek több olyan tanulmányt, amelyek szintén azonosították az SV40 elősegítő-fokozó sorozatot a Pfizer vakcináiban lévő DNS-ben. ¹⁶ ¹⁷ ²⁶ ²⁷ Az m-RNS termékek ezen nem bejelentett összetevői által felvetett kockázatokat nem vizsgálták, és ezeket nem közölték a felhasználókkal. Ez megbocsájthatatlan.

Az emberi génállományba való beépülés kockázata.

Az LNP-ket a szervezet valamennyi szerve felveheti, beleértve az agyat, a szívet, a májat, a petefészkeket és a heréket, és ezért képesek átvinni tartalmukat e szervek sejtjeibe. ²⁸ ²⁹ Így a befecskendezett anyag nem feltétlenül marad az izomba történt befecskendezési helyen, ahogyan azt széles körben állították.

Kämmerer és mtsai. nemrégiben megerősítették, hogy a Pfizer vakcinájában lévő plazmid DNS-maradványokat az emberi sejtvonal képes felvenni a kultúrában. ³⁰ Kevin McKernan és Ulrike Kämmerer egyetemi tanár is előzetes bizonyítékot szolgáltattak arról, hogy a Pfizer COVID-19 vakcinájának hozzáadása az emberi petefészek sejtvonalához (OvCar3) a plazmid DNS-maradványoknak az emberi DNS-be való beépülését eredményezheti. ³¹ Továbbá Dr. Phillip Buckhaults, Dr. Wafik El-Diery és Dr. Jessica Rose és Kevin McKernan mindannyian kifejezték aggodalmukat amiatt, hogy a plazmid DNS-maradvány komoly mellékhatásokat, autoimmun betegségeket, és rákot ³² válthat ki.

Nem az a kérdés, hogy vajon az LNP-kben lévő plazmid DNS-maradvány beépül-e az emberi sejtek DNSébe, hanem az, hogy ez milyen gyakorisággal fordul elő, és milyen súlyosak a hatások. Meg kell jegyezni azt, hogy nem szükséges a DNS-beépülés a rákhoz kapcsolódó útvonalak kiváltásához. ³³ Az ilyen termékeket kapott emberekre és utódaikra leselkedő genetikai kockázatok ismeretlenek. Sürgős tudományos vizsgálatra van szükség annak megállapításához, hogy a génalapú m-RNS kezelések milyen kockázatokat jelentenek az emberekre nézve. Ezen okok miatt ezeknek a génalapú vakcináknak az eredetileg javasoltaknak megfelelően az új gyógyszerek teljes szabályozási útvonalát kellett volna végig járniuk, nem pedig a hagyományos vakcinák esetében alkalmazott rövidebb engedélyezési eljárást. ³⁴

Szabályozó hatóságok a beépülés lehetőségéről.

Az egészségügyi miniszter nevében a Dán Gyógyszerügynökség elismerte, hogy a Pfizer vakcinájában használt DNS-plazmid tartalmaz egy nagyon kis "mintát" az SV40 vírusból. Azt állítják, hogy ezek a szakaszok valószínűleg nem jelentenek kockázatot a rák kialakulásához, és nem képesek kárt előidézni az emberi DNS-ben sem. A Dán Gyógyszerügynökség szerint nem áll fenn a következő generációra történő öröklődés kockázata. ¹⁹

A Dán Gyógyszerügynökség válasza szinte teljesen megegyezik a világ más gyógyszerfelügyeleti hatóságainak válaszaival, beleértve az Egyesült Államok Élelmiszer- és Gyógyszerügyi Hatóságának (FDA) válaszát Dr. Joseph Ladapo Florida állam tiszti főorvosának, aki ez év januárjában a módosított m-RNS vakcinák használatának leállítását követelte mindaddig, amíg a biztonságosság nem bizonyított, miután az FDA nem adott kielégítő magyarázatot a DNS-szennyezésre. 35

Az ilyen aggodalom hiánya mélységesen aggasztó, és az a tény, hogy a hatóságok nem vonták felelősségre a gyártókat azért, mert azok elmulasztották a termékeik előállítása során felhasznált összes sorozatot nyilvánosságra hozni, további, nagyon sötét árnyékot vet a szabályozó hatóságok pártatlanságára vonatkozóan. Biztonságos és hatékony vakcinákat nem lehet előállítani, ha a szabályozó hatóságok nem a köz érdekében járnak el.

Úgy véljük, hogy az m-RNS vakcinákban található plazmid DNS-maradvány szennyeződések szintje és változékonysága, valamint az SV40 elősegítő-fokozó sorozat beillesztése abba az eljárásba, amelyet a Pfizer a vakcinái előállításánál használt súlyos és meghatározatlan kockázatokat jelenthet az emberi lakosságra, beleértve a rákot, és különösen a terhes nőkre és születendő gyermekeikre, akiket továbbra is arra ösztönöznek, hogy beadassák ezeket a termékeket.

A módosított m-RNS vakcinákkal kapcsolatos nem számszerűsített kockázatok.

A biológiailag tevékeny tüskefehérjét kódoló módosított m-RNS, a plazmid DNS maradványok változó szintje és az SV40 elősegítő-fokozó szakasz jelenléte súlyos kockázatokat jelent az emberi egészségre, beleértve a szív- és érrendszeri betegségeket, a rákot, az immunológiai-, autoimmun-, bőr- és idegrendszeri rendellenességeket, különösen egy olyan nagy hatékonysággal rendelkező sejtszállító rendszerrel összefüggésben, mint az LNP-k.

Amint azt a Russel Broadbent képviselő csoportja által benyújtott tudományos összefoglaló (B. Függelék) és az abban található, szakmailag felülvizsgált szakirodalom részletezi, a Pfizer és Moderna termékekben

lévő túlzott mennyiségű plazmid DNS maradvány, súlyosbítva ismételt adagolással, a következőket eredményezheti:

- a) A mesterséges DNS genetikai beépülése a természetes emberi kromoszómális DNS-be;
- b) A rosszindulatú/rákos megbetegedéseket kiváltó genetikai beépülés;
- c) A p53 hatástalanítása, ami a daganatok elszaporodásához vezet;
- d) A mesterséges DNS jelenléte a citoplazmában rosszindulatú/rákos betegségeket idéz elő;
- e) A fiatal érett petesejt és ondótermelő sejtekbe történő átfertőzés, amely a következőkhöz vezet:
- i. Megváltozott génmódosított utódok;
- ii. A korai méhen belüli fejlődés megzavarása;
- iii. Vetélések és rendellenességek előidézése.

Amennyiben a szennyeződés magában foglal ép és beépíthető teljes géneket is, akkor további veszélyek merülnek fel, nevezetesen:

- f) A tüskefehérje termelése bizonytalan ideig, esetleg évekig tartóan. Hetekig vagy hónapokig tartó nem kívánatos tüskefehérje termelés léphet fel a lebomlásnak ellenálló módosított m-RNS használata miatt;
- g) Az antibiotikum ellenállóképesség előmozdítása az emberi gazdaszervezeten belül és közösségeken belül;
- h) A mesterséges (teljes plazmid) DNS szaporodása az emberi gazdaszervezeten belül.

A módosított m-RNS vakcinákkal kapcsolatos aggályok összefoglalása.

- A COVID-19 módosított m-RNS vakcinák olyan egészségügyi kockázatokat rejtenek magukban, amelyeket a feltételes jóváhagyás és az azt követő bevezetés előtt nem vizsgáltak megfelelően, de amelyek később teljesen világossá váltak.
- Az LNP-k nem feltétlenül maradnak az injekció beadási helyén, hanem bejuthatnak a véráramlatba és ezáltal több szervbe is.
- A szervezet bármely sejtje, amely felvesz egy LNP-t, kifejezheti mind az eredeti tüskefehérjét, ami egy idegen ellenanyag, valamint egy sor rendellenesen hibásan lefordított és hibásan hajtogatott fehérjét, ³⁶ és így az immunrendszer azt megjelölheti támadásra és elpusztításra. Ha ez a vérereket bélelő sejtekkel történik, az érkárosodást és vérrögképződést okoz, ami az agyvérzés, a szívroham és más heveny érrendszeri betegségek fokozott kockázatához vezet. A rendellenes fehérjék egy része a rendes emberi fehérjékkel szembeni keresztreakcióval járó védekezéshez vezethet, és ezáltal autoimmun betegségek kialakulásához. Mindezen állapotok jól leírtak az orvosi szakirodalomban és a gyógyszerfelügyeleti jelentési rendszerekben világszerte. Hasonlóképpen, az

LNP-k eredendően mérgezőek, és hatással lehetnek a vérre (vörösvérsejtek összetapadásának előidézése) ³⁷ és az olyan szervekre, mint az agy, a szív, a tüdő, a vese stb. Az immunrendszer által okozott sejtpusztulás olyan állapotokhoz vezethet, mint az agyvelőgyulladás, szívizomgyulladás, autoimmunitás stb., amelyek szintén bőségesen le lettek írva.

- Míg a fenti kockázatok a COVID-19 módosított m-RNS vakcinagyártási eljárás velejárói, meg kell vizsgálni a plazmid DNS maradványok túlzott szintje által az emberi egészségre jelentett további, esetlegesen súlyos kockázatot.
- A szabályozó szervek és a kormányok szavahihetősége, amelyek polgáraikat e termékek beadására kényszerítették - elsősorban a sérülékenyek védelme érdekében, ami szándékos félretájékoztatás volt, komoly nyilvános vizsgálat tárgyát képezi.
- Biztonságos és hatékony gyógyászati termékek kifejlesztése függ a gyártási folyamat átlátható és hiteles szabályozási felügyeletétől. Ezt a COVID-19-re adott válasz során figyelmen kívül hagyták, és ez egy olyan kormányzati szerencsétlenség, amelynek helyreállítása éveket, ha nem évtizedeket fog igénybe venni.

A pozitív változás a hibák beismerésével kezdődik, és ezt a folyamatot azonnal el kell kezdeni még mielőtt gondatlanul és szükségtelenül több életet veszítünk el.

Függelékek

- A. Dr. David Speicher jelentése. https://russellbroadbent.com.au/wp-content/uploads/David-Speicher-Report-2.pdf
- B. Tudományos összefoglaló. A mesterséges DNS-szennyezés következményei. https://russellbroadbent.com.au/wp-content/uploads/Science-Summary-Consequences-of-DNA.pdf

Hivatkozások

¹ Európai Gyógyszerügynökség (2023). EMA/451828/2023. https://www.dropbox.com/scl/fi/0tmz0c3ui0te9jq7qwt37/2023-10-18-Letter-to-MEP-Marcel-de-Graaff-Request-for-the-dire.pdf?rlkey=8hgl56ykrxoq7i4y2t11as9ub&e=1&dl=0

² **Shanahan** *és mtsai***. (2023).** A képi politikai elbeszélő üzenetalkotás javítja a COVID-19 vakcina felvételét. PNAS Nexus https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC10122412/

³ Fraiman és mtsai. (2022). Különleges érdeklődésre számot tartó súlyos nemkívánatos események az m-RNS COVID-19 vakcinázást követően felnőtteknél végzett véletlen besorolásos vizsgálatokban. Vaccine. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC9428332/

- ⁴ **Schmeling** *és mtsai.* **(2023).** A BNT162b2 m-RNS COVID-19 vakcina tételfüggő biztonságossága. EJCI. https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/eci.13998
- ⁵ Manniche *és mtsai*. **(2024).** A BNT162b2 m-RNS COVID-19 vakcina tételfüggő feltételezett mellékhatásairól szóló jelentések: Dániából és Svédországból származó eredmények összehasonlítása. Medicina. https://www.mdpi.com/1648-9144/60/8/1343
- ⁶ **Jablonowski & Hooker (2024).** A BNT162b2 m-RNS COVID-19 vakcina tételfüggő biztonságossága az Egyesült Államokban. SciPublHealth. https://publichealthpolicyjournal.com/batch-dependent-safety-of-the-bnt162b2-mrna-covid-19-vaccine-in-the-united-states/
- ⁷ Globális Egészségügyi Felelősségi Ügynökség (2023). https://www.ghr.agency/?page_id=6779
- ⁸ Fürst *és mtsai* (2024). A COVID-19 vakcinák tételfüggő biztonságossága a Cseh Köztársaságban és összehasonlítás a dániai adatokkal. EJCI. https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/eci.14271
- ⁹ Időszakos Biztonságossági Frissítés, 1. számú Jelentés a Covid-19 m-RNS-vakcináról (nukleozid módosított) (BNT162b2). Benyújtva az Európai Gyógyszerügynökségnek 2021. augusztus 19-én, amelyet egy névtelen olvasó információszabadságról szóló törvény (FOIA) kérésére tettek nyilvánosan hozzáférhetővé, és amelyet az osztrák tudományos és politikai blog, a TKP tett közzé. https://tkp.at/2023/01/17/aerzte-tragen-die-verantwortung-bei-impf-schaeden-und-fuer-deren-meldung/
- ¹⁰ **Rancourt és mtsai. (2024).** A többlet összhalálozás tér-időbeli változása a világon (125 ország) 2020-2023 közötti Covid-időszakban a társadalmi-gazdasági tényezők, valamint a közegészségügyi és orvosi beavatkozások tekintetében. https://correlation-canada.org/covid-excess-mortality-125-countries/
- ¹¹ **Mostert** *és mtsai*. (2024). A nyugati világ országainak túlzott halálozása a COVID-19 világjárvány óta: "Our World in Data" becslések 2020. januárjától 2022. decemberéig. BMJ Public Health https://bmjpublichealth.bmj.com/content/2/1/e000282
- ¹² **Aarstad & Kvitastein (2023).** Van-e kapcsolat a 2021-es európai COVID-19 oltásfelvétel és a 2022-es túlzott összhalálozás között? APJHS.

https://www.apjhs.com/index.php/apjhs/article/view/3017/1610

- ¹³ **Alegria** *és mtsai* **(2023).** V-károsodás projekt. https://phinancetechnologies.com/HumanityProjects/Projects.htm
- ¹⁴ **Broadbent (2024).** Az ausztrálok válaszokat követelnek. https://russellbroadbent.com.au/australiansdemandanswers/
- ¹⁵ **WHO (2014)**. Irányelvek a rekombináns DNS-technológiával előállított bioterápiás fehérjetermékek minőségéről, biztonságosságáról és hatékonyságáról. https://www.who.int/publications/m/item/recombinant-dna-annex-4-trs-no-987
- ¹⁶ **Speicher** *és mtsai*. **(2023).** A Pfizer/BioNTech és a Moderna mod-RNA Covid-19 monovalens és bivalens oltóanyagaiban kimutatott DNS-töredékek Ontarioból, Kanada: Feltáró dózis-válasz kapcsolat súlyos nemkívánatos eseményekkel. https://osf.io/preprints/osf/mjc97

- ¹⁷ **McKernan** *és mtsai*. **(2023)**. A bivalens Moderna és Pfizer m-RNS-vakcinák szakaszolása nanogrammtól mikrogrammig terjedő mennyiségű kifejezővektor dsDNS-t mutat ki dózisonként. https://osf.io/preprints/osf/b9t7m
- ¹⁸ McKernan (2023). Plasmidgate. https://anandamide.substack.com/p/plasmidgate
- ¹⁹ **Rungby (2023).** A Dán Gyógyszerügynökség válasza; ügyszám: 2023111184. https://www.dropbox.com/scl/fi/sfixoynv9grwm3ugr7jdt/Svar-p-bent-brev.pdf?rlkey=281wcrknnfoitv0e6pbqjbir6&dl=0
- ²⁰ **Fisher** *és mtsai***. (1999).** A 40-es majomvírussal szennyezett gyermekbénulás elleni vakcinával kapcsolatos rákkockázat. Anticancer Res. https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/10472327/
- ²¹ **Rotondo és mtsai. (2019).** A 40-es majom vírus és az emberi daganatok közötti kapcsolat. Front Oncol. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC6669359/
- ²² **Rungby (2024).** A dán egészségügyi miniszter válasza https://www.dropbox.com/scl/fi/awyzen8r189jjoyfbvyng/2.-bne-brev-til-ministeren.pdf?rlkey=jkmd1zfhtbnp3gbvlqzto2lf1&e=1&dl=0
- ²³ **Zhou** *és mtsai***. (2004).** A nukleinsavak sejten belüli közlekedése. Expert Opin Drug Deliv. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC4346096/pdf/nihms48098.pdf
- ²⁴ Prasad és mtsai. (2005). az SV40 DNS sejtmag célszakaszt tartalmazó plazmidszerkezetek szerepe a kationos lipidek által közvetített DNS-szállításban. Cell Moll Bio Lett. http://www.cmbl.org.pl/pdf/Vol10 p203.pdf
- ²⁵ **Dean** *és mtsai***. (1999).** A plazmid sejtmag behozatalának szakasz követelményei. Exp Cell Res. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC4152905/
- ²⁶ **Buckhaults (2023).** Dél-karolinai szenátusi meghallgatás Pro. Dr. P. Buckhaults. https://www.youtube.com/watch?v=IEWHhrHiiTY
- ²⁷ **Raoult (2024).** A vakcina DNS jelenlétének megerősítése a Pfizer anti-COVID-19 vakcinában. HAL Open Science. https://hal.science/hal-04778576v1/document
- ²⁸ **Pfizer (2020).** Sürgősségi felhasználási kérelem (BNT162, PF-07302048) japánból fordítva. https://ia902305.us.archive.org/28/items/pfizer-confidential-translated/pfizer-confidential-translated.pdf
- ²⁹ **Európai Gyógyszerügynökség (2021).** Assessment Report EMA/707383/2020 Corr.2. https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/comirnaty-epar-public-assessment-report en.pdf
- ³⁰ Kämmerer U, Schulz V, Steger K (2024). https://publichealthpolicyjournal.com/biontech-rna-based-covid-19-injections-contain-large-amounts-of-residual-dna-including-an-sv40-promoter-enhancer-sequence/
- ³¹ **McKernan (2024).** Plazmid DNS szaporodás a Bnt162b2-ben. https://anandamide.substack.com/p/plasmid-dna-replication-in-bnt162b2

- ³⁴ **WHO (2020).** A fertőző betegségek elleni RNS-alapú megelőzési vakcinák minőségének, biztonságosságának és hatásosságának értékelése: szabályozási megfontolások https://cdn.who.int/media/docs/default-source/biologicals/ecbs/reg-considerations-on-rna-vaccines 1st-draft pc tz 22122020.pdf
- ³⁵ **Florida Egészségügyi Minisztérium (2023).** Florida állam tiszti főorvosa a COVID-19 m-RNS vakcinák használatának leállítására szólít fel. https://www.floridahealth.gov/newsroom/2024/01/20240103-halt-use-covid19-mrna-vaccines.pr.html
- ³⁶ **Mulroney** *és mtsai*. **(2023).** Az m-RNS N1-metil-pszeudouridilációja +1 riboszómális kereteltolódást okoz. https://www.nature.com/articles/s41586-023-06800-3
- ³⁷ **Boschi** *és mtsai***. (2022).** A SARS-CoV-2 tüskefehérje a vörösvérsejtek összeragadását (hemagglutinációt) eredményez: A COVID-19 megbetegségekre és gyógymódokra, valamint a vakcina mellékhatásokra gyakorolt következmények. IJMS. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC9779393/

Ez a mű a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 4.0 International License (CCBY-NC-SA 4.0) szerzői jogvédelem alatt áll. A dokumentumot szabadon megoszthatja, a tartalmat átdolgozhatja és újra felhasználhatja, de csak nem kereskedelmi célokra. Minden ilyen esetben megfelelően meg kell jelölni ezt a forrást, meg kell adni a megfelelő szerzői jogokat, megadni a linket az eredeti szerzői engedélyhez, és jelezni kell, ha változtatásokat eszközöltek az újrafelhasznált anyagban, valamint meg kell jelölni, hogy az újrafelhasználás során változtattak-e rajta. Kereskedelmi célú felhasználás esetén, beleértve a más nyelvre történő fordítást is, kérjük, forduljon a szerzőkhöz (info@NORTHgroup.info).

E követelmények alól kivételt képez e mű kis részének újrafelhasználása, amely méltányos felhasználásnak minősül. Szintén mentesülnek az e műben szereplő képek és idézetek, amelyek a jelzett módon más művekből származnak. A szerzők a jelen dokumentumban lévő ezen anyagok felhasználását a tisztességes felhasználás szabályai szerint megengedhetőnek tartják.

További részletekért látogasson el a következő weboldalra: https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/

³² **Barnett (2024).** A DNS-szennyeződések a Covid vakcinákban TÉNYLEG bejutnak az emberi sejtekbe, új bizonyítékok mutatják. https://news.rebekahbarnett.com.au/p/dna-contamination-in-covid-vaccines

³³ **Kwon & Bakhoum (2019).** A citoszolikus DNS-érzékelő cGAS-STING útvonal a rákban. Cancer Discov. https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC7151642/