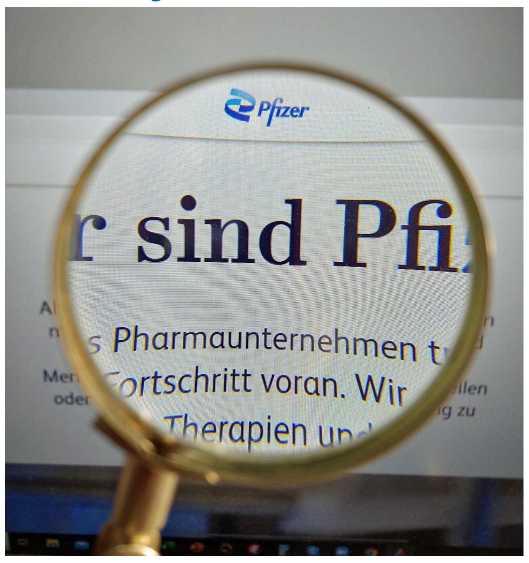
Was Pfizer wusste ...



23.10.2022

AG Impfstoffe Aufklärung

Seit der Ausrufung der COVID-19-Pandemie wurden die sogenannten mRNA-Impfstoffe als Retter für den Weg aus der Pandemie weltweit propagiert und angewendet. Inzwischen mehren sich Daten über Impfschäden und Todesfälle nach den Impfungen in einem nie da gewesenen Ausmaß. Aber nicht nur das, es gibt Aussagen über Manipulationen im Zusammenhang mit den vorgelegten Informationen der Impfstoffentwickler und Impfstoffhersteller, welche selbst die vorläufigen und erst recht die vollständige Zulassung der Impfstoffe in ihrer Rechtmäßigkeit in Frage stellen.

Der folgende Aufsatz befasst sich mit den Kenntnissen, welche der Firma Pfizer vorlagen, und welche die globale Anwendung des Produktes in ein mehr als zweifelhaftes Licht stellen. Der Artikel erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit, sondern ist ein erster Schritt einer umfangreichen Analyse und möchte die historische und juristische Aufarbeitung unterstützen.

Hinweise der Redaktion

Zielgruppen dieses Artikels sind die allgemeine Bevölkerung sowie Entscheidungsträger, Anwälte, Staatsanwälte und Richter, ohne entsprechende Fachkenntnisse. Aus Gründen der Allgemeinverständlichkeit wurde daher auf einige wissenschaftlich-technische Details verzichtet, wobei auf eine fachlich korrekte Darstellung der Rechercheergebnisse nach bestem Wissen und Gewissen geachtet wurde.

Sollten uns trotzdem Fehler unterlaufen sein, sind wir für fachlich sauber belegte Hinweise aus dem Pfizer eigenen Datensatz dankbar, um das Dokument zu aktualisieren und zu vervollständigen. Wir haben handwerkliche Mängel der von Pfizer selbst durchgeführten Studien nur am Rande erwähnt, wo es aus unserer Sicht besonders wichtig erschien. Der Fachmann möge Nachsicht üben, wenn aus Gründen der leichteren Lesbarkeit komplexe Themen vereinfacht und nicht vollumfänglich dargestellt und behandelt wurden.

Das Wort mRNA-Impfung scheint zu einer Art Handels- oder Markennamen für diese Produktgruppe geworden zu sein, die den meisten Lesern vertraut ist, auch wenn es sich tatsächlich um eine modRNA handelt. Ob es sich im entsprechenden Kontext um den Handelsnamen der Produktklasse oder um die Substanz selbst handelt, ist linguistisch nicht immer einfach oder eindeutig. Wir bitten die unten genannte Kontaktmöglichkeit nur für fachliche Unterstützung zu nutzen.

Impressum

Verantwortlich im Sinne des Presserechts:

Biologin Dr. rer. nat. Sabine C. Stebel (wissenschaftliche Recherche und Analyse)

Physiker Dr. rer. nat. Klaus Retzlaff (redaktionelle Bearbeitung), igexpertenrat@protonmail.com

REDAKTION Dr. Klaus Retzlaff, Böklinger Str. 36, 39444 Hecklingen

Arbeitsgruppe Impfstoffe Aufklärung, Expertcouncil.one e.V.

Stiftung Ärzte für Aufklärung Hamburg, kontakt@aerzte-fuer-aufklaerung.de

Copyright: License - Creative Commons, Namensnennung - Nicht-kommerziell - Weitergabe unter gleichen Bedingungen, d.h. **CC BY-NC-SA**

Was Pfizer wusste ...

Danksagung

Die Daten dieses Artikels basieren zum Teil auf der Recherche zweier großer US-Recherchegemeinschaften aus hunderten Anwälten und Wissenschaftlern aus vielen Fachbereichen. Wir wären allein nicht in der Lage gewesen, die tausenden Seiten FDA Daten zu analysieren. Unser Dank geht daher an Naomie Wolfs Rechercheteams auf dailycout.io, die regelmäßig Einzelberichte zu den monatlich neu herausgegebenen Pfizer Daten veröffentlichen. Des Weiteren danken wir Team Enigma (howbad.info), allen voran Sasha Latypova mit ihren ausführlichen Berichten auch auf Catherine Austin Fitts Webseite Solari Report. Unser Dank gilt auch dem Anwaltsteam von judicialwatch.org, welches vor allem Daten zu den Tierversuchen herausgeklagt hat und Del Bigtrees "The Higwire", welches über ICAN (www.icandecide.org/pfizer/) weitere Pfizer Datensätze über FOIA-Anfragen herausgeklagt hat, die teils in den FDA-Daten von "Public Health and Medical Professionals for Transparency" noch nicht enthalten sind.

Arbeitsgruppe Impfstoffe Aufklärung, Expertcouncil.one e.V.

Vorgeschichte

Pfizer und die US-Behörde für Lebens- und Arzneimittelsicherheit FDA wollten die mit den Corona-Impfstoffen zusammenhängenden Daten für 75 Jahre unter Verschluss halten, so dass niemand, der das Produkt erhalten hat, jemals erfahren sollte, wie die Studienlage wirklich aussieht. Der texanische Richter Mark Pittman entschied jedoch bereits im Januar 2022, dass die FDA alle von Pfizer eingereichten Daten binnen 8 Monaten veröffentlichen muss.

Die Daten sind für jeden im Internet einsehbar auf der Webseite von "Public Health and Medical Professionals for Transparency": https://phmpt.org/pfizers-documents/
Eine Suchmaschine, die den Pfizer/FDA-Datensatz nach Stichworten durchsucht, findet man unter dieser Adresse: https://vaccines.shinyapps.io/abstractor/

Keine Studien

Zunächst sei erwähnt, dass es sich bei den sogenannten mRNA-Impfstoffen nicht um eine normale "bio" mRNA handelt, sondern, dass alle Uracile^a durch N1-Methyl-Pseudouridine ersetzt wurden, es sich also um modifizierte, und somit deutlich stabilere und langlebigere modRNA handelt. Das ist wichtig, denn aktuell ist unbekannt, ob diese Art der RNA von RNase^b überhaupt abgebaut wird, da Pfizer sich entschied, keinerlei Studien zum Abbau dieser modRNA und auch keinerlei Studien zum Abbau des Spike-Proteins oder der Nanolipide durch den menschlichen Organismus durchzuführen¹. Pfizer hat sich also ganz bewusst dazu entschieden, ein Risiko unbekannter Größe einzugehen. Die klinischen Studien der Phase 1/2/3 zu diesem Produkt laufen offiziell noch bis zum 8.02.2024². Der Eintrag in das US-Studienregister wurde nachträglich um einen Booster BNT162b2 nach 6 bis 12 Monaten erweitert. Darüber hinaus wurde eine

vorzeitige Entblindung von Placebo-Empfängern vorgenommen.

In guten Studien werden nach international gültigen Standards mindestens Gruppen von Studienteilnehmenden miteinander verglichen. Eine Gruppe erhält das Medikament = Verum, eine andere Gruppe keinen Wirkstoff = Placebo.

Verblindung bedeutet, dass weder die Versuchspersonen noch die Ärzte wissen, ob der Studienteilnehmer das Verum oder Placebo erhalten hat.

In der Zulassungsstudie von Pfizer wurde nach nur 6 Monaten entblindet, d.h. die Zuordnung zur jeweiligen Studiengruppe veröffentlicht. Den Studienteilnehmern der Placebo-Kontrollgruppe wurde das Verum, den eigentlich noch zu untersuchenden Impfstoff, injiziert. Damit existiert keine Kontrollgruppe innerhalb dieser Studie mehr. Somit sind keine validen Aussagen zu Wirkung und Sicherheit des Impfstoffes aus der Zulassungsstudie mehr möglich.

All dies ist mindestens wissenschaftlich unsauber und widerspricht den Good Clinical Practice Guidelines, die Studienärzten bekannt sein müssten³. Es stellt sich daher die Frage, ob ein zweiter Booster nicht Off-Label-Use (Verordnung eines Arzneimittels außerhalb des zugelassenen Gebrauchs) ist, da nur ein Booster in der Studie getestet wurde.

... über das Spike-Protein

Die amerikanische Seuchenschutzbehörde CDC hat am 15. Juli 2022, ohne Presseresonanz, den Passus, dass das Spike-Protein nicht lange im Körper verbleibt, gestrichen⁴. Damit scheint sich zu bestätigen, wovor schon seit Beginn der Anwendung der modRNA-Präparate gewarnt wurde, nämlich eine lange Verweildauer des Spike-Proteins im menschlichen Organismus und das in vollkommen unbekannter, unkontrollierbarer Konzentration.

^a Uracile gehören zu den vier wichtigsten Nukleinbasen in der RNA, zusammen mit Adenin, Cytosin und Guanin. In der DNA steht an seiner Stelle Thymin.

^b RNasen sind Enzyme, welche die hydrolytische Spaltung von Phosphodiesterbindungen in Ribonukleinsäure-Ketten katalysieren.

Aus den das Spike-Protein betreffenden Patenten⁵ geht zweifelsfrei hervor, dass das Spike-Protein und somit COVID-19 nicht neu sind. COVID-19 ist ein Krankheitsbild, welches sich als Wirkung der Anwendung eines vielfach genetisch modifizierten und mindestens hundertfach patentierten Proteins⁶ ergibt. Das Spike-Protein hätte nie als Zielprotein verwendet werden dürfen, denn bereits im Jahre 2016 steht im Virologielehrbuch "Fenner and White's Medical Virology 5th Edition", dass das Spike-Protein bekannt sei, aber sein Einsatz als Impfstoff keine langfristige Immunität bewirken kann, weil die Viren und vor allem ihre Spike-Proteine viel zu schnell mutieren.

Das Spike-Protein kann durch seine Toxizität zu massiven Zellschädigungen, Zellverschmelzungen, Apoptose (durch Signalwege gesteuerter "Selbstmord" einer Zelle aufgrund einer Zellschädigung) bis zum kompletten Organversagen und Tod führen. Das Spike-Protein des Pfizer- Produktes (und auch des Moderna Produktes) ist angeblich genau wie das Spike Protein des original Wuhan-Virus aufgebaut und muss daher jede bisher bekannte Schädigung der Organe durch das Wuhan-Virus verursachen. Wichtig: Während das Wuhan-Virus bei asymptomatischen und leichten Krankheitsverläufen bereits auf den Schleimhäuten der Atemwege neutralisiert

und damit unschädlich wird, beruhen die

Krankheitsverläufe gerade auf der

symptomatischen und schweren Covid-19-

Überwindung dieser Barriere, also auf dem

Eindringen des Virus einschließlich seiner toxischen Spike-Proteine in die inneren Organe^c. Diese stark diskutierte Toxizität der Spike-Proteine wird somit durch die mRNA-Produkte in unkontrollierbarer Weise im gesamten Organismus denkbar und möglich. Die "Impfung" kann somit ein Worst-Case-Szenario stimulieren, welches einer Sepsis (Blutvergiftung) ähnelt, einem SIRS^d.

... über Nebenwirkungsfälle

Es wurden Pfizer in den ersten 3 Monaten seit Beginn der weltweiten Impfkampagne im Dezember 2020 (also von Dezember 2020 bis Ende Februar 2021) 42.086 Fallberichte gemeldet, davon starben 1.223 Menschen. Bei weiteren 9.400 Menschen weiß man nicht, ob sie noch leben, 520 behielten bleibende Schäden⁷. Es starben mehr Versuchspersonen, die mit dem Produkt geimpft wurden, als in der Placebo-Gruppe, vor allem an Herzinfarkt. Insgesamt starben viermal mehr Personen in der Gruppe mit der "echten" zu testenden mRNA-Impfung an einem Herzinfarkt als in der Placebo-Gruppe⁸.

Bereits im **Dezember 2020 war Pfizer bekannt, dass die Impfungen nicht wirken,**weil eine der **häufigsten Nebenwirkungen COVID** war⁹. Und nicht nur das! Schon am
Jahresanfang, nämlich Ende Februar 2021,
wusste Pfizer, dass von den gemeldeten
42.086 Fällen bei 1.625 Fällen das Produkt
nicht die gewünschte Immunreaktion
auslöste. Hinzu kommen 3.067 COVID-19-Fälle
durch Impfversagen, 2.585 Fälle schwere
Nebenwirkungen und 136^e Todesfälle¹⁰. Ob

Impfung für eine vorsichtige Formulierung entschlossen, da in Fußnote g (S.25 des Dokumentes) steht, dass für einige Patienten ungenannter Anzahl mehrere klinische Meldungen eingegangen sind und diese nicht separat aufgeschlüsselt wurden. Es ist somit nicht belastbar, ob die 136 angeblichen Covid-Toten an oder mit Covid gestorben sind, da nicht separat aufgeschlüsselt wurde, welcher Todesart bei mehrfacher Meldung zugeordnet wurde. Wurden wegen Covid Verstorbene einfach unter andere Todesursachen gezählt, damit es für die Wirkung der Behandlung besser aussieht oder wurden Herzinfarkte oder Schlaganfälle unter Covid

^c Für das Verständnis sei betont, dass das Spektrum körperlicher Schädigungen durch die mRNA-Produkte nicht allein auf der Toxizität der Spike-Proteine beruht, vielmehr können die Inhaltsstoffe, wie die kationischen Nanolipide und Polyethylenglykol (PEG) ebenfalls eine ganze Palette unkontrollierter Reaktionen auslösen^{45 46}. ^d SIRS steht für systemisches inflammatorisches Response-Syndrom. Das Krankheitsbild ähnelt einer Sepsis, es ist aber keine Infektion nachweisbar.

^e Wir haben uns bei den in Tabelle 7 des genannten Dokumentes (reissue_5.3.6-postmarketingexperience.pdf) bezifferten 136 Toten trotz/wegen

Todesfälle unter den Impfversagensfällen waren oder ob zwischen diesen Fällen Beziehungen bestehen, wurde im Dokument nicht aufgeschlüsselt. Im selben Dokument¹¹ gibt Pfizer zu, dass die Dunkelziffer ungemeldeter Impfversagensfälle unbekannt ist.

Es war bekannt, dass die natürlich **erworbene Immunität genauso gut bzw. stärker** ist als, die durch das Produkt erworbene Immunität¹² ¹³, und **dass junge Menschen häufiger und schwerere Nebenwirkungen haben**, obwohl sie praktisch nicht durch COVID-19 gefährdet waren¹⁴.

Ebenso war es kein Geheimnis, dass das Produkt bei immunsupprimierten Menschen nicht funktioniert¹⁵, obwohl gerade diese Gruppe später zu den vulnerablen Gruppen zählte, die zum Beginn der Impfkampagne mit als Erste geimpft wurden. In einem neunseitigen Fließtext im Post-Marketing-Bericht wurden über 1.000 verschiedene Nebenwirkungen¹⁶ beschrieben, daher wurden 2.400 Vollzeitmitarbeiter von Pfizer nur für die Aufnahme und Bearbeitung der Nebenwirkungen neu eingestellt¹⁷. Da es nicht das erste Medikament ist, das Pfizer seit seinem Bestehen auf den Markt gebracht hat, hätte Pfizer auffallen müssen, dass etwas nicht stimmt, vor allem, weil so viele Nebenwirkungen in so kurzer Zeit gemeldet wurden. Es stellt sich somit die Frage, warum vor diesem Hintergrund überhaupt ein Antrag auf vorläufige Zulassung gestellt wurde und warum die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA trotz Vorabkenntnis dieser Nebenwirkungen und der hohen Anzahl an

subsummiert, damit die Zahlen unauffälliger blieben. Wie man es auch rechnet, die Zahlen addieren sich nicht zu den auf S.2 benannten 1223 Toten zusammen. Diese Inkonsistenz der Zahlenlage innerhalb eines Dokumentes spricht nicht für die Qualität der Datenerhebung und Datenauswertung seitens der Studienleitung. Diese Inkonsistenzen der Datenlage gibt es auch zwischen unterschiedlichen Dokumenten der Studie. Ohne eine Auswertung der originalen Patientenbögen sind aktuell keine sicheren Zahlen

Impfversagensfällen die vorläufige Zulassung genehmigt hat¹⁸.

... über mRNA-Impfung und Schwangerschaft

Es war von Beginn an bekannt, dass das Spike-Protein an den ACE2-Rezeptor bindet und dadurch theoretisch auch als ACE-Hemmer wirken könnte. Solange das nicht ausgeschlossen war, hätte gelten sollen, dass ACE-Hemmer laut Roter Liste 2006 in der Schwangerschaft kontraindiziert sind, weil sie zu Nierenschäden, Fehlbildungen des Skeletts und des Schädels führen können. Jetzt häufen sich entsprechende Tot- und Fehlgeburten in erschreckendem Ausmaß. Das Mittel hätte Schwangeren somit nie gegeben werden dürfen.

Weil man die fötalen Schäden durch das Hemmen der RAS-Kaskade^f durch das Spike-Protein in Mäusen und Ratten nicht so stark ausgeprägt sieht, weil diese Tiere andere ACE-Rezeptoren haben, hätte man Versuche an Kaninchen machen müssen, was man explizit nicht getan hat.

Schwangere Frauen waren von den Impfstoffexperimenten ausgeschlossen. Dafür wurden die Tests an 44 Ratten durchgeführt. Die Schwangerschaft der Ratten wurde vorzeitig durch Kaiserschnitt kurz vor der Geburt beendet und die Föten untersucht. Es liegen keine Daten vor, ob die Babyratten lebendig hätten geboren werden können, sie hatten zumindest zusätzliche Rippen in einem Ausmaß, das man als historisches Maximum für einen Versuch bezeichnen könnte¹⁹. Alle Versuchstiere wurden in den spärlichen Tierversuchen anschließend getötet und obduziert, **kein einziges Versuchstier wurde**

vorhanden. Die Patientenbögen wollen Pfizer und Moderna aber bis zum Ende und zur endgültigen Auswertung der Studie und deren Auswertung nicht herausgeben (siehe *BMJ 2022;378:o1731*).
^f Das Renin-Angiotensin-Aldosteron-System (RAAS oder auch RAS) ist ein Signalweg, der den Wasserhaushalt des Körpers steuert und damit unter anderem den Blutdruck. Über ACE-Hemmer kann in diesen Signalweg (de-)regulierend eingegriffen werden.

langfristig beobachtet, ob es möglicherweise an Langzeitfolgen sterben würde. Somit gibt es keinerlei Daten, ob der Nachwuchs der behandelten Ratten lebensfähig gewesen wäre und selbst in der Lage gewesen wäre Nachwuchs zu bekommen. In diesen Versuchen wurden im Übrigen nur weibliche Ratten behandelt, die Auswirkung des Präparates auf männliche Ratten wurde nicht untersucht und bereits in dieser Konstellation kam es zu Fertilitätsproblemen bei der Implantation der befruchteten Eizellen 20, obwohl Ratten die fruchtbarsten Tiere des Planeten sind.

Nur zu 32 von 270 ungeplanten menschlichen Schwangerschaften während der Versuchsreihe lagen am 28.02.2021 Daten vor. Ebenso lagen nur zu 4 Babys lt. Pfizer Daten vor. Es gibt keine Informationen zu den restlichen 238 Schwangerschaften. Von diesen 36 Fällen (32 Schwangerschaften + 4 Babys) starben 28 Babys (78 %) nach Verabreichung des modRNA-Produktes²¹.

Die Nebenwirkungsdaten vom 31.03.2021 zeigen, dass 11 der geimpften Frauen eine Fehlgeburt erlitten²². Über den weiteren Verlauf der verbliebenen Schwangerschaften liegen keine Daten vor. Hier sei angemerkt, dass nicht gemessen wurde, ob die Lipid-Nano-Partikel oder die Spike-Proteine in der Muttermilch nachweisbar sind, was mittlerweile in einer Studie bestätigt wurde²³. Aufgrund der besorgniserregenden Datenlage zog stillschweigend am 30.08.2022, nach 2 Jahren Impfkampagne, die Regierung Großbritanniens, die Empfehlung zurück, Schwangere und Stillende zu impfen²⁴.

... über die Verteilung der Injektion im Körper

Bekannt war auch, dass die Injektion nicht im Muskel verbleibt, sondern sich vor allem in Eierstöcken, Leber, Milz, den männlichen Fortpflanzungsorganen (Gonaden) und anderen lebenswichtigen Organen binnen 48 Stunden ansammelt, so dass in der Folge die schädlichen Spike-Proteine eben in diesen Organen produziert werden. Von Zellschädigungen durch die Spike-Proteine

und durch Reaktionen des Immunsystems gegen die Spikes produzierenden Körperzellen in den entsprechenden Organen musste daher ausgegangen werden. Die Messung wurde jedoch bereits nach 48 Stunden beendet und über eine langfristige Verteilung der Nanolipide liegen daher keine Daten vor²⁵, obwohl das für die Risikobewertung wichtig gewesen wäre.

Bereits seit 2013, lange vor der politisch erklärten COVID-19-Pandemie, war festgestellt worden, dass die **Lipidnanopartikel** (LNP), welche die Aufgabe besitzen, die modRNA in die Zellen zu transportieren, in die **Eierstöcke** gelangen und diese ebenfalls **schädigen**²⁶.

Weil LNPs für die Behandlung von Hirntumoren entwickelt wurden²⁷, ist es nur logisch, dass die COVID-19-modRNA-Impfstoffe nicht nur die Blut-Hirn-Schranke überwinden, sondern auch die Plazentaschranke überschreiten.

Des Weiteren liegen keine Sicherheitsdatenblätter der verwendeten Nanolipide (ALC-0315, SM-102) für den pharmazeutischen Reinheitsgrad von den Herstellern (Merck, Evonik, Acuitas, Polynum) vor, weder auf der Webseite der herstellenden Firmen noch reagieren diese Firmen auf entsprechende Anfragen. Bei den bekannten Sicherheitsdatenblättern für den biotechnologischen Reinheitsgrad wurde die LD50 (die Dosis, bei der die Hälfte der Versuchstiere stirbt) für die Injektion der Nanolipide nicht bestimmt. Es liegen nur LD50-Informationen vor, wenn man die Substanzen auf die Haut bekommt, verschluckt oder einatmet²⁸. Die tödliche Dosis dieser Nanonlipide bei Injektion ist also unbekannt und man weiß nicht, ob der Effekt kumulativ ist, falls die Nanolipide vom Organismus nicht oder nur langsam abgebaut werden. Diese Informationen wären jedoch überlebenswichtig, wenn weitere Impfungen auf diese Technologieplattform umgestellt werden sollten. Eine Bestimmung der Konzentration der Nanolipide im menschlichen Blut ist aktuell nicht möglich,

da die Firmen keinen Wert darauf gelegt haben, entsprechende Nachweisverfahren zu entwickeln, und diese Messungen somit auch nicht durchgeführt haben. Es liegen auch keine Aussagen über die Zerfallsprodukte der LNPs vor, bzw. deren LD50 Werte.

Es erfolgten des Weiteren keine
Genotoxizitätsstudien, keine
pharmakokinetischen Studien, keine Studien
zur Carcinogenität, keine Studien zur
Immunotoxizität, keine Studien zur
Übertragung des Produktes oder Teile dessen
durch die Muttermilch auf die Babys²⁹. Des
Weiteren erfolgten keine Studien bezüglich
männlicher Fruchtbarkeit³⁰ und Spermien³¹.
Dabei wusste Pfizer, dass bei dieser Art
Impfung Antiköper gegen Spermien gebildet
werden können, die Spermien als Invasoren
erkennen und vernichten können³².

... über Shedding

Shedding ist die Übertragung von
Bestandteilen des Produktes von Geimpften
auf Ungeimpfte. Auch bezüglich **Shedding**wusste Pfizer darüber Bescheid, dass ein
geimpfter Mann seine Sexualpartnerin durch **Körperflüssigkeiten oder Hautkontakt**Bestandteilen des Produktes aussetzen kann.
Über das Risiko von Shedding zweiten Grades
hatte Pfizer ebenfalls Kenntnis, denn wenn
eine Person, die Kontakt zu einer geimpften
Person hatte und anschließend Kontakt zu
einer Schwangeren, musste das im Rahmen
der Studie gemeldet werden³³.

... über Versuche an Kindern

Die Studien zur Kinderzulassung wurden in 65 Versuchszentren durchgeführt. Von den 4.526 rekrutierten Kindern brachen 3.000 Kinder die Studie aus nicht veröffentlichten Gründen ab. Das sind rund 66 %. Wie viele dieser Kinder noch leben und gesund sind, ist unbekannt³⁴. Die UK Regierung hat das Impfprogramm für Kinder unter 11 Jahren zu Ende August eingestellt. Ausgenommen sind Kinder mit Vorerkrankungen ³⁵. Am 19.10.2022 genehmigte ein CDC Gremium einstimmig diese experimentelle Behandlung mit dem bivalenten Produkt für die

routinemäßige Behandlung von Kleinkindern, obwohl die entsprechende klinische Studie NCT05543161 erst am 23.09.2022 startete und frühestens am 18.02.2025 beendet sein wird und somit noch keinerlei Daten zum Sicherheitsprofil des Produktes vorliegen können 36 37. Die EMA empfahl am selben Tag das alte Produkt für das mittlerweile ausgestorbene Original-Wuhan-Virus für Kinder ab 6 Monaten freizugeben 38. Die Folge der Freigabe dieses Produktes durch die CDC für den routinemäßigen Impfplan für Kinder ist, dass durch diesen Beschluss die Hersteller in den USA langfristig von jeder Haftung für Schäden durch ihr Produkt sowohl bei Kindern als auch bei Erwachsenen befreit werden³⁹. Dabei war zum Zeitpunkt der Genehmigung durch die CDC die Studie zu diesem nun genehmigten bzw. empfohlenen Produkt noch in der Phase der Rekrutierung der Probanden. Kinder in den USA erhalten das bivalente Produkt somit möglicherweise vor den Teilnehmern der Studie aber ohne die damit einhergehende Beobachtung und Betreuung.

Fragen, die sich stellen ...

Es stellt sich auch die Frage, wie es kommt, dass vier Firmen (AstraZeneca, Johnson & Johnson, Moderna, Pfizer/BioNTech) das identische modRNA-Konstrukt bzw. Protein verwenden, wenn sie es doch angeblich alle eigenständig entwickelt haben und die natürliche Immunreaktion des Menschen deutlich breiter aufgestellt ist und auch Antikörper gegen das Kapsid, d.h. auch gegen die Virushülle, bildet, was man sogar im BioNTech-Rundschreiben vom 13.09.2021 lesen kann, Zitat:

"Während sich bei Geimpften nur Antikörper gegen das Spike-Protein detektieren lassen, sind im Serum von Genesenen auch Antikörper gegen andere Proteine des SARS-CoV-2-Virus zu finden"⁴⁰.

Warum haben alle vier Firmen den gleichen offensichtlichen Fehler begangen, ein bekanntermaßen für den Organismus schädliches Protein, bzw. in Bezug auf die angestrebte Immunität untaugliches Protein

zu verwenden? Sowohl den beteiligten Firmen als auch den nationalen Regierungen war von Anfang an klar, dass es sich bei dieser Produktgruppe um Gentherapien handelt und die Umdefinition in Impfungen rein juristischer Natur war, denn 1999 galten "Impfungen" mit Adenoviren noch als klassische Gentherapie. Der heutige Chef des Paul-Ehrlich-Institutes (PEI), Klaus Cichutek, war damals mit an der Aufklärung eines spektakulären Todesfalls durch Zytokinsturm wegen Gentherapie mit Adenoviren beteiligt⁴¹. Die Bundesregierung hingegen bewarb noch 2012 ein Forschungsprojekt zur Gentherapie mit mRNA-"Impfstoffen" in ihrem Forschungsnewsletter. In diesem Newsletter kann man klar nachlesen, dass diese Art der Gentherapie auch über Monate und Jahre im Körper aktiv bleiben kann, was bei der beworbenen Gentherapie von Mukoviszidose auch gewollt war. Das war bereits 2012 bekannt und wird nun bezüglich der Corona-"Impfungen" geleugnet 42. An dieser Stelle fragt man sich auch, was aus diesen mRNA-Experimenten von 2012 wurde und warum diese Mukoviszidosetherapie bis heute nicht erhältlich ist, wenn es doch bei den Corona-"Impfungen" binnen eines Jahres möglich war, sie zumindest vorläufig bedingt zuzulassen.

Einige Passagen des Sicherheitsdatenblattes⁴³ der Firma Pfizer zu Comirnaty lassen aufhorchen. Warum muss jemand, der das Produkt aus Versehen einatmet, Zitat:

" … an die frische Luft gebracht werden und sofort ärztliche Hilfe herbeigezogen werden."

Warum steht im Sicherheitsblatt, Zitat:

"Für alle Tätigkeiten, bei denen dieses Material verwendet wird, müssen Maßnahmen zur Verhinderung von Freisetzungen und zum Schutz vor Exposition festgelegt werden."

Es wird doch injiziert, ist denn eine höhere Exposition denkbar als bei einer Injektion? Was impliziert der Satz, Zitat: "Wenn die Betriebs- und Handhabungsbedingungen zu einer Freisetzung in die Luft führen, ist ein geeignetes Atemschutzgerät mit einem Schutzfaktor zu tragen, der ausreicht, um die Exposition zu kontrollieren."

Diese Anweisungen bei einem Produkt, welches Menschen wiederholt injiziert wird, sind mehr als beunruhigend.

Was wusste die EU?

Slowenien hat nach einer Informationsfreiheitsgesetz-Anfrage den ungeschwärzten EU-Vertrag freigegeben. In diesem Vertrag liest man Folgendes ⁴⁴:

"Der teilnehmende Mitgliedsstaat erkennt an, dass der Impfstoff und die mit dem Impfstoff zusammenhängenden Materialien sowie ihre Komponenten und Bestandteile aufgrund der Notsituation der COVID-19-Pandemie rasch entwickelt und nach der Bereitstellung des Impfstoffs an die teilnehmenden Mitgliedstaaten im Rahmen des APA weiter untersucht werden. Der teilnehmende Mitgliedsstaat erkennt ferner an, dass die langfristigen Auswirkungen und die Wirksamkeit des Impfstoffs derzeit nicht bekannt sind und dass der Impfstoff unerwünschte Wirkungen haben kann, die derzeit nicht bekannt sind. Weiterhin, soweit anwendbar, erkennt der Teilnehmerstaat an, dass der Impfstoff nicht in Serie produziert werden wird."

Pfizer schreibt in diesem Vertrag also, dass die Injektionen nicht die gleichen sein werden wie jene der klinischen Studie und dass sie keine Informationen zu den Langzeitfolgen haben noch Aussagen über die Effektivität (Selbstschutz, Fremdschutz) treffen können und es durchaus noch unbekannte Nebenwirkungen geben kann. Die Mitgliedsstaaten haben, bzw. die EU hat dennoch unterschrieben. Zu diesem Zeitpunkt lag der FDA die post-marketing Studie bereits vor. Warum diese Passage in der aktuellsten Version von 2021 noch Bestand hat, darüber kann nur spekuliert werden. Der deutsche

Vertrag mit Pfizer dürfte identisch sein mit dem slowenischen.

```
<sup>1</sup>125742 S1 M2 24 nonclinical-overview.pdf (S.
<sup>2</sup>https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04368728
3https://ichgcp.net/
4web.archive.org/web/20220101012132/https://w
ww.cdc.gov/coronavirus/2019-
ncov/vaccines/different-vaccines/mrna.html
(Archivfoto vom 01.01.2022 gegenüber aktueller
Seite)
<sup>5</sup>https://www.m-cam.com/wp-
content/uploads/2020/04/20200403 SARS CoV P
atent_Corpus_Lit_Review.pdf
<sup>7</sup>reissue_5.3.6 postmarketing experience.pdf (S. 7)
<sup>8</sup>Thomas, S. J., Moreira, E. D., Kitchin, N., Absalon,
J., Gurtman, A., Lockhart, S., Perez, J. L., Pérez
Marc, G., Polack, F. P., Zerbini, C., Bailey, R.,
Swanson, K. A., Xu, X., Roychoudhury, S., Koury, K.,
Bouguermouh, S., Kalina, W. V., Cooper, D., Frenck,
R. W., ... Jansen, K. U. (2021). Safety and Efficacy of
the BNT162b2 mRNA Covid-19 Vaccine through 6
Months. The New England Journal of Medicine,
385(19), 1761-1773.
https://doi.org/10.1056/NEJMOA2110345
<sup>9</sup>reissue_5.3.6 postmarketing experience.pdf (S. 9)
<sup>10</sup>Ibid. (S. 14 + S. 17)
<sup>11</sup>Ibid. (S. 5)
<sup>12</sup>STN-125742_0_0-Section-2.7.3-Summary-of-
Clinical-Efficacy.pdf (S. 69)
<sup>13</sup>125742 S1 M1 priority-review-request-1.pdf (S.
<sup>14</sup>STN-125742-0-0-Section-2.5-Clinical-Overview-
reissue.pdf (S. 324)
<sup>15</sup>'Millions of [Immunocompromised] People Can't
Be Vaccinated...Antibody [Treatment] Has
Enormous Potential'
https://www.projectveritas.com/news/astrazenec
a-source-recording-from-2020-shows-ceo-pascal-
soriot-saying
<sup>16</sup>reissue_5.3.6 postmarketing experience.pdf (S.
30-38)
<sup>17</sup>Ibid. (S.4)
<sup>18</sup>https://www.fda.gov/media/143557/download
<sup>19</sup>Bowman CJ, Bouressam M, Campion SN, Cappon
GD, Catlin NR, Cutler MW, Diekmann J, Rohde CM,
Sellers RS, Lindemann C. Lack of effects on female
fertility and prenatal and postnatal offspring
development in rats with BNT162b2, a mRNA-
based COVID-19 vaccine. Reprod Toxicol. 2021
Aug;103:28-35. doi:
10.1016/j.reprotox.2021.05.007. Epub 2021 May
```

28. PMID: 34058573; PMCID: PMC8163337. +

```
125742 S1 M4 4223 185350.pdf+
125742_S1_M2_24_nonclinical-overview.pdf
<sup>20</sup>Bowman CJ, Bouressam M, Campion SN, Cappon
GD, Catlin NR, Cutler MW, Diekmann J, Rohde CM,
Sellers RS, Lindemann C. Lack of effects on female
fertility and prenatal and postnatal offspring
development in rats with BNT162b2, a mRNA-
based COVID-19 vaccine. Reprod Toxicol. 2021
Aug;103:28-35. doi:
10.1016/j.reprotox.2021.05.007. Epub 2021 May
28. PMID: 34058573; PMCID: PMC8163337. +
125742_S1_M4_4223_185350.pdf +
125742 S1 M2 24 nonclinical-overview.pdf
<sup>21</sup>reissue_5.3.6 postmarketing experience.pdf (S.
<sup>22</sup>125742 S1 M5 5351 c4591001-interim-mth6-
adverse-events.pdf,
125742 S1 M5 5351 c4591001-interim-mth6-
adverse-events.zip
<sup>23</sup>Hanna N, Heffes-Doon A, Lin X, et al. Detection of
Messenger RNA COVID-19 Vaccines in Human
Breast Milk. JAMA Pediatr. Published online
September 26, 2022.
doi:10.1001/jamapediatrics.2022.3581
<sup>24</sup>https://www.gov.uk/government/publications/re
gulatory-approval-of-pfizer-biontech-vaccine-for-
covid-19/summary-public-assessment-report-for-
pfizerbiontech-covid-19-vaccine#non-clinical-
aspects (2.4 Toxicity conclusions)
<sup>25</sup>Nonclinical Evaluation Report BNT162b2 [mRNA]
COVID-19 vaccine (COMIRNATY™)
https://www.tga.gov.au/sites/default/files/foi-
2389-06.pdf (S. 45)
<sup>26</sup>Mérian, J., Boisgard, R., Decleves, X., Thezé, B.,
Texier, I., & Tavitian, B. (2013). Synthetic lipid
nanoparticles targeting steroid organs. Journal of
Nuclear Medicine: Official Publication, Society of
Nuclear Medicine, 54(11), 1996–2003.
https://doi.org/10.2967/JNUMED.113.121657
<sup>27</sup>Nsairat, H., Khater, D., Odeh, F., Al-Adaileh, F., Al-
Taher, S., Jaber, A. M., Alshaer, W., Al Bawa, A., &
Mubarak, M. S. (2021). Lipid nanostructures for
targeting brain cancer. Heliyon, 7(9).
https://doi.org/10.1016/J.HELIYON.2021.E07994?
<sup>28</sup>ALC-0315 (Pfizer/BioNTech Nanolipid)
https://cdn.caymanchem.com/cdn/msds/34337m.
pdf, SM-102 (Moderna Nanolipid)
https://cdn.caymanchem.com/cdn/msds/33474m.
pdf
<sup>29</sup>Nonclinical Evaluation Report BNT162b2 [mRNA]
COVID-19 vaccine (COMIRNATY™)
https://www.tga.gov.au/sites/default/files/foi-
2389-06.pdf (Seite 12ff)
```

³⁰https://www.gov.uk/government/publications/re gulatory-approval-of-pfizer-biontech-vaccine-forcovid-19/summary-public-assessment-report-forpfizerbiontech-covid-19-vaccine 31https://www.schc.org/assets/docs/ghs info she ets/schc osha reproductive toxicity 4-4-16.pdf ³²reissue_5.3.6-postmarketing-experience.pdf (S. 33125742 S1 M5 5351 c4591001-interim-mth6protocol.pdf (S. 213, 246, 398, 431, 575, 607, 751, 783, 918, 948, 1073, 1103, 1226, 1255, 1378, 1406, 1522, 1549, 1663, 1688, 1813, 1836, 1949, 1969, 2081, 2100, 2211, 2228, and 2337) 34https://www.fda.gov/media/159195/download ³⁵COVID-19: the green book, chapter 14a (S. 25) https://www.gov.uk/government/publications/cov id-19-the-green-book-chapter-14a ³⁶https://ichgcp.net/clinical-trialsregistry/NCT05543616 ³⁷https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05543616 ?term=05543616&draw=2&rank=1 38https://www.ema.europa.eu/en/news/emarecommends-approval-comirnaty-spikevax-covid-19-vaccines-children-6-months-age ³⁹ https://www.congress.gov/bill/99thcongress/house-bill/5546

⁴⁰Expertinnen-Interview zum mRNA Kongress 2021, BioNTech Rundbrief aus dem BioNTech Download-Portal für Fachpersonal 41https://www.aerzteblatt.de/archiv/19705/Genth erapie-Nach-erstem-Todesfall-muessen-alle-Fakten-auf-den-Tisch 42https://www.gesundheitsforschungbmbf.de/de/rna-statt-dna-die-gentherapie-derzukunft-wissenschaftler-erforschen-innovativetherapie-2832.php ⁴³Sicherheitsdatenblatt Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine, Überarbeitet am 07-Dez-2021 Version 3 44https://d7694293-ffb8-4ed0-a014-3581d49070e4.usrfiles.com/ugd/d76942 5af19ff7 389d405585ae0c9db50eb306.pdf (S. 17 Artikel 1) ⁴⁵Lonez C, Vandenbranden M, Ruysschaert JM. Cationic lipids activate intracellular signaling pathways. Adv Drug Deliv Rev. 2012 Dec;64(15):1749-58. doi: 10.1016/j.addr.2012.05.009. Epub 2012 May 23. PMID: 22634161.

⁴⁶ Yang, Yuan, Qin, Zhen, Zeng, Wei, Yang, Ting, Cao, Yubin, Mei, Chaorong and Kuang, Yu. "Toxicity assessment of nanoparticles in various systems and organs" Nanotechnology Reviews, vol. 6, no. 3, 2017, pp. 279-289. https://doi.org/10.1515/ntrev-2016-0047