

Test PCR opracowano bez izolowanych próbek do kalibracji testu

7 sierpnia 2021

[Dokument wydany właśnie przez amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków \(FDA\)](#) otwarcie przyznaje, że niesławny test PCR do wykrywania koronawirusa z Wuhan (choroby COVID-19) został opracowany nie na rzeczywistych próbkach chińskiego wirusa, ale raczej na tym, co wydaje się być materiałem genetycznym zwykłego wirusa przeziębienia.

Ponieważ koronawirus SARS-CoV-2 w żadnym z „wariantów” nie został jeszcze właściwie wyizolowany, FDA zamiast tego wykorzystwała zwykłe wirusy przeziębienia/grypy do wykonania testów PCR – co oznacza, że każdy z „pozytywnym” wynikiem na obecność chińskich zarazków, w rzeczywistości ma pozytywny wynik na obecność zarazków sezonowej grypy.

To oczywiście wyjaśniałoby, dlaczego grypa prawie zniknęła w 2020 roku, ponieważ każdemu, kto zachorował, przypisywano diagnozę „COVID-19”. Wielu mówiło to od samego początku i nazywano ich „teoretykami spisku”, ale teraz FDA przyznała, że testy PCR były przez cały czas oszustwem.

W dokumencie FDA wyraźnie stwierdza się, że zwykły materiał genetyczny grypy sezonowej został użyty jako marker testowy w zestawach testowych PCR, ponieważ władze wiedziały, że wiele osób przetestuje go „pozytywnie”, co pozwoliło im wykorzystać te wyniki do stworzenia narracji pandemicznej.

To trochę długa lektura, ale spójrz sam i zobacz oszustwo na własne oczy. Nie istnieje żaden zatwierdzony test, który dokładnie wykrywa koronawirusa. W dokumencie czytamy: „Ponieważ w czasie opracowywania testu i prowadzenia tego badania nie były dostępne żadne ilościowe izolaty wirusa 2019-

nCoV do użycia przez CDC, testy zaprojektowane do wykrywania RNA 2019-nCoV zostały przetestowane z użyciem scharakteryzowanych zasobów pełnej długości RNA transkrybowanych in vitro (Gen N; numer dostępu GenBank: MN908947.2) o znanym mianie (kopie RNA/ μ l) dodanych do rozcieńczalnika składającego się z zawiesiny ludzkich komórek A549 i pożywki do transportu wirusów (VTM) w celu naśladowania próbki klinicznej”.

Innym objawieniem w dokumencie jest przyznanie przez FDA, że wyniki testów są „łączone” w celu uzyskania niedokładnych liczb. FDA dosłownie produkuje dane w celach narracji pandemicznej i wszystko to wynika z opublikowanego dokumentu.

Autorstwo: Ethan Huff

Na podstawie: [FDA.gov](https://www.fda.gov)

Źródło oryginalne: [Pandemic.News](https://pandemic.news)

Źródło polskie: WolneMedia.net