

Ukrywane przeciwwskazania do „szczepienia”

17 grudnia 2021

Poniżej zacytowane treści dokumentu „zalecenia bezpieczeństwa” firmy Pfizer udało się uzyskać na mocy ustawy FOIA (Freedom of Information Act – o swobodnym dostępie do informacji). Nota producenta zawiera uwagę, że rozpowszechnianie poniższych informacji poza firmą jest surowo zakazane. Dane dotyczące bezpieczeństwa produktu przeznaczonego dla ludzi zastrzeżone tajemnicą dla samego producenta miałyby w takim razie dziwnego adresata.



Amerykańska agencja kontrolująca rynek żywności i leków FDA opublikowała tę szczegółową informację istotną dla pacjentów, którym nie należałoby zalecać preparatu mRNA przeciw COVID-19. Traktowana jako poufna nie może przebić się do mediów, a pozwoliłaby dokonać spory wyłom w powszechnym przymusie chroniąc znaczną część osób, które przede wszystkim narażone są na powikłania czego świadom jest sam producent.

Nie powinny poddać się „szczepieniu” preparatem terapii genowej osoby dorosłe lub ich dzieci, jeśli:

- wystąpiła u nich ostra reakcja alergiczna po przyjęciu pierwszej dawki,
- odnotowano u nich ostrą reakcję alergiczną na jakikolwiek składnik preparatu.

Należy pamiętać, aby poinformować personel dokonujący zabiegu o uwarunkowaniach medycznych, jeśli dorosły lub jego dziecko:

- ma jakąkolwiek alergię,
- przeszedł myocarditis (zapalenie mięśnia sercowego) albo

pericarditis (zapalenie osierdza),

- ma gorączkę,
- ma zaburzenia krwawienia lub przyjmuje leki przeciwzakrzepowe,
- cierpi na upośledzenie odporności lub przyjmuje leki modulujące układ odpornościowy,
- kobiety ciężarne, planujące ciążę oraz matki karmiące,
- przyjęły inną szczepionkę na COVID-19,
- osoby, które kiedykolwiek zemdlały podczas iniekcji.

Ważny szczegół stanowi również informacja, że warunkowe dopuszczenie produktu do obrotu wymaga stałego i pełnego opracowywania sprawozdań celem monitorowania skutków niepożądanych, poziomu zaistniałego już i potencjalnego ryzyka. Niedbałość opracowanych raportów firmy Pfizer, niejasna metodologia podsumowane zostały przez FDA jako zbyt spontaniczne. W istocie jest to niechlujstwo.

Wprawdzie Wolne Media zamieszczały podobny materiał na podstawie brytyjskiej ulotki przeznaczonej dla lekarzy, zważywszy tok postępowania rządu i sejmu w Polsce jako instytucje zdradzające pełną gotowość wzorowania się na Australii i Austrii, dla przypomnienia wykorzystajmy powyższe docierając do służby zdrowia i istot szanujących cenne zdrowie.

Opracowanie: Jola

Na podstawie: [YouTube.com](https://www.youtube.com)

Źródło: WolneMedia.net