

[BOMBSHELL: La autorización de uso de emergencia \(EUA\) de la FDA para las "vacunas" covid fue falsificada - American Media Group \(amg-news.com\)](#)

BOMBSHELL: La autorización de uso de emergencia (EUA) de la FDA para las "vacunas" covid fue falsificada



Por [Medeea Greere](#) 15 de febrero de 2023 Actualizado: 17 de febrero de 2023 [No hay comentarios](#) 4 minutos de lectura



[NewsTarget.com](#)

[NaturalNews.com](#)

COMPARTIR

BOMBSHELL: La autorización de uso de emergencia (EUA) de la FDA para las "vacunas" covid fue falsificada

Medeea Greere, una editorial independiente, está ahora en Telegram en <https://t.me/AMGNEWS2022> y existe solo con el apoyo de los lectores, ya que publicamos Verdad, libertad y amor para la conciencia pública. ¡Gracias por su apoyo!

››› **La Corte Suprema de los Estados Unidos ha dictaminado que el patógeno Covid no es una vacuna, no es seguro y debe evitarse a toda costa: la Corte Suprema ha cancelado Universal Vax**

Después de que el Congreso aprobó la Ley de Preparación Pública y Preparación para Emergencias (Ley PREP) en 2020, las cosas cambiaron para peor en la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA) en términos de los estándares utilizados para autorizar y aprobar vacunas, productos biológicos y otros medicamentos farmacéuticos.

Todas las Buenas Prácticas Clínicas (BPC) certificadas que se siguieron antes de 2020 se fueron por la ventana en el apogeo de la estafa del coronavirus de Wuhan (Covid-19) para allanar el camino para las aprobaciones de medicamentos de *velocidad warp sobre* la marcha, que es exactamente lo que sucedió con la Operación Warp Speed.

El denunciante Brook Jackson sacó a la luz muchas de las flagrantes violaciones de GCP en los "ensayos" clínicos en humanos de Pfizer para su inyección de ARN mensajero (ARNm), que ahora sabemos que es peligrosa e ineficaz. Ventavia, el socio de Pfizer que celebró los juicios, sabía muy bien sobre las violaciones en el momento de los juicios.

Después de que Jackson voló la tapa de toda la operación, Ventavia entró en modo de ataque. Vilipendió a las víctimas de las inyecciones letales de Pfizer que ahora están sufriendo o muertas por haber sido pinchadas, y dispuso que Jackson fuera despedido por decir la verdad.



Los siguientes puntos resaltan las observaciones que Jackson hizo mientras estaba en Ventavia, que incluyó en su queja de denunciante:

- fabricación y falsificación de información sobre extracciones de sangre, signos vitales, firmas y otros datos esenciales de ensayos clínicos;
- inscripción e inyección de participantes no elegibles en ensayos clínicos, incluidos los familiares de los empleados de Ventavia;
- no eliminar oportunamente los datos de los pacientes no elegibles del ensayo;
- falta de control de la temperatura de la vacuna en cuestión;
- no monitorear a los pacientes después de la inyección como lo exige el protocolo del ensayo;
- fallas en la supervisión del investigador principal;
- utilización de personal no cualificado y no capacitado como vacunadores y personal de laboratorio;

- no mantener el "ciego" según sea necesario, lo cual es esencial para la credibilidad y validez del ensayo clínico ciego al observador;
- violaciones éticas, como la falta de consentimiento informado y la concesión a los pacientes de una compensación no aprobada;
- inyección inadecuada de la vacuna (es decir, diluyendo demasiado el concentrado de la vacuna o usando el tamaño incorrecto de la aguja);
- no garantizar que el personal del centro del ensayo recibiera la formación adecuada exigida por las buenas prácticas clínicas;
- cuestiones de seguridad y confidencialidad, incluidas las violaciones de HIPAA; y
- otras violaciones del protocolo de ensayos clínicos, las regulaciones de la FDA y las Regulaciones Federales de Adquisición y sus suplementos del Departamento de Defensa.



Pfizer y el Departamento de Defensa cometieron FRAUDE al enviar ensayos falsos a revisores falsos de la FDA

Si las antiguas reglas anteriores a la Ley PREP hubieran sido válidas en el momento de estos juicios fraudulentos, ninguna de las cuestiones antes mencionadas habría sido tolerada. De hecho, toda la operación del ensayo clínico se habría detenido de inmediato.

En cambio, los juicios procedieron normalmente, a pesar de toda la corrupción, y se utilizaron para justificar más tarde la imposición de inyecciones de covid a millones de estadounidenses que de otro modo *habrían dicho no* a estas drogas mortales, como instó una vez la difunta primera dama Nancy Reagan.

Durante la farsa de autorización de uso de emergencia (EUA), Pfizer, junto con el Departamento de Defensa (DoD), presentó datos de ratas Wistar a revisores falsos de la FDA como parte del paquete. Ese "estudio" del ensayo clínico incluyó admisiones de Pfizer y el Departamento de Defensa de que no se haría

ninguna evaluación de la farmacocinética, la farmacodinámica, los biomarcadores o la genética con respecto a las inyecciones.

Contenido viral: Secretos alpinos para perder peso: la forma natural de verse 5, 10, incluso 20 años más joven

"El propósito principal de todos los cambios estatutarios, regulatorios y revisiones de documentos de orientación año tras año, página tras página, es evitar que la gente, primero, entienda los crímenes de guerra como crímenes de guerra y, si la gente lo descubre, mantenerlos persiguiendo sus colas tratando de encontrar la laguna legal de la FDA que los criminales de guerra de alguna manera no pudieron cerrar. a través del cual alguien podría algún día hacer que dejen de matarnos".

escribe Katherine Watt para *Bailiwick News* – asegúrese de leer su evaluación completa de la situación.

Más noticias como esta se pueden encontrar en [FDA.news](https://www.fda.news).

Las fuentes de este artículo incluyen:

[BailiwickNews.substack.com](https://www.bailiwicknews.substack.com)

Infracción de derechos de autor: Ley de derechos de autor del milenio digital de 1998 ("DMCA")

15 de noviembre de 2022 © EE. UU. y la UE todos los derechos reservados. El permiso para usar este artículo en su totalidad se otorga bajo la condición de que esté vinculado a su fuente en American Media Group.

Medeea Greere, una editorial independiente, está ahora en Telegram en <https://t.me/AMGNEWS2022> y existe solo con el apoyo de los lectores, ya que publicamos Verdad, Libertad y Amor para la conciencia pública. ¡Gracias por su apoyo!

Únete a nuestro canal de Telegram

FDA "vacunas" fue falsificado