



Equipo de autores: *Claudia Jaworski* y *Edgar Siemund*; editado profesionalmente por el Prof. Dr. *Ulrike Kammerer*; publicado el 14 de junio de 2023

### **Por qué las “vacunas” de ARNm de COVID-19 son realmente terapias genéticas de ADN que deben eliminarse gradualmente ...**

Este es el título traducido de uno hace 24 días **Rumble publicó entrevistas** con el Prof. Dr. Bhakdi y el biólogo molecular Kevin McKernan, cuyo inquietante mensaje está ganando atención mundial. Además, UP 1 entrevistó al presidente del MWGFD sobre los últimos descubrimientos (ver [enlace aquí](#)).

Si no tuviéramos el modo de crisis permanente o su puesta en escena, esta advertencia alarmista habría llegado a la mente de todos hace mucho tiempo. Las garantías inflacionarias de que el ADN permanecerá sin cambios (*consulte la página de inicio de Biontech: <https://mrnaverstanding.biontech.de/de/startseite/mrna-impfstoffe—dna-bleibt-unveraendert.html>; ya no se pueden consultar*) y las garantías de Leif Erik Sander de Charité Berlin, entre otros, que la transición del ARNm del virus al ADN humano no es posible porque "el núcleo celular [...] [tiene] su propia envoltura y [está] ubicado en el núcleo celular [nuestro genoma]." (ver entrevista con *Deutschlandfunk Kultur*), después de que se hayan administrado más de mil millones de dosis de vacunas, ahora se ha revelado el método por el cual es muy posible cambiar el genoma humano.

El ex jefe del departamento de investigación y desarrollo del Proyecto Genoma Humano, Kevin McKernan, quien como experto en genoma ha sido pionero en el campo de la secuenciación del genoma durante más de 30 años, ha encontrado ADN potencialmente cancerígeno y que cambia genes en las "vacunas". de Moderna y Pfizer.

También informó anteayer que las secuencias de vectores de Pfizer y Moderna ahora se están agregando a GenBank (**ver recibo en Twitter**).

Lo que Kevin McKernan descubrió exactamente en los viales de BioNTech y Moderna y lo que significa en términos concretos la detección de plásmidos en las "vacunas" de ARNm se explica a continuación. Miembro del MGFFD y biólogo Prof. Dr. Ulrike Kämmerer se ha asegurado de que esos procesos bioquímicos y genéticos también sean comprensibles para el profano.

#### **¿Qué hacen los plásmidos que se encuentran en algunos lotes de Pfizer y Moderna?**

Kevin McKernan y su equipo han descubierto que las "soluciones de ARNm" de Pfizer y Moderna contienen algo llamado plásmidos. Los plásmidos son minicromosomas circulares de bacterias, que utilizan para transferir información genética, como p. B. puede intercambiar resistencia a los antibióticos. Sin embargo, los plásmidos también son una ayuda cotidiana en el trabajo de ingeniería genética para introducir genes extraños en bacterias o células. En esta función, los plásmidos también se utilizan en la producción del "ARN de vacunación". Aquí, el gen de la

proteína espiga (en el caso del coronavirus SARS-CoV-2 actual) se incorporó (clonó) en dicho plásmido y estos plásmidos luego se reintrodujeron en la bacteria E. coli. Entonces comienza la división celular de las bacterias en los fermentadores, por lo que es importante saber que las bacterias E. coli utilizadas se multiplican en aprox. 20 minutos pueden compartir una vez. En cuestión de días, se desarrolló una colonia de billones de bacterias con estos plásmidos, que portan la información genética de la proteína espiga. Sin embargo, dado que solo se van a usar los plásmidos para producir el ARN, las bacterias se destruyen y los plásmidos se filtran. El segmento del gen para la proteína espiga se corta luego de estos plásmidos con la ayuda de enzimas especiales y, al menos en teoría, el plásmido restante se separa en un proceso técnico. Sin embargo, incluso estos dos pasos no parecen funcionar, porque según las publicaciones de McKernan (ver preimpresión; Sin embargo, dado que solo se van a usar los plásmidos para producir el ARN, las bacterias se destruyen y los plásmidos se filtran. El segmento del gen para la proteína espiga se corta luego de estos plásmidos con la ayuda de enzimas especiales y, al menos en teoría, el plásmido restante se separa en un proceso técnico. Sin embargo, incluso estos dos pasos no parecen funcionar, porque según las publicaciones de McKernan (ver preimpresión; <https://osf.io/b9t7m/>) no solo plásmidos completos, sin cortar en las "soluciones de vacunación", sino también componentes bacterianos. En un proceso técnico/enzimático adicional, el ARNm se produce a partir del ADN supuestamente "puro que codifica picos" de los plásmidos y se modifica químicamente de tal manera que es particularmente estable y duradero. Luego, aquí nuevamente la teoría, todos los componentes del ADN (es decir, la pieza del gen de la espiga) se separan del ARN. Según los fabricantes, solo debe quedar modRNA puro. Ahora se añaden nanopartículas lipídicas a este sustrato de "ARN puro". Estos tienen la tarea de encerrar el modRNA para su transporte y evitar su destrucción antes de que ingrese a una célula humana. Los plásmidos y otros componentes genéticos de las bacterias que todavía están presentes también están envueltos, ya que no se eliminan por completo. Dado que no existe un método en el mundo para filtrar los nanolípidos llenos de plásmidos y/o fragmentos de los genes de las bacterias y por lo tanto contaminados, estos también entran en las jeringas junto con el modRNA. Y así, estos nanolípidos contaminados con plásmidos se introducen en el cuerpo y las células humanas en cantidad significativa y arrojan allí estos cromosomas bacterianos o fragmentos de los mismos. Por un lado, esto significa que el plásmido como "cromosoma adicional" puede garantizar un suministro constante de PRNA de pico y, por lo tanto, también de proteína de pico en las células durante mucho tiempo, por otro lado: la célula humana ahora se está dividiendo, la membrana nuclear desaparece y los cromosomas humanos entran en contacto directo con los plásmidos. Luego, la información genética del plásmido se puede integrar en el cromosoma humano. Y cada vez que se integra un genoma extraño en el genoma humano, ya no es posible predecir lo que sucederá a continuación. Puede, p. Por ejemplo, puede incorporarse en un sitio del genoma humano que normalmente es responsable de apagar las células cancerosas, y este sitio luego se destruye mediante la incorporación de la información del gen bacteriano. Entonces ya no se puede controlar el crecimiento del cáncer. Esto podría explicar la aparición de cáncer turbo. Si el plásmido incluso se incorpora a los genes de los espermatozoides o los óvulos, esto puede llevar a que los niños resultantes tengan esta información genética (p. el gen de la espiga) en todas las células de su cuerpo y, si son viables, entonces son transgénicos. Serían entonces "Organismos Genéticamente Modificados" (OGM), como B. Maíz transgénico.

McKernan plantea la hipótesis de que " *si esto llega al esperma o al óvulo y se integra en esas líneas celulares, podría transmitirse a la siguiente generación*".

Si las LNP (nanopartículas de lípidos) entran en los ovarios, y hemos visto alguna evidencia de esto en estudios sobre biodistribución, entonces uno tiene que preocuparse de si esto aumenta la probabilidad de integración del genoma.

**Los efectos pueden ser alarmantes. Prof. Dr. Bhakdi: "¡Si no nos asustamos ahora, eso bordea la estupidez!"**

**Bueno, ¿queremos esperar aquí de nuevo hasta que este supuesto mito se haga realidad? No es solo en el sitio de punción, es porque las proteínas de la espiga se descomponen rápidamente en el cuerpo después de la "vacunación", es porque el ARNm no penetra en el núcleo celular. El término "terapia génica" se está mercantilizando lentamente. ¿La mayoría está esperando aquí también a que esta expresión eufemística se desencante por completo, o la sociedad finalmente está despertando? La OMS ahora está a punto de; la**

**introducción de la tecnología de ARNm como estándar en la medicina humana y veterinaria, advierte el Prof. Dr. bhakdi**