

Dr. Mike Yeadon: Todesfälle durch Covid-19 Impfstoff durch nur 5 % der Chargen verursacht?

Quelle: Dr. Mike Yeadon – „Die Ergebnisse, dass 100 % der Todesfälle durch Covid-19-Impfstoffe durch nur 5 % der produzierten Chargen verursacht wurden, sind beispiellos.“

The Exposé vom 01.11.2021.

<https://dailyexpose.uk/2021/11/01/dr-mike-yeadon-just-when-you-thought-things-couldnt-get-any-worse/>.

Übersetzt von Dr. Wolfgang Wodarg und abgelegt auf (<https://www.wodarg.com/>):

Am 31. Oktober wurde bekannt, dass eine Untersuchung von Daten aus dem US-amerikanischen Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS) ergeben hat, dass eine extrem hohe Zahl von Nebenwirkungen und Todesfällen mehrfach bei bestimmten Chargennummern des Impfstoffs Covid-19 gemeldet wurde. Das heißt, dass tödliche Chargen der experimentellen Injektionen jetzt identifiziert wurden.

Die Untersuchung förderte mehrere schockierende Ergebnisse zutage, darunter, dass 100 % der Todesfälle, die VAERS als unerwünschte Reaktionen auf die Covid-19-Injektionen gemeldet wurden, von nur 5 % der produzierten Chargen verursacht wurden. Die VAERS-Auswertung mit anschaulichen Grafiken wurden von der Zeitschrift „The Exposé“ am 31.10.2021 veröffentlicht.

Dr. Mike Yeadon, ehemaliger Vizepräsident von Pfizer, hat daraufhin seine Überlegungen zu der Untersuchung der VAERS-Daten dargelegt. Meine Übersetzung sei hier wiedergegeben.

Von Dr. Mike Yeadon, 1. November 2021 (Übersetzung und Hervorhebungen: W.Wodarg)

“Diese Informationen über unterschiedliche Sicherheitsprofile verschiedener ‘Chargen‘ (Chargen des Fertigprodukts von Covid19-Impfstoffen) sind völlig ohne Beispiel. Ich denke darüber nach und bin mir noch nicht im Klaren darüber, wie viele plausible/mögliche Erklärungen es gibt.

Aber unterm Strich ist die Mehrzahl der Chargen mit einer guten Kurzzeitsicherheit und mit wenigen Krankenhausaufenthalten und Todesfällen verbunden, was sowohl für die Pfizer- als auch für die Moderna-Injektionen gilt.

Aber in beiden Fällen ist eine kleine Anzahl von Impfstoffchargen mit unglaublich hohen Raten von unerwünschten Ereignissen, einschließlich Todesfällen, verbunden.

Wie kann das passieren?

Die Herstellung von Arzneimitteln erfolgt nach strengen Kontrollstandards. Der “aktive” Wirkstoff wird in Chargen hergestellt. Es lässt sich nicht abschätzen, wie viele Dosen in jeder Charge hergestellt wurden, weil noch nie jemand mRNA-Produkte in kommerziellem Maßstab hergestellt hat. Aber jede Charge des so genannten “Wirkstoffs” wird dann zum Formulieren, Abfüllen, Verpacken und Etikettieren verschiedener Chargen des fertigen Arzneimittels verwendet.

Für alle Herstellungsschritte werden Prüfverfahren entwickelt und Standards festgelegt, damit die Ergebnisse als akzeptabel gelten. Irgendetwas geschah zwischen der Arzneimittelsubstanz und dem Arzneimittel, was dazu führte, dass eine kleine Anzahl von fertigen Chargen für den Vertrieb bestimmt war, die eine große Anzahl von Menschen töteten.

Mögliche Erklärungen (ohne Anspruch auf Vollständigkeit):

1. Fehler bei den letzten Herstellungsschritten, die dazu führten, dass bestimmte Chargen einigermaßen harmlos und andere außerordentlich tödlich waren. Ich kann mir einfach nicht vorstellen, welche Art von Fehlern zu solch radikal unterschiedlichen klinischen Profilen führen könnte. Zum Beispiel eine schlechte Handhabung während des Transports und der Lagerung vor der Verabreichung an Menschen. Das Problem, das ich damit habe, ist, dass solche Handhabungsfehler (z. B. die Temperatur weit über die in den Stabilitätstests festgelegten Grenzwerte ansteigen zu lassen) in der Regel zu einem Arzneimittel führen, das nicht wirkt, da es abgebaut ist, aber nicht zu einem Arzneimittel, das dann unglaublich gefährlich ist.

2. Irgendwann in der Herstellung hat jemand oder eine Einrichtung aktiv verändert, was in die Fläschchen abgefüllt wurde, und das hat zu einer extremen Verzerrung des klinischen Sicherheitsprofils geführt. Es hat inzwischen so viel wirklich schreckliches Verhalten von Verantwortlichen gegeben, dass ich einfach nicht bereit bin (wie ich es in der Vergangenheit getan hätte), die Möglichkeit auszuschließen, dass dies absichtlich geschehen ist.

Was ich weiß – und dies ist ein Test, ob es das geringste Anzeichen von Integrität seitens dieser Unternehmen sowie der Aufsichtsbehörden gibt – ist, dass die Verwendung der betroffenen Produkte sofort eingestellt werden muss.

Alle Chargen von diesen Arzneimittelsubstanzen und alle Chargen von Arzneimittelprodukten sollten eingezogen werden. Die Materialien sollten an einen Ort mit sicherer Lagerung zurückgerufen und einer intensiven analytischen Untersuchung zugeführt werden.

Solange keine Faktoren gefunden werden, die die großen Unterschiede in den klinischen Nebenwirkungsprofilen angemessen erklären, darf die Verabreichung an Menschen nicht wieder aufgenommen werden. Wenn die Hersteller das Arzneimittel nicht ausreichend kontrollieren, ist die Zulassung, die sie von den verschiedenen Aufsichtsbehörden erhalten haben, insgesamt ungültig. Gerade als man dachte, dass dieses Debakel nicht noch schlimmer werden könnte, wird es noch viel schlimmer. Sie werden noch mehr darüber hören.

Wer, der bei klarem Verstand ist, wird in der Zwischenzeit seine Ärmel hochkrempeln?"