RUPTURE: COVID CONTRÔLÉ DOD 'VACCINES 'DU DÉMARRAGE EN VERTU DU PROGRAMME DE SÉCURITÉ NATIONAL – AIMÉ LE TEMPS ENTIER – N'ÉTAIT JAMAIS 'Sûr et efficace '

Par Écrivain du personnel 5 janvier 2023 Vues: 208129



CDM a <u>interviewé Sasha Latyapova</u> plusieurs fois concernant les vaccins. Elle fait maintenant la une des journaux sur les vaccins Covid '' et le ministère de la Défense.

POUR UNE LIBÉRATION IMMÉDIATE

5 janvier 2022

De nouveaux documents révèlent le programme COVID-19 contrôlé par le ministère de la Défense dès le début

Le processus d'approbation des vaccins de la FDA était un théâtre

Une combinaisondelePREP Act, Emergency Use Authorization, and Other Transactions Authority (OTA) Shielded Big Pharma, Agencies,et les participants médicaux qui ont livré des vaccins non réglementés de toute responsabilité

WASHINGTON, DC -Selon les lois adoptées par le Congrès, recherche de lois actives,et des détails supplémentaires obtenus grâce à la Freedom of Information Act, le ministère de la Défense possède, met en œuvre et supervise le programme de vaccination COVID-19 en tant que"Contre-mesure " aux attaques étrangères.Alors que le public a été bombardé d'une campagne de peur orchestrée,les États-Unis.Le gouvernement a géré la réponse de Covid comme une menace pour la sécurité nationale. <u>La recherche et les documents</u>**ont été obtenus par**un ancien cadre d'une organisation pharmaceutique de recherche sur les contrats (CRO), Sasha Latypova, <u>et chercheur juridique intensif</u>Katherine Watt.

Le tabouret à trois pattes

L'opération d'infiltration a été orchestrée à l'aide de trois manœuvres juridiques critiques:

- 1. Autorisation d'utilisation d'urgence EUA.
- 2. Loi préparatoire,
- 3. Autre autorité de transaction

Le président Trump a déclaré une urgence de santé publique (FHE) le 13 mars 2020, en vertu de la loi Stafford, la mise en charge de la politique de Covid par le Conseil de sécurité nationale. Les vaccins Covid-19 sont des contre-mesures médicales " " une zone grise de produits non réglementés comme vaccins ou médicaments.

" lls ont chargé le Conseil de sécurité nationale et l'ont traité comme un acte de guerre, " a déclaré Latypova.

Selon les rapports de l'Opération Warp Speed / ASPR, le DoD a ordonné, supervisé et géré de manière stricte le développement, la fabrication et la distribution de contre-mesures de Covid,utilisant principalement le réseau précédemment établi de DoD d'entrepreneurs militaires et de consortiums.

Le ministère de la Défense, BARDA et HHS ont commandé toutes les contre-mesures de Covid, y compris les vaccins " " comme prototypes de démonstration de fabrication à grande échelle, en évitant les réglementations et la transparence sous la direction d'une autre autorité de transaction. En tant que prototypes utilisés dans l'EUA pendant la PHE, les contre-mesures de Covid, y compris les vaccins ", " ne doivent pas être conformes aux lois américaines sur la qualité, la sécurité et l'étiquetage de la fabrication.

"L'implication est que leÉtats-Unis.Le gouvernement a autorisé et financé le déploiement de matériel biologique non conforme sur les Américains sans clarifier leur "prototype " statut juridique, ce qui rend les matériaux non soumis à une surveillance réglementaire normale, tout en conservant une présentation pseudo- " réglementaire frauduleuse " au public, " a déclaré Latypova.

"Le plus incroyable est le fait que les lois actuelles promulguées par le Congrès américain semblent rendre les actions de dissimulation LÉGALES! "

Dans le cadre du PHE, les contre-mesures médicales ne sont pas réglementées ou sauvegardées en tant que produits pharmaceutiques (21 USC 360bbb-3 (k).

Le peuple américain a été amené à croire que la FDA, le CDC et des figures de proue comme Anthony Fauci ont supervisé le programme de vaccination COVID-19.Leur implication était une opération d'information orchestrée. Toutes les décisions concernant la recherche sur les vaccins COVID-19, l'acquisition, la distribution et le partage d'informations sur les matériaux ont été étroitement contrôlées par le DoD.

Des centaines de contre-mesures de Covid contrats ont été découverts. De nombreuses divulgations sont sous forme expurgée. Cependant, Latypova et Watt ont trouvé des sources pour remplir les détails. Un examen de ces contrats indique un degré élevé de contrôle de la part des États-Unis. Gouvernement (DoD / BARDA). Il spécifie la portée des livrables en tant que "démonstrations" et "prototypes" uniquement tout en excluant les essais cliniques et le contrôle de la qualité de fabrication du champ de travail payé par les contrats. Pour s'assurer que la Pharma est libre de mener les faux essais cliniques sans risque financier, les contrats comprennent la suppression de toute responsabilité pour les fabricants et tout entrepreneur le long de la chaîne d'approvisionnement et de distribution en vertu de la loi PREP de 2005 et de la législation fédérale connexe.

Pourquoi aucune action des régulateurs ou des tribunaux? Selon Latypova et Watt, une combinaison de lois et de décrets récemment adoptés rend le mensonge JURIDIQUE! Le secrétaire du HHS n'est responsable devant personne si l'urgence nationale de la santé continue d'être prolongée par le Congrès tous les trois mois.

Une opération d'information importante a été mise en marche dès le coup du COVID-19. Le gouvernement américain, la communauté du renseignement, les médias, et Big Tech s'est entendue pour orchestrer et mettre en œuvre une campagne de pression intense conçue pour que le vaccin soit légalement désigné en vertu de la Loi sur l'autorisation d'utilisation d'urgence tout en diffamant les médecins dissidents, les critiques et les traitements alternatifs viables. Cette désignation a permis une fabrication rapide dépourvue des protocoles standard de sécurité et de santé publique.

Pour qu'un vaccin reçoive une désignation en vertu de l'EUA, il ne peut y avoir d'autres traitements ou remèdes connus. Par conséquent, de nombreux traitements éprouvés tels que l'ivermectine et l'hydroxychloroquine ont été mis sur liste noire dans les médias et rejetés comme " vermifuges " lorsque ces médicaments bon marché et facilement disponibles ont été annoncés dans le passé pour leur efficacité.

D'éminents médecins traitant des COVID tels que Peter M. McCullough et Pierre Kory ont été confrontés à des attaques sans précédent contre leurs références médicales.

Source:

https://armedforces.press/2023/01/05/breaking-dod-controlled-covid-vaccines-from-the-start-under-national-security-program-lied-the-entire-time-were-never-safe-and-effective/

Qu'est-ce que le DOD ?

Le département de la Défense des États-Unis (en anglais : United States Department of Defense, abrégé par DoD ou par **DOD**) est le département exécutif du gouvernement américain **chargé de fournir les forces militaires nécessaires pour la défense des États-Unis, en temps de guerre** ...

Qu'est-ce que BARDA?

The Biomedical Advanced Research and Development Authority **(BARDA)** is a U.S. Department of Health and Human Services (HHS) office responsible for the procurement and development of medical countermeasures, principally against bioterrorism, including chemical, biological, radiological and nuclear ...

Traduction:

La Biomedical Advanced Research and Development Authority (BARDA) est un bureau du ministère américain de la santé et des services sociaux (HHS) responsable de l'acquisition et du développement de contre-mesures médicales, principalement contre le bioterrorisme, y compris le terrorisme chimique, biologique, radiologique et nucléaire....

(Explication)

Pour mémoire, afin d'acquérir officiellement les « contre-mesures » en matière de « bioterrorime », il s'agit en pratique de posséder et de développer soi-même les armes bioterroristes.

Lu sous wikipedia (et traduit par Google)

Le Autorité biomédicale de recherche et développement avancée (BARDA) est un États-Unis. Ministère de la Santé et des Services sociaux (HHS) bureau responsable de l'approvisionnement et du développement de contre-mesures médicales, principalement contre bioterrorisme, y compris menaces chimiques, biologiques, radiologiques et nucléaires (CBRN), ainsi que la grippe pandémique et les maladies émergentes. [1]:140 BARDA a été créé en 2006 par le Loi sur la préparation à la pandémie et à tous les risques (PAHPA) et fait rapport au Bureau du secrétaire adjoint à la préparation et à l'intervention (ASPR). Le bureau gère Projet BioShield, qui finance la recherche, le développement et le stockage de vaccins et de traitements que le gouvernement pourrait utiliser lors d'urgences de santé publique telles que les attaques chimiques, biologiques, radiologiques ou nucléaires (CBRN). [1]:140

Outre la préparation et le maintien des réponses et des contre-mesures en matière de bioterrorisme, HHS, à travers le ASPR et BARDA, prépare et maintient un système intégré de contre-mesures médicales pour les types connus ou inconnus, et réémergents ou nouveaux urgences de santé publique. Il s'agit notamment d'outils de diagnostic, de thérapies,

telles que des antibiotiques et des antiviraux, et de mesures préventives, telles que des vaccins. BARDA est une interface officielle établie entre les Gouvernement fédéral américain et le biomédical industrie. [1]:267 BARDA participe également à l'inter-agence gouvernementale Entreprise de contre-mesures médicales d'urgence en santé publique (PHEMCE), assurant la coordination au sein du gouvernement fédéral américain dans l'élaboration et le déploiement de ces contre-mesures. [1]:267

BARDA travaille avec l'industrie biomédicale, en utilisant des subventions et d'autres aides, pour promouvoir la recherche avancée, l'innovation et le développement de dispositifs médicaux, de tests, de vaccins et de thérapies. BARDA achète et entretient également des stocks de matériaux, tels que des médicaments, des équipements de protection individuelle (PPE) et des vaccins, pour Stock national stratégique (SNP).[2]