

Regierung beharrt immer noch auf der Verabreichung von Impfstoffen trotz gemeldeter Gesundheitsrisiken

- 23. Dezember 2020

Die U.S. Food and Drug Administration (FDA) hat den Impfstoffherstellern Pfizer/BioNTech und Moderna kürzlich eine Emergency Use Authorization (EUA) für die COVID-19-Impfstoffe erteilt, die auf der RNA-Technologie (mRNA) basieren. Rechtlich gesehen bedeutet dies, dass die Impfstoffe noch experimentell und nicht von der FDA zugelassen sind, und die Öffentlichkeit beginnt bereits, unter den Folgen dieser Entscheidung zu leiden.

In weniger als einer Woche, zwischen dem 14. und 18. Dezember, meldeten die Centers for Disease Control and Prevention (CDC) bereits 3.150 Fälle von "Health Impact Events". Die Definition von "Health Impact Events" ist laut CDC "unfähig, normale tägliche Aktivitäten auszuführen, unfähig zu arbeiten, benötigte Behandlung durch einen Arzt oder medizinisches Fachpersonal." Allerdings endet die Informationsspur hier - die CDC hat nichts über die "Health Impact Events" angegeben, die diese 3.150 Menschen erlebt haben.

Ein weiterer Hinweis auf die Gefahren dieser experimentellen Impfstoffe sind sechs Fälle von **Anaphylaxie**, die ebenfalls von der CDC gemeldet wurden. Anaphylaxie ist eine lebensbedrohliche allergische Reaktion, die Symptome wie Hautrötung, Atembeschwerden, Bauch- oder Brustschmerzen, unregelmäßigen Herzschlag, Herzstillstand und sogar Tod verursachen kann.

Je mehr Menschen sich impfen lassen, desto mehr Berichte tauchen auf, dass diese Medikamente andere gesundheitliche Probleme verursachen können. In einer Studie entwickelten Menschen, die sechs Monate vor der Impfung Dermalfüller erhielten, Schwellungen im Gesicht oder an den Lippen. In einem anderen Versuch gab es vier gemeldete Fälle von Bellscher Lähmung, einer Krankheit, die Symptome wie Gesichtslähmung, Sabbern, Kieferschmerzen und erhöhte Geräuschempfindlichkeit verursachen kann.

Trotz der zunehmenden Zahl von Menschen, die unter den Nebenwirkungen der Impfstoffe leiden, ist es beunruhigend, dass die CDC immer noch darauf besteht, dass die Impfung fortgesetzt werden muss. Einfach ausgedrückt: Eine Anaphylaxie in der Vorgeschichte auf frühere Impfstoffe oder injizierbare Therapien ist nur eine Vorsichtsmaßnahme, keine Kontraindikation. Darüber hinaus, wenn eine Person eine Impfstoff-bedingte Verletzung entwickelt, sind die Hersteller von der Haftung durch den Public Readiness and Emergency Preparedness (PREP) Act abgeschirmt.

Impflinge, die schwere Verletzungen entwickeln oder sterben, können durch das Countermeasures Injury Compensation Program (CICP) des U.S. Department of Health and Human Services (HHS) entschädigt werden.

Quellen:

[The Vaccine Reaction, 22. Dezember 2020](#)

[FDA, 11. Dezember 2020](#)

[FDA, 18. Dezember 2020](#)

Quelle: <https://blogs.mercola.com/sites/vitalvotes/archive/2020/12/23/government-still-insists-vaccine-administration-despite-reported-health-risks.aspx>

20201225 DT

Government Still Insists Vaccine Administration Despite Reported Health Risks

- December 23, 2020

The U.S. Food and Drug Administration (FDA) has recently given vaccine manufacturers Pfizer/BioNTech and Moderna an Emergency Use Authorization (EUA) to issue COVID-19 vaccines utilizing RNA (mRNA) technology. Legally speaking, this means the vaccines are still experimental and not licensed by the FDA, and the public already starting to suffer from the consequences of this decision.

In less than a week, between December 14 and December 18, the Centers for Disease Control and Prevention (CDC) already reported 3,150 cases of “Health Impact Events.” The definition of Health Impact Events, according to the CDC, is “unable to perform normal daily activities, unable to work, required care from doctor or health care professional.” However, the information trail ends here — the CDC didn’t specify anything about the “health impact events” these 3,150 people experienced.

Further highlighting the dangers of these experimental vaccines are six cases of anaphylaxis, also reported by the CDC. Anaphylaxis is a life-threatening allergic reaction that can cause symptoms such as skin redness, breathing troubles, abdominal or chest pain, irregular heartbeat, cardiac arrest and even death.

As more people continue to be vaccinated, more reports are coming out that these drugs can cause other health problems. In one trial, people who had dermal fillers six months before vaccination developed facial or lip swelling. In another experiment, there were four reported cases of Bell’s palsy, a disease that can cause symptoms such as facial paralysis, drooling, jaw pain and increased sensitivity to sound.

Despite the increasing number of people suffering from the side effects of the vaccines, what’s troubling is that the CDC still insists that vaccination must go on. Simply put, a history of anaphylaxis to prior vaccines or injectable therapies is just a precaution, not a contraindication. Furthermore, if a person develops a vaccine-related injury, the manufacturers are shielded from liability through the Public Readiness and Emergency Preparedness (PREP) Act.

Vaccine recipients who develop serious injuries or die may be compensated through the Countermeasures Injury Compensation Program (CICP) by the U.S. Department of Health and Human Services (HHS).

Sources:

[The Vaccine Reaction, December 22, 2020](#)

[FDA, December 11, 2020](#)

[FDA, December 18, 2020](#)

Quelle: <https://blogs.mercola.com/sites/vitalvotes/archive/2020/12/23/government-still-insists-vaccine-administration-despite-reported-health-risks.aspx>

20201225 DT