

Den eviga faran med RNA-vacciner

Sucharit Bhakdi MD, Karina Reiss PhD och Michael Palmer MD

En ny förståelse för RNA-vacciner

Kromosomer kan förstås som ”livets bok” innehållande DNA-kodade recept för proteinmolekyler. När det behövs öppnas boken och en kopia görs av det önskade receptet. Denna kopia är mRNA, som styr produktionen av proteinet och sedan kasseras.

RNA-vacciner är kortlivade kopior av kromosom-recept som dirigerar produktionen av specifika antigen, till exempel spikprotein från SARS-CoV-2. Mer än en miljard kopior (RNA-molekyler) administreras genom varje injektion. Massproduktion av mRNA fodrar dock en mycket stor mängd tillgängliga DNA-kodade recept. Hur kan detta uppnås?

Lösningen är grundpelaren för all genteknologi: Miljarder och triljarder av DNA-kodade recept erhålls från bakterier. Recepten rymts i mycket små bakteriekromosomer som kallas plasmider. Delningstiden för dessa bakterier är cirka 20 minuter, vilket betyder att antalet celler åttafaldigas för varje timme. Ett oändligt antal bakterier med dessa plasmider kan därför skördas från vätskekulturer på bara några dagar.

Plasmider kan lätt manipuleras. Främmande recept, det vill säga gener som de som kodar för virusprotein kan infogas. På samma sätt som bakterierna multipliceras kan dessa plasmider skördas och användas som mall för produktion av mRNA-kopior.

RNA-molekylerna förpackas därefter i små fettpärlor som kallas lipid-nanopartiklar (LNP). De viktigaste komponenterna i LNP är konstgjorda och potentiellt mycket giftiga. Användning på människa var förbjudet före 2020, men denna regel förbigicks när COVID RNA-vaccinerna skulle godkännas. Förpackningsmaterialet är viktigt för att förhindra att RNA förstörs när det vandrar i blodströmmen till kroppens alla organ. Där blir dessa fettpärlor som Trojanska hästar; de tas upp av cellen och lasten släpps. Det som följer är produktion av spikprotein och trigging av immunförsvaret, vilket leder till bildandet av specifika antikroppar vars uppgift är att försvara kroppen mot framtida infektioner.

Det fatala felet

Immunsystemet känner igen och förstör kroppsceller som producerar främmande partiklar, som när cellerna blir infekterade av virus. Denna förmåga att känna igen det som inte är kroppseget får vi med födseln och den skyddar oss genom livet genom att virusinfekterade celler effektivt elimineras. Det är en förmåga som inte kan utplånas. Därför, om mRNA-kodning för ett icke kroppseget protein kommer in i en cell kommer cellen att attackeras av immunsystemet. Detta är det dödliga fel som tekniken innehåller. Antalet förpackade RNA-kopior som ges vid varje injektion är gigantiskt och kommer att orsaka lika många attacker på immunförsvaret. Det kan endast stoppas när produktionen av främmande protein stoppar. Hur lång tid tar det? Några få dagar, vilket vaccintillverkare och reglerande myndigheter hävdar?

Den ultimata katastrofen

En alarmerande upptäckt under förra året var oförenlig med denna försäkran: spikprotein och inflammation i multipla organ upptäcktes i vaccinerade personer veckor och till och med månader efter injektionerna (1-3), och detta var associerat med allvarlig och ofta fatal sjukdom (2,3). Vilken

kan den tänkbara orsaken ha varit, och kan fortfarande vara, för att orsaka en långvarig produktion av RNA-kodat protein och inflammation?

Ett möjligt och oerhört skrämmande svar kom med en nyupptäckt av McKernan m.fl. (4). Under produktionen av vaccinet måste mallarna för plasmid-DNA tas bort från mRNA före dessa packas in i LNP (fettpärlorna). Annars kommer plasmiderna också hamna i dessa fettpärlor. McKernan upptäckte att detta viktiga och avgörande steg, att ta bort plasmid-DNA, inte hade genomförts tillräckligt nitiskt. Enorma mängder av plasmid-DNA hittades i förpackad form, vilket garanterade deras framgångsrika leverans till celler där de kan verka under långa tidsperioder.

Att celler tar upp främmande fungerande kromosomer kan liknas med inget mindre än en genetisk förändring av arvsmassan. Detta öde har drabbat de människor som blev injicerade med förpackad plasmid-DNA. Den främmande genen kommer också att framkalla attacker från immunförsvaret på de producerande cellerna. Fortsatt och förlängd produktion av icke kroppseget protein kommer intensifiera organskador och inflammation. Detta kommer att hända i hela kroppen. Blodproppar kommer att uppstå när blodkärlen skadas och vävnad kommer att dö i brist på syre. Hjärtat är ett organ som inte kan ersätta döda celler. Vem har inte hört talas om de mystiska plötsliga dödsfallen i hjärtdöd som händer runtom i världen? De är endast toppen av ett isberg. Vaccinorsakad hjärtsjukdom har blivit vardag bland unga och gamla. Ett annat organ som inte kan ersätta döda celler är hjärnan. Beroende på var skadan av vaccinet sitter kommer neurologiskt eller psykiatriskt lidande att uppstå. Autoimmun-liknande sjukdomar kan uppstå samtidigt i olika organ; en unik egenskap för vaccinorsakad skada som åskådliggörs i det tragiska fallet med en 14-åring som dog av inflammation i multipla organ (5), något som aldrig tidigare setts.

Det finns en mycket stor möjlighet att vaccination negativt påverkar fertilitet och reproduktion. Vaccin ackumuleras i reproduktiva organ och kan omedelbart försämra fertiliteten. Om cirkulerande RNA och DNA tas upp av moderkakan kan det resultera i dödfödselar. Skada på moderkakan kan också göra det möjligt för förpackade gener att nå fostrets cirkulation. Stamceller i navelsträngens blod skadas och reduceras efter vaccination (6) och man fruktar därför att fostret i livmodern också nås. Fettpärlorna med sin last har också hittats i bröstmjölk (7). Under första veckorna efter födseln är magtarmkanalens genomsläpplighet hög (8) och det finns en allvarlig möjlighet att bröstmjölk-uppfödning orsakar en direkt passage av vaccin till barnet, där suicidala mekanismer kan triggas.

Det är möjligt att i laboratorier föra in plasmid-DNA i "livets bok". Om detta händer i vaccinerade människor är konsekvenserna utan slut. Störningar i det känsliga nätverk som kontrollerar celledelning och celldifferentiering kan orsaka cancer. Mutationer i sperma och befruktade ägg kan orsaka förändrade arvsegenskaper och leda till varelser som övergett den mänskliga rasens evolutionära väg.

SLUTORD

Vittgående och oupphörlig skada på vävnader och blodkärl måste förväntas genom immunsystemets attack på spikprotein-producerande celler. Attacken orsakas på grund av att spikproteinet är icke kroppseget, och eftersom varje annat mRNA-vaccin kommer att vara icke kroppseget måste det antas att det kommer att orsaka skada genom samma mekanism och i liknande omfattning. Detta mardrömslika scenario förstärks med varje boost-injektion.

Till råga på allt förväntas kontaminering av vaccin-batcher med fungerande plasmid-DNA bli mer vanligt och inte ett undantag, eftersom det inte finns ett kostnadseffektivt sätt att tillförlitligt separera massproducerad RNA från plasmiderna. Introduktion av en främmande kromosom är likvärdigt med att förändra arvsmassan. Långvariga autoimmuna attacker på celler är ofrånkomligt.

Integrering av plasmid-DNA i det mänskliga kromosomet måste dessutom förväntas hända sporadiskt och otaliga cellfunktioner kan då skadas permanent. Sjukdomar kommer att öka och den förväntade livslängden sjunka. Vi ser ett skräckfyllt scenario som kan påverka många människor vi älskar och håller kära. Detta måste förhindras.

Den medicinska världen måste omedelbart resa sig och sätta stopp för dessa RNA-injektioner.

Referenser

- (1) Bansal S. et al. (2021) Cutting Edge: Circulating Exosomes with COVID Spike Protein Are Induced by BNT162b2 (Pfizer-BioNTech) Vaccination prior to Development of Antibodies: A Novel Mechanism for Immune Activation by mRNA Vaccines. *J Immunol* 207:2405-2410.
- (2) Mörz M. (2022) A Case Report: Multifocal Necrotizing Encephalitis and Myocarditis after BNT162b2 mRNA Vaccination against COVID-19. *Vaccines* 10:1651.
- (3) <https://doctors4covidethics.org/on-covid-vaccines-why-they-cannot-work-and-irrefutable-evidence-of-their-causative-role-in-deaths-after-vaccination/>
- (4) McKernan K. (2023) Sequencing of bivalent Moderna and Pfizer mRNA vaccines reveals nanogram to microgram quantities of expression vector dsDNA per dose. <https://osf.io/b9t7m/>
- (5) Nushida H. et al. (2023) A case of fatal multi-organ inflammation following COVID-19 vaccination. *Leg Med* 63: 102244.
- (6) Estep B.K. et al. (2023) Skewed fate and hematopoiesis of CD34+ HSPCs in umbilical cord blood amid the COVID-19 pandemic. *iScience* 25: 105544.
- (7) Hanna N. et al. (2022) Detection of Messenger RNA COVID-19 Vaccines in Human Breast Milk. *JAMA Pediatr.* 176:1268-1270.
- (8) Weström B. et al. (2020) The Immature Gut Barrier and Its Importance in Establishing Immunity in Newborn Mammals. *Front Immunol.* 11:1153.