

TRADUCCIÓN DEL PROGRAMA TELEVISIVO “BYOBLU” DE ITALIA, DE FEBRERO DE 2019, DONDE EL CONDUCTOR ENTREVISTA A LORETTA BOLGAN E IVÁN CATALANO.

CONTIENE GRÁFICOS MUY IMPORTANTES SOBRE LOS HALLAZGOS ENCONTRADOS EN TODAS LAS VACUNAS QUE NO SE MUESTRAN EN ESTA TRADUCCIÓN.

HABLAN DE LA PROFILAXIS DE VACUNAS A LOS MILITARES, SU ADMINISTRACIÓN Y LAS CONSECUENCIAS DE SU ADMINISTRACIÓN.

**Dr. Oscar Botta**

**Buenos Aires. Argentina. Para CORVELVA**

## **CORVELVA**

### **1. La profilaxis de vacunas a los militares, su administración y las consecuencias de la administración de vacunas.**

Se ha solicitado un estudio del contenido de las Vacunas para verificar el riesgo de su aplicación y que NO contengan material tóxico ni material desencadenante de Reacciones Adversas por hipersensibilidades particulares y un Sistema Inmunitario que no funciona correctamente. Como así también correlacionar y verificar si las enfermedades contraídas por los militares que se aplicaron una gran cantidad profiláctica de Vacunas para las misiones, se deben a las substancias contenidas en las VACUNAS.

Si las Farmacéuticas han dicho la verdad podemos trabajar tranquilos, pero si las ponemos en duda debemos estudiar e investigar si las enfermedades de los militares italianos se correlacionan con la vacunación que recibieron y, por tanto, hacer una investigación sumaria profunda.

Como los militares viajan a misiones, la vacunación es esencial para las enfermedades infecciosas y para el Tétanos. Pero tenemos que hacer una valoración amplia; hablamos de la relación riesgo/beneficio. Pero nosotros introducimos dentro de esa relación la posibilidad de tener un riesgo de efectos adversos a la vacunación, por eso hay que evaluar el RIESGO INDIVIDUAL para cada Vacuna. Por ejemplo la Vacuna Antitífica tiene una eficacia muy baja y se administra a todos los militares. Por ese motivo debemos saber los factores de predisposición al riesgo con un Test pre-Vacunación previo.

De esa forma buscamos una Vacunación personalizada. Se han encontrado problemas muy graves en los militares. Se debe monitorear en el tiempo después de una vacunación para descubrir la aparición de un daño.

La aparición de tasas elevadas de Patología Tumoral y Autoinmune, representa un problema muy grave para los militares italianos. Las Vacunas deben ser monovalentes y monodosis. Se ven muchísimas complicaciones con las multidosis. Es muy importante definir previamente cuál es el estado del Sistema Inmunitario.

La comisión parlamentaria ha publicado un resultado muy importante y dramático porque los principios activos de las Vacunas impactan en el Sistema Inmunitario. Por otro lado, no

refuerzan el Sistema Inmunitario, producen Inmunosupresión y Efectos Tóxicos por la estimulación de citoquinas pro-inflamatorias que tienen un impacto negativo y por lo tanto, como consecuencia, una reacción adversa.

## **2. Investigamos, Calidad, Eficacia y Seguridad.**

En la investigación buscamos cuáles eran las contaminaciones:

- Química
- Proteica y
- de Material Genético (ADN y ARN).

Hemos individualizado los parámetros críticos. Se busca transparencia.

La tecnología:

- Guarda el material genético (ADN y ARN) de origen humano y animal y de microorganismos (virus, bacterias).
- Secuencia genomas de bacterias y virus atenuados o inactivos, presente en las Vacunas (presencia de variantes genéticas).

Muchas variantes del virus del Sarampión pone en juego el tema de la Eficacia sobre todo. Se ha analizado y encontrado impureza y contaminación química y proteica. Se pone en discusión la validez -no la tecnología usada- de la metodología usada, aplicada a la Vacunación. A propósito de la Vacuna Infanrix (que es para 6 enfermedades), esta Séxtuple tiene 10 antígenos, porque Pertusis tiene 3 y Polio tiene 3 antígenos. El virus de la Polio es propagado en células VERO (de MONO) y es potencialmente cancerígeno. La Vacuna de la Hepatitis B es obtenida mediante ingeniería genética. Tiene 0,820 mg de Aluminio. Las trazas de Neomicina, Formaldehído y Polimixina, pueden causar alergia. Se ha encontrado trazas de ADN de Simio proveniente de las células VERO. Los Fármacos son muy diferentes que las Vacunas. Las Vacunas son sustancias biológicas, o sea que provienen de material viviente que son las comúnmente llamadas “Líneas Celulares”. Es difícil garantizar la Calidad de un Sistema que es altamente Variable y altamente Contaminante. Por ejemplo, el ADN de la Célula VERO no debe superar los 10 nanogramos (el nanogramo es una unidad de medida de masa del SIU, de símbolo ng, equivalente a la milmillonésima parte de un gramo, es decir, un nanogramo corresponde a  $1 / 1.000.000.000$  gramo, en anotación científica  $10^{-9}$  gramos equivalen a 1 nanogramo).

Una célula contiene de 4 a 10 picogramos de ADN (El picogramo (pg) es una unidad de masa del Sistema Internacional de Unidades (SI), equivalente a la billonésima parte de un gramo. Se representa con el símbolo pg:  $1 \text{ pg} = 0,000000000001 \text{ g} = 10^{-12} \text{ g}$ ). Entonces tenemos 1000 células cancerígenas dentro de la Vacuna. Las normas dicen que tiene que ser degradado y tratado con formaldehído de manera que todo el ADN quede fragmentado.

## **3. Los controles... ¡¿Cómo son?!**

Si se trabaja bien no hacen falta muchos controles. Pero en los controles hemos encontrado fallas que no pueden suceder. INFANRIX HEXA, no contiene Virus, pero ¿Qué contiene? Encontramos, para nuestra sorpresa, una situación de grave impureza: el 65% NO SABEMOS QUÉ ES, COSA MUY GRAVE... ENCONTRAMOS CONTAMINACIONES CRUZADAS EN VACUNAS DEL LABORATORIO GLAXO. Las normas prohibieron la Amoxicilina en las Vacunas porque es altamente alergénica (por la penicilina). En la literatura médica se ve que los péptidos que contienen son responsables de Patologías Autoinmunes y Alérgicas. Encontramos una “macromolécula insoluble e indigerible”. Las toxinas reconocidas e importantes para la seguridad NO deberían estar presentes en la Vacuna. Por otro lado la FDA prohibió usar Amoxicilina en las Vacunas...

Se encontraron también 8 moléculas asociadas a la categoría de las toxinas, que fueron evaluadas en el Banco de Datos de las Toxinas. Estas toxinas encontradas No deberían estar presentes en las Vacunas. Con respecto a los péptidos, se encontraron 16 péptidos libres que probablemente provengan de la línea celular bacteriana que se usa para producir difteria, tétanos y Pertusis. La macromolécula encontrada proviene de un tratamiento con formaldehído. Las proteínas que normalmente son solubles en agua. Al convertirse en insolubles en agua se convierten solubles en solventes por sustancias apolares (hexano, isooctano). Es como si fuese un aceite en vez de ser una sustancia soluble. Entonces al no poder ser digerida con enzimas, significa que en el interior del organismo, continúa de la misma forma. Al colocarla en una solución con un solvente que se llama Dimetil Sulfoxido, es una molécula que debería pasar al estado gaseoso y no pasa a ese estado porque la seguimos viendo. Es una MACROMOLÉCULA que contiene todos los Antígenos juntos, probablemente un link-cruzado que cambia también la propiedad química de la misma proteína. Entonces se pasa de una proteína a un compuesto que tiene una propiedad completamente diversa, NO soluble en agua. Esto es un efecto importante, los Priones, el Aluminio, tienden a modificar la conformación de la proteína que en el interior tiene una secuencia que se llama PRIÓNICA, una proteína que tiene la capacidad de cambiar conformaciones y de precipitar; y tiende también a modificar la conformación de otras proteínas con las cuales se contacta. Forma de este modo una gruesa molécula, que forma por ejemplo la placa de la Enfermedad de Alzheimer.

**LA PLACA DEL ALZHEIMER ES EL ALUMINIO LIGADO A ÉSTA MOLÉCULA PRIÓNICA, QUE FORMA ESE PRECIPITADO.**

Los antígenos y los contaminantes que se encuentran dentro de las VACUNAS forman una macromolécula muy similar a un PRIÓN, lo que **IMPLICA UN GRAN PROBLEMA DE SEGURIDAD. SI ESTO PASA CON UNA VACUNA, QUÉ PASA CUANDO DE APLICAN 32 ANTES DEL AÑO DE VIDA.**

#### **4. Cómo se combina todo esto.**

La complejidad no es la simple suma de las partes. El estudio que hicimos apunta a la conformidad acerca de la calidad, la cual ponemos en duda obviamente. Más ahora que ya con la segunda técnica confirmamos la existencia de una MACROMOLÉCULA NO IDENTIFICABLE CON PROPIEDADES QUE NO SON LAS DE LA PROTEÍNA.

Tenemos 2 aspectos: EFICACIA Y SEGURIDAD que deben ser absolutamente evaluados. Lo ponemos en duda, y estos estudios sucesivos son ulteriores a aquellos que estamos proponiendo ahora.

La MMR+VARICELA es una Vacuna particularmente problemática porque son virus atenuados. Y son atenuados por múltiples pasajes de líneas celulares donde los virus no pueden crecer bien, por lo cual deben adquirir mutaciones, que hace que el virus pierda la virulencia y por lo tanto la capacidad infectiva. Pero no obstante ello, mantiene la capacidad de desarrollar anticuerpos en el Sistema Inmunitario.

Los virus de Sarampión y Paperas se desarrollan en cultivos de células embrionarias de pollo, pero el Virus de la Rubeola y el Virus de la Varicela son cultivadas en células diploides humanas Wi-38 y MRC-5 (que comenzó con pulmones fetales de 14 semanas de gestación en 1966).

#### **5. En realidad siempre se trata de diversos fetos.**

En este caso hemos comparado la línea celular, hemos analizado el ADN y se corresponde perfectamente con lo que se encuentra en la Vacuna. El MRC-5 está dentro de la Vacuna, con la metagenómica. Esta es una situación más que desastrosa porque hemos encontrado adentro un máximo de 3,7 picogramos/dosis. No tenemos la cantidad de ADN por célula, pero hemos encontrado como 370.000 células fetales adentro de la Vacuna. Como se ve, una cantidad considerable de ADN FETAL.

La Dra Theresa Deisher ha explicado muy bien que este ADN FETAL se integra por lo tanto con el ADN HUMANO y es responsable de mutaciones puntiformes que pueden causar variados tipos de patologías. De estos 3,7 picogramos/dosis, el 80% es HUMANO, después tenemos 4% de POLLO en un lote solo (analizamos 3 lotes). Encontramos ARN también y sobre todo UN PEQUEÑO PORCENTAJE de GUSANOS que probablemente infectan la materia prima y NO son eliminables. La otra cosa importante es que NO hemos encontrado el Virus de la Rubeola. Lo hemos secuenciado, pero al acercarse a la altísima profundidad de la secuencia, sobre 260 millones de secuencias, hemos encontrado 114. Significa esto que se encuentra por debajo del número de copias del virus contaminante, eso quiere decir que TENEMOS MÁS VIRUS CONTAMINANTES QUE RUBEOLA.

Haciendo el análisis del Virus de Rubeola, en el intento de encontrarlo, hemos descubierto que eran 4 VIRUS ADVENTICIOS CONTAMINANTES que NO deberían estar en el interior de la Vacuna y que están en cantidad superior a la Rubeola. Son RETROVIRUS de una infección equina, el ERVs-K, el VIRUS DE LA ANEMIA INFECCIOSA EQUINA, el VIRUS DE LA LEUCEMIA AVIAR y otro HERV-H. Estos Virus tienden a integrarse en el ADN y existe muchísima literatura médica sobre estos Virus, donde consta que pueden causar TUMORES Y PATOLOGÍAS AUTOINMUNES: NO DEBEN ESTAR EN CANTIDAD SUPERIOR A LA RUBEOLA. Se trata de entender la NO CONFORMIDAD y además doble, porque se trata de la cantidad infinitesimal de Rubeola en grado para producir anticuerpos ya que son VIRUS ACTIVOS. No sabemos si son activos como para integrarse y generar anticuerpos. La POLIO ORAL se utiliza en países del Tercer Mundo porque se necesita una Vacuna más eficaz respecto a lo que hacemos nosotros aquí en Italia. En Italia no hay Polio y se mantiene un nivel de cobertura con VACUNAS INACTIVADAS. ENTONCES EN EL MUNDO LA PARÁLISIS POR POLIO ES DEBIDA A LA VACUNACIÓN. La VACUNA DE LA POLIO en la década del 60 ha tenido un gravísimo problema PORQUE ADENTRO DE LA VACUNA HABÍA UN VIRUS ADVENTICIO QUE SE LLAMA SB-40 QUE ES UN VIRUS CANCERÍGENO. ERA UN VIRUS ACTIVO QUE HA INFECTADO EN EL PERÍODO QUE DURÓ ESA VACUNA A MILLARES DE PERSONAS. Es un peligro que exista un Virus así en una Vacuna de Virus Atenuados. No se puede subestimar esta cosa, lo nuestro NO es un descubrimiento, es un hallazgo, pero existe muchísima literatura que dice que las VACUNAS contienen estos RETROVIRUS. La FDA en Noviembre de 2018 ha solicitado a todas las Empresas utilizar nuestra tecnología (CORVELVA) para comprobar si estos Virus se encuentran y en qué cantidad y si son activos o NO lo son. En el análisis químico y proteico vemos que esta Vacuna es ahora más sucia respecto a la INFANRIX-HEXA. Encontramos 173 señales: contiene proteínas alergénicas (1 humana y 2 animales). Son componentes de la Vacuna; NO SON RESIDUOS. Tenemos una lista muy pero muy significativa de compuestos contaminantes, aunque hayan causado una gran sensación como el Viagra, pero no tenemos aún otro, quien sabe (quizás) puede ser positivo para alguno, pero nosotros hacemos todo esto habitualmente por los niños.

Todas las substancias de las que hablamos tienen un EFECTO BIOLÓGICO MUY IMPORTANTE y NO DEBEN ESTAR. Los fármacos contaminantes no es que sean menos peligrosos. Veamos la HEXYON, otra Vacuna. Acá tenemos una gran respuesta para la INFANRIX-HEXA. La primera respuesta es que fue hecha después de utilizar la TRIPSINA para digerir el ANTÍGENO, dado que el ALUMINIO es un inhibidor de la TRIPSINA, por lo cual los alérgenos que están, NO han sido vistos porque se han equivocado en la metodología. Hemos utilizado la misma metodología idéntica para el HEXYON, y los antígenos que hemos encontrado

tienen probablemente la MACROMOLÉCULA DEL INFANRIX, que no tiene nada que hacer con aquello que está dentro de la HEXYON, comparado con la misma metodología.

La Metagenómica = ADN y ARN = Material Genético.

Nuestras Vacunas siendo cultivadas en Líneas Celulares, tienen ADN y ARN + Contaminaciones que provienen de las células de las cuales cultivamos nuestros virus. Tienen ADN de MONO, proveniente de la Línea Celular VERO y un Virus Adventicio, fago del tétanos, vector utilizado para la clonación. La INFANRIX HEXA no dio ningún resultado, entonces estaba limpia. La HEXYON en vez resulta que tiene contaminaciones importantes incluso en cantidad residual del orden de los nanogramos. Los ADN están ligados al ALUMINIO como si estuvieran inyectados y serían degradados en poco tiempo. Pueden tal vez dar una reacción si no se prolongan en el tiempo.

¿El ALUMINIO, qué hace? Me estabiliza la degradación tanto del ADN como del ARN. Entonces continúa estimulando en el tiempo la propiedad tóxica de este componente, porque el ADN se ha visto en la literatura que es frecuentemente AUTOINMUNE y puede causar enfermedades autoinmunitarias. El ADN sobretodo el proveniente de los cultivos bacterianos y alergénicos.

Entonces existe una continua estimulación del mismo Sistema Inmunitario POTENCIADA POR EL ALUMINIO, que tiene un efecto potenciante y es entonces UN RIESGO PARA LA SEGURIDAD notable, y muy importante a tener en cuenta. Y lo otro, en vez del análisis químico (aunque esto se ve de otro modo), tiene un número de señales consistentes. Hemos identificado 3 de 6 antígenos: difteria, tétanos, pertusis y hemos conseguido secuenciarlo con la mitad de los otros 3 que probablemente estén ligados al ALUMINIO. Y se ve que aunque esto se viene dejando en el tiempo, tiende a formar un precipitado insoluble e indigerible donde irán a agregarse todos los antígenos juntos. Entonces tiene la misma característica de la INFANRIX HEXA, el cual es que PUEDE TENER UN EFECTO PRIÓNICO (LOS PRIONES SON LOS RESPONSABLES DE LAS ENCEFALOPATÍAS ESPONGIFORMES TRANSMISIBLES). Aunque acá son 16 los componentes candidatos a toxina química, estos son los reales componentes.

## **6. Seguimos adelante ahora con Gardasil 9.**

ES UNA VACUNA MUY MUY DISCUTIDA POR LA ALTÍSIMA INCIDENCIA DE REACCIONES ADVERSAS Y MUY MUY GRAVES EN NUESTRO MEDIO. En el GARDASIL 9 tenemos nueve proteínas que se llaman L1. Esta proteína forma la cápside; esto la involucra porque envuelve el ADN del mismo Virus. Ahora lo que hacen y lo hacen mediante recombinación genética en Levadura, toman una partícula del ADN del Virus que codifica la proteína L1, aquella de la cápside, lo meten dentro de un ADN circular y lo hacen reproducir en Levadura. De esta manera que la Levadura produce esta proteína L1 que se ensamblan juntas y se reforma la cápside sin ADN adentro, esta es la Vacuna, la VACUNA PROTEICA. Esto parecería ser la cosa más segura del mundo porque efectivamente PARECERÍA NO CREAR PROBLEMAS, salvo el ALUMINIO, más allá de que NO es absolutamente eficaz, pero vamos a ver lo que hemos encontrado.

La METAGENÓMICA ES LO MÁS PREOCUPANTE Y SOBRE LO CUAL HAY LITERATURA MUY DIVERSA, O SEA QUE NO ESTAMOS DICIENDO NADA NUEVO. HEMOS ENCONTRADO EL FRAGMENTO DE ADN QUE NO DEBE ESTAR PRESENTE DENTRO DE LA VACUNA, LIGADO AL ALUMINIO.

LA FDA HA SOSTENIDO EN EL AÑO 2011 QUE ESTE FERMENTO ESTÁ, PERO NO NECESITA SER INVESTIGADO PORQUE NO ES NADA PELIGROSO. CÓMO Y POR QUÉ LO HAN DEFINIDO ASÍ, NO SE SABE... SE HA ESTABLECIDO ASÍ PERO SIN PROPORCIONAR ESTUDIOS SOBRE LA SEGURIDAD DE ESTE FRAGMENTO.

Recientemente el profesor Lee ha demostrado que este fragmento-ligado al Aluminio-estimula de manera excesiva la formación de citoquinas pro-inflamatorias y son responsables de muchísimas reacciones adversas que tienen las jóvenes que son vacunados. Hay RETROVIRUS que son potencialmente peligrosos y tenemos el ADN de LEVADURA y su VIRUS. Con el VIRUS ADN de LEVADURA y también esta LEVADURA PARTICULARMENTE ALERGIZANTE Y DE CONSTRUCCIÓN SINTÉTICA, de lo cual no se sabe absolutamente nada, tenemos entonces el ADN SINTÉTICO QUE PUEDE ENTONCES POTENCIALMENTE INTEGRARSE EN EL ADN, pero esto no lo sabemos. ¿Por qué? Porque tenemos ADN HUMANO Y ADN DE RATÓN. No sé si es probablemente un ADN contaminante de otras Líneas Celulares para la producción de otra Vacuna, no lo sé. Porque el ADN HUMANO lo explican porque dicen que el VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO viene extraído de TEJIDO HUMANO para poderlo diseñar o manipular. ¡Pero el ADN DE RATÓN NO TIENE UNA EXPLICACIÓN LÓGICA! Incluso puede ser que sea Línea Celular de otras Vacunas en breve. Cuando hicimos el secuenciamiento del Fragmento L1 y vemos que lo que salta al ojo es que falta el tipo 58, ya sea del ADN y del ARN, entonces esta Vacuna que siembra, hace desaparecer seguramente un antígeno, el 28, en tanto entonces tenemos el GARDASIL 8, entonces con la química, después observamos que faltaba realmente; HEMOS ENCONTRADO SOLO 7 DE 9 ANTÍGENOS: falta el número 11 y el número 58, no lo hemos identificado. Así que aquí también hay un PROBLEMA DE EFICACIA QUE NO SABEMOS SI ESTÁN O NO ESTÁN DESAPARECIDOS, SI ESTÁN DEBAJO DEL UMBRAL O SI ESTÁN LIGADOS AL ALUMINIO, ENTONCES NO SE PUEDEN RECONOCER MÁS. Sin embargo el problema de SEGURIDAD que detectamos, que es eficaz y fue evaluado, es que esta VACUNA tiene un número alto de señales y solo el 20% es conocido. Una cosa que estaba afuera de la comisión y es importante es lo que dice Lemert: “Lo importante es que los componentes individuales se encuentran por debajo de un cierto valor conforme a la Vacuna”. Pero uno cuenta y tiene un compuesto debajo del umbral; y uno cuenta y tiene 300 por debajo del umbral. Sumados todos juntos dan un compuesto cuantitativo residual, que se convierten en componentes cuando están todos juntos. Aquí entonces tenemos la importancia y necesidad de PODER VER LA SINERGIA PARA LA TOXICIDAD Y LA CANTIDAD ACUMULATIVA. Igualmente o en la misma línea, LA PROFILAXIS OBLIGATORIA NO LA SUMINISTRA UNA SOLA VACUNA. No obstante esto, se suministran muchísimos fármacos en un lapso de tiempo muy breve. Esto contiene 10 TOXINAS. Además como esto se viene dejando en el tiempo, tiene un EFECTO PRIÓNICO, LLAMADO “EFECTO PRIÓN”. Estos son los aspectos que van a impactar en la Seguridad y Eficacia de la Vacuna.

Por último tenemos la relevancia de los resultados obtenidos. El problema de la Eficacia se debe al hecho que NO hemos identificado o porque hemos logrado identificar o porque estaban por debajo del umbral los antígenos de la Vacuna y entonces es muy necesaria una EVALUACIÓN SOBRE LA EFICACIA. Hemos encontrado la presencia de CONTAMINACIÓN QUÍMICA PROTEICA, en cantidad NO residual, pero en número elevado (lo que estábamos diciendo). La evaluación de la toxicidad de las dosis acumulativas y la presencia de UN ELEVADO PORCENTAJE DE CONTAMINACIÓN NO IDENTIFICADA, que son los que forman la mayor parte.

**La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) garantiza la supervisión y el seguimiento de la seguridad de los medicamentos de uso HUMANO y VETERINARIO en la UNIÓN EUROPEA y es clara cuando dice: SI NO SE SABE QUÉ COSA DEBE SER TENDIENTE A CERO (0) ES PORQUE SE NECESITA APLICAR “EL PRINCIPIO DE PRECAUCIÓN”. Entonces todas estas contaminaciones NO anotadas o NO observadas o NO conocidas, DEBEN SER ELIMINADAS.**

Hemos encontrado la presencia de Residuos de Elaboración en cantidad No Residual que pueden tener efectos negativos sobre el ADN HUMANO porque se pueden integrar con el ADN y ESTO ACARREA UN GRAVE PROBLEMA DE SEGURIDAD A LARGO PLAZO. Los estudios

nunca han sido hechos por la AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS. Nos han contestado: “EL ADN FETAL NO ES PELIGROSO PORQUE EL USO CONSOLIDADO AL UTILIZAR LA LÍNEA CELULAR MRC-5 LOS PRODUCTORES ASEGURAN QUE ESTÁ TODO BIEN”. (MRC-R es una línea celular de cultivo de células humanas diploides compuesta por fibroblastos derivados de pulmones fetales de fetos caucásicos masculinos abortados en 14 semanas de gestación). Pero cuando hicimos pedir los estudios, no lo sé, no lo hemos encontrado, o los datos que se han dado NO proporcionan el Dato que realmente necesitamos. Todo esto es para ver si estos hallazgos de contaminación pueden conducir a un TUMOR o pueden conducirnos a MUTACIONES. Esto ya lo dijo la Dra Theresa Deisher, pero por ahora se ve que NO lo han tenido en consideración. Insisto que es necesario aplicar el “PRINCIPIO DE PRECAUCIÓN” y hacer que todas las contaminaciones sean de tendencia a Cero (0).

*El conductor del programa Byoblu agrega que al pedido escrito que realizó Robert Kennedy al Congreso de los EE.UU, nunca tuvo una respuesta escrita.*

Tenemos entonces un GRAN DÉFICIT, tanto de la VIGILANCIA como de la SEGURIDAD de las VACUNAS que siempre son prescriptas por ley.

Ya estamos en condiciones de hacer una revisión de la literatura.

Nosotros que hemos presentado estos 3 tipos, la charla que hemos dado de metagenómica, el ADN y el ARN, el material genético que puede contaminar las Vacunas -proteica y químicamente-, son los que pueden contaminar también el Aluminio -adentro- que ya lo hemos visto. La AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS (EMA) fue categórica... SON 100 AÑOS QUE USAMOS EL ALUMINIO Y NUNCA PASÓ NADA. Pero el estudio de la SEGURIDAD dice que la VACUNA contiene muchas sustancias y NO da ningún dato sobre EFICACIA. Hay una carencia de datos que debemos buscar en la nueva literatura, donde sí hay muchísimos datos. En marzo de 2019 tendremos DATOS SOBRE LOS CONTROLES DE LOS CONTAMINANTES DE LAS VACUNAS y analizaremos UNO POR UNO. Haremos una selección de datos de control disponibles.

Hay muchas sustancias que son interesantes de ver. Los estándares de control son muchos; debimos seleccionar los de bajo costo, y por la otra parte hay un impacto en la Seguridad. ESTUDIAMOS LAS VARIANTES GENÉTICAS DE PAPERERA Y VARICELA PORQUE NO ENCONTRAMOS RUBEOLA. Estudiamos una SECUENCIA PRIÓNICA con un estudio bioinformático.

*Habla el conductor del programa y le pregunta a Iván Catalano sobre la Seguridad de las Vacunas y sobre la Seguridad especialmente de nuestros hijos. Dice que debieran suspender como primera cosa las 10 Vacunas Obligatorias porque no hay urgencia, no hay ninguna epidemia. Debemos sacarnos todas las dudas sobre las Vacunas y afrontar el argumento de vacunar a todo el mundo con un argumento serio y científico que lo respalde. No hacer propaganda para ignorantes que no piensan como nosotros y evaluar esa obligatoriedad de vacunarse que dice el gobierno, cosa que es muy peyorativa, dado que habla del Efecto Rebaño. La obligatoriedad NO es Flexible, es Obligatoria. No hay libertad. Si te convengo, bien; y si NO te convengo te obligo. Hay que tener en cuenta los Derechos Humanos. SI POR LEY HAY UNA OBLIGACIÓN DE VACUNARSE SIN CONTROLES DE VACUNAS, EL TEMA ES GRAVE. SABEMOS QUE VACUNAR A ADULTOS COMPORTA UN PELIGRO. ESTAMOS EXPONIENDO A LA POBLACIÓN ITALIANA A MUCHÍSIMOS RIESGOS QUE PODEMOS EVITAR CON UN ANÁLISIS MÁS PROFUNDO DE LA CUESTIÓN.*

