

Cesare Sacchetti



Questa notizia è piuttosto interessante. La Pfizer ha ritirato improvvisamente la domanda di approvazione del suo siero sperimentale per i bambini che aveva presentato all'agenzia del farmaco degli Stati Uniti, la FDA. La motivazione addotta dalla casa farmaceutica è quella che non ci sono "sufficienti dati". Questo a distanza di pochi giorni dalla sentenza di un giudice che ha obbligato la Pfizer a pubblicare tutte le pagine segrete con le informazioni non divulgate sui sieri. La Pfizer inizia a temere grosse stangate giudiziarie in arrivo?

<https://t.me/redpillpharmacist/19239>



Brutte notizie per la Pfizer. Un tribunale negli Stati Uniti ha ordinato che il colosso farmaceutico pubblichi tutti i documenti relativi al suo siero sperimentale. In precedenza, la Pfizer e l'agenzia del farmaco americano, la FDA, avevano stipulato un accordo che prevedeva la pubblicazione di questi documenti non prima del 2050. La FDA in pratica fece praticamente quello che fanno tutte le agenzie del farmaco dei Paesi Occidentali. Protesse gli interessi del cartello a discapito di quelli della comunità. Questa sentenza è un colpo tremendo per la Pfizer. Se Pfizer e FDA non volevano che queste migliaia di pagine che contengono informazioni non rese note sul siero significa con ogni probabilità che in quei documenti ci sono dei dati che potrebbero esporre altri crimini commessi dalla Pfizer. Questa sentenza potrebbe aver aperto la porta a cause di risarcimento miliardarie non solo negli Stati Uniti ma nel mondo intero.

<https://t.me/rtnews/19729>

Telegram

In accordance with the Parties' agreed production schedule detailed in the Joint Status Report, the Court **ORDERS** that:

1. The Food and Drug Administration's ("FDA") rolling productions will each be due on the first business day of each month, instead of once every thirty days.
2. The FDA will produce 10,000 pages for the first two productions, which will be due on or before March 1 and April 1, 2022.
3. The FDA will produce 80,000 pages on or before May 2, June 1, and July 1, 2022; 70,000 pages on or before August 1, 2022; and then 55,000 pages on or before the first business day of each month thereafter.
4. The FDA can "bank" any processed pages in excess of its monthly quota, such that, for example, if the FDA produces 90,000 pages in May 2022 (or 65,000 pages in September 2022), it would bank 10,000 pages. Then, in a subsequent month, if the FDA is unable to produce the full amount of pages required, it can apply the banked pages toward its quota for that month.

RT News

! US Judge Forces FDA to Release Pfizer Covid Vaccine Data - 20,000 Pages by April 1

A group of scientists have successfully sued the FDA under FOIA - to force the release of hundreds of thousands of documents related to Pfizer's Covid vaccine. Here's what's...