

Einige Fragen mit Bitte um Antworten

© Johannes aus Mals

- Ist die klassische Definition von Impfung folgende: „Impfung“ ist die Verabreichung eines Impfstoffes mit dem Ziel, durch aktive und/oder passive Immunisierung sich und andere Menschen vor einer übertragbaren Krankheit zu schützen?

JA

NEIN

-
- Schützen die „mRNA/DNA-Impfstoffe“ vor einer Infektion und vor einer Weitergabe des SARS-Cov2-Virus, gegen das sie gerichtet sind?

JA

NEIN

-
- Kann der (SARS-Cov2-)-PCR-Test (nach Methode „Drosten“) die Ansteckungsgefahr zweifelsfrei belegen?

JA

NEIN

-
- Wurden bei den politischen Entscheidungen für die Zulassung der „mRNA/DNA-Impfstoffe“ die Transparenz-Pflicht eingehalten, wurden Evidenzbasiertheit und Fehlerkorrekturprozesse berücksichtigt?

JA

NEIN

-
- Wurden die Phase-3 Studien der „mRNA/DNA-Impfstoffe“, die bei der Zulassung von allen Medikamenten und von allen Impfstoffen zwingend vorgeschrieben sind, bis September 2023 vorgelegt?

JA

NEIN

-
- Ist (bis heute, 15.09.2023) wissenschaftlich belegt, dass die verabreichten „mRNA/DNA-Impfstoffe“ nicht-genotoxisch und nicht-krebserregend sind?

JA

NEIN

-
- Liegt der offizielle WHO-Grenzwert für „DNA-Verunreinigungen bei Impfstoffen“ bei 10 ng DNA pro Dosis?

JA

NEIN

Der mRNA-Impfstoff enthält Lipid-Nanopartikel, um die mRNA in die Zellen zu schleusen. Unterscheiden diese Lipid-Nanopartikel ob sie **mRNA** oder **DNA** in die Zellen transportieren oder unterscheiden diese Lipid-Nanopartikel nicht?

JA

NEIN

- Der offizielle WHO-Grenzwert für „DNA-Verunreinigungen bei Impfstoffen“ liegt bei 10 ng DNA pro Dosis. Dieser Grenzwert ist zu einer Zeit festgelegt worden, als es um «nackte» DNA ging. Diese sollte nach einer Injektion sofort abgebaut werden. Bei den neuen „Impfstoffen“ handelt es sich aber um DNA, die transportfähig in Nanopartikel verpackt ist. Ist es also richtig, den (früher) festgelegten Grenzwert auch auf diese neuartigen Impfstoffe anzuwenden?

JA

NEIN

- Kennen Sie die Werte der DNA-Verunreinigungen bei den verschiedenen Chargen der Comirnaty-Impfstoffe (BioNTech)?

JA

NEIN

- Stimmt es, dass eine **bedingte** Zulassung erst dann in eine **reguläre** Zulassung umgewandelt werden darf, wenn der Hersteller alle mit der bedingten Zulassung erteilten Auflagen erfüllt hat? War ursprünglich die Voraussetzung für die bedingte Zulassung, dass Placebo-kontrollierte klinische Studien fortgeführt und deren Ergebnisse bis Ende 2023 beziehungsweise Mitte 2024 vorgelegt werden?

JA

NEIN

- Stimmt es, dass nach Artikel 443 des italienischen Strafgesetzbuchs derjenige mit Freiheitsstrafe von sechs Monaten bis zu drei Jahren und mit Geldstrafe von nicht unter 103 Euro bestraft wird, der ein fehlerhaftes oder unvollkommenes Arzneimittel in den Verkehr bringt oder verabreicht?

JA

NEIN

- Genbasierte Arzneimittel, die für schwer **krank**e Patienten mit sehr speziellen Krankheitsbildern bestimmt sind, unterliegen hohen Prüfstandards. Gelten diese strengen Regeln und hohen Prüfstandards auch für genbasierte Arzneimittel, die juristisch als „Impfstoffe für Infektionskrankheiten“ deklariert sind und die **gesunden** Menschen injiziert werden?

JA

NEIN

- Stimmen die von VAERS und EudraVigilance veröffentlichten Zahlen zu den Nebenwirkungen und den Todesfällen, die „mRNA/DNA-Impfstoffe“ betreffend?

JA

NEIN

- Sind Tod, Perikarditis, Myokarditis, Plaquesklerose, neurodegenerative Ereignisse, V-Aids sog. kollaterale Effekte, die gehäuft im Zusammenhang mit den „mRNA/DNA-Impfstoffen“ auftauchen?

JA

NEIN

- Steht im **Europäischen Arzneimittelregister** [ec.europa.eu] in der für **Comirnaty** (Pfizer/BioNTech) und für **Spikevax** (Moderna) veröffentlichte Dokumentation folgendes: **„4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Nach der Impfung mit Comirnaty/Spikevax besteht ein erhöhtes Risiko für Myokarditis und Perikarditis. Diese Erkrankungen können sich innerhalb weniger Tage nach der Impfung entwickeln und traten hauptsächlich innerhalb von 14 Tagen auf. Sie wurden häufiger nach der zweiten Impfung und häufiger bei jüngeren Männern beobachtet [(Abschnitt 4.8)]. In einigen Fällen war eine intensivmedizinische Versorgung erforderlich, und es wurden Fälle mit Todesfolge beobachtet“**.

JA

NEIN

- Stimmt es, dass die [laut Stanford-University (USA)] weltweite Gesamt-Infektionssterblichkeitsrate von SARS-Cov2-Infektionen bei ca.0,12% liegt?

JA

NEIN

- Stimmt es, dass in Südtirol (ca. 530.000 Einwohner) innerhalb dreier (3) Jahre ca. 1.600 Menschen an SARS-Cov2-Infektion gestorben sind? Was einer Infektionssterblichkeitsrate von ca. 0,1% entspricht?

JA

NEIN

- Genaue Zahlen liegen bis heute (15.09.2023) nur für Deutschland, Österreich und Schweiz vor: Hat es während der sog. Corona-Epidemie in den genannten Ländern je eine Überlastung der Krankenhäuser gegeben?

JA

NEIN

- Stimmt es, dass - laut Urteil Nr. 118/1996 des italienischen Verfassungsgerichtshofes - kein Bürger dazu aufgefordert werden darf, seine eigene Gesundheit für die Gesundheit anderer zu opfern? Auch wenn es um die Gesundheit aller ginge?
"Nessuno può essere semplicemente chiamato a sacrificare la propria salute a quella degli altri, fossero pure tutti gli altri."

JA

NEIN

- In den westlichen Demokratien herrscht ein **Rechtsanspruch** der Bürger:innen auf **körperliche** und **seelische Unversehrtheit**. Haben sich während der „Corona-Zeit“ die Regierungen an diesen Rechtsanspruch auf körperliche und seelische Unversehrtheit gehalten?

JA

NEIN

- Wurde während der „Corona-Zeit“ **allen Menschen auf der Welt** das Recht auf körperliche Unversehrtheit durch seit 1949 **weltweit** geltenden Nürnberger Kodex garantiert?

JA

NEIN

- Lautet der §1 des Deutschen Grundgesetzes „*Die Würde des Menschen ist unantastbar. Sie zu achten und zu schützen ist Verpflichtung aller staatlichen Gewalt.*“?

JA

NEIN

- Lautet der Artikel 21 der italienischen Verfassung: „*Jedermann hat das Recht, die eigenen Gedanken durch Wort, Schrift und jedes andere Mittel der Verbreitung frei zu äußern.*“?

JA

NEIN

- Gibt es wirklich das Geheimpapier aus dem deutschen Innenministerium mit dem Titel „Wie wir Covid-19 unter Kontrolle bekommen“?

<https://fragdenstaat.de/dokumente/4123-wie-wir-covid-19-unter-kontrolle-bekommen/>

JA

NEIN

- Sollte das Vorgehen der EMA, der EU-Kommission, der Regierungen sowie weiterer Beteiligter in der Corona-Krise von einem Untersuchungsausschuss durchleuchtet werden?

JA

NEIN

Die RICHTIGEN Antworten sind in **ROT** und mit **gelber Farbe** markiert